

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

1. Акт экспертизы №9875.021.11.55/08-23 дата 11.09.2023
2. Составлен: Московская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 10.09.2024
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ООО "Велфарм" Российская Федерация, 125362, г. Москва, ул. Водников, д.2, офис 31
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	ТиелВел®, порошок для приготовления раствора для ин-фузий, 250 мг + 250 мг (флакон) х 1/5/10 (пачка картон-ная); порошок для приготовления раствора для инфузий, 250 мг + 250 мг (флакон) х 20/25/50/100 (тара картонная) (для стационаров); порошок для приготовления раствора для инфузий, 250 мг + 250 мг (флакон) х 20/25/50/100 (коробка картонная) (для стационаров),	Имипенем+[Циластатин	21.20.10.191 Препараты антибактериальные для системного использования	регистрационное удостоверение ЛП-007497 от 15.10.2021, срок действия РУ до 31.12.2025	"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.