

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

1. Акт экспертизы №3562.021.11.54/04-23 дата 14.04.2023
2. Составлен: Московская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 13.04.2024
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: АО "Биннофарм" Российская Федерация, г. Зеленоград, Конструктора Гуськова ул, дом № 3, строение 1
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Бинноферон альфа® раствор для внутривенного и подкожного введения 1 млн МЕ/0.3 мл, 3 млн МЕ/0.9 мл, 5 млн МЕ/0.5 мл, 6 млн МЕ/0.3 мл, 10 млн МЕ/1.0 мл, 12 млн МЕ/0.6 мл, 18 млн МЕ/0.9 мл	Интерферон альфа-2b	21.20.10.213 Иммуномодуляторы	№ЛП-№(001104)-(РГ-RU) от 03.08.2022г.	«Д3004»
2	Бинноферум® раствор для внутривенного введения 20 мг/мл	Железа [III] гидроксид сахарозный комплекс	21.20.10.133 Препараты антианемические	№ЛП-006021 от 30.12.2019г.	«Д3004»
3	Эритропозитин раствор для внутривенного и подкожного введения 500 МЕ/мл, 2000 МЕ/мл	Эпоэтин бета	21.20.10.133 Препараты антианемические	№ЛП-№(000382)-(РГ-RU) от 06.10.2021г.	«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.