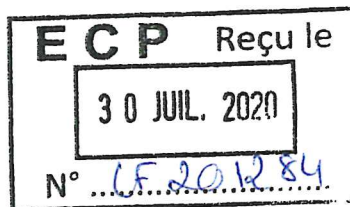


Etablissement (factory):

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

Cleaukens Bi-Spore 4x5L
SKU 100852460

Batch n°: ENT46646 20 170

PL. AUGUSTE

14/09/20
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 paletts)	10
Numéro de palettes (n° paletts)	
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 controled min - max kGy)
B	41.20 - 41.60 / 34.70 - 41.60 *
-	-
-	-

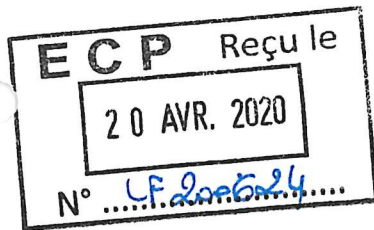
L'incertitude dosimétrique de 4 % est prise en compte (The dosimetric uncertainty is included in doses required : 4 %).

Selon 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)



8685861

<http://www.steris-ast.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

DIVERGEY
Cleanlens Bi-Spore 4x5L
SKU 100852440
Batch n°: ENT 46646 20170
ML. AUGUSTE
14/09/20 *Chauguste*

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 Bi-spore SKU 100852440 4x5L		Control report nb/N° de rapport d'essai CERT 20611		
Specification reference/ Référence CDC				
Analyst/Analyste JAR / APR / GGE		Purchase order nb/n° bon de commande 4702564571		
		Date of receipt/Date de réception : 08/05/2020		
PHYSICAL AND CHEMICAL PROPERTIES CONTROL / CONTRÔLE DES PROPRIETES PHYSIQUES ET CHIMIQUES				
Customer's batch n°/ N° de lot client : ENT46646 20 170		Certificate N° STERIS/N° de certificat STERIS : 2003160S S12423176		
Date of manufacturing / Date de fabrication : July-20		Quantity produced/ Quantité produite : 160 x 5L		
Expiry date / Date de péremption : July-22		FIDT N° : 1816 AB		
ECP's batch N° in° Lot ECP : 46646		Analysis date/Date d'analyse : 08/05/2020		
Results/Résultats				
Solution	Characteristics analysed/Caractéristiques analysées	Analysis method/Méthode d'analyse	State in the production / Situation de l'échantillon dans la production Beginning / Début	Specification
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	2,6	2,5 - 5,0
	Specific gravity 20°C /Densité (20°C)	IDT 0301	1,001	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	2,9	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 dioxyde de chlore	IDT 0261	128,25	100 - 180 ppm
Microbiological Quality of water / Qualité microbiologique de l'eau		IDT 0236	5 cfu/100mL	< 10 cfu/100mL

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

Batch released by ML. AUGUSTE 14/09/20

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

Date :	10/08/2020	Written by/Etabli par :	G. GEORGES
		Checked by/Vérifié par :	ML. AUGUSTE


 Rapport N° : **20/OI/STE/186**
 Report N° :

 Demandeur : **EC**
 Enquirer: 395, rue Louis Lépine
 34000 MONTPELLIER

EC Reçu le

14 SEP. 2020
Rapport d'essai - Essai de stérilité par la méthode de filtration sur membrane
Test report - Membrane filtration sterility testing

 N° ... **LF201553** ...

 selon 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 Bi spore	Numéro de commande : Order number :	CF201143
Référence client : Customer reference :	100852440	POE : SIP :	NA
Numéro de lot : Batch number :	ENT46646 20 170	Matériau(x) : Material :	-
Date de réception : Receipt date :	jeudi 13 août 2020	Donnée de stérilisation : Sterilization data :	-
Date de réalisation : Testing date :	vendredi 28 août 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	3 rinçages de 100 ml de DNP Thio
Solution neutralisante : Neutralizing solution :	DNP + Thiosulfate	Volume de rinçage : Rinsing volume :
Nombre de milieux testés : Number of Environment tested :	2	3 x 100 ml
		Volume d'immersion de la membrane : Immersion volume of membranes :
		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 Tryptcase 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/017a
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 Tryptcase 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	Contrôle de gant (UFC) : Glove control (CFU) :	0
Air sous flux laminaire (UFC) Laminar flow air 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 :
 Written by :

Aymeric GILETTO
 Technicien Biologiste
 Biologist technician

 Approuvé par :
 Approved by :

Christine PARET

 Directrice Qualité
 Quality Manager

Date : vendredi 11 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.