

1. Грузоотправитель/экспортер (наименование и адрес)
 Открытое Акционерное Общество «Акционерное Курганское Общество медицинских препаратов и изделий «Синтез», (ОАО «Синтез») Россия, 640008, Курганская область, г. Курган, пр. Конституции, 7.

2. Грузополучатель/импортер (наименование и адрес)

3. Средства транспорта и маршрут следования (насколько это известно)

4. № **8121000022**
7956748

**СЕРТИФИКАТ
 О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА
 форма СТ-1**
 Выдан в **Российской Федерации**
 (наименование страны)
 Для представления в **Российской Федерации**
 (наименование страны)

5. Для служебных отметок
 Для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд.
 Действителен до 19.06.2019

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
1		Комплект контейнеров полимерных и магистралей однократного применения стерильный, для центрифужного плазмафереза у донора «ККМП»-«Синтез», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2007/00531 от 27.12.2017г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		
2		Комплект контейнеров полимерных и магистралей для двукратного плазмафереза, однократного применения, стерильных КПКМ-400-«Синтез», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2011/11521 от 03.08.2011г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		
3		Комплект изделий для неаппаратного донорского двукратного плазмафереза однократного применения стерильный - КДП, Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2008/03180 от 05.08.2008г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		

12. Удостоверение
 Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности
КУРГАНСКАЯ ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА
 Россия, 640007, г.Курган, ул.Дзержинского, 1А.

 02.07.2018
 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

 02.07.2018
 Подпись Дата Печать 

КОПИЯ ВЕРНА
 Исполнительный директор 

Б.М. ЖОРОВ
 № 1

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

8121000022

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
4		Комплект изделий для криоконсервирования эритроцитов однократного применения, стерильный «Синтез», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2012/13086 от 10.02.2012г.	Д 9018		
5		Комплект изделий для отмывания и ресуспендирования криоконсервированных эритроцитов однократного применения, стерильный «Синтез», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2012/13244 от 20.03.2012г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		
6		Контейнеры полимерные для крови и ее компонентов с раствором гемоконсерванта однократного применения, стерильные «Гемасин», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № РЗН 2015/2313 от 24.11.2017г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		
7		Контейнеры полимерные стерильные для отмывания эритроцитов методом центрифугирования - «Синтез» в четырех исполнениях, Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2011/12060 от 10.10.2011г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		
8		Контейнеры полимерные для компонентов крови с иглой полимерной однократного применения, стерильные «Компопласт» - «Синтез» в следующих исполнениях: однокамерный «Компопласт» 300 «Синтез»; двухкамерный «Компопласт» 300/300 «Синтез». Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2010/09608 от 24.12.2010г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		

12. Удостоверение
Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности

КУРГАНСКАЯ ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА
Россия, 640007, г.Курган, ул.Дзержинского, 1А.

Сочнев Е.А.

02.07.2018

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

Жоров Б.М.

02.07.2018

Подпись



КОПИЯ ВЕРНА

Исполнительный директор

Б.М. Жоров

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА № _____
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

8121000022

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
9		Устройство полимерное для взятия крови в бутылку с коннектором «Луер-Лок», с иглами металлическими, однократного применения, стерильное ВК 10-01 -«ЛЛ»-«Синтез». Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2011/09913 от 25.01.2011г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		
10		Устройство полимерное для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов из бутылки однократного применения, стерильное ПК 21-01-«Синтез», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2007/00944 от 15.10.2007г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		
11		Устройство полимерное для переливания крови и компонентов крови из контейнеров полимерных однократного применения, стерильное ПК 22-02-«Синтез», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2007/00943 от 15.10.2007г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		
12		Устройство полимерное для переливания крови, компонентов крови, кровезаменителей и инфузионных растворов «Синтез» однократного применения, стерильное с иглой полимерной совмещенной для подключения к бутылке и к полимерному контейнеру ПК 23-07, Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2008/03893 от 29.12.2008г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		
13		Устройство полимерное для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов из бутылки стеклянной, однократного применения, стерильное ПР 21-07-«Синтез», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2008/03553 от 18.08.2017г.	Д 9018		

12. Удостоверение
Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности

КУРГАНСКАЯ ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА
Россия, 640007, г.Курган, ул.Дзержинского, 1А.

Сочнев Е.А.

02.07.2018

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

Жоров Б.М.

02.07.2018

Подпись

Дата



КОПИЯ ВЕРНА

Исполнительный директор

Б.М. Жоров

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА № _____
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

8121000022

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
14		Устройство полимерное для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов из контейнеров полимерных однократного применения, стерильное, ПР 22-01-«Синтез», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2008/03555 от 18.08.2017г. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		
15		Устройство полимерное для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов однократного применения, стерильное, с иглой полимерной совмещенной для подключения к бутылке или полимерному контейнеру ПР 23-07-«Синтез», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2008/03554 от 18.08.2017г.	Д 9018		
16		Система-магистраль для соединения полимерных контейнеров и стеклянных бутылок однократного применения «Синтез», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2010/09198 от 10.05.2016г.	Д 9018		
17		Комплект изделий для внутривенного введения инфузионных растворов однократного применения, стерильный, Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2010/07711 от 10.05.2016г.. Производитель: ОАО "Синтез".	Д 9018		
18		Контейнеры полимерные для крови и ее компонентов с растворами ЦФД/САГМ (CPD/SAGM) однократного применения, стерильные «Гемасин», Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № РЗН 2017/6216 от 07.09.2017г.	Д 9018		
19		Магистраль полимерная для соединения контейнеров полимерных с консервированной кровью или гемоконсервантом, однократного применения, стерильная, с иглами полимерными и зажимом для перекрытия трубки Мп-«Синтез».	Д 9018		

12. Удостоверение
Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности

КУРГАНСКАЯ ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА
Россия, 640007, г.Курган, ул.Дзержинского, -1А.

Сочнев Е.А.

02.07.2018

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

Жоров Б.М.

02.07.2018

Подпись

Дата

Печать

КОПИЯ ВЕРНА

Исполнительный директор

Б.М. Жоров

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ЛИСТ СЕРТИФИКАТА №
О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА ФОРМЫ СТ-1

8121000022

6. №	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара	9. Критерии происхождения	10. Количество товара	11. Номер и дата счета-фактуры
20		<p>Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2008/02556 от 30.04.2008г. Производитель: ОАО "Синтез".</p> <p>Катетеры подключичные однократного применения, стерильные «Синтез» в составе: катетер Ø 0,6 мм или 1,0 мм или 1,4 мм – 1 шт.; проводник – 1 шт.; пробка – 2 шт., Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2011/11466 от 19.07.2011г. Производитель: ОАО "Синтез".</p>	Д 9018		

12. Удостоверение
Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности

КУРГАНСКАЯ ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА
Россия, 640007, г.Курган, ул.Дзержинского, 1А.

Сочнев Е.А.

02.07.2018

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

Жоров Б.М.

02.07.2018

Подпись

Дата



КОПИЯ ВЕРНА

Исполнительный директор

Б.М. Жоров