

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
Cleaveless IPA 70% SL
SKU 100865612
Batch n°: ENT46638 20 170
PL. AUGUSTE 14/08/20

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=CF200786 du 29/05/2020)	
Numéro(s) de Lot(s) client (your batch)			
DF46346			
Qté de cartons (Qty of boxes)	20	Qté de palettes (Qty of paletts)	10
Numéro de palettes (n° paletts)			
2002488S-01,2002488S-02,2002488S-03,2002488S-04,2002488S-05,2002488S-06,2002488S-07,2002488S-08,2002488S-09,2002488S-10			
Date de traitement (Treatment date)		07/06/2020	
N° de traitement Ionisos (Ionisos treatment number)		20T02471S	
N° de commande Ionisos (Ionisos order)		2002488S	
Position	Doses contrôlées mini - max (kGy) (Doses controled min - max kGy)		
B	39.90 - 40.10 / 34.70 - 41.60 *		
-	-		
-	-		

IONISOS est certifié ISO 9001 - ISO 11137 - ISO 14001 - ISO 13485

DCMM version3

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) 08/06/2020

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

Auguste
Audrey



2085861

<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

DIVERSEY
Clearklem IPA 70% SL
SKU 1008 65612
Batch nb.: ENT 46638 20170
ML. AUGUSTE
16/09/20 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

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 IPA 70% 5L SKU 100865612	Control report nb/N° de rapport d'essai CERT 20583
Specification reference/ Référence CDC CDC Edition n°3 October 2018	
Analyst/Analyste GGE / JAR	Purchase order nb/n° bon de commande 4702564559
	Date of receipt/Date de réception : 07/27/2020

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

Customer's batch n°/ N° de lot client : ENT46638 20 170	Certificate N° STERIS/N° de certificat STERIS : 2002488S S12423176-1-1
Date of manufacturing / Date de fabrication : July-20	Quantity produced/ Quantité produite : 160 x 5L
Expiry date / Date de péremption : July-22	FIDT N° : 1814 ind AE
ECP's batch N° / n° Lot ECP : 46638	Analysis date/Date d'analyse : 07/27/2020

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	5 CFU / 100ml	<10 CFU / 100ml

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

Batch released by ML. AUGUSTE 15/08/20 

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

Date :	08/03/2020	Written by/Etabli par :	J. ARNOULD	Checked by/Véifié par :	ML. AUGUSTE 
--------	------------	-------------------------	------------	-------------------------	---

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

30 Juillet 2020

Date d'analyse
Testing date

31 Juillet 2020

Nbre d'analyse demandé
Number of analysis requested

1

Produit / Product

Clarklens 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

Clarklens IPA (70%) – CF201069 – 29 Juillet 2020

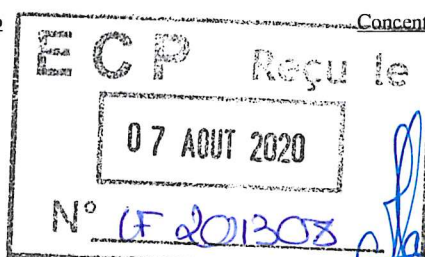
Conditions opératoires / Operational conditions

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

ENT46638 20 170



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

31 JUL. 2020

Approbateur Technique / Technical Reviewer

Julie NEVERS

Technicienne de Laboratoire

04 AOUT 2020

Approbateur Qualité / Quality Reviewer

Nella LECLERE
Technicien Qualité

04 AOUT 2020



CERT #4123.02

microbial solutions

9 allée Moulin Berger - 69130 Ecully - France

Tel. 00 33 437 50 25 30 • Fax : 00 33 437 50 25 34 • www.criver.com



ECP

Reçu le

14 SEP. 2020

MedicalGroup

Rapport N° : 20/OI/STE/158
Report N° :Demandeur : ECP
Enquirer: 395, rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIERRapport d'essai - Essai de stérilité par la méthode de filtration sur membrane
Test report - Membrane filtration sterility testing

N° : 201552.....

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 : Clearklens IPA Numéro de commande : CF201068
Product name : Clearklens IPA Order number : CF201068
Référence client : 100865612 POE : NA
Customer reference : 100865612 SIP : NA
Numéro de lot : ENT 46638 20 170 Matériau(x) : -
Batch number : ENT 46638 20 170 Material : -
Date de réception : jeudi 30 juillet 2020 Donnée de stérilisation : -
Receipt date : jeudi 30 juillet 2020 Sterilization date : -
Date de réalisation : vendredi 28 août 2020
Testing date : vendredi 28 août 2020
Nombre d'échantillon(s) : 1 Commentaire(s) : 10 bidons 5L poolés
Sample quantity : 1 Comment(s) : 10 bidons 5L poolés

PROTOCOLE/PROTOCOL

Volume d'échantillon : 500 ml 3 rinçages de 100 ml de DNP Thio
Sample volume : 500 ml 3 rinses of 100 ml of DNP Thio
Solution neutralisante : DNP + Thiosulfate Volume de rinçage : 3 x 100 ml
Neutralizing solution : DNP + Thiosulfate Rinsing volume : 3 x 100 ml
Nombre de milieux testés : 2 Volume d'immersion de la membrane : 100 ml
Number of Environment tested : 2 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 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/015a

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 : Aymeric GILLETTO
Written by : Aymeric GILLETTOTechnicien Biologiste
Biologist technicianApprouvé par : Christine PARET
Approved by : Christine PARETDirectrice 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.