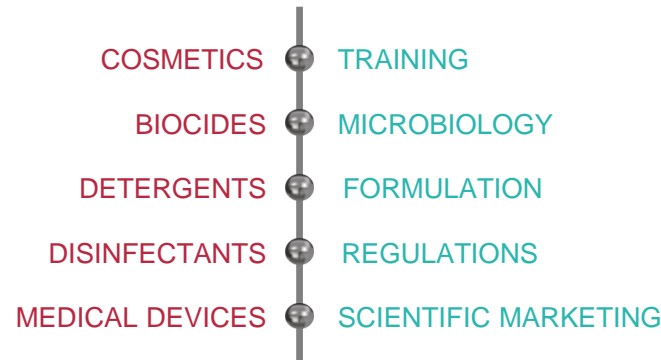
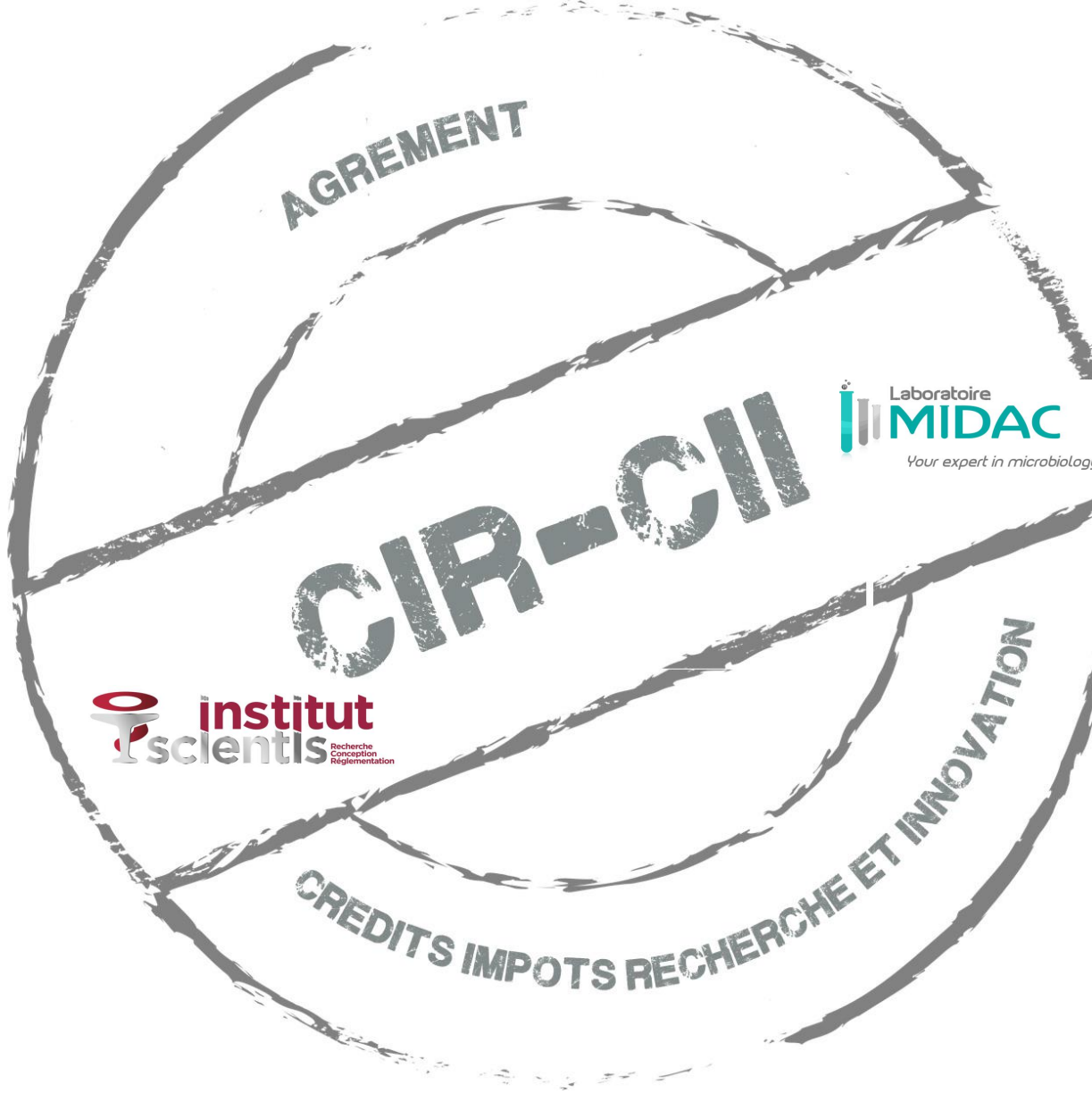




LMIS



The addition of two companies skills for the evaluation of the safety of your products.



Authorized by the Ministry of National Education, Higher Education and Research
for your R&D work likely to give you the benefit of a Research Tax Credit (CIR) and Innovation (CII)

Safety assessment of the cosmetic products – Toxicological expertise (European Registered Toxicologist)

THE KEY POINTS

INDEPENDANCE

GLOBAL SCIENTIFIC EXPERTISE

SPECIFIC SUPPORT

INNOVATION



Registered training organization

Research tax credit agreement

+33 (0)9 54 97 59 89 / contact@lmis.fr / www.lmis.fr



FORMULATION



A complete projects management

- ◆ Help with the marketing strategy / Setting up of yours development specifications
- ◆ Strict selection of the raw materials
- ◆ Development of INNOVATIVE and EXCLUSIVE formulas.
- ◆ Improvement of your existing formulas / preservative systems
- ◆ Anticipation of the related regulations / Toxicological pre-expertise
- ◆ Efficacy and safety tests / Microbiological screenings
- ◆ Stability test / Content-container compatibility / Flash point
- ◆ Scientific marketing / Writing of the communication media
- ◆ Redaction of the regulatory files
- ◆ Help with the industrial transfer

Research tax credit agreement and innovation



+33 (0)9 54 97 59 89 / contact@lmis.fr / www.lmis.fr



Safety assessment

REGULATIONS

REGULATIONS

- ◆ Cosmetic products – European regulation
PIF / safety assessment / Notification / Label check / PAO
- ◆ Cosmetic products – International
Regulatory compliance of formulas
- ◆ Biocidal products – European regulation
- ◆ Material Safety Data Sheets
- ◆ Scientific and regulatory support

Safety assessment of the cosmetic products – European toxicologist registered ERT

Training for 2019 (In French)



Training organization registered
n° 1175 54659 75



COSMETIQUES

REGLEMENTATION DES PRODUITS COSMETIQUES – partie 1 : Europe, Russie et Maghreb central

PARIS

Niveau 1 – Initiation

Mardi 09 avril

REGLEMENTATION DES PRODUITS COSMETIQUES – partie 2 : Etats-Unis, Canada, Mexique, MERCOSUR

PARIS

Niveau 1 – Initiation

Jeudi 23 mai

REGLEMENTATION DES PRODUITS COSMETIQUES – partie 3 : ASEAN, Chine, Hong-Kong, Japon, Corée, Australie

PARIS

Niveau 1 – Initiation

Mardi 19 novembre

REGLEMENTATION EUROPEENNE COSMETIQUE: Comment répondre aux exigences du DIP et de la notification?

PARIS

Niveau 2 – Approfondissement (éléments clefs, cas concrets, retours d'expérience)

Mardi 12 mars

FORMULATION DES PRODUITS COSMETIQUES – Théorie

EN LIGNE

Niveau 1

Replay de 3h30

MICROBIOLOGIE DES PRODUITS COSMETIQUES – Théorie

En ligne

Niveau 1

Replay de 3h30

FORMULATION et/ou MICROBIOLOGIE DES PRODUITS COSMETIQUES - Théorie & Pratique

LILLE

Niveau 1 – Initiation

Sur demande

BIOCIDES

REGLEMENTATION EUROPEENNE DES PRODUITS BIOCIDES

PARIS

Niveau 1 – Initiation

Jeudi 07 février

Jeudi 19 septembre

MICROBIOLOGIE DES PRODUITS BIOCIDES – Pratique

LILLE

Niveau 1 – Initiation à la pratique des normes relatives aux désinfectants chimiques

Sur demande

LABELS ECOLOGIQUES

COSMETIQUES – DETERGENTS - DESINFECTANTS : COMMENT CHOISIR SON LABEL ?

PARIS

Niveau 1 – Initiation

Jeudi 13 Juin

COMPLEMENTS ALIMENTAIRES

REGLEMENTATION EUROPEENNE DES COMPLEMENTS ALIMENTAIRES

PARIS

Niveau 1 – Initiation

Sur demande



Webinar for 2019 (In French/english)

FOIRE AUX QUESTIONS – produits cosmétiques : la réponse à toutes vos questions (GRATUIT)

Formulation cosmétique : de l'idée marketing au pilote industriel

Microbiologie, conservateurs & produits cosmétiques

Formulation cosmétique : comment optimiser son système conservateur ?

Industries cosmétiques : comment établir un plan de contrôle microbiologique ?

Les essentiels de la réglementation cosmétique européenne

Basics of the European cosmetic regulations

Comment rédiger une étiquette cosmétique conforme aux exigences du Règlement n°1223/2009 ?

Produits cosmétiques : allégations vs réglementation

Cosmetic products: claims vs regulations

Les nouvelles lignes directrices relatives aux informations emballages à collecter pour le DIP

Notification CPNP : déclarer votre produit cosmétique en évitant les pièges

Réglementation des produits cosmétiques en Chine, à Hong-Kong, au Japon et en Corée du Sud

Réglementation des produits cosmétiques aux Etats Unis, au Canada et au Mexique

Composition parfumante au sein d'une évaluation de la sécurité cosmétique : comment gérer ?

Les essentiels des BPF cosmétiques (ISO 22716) et du bionettoyage

FOIRE AUX QUESTIONS – produits biocides : la réponse à toutes vos questions (GRATUIT)

Produits biocides : les exigences de la période transitoire

Comment réaliser les déclarations biocides sur les portails Simmbad ?

Les essentiels de la réglementation biocide européenne : "Révisez avant le Congrès Biocides"

Dérypter les normes d'efficacité relatives aux antiseptiques et désinfectants chimiques

Le panorama des labels écologiques des produits cosmétiques-détergents-désinfectants

Formulation détergents : de l'idée marketing au pilote industriel

Cosmétiques, biocides, DM,... Les produits frontières existent-ils vraiment?

Déryptage du microbiome : applications cosmétiques et biocides

Comment protéger et défendre sa marque ?

La fiche de données de sécurité : produits cosmétiques et produits d'ambiance

Formulation et réglementation des bougies parfumées

La réglementation des compléments alimentaires en Europe: harmonisation ou réglementations nationales?

Microbiological tests & scientific expertise

Accreditation COFRAC Tests n°1-0019

Scope available on www.cofrac.fr

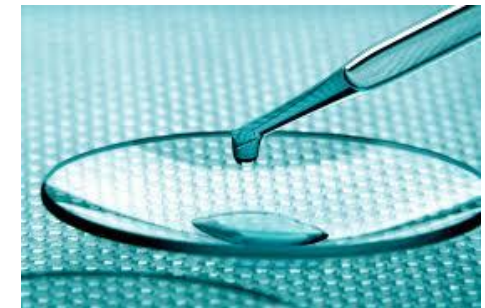
THE KEY POINTS

INDEPENDANCE

MICROBIOLOGICAL EXPERTISE

SPECIFIC SUPPORT

INNOVATION



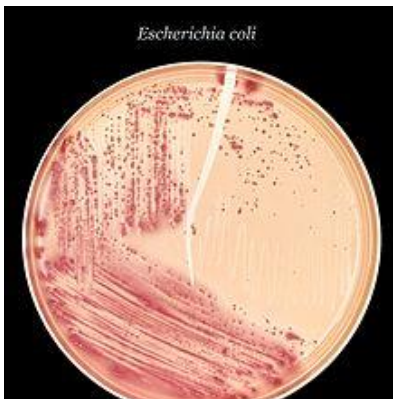
Research Tax Credit agreement

+33 (0)3 20 90 52 55 / contact@lmis.fr / www.lmis.fr



GENERAL SERVICES

BACTERIA-YEASTS-MOULDS-VIRUSES



- ◆ Evaluation of antimicrobial efficacy of biocidal products and medical devices (AFNOR, EN, ISO standards).
- ◆ Evaluation of the preservative system effectiveness of cosmetics-type risk products, preserved detergents, medical devices, drugs, (Preservative Efficacy Test).
- ◆ Microbiological assays of pharmaceutical products and medical devices.
- ◆ Determination of the antimicrobial activity of carriers such as plastics and textiles.
- ◆ Microbiological cleanliness tests of products not necessarily sterile.

SPECIFIC SERVICES

VIROLOGY



BIOFILM

EVALUATION OF THE VIRUCIDAL EFFICACY

- ◆ In compliance with the European (EN) standards methods.
- ◆ According to the method related to the plaque assay on cell cultures.
- ◆ Tested virus: Bovine enterovirus E (type 1), Bovine parvovirus (type 1), Bovine virus diarrhea disease (type 1) (Hepatitis C model), Canine adenovirus (type 1), Canine distemper virus (Morbillivirus), Canine parainfluenza virus, Canine parvovirus, Herpes simplex virus (type 1), Human Adenovirus, Influenza A virus, Murine norovirus, Simian rotavirus, Murine parvovirus, Pseudorabies virus (Hepatitis B model), Vaccinia virus.

EVALUATION OF THE ANTIBIOFILM EFFICACY

- ◆ Method which has been developed and validated in a static mode.
- ◆ Installation of monobacterial biofilms on representative carriers to test the products for medical, food areas.
- ◆ Tests enabling to determine the activity of products with an antibiofilm efficacy claim (mock-up of the real conditions).

SCIENTIFIC EXPERTISE

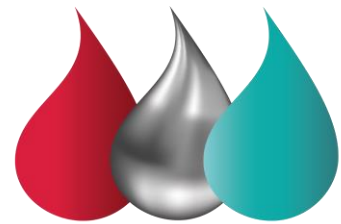
DEFINITION OF THE TESTS STRATEGY

- ◆ To support the antimicrobial claims (bactericidal, fungicidal, virucidal...).
- ◆ For the placing on the market of biocidal products in compliance with the European Regulation n° 528/2012: definition of the tests strategy, to demonstrate the antimicrobial efficacy in compliance with the ECHA requirements: « Guidance on the BPR: Volume II Efficacy, Assessment + Evaluation »
- ◆ Definition of tests and related experimental conditions

PROOFREADING OF THE TEST REPORTS

- The standardization evolves, the efficacy standards change for new versions.
- ◆ What do you have to do if your test was conducted many years ago?
 - ◆ What version is required by the competent authorities for submitting a file to get a biocidal marketing authorization ?

A compliance upgrade with the last version of the standard is required if the changes can impact the results previously obtained.



LMIS

LABORATOIRE MIDAC & INSTITUT SCIENTIS
Associated experts

Research Tax Credit (CIR/CII)

The addition of two companies skills for the evaluation of the safety of your products.

www.midac-lab.fr

www.lmis.fr
contact@lmis.fr

www.institut-scientis.fr