

du 21/07/26

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 :

Référence de votre commande : 4535261961 du 25/03/2026

Facturation

DIVERSEY EUROPE OPERATIO
DE CORRIDOR 4

3621 ZB BREUKELLEN

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 CSMJTL	Commande n°BC001658 du 25/03/2026		
	Prestation de conditionnement pharmaceutique	1,00	
	DI ClearKlens Plus VH5 S 100X0.03I W4449 Lot SPH28052026	80,00	
CONGES	Commande Soldée Enlèvement par MJTL,	1,00	
	80 colis sur 5 palettes		
	Poids 585 Kg		
	Certificat de conformité ci-joint		
	1 colis livraison chez MEDICAL LAB par Ciblex Poids 0Kg500		
	FERMETURE POUR LES CONGES	1,00	
	Nous vous informons que SIMAPHARMA sera fermé pour les vacances d'été du Samedi 01 Août 2026 au matin jusqu'au Dimanche 23 Août 2026 inclus. Merci d'anticiper vos commandes si nécessaire.		

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

 ClearKlens Plus VH5 100x0.03L SKU 101109135	
Batch Number	SPH28052026
Production date	05/2026
Expiration Date	04/2028

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

ClearKlens Plus VH5				
Test	Test Method	Specification	Unit	Results
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	-	5.3
pH (1% solution in water, 20°C)	PS-CON-I-021	5.4 – 6.4	-	6.0
Specific gravity (20°C)	SP-PR-LIB-I-010	1.010 - 1.050	-	1.033
Anionic substance content (%)	SP-PR-LIB-I-018	15.50 - 16.50	-	16.10

Control of the Sterility of the product :

Test	Test Method	Specification	Conformity	Reference number
Sterilization	Gamma Irradiation	25.0 – 40.0 (kGy)	C	2023-31556A
Sterility certificate	Membrane filtration sterility testing EP 11.0 2.6.1	No Growth	C	26/CBH/STE/104

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.

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

 ClearKlens Plus VH5 100x0.03L SKU 101109135	
Batch Number	SPH28052026
Production date	05/2026
Expiration Date	04/2028

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

SIMA-PHARMA Control (Responsible for the production process of the final product) :	Stamp and signature
Name: E. JACQUIN Position: General Manager Produced on behalf of Diversey at : Sima Pharma: Z.I. de Rousset / Peynier, 54 Av. de la Plaine, 13790 Rousset, France Date : 16/07/26	 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 821 595 011

DIVERSEY Control	Stamp and signature
Name : Position: Made at : Diversey Europe Operations B.V., A Solenis company, De Corridor 43621 ZB Breukelen, Netherlands On :	Céline Lovato Global Life Sciences Director  Signed by: 7459206AC8ED40A... July 21st 2026

End of certificate of analysis

For further information, please contact Diversey at lifesciences@solenis.com

STERIS: Certificate Of Processing

Prepared For **SIMA PHARMA (11582)**
Gamma Process Run ID **2023-31556A**

<u>Product Code</u>	<u>Lot Number</u>	<u>Quantity</u>	<u>UOM</u>
320340P - CLEARLENs PLUS VH5 30 ML	SPH28052026	4	Each

Validation Reference Number: 2023-12537A

Processing Run Start Date 20-Jun-2026 6:49 PM

Processing Run End Date 21-Jun-2026 4:25 AM

Specified Dose Range (kGy)	25.0 - 40.0	Calculated Min Dose (kGy)	26.5
Reference Dose Range (kGy)	29.3 - 32.7	Calculated Max Dose (kGy)	39.0

PO Number: FBC03363 - 17/06/2026

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

Signature Manifest

Reviewed and E-Signed By: **Jeremy Gomes (Quality Technician)**

DateTime Esigned 22-Jun-2026 4:07 PM

Document Content Revision 1

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. M.
22/06/2026

 Rapport d'essai - Essai de stérilité par la méthode de filtration sur membrane Test report - Membrane filtration sterility testing		Rapport N° : Raport N° : 26/CBH/STE/104	
		Client : Customer : SIMAPHARMA 34 Avenue de la Plaine, ZI de Roussé 13100 ROUSSET	
Selon la Pharmacopée Européenne 11 ^e édition chapitre 2.6.1 According to the 11th European Pharmacopoeia Edition, chapter 2.6.1 USP <71>			
Informations Client Customer informations			
Désignation : Designation:	CLEARLEN PLUS VH5 100*30ML	Numéro de commande : Order number :	FBC03393
Référence client : Customer reference:	101109135	POE : SIP :	
Numéro de lot : Batch number:	SPH28052026	Matériau(x) : Material :	
Nombre d'échantillon(s) : Sample quantity :	1	Donnée de stérilisation : Sterilization data :	Gamma 25-45 kGy
Commentaire(s) : Comment(s):	10 Flacons poolés de 30 mL		
Informations Medical Group Medical Group informations			
Date de réception : Receipt date :	vendredi 26 juin 2026	Date de réalisation : Testing date :	mardi 30 juin 2026
Protocole Protocol			
Volume d'échantillon filtré (mL) : Filtred sample volume (mL):	3		
Solution neutralisante : Neutralizing solution :	DNP + Thiosulfate		
Nombre de milieux testés : Number of Environment tested :	2		
Volume de rinçage (mL) : Rinsing volume (mL):	3 x 100		
Volume d'immersion de la membrane (mL) : Immersion volume of membranes (mL):	100		
Validation de la méthode Method validation	10/OI/VAL.STE/004a		
Tableau des milieux de cultures sélectionnées et durée d'incubation Table of selected culture media and incubation period			
Conditions Conditions	Milieu 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	22,5 ± 2,5°C	14 jours 14 days
Bactéries anaérobies et aérobies Anaerobic and aerobic	Bouillon Thioglycolate avec Resazurine Thioglycolate Resazurine solution	32,5 ± 2,5°C	14 jours 14 days
Résultats Results			
Examen de la croissance microbienne du milieu Examination of the microbial growth in the media			
Conditions / Milieu de culture Conditions / Media of culture	Après 3 à 5 jours After 3 to 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 0	1 0	1 0
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution	1 0	1 0	1 0
			Limpide/Limpid Trouble/Cloudy Limpide/Limpid 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) :
Air sous flux laminaire statique / dynamique (UFC) Laminar flow air control: static / dynamic (CFU)	0	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 :	Sara BELABESS Technicienne Microbiologie Technician Microbiology	Approuvé par : Approved by :	Mathilde GUALAB Responsable Laboratoire Microbiologie Microbiology Laboratory Manager
			Le : On: 15 juillet 2026
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. NB: the uncertainties associated with the results have not been taken into account; they can be transmitted on request. This report cannot be reproduced completely or partially only with the approval of the laboratory and relates to only the products submitted for testing.			