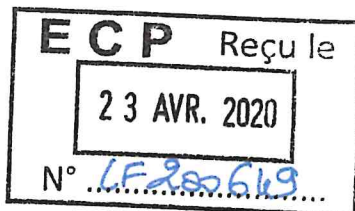


Etablissement (factory):
IONISOS
Z.A. de L'Aubrée
72300 Sablé-sur-Sarthe - France
Tél : +33 (0)2 43 92 57 01
Fax : +33 (0)2 43 92 03 51
www.ionisos.com



A l'attention de AUGUSTE Marie-Laure
ECP
395 Rue Louis Lépine
34000 Montpellier
France

DIVERSEY
Cleaurens Bi-spoole 4 x SL
SKU 100852440
Batch n° : ENT4564320077
M.L. AUGUSTE
27/05/20
Auguste

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=CF200412 du 23/03/2020)		
Numéro(s) de Lot(s) client (your batch)			
N° de DF 45688			
Qté de cartons (Qty of boxes)	20	Qté de palettes (Qty of pallets)	10
Numéro de palettes (n° pallets)			
2001676S-01,2001676S-02,2001676S-03,2001676S-04,2001676S-05,2001676S-06,2001676S-07,2001676S-08,2001676S-09,2001676S-10			
Date de traitement (Treatment date)	21/04/2020		
N° de traitement Ionisos (Ionisos treatment number)	20T01658S		
N° de commande Ionisos (Ionisos order)	2001676S		

Position	Doses contrôlées mini - max (kGy) (Doses controled min - max kGy)
B	40.10 - 41.40 / 34.70 - 41.60 *
-	-
-	-

DCMM version 3

L'incertitude dosimétrique de 4 % est prise en compte (The dosimetric uncertainty is included in doses required : 4 %).

* Selon Qp 2019: 1806301S et 1806302S

Traitement contrôlé par (treatment controlled by) Audrey BARDOUX
Fait le (date) 23/04/2020

Ce certificat fait l'objet d'une signature électronique
(This certificate was signed electronically)

* *Auguste*
Audrey



3841482

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

Certificate of Irradiation

Date Issued: 30-Mar-2020

FR01S12414676-1-1

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 SAS
Le Millénaire
395 rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER
FRANCE

DIVERSEY
ClearLens Bi-space 4x5L
SKU100852460
Batch n°: ENT 45643 28077
ML. AUGUSTE
27/05/20 *e. Auguste*

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1126736
Customer Reference Number:	CF200398 - 18/03/2020
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:	27-MAR-2020 16:57
Calculated Minimum Dose kGy:	26.4
Calculated Maximum Dose kGy:	50.4

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 Europe Operations BV		Management Quality Manual n° MMQ0000 (contractual)/Référentiel Plan Qualité n° MMMQ0000 (en vigueur)		
Product/Produit dosé Clearklens Bi-spore SKU 100852440 4x5L		Control report nb/N° de rapport d'essai 20337		
Specification reference/ Référence CDC				
Analyst/Analyste GGE / MJA / JAR		Purchase order nb/n° bon de commande 4702534249		
		Date of receipt/Date de réception : 05/04/2020		
PHYSICAL AND CHEMICAL PROPERTIES CONTROL / CONTRÔLE DES PROPRIETES PHYSIQUES ET CHIMIQUES				
Customer's batch n°/ N° de lot client : ENT45643 20 077		Certificate N° STERIS/N° de certificat STERIS : 2001676S S12414676-1-1		
Date of manufacturing / Date de fabrication : April-20		Quantity produced/ Quantité produite : 80 x 4,9L 80 x 0,1L		
Expiry date / Date de péremption : April-22		FIDT N° : 1816 ind AB		
ECP's batch N° in° Lot ECP : 45643		Analysis date/Date d'analyse : 05/04/2020		
Results/Résultats				
Solution	Characteristics analysed/Caractéristiques analysées	Analysis method/Méthode d'analyse	State in the production / Situation de l'échantillon dans la production	Specification
			Beginning / Début	
Bi-Spore Activator Solution	Appearance at 20°C Aspect à 20°C	NA	No colour liquid	Clear and colourless liquid / Liquide limpide et incolore
	pH (20°C)	IDT0312	11,4	9,0 - 12,5
	Specific gravity 20°C /Densité (20°C)	IDT 0301	1,006	1,004 - 1,020
Bi-Spore Base Solution RTU	Appearance at 20°C Aspect à 20°C	NA	No colour liquid	Clear and colourless liquid / Liquide limpide et incolore
	pH (20°C)	IDT 0312	3,0	2,5 - 5,0
	Specific gravity 20°C /Densité (20°C)	IDT 0301	0,999	1,000 - 1,010
Bi-Spore Activator Solution + Base Solution RTU	Appearance at 20°C Aspect à 20°C	NA	Clear and yellow liquid	Clear and yellow liquid / Liquide limpide et jaune
	pH (20°C)	IDT 0312	3,1	2,5 - 5,0
	Specific gravity 20°C /Densité (20°C)	IDT 0301	0,999	1,000 - 1,010
	Dosage of the materiel chlorine dioxide/Dosage du dioxide de chlore	IDT 0261	114,75	100 - 180 ppm
Microbiological Quality of water / Qualité microbiologique de l'eau		IDT 0236	8 CFU/100mL	< 10 CFU/100mL
C : Compliant/Conforme NC : No Compliant/Non conforme NA : No Applicable Batch released by TEL. AUGUSTE 27/5/20 <i>Auguste</i> Conclusion : ☒ COMPLIANT/CONFORME ☐ NO COMPLIANT/NON CONFORME				
Date :	05/11/2020	Written by/Etabli par :	J. ARNOULD	Checked by/Vérifié par : <i>Auguste</i> ML. AUGUSTE

Test report - Essai de stérilité par la méthode de filtration sur membrane
Test report - Membrane filtration sterility testing

selon la Pharmacopée Européenne 9^e édition chapitre 2.6.1
according to the 9th European Pharmacopoeia Edition, chapter 2.6.1

ECHANTILLON(S)/SAMPLE(S)

Désignation : **Clarklens BI-SPORE 5L** Numéro de commande : **CF 200661**
Product name : **100852440** POE :
Référence client : **ENT 45643 20 077** SIP :
Customer reference : **jeudi 7 mai 2020** Matériau(x) :
Batch number : **lundi 11 mai 2020** Material :
Date de réception : **1** Donnée de stérilisation :
Receipt date : **10 bidons de 5L poolés**
Date de réalisation : **1** Sterilization data :
Testing date : **1** Commentaire(s) :
Nombre d'échantillon(s) : **1** Comment(s) :
Sample quantity : **1**

PROTOCOLE/PROTOCOL

Volume d'échantillon : **500** ml 3 rinçages de 100 ml de DNP Thio
Sample volume : **DNP + Thiosulfate** Volume de rinçage : **3 x 100** ml
Solution neutralisante : **2** Rinse volume :
Neutralizing solution : **100** ml
Nombre de milieux testés : **2** Volume d'immersion de la membrane :
Number of Environment tested : **100** ml

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	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/017**

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 Trypcase Soja Aerobic and fungal / Tryptone soy solution	0	Positifs Positive	0	Positifs Positive
	1	Négatifs Negative	1	Négatifs Negative
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate avec Résazurine Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution	0	Positifs Positive	0	Positifs Positive
	1	Négatifs Negative	1	Négatifs Negative

CONTRÔLES / CONTROLS

	Avant (Before)	Après (After)
Contrôle plan de travail (UFC) Work plan control (CFU)	0	0
Air sous flux laminaire (UFC) Laminar flow air control (CFU)	0	

Contrôle de gant (UFC) Glove 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 : **Gloria PEISEY**
Written by :
Technicienne Biologiste
Biologist technician

Approuvé par : **Marie KALIS**
Approved by :
Responsable d'essais microbiologiques
Microbiological Tests Manager

Date : **lundi 25 mai 2020**

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.