

**КОПИЯ
ВЕРНА**

1. Грузоотправитель/экспортер (наименование и адрес) АО «Фарм-Синтез» 121357, Россия, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Можайский, ул. Вере́йская, д. 29, стр. 134, этаж 4, ком. 22		4. № 5001000029 5236175	
2. Грузополучатель/импортер (наименование и адрес)		СЕРТИФИКАТ О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА форма СТ-1 Выдан в Российской Федерации (наименование страны) Для представления в Российской Федерации (наименование страны)	
3. Средства транспорта и маршрут следования 12 (насколько это известно) Муниципальный округ Можайский, д. 29, стр. 134		5. Для служебных отметок Для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд Действителен до 02.09.2026	
6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения
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 ЛС-001945 от 03.08.2011	Д3004
3		Октреотид-депо (МНН: Октреотид), [лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения с пролонгированным высвобождением, 10 мг, 20 мг, 30 мг (флакон) x 1	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 Жуков И.В. 03.09.2025		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. 03.09.2025	
Подпись		Дата	
Печать		Печать	

Верно
03.09.2025
Венеральный дир. р
Ярошинский М.А.

КОПИЯ
ВЕРНА

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

5001000029

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
4		+ 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)-(PG-RU) от 02.12.2024 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 Р N002374/01 от 21.04.2008	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)-(PG-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 ЛС-002724 от 19.12.2011	Д3004		
8		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)-	Д3004		

*Торгово-промышленная палата
находится в
АО «Фарм-Синтез»
в г.е. №12.2
за 2020-2025гг.*

12. Удостоверение
Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя
соответствует действительности

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

Жуков И.В.

03.09.2025

12 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.

03.09.2025

Подпись

Дата

Печать

Верно

03.09.2025

*Александровский д.в.р.
Грашинский И.А.*

КОПИЯ
ВЕРНА

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

5001000029

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
9		(РГ-RU) от 13.06.2024 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		
10		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)-(РГ-RU) от 07.11.2024	Д3004		
11		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-002755 от 11.12.2014	Д3004		
12		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		
13		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		
14		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		
15		ЛАНГЕРРА (МНН: Гефитиниб), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 250 мг (банка) 30 x 1 (пачка картонная)	Д3004		

*Первичный документ
находится в
Ан. Фарм-Синтез
в расе №12.2
за 2020-2025 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

Жуков И.В.

03.09.2025

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.

03.09.2025

Подпись

Дата

Печать

Верно

03.09.2025

*Генеральный дир-р
Ярошинский М.А.*

КОПИЯ
ВЕРНА

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

5001000029

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
16		Регистрационное удостоверение ЛП-007445 от 28.09.2021 ЛАНГЕРРА (МНН: Гефитиниб), таблетки, покрытые плёночной оболочкой, 250 мг (банка) 30 x 1 (пачка картонная) Регистрационное удостоверение ЛП-№(007309)- (PG-RU) от 18.10.2024	Д3004		

Подлинник документа
находится в
АО «Фарм-Синтез»
в р.с. № 12.2
зв 2020 - 2025 г.г.

12. Удостоверение
Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя
соответствует действительности

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

Жуков И.В.

03.09.2025

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 этих товаров

Ярошинский М.А.

03.09.2025

Подпись

Дата

Печать

Верно
03.09.2025

Секретарь АО «Фарм-Синтез»
Ярошинский М.А.