



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII, MUNCII
ȘI PROTECȚIEI SOCIALE
AL REPUBLICII MOLDOVA

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ, ТРУДА
И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА

AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ
НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ

MD-2028, muș. Chișinău, str. Gheorghe. Asachi, 67-a

Tel. + 373 22 574501, fax + 373 22 729725

IDNO 1018601000021

E-mail: ansp@ansp.md; anticamera@ansp.md

DOCUMENTAȚIE MEDICALĂ / Медицинская документация
FORMULAR / Форма Nr. 303-2/e
APROBAT DE MSMPs al RM / Утверждена МЗТСЗ РМ
31.10.11 Nr. 828

Centrul de încercări de laborator acreditat de către
Centrul Național de Acreditare din Republica Moldova MOLDAC
Испытательный лабораторный центр аккредитованный
Национальным аккредитационным Центром РМ MOLDAC
Certificat nr. LI-044 din 17.02.2018 valabil până la 16.02.2022
Accreditat în Sistemul Ministerului Sănătății, Muncii
și Protecției Sociale al RM
Аккредитованный в системе Министерства Здравоохранения, Труда и
Социальной Защиты Республики Молдова
Certificat nr. 2293 din 24.10.2014, valabil până la 24.10.2019

AVIZ SANITAR
PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE ȘI NEALIMENTARE Nr. P-7871/2020

Санитарное заключение для пищевых и непищевых продуктов

din/om "11" noiembrie a./z. 2020

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

Combinezon de protecție de unica folosință din spunbond laminat cu densitatea 56 g/m²
și cusătură sigilată cu bandă

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)

Regulamentul (UE) 2016/425 privind echipamentele de protecție individuale

Organizația-producătoare/importatoare, țara de origine / организация произв./импортёр, страна происхождения
Republica Moldova, "GEMINI CLOTHING LIMITED" SRL

Destinatarul avizului sanitar / получатель санитарного заключения

"GEMINI CLOTHING LIMITED" SRL, Moldova, or.Șoldănești, str. Păcii, 25

Ca temel pentru recunoașterea conformității produselor Regulamentului (lor) sanitar (e) menționat (e) a servit /
Основанием для признания продукции указанному (ым) санитарному (ым) регламенту (ам) послужило

Demers, autorizație sanitară de funcționare nr.005283/2020 din 08.04.2020, GOST, raport de încercări

(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

Combinezonul de protecție este confecționat material nețesut tip din spunbond, densitatea 56 g/m²,
admis pentru utilizare în scopuri de protecție individuală

Domeniu de utilizare / Область применения:

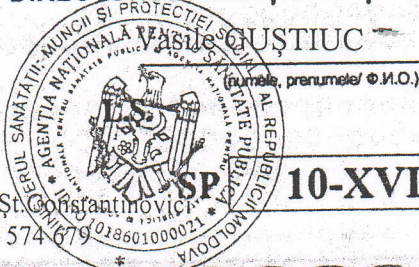
protecție individuală

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: 30 noiembrie 2023

Int. DIRECTORUL AGENȚIEI NAȚIONALE PENTRU SĂNĂTATE PUBLICĂ



ANSP/HAO3

0004145

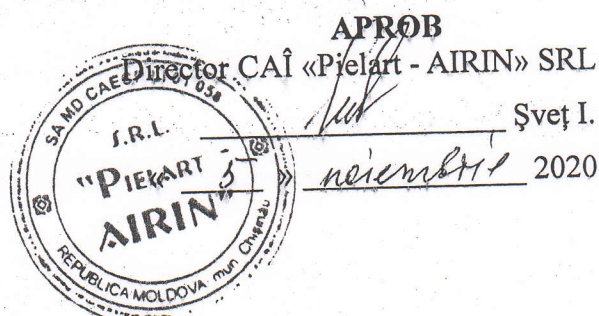
03

ex: Șt. Constantinovici
tel: 574 679

Centrul de Analiză și Încercări
«Pielart - AIRIN» S.R.L.
mun. Chișinău, str. Dosoftei, 124
email: pielartairin@mail.ru
tel. 068-00-55-35

RAPORT DE ÎNCERCĂRI
Nr. **610 - 20**
« 05 » noiembrie 2020

Cod: ПИ 7.8 - 1
Ediția: 1
Data: 07.10.2020
Pag. 1



La încercări s-au prezentat mostrele

Țesătură cu laminat

Solicitant „Gemini Clothing Limited” SRL

Producător VANTELA TEKSTIL SANAVI VE DIŞ TICARET LIMITED ŞİRKETİ, Turcia

Cantitatea mostrelor prezentate la încercări 1 m²

Data primirii mostrelor 04.11.2020

Data începerii încercării 04.11.2020

Mostrele prelevate și prezentate pe baza cererii Nr. K-136-20 din 04.11.2020

Tipurile și scopurile încercărilor pentru informație

DN la metode de încercări SM SR EN 12127:2013 «Materiale textile. Țesături/Tricoturi.

Determinarea masei pe unitatea de suprafață pe eșantioane mici», GOST 3816-81 «Ткани текстильные. Методы определения гигроскопических и водоотталкивающих свойств», GOST 28486 - 90 «Ткани плащевые и курточные из синтетических нитей. ОТУ»

Condițiile mediului în timpul încercărilor $t = 18 - 22^{\circ} \text{C}$

Rezultatele încercărilor

Nr încerc.	Denumirea indicilor, unități de măsură	Indicativul DN metodelor de încercări	Valoarea indicilor de facto
1	Densitatea superficială, g/m ²	SM SR EN 12127	56
2	Impermeabilitatea țesăturii la apă, mm coloanei de apă	GOST 3816	> 240
3	Ph-ul extractului apos	GOST ISO 3071	7,2

Rezultatele încercărilor se referă numai mostrelor încercate.
Reproducerea raportului e posibilă numai în întregime și cu permiterea în scris CAI.
Incertitudinea se indică la solicitarea clientului.

Funcție	Nume, prenume	Semnătură
Inginer	Șveț E.	
Tehnic - laborant	Moșnoi T.	



SYNDICATE OF INTERNATIONAL SYSTEM CERTIFICATIONS

CE

CE ATTESTATION OF CONFORMITY

Related Directives :

MEDICAL DEVICES 93/42/EEC-----TIBBİ CİHAZLAR DİREKTİFİ 93/42/EEC

Class / Sınıf: CLASS 1 / SINIF 1 / NON STERILE

Description of Product: FABRIC / KUMAŞ

Product Model / Ürün Modeli:

CHEMICALBOND, SPUNLACE, CROWNBLOND, SPUNBOND, THERMOBOND

Manufactured by

VANTELA TEKSTİL SANAYİ VE DİŞ TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ
İKİTELLİ OSB MAHALLESİ AYKOSAN 2 KISIM 6C BLOK SOKAK AYKOSAN SİTESİ 6C BLOK
APT. NO:171 BAŞAKŞEHİR/ İSTANBUL / TÜRKİYE

Certificate No.: SISTURCE042020284

Issue Date (Original): 13.04.2020

Issue Date(Latest): 13.04.2020

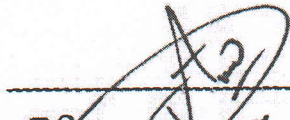
Expiry Date: 12.04.2021

CE

SYNDICATE OF INTERNATIONAL SYSTEM CERTIFICATIONS

This Certificate is issued under the following conditions:

- 1.It applies only to the above referenced models of the medical devices.
- 2.It does not imply that the SIS has performed any surveillance or control of their manufacture.
- 3.The manufacture is obligated to assure conformity of all in medical devices of the respective model to type assessed by the mean of this certificate.
- 4.The certificate remains valid until the manufacturing condition, the quality system or relevant legislation are changed .
- 5.After fulfilling of the relevant EU legislation requirements, the manufacture shall affix to each medical device, of the above referenced models, the CE-marketing according to this example:

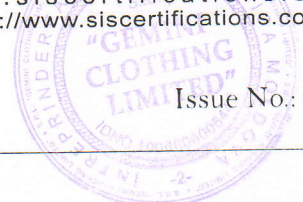

Managing Director



Note: This certificate is valid only if produced with the continuation letter after the surveillance is carried out successfully.

The Organization's documentation and Implementation has been reviewed and found to comply with the relevant standard rules. This certificate of Registration is based on the evaluation of the mentioned scope given above. Organization is responsible for maintaining the responsibilities of the relevant standard rules. Any significant changes in the scope of the certification or standard referred above render this certificate invalid.

Corporate office(SIS):- Plot No. 1539, 2nd Floor, Sector-4,Gurgaon-122001, Haryana, India.
International office(SIS):- URB. Santa Ana Cal. German, Scherieber 276, San Isidro, Lima, Peru 15047.
Email us :-support@siscertifications.com, info@siscertifications.co.in. Call:- +91-9654721646
Web:- <http://www.siscertifications.co.in>, www.siscertifications.com
The status of this certificate can be verified on "http://www.siscertifications.co.in".



Issue No.: 01