

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

1. Акт экспертизы №10435.021.11.55/09-23 дата 14.09.2023
2. Составлен: Московская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 13.09.2024
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ЗАО "Фармфирма "Сотекс" Российская Федерация, 141345, Московская область, Сергиево-Посадский муниципальный район, сельское поселение Березняковское, пос. Беликово, д.11
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Эниксум раствор для инъекций 2000 анти-ХА МЕ/мл шприц 0.2 МЛ N10 (с УЗИ или без УЗИ)	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-Н (000037) – (РГ-РУ) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"Д3004"
2	Эниксум раствор для инъекций 3000 анти-ХА МЕ/мл шприц 0.3 МЛ N10 (с УЗИ или без УЗИ)	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-Н (000037) – (РГ-РУ) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"Д3004"
3	Эниксум раствор для инъекций 4000 анти-ХА МЕ/мл шприц 0.4 МЛ N10 (с УЗИ или без УЗИ)	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-Н (000037) – (РГ-РУ) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"Д3004"
4	Эниксум раствор для инъекций 5000 анти-ХА МЕ/мл шприц 0.5 МЛ N10 (с УЗИ или без УЗИ),	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-Н (000037) – (РГ-РУ) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"Д3004"

5	Эниксум раствор для инъекций 6000 анти-ХА МЕ/мл шприц 0.6 МЛ N10 (с УЗИ или без УЗИ)	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-Н (000037) – (РГ-РУ) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"ДЗ004"
6	Эниксум раствор для инъекций 7000 анти-ХА МЕ/мл шприц 0.7 МЛ N10 (с УЗИ или без УЗИ)	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-Н (000037) – (РГ-РУ) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"ДЗ004"
7	Эниксум раствор для инъекций 8000 анти-ХА МЕ/мл шприц 0.8 МЛ N10 (с УЗИ или без УЗИ)	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-Н (000037) – (РГ-РУ) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"ДЗ004"
8	Эниксум раствор для инъекций 10000 анти-ХА МЕ/1.0 мл шприц N10 (с УЗИ или без УЗИ)	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-Н (000037) – (РГ-РУ) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"ДЗ004"
9	Эниксум раствор для инъекций 2000 анти-ХА МЕ/мл ампулы 0.2 МЛ N10	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-Н (000037) – (РГ-РУ) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"ДЗ004"
10	Эниксум раствор для инъекций 3000 анти-ХА МЕ/мл ампулы 0.3 МЛ N10	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-Н (000037) – (РГ-РУ) от 26.02.2020, дата внесения изменений	"ДЗ004"

				05.07.2022 года.	
11	Эниксум раствор для инъекций 4000 анти-ХА МЕ/мл ампулы 0.4 МЛ N10	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-N (000037) – (ПГ-RU) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"Д3004"
12	Эниксум раствор для инъекций 5000 анти-ХА МЕ/мл ампулы 0.5 МЛ N10	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-N (000037) – (ПГ-RU) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"Д3004"
13	Эниксум раствор для инъекций 6000 анти-ХА МЕ/мл ампулы 0.6 МЛ N10	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-N (000037) – (ПГ-RU) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"Д3004"
14	Эниксум раствор для инъекций 7000 анти-ХА МЕ/мл ампулы 0.7 МЛ N10	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-N (000037) – (ПГ-RU) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"Д3004"
15	Эниксум раствор для инъекций 8000 анти-ХА МЕ/мл ампулы 0.8 МЛ N10	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-N (000037) – (ПГ-RU) от 26.02.2020, дата внесения изменений 05.07.2022 года.	"Д3004"
16	Эниксум раствор для инъекций 10000 анти-ХА МЕ/мл ампулы 1,0 МЛ N10	Эноксапарин натрия	21.20.10.131 Антикоагулянты	ЛП-N (000037) – (ПГ-RU) от 26.02.2020, дата	"Д3004"

				внесения изменений 05.07.2022 года.	
--	--	--	--	--	--

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.