

## 1. RESUME ET CONCLUSION DE L'ETUDE - SUMMARY AND STUDY CONCLUSION

L'objectif de l'étude **HICV 18.13** était d'évaluer le potentiel irritant primaire cutané du produit :

### **FARALO 9159 - REFERENCE 52-24.01 LOT 18009-4**

Je soussignée, **Docteur Corinne FANAU**, Directeur d'Etude, certifie que l'étude a été réalisée, sous ma responsabilité, dans les locaux de la Société BIO-HC, conformément aux modes opératoires internes en vigueur.

Le produit a été appliqué **tel quel** sous pansement occlusif, pendant 24 heures, sur le dos de 11 volontaires.

Les scores attribués pour les 11 sujets retenus ont permis d'obtenir un indice d'irritation cutanée de 0.04.

En conclusion, dans les conditions expérimentales retenues, le produit **FARALO 9159 - REFERENCE 52-24.01 LOT 18009-4**, est apparu **NON IRRITANT** pour la peau.

The purpose of the study referenced **HICV 18.13** was to assess the skin irritating potential of the product :

### **FARALO 9159 - REFERENCE 52-24.01 BATCH 18009-4**

I, the undersigned, **Docteur Corinne FANAU**, study Director, certify that the study was performed, under my responsibility and according to our internal operational procedures, on the premises of BIO-HC laboratory.

The test product was applied **as supplied** under occlusive patch during 24 hours, on the upper back of 11 volunteers.

The scores attributed for the 11 subjects retained allowed to obtain a primary skin irritating index of 0.04.

To conclude, under the experimental conditions adopted, the product **FARALO 9159 - REFERENCE 52-24.01 BATCH 18009-4**, appeared to be **NOT IRRITANT** to skin.

**Docteur Corinne FANAU**  
Docteur en Médecine - *Medecine PhD*

Date :

7 Février 2018

**Brigitte HALAVIAT**  
Assurance Qualité - *Quality Assurance*

Date :

09.02.18