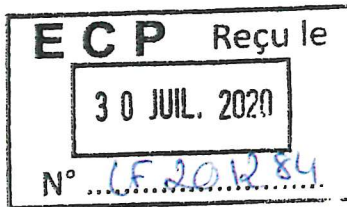


Etablissement (factory):
IONISOS
Z.A. de L'Aubrée
72300 Sablé-sur-Sarthe - France
Tél : +33 (0)2 43 92 57 01
Fax : +33 (0)2 43 92 03 51
www.ionisos.com



DIVERSEY
clearblens Tego 200 SL
SKU 7516051

Batch n°: ENT46814 20 183

ML. AUGUSTE

25/09/2020

Auguste

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

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=CF200926 du 25/06/2020)	
Numéro(s) de Lot(s) client (your batch)		
17/20 - 18/20 / 9/20 - 10/20 / 13/20 - 14/20 / 3/20 - 4/20 / 12/20 - 11/20 / 15/20 - 16/20 / 19/20 - 20/20 / 1/20 - 2/20 / 7/20 - 8/20 / 5/20 - 6/20		
	Qté de palettes (Qty of pallets)	10
Numéro de palettes (n° pallets)		
2003160S-01,2003160S-02,2003160S-03,2003160S-04,2003160S-05,2003160S-06,2003160S-07,2003160S-08,2003160S-09,2003160S-10		
Date de traitement (Treatment date)	29/07/2020	
N° de traitement Ionisos (Ionisos treatment number)	20T03204S	
N° de commande Ionisos (Ionisos order)	2003160S	

Position	Doses contrôlées mini - max (kGy) (Doses controlled min - max kGy)
B	41.20 - 41.60 / 34.70 - 41.60 *
-	-
-	-

DCMM version3

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

Don Qp 2019: 1806301S et 1806302S MAU *Auguste*

Traitement contrôlé par (treatment controlled by) Audrey BARDOUX

Fait le (date) 30/07/2020

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


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

Certificate of Irradiation

Date Issued: 17-Apr-2020

FR01S12423176-1-1

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
CleanKlean Tego 2000 SL
SKU 7516051
Batch n°: ENT 46814 20 183
ML. AUGUSTE
25/03/20 *Auguste*

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1126736
Customer Reference Number:	CF200498 - 06/04/2020
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:	16-APR-2020 09:12
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

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

Product/Produit dosé Clearklens Tego 2000 5L SKU 7516051	Control report nb/N° de rapport d'essai CERT 20648
Specification reference/ Référence CDC CDC Edition n°3 October 2018	
Analyst/Analyste APR	Purchase order nb/n° bon de commande 4702564578
	Date of receipt/Date de réception : 19/08/2020

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

Customer's batch n°/ N° de lot client : ENT46814 20 183	Certificate N° STERIS/N° de certificat STERIS : 2003160S S12423176
Date of manufacturing / Date de fabrication : August-20	Quantity produced/ Quantité produite : 480 x 5L
Expiry date / Date de péremption : February-22	FIDT N° : 1813 V
ECP's batch N° In° Lot ECP : 46814	Analysis date/Date d'analyse : 19/08/2020

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	Clear / Transparent
Density/Densité (20°C)	IDT0301	1,000	0,980 - 1,000
pH (20°C)	IDT0312	7,74	7,3 - 8,2
Microbiological Quality of water WFI / Qualité microbiologique de l'EDI	IDT0236	6 CFU / 100 mL	<10 CFU / 100ml

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

Batch released by REL. AUGUSTE 25/09/2020 *[Signature]*

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

Date : 25/08/2020	Written by/Etabli par : A. PRIOUX	Checked by/Véifié par : M. FERRAND
-------------------	-----------------------------------	------------------------------------

Rapport N° : 20/OI/STE/194
Report N° :Demandeur : ECP
Enquêter : 395, rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER

ECP

Reçu le

MedicalGroup

16 SEP. 2020

N° 1575.....

Rapport d'essai - Essai de stérilité par la méthode de filtration sur membrane
Test report - Membrane filtration sterility testingselon la Pharmacopée Européenne 10^e édition chapitre 2.6.1
according to the 10th European Pharmacopoeia Edition, chapter 2.6.1

ECHANTILLON(S)/SAMPLE(S)

Désignation : Product name :	Clarklens Tego	Numéro de commande : Order number :	CF201199
Référence client : Customer reference :	7516051	POE : SIP :	-
Numéro de lot : Batch number :	ENT46814 20 183	Matériau(x) : Material :	-
Date de réception : Receipt date :	mardi 25 août 2020	Donnée de stérilisation : Sterilization data :	-
Date de réalisation : Testing date :	mardi 1 septembre 2020	Commentaire(s) : Comment(s) :	10 bidons 5L poolés
Nombre d'échantillon(s) : Sample quantity :	1		

PROTOCOLE/PROTOCOL

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

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 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/022a

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	Contrôle de gant (UFC) Glove control (CFU) :	0
Air sous flux laminaire (UFC) Laminar flow air control (CFU)	0	Contrôle stérilité milieu : 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 :
Written by :Mathilde DJAALAB
Technicienne Biologiste
Biologist technicianApprouvé par :
Approved by :

Christine PARET

Directrice Qualité
Quality Manager

Date : mardi 15 septembre 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.