

Орган по сертификации

Общество с ограниченной ответственностью "ЛенСерт"

Место нахождения: Российская Федерация, 195027, город Санкт-Петербург, Пискаревский проспект, 2, корпус 3, литер А, офис 852

Адрес места осуществления деятельности: Российская Федерация, 195027, город Санкт-Петербург, Пискаревский проспект, 2, корпус 3, литер А, офис 852, 854  
телефон: +78129863069, адрес электронной почты: spb@lensert.ru  
Аттестат аккредитации № RA.RU.11AB69, дата регистрации 28.04.2016 года

**Уведомление об отказе  
в регистрации декларации о соответствии продукции**

№ 3110194/д от 31.10.2019 г.

Рассмотрев заявление № 3110194/д от 31.10.2019 г.

Общество с ограниченной ответственностью «Медимпорт»

наименование организации заявителя (уполномоченного изготовителем лица), импортера, дистрибьютера, продавца (далее-заявителя)

**Регистрационный или учетный (индивидуальный, идентификационный) номер заявителя, присваиваемый при государственной регистрации юридического лица или физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, в соответствии с законодательством государств-членов, место нахождения и адрес места осуществления деятельности (место жительства и адрес места осуществления деятельности, для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя), номер телефона, адрес электронной почты:**

Место нахождения и адрес места осуществления деятельности: 630091, Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Советская, д.52, пом.14, оф. 211, основной государственный регистрационный номер: 1185476017110, номер телефона: 8 (812) 702-73-02, адрес электронной почты: 207@armed.ru

**на регистрацию декларации о соответствии:**

Сиденье для ходунков D47, т.м. «Armed»

наименование и обозначение продукции

**Серийный выпуск**

(серийный выпуск, партия или единичное изделие), для партии указывается размер партии, для единичного изделия - заводской номер изделия, дополнительно в обоих случаях приводятся реквизиты товаросопроводительной документации

код ТН ВЭД ЕАЭС 9021909009

Код ОКПД2 32.50.23

**выпускаемой изготовителем: "Jiangsu Dengguan Medical Treatment Instrument Co., Ltd."**

Место нахождения: , адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: No.17, Danfeng West Road, Jintan City, Jiangsu Province, China, 213200

полное наименование изготовителя, его места нахождения и места осуществления деятельности по изготовлению продукции и его филиалов

**в соответствии с:**

**Технической документацией изготовителя**

наименование и обозначение документа (документов), в соответствии с которым изготовлена продукция (стандарт, стандарт организации, технические условия или иной документ при наличии)

**Органом по сертификации было принято решение ОТКАЗАТЬ в регистрации декларации о соответствии по причине**

Отсутствия заявленной продукции в «Едином перечне продукции, подлежащей обязательной сертификации, едином перечне продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии», утв. Постановление Правительства РФ от 01.12.2009 года № 982 (с изм. на 07.03.2019 г.)

Руководитель (уполномоченное  
лицо) органа по сертификации

Эксперт



подпись

подпись

Заболотная Т.В.

(Ф.И.О.)

Вахромеев Д.Е.

(Ф.И.О.)