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

- 1. Акт экспертизы №047-15-00755 дата 10.05.2023
- 2. Составлен: Вятская торгово-промышленная палата
- 3. Срок действия: 09.05.2024
- 4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
- 5. Производитель товара: АО "Кировская фармацевтическая фабрика" Российская Федерация, 610000, г. Киров, ул. Московская, 27a

## 6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхож- дения
1	Парацетамол детский, суспензия для приема внутрь [для детей], 120 мг/5 мл (флакон) 100/200 мл х 1 (пачка картонная); [суспензия для приема внутрь [для детей], 120 мг/5 мл (флакон)100/200 мл х 1 + ложка мерная/стаканчик мерный/шприц мерный х 1] х 1 (пачка картонная); [суспензия для приема внутрь [для детей], 120 мг/5 мл (флакон) 100/200 мл х 1 + мерный шприц х 1 + адаптер х 1] х 1 (пачка картонная)	Парацетамол	21.20.10.232 Анальгетики	ЛП-5989 дата регистрации 17.12.2019г дата внесения изменений 11.09.2020г, сром действия 5 лет.	Д3004
2	Ибупрофен, суспензия для приема внутрь [для детей], 100 мг/5 мл (флакон) 50/100/150/200 мл х 1 (пачка картонная); [суспензия для приема внутрь [для детей], 100 мг/5 мл (флакон) 50/100/150/200 мл х 1 + (ложка мерная/шприцдозатор/стаканчик мерный) х 1]х 1 (пачка картонная); [суспензия для приема внутрь [для детей], 100 мг/5 мл (флакон) 50/100/150/200 мл х 1 + (шприц-дозатор + адаптер) х 1]х 1 (пачка картонная)	Ибупрофен	21.20.10.232 Анальгетики	ЛП-005833 дата регистрации 02.10.2019г, дата внесения изминений 12.10.21г - выдано впервые, сроком действия 5 лет	Д3004
3	Ипратропия бромид аэрозоль для ингаляций дозированный, 20 мкг/доза	Ипратропия бромид	21.20.10.254 Препараты для лечения обструктивных заболеваний дыхательных	ЛП-008612 дата регистрации	Д3004

	(баллон) 200 доз х 1 пачка картонная		путей	12.10.2022г, дата внесеия -выдано впервые, сроком действия до 31.12.2025г	
4	Леветирацетам, раствор для приема внутрь, 100 мг/мл (флакон) 100/125/150/300 мл х 1 + (мерный шприц) х 1 + (адаптер) х 1] х 1 (пачка картонная); раствор для приема внутрь, 100 мг/мл (флакон) 100/125/150/300 мл х 10/20/50 (коробка/ящик) (для стационаров)	Леветирацет ам	21.20.10.233 Препараты противоэпилептические	ЛП-006456 дата регистрации 14.09.2020г, выдано впервые, сроком действия 5 лет	Д3004

<sup>7.</sup> 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.