

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

1. Акт экспертизы №573.021.11.55/01-24 дата 06.02.2024
2. Составлен: Московская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 05.02.2025
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ООО «НПП «Фармаклон» Российская Федерация, 142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72а
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Ингарон® лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения, 100000 МЕ, 500000 МЕ (флакон) x 5 (пачка картонная)	Интерферон гамма человеческий рекомбинантный	21.20.10.213 Иммуномодуляторы	РУ ЛС-000924 от 27.08.2010 года.	"Д3004"
2	Ингарон® (интерферон гамма человеческий рекомбинантный), лиофилизат для приготовления раствора для интраназального введения, 100000 МЕ (флакон) x 1 + растворитель - вода для инъекций (ампула) 5 мл x1+ (крышка капельница) x1 или (пипетка) x 1 x1 (пачка картонная)	Интерферон гамма человеческий рекомбинантный	21.20.10.213 Иммуномодуляторы	РУ ЛС-001330 от 27.08.2010 года	"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.