

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

1. Акт экспертизы №077-04-31307 дата 04.07.2023
2. Составлен: Торгово-промышленная палата г. Тольятти
3. Срок действия: 03.04.2024
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ООО "Озон Фарм" Российская Федерация, 445143, Самарская обл., Ставропольский р-он, село Подстепки, ул.Советская, д.1А.
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Симвастатин таблетки, покрытые пленочной оболочкой 10мг №30	Симвастатин	21.20.10.149 Препараты гиполипидемические	ЛП-002618 от 11.09.2014	Д 3004
2	Симвастатин таблетки, покрытые пленочной оболочкой 20мг №30	Симвастатин	21.20.10.149 Препараты гиполипидемические	ЛП-002618 от 11.09.2014	Д 3004
3	Симвастатин таблетки, покрытые пленочной оболочкой 40мг №30	Симвастатин	21.20.10.149 Препараты гиполипидемические	ЛП-002618 от 11.09.2014	Д 3004
4	Варфарин таблетки 2.5мг №100	Варфарин	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-№(001425)-(РГ-RU) от 17.11.2022	Д 3004
5	Ибупрофен таблетки, покрытые пленочной оболочкой 400 мг № 50	Ибупрофен	21.20.10.221 Препараты противовоспалительные и противоревматические	ЛП-005534 от 21.05.2019	Д 3004
6	Метопролол таблетки 100мг №30	Метопролол	21.20.10.146 Бета-адреноблокаторы	ЛП-001760 от 02.07.12	Д 3004
7	Метопролол таблетки 100мг №50	Метопролол	21.20.10.146 Бета-адреноблокаторы	ЛП-001760 от 02.07.12	Д 3004
8	Фолиевая кислота таблетки 1мг №50	Фолиевая кислота	21.20.10.133 Препараты антианемические	ЛС-002261 от 07.02.2012	Д 3004
9	Ибупрофен, суспензия для приема внутрь для детей 100мг/5мл фл. 100мл (ап) №1	Ибупрофен	21.20.10.221 Препараты противовоспалительные и противоревматические	ЛП-006548 от 30.10.2020	Д 3004
10	Ибупрофен, суспензия для приема внутрь для детей 100мг/5мл фл. 100мл (кл) №1	Ибупрофен	21.20.10.221 Препараты противовоспалительные и противоревматические	ЛП-006548 от 30.10.2020	Д 3004

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.