

**KONFORMITÄT SERKLÄRUNG  
 CERTIFICATE of CONFORMITY**

Datum der Konformität / date of conformity:	2022-02-02
Produkt / product:	<b>STERICERT®          Probengefäß / sample bottle</b>
Volumen / volume:	1.000 ml
Artikelnr. / product no.:	1960441 (Einzelflasche / single bottle) 1960441-006 (Karton mit 6 Flaschen / box of 6 bottles)
Ch.-B. / lot no.:	28605
Retest:	2025-12-31

**D:** Hiermit bestätigen wir, dass das o.g. Produkt den Anforderungen der EP und USP sowie unseren Spezifikationen entspricht. Es ist als pharmazeutisches Primärpackmittel geeignet.

**E:** We hereby certify, that the above mentioned Product meets the requirements of EP and USP and our specifications. It is suitable as primary container for pharmaceutical use.

<b>Material / material</b>	
Probengefäß / sample vial	Injektionsflasche Glasart II / bottle for injections glass type II gemäß / in accordance with EP 3.2.1 und / and USP <661>
Stopfen / stopper	Brombutyl-Gummistopfen für Mehrfachdurchstechung Typ I / brombutyl rubber stopper for multiple piercing type I gemäß / in accordance with EP 3.2.9 und / and USP <381>
Kappe / cap	Bördelkappe / flip cap gemäß / in accordance with DIN 8362 Teil 2
<b>Inhalt / content</b>	5 ml Wasser für Injektionszwecke / water for injection gemäß / in accordance with EP und / and USP
<b>Sterilität / sterility</b>	
Methode / method	Dampfsterilisation / steam sterilisation gemäß / in accordance with EP 5.1.1 und / and USP <1211>
Sterilttest / sterility test	steril / sterile gemäß / in accordance with EP 2.6.1 und / and USP <71>
<b>Endotoxin / endotoxin</b>	
Prüfverfahren / test method	kinetic turbidimetric LAL-test - Ph. Eur.2.6.14, Method C - USP <85> - ANSI/AAMI ST72:2019 (Bacterial endotoxins- test methods, routine monitoring and alternatives to batch testing) - USP <1225> (Validation of Compendial Procedures) - USP <1226> (Verification of Compendial Procedures)
	<u>Spezifikation / specification</u> < 0,001 I.E. /mL / < 0.001 IU / mL
	<u>Ergebnis / result</u> entspricht / meets
<b>Partikel / particle</b>	
Prüfverfahren / test method	Streulicht / light scattering gemäß / in accordance with EP 2.9.19
	<u>Spezifikation / specification</u> < 0,3 / mL (Partikel / particles ≥ 25µm) < 2,5 / mL (Partikel / particles ≥ 10µm)
	<u>Ergebnis / result</u> entspricht / meets entspricht / meets

Dieses Dokument wurde elektronisch erstellt und gilt ohne Unterschrift

The document has been generated electronically and is valid without a signature

Die Prüfergebnisse beziehen sich ausschließlich auf die Prüfgegenstände. Das Zertifikat darf auszugsweise nicht ohne schriftliche Genehmigung der ACILA AG vervielfältigt werden.

The test results refer exclusively to the items tested. The certificate must not be copied partially without the approval of ACILA AG.

13. Konformitätserklärung || Revisionsdatum: 29.04.2021

\\Acmo-server\zert-zentrum\Konformitätserklärungen\5 Probentransport Probenaufbewahrung\Stericert Probengefäße\Glas\28605 STERICERT Probengefäße Kl.I.I - 1000 ml M 40370 Tu .docx

ACILA AG  
 Verwaltung & Vertrieb  
 Headquarter & Sales  
 Rudolf-Diesel-Strasse 32 a  
 D 64331 Weiterstadt  
 Vorstand: Dr. Peter Weidner  
 Amtsgericht Darmstadt: HRB 54830

ACILA AG  
 Produktion & Labor  
 Production & Contract Laboratory  
 Opelstrasse 14  
 D 64546 Mörfelden-Walldorf  
 Ust-ID: DE111632765  
 St.-Nr. 07 228 05535

Bankverbindungen:  
 Postbank:  
 IBAN:DE90 4401 0046 0632 4024 68  
 BIC: PBNKDEFF  
 Volksbank Darmstadt-Südhessen eG  
 IBAN: DE41 5089 0000 0063 1614 03  
 BIC: GENODEF1VBD