

Référence de votre commande : 4534895482 du 08/07/2025

54 avenue de la Plaine

Z.I. de Rousset

13790 ROUSSET

SAS au capital de 1 000 €

RCS :
SIRET : 82199551100010
N/id CEE : FR68821995511
Téléphone : 04 42 29 06 43
Télécopie : 04 42 29 06 75
Email :
Site :

Facturation

DIVERSEY EUROPE OPERATIO
Maarssebroeksedijk 2

3542 DN UTRECHT
Pays bas

V/id CEE : NL851079623B01

Livraison

H. Essers en Zonen Int.
Transport NV
Henry Fordlaan 8 14 D-E
3600 GENK
Belgique

Nous avons bien reçu votre commande et vous en remercions. Le délai de livraison indiqué ci-dessus n'est donné qu'à titre indicatif.

La commande sera exécutée conformément aux "CONDITIONS GENERALES DE VENTES" de SIMA PHARMA.


Réserve de propriété : Les marchandises commandées demeurent notre propriété jusqu'au complet paiement de leurs prix en principal frais et accessoires, notamment dans les conditions des articles 121 et 122 de la loi 85-98 du 25 janvier 1985 ; toute condition contraire à la présente clause de réserve de propriété, résultant des conditions générales, des bons de commande, ou plus généralement de tout document quelconque de l'acquéreur, nous est inopposable sans qu'il soit besoin de protestation de notre part. Toute réclamation concernant une livraison doit être formulée au plus tard 8 jours après réception de nos marchandises.

A la réception de la marchandise, vous en serez le dépositaire et vous ne pourrez les transformer ou les revendre sans notre accord et avant paiement intégral du prix.

Pendant la durée de réserve de propriété, les risques en cas de perte ou de destruction des biens livrés sont à votre charge.

Référence	Désignation	Qté	Reliquat
PRESTAPHARMA	Commande n°BC001367 du 09/07/2025		
101104902	Prestation de conditionnement pharmaceutique	1,00	
	DI ClearKlens IPA VH1 S 4x5L W117	168,00	
	Lot SPH26092025		
CSMJTL	Commande Soldée	1,00	
	Enlèvement par MJTL,		
	168 colis sur 7 palettes		
	Poids 3404 Kg		
	Certificat de conformité ci-joint		

SIMA PHARMA	Form	SP-PR-LIB-F-016	<u>Creation date</u> : 13/06/2023
	Certificate of Analysis DIVERSEY for ClearKlens IPA VH1 4x5L		<u>Modification date</u> : 01/04/2025
			Index : 02

	ClearKlens IPA VH1 4x5L SKU 101104902
Batch Number	SPH26092025
Production date	09/2025
Expiration Date	08/2027

This is to certify that the above batch of product has been tested and conforms to the manufacturing Quality Control specification for the product.

ClearKlens IPA VH1				
Test	Test Method	Specification	Unit	Results
Appearance	<u>SP-PR-LIB-I-011</u>	Clear colorless liquid	N/A	Clear colorless liquid
Relative density (20°C)	<u>SP-PR-LIB-I-010</u>	0.872 – 0.883	-	0.873


Water routine test				
Microbiological Quality of WFI Water	Water PPI VRAC European pharmacopoeia	<10 cfu/100ml	CFU / 100mL	<1

Control of the Sterility of the product :

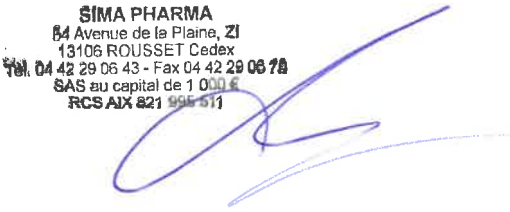
Test	Test Method	Specification	Conformity	Reference number
Sterilization	Gamma Irradiation	25.0 – 45.0 (kGy)	C	2013-10150A
Sterility certificate	Membrane filtration sterility testing EP 11.0 2.6.1	No Growth	C	25/CBH/STE/181
ENDO 90 Bacterial Endotoxins	Method D – Kinetic Chromogenic (2.6.14)	<0.25 UI/mL	C	25/CBH/LAL/0445

The analysis results above could change over time in function of the storage temperature. It is imperative to store the products according to the recommended conditions indicated in the Safety Data Sheet.

SIMA PHARMA	Form	SP-PR-LIB-F-016	Creation date : 13/06/2023
	Certificate of Analysis DIVERSEY for ClearKlens IPA VH1 4x5L		Modification date : 01/04/2025
			Index : 02

	ClearKlens IPA VH1 4x5L SKU 101104902
Batch Number	SPH26092025
Production date	09/2025
Expiration Date	08/2027

We certify that, except for the exceptions or deviations listed above, the quoted supply has been manufactured and tested in accordance with the requirements of the specifications in force

SIMA-PHARMA Control (Responsible for the production process of the final product) :	Stamp and signature
Name: E. JACQUIN Position: General Manager Produced on behalf of Diversey at : Sima Pharma: Z.I. de Rousset / Peynier, 54 Av. de la Plaine, 13790 Rousset, France Date : 27/10/25	 <p> SIMA PHARMA 54 Avenue de la Plaine, ZI 13106 ROUSSET Cedex Tel. 04 42 29 06 43 - Fax 04 42 29 06 78 SAS au capital de 1 000 € RCS AIX 821 995 511 </p>

End of certificate of analysis

For further information, please contact Diversey at pharma@diversey.com

Rapport N° : **25/CBH/LAL/0445**
Report N° :Demandeur : **SIMAPHARMA**
Enquirer: 54, avenue de la Plaine ZI de Rousse
13790 ROUSSET
Rapport d'essai des dosages des endotoxines bactériennes
Test report of quantitative analysis of bacterial endotoxins

 Technique de Colorimétrie Cinétique selon la Pharmacopée Européenne 11^e édition chapitre 2.6.14
 Kinetic technique of Colorimetry according to the European Pharmacopoeia 11th edition chapter 2.6.14
 USP <85> et USP <161> - ISO 11737-3*
ECHANTILLON(S)/SAMPLE(S)**Informations Client / Customer informations:**

Désignation : Designation:	CLEARLENS IPA V/H1	Numéro de commande: Order number:	FBC02814
Référence client : Customer reference:	101104902	Référence Interne : Internal reference:	
Numéro de lot : Batch number:	SPH2F092025	Matériaux: Materials:	
Nombre d'échantillon(s) : Sample quantity:	1	Traitement : Treatment:	
Spécifications / Specifications:			
Commentaire(s) : Comment(s):	1 BIDONS DE 5l		

Informations Medical Group / Medical Group informations:

Date de réception : Receipt date:	jeudi 2 octobre 2025	Date de réalisation : Realisation date:	vendredi 3 octobre 2025
--------------------------------------	----------------------	--	-------------------------

PROTOCOLE/PROTOCOL

Protocole réalisé selon le mode opératoire validé dans le rapport : Protocol realised according to the operating mod validated in the report:	24/CBH/VALLAU004
Dilution du produit : Dilution of the product:	1 / 50
Sensibilité de la méthode (Iq) : Sensitivity of the methode:	0.005 EU / ml
Volume de trempage : Soak volume:	NA ml
LD: Limite de Détection Detection Limit	

RESULTATS/RESULTS**Conformité des contrôles / Controls conformity:**

Gamme étalon : Range standard:	Conforme/Compliant
Contrôles négatifs : Negative controls:	Conforme/Compliant
Contrôle positif produit : Positive control of the product:	Conforme/Compliant
Pourcentage de recouvrement : Percentage of covering:	60 %
	(50% ≤ Ph. Eur. ≤ 200%)
CV Produit : CV Product	0,0 %
	CV Produit / CV Product ≤ 10%

Résultats produit / Product results:

Quantité d'endotoxines en EU/échantillon
Quantity of endotoxins in EU/sample < **0,250**

CONCLUSION

La quantité d'endotoxine mise en évidence est inférieure à notre limite de détection.
The quantity of endotoxins highlighted is lower than our detection limit.

Rédigé par : Written by:	Hasnae BENGHEZALA	Approuvé par : Approved by:	Mattilde CUNALAB
	Technicienne Microbiologie		Responsable Laboratoire Microbiologie Microbiology Laboratory Manager
Le : On:	lundi 6 octobre 2025		

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 cannot be reproduced completely or partially only with the approval of the laboratory and relates to only the products submitted for testing.
* norme non couverte par la portée d'accréditation

MedicalGroup33, route de Lyon 69800 Saint-Priest - France
Tel. : +33 (0)4 72 81 22 62 - Fax : +33 (0)4 72 81 22 72**SIMA PHARMA**54 Avenue de la Plaine, ZI
13106 ROUSSET Cedex
Tél. 04 42 29 06 43 - Fax 04 42 29 06 75
SAS au capital de 1 000 €
RCS AIX 821 995 511
 Contrôle ok
 NOUVEAU I.
 06/10/2025

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

 Selon la Pharmacopée Européenne 11^e édition chapitre 2.6.1
 According to the 11th European Pharmacopoeia Edition, chapter 2.6.1
 USP <71>
ECHANTILLON(S)/SAMPLE(S)**Informations Client / Customer informations:**

Désignation : Product name :	CLEARLENs IPA VH1	Numéro de commande : Order number :	FBC02813
Référence client : Customer reference :	101104902	POE : S/P :	
Numéro de lot : Batch number :	SPH26092025	Matériau(x) : Material :	
Nombre d'échantillon(s) : Sample quantity :	1	Donnée de stérilisation : Sterilization date :	
Commentaire(s) : Comment(s) :	10 BIDONS DE 5L		

Informations Medical Group / Medical Group informations:

Date de réception : Receipt date :	jeudi 2 octobre 2025	Date de réalisation : Testing date :	mardi 7 octobre 2025
---------------------------------------	----------------------	---	----------------------

PROTOCOLE / PROTOCOL

Volume d'échantillon filtré : Filtered sample volume :	500 ml	Volume de rinçage : Rinsing volume :	3 x 100 ml
Solution neutralisante : Neutralizing solution :	DNP + Thiosulfate	Volume d'immersion de la membrane : Immersion volume of membranes :	100 ml
Nombre de milieux testés : Number of Environments tested :	2		
Conditions Conditions		Milieux de culture Environment of culture	Température d'incubation Incubation temperature
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
Vaxation de la méthode Method validation		09/OIVAL.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	1	Limpide/Limpid	1	Limpide/Limpid
	0	Trouble/Cloudy	0	Trouble/Cloudy
Bactéries anaérobies et aérobies / Bouillon Thioglycolate Anaerobic and aerobic / Thioglycolate Resazurine solution	1	Limpide/Limpid	1	Limpide/Limpid
	0	Trouble/Cloudy	0	Trouble/Cloudy

CONTRÔLES / CONTROLS

Contrôle plan de travail : avant / après (UFC) Work plan control: before / after (CFU)	0	0	Contrôle de gants gauche / droit (UFC) : Glove control product left / right (CFU)	0	0
Air sous flux laminaire statique / dynamique (UFC) Laminar flow air control: static / dynamic (CFU)	0	0	Contrôle témoins de manipulation : Control handling indicators :	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 : **Uriel LUTUMBA**
 Technicienne Microbiologie
 Microbiology Technician
 Date : mardi 21 octobre 2025

 Approuvé par : **Hasnae BENGHEZALA**
 Technicienne Microbiologie
 Microbiology Technician

 Le présent rapport ne peut être reproduit totalement ou partiellement qu'avec l'approbation du laboratoire et ne concerne que les produits 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.
MedicalGroup
 33, route de Lyon 69800 Saint-Priest - France
 Tel. : +33 (0)4 72 81 22 62 - Fax : +33 (0)4 72 81 22 72
SIMA PHARMA
 54 Avenue de la Plaine, ZI
 13106 ROUSSET Cedex
 Tél. 04 42 29 06 43 - Fax 04 42 29 06 75
 SAS au capital de 1 000 €
 RCS AIX 821 995 511

 Contrôle Ok
 Données partie "Informations
 client" ré-écrite par plus
 de lisibilité.
 NOUVEAU I. M.
 21/10/2025

STERIS : Certificat de Traitement

Préparé pour **SIMA PHARMA (11582)**
Gamma Run ID de traitement **2013-10150A**

<u>Code produit</u>	<u>N° de Lot</u>	<u>Quantité</u>	<u>UDM</u>
320315P - Consumables 5L SIMA PHARMA	OFC000338	6	Pallet

Numéro de référence de validation **S12750037**

Date de début du run de traitement **21-sept.-2025 19:07**
Date de fin du run de traitement **21-sept.-2025 23:19**

Fourchette de dose spécifiées kGy	25,0 - 45,0	Dose minimum calculée en kGy	28,7
Fourchette de doses de référence kGy	30,3 - 40,2	Dose maximum calculée en kGy	39,3

PO Number: FBC02759 - 19/09/2025

Le produit répond aux spécifications Client ; aucune non-conformité au cours de ce run de traitement

Liste de signatures

Vérifié et signé électroniquement par: **Floriane Roques (Quality Technician)**

Date Heure Esignature **22-sept.-2025 13:45**


Révision du contenu du document 1

Les sites de traitement sont conformes aux réglementations applicables et fournissent des services dans le cadre d'un système qualité certifié qui répond aux exigences de la FDA QSR et des normes certifiées en vigueur EN ISO 13485 et EN ISO 11137-1.

Site de Traitement

STERIS Marcoule
Synergy Health Marseille SAS,
a STERIS Company
Lieu-dit Combe Bertrand - RD 138
30200 CHUSCLAN
France

SIMA PHARMA
54 Avenue de la Plaine, ZI
13106 ROUSSET Cedex
Tél. 04 42 29 06 43 - Fax 04 42 29 06 75
SAS au capital de 1 000 €
RCS AIX 821 995 511

Contrôle de
NOUVEAU I. 
22/09/2025

Document ID: 39839