

Sistema de Gestión de Calidad ISO 9001:2015 certificado por el Bureau Veritas

(Para corroborar la autenticidad del presente ingrese esta clave en nuestra página Web: AqHka312PQ)

PROTOCOLO N° **183027**

hoja 1 de 1

Buenos Aires, jueves, 13 de febrero de 2020

Remitente: Aerolom Ind. y Com.de J.L.Zito

Muestra Declarada: Nieve de Cotillón Rey Momo

Identificación: L129

Solicita: Control Microbiológico de Productos de Higiene Personal (Cod.:263)

Fecha Inicio de Ensayo: 06/02/2020

Fecha de terminación del ensayo: 13/02/2020

Nota: El muestreo fue realizado por el remitente.

EXIGENCIAS: SEGÚN DISPOSICIÓN ANMAT N° 1108/99 ANEXO II PARA PRODUCTOS TIPO 1:

Productos de uso infantil, ocular y que entren en contacto con la mucosa.

Microorganismos mesófilos aerobios totales	:	Hasta 100 ufc/gr ó ml
Límite máximo	:	Hasta 500 ufc/gr ó ml
Pseudomonas aeruginosa	:	Ausencia ufc/gr ó ml
Staphylococcus aureus	:	Ausencia ufc/gr ó ml
Coliformes totales	:	Ausencia ufc/gr ó ml
Coliformes fecales	:	Ausencia ufc/gr ó ml

RESULTADOS OBTENIDOS:

Metodología utilizada:

Farmacopea Argentina 7º Ed.

Microorganismos mesófilos aerobios totales	:	<100 ufc/gr
Pseudomonas aeruginosa	:	Ausencia ufc/gr
Staphylococcus aureus	:	Ausencia ufc/gr
Coliformes totales	:	Ausencia ufc/gr
Coliformes fecales	:	Ausencia ufg/gr

CONCLUSIONES: La muestra SI cumple con las exigencias requeridas



Dr. David Sapoznikow
M.N. 1182-b

(Para corroborar la autenticidad del presente ingrese esta clave en nuestra página Web: dMa6e0cJHz)

PROTOCOLO N° **183219**

hoja 1 de 3

Buenos Aires, lunes, 17 de febrero de 2020

Remitente: Aerolom Ind. y Com.de J.L.Zito

Muestra declarada Nieve de Cotillón Rey Momo

Identificación: L129

Solicita: Test de Irritación Primaria Dérmica (Cod: 489)

Fecha Inicio de Ensayo: 11/02/2020

Fecha de terminación del ensayo: 14/02/2020

Nota: El muestreo fue realizado por el remitente.

MÉTODO:

De acuerdo al método de "OECD Guideline for the testing of chemicals 404 adopted 24th April 2002", se usaron 2 ó 3 conejos albinos, machos o hembras, de peso corpóreo de 2 a 3 kg. 24 horas antes del ensayo se rasura una superficie en el lomo de 2,5 x 2,5 cm. Se aplica 0.5 g de la muestra el primer día del ensayo a cada conejo en la zona rasurada y luego de 24 hs se retira la misma. Luego de 60 min. de la aplicación se procede a las lecturas de las lesiones dérmicas. A las 24, 48 y 72 horas de iniciado el ensayo se realizan nuevas lecturas. Los animales fueron mantenidos durante todo el período de prueba en jaula individuales a temperatura de 20° C + / - 3° C y humedad relativa entre 30 % y 70 %. El régimen de luz fue de 12 hs de luz y 12 hs de oscuridad. Para la alimentación de los conejos se utilizó alimento convencional de laboratorio con acceso irrestricto al agua.

CONSIDERACIONES:

La guía 404 del año 2002 establece en su punto 20 que si se usan dos conejos y en ambos se obtienen la misma respuesta, no es necesario continuar con el test. Si las respuestas son diferentes se debe seguir evaluando usando conejos adicionales.

Si bien la OECD establece que la muestra se deja en la piel de los conejos solo 4 hs., dado que la muestra, por estudios bibliográficos de sus componentes, tiene muy altas chances de no ser irritante, y con el objeto de proteger más al consumidor, la muestra se deja aplicada 24 hs en los animales.

En cuanto a la aplicación de la muestra si ésta es líquida se la hace con una gaza embebida en la misma y si no lo es se aplica directamente sobre la piel.

Dado que la técnica de la OECD solo da una tabla con los grados de lesiones en la piel y no emite una clasificación del grado de irritación obtenido y aprovechando que dicha tabla es idéntica a la tabla de grados de lesiones en la piel de la técnica de J.H. Draize se incluye como una guía más la clasificación que se obtendría según el test de Draize. (Appraisal of the safety of chemicals in foods, drugs and cosmetics. 1965)

DEFINICIÓN:

Irritación dérmica es la producción de un daño reversible en la piel luego de la aplicación en la piel por más de 4 hs. de la sustancia en estudio.

La muestra fue aplicada: Sin parche oclusivo

PROTOCOLO N° **183219**

hoja 2 de 3

Buenos Aires, lunes, 17 de febrero de 2020

Remitente: Aerolom Ind. y Com.de J.L.Zito

Muestra declarada Nieve de Cotillón Rey Momo

Identificación: L129

Solicita: Test de Irritación Primaria Dérmica (Cod: 489)

Fecha Inicio de Ensayo: 11/02/2020

Fecha de terminación del ensayo: 14/02/2020

Nota: El muestreo fue realizado por el remitente.

Fecha de aplicación de la muestra: 11/02/2020

		LESIONES DÉRMICAS EN CONEJOS					
		Conejo 1		Conejo 2		Conejo 3	
Fecha de lectura	Hs	20		43		45	
		A	B	A	B	A	B
11/02/2020	1	0	0	0	0	n/a	n/a
12/02/2020	24	0	0	0	0	n/a	n/a
13/02/2020	48	0	0	0	0	n/a	n/a
14/02/2020	72	0	0	0	0	n/a	n/a
Promedios		0.00		0.00		n/a	

EVALUACIÓN DE LAS LESIONES	
A - FORMACIÓN DE ERITEMAS Y	B - FORMACIÓN DE EDEMAS
0: ausencia de eritema	0: ausencia de edema
1: muy ligero eritema	1: muy ligero edema
2: bien definido eritema	2: bien definido edema
3: moderado eritema	3: moderado edema
4: severo eritema	4: severo edema

OBSERVACIONES:

No hay observaciones

RESULTADO SEGÚN LA OECD GUIDELINE FOR TESTING CHEMICAL 404:

(Adopted 24 th April 2002)

De acuerdo a los resultados obtenidos la muestra no es irritante

PROTOCOLO N° **183219**

hoja 3 de 3

Buenos Aires, lunes, 17 de febrero de 2020

Remitente: Aerolom Ind. y Com.de J.L.Zito
Muestra declarada Nieve de Cotillón Rey Momo

Identificación: L129

Solicita: Test de Irritación Primaria Dérmica (Cod: 489)

Fecha Inicio de Ensayo: 11/02/2020

Fecha de terminación del ensayo: 14/02/2020

Nota: El muestreo fue realizado por el remitente.

Se incluye como una guía más la clasificación que se obtendría según el test de Draize. (Apraisal of the safety of chemicals in foods, drugs and cosmetics. 1965)

Clasificación según Draize
No irritante 0
Pract. No irrit 0.1 - 0.99
Mínim. Irritan 1.0 - 1.99
Moder. Irritan 2.0 - 5.99
Sever. Irritan 6.0 - 8

CLASIFICACIÓN QUE SE OBTENDRIA SEGÚN DRAIZE J.H.	
0.00	No irritante



Dr. David Sapoznikow

M.N. 1182-b

(Para corroborar la autenticidad del presente ingrese esta clave en nuestra página Web: 3Mebx83bn5)

PROTOCOLO Nº **183271**

Hoja 1 de 3

Buenos Aires, lunes, 17 de febrero de 2020

Remitente: Aerolom Ind. y Com.de J.L.Zito

Muestra Declarada: Nieve de Cotillón Rey Momo

Identificación: L129

Solicita: Irritación en mucosa ocular. (Cod: 491)

Fecha Inicio de Ensayo: 10/02/2020

Fecha de terminación del ensayo: 17/02/2020

Nota: El muestreo fue realizado por el remitente.

METODOLOGÍA:

De acuerdo al la OECD Guideline for the testing of Chemical 405, adoptada el 2 de Octubre de 2012, se uso un conejo albino de no menos de 2 kg, al cual se le instiló 0.1 g. de la muestra en un ojo usando el otro para control. Si este primer conejo no presenta irritación se da por terminado el ensayo. En cambio, si presenta irritación se agrega un segundo, el cual si presenta también irritación da por terminado el ensayo, pero si no se observa irritación se agrega un tercer animal. Se observan los efectos de la muestra a las 1, 24, 48, 72, 96 hs., 7 días y hasta que se pueda comprobar si las lesiones son reversibles ó no. Si a los 21 días de iniciado el ensayo aun hay lesiones presentes en los ojos se da por terminado el mismo. Los animales fueron alojados en jaulas individuales con comida y agua a voluntad y a 20 +/- 3°C de temperatura y a una humedad de 30 - 70%. El ciclo de luz fue de 12 hs. luz - 12 hs. oscuridad

NOTA:

La OECD solo clasifica la muestra estudiada en "Irritante" ó "No Irritante" pero dado que las graduaciones de las lesiones oculares de la OECD coinciden con las del Test de Irritación Ocular de Draize J.H. (Según Draize H.J., Appraisal of the safety of chemical in food, drug and cosmetic. The Association of Food and Drug Officials of The United States. Second Print 1965), se incluye en la clasificación obtenida los resultados por ambos métodos.

Preparación de la muestra:

Observaciones:

-

CLASIFICACIÓN OBTENIDA:

Según Draize J.H.: No Irritante

Según OECD: No Irritante

TABLA DE LAS REACCIONES OCULARES

CÓRNEA:

Opacidad:	0	Sin opacidad
	1	Área irregular o difusa, detalles del iris visibles
	2	Áreas traslúcida fácilmente discernibles, detalles del iris ligeramente oscurecidas
	3	Áreas opalescentes, detalles del iris no visibles, tamaño de pupila poco discernible
	4	Áreas opacas. Iris invisible.
Área:	0	sin área involucrada
	1	Menor que un cuarto pero no cero
	2	mayor que un cuarto pero menos que un medio
	3	Mayor que un medio pero monos que tres cuartos
	4	Mayor que tres cuarto hasta todo el área

IRIS

0	Normal
1	Congestión, inflamación etc.; el iris aún reacciona a la luz
2	Iris no reactivo a la luz, hemorragia, etc.

CONJUNTIVA

Enrojecimie	0	Vasos normales
	1	Vasos inyectados (definitivamente por encima de lo normal)
	2	Rojo carmesí más difuso, vasos individuales no discernibles
	3	Rojo carne, difuso.
Edema	0	Sin inflamación
	1	Ligera inflamación por encima de lo normal (incluyendo la membrana nictitante)
	2	Inflamación con parcial eversión de los párpados
	3	Inflamación con párpados medio cerrados
Secrecione	4	Inflamación con párpados medio cerrados a completamente cerrados
	0	Sin secreciones
	1	Cantidad distinta a lo normal
	2	Secreción con humectación de párpados y pelos subyacentes a los párpados
3	Secreción con humectación de párpados y pelos en una considerable zona alrededor del ojo	

PROTOCOLO N° **183271**

Hoja 3 de 3

Cuadro de resultados:

Grupo: Ojos sin Lavar			1h	24 Hs	48 Hs	72 Hs	96 Hs	7 Días
CONEJO Nro.	LESIONES OCULARES		10/02/2020	11/02/2020	12/02/2020	13/02/2020	14/02/2020	17/02/2020
1	córnea	opacidad	0	0	0	0	0	0
		área	0	0	0	0	0	0
	iris		0	0	0	0	0	0
	conjuntiva	enrojecimiento	0	0	0	0	0	0
		edema	0	0	0	0	0	0
		secreción	0	0	0	0	0	0
2	córnea	opacidad	0	0	0	0	0	0
		área	0	0	0	0	0	0
	iris		0	0	0	0	0	0
	conjuntiva	enrojecimiento	0	0	0	0	0	0
		edema	0	0	0	0	0	0
		secreción	0	0	0	0	0	0
3	córnea	opacidad	n/a	n/a	n/a	n/a	n/a	n/a
		área	n/a	n/a	n/a	n/a	n/a	n/a
	iris		n/a	n/a	n/a	n/a	n/a	n/a
	conjuntiva	enrojecimiento	n/a	n/a	n/a	n/a	n/a	n/a
		edema	n/a	n/a	n/a	n/a	n/a	n/a
		secreción	n/a	n/a	n/a	n/a	n/a	n/a

Totales	Total Cornea	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
	Total Iris	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
	Total Conjuntiva	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
Scores diarios promedios		0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0

n/a= no aplica



Dr. David Sapoznikow
M.N. 1182-b

Este protocolo fue validado electrónicamente. Es copia fiel del original alojado en servidores

Material: **Nieve Rey Momo 380 cm3/300 g**

FECHA DE EMISION **04/02/2020**

Lote: **L129**

Fecha de envasado: **03-04/02/2020**

Vencimiento **feb-20**

CONTROL	RESULTADO	UNIDAD	ESPECIFICACION		METODO
			MINIMO	MAXIMO	
Peso de concentrado	283,7	g	280	284	C-001-cont.prod.
Crimpado	CUMPLE	N/A	CUMPLE	CUMPLE	C-001-cont.prod.
Peso de Gas HFC 134a	6,8	g	6	7	C-001-cont.prod.
Peso de Gas PB	12,4	g	12	13	C-001-cont.prod.
Estanqueidad	CUMPLE	N/A	SIN FUGA		C-001-cont.prod.
Presión Interna	7	Kg/cm2	< 10		C-001-cont.prod.
Spray Test	CUMPLE	N/A	CUMPLE	CUMPLE	C-001-cont.prod.
Lote	CUMPLE	N/A	CUMPLE	CUMPLE	C-001-cont.prod.
Embalaje	CUMPLE	N/A	CUMPLE	CUMPLE	C-001-cont.prod.
Inflamabilidad	CUMPLE	segundos	< 5		C-001-cont.prod.



Dra. Telma M. Coro Arana
FARMACEUTICA / BIOQUIMICA
AEROLOM Ind & Com.
DIRECTORA TECNICA
M. N. 16.705 - M. P. 20.387

Directora Tecnica/Control de Calidad

Aerolom Ind.& Com. de Zito José Luis

OBSERVACIONES:

Nota: Los valores informados corresponden al lote de referencia, Nº de análisis C3701, C3702

Se certifica que el producto aquí descripto cumple con los requerimientos de la especificación.

No obstante, AEROLOM I y C. no garantiza la duplicidad de los resultados aquí expuestos, ya que las condiciones bajo las cuales el cliente puede elaborar sus pruebas está totalmente fuera de nuestro control.

IMPORTANTE:

El sistema de gestión con el que se realiza la producción de este producto esta certificado según norma ISO 9001-2015