

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

1. Акт экспертизы №114-0025-0012 дата 03.10.2025
2. Составлен: ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА г. КОРОЛЕВА
3. Срок действия: 02.10.2026
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ЗАО "Канонфарма продакшн" Российская Федерация, Московская область, Щелковский район, г. Щелково, ул. Заречная, д.105, стр.1
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Тиолепта® раствор для инфузий 12 мг/мл 50 мл №1	Тиоктовая кислота	21.20.10.110 Препараты для лечения заболеваний пищеварительного тракта и обмена веществ	ЛП-№(004988)-(РГ-RU) от 25.03.2024	Д 3004
2	Тиолепта® раствор для инфузий 12 мг/мл 50 мл №10	Тиоктовая кислота	21.20.10.110 Препараты для лечения заболеваний пищеварительного тракта и обмена веществ	ЛП-№(004988)-(РГ-RU) от 25.03.2024	Д 3004
3	Тиолепта® раствор для инфузий 12 мг/мл 50 мл №10	Тиоктовая кислота	21.20.10.110 Препараты для лечения заболеваний пищеварительного тракта и обмена веществ	ЛСР-009029/10 от 31.08.2010, внесены изменения 25.09.2018	Д 3004
4	Эзомепразол Канон лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 40 мг №10	Эзомепразол	21.20.10.112 Препараты для лечения заболеваний связанных с нарушением кислотности	ЛП-№(005346)-(РГ-RU) от 02.05.2024, внесены изменения 10.06.2025	Д 3004

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.