



Certificate

OEKO-TEX® STANDARD 100

Torres Espic, S.L.U.

garantit la certification OEKO-TEX® STANDARD 100
et le droit d'usage de la marque.

CHAMP D'APPLICATION

Mousses de polyurethane flexible Bassic®, Resilén®, Resilén® Plus et Ikon®, Neropur® (Densité: 60 Kg/m³), Mousse Au Neropur® (Densité: 40 Kg/m³) et mousses de polyurethane flexible avec l'huile de Soja (Sauf mousses ignifuges), (Densité: 20-50 Kg/m³). Mousses de polyurethane flexible Viscoool® (Densité: 50-60 Kg/m³). Mousses de polyurethane flexible Visco Neropur® (Densité: 50Kg/m³). Mousses de polyurethane flexible Viscopopper® (Densité: 50Kg/m³). Mousses en blanc et teintées. Hauteur max testée: 20cm.

CLASSE DE PRODUITS

I (articles pour bébés) - Annexe 4



Ce certificat 2002AN3765 est valide jusqu'au 15.12.2025 .

DOCUMENTS EN APPUI

- ✓ Rapport de test : 2024OK3706
- ✓ Déclaration de conformité conforme à EN ISO 17050-1 comme demandé par OEKO-TEX®
- ✓ OEKO-TEX® Conditions Générales (ToU : terms of use)


Isabel Soriano Sarrió
Laboratories and International Offices Subdirector

Des informations sur la conformité réglementaire (REACH, SVHC, POP, GB18401 etc.) sont disponibles sur oeko-tex.com/en/faq.

Le certificat est basé sur les méthodes de tests et le cahier des charges de OEKO-TEX® STANDARD 100 en vigueur au moment de l'évaluation.

Alcoy (Alicante) España, 2024-12-26



HygCen GmbH • Postfach 11 01 35 • D-19001 Schwerin



Akkreditiert durch
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln
und Medizinprodukten
ZLG-P-715.98.13

Torreespic
Poligono Industrial Picassent
c/No. 5 46220 Picassent (Valencia)

AKS Akkreditierung: AKS-PL-01301
Vizepräsident: von.aks-hannover.de
Staatliche Akkreditierungsstelle Hannover

Espana

**Cytotoxicity Test to DIN EN ISO 10993-5
SOP 09-001**

2010-03-01

Test Protocol

Identification of the test laboratory:	RE SN 9916
Delivery date:	20.01.2010
Product:	PU FOAM BASED ON NATURAL SOYA OIL
Customer:	Torreespic
Test method:	Cytotoxicity of eluates according to the DIN EN ISO 10993-5:2009-10 Biological evaluation of medical devices Part 5: tests for cytotoxicity: in vitro SOP 09-001
Test time period:	25.01.2010 – 27.01.2010
Test conditions:	Examining climate: 20,6 °C / 30 % rel. humidity Incubation: 24 hours The samples were checked in the delivery state.

RE SN 9916 page 1 of 3