

Общество с ограниченной ответственностью "ЛенСерт"  
Место нахождения: Российская Федерация, 195112, город Санкт-Петербург,  
улица Республиканская, дом 24, корпус 1, строение 1, помещение 7-Н  
Адрес места осуществления деятельности: Российская Федерация, 195027, город Санкт-Петербург,  
улица Магнитогорская, дом 30 литер А, офис 912  
телефон: +78129863069, адрес электронной почты: spb@lensert.ru  
Аттестат аккредитации № RA.RU.11АБ69, дата регистрации: 28.04.2016 года

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

№ 0909203/д от 09.09.2020 года

Рассмотрев заявление № \_\_\_\_\_ б/н от 09.09.2020 г.

Общество с ограниченной ответственностью «АВАНТМЕД»

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: 119618, Россия, город Москва, улица 50 лет Октября, дом № 4, офис № 104,  
адрес места осуществления деятельности: 119618, Россия, город Москва, улица 50 лет Октября, дом № 4, офис № 104, телефон: +74952201719, почта: info@avantmed.ru

**на регистрацию декларации о соответствии:**

Тест-полоски "Ехactive" к системе мониторинга уровня глюкозы в крови "Ехactive Vital", в составе:  
1. Тест-полоски - 2 уп./по 25 шт. 2. Кодовый чип. 3. Инструкция по применению.

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 3822 000 000

Код ОКПД2 21.20.23.110

**выпускаемой изготовителем:**

Microtech Medical (Hangzhou) Co. Ltd. Место нахождения и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: No.9 Haishu Road, Yuhang District, Hangzhou City, Zhejiang Province, China, Китай

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.

Руководитель (уполномоченное  
лицо) органа по сертификации

Эксперт



Заболотная Т.В.

(Ф.И.О.)

Вахромеев Д.Е.

(Ф.И.О.)