

Информация о составленных Годовых актах экспертизы,
направляемая в центральную базу данных ТПП России

1. Акт экспертизы №16108 дата 27.12.2022
2. Составлен: Московская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 26.12.2023
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ООО "Рузфарма" Российская Федерация, 143132, Московская область, Рузский р-н, пос. Тучково, ул. Комсомольская, д.12, стр. 1
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Цефтриаксон, порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1000 мг (флакон) x 1 (пачка картонная)	Цефтриаксон	21.20.10.191 Препараты антибактериальные для системного использования	ЛП-000538 от 12.05.2011 г дата внесения изменений в РУ 09.06.2022 г.	"Д3004"
2	Цефтриаксон, порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1000 мг (флакон) x 50 (короб картонный) (для стационаров)	Цефтриаксон	21.20.10.191 Препараты антибактериальные для системного использования	ЛП-000538 от 12.05.2011 г дата внесения изменений в РУ 09.06.2022 г.	"Д3004"

7. Заключение: На основании вышеизложенного установлено, что товар, указанный в п.6 настоящего акта, действительно Российского происхождения. Происхождение установлено в соответствии с Правилами определения страны происхождения товаров, утвержденными Соглашением о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 года.