

Etablissement (factory):
 IONISOS
 Z.A. de L'Aubrée
 72300 Sablé-sur-Sarthe - France
 Tél : +33 (0)2 43 92 57 01
 Fax : +33 (0)2 43 92 03 51
www.ionisos.com

A l'attention de AUGUSTE Marie-Laure
 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=CF200215 du 21/02/2020)
---	---------------------------------

Numéro(s) de Lot(s) client (your batch)	
---	--

DF 45140	DIVERSEY <i>cleankless cleaninald RTU VHGS</i> <i>4x5L SKU 100842S3</i> <i>Batch n° : ENT 44882 20 016</i> <i>St. AUGUSTE 21/04/20</i>
----------	---

Qté de palettes (Qty of pallets)	10
----------------------------------	-----------

Numéro de palettes (n° pallets)	
---------------------------------	--

2000842S-01,2000842S-02,2000842S-03,2000842S-04,2000842S-05,2000842S-06,2000842S-07,2000842S-08,2000842S-09,2000842S-10

Date de traitement (Treatment date)	04/03/2020
-------------------------------------	-------------------

N° de traitement Ionisos (Ionisos treatment number)	20T00890S
---	------------------

N° de commande Ionisos (Ionisos order)	2000842S
--	-----------------

Position	Doses contrôlées mini - max (kGy) (Doses controled min - max kGy)
B	39.90 - 40.80 / 34.70 - 41.60 *
-	-
-	-

IONISOS est certifié ISO 9001 - ISO 14001 - ISO 11137 - ISO 13485

DCMM version3

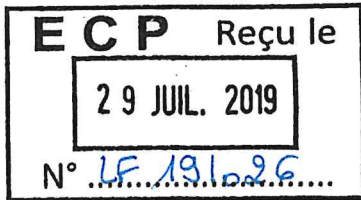
L'incertitude dosimétrique de 4 % est prise en compte (The dosimetric uncertainty is included in doses required : 4 %).

* Selon Qp 2019: 1806301S et 1806302S

Traitement contrôlé par (treatment controlled by) Audrey BARDOUX
 Fait le (date) 05/03/2020

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

* *Auguste*
Audrey



7996436

<http://www.steris-ast.com>

Certificate of Irradiation

Date Issued: 29-Jul-2019

FR01S12307135-1-1

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

ECP SAS
Le Millénaire
395 rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER
FRANCE

DIVERSEY
cleanplus cleanald RTU VHS
4x5L SKU 100848253
Batch n°: ENT 46882 20 06
M. AUGUSTE
21/04/20
Auguste

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1126736
Customer Reference Number:	CF190759 - 16/07/2019
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:	Le traitement de ce lot a été effectué en deux fractions.

Irradiation Data

Date and Time of Irradiation:	26-JUL-2019 17:35
Calculated Minimum Dose kGy:	27.0
Calculated Maximum Dose kGy:	51.6

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 Cleansinald RTU VH9S 4x5L SKU 100848253	Control report nb/N° de rapport d'essai CERT 20221
Specification reference/Référence CDC CDC Edition n°3 October 2018	
Analyst/Analyste AMO/GGE/MJA	Purchase order nb/n° bon de commande 4702500581
	Date of receipt/Date de réception : 03/20/2020

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

Customer's batch n°/N° de lot client : ENT44882 20 016	Certificate N° STERIS/N° de certificat STERIS : S12307135-1-1 2000842S
Date of manufacturing / Date de fabrication : April-20	Quantity produced/Quantité produite : 480 x 5L
Expiry date / Date de péremption : October-21	FIDT N° : 1047 ind AC
ECP's batch N°/Lot ECP : 44882	Analysis date/Date d'analyse : 03/20/2020

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	Middle / Milieu	End / Fin	
Appearance at 20°C / Aspect à 20°C	NA	Clear and colourless liquid			Clear and colourless liquid / Liquide limpide et incolore
Smell / Odeur	NA	Very light smell			Very light smell / Odeur très légère
Density/Densité (20°C)	IDT0301	0,999	0,998	0,998	0,990 - 1,010
pH (20°C)	IDT0312	10,78			9,0 - 11,4
Dosage of the cationic active material / Dosage de la matière active cationique	IDT0261	0,081	0,081	0,078	0,070% - 0,090%
Microbiological Quality of water WFI / Qualité microbiologique de l'EDI	IDT0236	4 CFU / 100ml			<10 CFU / 100ml

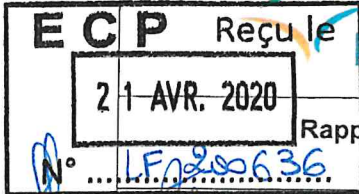
C : Compliant/Conforme NC : No Compliant/Non conforme
NA : No Applicable

Batch released by M. AUGUSTE 21/04/20 *M. Auguste*

Conclusion : COMPLIANT/CONFORME NO COMPLIANT/NON CONFORME

Date : 03/25/2020 Written by/Etabli par : M. JARRIN Checked by/Vérfié par : ML. AUGUSTE

M. Auguste



Rapport N° : 20/OI/STE/058
 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 9^e édition chapitre 2.6.1
 according to the 9th European Pharmacopoeia Edition, chapter 2.6.1

ECHANTILLON(S)/SAMPLE(S)

Désignation : Product name :	Clearklens Cleansinal	Numéro de commande : Order number :	CF200420
Référence client : Customer reference :	100848253	POE : SIP :	NA
Numéro de lot : Batch number :	ENT 44882 20 016	Matériau(x) : Material :	-
Date de réception : Receipt date :	lundi 30 mars 2020	Donnée de stérilisation : Sterilization data :	-
Date de réalisation : Testing date :	lundi 6 avril 2020	Commentaire(s) : Comment(s) :	10 bidons 5L poolés
Nombre d'échantillon(s) : Sample quantity :	10		

PROTOCOLE/PROTOCOL

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

Conditions Conditions	Milieux 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/VAL.STE/016a

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	0	Positifs Positive	0	Positifs Positive
	1	Négatifs Negative	1	Négatifs Negative
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate avec Résazurine Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution	0	Positifs Positive	0	Positifs Positive
	1	Négatifs Negative	1	Négatifs Negative

CONTRÔLES / CONTROLS

	Avant (Before)	Après (After)		
Contrôle plan de travail (UFC) Work plan control (CFU)	0	0	Contrôle de gant (UFC): Glove control (CFU):	0
Air sous flux laminaire (UFC) Laminar flow air control (CFU)	0		Contrôle stérilité milieux : Media sterility control :	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
 Written by :
 Technicienne Biologiste
 Biologist technician
 Date : mardi 21 avril 2020

Approuvé par : Marie KALIS
 Approved by :
 Responsable d'essais microbiologiques
 Microbiological Tests Manager