



**Norme
internationale**

ISO 16408

**Médecine bucco-dentaire —
Produits de soins bucco-dentaires —
Bains de bouche**

Dentistry — Oral care products — Oral rinses

**Troisième édition
2025-06**

*ISO Standards
(<https://standards.iteh.ai>)
Document Preview*

ISO 16408:2025

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/b27bb3d1-e82b-4062-bf94-261eccda4b23/iso-16408-2025>

iTeh Standards
(<https://standards.iteh.ai>)
Document Preview

ISO 16408:2025

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/b27bb3d1-e82b-4062-bf94-261eecda4b23/iso-16408-2025>



DOCUMENT PROTÉGÉ PAR COPYRIGHT

© ISO 2025

Tous droits réservés. Sauf prescription différente ou nécessité dans le contexte de sa mise en œuvre, aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé, électronique ou mécanique, y compris la photocopie, ou la diffusion sur l'internet ou sur un intranet, sans autorisation écrite préalable. Une autorisation peut être demandée à l'ISO à l'adresse ci-après ou au comité membre de l'ISO dans le pays du demandeur.

ISO copyright office
Case postale 401 • Ch. de Blandonnet 8
CH-1214 Vernier, Genève
Tél.: +41 22 749 01 11
E-mail: copyright@iso.org
Web: www.iso.org

Publié en Suisse

Sommaire

Page

Avant-propos	iv
Introduction	vi
1 Domaine d'application	1
2 Références normatives	1
3 Termes et définitions	1
4 Classification	2
5 Exigences	2
5.1 Valeur du pH	2
5.2 Concentration totale en fluorure et teneur maximale en fluorure	2
5.3 Métaux lourds indésirables	2
5.4 Compatibilité avec les tissus buccaux	2
5.5 Contamination microbiologique	3
5.6 Stabilité au vieillissement	3
5.7 Conteneur et système distributeur	3
5.8 Hydrates de carbone aisément fermentescibles	3
6 Échantillonnage	3
7 Méthodes d'essai	3
7.1 Généralités	3
7.2 Examen visuel	3
7.3 Détermination du pH	4
7.4 Détermination de la concentration totale en fluorure et de la masse d'ions fluorures	4
7.4.1 Généralités	4
7.4.2 Réactifs	4
7.4.3 Appareillage	4
7.4.4 Préparation de la solution d'échantillon	4
7.4.5 Analyse de l'échantillon	4
7.4.6 Expression des résultats	4
7.5 Détermination de la stabilité au vieillissement	5
7.6 Critères de conformité/non-conformité	5
8 Rapport d'essai	5
9 Informations d'accompagnement	6
9.1 Instructions d'utilisation du fabricant	6
9.2 Informations mentionnées sur l'emballage primaire et sur l'emballage secondaire, le cas échéant	6
10 Emballage	7
Bibliographie	8