

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

Certificate of Irradiation

Date Issued: 12-Jun-2017

FR01S11892041-1-1

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
Clearklers TEGO 2000 RTU VH25S
Batch n°: ENT 32936 17 144
H. L. AUGUSTE
25/07/17
[Signature]

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1023397
Customer Reference Number:	CF170750 - 06/06/2017
Product Description:	224516P - KITS BIDONS 5L
Validation Reference:	179848
Quantity Received:	1
Customer Minimum Specification kGy:	15.0
Customer Maximum Specification kGy:	30.0

Irradiation Data

Date and Time of Irradiation:	10-JUN-2017 18:58
Calculated Minimum Dose kGy:	19.9
Calculated Maximum Dose kGy:	25.2

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

**PHARMACEUTICAL CONTROL
REPORT/RAPPORT DE CONTRÔLE
PHARMACEUTIQUE**

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

Product/Produit dosé Clearklens Tego 2000 RTU VH25S	Control report nb/N° de rapport d'essai CERT 17361
Specification reference/Référence CDC NA	
Analyst/Analyste : JAR/GGE	Purchase order nb/n° bon de commande 4702055059
	Date of receipt/Date de réception : 06/21/2017

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

Customer's batch n° : ENT32936 17 144	Certificate N° SYNERGY HEALTH/N° de certificat ISOTRON : S118920410101
Date of manufacturing / Date de fabrication : 06/2017	Quantity produced/ Quantité produite : 160 x 5L
Expiry date / Date de péremption : 12/2018	FIDT N° : 1813 ind T
ECP's batch N° /n° Lot ECP : 32936	Analysis date/Date d'analyse : 06/21/2017

Results/Résultats

Characteristics analysed/Caractéristiques analysées	Analysis method/Méthode d'analyse	State in the production / Situation de l'échantillon dans la production Beginning / Début	Specification
Appearance at 20°C Aspect à 20°C	NA	Clear	Clear / Transparent
Density/Densité (20°C)	IDT0301	1,000	0,980 - 1,000
pH (20°C)	IDT0306	7,9	7,3 - 8,2
Microbiological Quality of water WFI / Qualité microbiologique de l'EDI	IDT0236	8 CFU / 100ml	<10 CFU / 100ml

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

NA : No Applicable

Conclusion : ☒ COMPLIANT/CONFORME ☐ NO COMPLIANT/NON CONFORME

Batch released by M.L. AUGUSTE 25/07/17

[Signature]

Date : 06/26/2017 Written by/Etabli par : A. PHILIPPON Checked by/Vérifié par : L. RUBINI

IMP 0180 - L

[Signature]

**MedicalLab**Rapport N° : **17/OI/STE/213a**Demandeur : **ECP**
Sponsor :
Enquêter : 395, rue Louis Lepine
34000 MONTPELLIER**Rapport d'essai - Essai de stérilité par la méthode d'immersion directe**
Test report - Direct transfer sterility testingselon la Pharmacopée Européenne 8^e édition chapitre 2.6.1
according to 8th European Pharmacopoeia Edition, chapter 2.6.1**ECHANTILLON(S) / SAMPLE(S)**

Désignation : Clearklens Tego sku Numéro de commande : CF170838
 Product name : Order number :
 Référence client : 7516051 POE :
 Customer reference : SIP :
 Numéro de lot : ENT32936 17 144 Matériau(x) :
 Batch number : Material :
 Date de réception : mardi 27 juin 2017 Donnée de stérilisation :
 Receipt date : Sterilization data :
 Date de réalisation : mercredi 28 juin 2017 Commentaire(s) : 10 bidons poolés
 Testing date : Comment(s) :
 Nombre d'échantillon(s) : 2
 Sample quantity :

PROTOCOLE / PROTOCOL

Nombre de milieux testés : Number of Environment tested :	2	Volume d'immersion : Immersion volume	100 mL de milieu + 50 mL de DNP
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
Méthode non validée No validated method			

RESULTATS / RESULTS

Condition Condition	Examen de la croissance microbienne du milieu Assessment of the microbial growth in the media			
	Après 7 jours After 7 days		Après 14 jours After 14 days	
Bouillon Trypcase Soja (BTS) Tryptone soy solution	-	Positifs Positive	0	Positifs Positive
	-	Négatifs Negative	1	Négatifs Negative
Bouillon Thioglycolate avec Résazurine (BTR) 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)	1		
Contrôle de gant (UFC) : Glove control (CFU) :		0	
Contrôle stérilité milieux : Media sterility control :		Conforme	

CONCLUSIONLes 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**
Redact by :
Technicienne Biologiste
Biologist technician
Date : mardi 25 avril 2017Approuvé par : **Ségolène LEBRUN**
Approved by :
Technicienne Biologiste
Biologist technician
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.**MedicalLab**

Microbiological and physico-chemical analysis - process validation

EN ISO 13485 (2012)

5, chemin du Catupolan - 69120 Vaulx-en-Velin - France

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

www.medicalgroup.fr

SEULE LA VERSION PAPIER SIGNÉE FAIT FOI
ONLY THE SIGNED PAPER VERSION IS AUTHENTIC1/1
ENR75-TLBB-002B - Résultats STE PhEur ID