



Ionisation par rayons gamma (gamma irradiation)

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

ECP Reçu le

26 AOUT 2020

N° LF 201411

DIVERSEY

Cleaukens Cleanairald RTU VHS
SKU 100848253

Batch n°: ENT46876 20188
PL. AUGUSTE 23/10/2020

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

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=CF200993 du 10/07/2020)	
Numéro(s) de Lot(s) client (your batch)		
DF 46954		
	Qté de palettes (Qty of paletts)	10
Numéro de palettes (n° paletts)		
2003815S-01,2003815S-02,2003815S-03,2003815S-04,2003815S-05,2003815S-06,2003815S-07,2003815S-08,2003815S-09,2003815S-10		
Date de traitement (Treatment date)	25/08/2020	
N° de traitement Ionisos (Ionisos treatment number)	20T03777S	
N° de commande Ionisos (Ionisos order)	2003815S	
Position	Doses contrôlées mini - max (kGy) (Doses controled min - max kGy)	
B	40.90 - 41.60 / 34.70-41.60*	
-	-	
-	-	

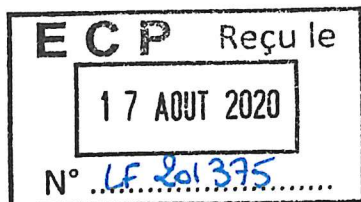
DCMM version3

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

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

Traitement contrôlé par (treatment controlled by) Thomas LHYVER
Fait le (date) 26/08/2020

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



8971257

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

Certificate of Irradiation

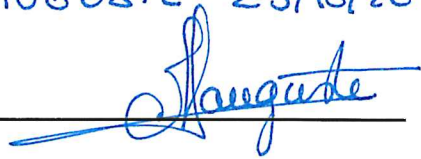
Date Issued: 17-Aug-2020

FR01S12469513-1-1

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
Cleankless Cleanminald RTU VHS
SKU 100848253
Batch n°: ENT 46876 20 188
RL AUGUSTE 23/10/2020


Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1126736
Customer Reference Number:	CF201108 - 04/08/2020
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:	15-AUG-2020 09:56
Calculated Minimum Dose kGy:	26.7
Calculated Maximum Dose kGy:	51.0

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 Cleansinald RTU VH9S 4x5L SKU 100848253	Control report nb/N° de rapport d'essai CERT 20747
Specification reference/Référence CDC CDC Edition n°3 October 2018	
Analyst/Analyste JAR/MJA	Purchase order nb/n° bon de commande 4702580979
	Date of receipt/Date de réception : 09/28/2020

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

Customer's batch n°/N° de lot client : ENT46876 20 188	Certificate N° STERIS/N° de certificat STERIS : 2003815S S12469513-1-1
Date of manufacturing / Date de fabrication : August-20	Quantity produced/Quantité produite : 480 x 5L
Expiry date / Date de péremption : February-22	FIDT N° : 1047 AC
ECP's batch N° / Lot ECP : ENT46876 20 188	Analysis date/Date d'analyse : 09/28/2020

Results/Résultats

Characteristics analysed/Caractéristiques analysées	Analysis method/Méthode d'analyse	State in the production / Situation de l'échantillon dans la production			Specification
		Beginning / Début	Middle / Milieu	End / Fin	
Appearance at 20°C Aspect à 20°C	NA	Clear and colourless liquid			Clear and colourless liquid / Liquide limpide et incolore
Smell / Odeur	NA	Very light smell			Very light smell / Odeur très légère
Density/Densité (20°C)	IDT0301	0,998	0,998	0,998	0,990 - 1,010
pH (20°C)	IDT0312	10,96			9,0 - 11,4
Dosage of the cationic active material / Dosage de la matière active cationique	IDT0261	0,081	0,077	0,079	0,070% - 0,090%
Microbiological Quality of water WFI / Qualité microbiologique de l'EDI	IDT0236	<1 CFU / 100ml			<10 CFU / 100ml

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

Batch released by ML. AUGUSTE 23/10/2020

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

Date : 10/05/2020	Written by/Etabli par : M. JARRIN	Checked by/Vérifié par : ML. AUGUSTE
-------------------	-----------------------------------	--------------------------------------

Rapport N° : 20/OI/STE/224
Report N° :

Demandeur : ECP
Enquirer : 395, rue Louis Lépine
34000 MONTPELLIER

ECP Reçu le

22 OCT. 2020

N° 1F.2018.16

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

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 : Clearlens Cleansinald
Product name :
Référence client : 100848253
Customer reference :
Numéro de lot : ENT46876 20 188
Batch number :
Date de réception : mercredi 7 octobre 2020
Receipt date :
Date de réalisation : jeudi 8 octobre 2020
Testing date :
Nombre d'échantillon(s) : 1
Sample quantity :
Numéro de commande : CF201396
Order number :
POE :
SIP :
Matériau(x) :
Material :
Donnée de stérilisation :
Sterilization data :
Commentaire(s) :
Comment(s) : 10 bidons poolés 5L

PROTOCOLE/PROTOCOL

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

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/016a

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
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate avec Résazurine Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution	1	Négatifs Negative	1	Négatifs Negative
	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	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 : Delphine VOISIN
Written by : Technicienne Biologiste
Biologist technician

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

Date : jeudi 22 octobre 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.