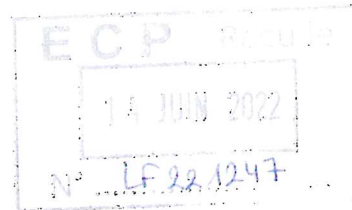


Etablissement (factory):
IONISOS
Z.A. de L'Aubrée
73300 Gablé-sur-Sarthe - France
Tél : +33 (0)2 43 92 57 51
Fax : +33 (0)2 43 92 53 51
www.ionisos.com



DIVERSEY

Clearblens IPA Clean 70% 4x5L
SKU 101-104902
Batch n° ENT 54 545 22 223
A. VANDEVENTER - le 21/05/2022

A l'attention de Alice VANDEVENTER
ECP
395 Rue Louis Lépine
34000 Montpellier
France

CERTIFICAT DE TRAITEMENT
(Treatment certificate)

Nom du client (Treatment done for)	ECP
Référence article client (Product description)	Consommables bidons et bouchons inférieur ou égal 5l
Référence BL client (your delivery note)	(N° BL= du)
Référence Commande client (your purchase order)	(N° Cde=CF220805 du 12/05/2022)
Numéro(s) de Lot(s) client (your batch)	
Qte de palettes (Qty of pallets)	10
Numéro de palettes (n° pallets)	
22021525-01,22021525-02,22021525-03,22021525-04,22021525-05,22021525-06,22021525-07,22021525-08,22021525-09,22021525-10	
Date de traitement (Treatment date)	08/06/2022
N° de traitement Ionisos (Ionisos treatment number)	22T022135
N° de commande Ionisos (Ionisos order)	22021525

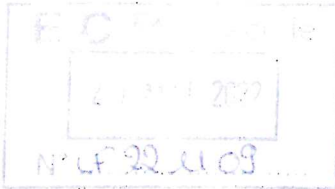
Position	Doses contrôlées mini - max (kGy) (Doses controlled min - max kGy)
B	41.0 - 41.6 / 34.7 - 41.6*
-	-
-	-

L'incertitude dosimétrique de 4 % est prise en compte (The dosimetric uncertainty is included in doses required : 4 %).

* Selon QP Le 15 = 1806301 S et 1806302 S

Traitement contrôlé par (treatment controlled by) Audrey BARDOUX
Fait le (date) 13/06/2022

Ce certificat fait l'objet d'une signature électronique
(This certificate was signed electronically)



1101613



http://www.steris-as1.com

Certificate of Irradiation

Date issued: 24-May-2022

FR01S12670227-1-1

This is to certify that Synergy Health Marseille, a STERIS Company has where appropriate delivered an irradiation process in accordance with the current certified standards:

EN ISO 11137-1 Sterilisation of Health Care Products
EN ISO 13485 Quality System - Medical Devices

DIJON

ECP SAS
Le Millénaire
395 rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER
FRANCE

Clearfilons IPA Clean 70% 4x5L
SKU 101104902
Batch n° ENT54545 22 223
A.VANDEVENTER - le 21/05/2022

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1126736
Customer Reference Number:	CF220777 - 09/05/2022
Product Description:	224522P - CONSOMMABLES Sacs, Etiquettes, Gants
Validation Reference:	S12131503
Quantity Received:	1
Customer Minimum Specification kGy:	25.0
Customer Maximum Specification kGy:	55.0
Other Process Details:	The treatment of this batch was applied in two fractions.

Irradiation Data

Date and Time of Irradiation:	22-MAY-2022 17:59
Calculated Minimum Dose kGy:	26.7
Calculated Maximum Dose kGy:	51.0

Irradiation Release Authorised By Synergy Health Marseille SAS, a STERIS Company

Processing Site: M.I.N. 712 - Arnavaux, Marseille Cedex 14, 13323 Phone No: +33 (0) 4 91 214 214

Registered Office: M.I.N. 712 - Arnavaux, 13323 Marseille Cedex 14, FRANCE

N° TVA: FR59 343 092 540



Your Precision Cleaning Expert

PHARMACEUTICAL CONTROL REPORT/RAPPORT DE CONTRÔLE PHARMACEUTIQUE



Customer/Client DIVERSEY Europe Operations BV	Management Quality Manual n° MMQ0000 (contractual)/Référentiel Plan Qualité n° MMMQ0000 (en vigueur)
---	---

Product/Produit dosé Clearklens IPA Clean 70% 4x5L SKU 101104902	Control report nb/N° de rapport d'essai CERT 220580
Specification reference/Référence CDC CDC Edition n°3 October 2018	
Analyst/Analyste JAR	Purchase order nb/n° bon de commande 4702866375
	Date of receipt/Date de réception : 08/17/2022

PHYSICAL AND CHEMICAL PROPERTIES CONTROL / CONTRÔLE DES PROPRIETES PHYSIQUES ET CHIMIQUES

Customer's batch n°/ N° de lot client : ENT54545 22 223	Certificate N° STERIS/N° de certificat STERIS : 2202152S S12670227-1-1
Date of manufacturing / Date de fabrication : August-22	Quantity produced/ Quantité produite : 160 x 5L
Expiry date / Date de péremption : August-24	FIDT N° : 1814 AF
ECP's batch N° In° Lot ECP : 54545	Analysis date/Date d'analyse : 08/17/2022

Results/Résultats

Characteristics analysed/Caractéristiques analysées	Analysis method/Méthode d'analyse	State in the production / Situation de l'échantillon dans la production	Specification
		Beginning / Début	
Appearance at 20°C Aspect à 20°C	NA	Clear, colourless liquid	Clear, colourless liquid / Limpide et incolore
Density/Densité (20°C)	IDT0301	0,881	0,872 - 0,883
Microbiological Quality of water WFI / Qualité microbiologique de l'EDI	IDT0236	<1 CFU / 100ml	<10 CFU / 100ml

Batch released by A. VANDEVENTER - le 21/09/22

C : Compliant/Conforme NC : No Compliant/Non conforme
NA : No Applicable

Conclusion : COMPLIANT/CONFORME NO COMPLIANT/NON CONFORME

Date : 08/22/2022	Written by/Établi par : J. ARNOULT	Checked by/Vérfié par : A. VANDEVENTER
-------------------	-------------------------------------	---

20
N° LF 221920

ENR75-TL59-502 B



Rapport N° 22/OI/STE/158
Report N°

Demandeur : ECP
Enquirer : 395, rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER

Rapport d'essai - Essai de stérilité par la méthode de filtration sur membrane
Test report - Membrane filtration sterility testing

selon la Pharmacopée Européenne 10^e édition chapitre 2.6.1
according to the 10th European Pharmacopoeia Edition, chapter 2.6.1

ECHANTILLON(S)/SAMPLE(S)

Informations Client / Customer informations:

Désignation : Product name	Clearkens IPA	Numéro de commande : Order number	CF221276
Référence client : Customer reference	101104902	POE : SIP	-
Numéro de lot : Batch number	ENT54545 22 223	Matériau(x) : Material	-
Nombre d'échantillon(s) : Sample quantity	1	Donnée de stérilisation : Sterilization data	-
N° cahier des charges : N° of conditions of contract	-		
Commentaire(s) : Comment(s)	10 bidons poolés de 5L		

Informations Medical Group / Medical Group informations:

Date de réception : Receipt date	vendredi 26 août 2022	Date de réalisation : Testing date	mardi 6 septembre 2022
-------------------------------------	-----------------------	---------------------------------------	------------------------

PROTOCOLE/PROTOCOL

Volume d'échantillon filtré : Filtred sample volume	500 ml	Volume de rinçage : Rinsing volume	3 x 100 ml
Solution neutralisante : Neutralizing solution	DNP + Thiosulfate	Volume d'immersion de la membrane : Immersion volume of membranes	100 ml
Nombre de milieux testés : Number of Environment tested	2		

Conditions Conditions	Milieu de culture Environment of culture	Température d'incubation Incubation temperature	Durée d'incubation Incubation period
Bactéries aérobies, levures, champignons Aerobic and fungal	Bouillon Trypcase Soja Tryptone soy solution	22,5 ± 2,5°C	14 jours 14 days
Bactéries anaérobies et aérobies Anaerobic and aerobic	Bouillon Thioglycolate avec Résazurine Thioglycolate Resazurine	32,5 ± 2,5°C	14 jours 14 days

Validation de la méthode
Method validation: 09/OI/VALSTE/015a

RESULTATS / RESULTS

Conditions / Milieux de culture Conditions / Media of culture	Examen de la croissance microbienne du milieu Examination of the microbial growth in the media			
	Après 7 jours After 7 days		Après 14 jours After 14 days	
Bactéries aérobies, levures et moisissures / Bouillon Trypcase Soja Aerobic and fungal / Tryptone soy solution	1	Limpide/Limpid	1	Limpide/Limpid
	0	Trouble/Cloudy	0	Trouble/Cloudy
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution	1	Limpide/Limpid	1	Limpide/Limpid
	0	Trouble/Cloudy	0	Trouble/Cloudy

CONTRÔLES / CONTROLS

Contrôle plan de travail : avant / après (UFC) Work plan control : before / after (CFU)	0	0	Contrôle de gants gauche / droit (UFC) : Glove control product : left / right (CFU)	0	0
Air sous flux laminaire statique / dynamique (UFC) Laminar flow air control : static / dynamic (CFU)	0	0	Contrôle témoins de manipulation : Control handling indicators	Conforme	

CONCLUSION

Les échantillons testés ne présentent pas de croissance microbienne après 14 jours d'incubation
Tested products doesn't shown any microbial development after 14 days of incubation.

Aucun produit ne s'est révélé positif lors de cet essai.

No Product was positive during the test.

Rédigé par : Mathilde DJAALAB

Technicienne Microbiologie
Microbiology Technician

Approuvé par : Marie KALIS

Responsable Laboratoire Microbiologie
Microbiology Laboratory Manager

Date : mardi 20 septembre 2022

Le présent rapport ne peut être reproduit totalement ou partiellement qu'avec l'approbation du laboratoire et ne concerne que les objets soumis à l'essai
This report may not be reproduced in whole or part without the approval of the laboratory and only involves the tested products

MedicalGroup

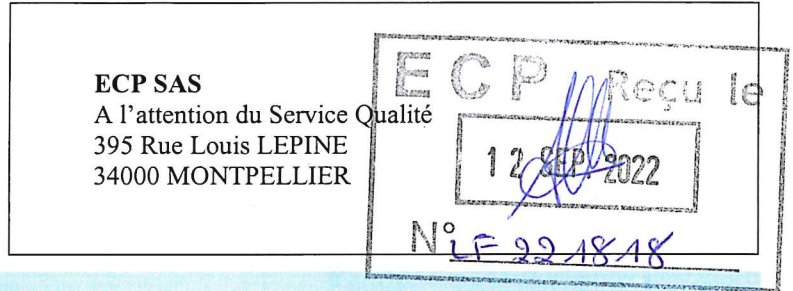
33, route de Lyon 69800 Saint-Priest - France

Tel. : +33 (0)4 72 81 22 62 - Fax : +33 (0)4 72 81 22 72

Copyright policy available under « EU Specific Documents » of our Web Portal:
<http://www.criver.com/customer-service/resources/portal-logins>, section "Endosafe" Customer Web Portal".

pour le client / for customer n° 220553 :

Edité par :
Charles River
Endotoxin and Microbial Detection
 Tél. : +33 (0)4 37 50 25 46
 Email : Endosafe.labEU@crl.com



ESSAI DES ENDOTOXINES BACTERIENNES
Bacterial Endotoxins Test

Contrat Technique
Technical Contract

ENDO 90

Technique / Method

Méthode D
Colorimétrie cinétique

Method D
Kinetic Chromogenic

Sensibilité / Sensitivity

0,005 UI/mL

Date de réception
sample delivery date

26 Août 2022
26 August 2022

Date d'analyse
Testing date

26 Août 2022
26 August 2022

Nbre d'analyse demandé
Number of analyse requested

1

Produit / Product

Clearklens IPA 70%

Limite en endotoxines / Endotoxin limit (Entegris)

0,25 UI/mL

Les essais ont été réalisés en accord avec la Pharmacopée Européenne en vigueur, chapitre "2.6.14 – Endotoxines Bactériennes" harmonisé avec les Pharmacopées Américaine et Japonaise.

The assay was performed in compliance with the European Pharmacopoeia in force, chapter "2.6.14 – Bacterial endotoxins", harmonized in collaboration with the American and Japanese Pharmacopoeias.

ID produit / product ID

Clearklens IPA 70% – CF221279 du 23 Août 2022

Conditions opératoires / Operational conditions

Sauf indication contraire, l'échantillon est testé dilué au 1/50 dans de l'eau EEB (Eau pour l'Essai des Endotoxines Bactériennes).

Unless otherwise specified, sample is tested diluted as 1/50 in LRW (LAL Reagent water).

Lot / Prélèvement / Numéro
Batch / Sample / Number

N° Lot client ENT 54545 22 223
N° DF 54545

Concentration en endotoxines Unités
Endotoxin amount Units

< 0,250 UI/mL

Les échantillons testés sont conformes à la spécification du client.
Tested samples are in compliance with customer's specification.

Note : les résultats ne valent que pour le (les) objet(s) soumis à l'essai. Results are valid only for (the) object(s) tested. D'autre part, le(s) résultat(s) ne tiennent pas compte de l'incertitude de mesure de l'essai. Moreover, result(s) does not take into account the test uncertainty.

Rédacteur / Writer
 Ninon FABBRO
 Tech. de laboratoire
31 AOUT 2022

Approbateur Technique / Technical Reviewer
Elodie REMUZON
 Support Technique Laboratoire
01 SEP. 2022

Approbateur Qualité / Quality Reviewer
Albane TAVERNIER
 Technicienne Qualité
05-SEP. 2022



microbial solutions

9 allée Moulin Berger - 69130 Ecully - France

Tel : 00 33 437 50 25 30 • Fax : 00 33 437 50 25 34 • www.criver.com