

Référence de votre commande : 4535138788 du 07/01/2026

54 avenue de la Plaine

Z.I. de Rousset

13790 ROUSSET

SAS au capital de 1 000 €

RCS :  
SIRET : 82199551100010  
N/id CEE : FR68821995511  
Téléphone : 04 42 29 06 43  
Télécopie : 04 42 29 06 75  
Email :  
Site :

### Facturation

**DIVERSEY EUROPE OPERATIO  
DE CORRIDOR 4**

3621 ZB BREUKELEN  
Pays bas

V/id CEE : NL851079623B01


### Livraison

**H. Essers en Zonen Int.**  
Transport NV  
Henry Fordlaan 8 14 D-E  
3600 GENK  
Belgique

Nous avons bien reçu votre commande et vous en remercions. Le délai de livraison indiqué ci-dessus n'est donné qu'à titre indicatif. La commande sera exécutée conformément aux "CONDITIONS GENERALES DE VENTES" de SIMA PHARMA.  
Réserve de propriété : Les marchandises commandées demeurent notre propriété jusqu'au complet paiement de leurs prix en principal frais et accessoires, notamment dans les conditions des articles 121 et 122 de la loi 85-98 du 25 janvier 1985 ; toute condition contraire à la présente clause de réserve de propriété, résultant des conditions générales, des bons de commande, ou plus généralement de tout document quelconque de l'acquéreur, nous est inopposable sans qu'il soit besoin de protestation de notre part. Toute réclamation concernant une livraison doit être formulée au plus tard 8 jours après réception de nos marchandises.  
A la réception de la marchandise, vous en serez le dépositaire et vous ne pourrez les transformer ou les revendre sans notre accord et avant paiement intégral du prix.  
Pendant la durée de réserve de propriété, les risques en cas de perte ou de destruction des biens livrés sont à votre charge.

Référence	Désignation	Qté	Reliquat
PRESTAPHARMA 101109135	Commande n°BC001544 du 07/01/2026 Prestation de conditionnement pharmaceutique DI ClearKlens Plus VH5 S 100X0.03I W4449 Lot SPH12032026A	1,00 80,00	
CSMJTL	Commande Soldée Enlèvement par MJTL,  80 colis sur 5 palettes  Poids 573 Kg  Certificat de conformité ci-joint	1,00	

<b>SIMA PHARMA</b>	Form	SP-PR-LIB-F-023	Creation date : 12/10/2023
	<b>Certificate of Analysis DIVERSEY for ClearKlens Plus VH5 100x0.03L</b>		Modification date : 21/10/2025
			Index : 04

	<b>ClearKlens Plus VH5 100x0.03L SKU 101109135</b>		
<b>Batch Number</b>	SPH12032026A		
<b>Production date</b>	03/2026		
<b>Expiration Date</b>	02/2028		

This is to certify that the above batch of product has been tested and conforms to the manufacturing Quality Control specification for the product.


<b>ClearKlens Plus VH5</b>				
<b>Test</b>	<b>Test Method</b>	<b>Specification</b>	<b>Unit</b>	<b>Results</b>
Appearance	SP-PR-LIB-I-011	Clear colourless to yellow liquid	N/A	Clear colourless to yellow liquid
pH neat (20°C)	PS-CON-I-021	5.0 – 6.0	-	5.4
pH (1% solution in water, 20°C)	PS-CON-I-021	5.4 – 6.4	-	5.7
Specific gravity (20°C)	SP-PR-LIB-I-010	1.010 - 1.050	-	1.034
Anionic substance content (%)	SP-PR-LIB-I-018	15.50 - 16.50	-	16.15

**Control of the Sterility of the product :**


<b>Test</b>	<b>Test Method</b>	<b>Specification</b>	<b>Conformity</b>	<b>Reference number</b>
Sterilization	Gamma Irradiation	25.0 – 40.0 (kGy)	C	2023-30409A
Sterility certificate	Membrane filtration sterility testing EP 11.0 2.6.1	No Growth	C	26/CBH/STE/079


The analysis results above could change over time in function of the storage temperature. It is imperative to store the products according to the recommended conditions indicated in the Safety Data Sheet.

<b>SIMA PHARMA</b>	Form	SP-PR-LIB-F-023	Creation date : 12/10/2023
	<b>Certificate of Analysis DIVERSEY for ClearKlens Plus VH5 100x0.03L</b>		Modification date : 21/10/2025
			Index : 04

	<b>ClearKlens Plus VH5 100x0.03L SKU 101109135</b>
<b>Batch Number</b>	SPH12032026A
<b>Production date</b>	03/2026
<b>Expiration Date</b>	02/2028

*We certify that, except for the exceptions or deviations listed above, the quoted supply has been manufactured and tested in accordance with the requirements of the specifications in force*

<b>SIMA-PHARMA Control (Responsible for the production process of the final product) :</b>	<b>Stamp and signature</b>
<b>Name:</b> E. JACQUIN <b>Position:</b> General Manager <b>Produced on behalf of Diversey at :</b> Sima Pharma: Z.I. de Rousset / Peynier, 54 Av. de la Plaine, 13790 Rousset, France <b>Date :</b> 18/05/26	 SIMA PHARMA 54 Avenue de la Plaine ZI 13105 ROUSSET Cedex Tél. 04 42 25 05 43 - Fax 04 42 29 06 75 SAS au capital de 1 000 € RCS AIX 821 995 511

<b>DIVERSEY Control</b>	<b>Stamp and signature</b>
<b>Name :</b>  <b>Position:</b>  <b>Made at :</b> Diversey Europe Operations B.V., A Solenis company, De Corridor 43621 ZB Breukelen, Netherlands  <b>On :</b>	Céline Lovato  Global Life Sciences Director  Signed by:  7459206AC8ED40A...  May 19th 2026

\*\*\*End of certificate of analysis\*\*\*

For further information, please contact Diversey at [lifesciences@solenis.com](mailto:lifesciences@solenis.com)

# STERIS: Certificate Of Processing

Prepared For **SIMA PHARMA (11582)**  
Gamma Process Run ID **2023-30409A**

<u>Product Code</u>	<u>Lot Number</u>	<u>Quantity</u>	<u>UOM</u>
320340P - CLEARLENDS PLUS VH5 30 ML	SPH12032026A	4	Each

Validation Reference Number: 2023-12537A

Processing Run Start Date 16-Apr-2026 9:01 PM

Processing Run End Date 17-Apr-2026 4:53 AM

Specified Dose Range (kGy)	25.0 - 40.0	Calculated Min Dose (kGy)	26.7
Reference Dose Range (kGy)	29.3 - 32.7	Calculated Max Dose (kGy)	38.9

PO Number: FBC03244 - 15/04/2026

Product meets Customer specifications; zero nonconformities occurred during this irradiation run.

**Gamma Process Run Approval authorized by STERIS**


DateTime Esigned 17-Apr-2026 11:12 AM

Operating facilities are in compliance with applicable local/state and federal regulations providing services under a certified quality system which meets the following requirements (if applicable): FDA QMSR, ISO 9001, ISO 13485 current certified version, national pharmaceutical GMP (EU GMP, Commission Directive 2017/1572, Veterinary Regulation (EU) 2019/6, etc.) and is in alignment with ISO 11137 current certified version. STERIS AST certifies that these processed items received the indicated doses within the precision and accuracy of the dosimetry system used. The product has been processed as per the requirements of the Customer Agreement and/or Customer Specification.

## Processing Location

Synergy Health Marseille SAS,  
a STERIS Company  
MIN 712 Les Arnavaux  
13323 Marseille Cedex 14  
France  
Phone: +33 (0) 491-214-214

**SIMA PHARMA**  
54 Avenue de la Plaine, ZI  
13106 ROUSSET Cedex  
Tél. 04 42 29 06 43 - Fax 04 42 29 06 75  
SAS au capital de 1 000 €  
RCS AIX 821 995 511

Contrôle ok  
NOUVEAU I  
17/04/2026 

Document ID: 13309

Selon la Pharmacopée Européenne 11e édition chapitre 2.6.1  
 According to the 11th European Pharmacopoeia Edition, chapter 2.6.1  
 USP <71>

**Informations Client**

**Customer informations**

Désignation : Designation:	<b>CLEARKLENS PLUS VH5 100*30ML</b>	Numéro de commande : Order number :	<b>FBC03266</b>
Référence client : Customer reference:	<b>101109135</b>	POE : SIP :	
Numéro de lot : Batch number:	<b>SPH12032026A</b>	Matériau(x) : Material :	
Nombre d'échantillon(s) : Sample quantity :	<b>1</b>	Donnée de stérilisation : Sterilization data :	
Commentaire(s) : Comment(s):	<b>10 Flacons poolés de 30 mL</b>		

**Informations Medical Group**  
**Medical Group informations**

Date de réception : Receipt date :	<b>jeudi 23 avril 2026</b>	Date de réalisation : Testing date :	<b>mercredi 29 avril 2026</b>
---------------------------------------	----------------------------	---	-------------------------------

Volume d'échantillon filtré (mL): Filtered sample volume (mL):	<b>3</b>
Solution neutralisante : Neutralizing solution :	<b>DNP + Thiosulfate</b>
Nombre de milieux testés : Number of Environment tested :	<b>2</b>
Volume de rinçage (mL) : Rinsing volume (mL):	<b>3 x 100</b>
Volume d'immersion de la membrane (mL): Immersion volume of membranes (mL):	<b>100</b>
Validation de la méthode Method validation	<b>10/OI/VAL.STE/004a</b>

**Tableau des milieux de cultures sélectionnés et durées d'incubation**  
**Table of selected culture media and incubation period**

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 Trypcase Soja Tryptone soy solution	<b>22.5 ± 2,5°C</b>	<b>14 jours 14 days</b>
Bactéries anaérobies et aérobies Anaerobic and aerobic	Bouillon Thioglycolate avec Résazurine Thioglycolate Resazurine solution	<b>32.5 ± 2,5°C</b>	<b>14 jours 14 days</b>

**Résultats**

**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 3 à 5 jours After 3 & 5 days	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	1	1	1	Limpide/Limpid
	0	0	0	Trouble/Cloudy
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution)	1	1	1	Limpide/Limpid
	0	0	0	Trouble/Cloudy

**Contrôle environnementale**  
**Environmental control**

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**

**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.**

**Signatures**

**Signin**

Rédigé par Written by	<b>Uriel LUTUMBA</b> Technicienne Microbiologie Technician Microbiology	Approuvé par : Approved by :	<b>Laurine BROUSSE</b> Technicienne Microbiologie Technician Microbiology
		Le : On:	<b>mercredi 13 mai 2026</b>

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 cannot be reproduced completely or partially without the approval of the laboratory and relates to only the products submitted for testing.

Contrôle OK  
 NOUVEAU I. m  
 13/05/2026