

GUTACHTEN/EXPERTISE

Prüfung der Desinfektionswirkung von „desderman care“ / Test of effectiveness of the disinfectant „desderman care“

Chargen-Nr. / Batch No.:	750/008/070
Archiv-Nr. / Archive-No:	654.19-1
Lieferdatum / Delivery Date:	10.07.2019
Prüfzeitraum / Test period:	01.08.2019 – 06.08.2019

Das vorliegende Gutachten stellt eine Umschreibung dar. Die vorliegenden Testungen erfolgten unter dem Namen TPH 5748 geführten Prüfmuster. Basierend auf der Bestätigung der Rezepturidentität durch den Hersteller können die vorliegenden Daten zu den geprüften Konzentration-Zeit-Relationen (siehe aufgeführten Prüfbericht) auf das Produkt „desderman care“ übertragen werden. Im Folgenden wird die Produktbezeichnung „desderman care“ verwendet.

The expertise is a transcription. The present tests were carried out under the name TPH 5748. Based on the declaration of conformity by the manufacturer, the available data on tested concentration-time-relations (see listed test report) can be transferred to the product „desderman care“. In the following, the product name „desderman care“ is used.

Anschrift Auftraggeber / Adress of Manufacturer:

Dr. Katrin Steinhauer
Schülke & Mayr GmbH
Robert-Koch-Str. 2
22851 Norderstedt

Anschrift Gutachter / Adress of authorized expert:

Dr. Kornelia Berghof-Jäger
BIOTECON Diagnostics GmbH
Hermannswerder 15
14473 Potsdam
Telefon +49 (0)331 2300-200
Fax +49 (0)331 2300-299
E-Mail bcd@bc-diagnostics.com

Grundlagen des Gutachtens / Principles of the Expertise

Die Prüfung des Präparates erfolgte gemäß den Prüfmethoden nach DIN EN 14476 (2017-02). Das Gutachten basiert auf den Ergebnissen des Prüfberichts: „654.19-1 EN_14476_PB_A“ vom 07. August 2019, BIOTECON Diagnostics GmbH.

The testing of the compound was carried out according according to DIN EN 14476 (2017-02). The expertise is based on the results of the report: „654.19-1 EN_14476_PB_A“ issued on August, 07th 2019, BIOTECON Diagnostics GmbH.

Ergebnis des *in vitro*-Tests nach DIN EN 14476 (2017-02). / Results of *in vitro*-Test according to DIN EN 14476 (2017-02).

Im quantitativen Suspensionsversuch wies das Produkt „desderman care“ eine ausreichende viruzide Wirksamkeit (≥ 4 log-Stufen) unter niedriger Belastung (0.3 g/l BSA) bei einer Konzentration von ≥ 50 % und der Einwirkzeit von 15 Sekunden gegen das Adenovirus Typ 5 auf.

Within the quantitative suspension test, the product “desderman care” shows a sufficient virucidal activity (≥ 4 log-ranges) under clean conditions (0.3 g/l BSA) in the tested concentration of ≥ 50 % and a contact time of 15 seconds against the adenovirus type 5.

BIOTECON Diagnostics GmbH
Hermannswerder Haus 15
D-14473 Potsdam
Telefon (0331) 23 00-201
Telefax (0331) 23 00-250

Potsdam, 09.08.2019


Dr. Kornelia Berghof-Jäger

Anlagen / Appendix:

„654.19-1 EN_14476_PB_A“ vom / issued on 07.08.2019, BIOTECON Diagnostics GmbH

Hinweis / Note:

Alle Ergebnisse beziehen sich ausschließlich auf das untersuchte Präparat wie erhalten / All results refer to the tested sample as received.

Die Rohdaten werden 10 Jahre archiviert, die Proben werden entsorgt / Raw data were archived for 10 years, samples were discarded.