

1. Грузоотправитель/экспортер (наименование и адрес) ООО "ГЕРОФАРМ" 191119, Санкт-Петербург, ул. Звенигородская, д. 9 Российская Федерация			4. № 5002008535 4036156 СЕРТИФИКАТ О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА форма СТ-1		
2. Грузополучатель/импортер (наименование и адрес)			Выдан в Российской Федерации (наименование страны) Для представления в Российской Федерации (наименование страны)		
3. Средства транспорта и маршрут следования (насколько это известно)			5. Для служебных отметок Для целей осуществления закупок для государственных и муниципальных нужд Действителен до 23.02.2026		
6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхож- дения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета- фактуры
1		Кортексин® лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения, 10 мг (флакон) 22 мг×10 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.230 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Полипептиды коры головного мозга скота) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(000636)-(РГ-RU) от 24.03.2022	Д3004		
2		Кортексин® лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения, 5 мг (флакон) 11 мг×10 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.230 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Полипептиды коры головного мозга скота) Регистрационное удостоверение № ЛС-№(000620)-(РГ-RU) от 09.03.2022	Д3004		
3		Ринсулин® НПХ суспензия для подкожного введения 100 МЕ/мл (флакон) 10 мл×1 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008)	Д3004		
12. Удостоверение Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности Союз "Санкт-Петербургская торгово-промышленная палата" 191123, Санкт-Петербург, ул. Чайковского, 46-48, РФ Павлова А.С.   24.02.2025			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 Родионов П.П.   24.02.2025		
Подпись			Подпись		
Дата			Дата		
Печать			Печать		

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

5002008535

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
4		(МНН Инсулин-изофан [человеческий генноинженерный]) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(001948)-(РГ-RU) от 14.03.2023 Ринсулин® Р раствор для инъекций, 100 МЕ/мл (флакон) 10 мл×1 (пачка картонная) ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин-растворимый [человеческий генноинженерный]) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(002604)-(РГ-RU) от 23.06.2023	Д3004		
5		Ринсулин® НПХ суспензия для подкожного введения, 100 МЕ/мл (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная); (картриджи в шприц-ручке Ринастра) 3 мл×5 (пачка картонная); (картриджи в шприц-ручке Ринастра II) 3 мл×5 (пачка картонная); (картриджи в шприц-ручке Geropharm® Pen) 3 мл×5 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин-изофан [человеческий генноинженерный]) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(001952)-(РГ-RU) от 14.03.2023	Д3004		
6		Ринсулин® Р раствор для инъекций, 100 МЕ/мл, (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж в шприц-ручке Ринастра / Ринастра II/ Geropharm® Pen) 3 мл×5 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин-растворимый [человеческий генноинженерный]) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(002606)-(РГ-RU) от 23.06.2023	Д3004		
7		Ринсулин® МИКС 30/70 суспензия для подкожного введения 100 МЕ/мл (флакон) 5/10 мл×1 (пачка картонная); (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж + шприц-ручка Ринастра II) 3 мл×5	Д3004		

КОПИЯ ВЕРНА
ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР
ООО «ГЕРОФАРМ»
РОДИОНОВ П.П.



12. Удостоверение

Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности

Союз "Санкт-Петербургская торгово-промышленная палата"
191123, Санкт-Петербург, ул. Чайковского, 46-48, РФ

Павлова А.С.

Павлова А.С.

24.02.2025

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

Родионов П.П.



24.02.2025

Подпись

Дата

Печать

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

5002008535

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
8		(пачка картонная); код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин двухфазный [человеческий генноинженерный]) Регистрационное удостоверение № ЛП-006130 от 05.03.2020 Ринсулин® МИКС 30/70 суспензия для подкожного введения 100 МЕ/мл (флакон) 5/10 мл×1 (пачка картонная); (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж в шприц-ручке Ринастра II/ Geropharm® Pen) 3 мл×5 (пачка картонная); код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин двухфазный [человеческий генноинженерный]) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(005397)-(РГ-RU) от 07.05.2024	Д3004		
9		РинЛиз раствор для внутривенного и подкожного введения 100 МЕ/мл (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж + шприц-ручка Ринастра II/Ринастра III) 3 мл×5 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин лизпро) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(000346)-(РГ-RU) от 01.09.2021	Д3004		
10		РинЛиз Микс 25 суспензия для подкожного введения 100 МЕ/мл (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж + шприц-ручка Ринастра® II) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж + шприц-ручка Ринастра® III) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж + шприц-ручка Geropharm® Pen) 3 мл×5 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин лизпро двухфазный) Регистрационное удостоверение	Д3004		

КОПИЯ ВЕРНА
ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР
ООО «ГЕРОФАРМ»
РОДИОНОВ П.П.



12. Удостоверение
Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности

Союз "Санкт-Петербургская торгово-промышленная палата"
191123, Санкт-Петербург, ул. Чайковского, 46-48, РФ

Павлова А.С.

Павлова А.С.

24.02.2025

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

Родионов П.П.

Родионов П.П.

24.02.2025

Подпись

Дата

Печать

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

5002008535

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
11		№ ЛП-№(000435)-(РГ-RU) от 17.11.2021 РинГлар® раствор для подкожного введения 100 ЕД/мл (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж в шприц-ручке Ринастра® II/ Ринастра® III/ Geropharm® Pen) 3 мл×5 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин гларгин) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(002226)-(РГ-RU) от 21.04.2023	Д3004		
12		РинГлузин® раствор для подкожного введения, 100 ЕД/мл (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж в шприц-ручке Ринастра® II / Geropharm® Pen) 3 мл×5 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин глулизин) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(006197)-(РГ-RU) от 12.07.2024	Д3004		
13		РинФаст® раствор для внутривенного и подкожного введения, 100 ЕД/мл (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж в шприц-ручке Ринастра II) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж в шприц-ручке Geropharm® Pen) 3 мл×5 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин аспарт) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(002333)-(РГ-RU) от 16.05.2023	Д3004		
14		РинФаст Ник раствор для подкожного и внутривенного введения, 100 ЕД/мл (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная), (картридж в шприц-ручке Ринастра II/Ринастра III/ Geropharm® Pen) 3 мл×5 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин аспарт) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(003432)-(РГ-RU) от 17.10.2023	Д3004		

КОПИЯ ВЕРНА
ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР
ООО «ГЕРОФАРМ»
Р. ДИОНОВ И.Д.

12. Удостоверение

Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности

Союз "Санкт-Петербургская торгово-промышленная палата"
191123, Санкт-Петербург, ул. Чайковского, 46-48, РФ

Павлова А.С.

24.02.2025

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

Родионов П.П.

24.02.2025

Подпись

Дата

Печать

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

5002008535

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
15		РинФаст® Микс 30 суспензия для подкожного введения, 100 ЕД/мл (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж +шприц-ручка Ринастра II/Ринастра III) 3 мл×5 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин аспарт двухфазный) Регистрационное удостоверение № ЛП-007449 от 28.09.2021	Д3004		
16		РинФаст® Микс 30 суспензия для подкожного введения, 100 ЕД/мл (картридж) 3 мл×5 (пачка картонная); (картридж +шприц-ручка Ринастра II/Ринастра III) 3 мл×5 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Инсулин аспарт двухфазный) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(004724)-(РГ-RU) от 22.02.2024	Д3004		
17		Ромиплостим-ГЕРОФАРМ Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения, 250 мкг, 500 мкг (флакон) × 1 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Ромиплостим) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(007754)-(РГ-RU) от 20.11.2024	Д3004		
18		Семавик раствор для подкожного введения, 0,25/0,5/1 мг/доза [(шприц-ручка) 3 мл×1 + (игла) ×4]×1 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Семаглутид) Регистрационное удостоверение № ЛП-008825 от 06.10.2023	Д3004		
19		Семавик раствор для подкожного введения, 0,25/0,5/1 мг/доза [(шприц-ручка) 3 мл×1 + (игла) ×4/6]×1 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008)	Д3004		

КОПИЯ ВЕРНА
ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР
ООО «ГЕРОФАРМ»
РОДИОНОВ П.Л.

Д3004

12. Удостоверение

Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности

Союз "Санкт-Петербургская торгово-промышленная палата"
191123, Санкт-Петербург, ул. Чайковского, 46-48, РФ

Павлова А.С.

24.02.2025

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

Родионов П.Л.

24.02.2025

Подпись

Дата

Печать

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

5002008535

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
20		(МНН Семаглутид) Регистрационное удостоверение № ЛП-№(008022)-(РГ-RU) от 09.12.2024 Семавик® Некст [раствор для подкожного введения 0.25/0.5/1.0/1.7/2.4 мг/доза (шприц-ручка) 3 мл × 1 + (игла) × 4] × 1 (пачка картонная) код ОКПД2 – 21.20.10.119 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (МНН Семаглутид) Регистрационное удостоверение № ЛП-№ (007099)-(РГ-RU) от 03.10.2024	Д3004		

КОПИЯ ВЕРНА
ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР
ООО «ГЕРОФАРМ»
РОДИОНОВ Д. П.



12. Удостоверение
Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности

Союз "Санкт-Петербургская торгово-промышленная палата"
191123, Санкт-Петербург, ул. Чайковского, 46-48, РФ

Павлова А.С.

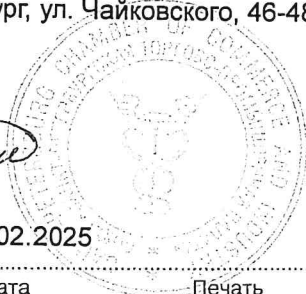
Павлова

24.02.2025

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

Родионов Д. П.

24.02.2025

Подпись

Дата

Печать

