



5949983

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

Certificate of Irradiation

Date Issued: 16-Oct-2017

FR01S11985281-1-1

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

Clearklons Tego 2000 RTV V425S

Batch n° ENT 34456 17 277

N. NOBECCOURT

24/11/17

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1023397
Customer Reference Number:	CF171316 - 06/10/2017
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:	15-OCT-2017 17:17
Calculated Minimum Dose kGy:	17.9
Calculated Maximum Dose kGy:	21.4

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

Customer/Client : DIVERSEY LTD	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 17649
Specification reference / Référence CDC : NA	Purchase order nb/n° bon de commande : 4702110398
Analyst/Analyste : GGE/JAR	Date of receipt/Date de réception : 10/24/2017

PHYSICAL AND CHEMICAL PROPERTIES CONTROL / CONTRÔLE DES PROPRIETES PHYSIQUES ET CHIMIQUES			
<u>Customer's batch n^b :</u>		<u>Certificate N°</u>	
ENT34456 17 277		<u>SYNERGY</u>	
		<u>HEALTH/N°</u>	
		S119852810101	
		<u>de certificat</u>	
		<u>ISOTRON :</u>	
<u>Date of manufacturing /</u>		<u>Quantity</u>	
<u>Date de fabrication :</u>		<u>produced /</u>	
10/2017		160 x 5L	
		<u>Quantité</u>	
		<u>produite :</u>	
<u>Expiry date / Date</u>		<u>FIDT N° :</u>	
<u>de péremption :</u>		1813 ind T	
04/2019			
<u>ECP's batch N^b /n°</u>		<u>Analysis</u>	
34456		<u>date/Date</u>	
<u>Lot ECP :</u>		10/24/2017	
		<u>d'analyse :</u>	

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	
Appearance at 20°C Aspect à 20°C	NA	Clear / Transparent	Clear / Transparent
Density / Densité (20°C)	IDT0301	0,999	0,980 - 1,000
pH (20°C)	IDT0312	7,83	7,3 - 8,2
Microbiological Quality of water WFI / Qualité microbiologique de l'EDI	IDT0236	2 CFU / 100ml	<10 CFU / 100ml

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

NA : Not Applicable

Conclusion :

☒

COMPLIANT / CONFORME

☐

NO COMPLIANT / NON CONFORME

Batch released by N. NOBECOURT

23/11/17

[Signature]

Date : 10/30/2017	Written by/Etabli par : J. ARNOULD	Checked by/Vérifié par : <i>[Signature]</i>
-------------------	------------------------------------	---

PO

[Signature]

[Signature]



MedicalLab

ECP Reçu le
20 NOV. 2017

Rapport N° : 17/OI/STE/310

Demandeur : ECP
Sponsor :
Enquirer : 395, rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER



Rapport d'essai - Essai de stérilité par la méthode d'immersion directe

Test report - Direct transfer sterility testing

selon 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 : Product name :	Clearklens Tego sku	Numéro de commande : Order number :	CF171426
Référence client : Customer reference :	7516051	POE : SIP :	-
Numéro de lot : Batch number :	ENT 34456 17 277	Matériau(x) : Material :	-
Date de réception : Receipt date :	vendredi 27 octobre 2017	Donnée de stérilisation : Sterilization data :	-
Date de réalisation : Testing date :	jeudi 2 novembre 2017	Commentaire(s) : Comment(s) :	10 bidons poolés
Nombre d'échantillon(s) : Sample quantity :	2		

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 Environment of culture	Température d'incubation Incubation temperature	Durée d'incubation Incubation period
Bactéries aérobies, levures, champignons Aerobic and fungal	Bouillon Trypase 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

Examen de la croissance microbienne du milieu Assessment of the microbial growth in the media				
Condition Condition	Après 7 jours After 7 days		Après 14 jours After 14 days	
Bouillon Trypase 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	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 : Jennifer PAYS

Redact by :

Technicienne Biologiste
Biologist technician

Approuvé par : Ségolène LEBRUN

Approved by :

Responsable d'essais microbiologiques
Microbiological Tests Manager

Date : jeudi 16 novembre 2017

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 AUTHENTIC

1/1
ENR75-TLBB-002B - Resultats STE PHEUR ID