

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

Clearkens IPA 70% SL
SKU 7516050

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

Batch n°: ENT48 274 20 308
ML. AUGUSTE
13/01/2021 *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=CF200994 du 10/07/2020)	
Numéro(s) de Lot(s) client (your batch)		
DF 46955		
	Qté de palettes (Qty of pallets)	10
Numéro de palettes (n° pallets)		
2004396S-01,2004396S-02,2004396S-03,2004396S-04,2004396S-05,2004396S-06,2004396S-07,2004396S-08,2004396S-09,2004396S-10		
Date de traitement (Treatment date)	12/10/2020	
N° de traitement Ionisos (Ionisos treatment number)	20T04457S	
N° de commande Ionisos (Ionisos order)	2004396S	

Position	Doses contrôlées mini - max (kGy) (Doses controlled min - max kGy)
B	40.40 - 41.30 / 34.70 - 41.60 *
-	-
-	-

DCMM version 3

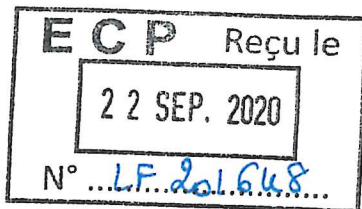
L'incertitude dosimétrique de 4 % est prise en compte (The dosimetric uncertainty is included in doses required : 4 %).

* Selon QP 2019: 1806301S et 1806302S MAU

Traitement contrôlé par (treatment controlled by) Audrey BARDOUX

Fait le (date) 14/10/2020

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



9063104

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

Certificate of Irradiation

Date Issued: 24-Sep-2020

FR01S12478744-1-1

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
clearklena IPA 70% SL
SKU 7516050
Batch n°: ENT 48274 ab 308
AL. AUGUSTE
13/01/2021
[Signature]

Order Information

Account Number:	101999
Synergy Health Sales Part Reference:	1126736
Customer Reference Number:	CF201229 - 27/08/2020
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:	23-SEP-2020 15:23
Calculated Minimum Dose kGy:	25.9
Calculated Maximum Dose kGy:	49.5

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 7516050	Control report nb/N° de rapport d'essai CERT 201018
Specification reference/Référence CDC CDC Edition n°3 October 2018	
Analyst/Analyste JAR	Purchase order nb/n° bon de commande 4702615954
	Date of receipt/Date de réception : 12/17/2020

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

Customer's batch n°/N° de lot client : ENT48274 20 308	Certificate N° STERIS/N° de certificat STERIS : 2004396S S12478744
Date of manufacturing/Date de fabrication : December-20	Quantity produced/Quantité produite : 160 x 5L
Expiry date / Date de péremption : December-22	FIDT N° : 1814 AE
ECP's batch N° In° Lot ECP : 48274	Analysis date/Date d'analyse : 12/17/2020

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	0,872	0,865 - 0,875
Microbiological Quality of water WFI / Qualité microbiologique de l'EDI	IDT0236	<1 CFU/100ml	<10 CFU / 100ml

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

Batch released by ML. AUGUSTE 13/01/2021 *ML. Auguste*

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

Date : 12/22/2020	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

23 Décembre 2020

Date d'analyse
Testing date

24 Décembre 2020

Nbre d'analyse demandé
Number of analysis 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% – CF201812 – 18 Décembre 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

ENT48274 20 308

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

Natacha GAUD
Technicien de laboratoire

28 DEC. 2020

P/O Aurélie
BEAUPEUT

Approbateur Technique/ Technical Reviewer

Elodie REMUZON
Technicienne de Laboratoire

29 DEC. 2020

microbial solutions

Approbateur Qualité/ Quality Reviewer

Cyril CHEVAILLER
Technicien Qualité

29 DEC. 2020



CERT #4123.02

9 allée Moulin Berger - 69130 Ecully - France

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



Reçu le 12 JAN. 2021

Rapport d'essai - Essai de stérilité par la méthode de filtration sur membrane

Test report - Membrane filtration sterility testing

 N° ... **LF 210062** ...

Rapport N° : **20/OI/STE/281**

 Demandeur : **ECP**

 Enquirer: **395, rue Louis Lépine**

34000 MONTPELLIER

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 :	Clearklens IPA	Numéro de commande : Order number :	CF201810
Référence client : Customer reference :	7516050	POE : SIP :	-
Numéro de lot : Batch number :	ENT48274 20 308	Matériau(x) : Material :	-
Date de réception : Receipt date :	mercredi 23 décembre 2020	Donnée de stérilisation : Sterilization data :	-
Date de réalisation : Testing date :	mardi 29 décembre 2020	Commentaire(s) : Comment(s) :	10 bidons 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 :	3 x 100 ml
Nombre de milieux testés : Number of Environment tested :	2	Volume d'immersion de la membrane : Immersion volume of membranes :	100	ml

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/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	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 : **Gloria PEISEY** Approuvé par : **Marie KALIS**

 Written by : Technicienne Biologiste Approved by : Responsable d'essais microbiologiques

 Biologist technician Microbiological Tests Manager

 Date : **mardi 12 janvier 2021**