

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

1. Акт экспертизы №9531.021.11.50/08-25 дата 05.08.2025
2. Составлен: Московская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 04.08.2026
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	Церебролизин® раствор для инъекций 215,2 мг/мл (ампула) 1/2 мл x 10 (пачка картонная)	-	21.20.10.131 Антикоагулянты	П №013827/01 от 08.07.2007, дата внесения изменений 30.08.2023	Д3004
2	Церебролизин® раствор для инъекций 215,2 мг/мл (ампула) 5/10/20 мл x 5 (пачка картонная)	-	21.20.10.131 Антикоагулянты	П №013827/01 от 08.07.2007, дата внесения изменений 30.08.2023	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.