

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

1. Акт экспертизы №082-14-00967/26 дата 29.06.2026
2. Составлен: АРМАВИРСКАЯ МЕЖРАЙОННАЯ ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА
3. Срок действия: 28.06.2027
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: ФКП "Армавирская биологическая фабрика" Российская Федерация, Краснодарский край, Новокубанский район, п. Прогресс, ул. Мечникова, д.11.
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Гепаретта® лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 400 мг. (флакон) 760 мг x 5 + растворитель (ампула) 5 мл x 5) x 1 (пачка картонная).	Адеметионин	21.20.10.114 Препараты для лечения заболеваний печени и желчевыводящих путей	Регистрационное удостоверение ЛП-№(007427)-(РГ-RU) от 28.10.2024г.	"Д3004"
2	Кетопрофен, раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 50мг/мл (ампула) 2 мл x 10 (пачка картонная)	Кетопрофен	21.20.10.221 Препараты противовоспалительные и противоревматические	Регистрационное удостоверение № ЛП-№(008766)-(РГ-RU) от 10.02.2025г., со сроком действия до 10.02.2030г.	"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.