

Saint-Aunès, le 16 février 2026

RAPPORT D'ANALYSES MICROBIOLOGIQUES	
Objet de l'essai : Auto-contrôle Référentiel d'essais : PE-5.1.8-C-COS	SAS LABORATOIRE FGNUTRA Monsieur Sylvain LATAPIE 1275 Route de Fonsorbes 31600 Seysses
N° Dossier : 000165202	
N° Echantillon : BECH2026-8137 Date d'analyse : 10 février 2026	

PRELEVEMENT ET RECEPTION

Prélevé le :	Par : Le Client
Site de prélèvement : NC	Lieu de prélèvement : NC
Réception le : 10/02/2026 11:45	T°C Produit à réception : Amb.
T°C Produit Prélevé : NC	T°C Meuble : NC

TRACABILITE ECHANTILLON - Données fournies par le Client

Dénomination : NATURAMEDICATRIX CHARBON ACTIV SM0290

Fabricant :	Nbre d'unités : 1
Fournisseur : NC	N° CEE / Emb : NC
Marque : NC	DLC / DLUO :
Emballage/poids : Sachet stérile	N° Lot : 67740
Date de fabrication :	N° Bon de Commande : NC
Date d'emballage : NC	Date de congélation : NC
Date Rupture chaîne du froid : NC	Date de déconditionnement : NC

Observations diverses :

Tableau de résultats

Paramètres recherchés	Méthodes	Unités	Critères	Résultats	S/conclusion
Données d'applicabilité fournies par le client	PE 2.6.12			Non vérifiée	
DGAT	PE 2.6.12	UFC/g	100 000	<500	Satisfaisant
DMLT	PE 2.6.12	UFC/g	10 000	<50	Satisfaisant
Bactéries Gram- résistantes aux sels biliaires	PE 2.6.31	UFC/g	10 000	<1000	Satisfaisant
Escherichia coli (b-Glucuronidase +)	PE 2.6.31	/g	Absence	Absence	Satisfaisant
Salmonella	PE 2.6.31	/25g	Absence	Absence	Satisfaisant

BILAN

Conclusions :	Qualité Bactériologique Satisfaisante dans le cadre des critères déterminés.
Commentaires :	Référentiel : Critères microbiologiques des médicaments à base de plante pour usage orale (Catégorie C) de la Pharmacopée Européenne.

(#) : nombre estimé, (*) : nombre N, (<n°) : micro-organisme détecté avec moins de n ufc/g. La valeur entre parenthèse est indicative, non couverte par l'accréditation. Les conclusions sont couvertes par l'accréditation si et seulement si l'ensemble des paramètres qui l'influent le sont également. NC : information non communiquée et/ou non renseignée. Le rapport d'essai ne concerne que les objets soumis aux essais, tels qu'ils nous ont été fournis par le client.

Données de Prélèvement fournies par le Client, excepté si prélèvement effectué par AQMC (Mention "Prélevé le... Par : AQMC - ..."). Données de réception en italique fournies par AQMC.

Le laboratoire AQMC est exonéré de responsabilité sur les données fournies par le client.

La reproduction de ce rapport d'essais n'est autorisée que sous sa forme intégrale, sauf autorisation du laboratoire AQMC. Les déclarations de conformité ne tiennent pas compte de l'incertitude de mesure sur les résultats. Les sous conclusions sont générées par défaut selon le plan défini dans les CGV, sauf accord spécifique.