

# RAPPORT DE CONTRÔLE PHARMACEUTIQUE



An Entegris Company	PHARIM	ACEUTIQUE				
·	Client DIVERSEY Franc	е	Référen	tiel Plan Qualité	n° MMMQ0000 (	en vigueur)
Produit dosé :			N° rapport d	l'essai :	CERT	11121
ClearKle	ns Cleansinald R	TU VH9S				
Référence CDC : CD	C Edition n°2 du (	08/11/05.				
Analyste :	GGE/NMA		N° du bon d	<u>e commande</u> :	47010	45707
			Date de réce	eption :	18/04/	/2011
	CONTRÓ	LE DES PROPRIETES I	PHYSIQUES	ET CHIMIQUES		
Lot de fabrication :	ENT14294 11 10	08	N° certificat	(s) ISOTRON :	16247301	
Date de fabrication :	18/04/2011		Quantité pro	oduite :	2640 x 1L	
Date de péremption :	18/10/2012		FIDT N° :		1812 ind G	
N° LOT ECP :	14294		Date d'analy	<u>/se</u> :	18/04/2011	
Résultats :						
Caractéristiques	Méthode		de l'échantillor	dans la produc	tion	Spécification
analysées	d'analyse	début	milieu 1	milieu 2	fin	
Dosage de la matière active cationique	IDT 0261	0,085%	0,088%	0,088%	0,089%	0,07 à 0,09%
Qualité microbiologique de l'eau WFI	IDT0236		8 UFC / 1	00mL	¥	< 10 UFC/100mL
					C : Conforme NC	: Non Conforme
Fig.					NA	: <u>N</u> on <u>A</u> pplicable
						er ser
Canalusian	CONFORME	_	luon con	EOD AE		
Conclusion: X	CONFORME		NON CON	FURIVIE.		

Date : 26/04/2011 Etabli par : G. GEORGES Vérifié par : D. GHERSY

# CERTIFICAT DE TRAITEMENT PAR RAYONNEMENT GAMMA

#### **NOUS SOUSSIGNES:**

Isotron France S.A.S.

ECP Recu MIN 712

12 AVR. 2011

N° 442 07 A

CERTIFIONS AVOIR TRAITE PAR RAYONNEMENT GAMMA CONFORMEMENT AUX

SPECIFICATIONS PARTICULIERES DU CLIENT ET SELON:

DIVERSEY

FRANCE

- la spécification de traitement n° 224503P
- les prescriptions de la Pharmacopée Européenne
- les résultats de la cartographie n° 110505 du 30/03/2006

Clearklens Cleamsimald Lot ENT14894 M108

D. GHERSY & 09/05/2011

LES PRODUITS SUIVANTS: ( selon les indications du client )

Client

: ECP ENTEGRIS CLEANING PROCESS

Produit

: Kits bidons 1I

Référence client

CDE N°CF110296 DU 07/04/2011

Quantité

3 PALETTES

Date d'irradiation

: 11/04/2011

Dose d'irradiation

16,4 kGy à 21,2 kGy

N° de lot de traitement

16487801

Le contrôle de la dose d'irradiation a été effectué par Isotron France SAS avec des dosimètres de type Red Perspex calibrés par le Laboratoire National de Physique du Royaume Uni.

Isotron France S.A.S.,

S. DEFAZIO

Assistante Qualité / Production

S. LE GONIDEC

Assistante Qualité

Certificat n 16487801 / 1



Rapport N° Report N° Demandeur

11/OI/STE/061

ECP

395 rue Louis Lépine 34000 MONTPELLIER

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

selon la Pharmacopée Européenne 7e édition chapitre 2.6.1 according to the protocol 2.6.1 described into the seventh European Pharmacopoeia Edition

ECHANTILLON(S) -SAMPLES

Désignation :

Référence client : Customer reference Numéro de lot :

Date de réception :

Date de réalisation :

Nombre d'échantillon(s) : Sample quantity:

ClearKlens Cleansinald

7513416

ENT14 294 11 108 22 avril 2011

> 22 avril 2011 2

Numéro de commande : Order number

POE: SIP : Matériau(x): Material

Donnée de stérilisation :

Commentaire(s): Comment(s):

CF110363

10 bidons poolés

PROTOCOLE - PROTOCOL

Volume d'échantillon : Product tested volume Solution neutralisante : Neutralizing solution .

Nombre de milieux testés :

Tested media quantity:

500 ml

DNP + Thiosulfate

2

Volume d'immersion de la membrane : Immersion volume of membranes

Volume de rinçage :

Rinsing volume

100

3x100

Conditions Conditions	Milieux de culture Media	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 solution	32,5 ± 2,5°C	14 jours 14 days

Validation de la méthode Method validation

09/OI/VAL.STE/016

#### **RESULTATS** - RESULTS

		Examen de la croissance Assessment of the media		
Conditions / Milieux de culture Conditions / 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		Positifs positive	0	Positifs positive
		Négatifs negative	1	Négatifs negative
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate avec Résazurine		Positifs positive	0	Positifs positive
Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution		Négatifs negative	1	Négatifs negative

# CONTRÔLES - CONTROLS

	Avant (Before)	Après (After)
Contrôle plan de travail (UFC) Work plan control (CFU)	0 UFC	0 UFC
Air sous flux laminaire (UFC) Laminar flow air control (CFU)	0 UFC	

Contrôle de gant (UFC) : Glove control (CFU) :	0 UFC
Contrôle stérilité milieux : Media sterility control :	Conforme

#### **CONCLUSION** - CONCLUSION

Les échantillons testés ne présentent pas de croissance microbienne après 14 jours d'incubation Tested products doesn't shown any microbian 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 : BERTHOME Audrey

Technicien Biologiste Date: vendredi 6 mai 2011 Approuvé par : MARTINHO Alice Approved by

Ingénieur Biologiste

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 article

# MedicalLab

Microbiological and physico-chemical analysis - process validation EN ISO 13485 (2003)

5, chemin du Catupolan - 69120 Vaulx-en-Velin - France Tel. : 33 (0)4 72 81 22 62 - Fax : 33 (0)4 72 81 22 72 E-mail : info@medicallab.fr - www.medicallab.fr

