



Ionisation par rayons gamma (gamma irradiation)

Etablissement (factory):

IONISOS

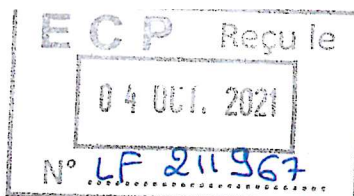
Z.A. de L'Aubrée

72300 Sablé-sur-Sarthe - France

Tél : +33 (0)2 43 92 57 01

Fax : +33 (0)2 43 92 03 51

www.ionisos.com



DIVERSEY

Clearklens Cleaninald RTU VH9:

4 x 5L SKU 100848253

Batch n°: ENT520121314

PL. AUGUSTE

A l'attention de AUGUSTE Marie-Laure 20/12/2021

ECP

395 Rue Louis Lépine

34000 Montpellier

France

Chauguste

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=CF211262 du 09/09/2021)
Numéro(s) de Lot(s) client (your batch)	
DF51336	
Qté de palettes (Qty of pallets)	10
Numéro de palettes (n° pallets)	
2104565S-01,2104565S-02,2104565S-03,2104565S-04,2104565S-05,2104565S-06,2104565S-07,2104565S-08,2104565S-09,2104565S-10	
Date de traitement (Treatment date)	30/09/2021
N° de traitement Ionisos (Ionisos treatment number)	21T04636S
N° de commande Ionisos (Ionisos order)	2104565S

Position	Doses contrôlées mini - max (kGy) (Doses controlled min - max kGy)
B	39.7 - 40.9 / 34.70 - 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 *Chauguste*

Traitement contrôlé par (treatment controlled by) Aurelie Arricastes

Fait le (date) 01/10/2021

Ce certificat fait l'objet d'une signature électronique

(This certificate was signed electronically)

Spurs



9920512

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

Certificate of Irradiation

Date Issued: 18-Oct-2021

FR01S12612902-1-1

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

DIVERSEY

ECP SAS
Le Millénaire
395 rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER
FRANCE

Cleanblens Cleanimaid RTU VHGS
4x5L SKU 100848253

Batch n° : ENT5201121314

ML. AUGUSTE

20/12/2021

[Signature]

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1126736
Customer Reference Number:	CF211440 - 07/10/2021
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:	16-OCT-2021 10:44
Calculated Minimum Dose kGy:	28.0
Calculated Maximum Dose kGy:	53.5

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

Page 1 of 1

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 210934			
Specification reference/Référence CDC CDC Edition n°3 October 2018		Purchase order nb/n° bon de commande 4702759568			
Analyst/Analyste JAR / MGR		Date of receipt/Date de réception : 11/17/2021			
PHYSICAL AND CHEMICAL PROPERTIES CONTROL / CONTRÔLE DES PROPRIETES PHYSIQUES ET CHIMIQUES					
Customer's batch n°/N° de lot client : ENT52011 21 314		Certificate N° STERIS/N° de certificat STERIS : S12612902-1-1 2104565S			
Date of manufacturing / Date de fabrication : November-21		Quantity produced/Quantité produite : 480 x 5L			
Expiry date / Date de péremption : May-23		FIDT N° : 1047 AC			
ECP's batch N° In° Lot ECP : 52011		Analysis date/Date d'analyse : 11/17/2021			
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	0,998	0,998	0,998	0,990 - 1,010
pH (20°C)	IDT0312	10,85			9,0 - 11,4
Dosage of the cationic active material / Dosage de la matière active cationique	IDT0261	0,081	0,079	0,079	0,070% - 0,090%
Microbiological Quality of water WFI / Qualité microbiologique de l'EDI	IDT0236	3 CFU / 100ml			<10 CFU / 100ml
C : Compliant/Conforme NC : No Compliant/Non conforme NA : No Applicable					
Batch released by ML. AUGUSTE 20/12/2021 Auguste Conclusion : ☒ COMPLIANT/CONFORME ☐ NO COMPLIANT/NON CONFORME					

Date : 11/22/2021	Written by/Etabli par : J. ARNOULD	Checked by/Vérifié par : ML. AUGUSTE	
-------------------	------------------------------------	--------------------------------------	--



MedicalGroup
Implant Coating Experts

Rapport N° : 21/OI/STE/152
Report N° :

Demandeur : ECP
Enquêter : 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	CF211669
Référence client : Customer reference	100848253	POE : SIP	-
Numéro de lot : Batch number	ENT52011 21 314	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) :
Comments(s) : 10 bidons de 5L poolés

Informations Medical Group / Medical Group informations:

Date de réception : Receipt date	lundi 22 novembre 2021	Date de réalisation : Testing date	vendredi 3 décembre 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	Milieux de culture Environnement of culture	Température d'incubation Incubation temperature	Durée d'incubation Incubation period
Bactéries aérobies, levures, champignons Aerobic and fungal	Bouillon Tryptase 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 Tryptase 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 : Aymeric GILETTO
Written by :
Technicien Microbiologie
Microbiology Technician

Approuvé par : Marie KALIS
Approved by :
Responsable Laboratoire Microbiologie
Microbiology Laboratory Manager

Date : vendredi 17 décembre 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.

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

DF 520.11