

RAPPORTO DI PROVA N° 25_18/01/21

Data emissione 18/01/2021

Spett.le
Ideantis Srl
Via Giovanni a Prato, 14
38122 TRENTO (TN)

Tipo campione	Materiali
Data ricevimento campione	13/01/2021
Descrizione campione	Campioni circolari di TNT 3 strati (spunbond 25 gr bianco + meltblown 25 gr bianco + spunbond 50 gr FB azzurro) ¹
Punto di campionamento	presso il cliente ¹
Campionatore	Cliente ¹
Metodo di campionamento	Interno al Cliente ^{1**}
Confezione campione	Campione confezionato in sacchetto di plastica
Condizione del campione/Sigilli	Campione consegnato in modalità e quantità idonee all'esecuzione delle indagini analitiche richieste.
Trasporto a cura di	Corriere
Temperatura	---

Protocollo Campione 01_140121 del 14/01/21

Descrizione Campioni circolari di TNT 3 strati (spunbond 25 gr bianco + meltblown 25 gr bianco + spunbond 50 gr FB azzurro)

Indagine eseguita	Risultato	U.M	Metodo	Limiti	Rif.
Data inizio prova- Data fine prova					
Efficienza di filtrazione batterica (BFE) 15/01/21 -17/01/21	99,2	%	UNI EN 14683:2019 App B	≥95 ≥98 ≥98	14683
Controllo Negativo	0	UFC			
1) Controllo Positivo	2219	UFC			
2) Controllo Positivo	2234	UFC			
1) BFE	99,5	%		≥95 ≥98 ≥98	14683
2) BFE	99,7	%		≥95 ≥98 ≥98	14683
3) BFE	99,2	%		≥95 ≥98 ≥98	14683
4) BFE	99,6	%		≥95 ≥98 ≥98	14683
5) BFE	99,4	%		≥95 ≥98 ≥98	14683

Informazioni accessorie

Sono state eseguite determinazioni su 5 provini, tagliati da maschere complete/tessuto originale che compone la maschera. Ogni provino ha dimensione 100 mm × 100 mm e comprende tutti gli strati della maschera nell'ordine in cui sono inseriti nella maschera completa. Ogni provino è condizionato a (21 ± 5) °C e (85 ± 5)% di umidità relativa per almeno 4 ore. La prova è eseguita con l'interno della maschera, rivolto verso la preparazione batterica di prova. L'area di prova ha dimensione 49 cm². La portata durante la prova è pari a 28,3l/min.

Il valore finale della prova è dato dal risultato di BFE più basso riscontrato nelle prove eseguite.

(**) Campionamento non oggetto di accreditamento ACCREDIA

(¹) Informazione fornita da cliente, il laboratorio ne declina ogni responsabilità.

Note legislative

(14683) = UNI EN 14683:2019 Maschere facciali ad uso medico - Requisiti e metodi di prova - Tabella 1 "Requisiti prestazionali per maschere ad uso medico".

I = mascherina medica facciale di Tipo I
II = mascherina medica facciale di Tipo II
IIR = mascherina medica facciale di Tipo IIR

M18-2 Rev.1 10/06/2020



Azienda con Sistema di Gestione Certificato UNI EN ISO 9001: 2015 e UNI EN ISO 14001: 2015. Laboratorio n. 111 BN iscritto nel registro regionale dei laboratori di analisi che effettuano prove analitiche relative all'autocontrollo DDGRC n. 50 del 29/04/2015. Laboratorio di prova



LAB N° 1586 L

SEGUE RAPPORTO DI PROVA N° 25_18/01/21

Data emissione 18/01/2021

Dichiarazione di Conformità

Per i parametri analizzati, secondo la norma UNI EN 14683:2019 Tabella 1, il campione è conforme alle caratteristiche prestazionali previste per le Maschere ad uso medico di TIPO II.

I risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione così come pervenuto in laboratorio

I risultati si riferiscono esclusivamente al campione testato e non implicano una approvazione di lotto o partite intere; nel caso in cui sia il Cliente responsabile della fase di Campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. Il Laboratorio declina la propria responsabilità sui risultati calcolati considerando i dati di campionamento forniti dal Cliente.

I campioni vengono conservati presso questo laboratorio fino a completamento delle prove, ad esclusione dei campioni ufficiali.

Le incertezze associate ai risultati delle prove sono state calcolate con un fattore di copertura $k=2$ pari ad un livello di fiducia del 95%.

Nel caso in cui sia formulata una dichiarazione di conformità, ai fini dell'accettabilità del dato analitico rispetto ad un valore limite/valore guida non si tiene conto dell'incertezza estesa e/o intervallo di confidenza stimati.

E' fatto assoluto divieto di modificare anche parzialmente i dati contenuti.

U.M = Unità di misura LOQ = Limite di quantificazione Rif.= Riferimento normativo PP= Metodo interno (Procedura di prova)

E' vietata la riproduzione totale o parziale della presente copia, salvo autorizzazione scritta da parte del laboratorio

----- **Fine Rapporto di Prova** -----

Il Direttore Tecnico

Dott. Giuseppe Mazza

Documento firmato digitalmente dal
Dott. Giuseppe Mazza -Ordine dei
Chimici della Campania N.1147