



6320595

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

Certificate of Irradiation

Date Issued: 26-Jan-2018

FR01S12047217-1-1

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 ENTEGRIS CLEANING PROCESS
Le Millénaire
395 rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER
FRANCE

DIVERSEY

Clearkless Togo 2000 RTU VH25
Batch n° : ENT 35546 18 cod
N. NOBECCOURT
02/03/2018

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1023397
Customer Reference Number:	CF180093 - 22/01/2018
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:	25-JAN-2018 17:28
Calculated Minimum Dose kGy:	19.3
Calculated Maximum Dose kGy:	25.4

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 LTD

Management Quality Manual n° MMQ0000
(contractual)/Référentiel Plan Qualité n° MMMQ0000 (en vigueur)

Product / Produit dosé : Clearklens Tego 2000 RTU VH25S

**Specification reference /
Référence CDC :** NA

Analyst/Analyste : GGE/JAR

**Control report
nb/N° de
rapport d'essai :** CERT 18061
**Purchase order
nb/n° bon de
commande :** 4702166246
**Date of
receipt/Date
de réception :** 02/07/2018

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

Customer's batch n° : ENT35546 18 004

**Date of manufacturing /
Date de fabrication :** 08/2018

**Expiry date / Date
de péremption :** 08/2019

**ECP's batch N°/n°
Lot ECP :** 35546

**Certificate N°
SYNERGY
HEALTH/N°
de certificat
ISOTRON :** S120472170101
**Quantity
produced /
Quantité
produite :** 160 x 5L
FIDT N° : 1813 ind U
**Analysis
date/Date
d'analyse :** 02/07/2018

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	1,000	0,980 - 1,000
pH (20°C)	IDT0312	7,37	7,3 - 8,2
Microbiological Quality of water WFI / Qualité microbiologique de l'EDI	IDT0236	6 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 02/03/18

Date : 02/13/2018

Written by/Etabli par : J. ARNOULD

Checked by/Vérifié par : NNO



MedicalLab

ECP Reçu le

02 MARS 2018

N° LEA80311

Rapport N° : 18/OI/STE/356

Demandeur : ECP

Sponsor : 395, rue Louis Lépine
Enquêter : 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 :	Clarklens Tego sku	Numéro de commande : Order number :	CF180187
Référence client : Customer reference :	7516051	POE : SIP :	-
Numéro de lot : Batch number :	ENT35546 18 004	Matériau(x) : Material :	-
Date de réception : Receipt date :	lundi 12 février 2018	Donnée de stérilisation : Sterilization data :	-
Date de réalisation : Testing date :	mercredi 14 février 2018	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	100mL de milieu + 50mL de DNP thio
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 Tryptcase 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 Tryptcase 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 : Delphine VOISIN

Redact by :

Technicienne Biologiste
Biologist technician

Date : jeudi 1 mars 2018

Approuvé par :

Approved by :

Ségolène LEBRUN

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.

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