



Quality control card / Scheda Controllo Qualità

PRODOTTO / PRODUCT	B19378 - Plates, M.H. Agar + 5% Sheep blood d. 94 mm
LOTTO / BATCH	2822201817
SCADENZA / EXPIRY DATE	03/05/2022
DATA PRODUZIONE / PRODUCTION DATE	17/02/2022

Test di sterilità / Sterility control

Esito / Results

Test di sterilità a 22°C (±2°C) x 3 gg /
Sterility control at 22°C (±2°C) for 3 days:

Assenza di crescita microbica / No microbial growth

Test di sterilità a 37°C (±2°C) x 3 gg /
Sterility control at 37°C (±2°C) for 3 days:

Assenza di crescita microbica / No microbial growth

Test di shock termico / Shock termic test

Esito / Results

Conservazione nella confezione minima di vendita per 6gg a 23 ± 2°C /
Storage (in minimum selling packaging) for 6 days at 23 ± 2°C:

Nessuna variazione significativa dell'aspetto e della performance / No significant variation in appearance and performance

Conservazione nella confezione d'imballo per 3gg a 40 ± 2°C /
Storage in shipping packaging for 3 days at 40 ± 2°C:

Nessuna variazione significativa dell'aspetto e della performance / No significant variation in appearance and performance

Caratteristiche fisiche / Physical characteristics

Atteso / Expected

Osservate / Observed

Trasparenza /
Transparency

Opalino / Opalescent

Opalino / Opalescent

Colore /
Color

Rosso vivo / Red

Rosso vivo / Red

pH

7.3±0.2

CONFORME / CONFORMS

Ceppi testati e Metodo di semina / Tested strain and Inoculation method

Atteso / Expected

Osservate / Observed

Streptococcus pneumoniae

ATCC 49649

Crescita, con aloni di inibizione conformi / Growth, with in compliance inhibition halos

Crescita, con aloni di inibizione conformi / Growth, with in compliance inhibition halos

Procedure secondo indicazioni/As per directives: European Pharmacopoeia (EP) e United States (USP), NCCLS M22-A3, NCCLS M6-A, UNI EN ISO 11133, antimicrobial susceptibility testing EUCAST disk diffusion method - Version5.0, 2015-01-09.

* Incubazione a 37 °C per 18 ore / * Incubation at 37°C for 18 hours.

Procedure secondo indicazioni/As per directives: European Pharmacopoeia (EP) United States USP CLSI M22-A3 UNI EN ISO 11133

Test n. 474 / 2022

Data controllo / Control date 21/02/2022