

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

1. Акт экспертизы №112-02/24-252 дата 25.04.2024
2. Составлен: СОЮЗ "ВОСТОЧНАЯ ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА МОСКОВСКОЙ ОБЛАСТИ"
3. Срок действия: 26.04.2025
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ООО "Фармпотребсоюз" 142279, Московская область, г. Серпухов, р.п. Оболенск, Оболенское шоссе, стр.1.
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Кларитромицин лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 500 мг, Лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, 500 мг (флакон) x 1/5/10 (пачка картон-ная): лиофилизат для приготовле-ния раствора для инфузий, 500 мг (флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров)	Кларитроми цин	21.20.10.191 Препараты антибактериальные для системного использования	ЛП-007580 от 03.11.2021г.	Д3004
2	Кларитромицин лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, 500 мг (флакон) x 1/5/10 (пачка картонная);лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, 500 мг (флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров) Кларитромицин 500.0 мг, вспомогательные вещества (лактобионовая кислота, натрия гидроксид раствор 4% или хлористоводородной кислоты раствор 1М)	Кларитроми цин	21.20.10.191 Препараты антибактериальные для системного использования	ЛП- №(004946)- (РГ-RU) от 21.03.2024г.	Д3004
3	Метотрексат, раствор для инъек-ций, 10 мг/мл, раствор для инъекций, 10 мг/мл (флакон) ' 0.75/1/1.25/1.5/1.75/2/2.25/2. 5/2.75/3/5 мл x 1/5/10 (пачка	Метотрексат	21.20.10.211 Препараты противоопухолевые	ЛП- №(002048)- (РГ-RU) от 29.03.2023г.	Д3004

картонная); раствор для инъекций, 10 мг/мл (флакон) ' 0.75/1/1.25/1.5/1.75/2/2.25/2.5/2.75/3/5 мл x 50 (коробка картонная) (для стационаров). Метотрексат динария 10.970 мг (в пересчете на метотрексат 10.000 мг), вспомогательные вещества (натрия хлорид, 1 М раствор натрия гидроксида, вода для инъекций)				
--	--	--	--	--

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.