

DIVERSEY



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

ECP Reçu le
09 NOV. 2020
N° ... <i>LF201940</i>

Clearklens Cleanminald RTU
VH 9S 4x5L SKU 100848253
Batch n°: ENT48276 20 308
ML. AUGUSTE 19/03/21

A l'attention de AUGUSTE Marie-Laure
ECP
395 Rue Louis Lépine
34000 Montpellier
France

Auguste

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=CF201498 du 22/10/2020)		
Numéro(s) de Lot(s) client (your batch)			
48025			
Qté de cartons (Qty of boxes)	22	Qté de palettes (Qty of palettes)	11
Numéro de palettes (n° paletts)			
2005085S-01,2005085S-02,2005085S-03,2005085S-04,2005085S-05,2005085S-06,2005085S-07,2005085S-08,2005085S-09,2005085S-10,2005085S-11			
Date de traitement (Treatment date)	06/11/2020		
N° de traitement Ionisos (Ionisos treatment number)	20T05110S		
N° de commande Ionisos (Ionisos order)	2005085S		

Position	Doses contrôlées mini - max (kGy) (Doses controled min - max kGy)
B	39.50 - 40.80 / 36.70 - 41.60*
-	-
-	-

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 MAU

Traitement contrôlé par (treatment controlled by) Audrey BARDOUX
Fait le (date) 09/11/2020

Auguste
Audrey

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

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



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

Certificate of Irradiation

Date Issued: 17-Aug-2020

FR01S12469513-1-1

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
CleanPlens Cleanoinald RTU
VHS 4x5L SKU 100848253
Batch n°: ENT 48276 20 308
ML. AUGUSTE 19/03/21

Auguste

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1126736
Customer Reference Number:	CF201108 - 04/08/2020
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:	15-AUG-2020 09:56
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 Cleansinald RTU VH9S 4x5L SKU 100848253	Control report nb/N° de rapport d'essai CERT 210072
Specification reference/Référence CDC CDC Edition n°3 October 2018	
Analyst/Analyse MJA/GGE/WNG	Purchase order nb/n° bon de commande 4702631028
	Date of receipt/Date de réception : 02/01/2021

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

Customer's batch n°/N° de lot client : ENT48276 20 308	Certificate N° STERISIN° de certificat STERIS : 2005085S S12469513
Date of manufacturing / Date de fabrication : January-21	Quantity produced/Quantité produite : 480 X 5L
Expiry date / Date de péremption : July-22	FIDT N° : 1047 ind AC
ECP's batch N° / In° Lot ECP : 48276	Analysis date/Date d'analyse : 02/01/2021

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	0,999	0,999	0,990 - 1,010
pH (20°C)	IDT0312	10,98			9,0 - 11,4
Dosage of the cationic active material / Dosage de la matière active cationique	IDT0261	0,074	0,079	0,081	0,070% - 0,090%
Microbiological Quality of water WFI / Qualité microbiologique de l'EDI	IDT0236	3 CFU / 100 ml			<10 CFU / 100ml

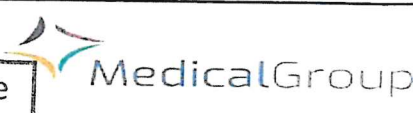
C : Compliant/Conforme NC : No Compliant/Non conforme
NA : No Applicable

Batch released by ML.AUGUSTE 19/03/21

Conclusion : COMPLIANT/CONFORME NO COMPLIANT/NON CONFORME

Date : 02/08/2021	Written by/Etabli par : W. NGUYEN	Checked by/Véifié par : ML. AUGUSTE
-------------------	-----------------------------------	-------------------------------------

Chaque
EOP
 Reçu le
12 MARS 2021
 N° ...**LF.210.488**...



Rapport N° : **21/OI/STE/031**
 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 :	Clearklens Cleansinald	Numéro de commande : Order number :	CF210129
Référence client : Customer reference :	100848253	POE : SIP :	-
Numéro de lot : Batch number :	ENT48276 20 308	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 :	jeudi 18 février 2021	Date de réalisation : Testing date :	mercredi 24 février 2021
---------------------------------------	-----------------------	---	--------------------------

PROTOCOLE/PROTOCOL

Volume d'échantillon filtré : Filtered 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 Environnement 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 / Milieu 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	Troube/Cloudy	0	Troube/Cloudy
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution)	1	Limpide/Limpid	1	Limpide/Limpid
	0	Troube/Cloudy	0	Troube/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 : Written by :	Aymeric GILETTO Technicien Microbiologie Microbiology Technician	Approuvé par : Approved by :	Marie KALIS Responsable Laboratoire Microbiologie Microbiology Laboratory Manager
Date :	vendredi 12 mars 2021		

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.