

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

1. Акт экспертизы №002-11-01392 дата 19.02.2026
2. Составлен: Санкт-Петербургская торгово-промышленная палата
3. Срок действия: 18.02.2027
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: АО "Витал Девелопмент Корпорэйшн" Российская Федерация, 194356, Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 56, лит. А
6. Товары:

№	Наименование товара	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Доля стоимости и иностранных материалов	Критерий происхождения
1	Набор реагентов для определения концентрации холестерина липопротеидов высокой плотности в сыворотке (плазме) крови энзиматическим колориметрическим методом с иммуноингибированием, без осаждения «HDL-ХОЛЕСТЕРИН-ВИТАЛ», ТУ 21.20.23-107-94568735-2021, вариант исполнения: IV. Комплект 4, в составе: реагент 1 - 2 флакона (по 45 мл); реагент 2-2 флакона (по 15 мл); калибратор – 1 флакон	21.20.23.110 Наборы биохимических реагентов для определения субстратов; наборы реагентов для определения групп крови и резус-фактора; наборы реагентов для фенотипирования крови человека по групповым системам резус, Келл и Кидд	РЗН 2021/15140 от 20.08.2021		Д 3002
2	Набор реагентов для определения концентрации холестерина липопротеидов низкой плотно-сти в сыворотке (плазме) крови энзиматическим колориметрическим методом с селективной защитой, без осаждения «LDL-ХОЛЕСТЕРИН-ВИТАЛ» по ТУ 21.20.23-106-94568735-2021, вариант исполнения: 4. Комплект 4, в составе: реагент 1 - 2 флакона (по 45 мл); реагент 2 – 2 флакона (по 15 мл); калибратор -1 флакон	21.20.23.110 Наборы биохимических реагентов для определения субстратов; наборы реагентов для определения групп крови и резус-фактора; наборы реагентов для фенотипирования крови человека по групповым системам резус, Келл и Кидд	РЗН 2021/15088 от 16.08.2021		Д 3002
3	Набор реагентов для определения концентрации	21.20.23.110 Наборы биохимических реагентов для	РЗН 2020/12521 от		Д 3002

	гликозилированного гемоглобина (HbA1c) в цельной крови иммунотурбидиметрическим методом «ГЛИКОЗИЛИРОВАННЫЙ ГЕМОГЛОБИН-ВИТАЛ» по ТУ 21.20.23-090-94568735-2020, вариант исполнения: 1. Комплект 1, в составе: реагент 1 - 2 флакона по 15 мл; реагент 2 - 1 флакон, 10 мл; реагент 3 - 1 флакон, 250 мл	определения субстратов; наборы реагентов для определения групп крови и резус-фактора; наборы реагентов для фенотипирования крови человека по групповым системам резус, Келл и Кидд	11.11.2020		
4	Набор контрольных материалов для контроля правильности количественного определения концентрации гликозилированного гемоглобина в цельной крови «Гликозилированный гемоглобин-Контроль-Витал» (2 уровня) по ТУ 9398-007-94568735-2010	21.20.23.110 Наборы биохимических реагентов для определения субстратов; наборы реагентов для определения групп крови и резус-фактора; наборы реагентов для фенотипирования крови человека по групповым системам резус, Келл и Кидд	ФСР 2011/10918 от 01.11.2016		Д 3002
5	Набор калибраторов для определения концентрации гликозилированного гемоглобина в цельной крови «Гликозилированный гемоглобин-Калибратор-Витал» (4 уровня) по ТУ 9398-008-94568735-2010	21.20.23.110 Наборы биохимических реагентов для определения субстратов; наборы реагентов для определения групп крови и резус-фактора; наборы реагентов для фенотипирования крови человека по групповым системам резус, Келл и Кидд	ФСР 2011/10921 от 02.11.2016		Д 3002

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.