



RAPPORT D'ETUDE
STUDY REPORT

BC/RE/ 17-26066 /R

14/12/2017

Page 10 / 16

Évaluation du potentiel irritant oculaire d'un produit cosmétique selon la méthode de relargage du rouge neutre



Evaluation of the ocular potential irritancy of a cosmetic product by the neutral red release assay

12. CONCLUSION

Ce rapport ne concerne que l'élément d'essai fourni par le client et soumis à la présente étude.

D'après la classification de la méthode officielle et dans les conditions de l'essai, l'élément d'essai :

Fond de Teint Studio Fix 14 - Code formule : 15-2 - Code essai : 17153/3 - Lot : 17199-2

testé :

pur

présente une :

Cytotoxicité négligeable

Ce résultat est attendu par comparaison avec des produits de même catégorie.

12. CONCLUSION

This report relates only to the test item provided by the customer and subject to this study.

According to the classification of the official method and in the conditions of the assay, the test item :

Fond de Teint Studio Fix 14 - Code formule : 15-2 - Code essai : 17153/3 - Lot : 17199-2

tested :

pure

presents a :

Negligible cytotoxicity

This result is waited compared with products of the same category.

ATTESTATION DE CONFORMITE / NON CONFORMITE AUX BPL
CERTIFICATE OF COMPLIANCE / NONCOMPLIANCE WITH GLPs

Je, soussignée, en tant que Directeur d'étude de la présente étude, accepte la responsabilité de la validité des données de l'étude.

L'élément d'essai étant un produit fini cosmétique qui a été testé pur, la concentration de chaque ingrédient n'a pas été déterminée à l'aide d'une méthode analytique appropriée mais la composition qualitative du produit fini est annexée au présent rapport d'étude.

Je déclare que l'étude est conforme aux Bonnes Pratiques de Laboratoire, selon les textes cités dans le paragraphe "Documents de référence".

Directeur de l'étude / Nom / Fonction / Date (jj/mm/aaa) et Signature :

Isa Laure DALISSIER
Responsable Biologie Cellulaire
Cell Biology Manager
14/12/2017

I, the undersigned, as Study Director of this study, accept responsibility for the validity of the study data.

The test item is a finished cosmetic product that has been tested pure. The concentration of each ingredient has not been determined using an appropriate analytical method, but the qualitative composition of the finished product is attached to this study report.

I declare that the study complies with Good Laboratory Practices, according to the texts cited under "Reference Documents" paragraph.

Study director / Name / Function / Date (dd/mm/yyyy) and signature :