

ATTESTATION D'ACCREDITATION ACCREDITATION CERTIFICATE

N° 1-1021 rév. 13

Le Comité Français d'Accréditation (Cofrac) atteste que : The French Committee for Accreditation (Cofrac) certifies that :

LABORATOIRE ICARE N° SIREN: 402946917

Satisfait aux exigences de la norme NF EN ISO/IEC 17025 : 2017 Fulfils the requirements of the standard

et aux règles d'application du Cofrac pour les activités d'analyses/essais/étalonnages en : and Cofrac rules of application for the activities of testing/calibration in :

ENVIRONNEMENT / ENVIRONNEMENT CONTROLE (AIR, EAU et SURFACES) - QUALITE DE L'EAU - BIOCONTAMINATION

ENVIRONMENT I CONTROLLED ENVIRONMENT (AIR, WATER and SURFACES) - WATER QUALITY - BIOCONTAMINATION

EQUIPEMENTS INDUSTRIELS ET PRODUITS D'INGENIERIE / SALLES PROPRES ET A ENVIRONNEMENT MAITRISE

INDUSTRIAL EQUIPMENTS AND ENGINEERING PRODUCTS / CLEANROOMS AND ASSOCIATED CONTROLED ENVIRONMENT

PRODUITS CHIMIQUES ET BIOLOGIQUES, EQUIPEMENTS MEDICAUX / DISPOSITIFS MEDICAUX - PRODUITS BIO-ACTIFS (MEDICAMENTS, COSMETIQUES, ANTISEPTIQUES ET DESINFECTANTS)

CHEMICAL AND BIOLOGICAL PRODUCTS, MEDICAL DEVICES I MEDICAL DEVICES - BIOCIDES AND HYGIENE PRODUCTS (MEDICALS, COSMETICS, ANTISEPTICS AND DISINFECTANTS)

réalisées par / performed by :

LABORATOIRE ICARE Biopôle Clermont-Limagne Rue Emile Duclaux 63360 SAINT BEAUZIRE

et précisément décrites dans l'annexe technique jointe and precisely described in the attached technical appendix

L'accréditation suivant la norme internationale homologuée NF EN ISO/IEC 17025 est la preuve de la compétence technique du laboratoire dans un domaine d'activités clairement défini et du bon fonctionnement dans ce laboratoire d'un système de management adapté (cf. communiqué conjoint ISO-ILAC-IAF en vigueur disponible sur le site internet du Cofrac www.cofrac.fr)

Accreditation in accordance with the recognised international standard NF EN ISO/IEC 17025 demonstrates the technical competence of the laboratory for a defined scope and the proper operation in this laboratory of an appropriate management system (see current Joint ISO-ILAC-IAF Communiqué available on Cofrac web site www.cofrac.fr).

Le Cofrac est signataire de l'accord multilatéral d'EA pour l'accréditation, pour les activités objets de la présente attestation.

Cofrac is signatory of the European co-operation for Accreditation (EA) Multilateral Agreement for accreditation for the activities covered by this certificate.

Date de prise d'effet / granting date : 17/11/2023 Date de fin de validité / expiry date : 31/07/2024

> Pour le Directeur Général et par délégation On behalf of the General Director

La Responsable du Pôle Biologie-Agroalimentaire, Pole manager - Biology-Agri-food,

Safaa KOBBI ABIL

La présente attestation n'est valide qu'accompagnée de l'annexe technique. This certificate is only valid if associated with the technical appendix.

L'accréditation peut être suspendue, modifiée ou retirée à tout moment. Pour une utilisation appropriée, la portée de l'accréditation et sa validité doivent être vérifiées sur le site internet du Cofrac (www.cofrac.fr).

The accreditation can be suspended, modified or withdrawn at any time. For a proper use, the scope of accreditation and its

validity should be checked on the Cofrac website (www.cofrac.fr).

Cette attestation annule et remplace l'attestation N° 1-1021 Rév 12. This certificate cancels and replaces the certificate N° 1-1021 Rév 12.

Seul le texte en français peut engager la responsabilité du Cofrac. The Cofrac's liability applies only to the french text.

Comité Français d'Accréditation - 52, rue Jacques Hillairet 75012 PARIS

Tél.: +33 (0)1 44 68 82 20 - Fax: 33 (0)1 44 68 82 21 Siret: 397 879 487 00031

www.cofrac.fr



ANNEXE TECHNIQUE

à l'attestation N° 1-1021 rév. 13

L'accréditation concerne les prestations réalisées par :

LABORATOIRE ICARE Biopôle Clermont-Limagne Rue Emile Duclaux 63360 SAINT BEAUZIRE

Dans ses unités :

- ICARE
- PHYSICO-CHIMIE/EMBALLAGES
- SOUCHES MICROBIENNES

Elle porte sur :

UNITE TECHNIQUE: ICARE

PORTEE FIXE et FLEX1

* ENVIRONNEMENT	I ENVIRONNEMENT CONTROL (Essais relatifs à l'environ		illonnage – Prélèvement	
OBJET	CARACTERISTIQUE MESUREE OU RECHERCHEE	PRINCIPE DE LA METHODE	REFERENCE DE L METHODE	
Eaux (dont eaux décrites selon la Pharmacopée, eaux purifiées, EPPI, eaux hautement purifiées)	Echantillonnage d'eau en vue d'analyses microbiologiques et d'endotoxines	Echantillonnage instantané (unique)	Méthode interne IC-EXT-PLV-EA ISO 14698-1	

<u>Portée fixe</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les échantillonnages en respectant strictement les méthodes mentionnées dans la portée d'accréditation. Les modifications techniques du mode opératoire ne sont pas autorisées.

PORTEE FIXE et FLEX1

		NATION / Echantillonnage – p ontamination – Stratégie d'échantillo		
OBJET	CARACTERISTIQUE	PRINCIPE DE LA METHODE	REFERENCE DE LA METHODE	
		Définition de l'objectif de mesurage		
Environnement maîtrisé : -Etablissement de santé	Etablissement de la stratégie d'échantillonnage en vue	Sélection des méthodes de prélèvement et d'analyse à mettre en œuvre	Méthode interne INT025	
(salle propre, bloc opératoire)	d'évaluer l'aérobiocontamination	Détermination du nombre de	NF EN 17141*	
7.5 (\$ 10.0 to	The state of the s	prélèvement	ISO 14698-1*	
-Environnement de production, laboratoire		Choix des emplacements et des périodes de mesures		
	Etablissement du diagnostic en UFC /m3 d'air	Détermination des concentrations en microorganismes		

<u>Portée fixe</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les échantillonnages en respectant strictement les méthodes mentionnées dans la portée d'accréditation. Les modifications techniques du mode opératoire ne sont pas autorisées.

<u>Portée flexible FLEX1*</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

PORTEE FIXE et FLEX1

ENVIRONNEMENT / BIOCONTAMINATION / Echantillonnage – Prélèvement (Essais d'évaluation de l'aérobiocontamination)							
CARACTERISTIQUE OBJET MESUREE OU PRINCIPE DE LA METHODE RECHERCHEE REFERENCE DE LA METHODE							
Environnement maîtrisé: -Etablissement de santé (salle propre, bloc opératoire) -Environnement de production, laboratoire	Flore aérobie revivifiable Levures - Moisissures	Prélèvement par impaction directe (milieu de culture gélosé)	Méthode interne INT025 NF EN 17141* ISO 14698-1*				

<u>Portée fixe</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les échantillonnages en respectant strictement les méthodes mentionnées dans la portée d'accréditation. Les modifications techniques du mode opératoire ne sont pas autorisées.

<u>Portée flexible FLEX1*</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

PORTEE FIXE et FLEX1

		NATION / Echantillonnage – prélo tion des surfaces – Stratégie d'èchanti	
OBJET	CARACTERISTIQUE	PRINCIPE DE LA METHODE	REFERENCE DE LA METHODE
Environnement maîtrisé :		Définition de l'objectif de mesurage	
- Etablissement de santé (salle propre, bloc opératoire) - Environnement de production, laboratoire Type de surface (plan de	Etablissement de la stratégie d'échantillonnage en vue d'évaluer la biocontamination des surfaces	Sélection des méthodes de prélèvement et d'analyse à mettre en œuvre Détermination du nombre de prélèvement Choix des emplacements	Méthode interne INT022 NF EN 17141* ISO 14698-1*
ravail, personnels, textiles, sol, équipements)	Etablissement du diagnostic en UFC / surface prélevée	Détermination des concentrations en microorganismes	

<u>Portée fixe</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les échantillonnages en respectant strictement les méthodes mentionnées dans la portée d'accréditation. Les modifications techniques du mode opératoire ne sont pas autorisées.

Portée flexible FLEX1*: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

PORTEE FIXE et FLEX1

ENVIRONNEMENT / BIOCONTAMINATION / Echantillonnage – Prélèvement (Essais d'évaluation de la biocontamination des surfaces)								
OBJET	CARACTERISTIQUE MESUREE OU RECHERCHEE	PRINCIPE DE LA METHODE	REFERENCE DE LA METHODE					
Environnement maîtrisé : - Etablissement de santé (salle propre, bloc opératoire) - Environnement de production, laboratoire	Flore aérobie revivifiable Levures - Moisissures	Prélèvement par application de boîte contact	Méthode interne INT022 NF EN 17141* ISO 14698-1*					
Type de surface (plan de travail, personnels, textiles, sol, équipements)								

<u>Portée fixe</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les échantillonnages en respectant strictement les méthodes mentionnées dans la portée d'accréditation. Les modifications techniques du mode opératoire ne sont pas autorisées.

Portée flexible FLEX1*: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

PORTEE FIXE et FLEX1

ENVIRONNEMENT / BIOCONTAMINATION / Analyses microbiologiques (Essais d'évaluation de l'aérobiocontamination)								
OBJET CARACTERISTIQUE MESUREE PRINCIPE DE LA REFERENCE METHODE METHO								
Environnement maîtrisé : -Etablissement de santé (salle propre, bloc opératoire) -Environnement de production, laboratoire	Flore aérobie revivifiable Levures - Moisissures	Dénombrement issu d'un prélèvement par impaction directe (milieu de culture gélosé)	Méthode interne INT025 NF EN 17141* ISO 14698-1*					

<u>Portée fixe</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les échantillonnages en respectant strictement les méthodes mentionnées dans la portée d'accréditation. Les modifications techniques du mode opératoire ne sont pas autorisées.

<u>Portée flexible FLEX1*</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

PORTEE FIXE et FLEX1

ENVIRONNEMENT / BIOCONTAMINATION / Analyses microbiologiques (Essais d'évaluation de la biocontamination des surfaces)								
OBJET	CARACTERISTIQUE MESUREE OU RECHERCHEE	PRINCIPE DE LA METHODE	REFERENCE DE LA METHODE					
Environnement maîtrisé: -Etablissement de santé (salle propre, bloc opératoire) -Environnement de production, laboratoire Type de surface (plan de travail, personnels, textiles, sol, équipements)	Flore aérobie revivifiable Levures - Moisissures	Dénombrement issu d'un prélèvement par application de boîte contact	Méthode interne INT025 NF EN 17141* ISO 14698-1*					

<u>Portée fixe</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les échantillonnages en respectant strictement les méthodes mentionnées dans la portée d'accréditation. Les modifications techniques du mode opératoire ne sont pas autorisées.

<u>Portée flexible FLEX1*</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

PORTEE FLEX 1

* ENVIRONNEMENT / QUALITE DE L'EAU / Analyses microbiologiques (Analyses microbiologiques des eaux – LAB GTA 23)								
Овјет	CARACTERISTIQUE MESUREE OU RECHERCHEE	PRINCIPE DE LA METHODE	REFERENCE DE LA METHODE Pharmacopée en vigueur : 2.6.12 ou USP <61> Monographies					
Eaux des établissements de santé et de qualité pharmaceutique et cosmétique	Dénombrement des germes aérobies viables totaux, des levures et moisissures	Dénombrement par filtration sur membrane Incubation						
Eaux des établissements de santé et de qualité pharmaceutique et cosmétique		Détermination de la concentration en endotoxines bactériennes par l'essai au lysat d'amébocytes de limule (LAL) : <u>Méthodes</u> <u>photométriques avec</u> <u>recherche d'interférences</u> : Colorimétrie cinétique	Pharmacopée en vigueur : Monographies n°1167 2.6.14 ou USP <85> et <161> Méthode D					

<u>Portée flexible FLEX1</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

PORTEE FLEX 1

stériles

stériles

stériles

stériles

Produits pharmaceutiques

Produits pharmaceutiques

Produits pharmaceutiques

(Analyses microbiologiques appliquées aux produits pharmaceutiques et cosmétiques - LAB GTA 19) CARACTERISTIQUE MESUREE REFERENCE DE LA OBJET PRINCIPE DE LA METHODE OU RECHERCHEE METHÓDE Essais des endotoxines bactériennes : Détermination de Pharmacopée en Méthode photométrique la concentration en endotoxines vigueur PE 2.6.14 Divers produits (colorimétrie cinétique) avec USP <85> et <161> bactériennes au moven d'un pharmaceutiques ou non recherche d'interférences lysat d'amébocytes de limule Méthode D (LAL) Essai de stérilité : Pharmacopées en - recherche des bactéries Recherche par ; Produits pharmaceutiques vigueur PE 2.6.1 ou aérobies et anaérobies - ensemencement direct USP <71> - recherche des levures et filtration sur membrane Monographies moisissures

> Détermination du nombre de micro-organismes viables

Détermination de l'inhibition de

Détermination de la valeur D

Caractéristique de la réponse

Détermination du nombre de micro-organismes viables

Détermination de l'inhibition de

Détermination de la valeur D

Caractéristique de la réponse

Détermination du nombre de micro-organismes viables

Détermination de l'inhibition de

Détermination de la valeur D

Caractéristique de la réponse

croissance

croissance

croissance

survie - destruction

survie - destruction

NF EN ISO 11138-1

NF EN ISO 11138-2

NF EN ISO 11138-1

NF EN ISO 11138-3

NF EN ISO 11138-1

NF EN ISO 11138-3

PRODUITS CHIMIQUES ET BIOLOGIQUES / PRODUITS BIO-ACTIFS / ANALYSES MICROBIOLOGIQUES

survie - destruction Portée flexible FLEX1 : Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et

Essai sur les indicateurs

Essai sur les indicateurs

Essai sur les indicateurs

biologiques de stérilisation à la

biologiques de stérilisation à la

l'oxyde d'éthylène

chaleur humide

chaleur sèche

biologiques de stérifisation à

PORTEE FLEX 1

leurs révisions ultérieures.

PRODUITS	CHIMIQUES ET BIOLOGIQUES / DISPOS (Analyses microbiologiques appliquées		
OBJET	CARACTERISTIQUE MESUREE OU RECHERCHEE	PRINCIPE DE LA METHODE	REFERENCE DE LA METHODE
Dispositifs médicaux	Essais des endotoxines bactériennes : Détermination de la concentration en endotoxines bactériennes par l'essai au lysat d'amébocytes de limule (LAL)	Méthodes photométriques avec recherche d'interférences : colorimétrie cinétique, colorimétrie en point final	Pharmacopées en vigueur PE 2.6.14 ou USP <85> et <161> Méthode D
Dispositifs médicaux	Contrôle de la contamination microbienne : - Validation de la méthode d'estimation de la population de micro-organismes - Essais : application de la méthode validée	Immersion ou élution puis dénombrement par : - filtration - inclusion - NPP et autres	NF EN ISO 11737-1

PRODUITS CHIMIQUES ET BIOLOGIQUES / DISPOSITIFS MEDICAUX / ANALYSES MICROBIOLOGIQUES (Analyses microbiologiques appliquées aux dispositifs médicaux - LAB GTA 19) REFERENCE DE LA CARACTERISTIQUE MESUREE OU **OBJET** PRINCIPE DE LA METHODE RECHERCHEE METHODE Essais de stérilité pratiqués en Ensemencement direct Dispositifs médicaux cours de validation d'un procédé NF EN ISO 11737-2 Recherche par filtration sur stériles de stérilisation : membrane Détection de micro-organismes Essais de stérilité hors cadre de la validation du procédé de Pharmacopées en vigueur stérilisation : Recherche des Ensemencement direct Dispositifs médicaux PE 2.6.1 ou USP <71> bactéries aérobies et anaérobies, Recherche par filtration sur Avec validation du SIP stériles membrane levures et moisissures (vérification (Sample Item portion) notamment de la date de péremption d'un produit) Détermination du nombre de micro-organismes viables Essai sur les indicateurs Détermination de l'inhibition de NF EN ISO 11138-1 croissance Dispositifs médicaux biologiques de stérilisation à NF EN ISO 11138-2 Détermination de la valeur D l'oxyde d'éthylène Caractéristique de la réponse survie - destruction Détermination du nombre de micro-organismes viables Essai sur les indicateurs Détermination de l'inhibition de NF EN ISO 11138-1 croissance Dispositifs médicaux biologiques de stérilisation à la NF EN ISO 11138-3 Détermination de la valeur D chaleur humide Caractéristique de la réponse survie - destruction Détermination du nombre de micro-organismes viables Essai sur les indicateurs Détermination de l'inhibition de NF EN ISO 11138-1 biologiques de stérilisation à la croissance Dispositifs médicaux NF EN ISO 11138-3 Détermination de la valeur D chaleur sèche Caractéristique de la réponse survie - destruction

Portée flexible FLEX1: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

PORTEE FLEX 1

PRODUITS CHIMIQUES ET BIOLOGIQUES, EQUIPEMENTS MEDICAUX / DISPOSITIFS MEDICAUX / Analyses physico-chimiques								
(Essais de détermination de la toxicité des matériaux et dispositifs médicaux)								
OBJET CARACTERISTIQUE MESUREE PRINCIPE DE LA REFERENCE DE LA OU RECHERCHEE METHODE METHODE								
Dispositifs médicaux stérilisés à l'oxyde d'éthylène (en contact avec le patient) Résidus de stérilisation à l'oxyde d'éthylène (oxyde d'éthylène, chlorhydrate d'éthylène et éthylène glycol)		Méthode d'extraction par simulation d'utilisation : Dosage par CPG	NF EN ISO 10993-7					
Dispositifs médicaux stérilisés à l'oxyde d'éthylène (en contact avec le patient) Résidus de stérilisation à l'oxyde d'éthylène (oxyde d'éthylène, chlorhydrate d'éthylène et éthylène glycol)		Méthode d'extraction exhaustive thermique : Dosage par CPG	NF EN ISO 10993-7					

<u>Portée flexible FLEX1</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

PORTEE FLEX 1

	Lieu de réalisation		Sur site	Température de 0 °C à 40 °C Humidité	de 5 % à 90 %	
rvironnement maitrisé /	Référence de la méthode	NF EN ISO 14644-1 NF EN ISO 14644-3 Bonne Pratiques de Fabrication (BPF, B.O. 2021 : L.D.1 - § 4, 5)	NF EN 12469 Régles de bonnes pratiques (BPF, B.O. 2021 : L.D.1 - § 3)	NE EN 42460	60+71 NI 17+60	NF EN 12469 NF EN ISO 14644-3
EQUIPEMENTS INDUSTRIELS ET PRODUITS D'INGENIERIE / Salles propres et à environnement maitrisé / Essais physiques, Essais de performance ou d'aptitude à la fonction	Principe de la méthode	Mesure à l'aide d'un compteur optique de particules	Mesure avec un anémomètre type fil chaud	Calcul à la suite des mesures de vitesse avec un anémomètre type fil chaud ou à hélice	Mesure avec manomètre	Génération d'un aérosol et mesure de la pénétration en aval du filtre avec un photomètre
STRIELS ET PRODUITS Dais physiques, Essais de	Etendue de mesure	≥ ISO 5 ≥ Classe A	0,15 m/s à 30 m/s	50 m³/h à 10000 m³/h	0 Pa à 500 Pa	0,01 % à 100 %
EQUIPEMENTS INDUS	Caractéristique mesurée ou recherchée	Nombre de particules en fonction du diamètre	Vitesse descendante	Débit volumique	Pression différentielle	Intégrité des filtres
	Objet			Poste de Securite Microbiologique PSM type 2		

	Lieu de réalisation					Sur site Tomsératuro	de 0 °C à 40 °C	Humidité de 5 % à 90 %				
rironnement maitrisé / Jon	Référence de la méthode	NF EN ISO 14644-1 NF EN ISO 14644-3 Bonne Pratiques de Fabrication (BPF, B.O. 2021 : L.D.1 - § 4, 5)	NF EN ISO 14644-3	NF EN ISO 14644-3	(BPF, B.O. 2021 : L.D.1 - § 4, 5)				NF EN ISO 14644-3			
EQUIPEMENTS INDUSTRIELS ET PRODUITS D'INGENIERIE / Salles propres et à environnement maitrisé / Essais physiques, Essais de performance ou d'aptitude à la fonction	Principe de la méthode	Mesure avec un compteur optique de particules	Comptage des particules à intervalle de temps régulier après contamination à l'aide d'un aérosol	Mesure avec un anémomètre type fil chaud	Mesure avec un anémomètre à hélice	Mesure avec un manomètre	Mesure avec un thermomètre	Mesure avec un hygromètre	Mesure avec un balomètre	Calcul à la suite des mesures de vitesse avec un anémomètre type fil chaud	Calcul à la suite des mesures de vitesse avec un anémomètre à hélice	Génération d'un aérosol et mesure de la pénétration en aval du filtre avec un photomètre
TRIELS ET PRODUITS D' ais physiques, Essais de	Etendue de mesure	≥ ISO 5 ≥ Classe A	≤ 30 min	0,15 m/s à 30 m/s	0,30 m/s à 30 m/s	-500 Pa à 500 Pa	0 °C à 40 °C	5 % à 90 % (pour T comprise entre 0 °C et 40 °C)	50 m³/h à 3500 m³/h	$50 \text{ m}^3/\text{h}$ à $10000 \text{ m}^3/\text{h}$	100 m³/h à 10000 m³/h	De 0,01 % à 100 %
EQUIPEMENTS INDUS	Caractéristique mesurée ou recherchée	Nombre de particules en fonction du diamètre	Temps de récupèration	Vitocoo d'air		Pression différentielle	Température .	Humidité relative		Débit d'air		Intègrité des filtres
	Objet		Salles propres et environnements maîtrisés et apparentés									

Portée flexible FLEX1: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

Unite Technique 2: Physico-chimie / Emballages

PORTEE FIXE/FLEX 1

PRODUITS CHIMIQUES ET BIOLOGIQUES, EQUIPEMENTS MEDICAUX / DISPOSITIFS MEDICAUX / Analyses physico-chimiques					
OBJET	CARACTERISTIQUE MESUREE OU RECHERCHEE	PRINCIPE DE LA METHODE	REFERENCE DE LA METHODE		
Dispositifs médicaux	Carbone organique total (COT)	Préparation : Extraction solide / liquide Dosage : COTmètre	NF ISO 19227 Extraction : Méthode interne* INT147 Dosage : Pharmacopée en vigueur PE 2.2.44		
Dispositifs médicaux	Hydrocarbures totaux (HCT)	Préparation : Extraction solide / liquide Dosage : Chromatographie en phase gazeuse	NF ISO 19227 Extraction: Méthode interne* INT102 Dosage: NF EN ISO 9377-2		

^{*}Portée Fixe : Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en respectant strictement les méthodes mentionnées dans la portée d'accréditation. Les modifications techniques du mode opératoire ne sont pas autorisées.

<u>Portée flexible FLEX1</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

PORTEE FLEX 1

ENVIRONNEMENT / QUALITE DE L'EAU / Analyses physico-chimiques					
OBJET	CARACTERISTIQUE MESUREE OU RECHERCHEE	PRINCIPE DE LA METHODE	REFERENCE DE LA METHODE		
Eaux purifiées, Eaux pour préparation injectable, Eaux de process, Vapeur pure	Carbone organique total (COT)	Dosage : COTmètre	Pharmacopée en vigueur PE 2.2.44 ou USP <643> Pharmacopée Européenne M0008 Eau purifiée M0169 Eau pour préparation injectable		

<u>Portée flexible FLEX1</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

UNITE TECHNIQUE 3: SOUCHES MICROBIENNES

PORTEE FLEX 1

PRODUITS CHIMIQUES ET BIOLOGIQUES, EQUIPEMENTS MEDICAUX / DISPOSITIFS MEDICAUX / Analyses microbiologiques (20-8 partie microbiologique)					
OBJET	CARACTERISTIQUE MESUREE OU RECHERCHEE	PRINCIPE DE LA METHODE	REFERENCE DE LA METHODE		
Masque à usage médical	Détermination de l'efficacité de filtration bactérienne (EFB)	Préparation d'un inoculum de Staphylococcus aureus calibré			
		Aspiration sous vide d'un aérosol bactérien à travers le matériau du masque et un impacteur six étages	NF EN 14683 (ANNEXE B)		
		Incubation à 37 °C			
		Dénombrement des colonies			
		Calcul de l'efficacité de la filtration bactérienne			

<u>Portée flexible FLEX1</u>: Le laboratoire est reconnu compétent pour pratiquer les essais en suivant les méthodes référencées et leurs révisions ultérieures.

[#] Accréditation rendue obligatoire dans le cadre réglementaire français précisé par le texte cité en référence dans le document Cofrac LAB INF 99 disponible sur www.cofrac.fr Date de prise d'effet : 17/11/2023 Date de fin de validité : 31/07/2024

Cette annexe technique annule et remplace l'annexe technique 1-1021 Rév. 12.

Comité Français d'Accréditation - 52, rue Jacques Hillairet 75012 PARIS Tél. : +33 (0)1 44 68 82 20 – Fax : 33 (0)1 44 68 82 21 Siret : 397 879 487 00031

www.cofrac.fr

