

КОПИЯ
ВЕРНА

6001000026

5282663

СЕРТИФИКАТ
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА
форма СТ-1

Выдан в Российской Федерации
(наименование страны)

Для представления в Российской Федерации
(наименование страны)

1. Грузоотправитель/экспортер (наименование и адрес)
АО «Фарм-Синтез»
121357, Россия, г. Москва, вн. тер. г.
Муниципальный округ Можайский, ул. Верейская,
д.29, стр.134, этаж 4, ком. 22

2. Грузополучатель/импортер (наименование и адрес)

3. Средства транспорта и маршрут следования
(если известно)

17.06.2026
д.29.1.р.13

5. Для служебных отметок

Для целей осуществления закупок для
обеспечения государственных и муниципальных
нужд
Действителен до 29.06.2027

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
1		Бусерелин-депо (МНН: Бусерелин), [лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения пролонгированного действия, 3.75 мг (флакон) x 1 + растворитель (ампула) 2 мл x 1 + шприц x 1 + игла x 2 + салфетка спиртовая x 2] x 1 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-№(004210)-(РГ-RU) от 29.12.2023	Д3004		
2		Октреотид-депо (МНН: Октреотид), [лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения с пролонгированным высвобождением, 10 мг, 20 мг, 30 мг (флакон) x 1 + растворитель (ампула) 2.0 мл x 1 + (шприц) x 1 + (игла стерильная) x 2 + (салфетка спиртовая) x 2] x 1 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-№(007878)-(РГ-RU) от 02.12.2024	Д3004		
3		Октреотид (МНН: Октреотид), раствор для внутривенного и подкожного введения, 50 мкг/мл, 100 мкг/мл (ампула) 1 мл x 5/10 (пачка картонная)	Д3004		

Подлинник документа
находится в
АО «Фарм-Синтез»
в речке №122
за 2020-2026 гг

12. Удостоверение
Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя
соответствует действительности

Торгово-промышленная палата Российской
Федерации
Россия, 109012, Москва, ул. Ильинка, д. 6/1, стр. 1



Подпись

Дата

Печать

13. Декларация заявителя
Нижеподписавшийся заявляет, что вышеприведенные
сведения соответствуют действительности, что
все товары полностью произведены или подвергнуты
достаточной переработке в

Российской Федерации

(наименование страны)

и что все они отвечают требованиям происхождения,
установленным в отношении таких товаров

Ярошинский М.А.



Подпись

Дата

Печать

Верно
30.06.2026

Генеральный
директор
Ярошинский М.А.

КОПИЯ
ВЕРНА

6001000026

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
4		Регистрационное удостоверение Р N002374/01 от 21.04.2008 Октреотид (МНН: Октреотид), раствор для внутривенного и подкожного введения, 50 мкг/мл, 100 мкг/мл (ампула) 1 мл x 5/10 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-№(012354)-(РГ-RU) от 05.11.2025	Д3004		
5		Октреотид (МНН: Октреотид), раствор для внутривенного и подкожного введения, 300 мкг/мл, 600 мкг/мл (ампула) 1 мл x 1/2/5/10 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-002453 от 06.05.2014	Д3004		
6		Октреотид (МНН: Октреотид), раствор для внутривенного и подкожного введения, 300 мкг/мл, 600 мкг/мл (ампула) 1 мл x 1/2/5/10 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-№(006042)-(РГ-RU) от 27.06.2024	Д3004		
7		Резорба (МНН: Золедроновая кислота), - лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, 4 мг (флакон) 4.0 мг x 1 (пачка картонная) - [лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, 4 мг (флакон) 4.0 мг x 1 + растворитель - вода для инъекций (ампула) 5 мл x 1] x 1 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-№(005753)-(РГ-RU) от 13.06.2024	Д3004		
8		Милатиб (МНН: Бортезомиб), [лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и подкожного введения, 3.0 мг, 3.5 мг (флакон) x 1 + растворитель (ампула) 5.0 мл x 1] x 1 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-004023 от 22.12.2016	Д3004		
9		Милатиб (МНН: Бортезомиб), [лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и подкожного введения 3.0 мг, 3.5 мг (флакон) x 1 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-№(007574)-	Д3004		

12. Удостоверение

☐ Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности

Торгово-промышленная палата Российской Федерации

Россия, 109012, Москва, ул. Ильинка, д. 6/1, стр. 1

Никитин Д.Н.



30.06.2026

Подпись

Дата

Печать

13. Декларация заявителя

Нижеподписавшийся заявляет, что вышеприведенные сведения соответствуют действительности, что все товары полностью произведены или подвергнуты достаточной переработке в

Российской Федерации

(наименование страны)

и что все они отвечают требованиям происхождения, установленным в отношении таких товаров

Ярошинский М.А.

30.06.2026

Подпись

Дата

Печать

Верно
30.06.2026

Генеральный директор
Ярошинский М.А.

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

**КОПИЯ
ВЕРНА**

6001000026

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
10		(РГ-RU) от 07.11.2024 Кабецин (МНН: Капецитабин), - таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 150 мг (банка) 60 x 1 (пачка картонная) - таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг (банка) 120 x 1 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-№(009994)- (РГ-RU) от 29.04.2025	Д3004		
11		МИЕЛАНИКС (МНН: Леналидомид), капсулы, 2.5 мг, 5.0 мг, 7.5 мг, 10.0 мг, 15.0 мг, 20.0 мг, 25.0 мг (банка) 21 x 1 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-006637 от 09.12.2020	Д3004		
12		МИЕЛАНИКС (МНН: Леналидомид), капсулы, 2.5 мг, 5.0 мг, 7.5 мг, 10.0 мг, 15.0 мг, 20.0 мг, 25.0 мг (банка) 21 x 1 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-№(006536)- (РГ-RU) от 12.08.2024	Д3004		
13		ЛАНГЕРРА (МНН: Гефитиниб), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 250 мг (банка) 30 x 1 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-№(007309)- (РГ-RU) от 18.10.2024	Д3004		

12. Удостоверение
Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности

Торгово-промышленная палата Российской Федерации
Россия, 109012, Москва, ул. Ильинка, д. 6/1, стр. 1

Никитин Д.И.



Подпись

Дата

Печать

13. Декларация заявителя
Нижеподписавшийся заявляет, что вышеприведенные сведения соответствуют действительности, что все товары полностью произведены или подвергнуты достаточной переработке в

Российской Федерации

(наименование страны)

и что все они отвечают требованиям происхождения, установленным в отношении таких товаров

Ярошинский М.А.



Подпись

Дата

Печать

Верно
30.06.2026
Генеральный директор
Ярошинский М.А.