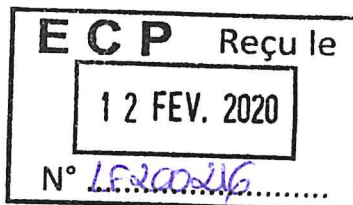


Etablissement (factory):
IONISOS
Z.A. de L'Aubrée
72300 Sablé-sur-Sarthe - France
Tél : +33 (0)2 43 92 57 01
Fax : +33 (0)2 43 92 03 51
www.ionisos.com



DIVERSEL
Clearkless IPA vhl 70% JL
SKU 7522373
Batch n° : ENT 46466 20 157
Y. FERRAND

A l'attention de AUGUSTE Marie-Laure *09/07/20*
ECP
395 Rue Louis Lépine
34000 Montpellier
France
Ferrand

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=CF200084 du 21/01/2020)	
Numéro(s) de Lot(s) client (your batch)		
DF 44900		
	Qté de palettes (Qty of paletts)	10
Numéro de palettes (n° paletts)		
2000444S-01,2000444S-02,2000444S-03,2000444S-04,2000444S-05,2000444S-06,2000444S-07,2000444S-08,2000444S-09,2000444S-10		
Date de traitement (Treatment date)	11/02/2020	
N° de traitement Ionisos (Ionisos treatment number)	20T00411S	
N° de commande Ionisos (Ionisos order)	2000444S	

Position	Doses contrôlées mini - max (kGy) (Doses controled min - max kGy)
B	40.70 - 41.20 / <i>34.70 - 41.60*</i>
-	-
-	-

DCMM version3

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

** Selon Qp 2019 : 1800301 S et 1800302 S*

Traitement contrôlé par (treatment controlled by) Audrey BARDOUX
Fait le (date) 12/02/2020

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

Ferrand
Audrey


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

Certificate of Irradiation

Date Issued: 16-Sep-2019

FR01S12329547-1-1

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

DIVERSE
Clearklean IPA vtl 70% AL
Sku 7522 373
Batch n°: ENT46466 20 157
V. FERRAND
09/07/20

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1126736
Customer Reference Number:	CF190898 - 04/09/2019
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:	15-SEP-2019 10:15
Calculated Minimum Dose kGy:	26.6
Calculated Maximum Dose kGy:	50.9

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

Customer/Client DIVERSEY Europe Operations BV	Management Quality Manual n° MMQ0000 (contractual)/Référentiel Plan Qualité n° MMMQ0000 (en vigueur)
---	---

Product/Produit dosé Clearklens IPA VH1 70% 1L SKU 7522373	Control report nb/N° de rapport d'essai CERT 20447
Specification reference/ Référence CDC CDC Edition n°3 October 2018	
Analyst/Analyste MJA/AMO	Purchase order nb/n° bon de commande 4702543706
	Date of receipt/Date de réception : 06/12/2020

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

Customer's batch n°/ N° de lot client : ENT46466 20 157	Certificate N° STERIS/N° de certificat STERIS : 2000444S S12329547
Date of manufacturing/ Date de fabrication : June-20	Quantity produced/ Quantité produite : 810 x 1L
Expiry date / Date de péremption : June-22	FIDT N° : 1893 ind E
ECP's batch N° /n° Lot ECP : 46466	Analysis date/Date d'analyse : 06/12/2020

Results/Résultats

Characteristics analysed/Caractéristiques analysées	Analysis method/Méthode d'analyse	State in the production / Situation de l'échantillon dans la production Beginning / Début	Specification
Appearance at 20°C Aspect à 20°C	NA	Clear, colourless liquid	Clear, colourless liquid / Limpide et incolore
Density/Densité (20°C)	IDT0301	0,871	0,865 - 0,875
Microbiological Quality of water WFI / Qualité microbiologique de l'EDI	IDT0236	7 CFU / 100ml	<10 CFU / 100ml

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

Batch released by H. FERRAND
09/07/20

Conclusion : ☒ COMPLIANT/CONFORME ☐ NO COMPLIANT/NON CONFORME

Date : 06/17/2020	Written by/Etabli par : M. JARRIN	Checked by/Véifié par : M. FERRAND
-------------------	-----------------------------------	------------------------------------

Copyright policy available under « EU Specific Documents » of our Web Portal:
<http://www.criver.com/customer-service/resources/portal-logins>, section "Endosafe" Customer Web Portal".

pour le client / for customer n° : 220553

Edité par :
Charles River
Endotoxin and Microbial Detection
Tél. : +33 (0)4 37 50 25 46
Email : Endosafe.labEU@crl.com

ECP SAS
A l'attention du Service Qualité
395 Rue Louis LEPINE
34000 MONTPELLIER

ESSAI DES ENDOTOXINES BACTERIENNES *Bacterial Endotoxins Test*

Contrat Technique
Technical Contract

ENDO 90

Technique / Method

Méthode D
Colorimétrie cinétique

Sensibilité / Sensitivity

0,005 UI/mL

Date de réception
Simple delivery date

18 Juin 2020

Date d'analyse
Testing date

22 Juin 2020

Nbre d'analyse demandé
Number of analyse requested

1

Produit / Product

Clearklens IPA 70%

Limite en endotoxines / Endotoxin limit (Entegris)

0,25 UI/mL

Les essais ont été réalisés en accord avec la Pharmacopée Européenne en vigueur, chapitre "2.6.14 – Endotoxines Bactériennes" harmonisé avec les Pharmacopées Américaine et Japonaise.

The assay was performed in compliance with the European Pharmacopoeia in force, chapter "2.6.14 – Bacterial endotoxins", harmonized in collaboration with the American and Japanese Pharmacopoeias.

ID produit / product ID

Clearklens IPA (70%) - CF200853 – 16 Juin 2020

Conditions opératoires / Operational conditions

Sauf indication contraire, l'échantillon est testé dilué au 1/50 dans de l'eau EEB (Eau pour l'Essai des Endotoxines Bactériennes).

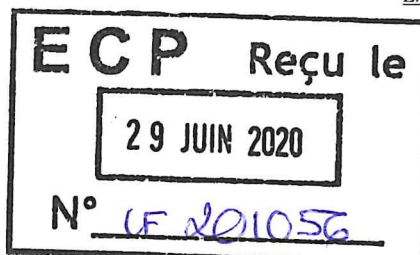
Unless otherwise specified, sample is tested diluted as 1/50 in LRW (LAL Reagent water).

Lot / Prélèvement / Numéro
Batch / Sample / Number

ENT46466 20 157

Concentration en endotoxines
Endotoxin amount Unités
Units

< 0,25 UI/mL



Note : les résultats ne valent que pour le (les) objet(s) soumis à l'essai. Results are valid only for (the) object(s) tested.
D'autre part, le(s) résultat(s) ne tiennent pas compte de l'incertitude de mesure de l'essai. Moreover, result(s) does not take into account the test uncertainty.

Opérateur / Operator

Auréli BEAUPELLET
Technicien de laboratoire

22 JUIN 2020

Approbateur Technique / Technical Reviewer

Elodie REMUZZON
Technicienne de Laboratoire

24 JUIN 2020

Approbateur Qualité / Quality Reviewer

Florian VONTHRON
Technicien Qualité

24 JUIN 2020



[Signature]

[Signature]
microbial solutions

[Signature]

9 allée Moulin Berger - 69130 Ecully - France
Tel. 00 33 437 50 25 30 • Fax : 00 33 437 50 25 34 • www.criver.com

		Rapport N° : 20/OI/STE/118 Report N° :
		Demandeur : ECP Enquirer : 395, rue Louis Lépine 34000 MONTPELLIER

ECP Reçu le
08 JUL. 2020
 N° **LF 201132**
LeRouge

Rapport d'essai - 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 : <i>Product name :</i> Clarklens IPA	Numéro de commande : <i>Order number :</i> CF200852
Référence client : <i>Customer reference :</i> 7522373	POE : <i>SIP :</i> -
Numéro de lot : <i>Batch number :</i> ENT46466 20 157	Matériau(x) : <i>Material :</i> -
Date de réception : <i>Receipt date :</i> jeudi 18 juin 2020	Donnée de stérilisation : <i>Sterilization data :</i> -
Date de réalisation : <i>Testing date :</i> mardi 23 juin 2020	Commentaire(s) : <i>Comment(s) :</i> 10 bidons de 1L poolés
Nombre d'échantillon(s) : <i>Sample quantity :</i> 10	

PROTOCOLE/PROTOCOL

Volume d'échantillon : <i>Sample volume :</i> 10 ml	3 rinçages de 100 ml de DNP Thio
Solution neutralisante : <i>Neutralizing solution :</i> DNP + Thiosulfate	Volume de rinçage : <i>Rinsing volume :</i> 3 x 100 ml
Nombre de milieux testés : <i>Number of Environment tested :</i> 2	Volume d'immersion de la membrane : <i>Immersion volume of membranes :</i> 100 ml

Conditions <i>Conditions</i>	Milieux de culture <i>Environment of culture</i>	Température d'incubation <i>Incubation temperature</i>	Durée d'incubation <i>Incubation period</i>
Bactéries aérobies, levures, champignons <i>Aerobic and fungal</i>	Bouillon Trypcase Soja <i>Tryptone soy solution</i>	22,5 ± 2,5°C	14 jours <i>14 days</i>
Bactéries anaérobies et aérobies <i>Anaerobic and aerobic</i>	Bouillon Thioglycolate avec Résazurine <i>Thioglycolate Resazurine</i>	32,5 ± 2,5°C	14 jours <i>14 days</i>

Validation de la méthode
Method validation
09/OI/VAL.STE/015a

RESULTATS / RESULTS

Conditions / Milieux de culture <i>Conditions / Media of culture</i>	Examen de la croissance microbienne du milieu <i>Examination of the microbial growth in the media</i>			
	Après 7 jours <i>After 7 days</i>		Après 14 jours <i>After 14 days</i>	
Bactéries aérobies, levures et moisissures / Bouillon Trypcase Soja <i>Aerobic and fungal / Tryptone soy solution</i>	0	Positifs <i>Positive</i>	0	Positifs <i>Positive</i>
	1	Négatifs <i>Negative</i>	1	Négatifs <i>Negative</i>
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate avec Résazurine <i>Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution</i>	0	Positifs <i>Positive</i>	0	Positifs <i>Positive</i>
	1	Négatifs <i>Negative</i>	1	Négatifs <i>Negative</i>

CONTRÔLES / CONTROLS

	Avant (Before)	Après (After)		
Contrôle plan de travail (UFC) <i>Work plan control (CFU)</i>	0	0	Contrôle de gant (UFC) : <i>Glove control (CFU) :</i>	0
Air sous flux laminaire (UFC) <i>Laminar flow air control (CFU)</i>	0		Contrôle stérilité milieux : <i>Media sterility control :</i>	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 : Mathilde DJAALAB <i>Written by :</i> Technicienne Biologiste Biologist technician	Approuvé par : Marie KALIS <i>Approved by :</i> Responsable d'essais microbiologiques Microbiological Tests Manager
Date : mercredi 8 juillet 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.