

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

1. Акт экспертизы №006-01-26007ГЗ дата 20.08.2026
2. Составлен: Торгово-промышленная палата Республики Башкортостан
3. Срок действия: 19.08.2027
4. Цель оформления акта экспертизы: Для оформления сертификатов СТ-1
5. Производитель товара: АО "НПО "Микроген" (Филиал в г. Уфа "Иммунопрепарат") Российская Федерация, 450014, г. Уфа, ул. Новороссийская, д.105
6. Товары:

№	Наименование товара	Международное непатентованное наименование	Код ОКПД ОК-034-2014	Регистрационное удостоверение	Критерий происхождения
1	Анатоксин дифтерийно-столбнячный очищенный адсорбированный жидкий (АДС-анатоксин) / Анатоксин дифтерийно-столбнячный, суспензия для внутримышечного введения (анатоксин с тиомерсалом) (ампула) 0.5/1 мл x 10 (коробка картонная/пачка картонная)	Анатоксин дифтерийно-столбнячный	21.20.21.126 Анатоксины и токсины, применяемые в медицине	ЛС-000331 от 21.04.2010	Д 3002
2	Анатоксин дифтерийный очищенный адсорбированный с уменьшенным содержанием антигена жидкий (АД-М-анатоксин) / Анатоксин дифтерийный, суспензия для внутримышечного и подкожного введения, анатоксин с тиомерсалом (ампула) 0.5/1 мл x 10 (коробка/пачка картонная)	Анатоксин дифтерийный	21.20.21.126 Анатоксины и токсины, применяемые в медицине	ЛС-000284 от 27.04.2010	Д 3002
3	Анатоксин дифтерийный очищенный адсорбированный с уменьшенным содержанием антигена жидкий (АД-М-анатоксин) / Анатоксин дифтерийный, суспензия для внутримышечного и подкожного введения, (анатоксин с тиомерсалом) (ампула) 0.5/1 мл x 10 (коробка картонная/пачка картонная)	Анатоксин дифтерийный	21.20.21.126 Анатоксины и токсины, применяемые в медицине	ЛП-№(006170)-(РГ-RU) от 09.07.2024	Д 3002
4	СОВИГРИПП® Вакцина	Вакцина для	21.20.21.125 Вакцины	ЛП-	Д 3002

гриппозная инактивированная субъединичная / Вакцина для профилактики гриппа [инактивированная], раствор для внутримышечного введения (ампула) 0.5 мл (1 доза) x 10 (коробка/пачка картонная)	профилактик и гриппа [инактивиро ванная]	вирусные инактивированные, применяемые в медицине	№(007255)- (ПГ-RU) от 15.10.2024	
--	---	---	--	--

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.