

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

1. Акт экспертизы №3001036/С дата 24.11.2023
2. Составлен: Торгово-промышленная палата Российской Федерации
3. Срок действия: 23.11.2024
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: АО "БИОКАД" Российская Федерация, 198515, г. Санкт-Петербург, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, литер. А
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	ЛЕЙКОСТИМ®, раствор для внутривенного и подкожного введения, 300 мкг/мл (30 млн. МЕ/мл) (шприц) 0.5/1 мл x 1/5 (пачка картонная)	Филграстим	21.20.10.213 Иммуномодуляторы	ЛСР-0002968/10 от 08.04.2010, срок действия – бессрочно	"Д3002"
2	ЛЕЙКОСТИМ®, раствор для внутривенного и подкожного введения, 600 мкг/мл (60 млн. МЕ/мл) (шприц) 0.5/0.8 мл x 1/5 (пачка картонная)	Филграстим	21.20.10.213 Иммуномодуляторы	ЛСР-008806/10 от 27.08.2010, срок действия - бессрочно	"Д3002"
3	ГЕРТИКАД®, - лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 150 мг (флакон) x 1 (пачка картонная); - [лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 440 мг + растворитель (бактериостатическая вода для инъекций) (флакон) 20 мл x 1] x 1 (пачка картонная)	Трастузумаб	21.20.10.211 Препараты противоопухолевые	ЛП-003403 от 31.12.2015, срок действия – 31.12.2025	"Д3002"
4	АВЕГРА® БИОКАД, концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл (флакон) 0.5/4/16 мл x 1 (пачка картонная)	Бевацизумаб	21.20.10.211 Препараты противоопухолевые	ЛП-003336 от 25.11.2015, срок действия – 31.12.2025	"Д3002"
5	АЦЕЛЛБИЯ®, - концентрат для приготовления раствора для инфузий, 10 мг/мл	Ритуксимаб	21.20.10.211 Препараты противоопухолевые	ЛП-002420 от 04.04.2014,	"Д3002"

(флакон) 10 мл х 2 (пачка картонная); - концентрат для приготовления раствора для инфузий, 10 мг/мл (флакон) 30/50 мл х 1 (пачка картонная)			срок действия – 31.12.2025	
---	--	--	----------------------------	--

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.