

**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
 CERTIFICATE of CONFORMITY**

Datum der Konformität / date of conformity:	2026-03-10
Produkt / product:	PYROVAC® 100 Probengefäße mit Vakuum Evacuated sample vials
Volumen / volume:	100 ml
Artikelnr. / product no.:	1960491
Ch.-B. / lot no.:	30058
Retest-Datum / retest-date:	2030-02-28

D: Hiermit bestätigen wir, dass das o.g. Produkt den Anforderungen der EP und USP in ihren aktuellen Versionen 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 in its current issues and our specifications. It is suitable as primary container for pharmaceutical use.

Material / material Probengefäß / sample vial	Injektionsflasche Glasart I / bottle for injections glass type I gemäß / in accordance with EP 3.2.1 und / and USP <661> Maße gemäß / size in accordance with DIN 8362 Teil 4
Stopfen / stopper	Brombutyl-Gummistopfen für Mehrfachdurchstechung Typ I / bromobutyl rubber stopper for multiple piercing type I gemäß / in accordance with EP 3.2.9 und / and USP <381> gemäß / in accordance with DIN 8362 Teil 5
Kappen / cap	Bördelkappe / metal cap gemäß / in accordance with DIN ISO 8362 Teil 6
Inhalt / content	1,0 ml Wasser für Injektionszwecke / water for injections gemäß / in accordance with EP und / and USP
Druck / pressure	ca. 10 mbar
Sterilität / sterility Methode / method	Dampfsterilisation / steam sterilisation gemäß / in accordance with EP 5.1.1 und / and USP <1211>
Spezifikation / specification	steril / sterile
Endotoxin / endotoxin Prüfverfahren / test method	- 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)
Spezifikation / specification	< 0,01 I.E. / Gefäß / < 0.01 IU / vial
Partikel / particles Prüfverfahren / test method	Streulicht / light scattering gemäß / in accordance with EP 2.9.19 und / and USP <788>
Spezifikation / specification	< 150 / Gefäß / vial (Partikel / particles ≥ 25 µm) < 1500 / Gefäß / vial (Partikel / particles ≥ 10 µm)

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: 10.03.2026

\\Acmo-baseserv\firmadata\ZERT-ZENTRUM\Konformitätserklärungen\5 Probentransport Probenaufbewahrung\Pyrovac\30058 Pyrovac 100 M 48874 Tu.docx