

AVIZ SANITAR
PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-21099/2025
Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов
din/от 17 ianuarie 2025

Prin prezentul aviz sanitar se confirmă că producerea, importul, utilizarea și desfacerea produselor / echipamentelor
Настоящим санитарным заключением подтверждается что производство, ввоз, использование и реализация продукции / оборудования
Hârtie igienică, prosoape, șevețele, urna, dispenser m.c. Selpak, Uni Baby, Sens

sunt conforme Regulamentului (lor) sanitar (e) / соответствуют санитарному (ым) регламенту (ам) (se va indica denumirea completă a
Regulamentului (lor) sanitar (e) / указать полное наименование санитарного (ых) регламента (ов))
SM EN ISO 12625-1:2013

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация произв./импортер, страна происхождения
ECZACIBASI TUKETIM URUNLERI SANAYI VE TICARET A.S., TURCIA

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения
AZMOL GROUP S.R.L. , Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Riscani, str. Socoleni, 5, bloc. 5

Temei pentru recunoașterea conformității produselor Regulamentului (lor) sanitar (e) menționat (e) a servit /
Основанием для признания продукции указанному (ым) санитарному (ым) регламенту (ам) послужило
Demers, contract nr.MD 30/04/2013 din 30.04.2013, facturi, rapoarte a încercărilor de laborator nr.51022149-51022151 din
14.01.2025
(a enumera documentele de însoțire, buletinele de analiză / перечислить сопроводительные док., протоколы исслед.)

Caracteristica sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции:
Parametrii (factorii) / показатели (факторы) **Normativul sanitar / санитарный норматив**
conform rapoartelor încercărilor de laborator nr.51022149-51022151 din 14.01.2025

Domeniu de utilizare / Область применения:
cerințe igienice, întreținere

Condițiile necesare de utilizare, depozitare, transportare, măsurile de securitate / Необходимые условия использования, хранения,
транспортировки, меры безопасности:
plasarea pe piață în condițiile respectării legislației în vigoare în Republica Moldova

AVIZUL SANITAR este valabil pînă la / Санитарное заключение действительно до: 31.01.2026

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ

Nicolae Jelamschi

Digitally signed by Jelamschi Nicolae
Date: 2025.01.17 12:50:16 EET
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova

MOLDOVA EUROPEANĂ



2023 -03- 0 2



CHIEF PHARMACEUTICAL INSPECTOR

IWSF.405.76.2023.IP.2
WTC/0035_02_01/144

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Part 1

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC as amended

Chief Pharmaceutical Inspector

/the Competent Authority of Poland/

confirms the following:

the manufacturer

GRUPA INCO Spółka Akcyjna
ul. Wspólna 25, 00-519 Warszawa, POLAND

site address

GRUPA INCO Spółka Akcyjna
Magazyn WYROBU Gotowego
ul. Towarowa 8, Góra Kalwaria, POLAND

has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation No. 175/0035/15 in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in Pharmaceutical Law of 6th of September 2001 (Journal of Laws from 2022, item 2301 as amended).

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **17-19/05/2023**, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements laid down in Directive 2003/94/EC.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.



GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

Part 2

Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.4 Other products or processing activity

1.4.1 Manufacture of:

1.4.1.3 Other: Storage, distribution



Chief Pharmaceutical Inspector

Ewa Kucharska
Ewa Kucharska



CHIEF PHARMACEUTICAL INSPECTOR

IWSF.405.76.2023.IP.1
WTC/0035_01_01/143

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER

Part 1

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC as amended

Chief Pharmaceutical Inspector

/the Competent Authority of Poland/

confirms the following:

the manufacturer

GRUPA INCO Spółka Akcyjna
ul. Wspólna 25, 00-519 Warszawa, POLAND

site address

GRUPA INCO Spółka Akcyjna
Wydział Produkcji Leków
ul. Ks. Kurowskiego 93, 05-080 Izabelin os. Hornówek, POLAND

has been inspected under the national inspection programme in connection with manufacturing authorisation No. **175/0035/15** in accordance with Art. 40 of Directive 2001/83/EC transposed in Pharmaceutical Law of 6th of September 2001 (Journal of Laws from 2022, item 2301 as amended).

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **17-19/05/2023**, it is considered that it complies with the Good Manufacturing Practice requirements laid down in Directive 2003/94/EC.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field.

This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2.

The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMP. If it does not appear, please contact the issuing authority.



AVIZ SANITAR
PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-22528/2025
Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов
din/от 02 septembrie 2025

Prin prezentul aviz sanitar se confirmă că producerea, importul, utilizarea și desfacerea produselor / echipamentelor
Настоящим санитарным заключением подтверждается что производство, ввоз, использование и реализация продукции / оборудования
Hârtie igienică m.c. SELPAK

sunt conforme Regulamentului (lor) sanitar (e) / соответствуют санитарному (ым) регламенту (ам) (se va indica denumirea completă a
Regulamentului (lor) sanitar (e) / указать полное наименование санитарного (ых) регламента (ов))
SM EN ISO 12625-1:2013

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация произв./импортер, страна происхождения
Sanipak Sagliki Yasam URUNLERI SAN.VE.TIC. A.S, TURCIA

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения
"AZMOL GROUP" S.R.L. , Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Riscani, str. Socoleni, 5, bloc. 5

Temei pentru recunoașterea conformității produselor Regulamentului (lor) sanitar (e) menționat (e) a servit /
Основанием для признания продукции указанному (ым) санитарному (ым) регламенту (ам) послужило
Demers, contract nr.MD 30/04/2013 din 30.04.2013, facturi, raport a încercărilor de laborator nr.51027277 din 28.08.2025
(a enumera documentele de însoțire, buletinele de analiză / перечислить сопроводительные док., протоколы исслед.)

Caracteristica sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции:

Parametrii (factorii) / показатели (факторы)

Normativul sanitar / санитарный норматив

conform raportului încercărilor de laborator nr.51027277 din 28.08.2025

Domeniu de utilizare / Область применения:
întreținere, cerințe igienice

Condițiile necesare de utilizare, depozitare, transportare, măsurile de securitate / Необходимые условия использования, хранения,
транспортировки, меры безопасности:
plasarea pe piață în condițiile respectării legislației în vigoare în Republica Moldova

AVIZUL SANITAR este valabil pînă la / Санитарное заключение действительно до: 31.08.2028

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ

Nicolae Jelamschi

Digitally signed by Jelamschi Nicolae
Date: 2025.09.02 16:30:52 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova

MOLDOVA EUROPEANĂ



AVIZ SANITAR
PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-22836/2025

Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов

din/от 20 octombrie 2025

Prin prezentul aviz sanitar se confirmă că producerea, importul, utilizarea și desfacerea produselor / echipamentelor

Настоящим санитарным заключением подтверждается качество производства, ввоза, использования и реализации продукции / оборудования

Beîșoare igienice, vată, și discuri demachiante m.c.IPEK.

sunt conforme Regulamentului (lor) sanitar (e) / соответствуют санитарному (ому) постановлению (ам) (se va indica denumirea completă a
Regulamentului (lor) sanitar (e) / указать полное наименование санитарного (ых) постановления (ам))

SM EN ISO 17516:2016

Organizația-productoare/importatoare, țara de origine / организация-произв./импортёр, страна происхождения

IPEK IDROFIL PAMUK SAN.VE.TIC.A.S, TURCIA

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения

"AZMOL GROUP" S.R.L., Republica Moldova, mun. Chișinău, sec. Riscani, str. Socoleni, 5, bloc. 5

Temei pentru recunoașterea conformității produselor Regulamentului (lor) sanitar (e) menționat (e) a servit /

Основание для признания продукции соответствующему (ому) санитарному (ому) постановлению (ам) носителем

Demers, contract nr.MD-02 din 01.01.2013, facturi, rapoarte a încercărilor de laborator nr.51028661-51028662 din
13.10.2025

(a enunțarea documentelor de însoțire, buletinele de analiză / representation conform documentelor (doc., rapoartele încercări))

Caracteristica sanitară a produselor / санитарная характеристика продукции:

Parametrii (factorii) / показатели (факторы)

Normativul sanitar / санитарный норматив

conform rapoartelor încercărilor de laborator nr.51028661-51028662 din 13.10.2025

Domeniul de utilizare / Область применения:

Întreținere

**Condițiile necesare de utilizare, depozitare, transportare, măsurile de securitate / Необходимые условия использования, хранения,
транспортировки, меры безопасности:**

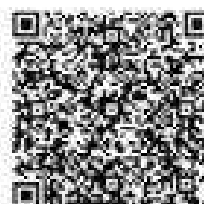
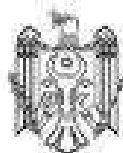
plasarea pe piață în condițiile respectării legislației în vigoare în Republica Moldova

AVIZUL SANITAR este valabil până la / Санитарное заключение действительно до: 31.10.2028

DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ

Vasile Gustiuc

Digitally signed by Vasile Gustiuc
Date: 2025.10.20 12:06:49 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova
MOLDOVA EUROPEANĂ



Part 2

Human Medicinal Products

1 MANUFACTURING OPERATIONS

1.2	Non-sterile products
	1.2.1 Non-sterile products 1.2.1.5 Liquids for external use 1.2.2 Batch certification
1.5	Packaging
	1.5.1 Primary packing 1.5.1.5 Liquids for external use 1.5.2 Secondary packing
1.6	Quality control testing
	1.6.3 Chemical/Physical



Chief Pharmaceutical Inspector

Ewa Krajewska
Ewa Krajewska