

Основные сведения

Тип декларации	Декларация о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза (технического регламента Таможенного союза)
Технические регламенты	ТР ТС 004/2011 О безопасности низковольтного оборудования
Группа продукции ЕАЭС	ТР ТС 020/2011 Электромагнитная совместимость технических средств Низковольтное оборудование, не включенное в Перечень продукции, подлежащей сертификации к ТР ТС 004/2011
Схема декларирования	Технические средства, не включенные в Перечень продукции, подлежащей сертификации к ТР ТС 020/2011
Тип объекта декларирования	1д Серийный выпуск

Декларация о соответствии

Статус декларации	Действует
Регистрационный номер декларации о соответствии	ЕАЭС N RU Д-СН.РА06.В.26424/23
Дата регистрации декларации	08.08.2023
Дата окончания действия декларации о соответствии	07.08.2028
Свободное распространение продукции не ограничено законодательством РФ	Да

Заявитель

Тип заявителя	Юридическое лицо
Тип декларанта	Уполномоченное изготовителем лицо
Основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН)	1187847244573
Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН)	7804626640
Организационно-правовая форма	Общества с ограниченной ответственностью
Полное наименование юридического лица	ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "МЕДШОП"
Сокращенное наименование юридического лица	ООО "МЕДШОП"
Фамилия руководителя юридического лица	Сорокин
Имя руководителя юридического лица	Никита
Отчество руководителя юридического лица	Игоревич
Должность руководителя	Генеральный директор

Адрес

Адрес места нахождения	199178, Россия, город Санкт-Петербург, вн. тер. г. муниципальный округ Васильевский, 17-я линия В.О., дом 54, корпус 17, литера Е, офис 2.2.17
------------------------	--

Контактные данные

Номер телефона	+7 9522753415
Адрес электронной почты	zakaz@medshop.pro

Сведения о государственной регистрации

Наименование органа, зарегистрировавшего организацию в качестве юридического лица	Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы №15 по Санкт-Петербургу
Дата регистрации в качестве ЮЛ	31.08.2018
Дата присвоения ОГРН	31.08.2018
Код причины постановки на учет (КПП)	780101001

Изготовитель

Тип изготовителя	Иностранное лицо
Совпадает с заявителем	Нет
Полное наименование	Guangzhou RebornEndo Medical Instrument Co., Ltd.

Адрес

Зарегистрировано на территории ЕАЭС	Нет
Адрес места жительства	Китай, Room 309, Building No.5, No.2 Xingye Road, Nansha District. Guangzhou City, Guangdong Province, China

Производственные площадки

Китай, Room 309, Building No.5, No.2 Xingye Road, Nansha District. Guangzhou City, Guangdong Province, China

Адрес производства продукции Китай, Room 309, Building No.5, No.2 Xingye Road, Nansha District. Guangzhou City, Guangdong Province, China

Полное наименование Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции:

Сведения о продукции

Происхождение продукции	КИТАЙ
Общее наименование продукции	АПЕКСЛОКАТОР RPEX 9, RPEX 6
Общие условия хранения продукции	Дата изготовления, срок службы, условия хранения указаны в прилагаемой к продукции товаросопроводительной документации и/или на упаковке и/или каждой единице продукции

Сведения об обозначении, идентификации и дополнительная информация о продукции

Наименование (обозначение) продукции	АПЕКСЛОКАТОР RPEX 9, RPEX 6
Иная информация о продукции	Декларация соответствия распространяется на продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения, указанную в акте(ах) отбора
Код ТН ВЭД ЕАЭС	8479899707

Единица продукта

Единица измерения	штука
-------------------	-------

Стандарты и иные нормативные документы, применяемые при подтверждении соответствия

Стандарт 1

Обозначение стандарта, нормативного документа ГОСТ 12.2.007.0-75

Наименование стандарта, нормативного документа "Система стандартов безопасности труда. Изделия электротехнические. Общие требования безопасности"

Стандарт 2

Обозначение стандарта, нормативного документа	ГОСТ 30804.6.2-2013
Наименование стандарта, нормативного документа	"Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к электромагнитным помехам технических средств, применяемых в
Раздел (пункт, подпункт) стандарта, нормативного документа	раздел 8
Стандарт 3	
Обозначение стандарта, нормативного документа	ГОСТ IEC 61000-6-4-2016
Наименование стандарта, нормативного документа	"Электромагнитная совместимость (ЭМС). Общие стандарты. Стандарт электромагнитной эмиссии для промышленных обстановок"
Раздел (пункт, подпункт) стандарта, нормативного документа	раздел 7

Исследования, испытания, измерения

Испытательная лаборатория

Лаборатория 1

Наименование испытательной лаборатории	Испытательная лаборатория «Качество Продукции», аттестат аккредитации РОСС RU.31881.04ТЕСО.ИЛ024
Адрес места осуществления деятельности производственной лаборатории	190005, РОССИЯ, Г. САНКТ-ПЕТЕРБУРГ, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ИЗМАЙЛОВСКОЕ, 6-Я КРАСНОАРМЕЙСКАЯ УЛ., Д. 5-7, ЛИТЕРА А, ЧАСТЬ ПОМЕЩ. 3-Н, КОМ. 28-29, ОФ. 201А

Протокол исследования (испытания) и измерения

Дата протокола	08.08.2023
Номер протокола	КПА22-16752

Документы, предполагаемые схемой декларирования

ТР ТС 004/2011

Иные документы

Наименование документа	Договор уполномоченного лица
Номер документа	б/н
Дата документа	28.06.2023

ТР ТС 020/2011

Иные документы

Наименование документа	Договор уполномоченного лица
Номер документа	б/н
Дата документа	28.06.2023

Исследование типа продукции

Заключение об исследовании типа продукции

Страна места нахождения	РОССИЯ
Признак аккредитации	Да

Документы, представленные заявителем**Договор на выполнение функций иностранного изготовителя**

Номер договора	б/н
Дата договора	28.06.2023
Предмет договора	Договор уполномоченного лица

Одобрение типа транспортного средства/одобрение типа шасси

Страна места нахождения	РОССИЯ
-------------------------	--------

Иные документы, представленные заявителем

Приложение	Категория документа	Название документа	Номер документа	Дата документа
	Другое	Договор уполномоченного лица	б/н	28.06.2023

QR - код