



4838394

<http://www.synergyhealthplc.com>

Certificate of Irradiation

Date Issued: 09-Jan-2017

FR01S11782216-1-1

This is to certify that Synergy Health Marseille has where appropriate delivered an irradiation process in accordance with:

EN ISO 11137-1:2015 Sterilisation of Health Care Products
EN ISO 9001:2008 Quality Management System
EN ISO 13485:2012 Quality System - Medical Devices

ECP ENTEGRIS CLEANING PROCESS

Le Millénaire
395 rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER
FRANCE

DIVERSEY

Clearklens Cleansimold RTU
Batch N° ENT 31 128 16 358

L. RUBINI 03.02.2017

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1023397
Customer Reference Number:	CF161503
Product Description:	224516P - KITS BIDONS 5L
Validation Reference:	179848
Quantity Received:	3
Customer Minimum Specification kGy:	15.0
Customer Maximum Specification kGy:	30.0

Irradiation Data

Date and Time of Irradiation:	07-JAN-2017 13:19
Calculated Minimum Dose kGy:	16.2
Calculated Maximum Dose kGy:	24.9

Irradiation Release Authorised By Synergy Health plc

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

Page 1 of 1

Client
DIVERSEY LTD

Référentiel Plan Qualité n° MMQ0000 (en vigueur)

Produit dosé : Clearklens Cleansinald RTU VH9S	N° rapport d'essai : CERT 17020
Référence CDC : CDC Edition n°2 du 08/11/05.	N° du bon de commande : 4701966778
Analyste : JAR	Date de réception : 12/01/2017

CONTRÔLE DES PROPRIETES PHYSIQUES ET CHIMIQUES

Lot de fabrication : ENT31128 16 358	N° certificat(s) ISOTRON : S117822160101
Date de fabrication : 01/2017	Quantité produite : 480 x 5L
Date de péremption : 07/2018	FIDT N° : 1812 ind U
N° LOT ECP : 31128	Date d'analyse : 12/01/2017

Résultats :

Caractéristiques analysées	Méthode d'analyse	Situation de l'échantillon dans la production				Spécification
		début	milieu		fin	
Aspect à 20°C	NA	Aspect incolore	Aspect incolore	Aspect incolore	Aspect incolore	Liquide limpide et incolore
Odeur	NA	Odeur légère	Odeur légère	Odeur légère	Odeur légère	Odeur très légère
Densité (20°C)	IDT 0301	1,000	1,000	1,000	1,000	0,990 - 1,010
pH (20°C)	IDT 0312	10,80				9,0 - 11,7
Dosage de la matière active cationique	IDT 0261	0,083%	0,082%	0,082%	0,081%	0,070% - 0,090%
Qualité microbiologique de l'eau WFI	IDT 0236	2 UFC / 100mL				< 10 UFC/100mL

C : Conforme NC : Non Conforme

NA : Non Applicable

Conclusion : ☒ CONFORME ☐ NON CONFORME

Batch released by L. RUBINI 03.02.2017

Date : 24/01/2017

Etabli par : J. ARNOULD

Vérifié par : D. GHERSY

P.O. LAR

IMP 0180 - L



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

selon la Pharmacopée Européenne 8^e édition chapitre 2.6.1
according to the 8th European Pharmacopoeia Edition, chapter 2.6.1

ECHANTILLON(S)/SAMPLE(S)

Désignation : Cleansinald Numéro de commande : CF170056
Product name :
Référence client : 7513719 POE : -
Customer reference :
Numéro de lot : ENT31128 16 358 Matériau(x) : -
Batch number :
Date de réception : mercredi 18 janvier 2017 Donnée de stérilisation : -
Receipt date :
Date de réalisation : mercredi 18 janvier 2017 Commentaire(s) : 10 bidons poolés
Testing date :
Nombre d'échantillon(s) : 2 Comment(s) :
Sample quantity :

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 :	3 x 100 ml
Nombre de milieux testés : Number of Environment tested :	2	Volume d'immersion de la membrane : Immersion volume of membranes :		100 ml
Conditions Conditions	Milieux 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/016

RESULTATS / RESULTS

Examen de la croissance microbienne du milieu Examination of the microbial growth in the media				
Conditions / Milieux de culture Conditions / Media of culture	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	-	Positifs Positive	0	Positifs Positive
	-	Négatifs Negative	1	Négatifs Negative
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate avec Résazurine Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution	-	Positifs Positive	0	Positifs Positive
	-	Négatifs Negative	1	Négatifs Negative

CONTRÔLES / CONTROLS

Avant (Before)		Après (After)	
Contrôle plan de travail (UFC) Work plan control (CFU)	0	0	
Air sous flux laminaire (UFC) Laminar flow air control (CFU)	0		
		Contrôle de gant (UFC) : Glove 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 : Jennifer PAYS
Written by :
Technicienne Biologiste
Biologist technician
Date : mercredi 1 février 2017

Approuvé par : Audrey BERTHOME
Approved by :
Responsable d'essais microbiologiques
Microbiological tests Manager

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.