

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

1. Акт экспертизы №9064.021.11.55/07-25 дата 23.07.2025
2. Составлен: Московская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 22.07.2026
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	Церетон® раствор для внутривенного и внутримышечного введения 250мг/мл (ампула) 4мл x 3/5 (пачка картонная)	Холина альфосцерат	21.20.10.239 Препараты для лечения заболеваний нервной системы прочие	ЛП-№(000946)-(РГ-RU) от 28.06.2022	"Д3004"
2	Церетон® капсулы 400 мг (контурная ячейковая упаковка) 14 x 1/2/3/4/8 (пачка картонная)	Холина альфосцерат	21.20.10.239 Препараты для лечения заболеваний нервной системы прочие	ЛП-№(002526)-(РГ-RU) от 13.06.2023	"Д3004"
3	Церетон® раствор для приема внутрь 120мг/мл (флакон) 30/100мл x 1 (мерная ложка + пипетка дозирующая + адаптер) (пачка картонная)	Холина альфосцерат	21.20.10.239 Препараты для лечения заболеваний нервной системы прочие	ЛП-№(004491)-(РГ-RU) от 02.02.2024	"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.