

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

1. Акт экспертизы №0650600694 дата 25.03.2026
2. Составлен: КУРСКАЯ ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА
3. Срок действия: 24.03.2027
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: Федеральное казенное предприятие "Курская биофабрика - фирма "БИОК" (ФКП "Курская биофабрика") Российская Федерация, 305004, г. Курск, ул. Разина, 5
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Пара-аминосалицилат натрия-Бинергия раствор для инфузий 30 мг/мл (бутылка (бутыль/флакон)) 200/400 мл х 1 (пачка картонная); раствор для инфузий 30 мг/мл (бутылка (бутыль/флакон)) 200 мл х 20/24/28 (короб картонный) (для стационаров); раствор для инфузий 30 мг/мл (бутылка (бутыль/флакон)) 400 мл х 15 (короб картонный) (для стационаров)	Аминосалициловая кислота	21.20.10.193 Препараты, активные в отношении микобактерий	ЛП- №(004448)-(РГ-RU) от 29.01.2024	"Д3004"
2	Бупивакаин Спинал Хэви раствор для инъекций, 5 мг/мл (ампула) 4 мл х 5/10 (пачка картонная)	Бупивакаин	21.20.10.231 Анестетики	ЛП- №(004133)-(РГ-RU) от 22.12.2023	"Д3004"
3	Рифампицин-Бинергия лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, 300 мг, 450 мг (флакон) х 1/5/10 (пачка картонная); лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, 300 мг, 450 мг (флакон) х 10/25 (коробка картонная); лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, 300 мг, 450 мг (флакон) х 25/50/100 (коробка картонная) (для стационаров)	Рифампицин	21.20.10.193 Препараты, активные в отношении микобактерий	ЛП- №(013196)-(РГ-RU) от 15.01.2026	"Д3004"
4	Рокуроний-Бинергия раствор для внутривенного введения 10 мг/мл (флакон)	Рокурония бромид	21.20.10.225 Миорелаксанты	ЛП- №(009799)-(РГ-RU) от	"Д3004"

5/10 мл х 1 (пачка картонная) (для стационаров); раствор для внутривенного введения 10 мг/мл (флакон) 5/10 мл х 5/10/12 (пачка картонная) (для стационаров); раствор для внутривенного введения 10 мг/мл (флакон) 5/10 мл х 20/50/100 (пачка картонная) (для стационаров)			16.04.2025	
---	--	--	------------	--

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.