

Bellaterra, 19 de Junio de 2020
Expediente nº: **20 / 22665 - 1099**
Peticionario: HOME TECH ACCESSORIES, S.L.
C/ Adaptación, 33
28906 Getafe (Madrid)

Fecha recepción material: 08 de Junio de 2020

Fecha realización ensayo: 08 al 19 de Junio de 2020

INFORME DE ENSAYO

correspondiente a *Mascarillas higiénicas no reutilizables*

ASUNTO SOLICITADO

Ensayos indicados en solicitud, según las prescripciones de la normativa citada a continuación:

- Especificación UNE 0064-1: 2020 " Mascarillas higiénicas no reutilizables. Requisitos de materiales, diseño, confección, marcado y uso. Parte 1: Para uso en adultos "

Este documento consta de 6 páginas de las cuales 0 son anexos, siendo ésta la nº 1.


MUESTRAS

Toma de muestras

Fecha: Junio de 2020

Responsable: HOME TECH

Descripción de las muestras (información suministrada por el peticionario)

REFERENCIA	MARCA / MODELO nº serie	DESCRIPCIÓN TEJIDO / CAPAS	FORMATO RECIBIDO	Identificación A+
77762270	NH / NH03 NHYCX03	3 capas: TELA NO TEJIDO (2), TELA FILTRANTE MELTBLOWM	maska	1099
				
FORMATO EMBALAJE	Sin embalaje			

PROGRAMACIÓN DE LOS ENSAYOS (sólo se indican los ensayos de la norma que se han realizado)

Especificación UNE 0064-1 Tabla 1	Ref. muestra: 77762270	Nº muestras previsto ensayar
UNE-EN 14683 Apdo. 5.2.2 y Anexo B: [1] Eficacia de filtración bacteriana (BFE)	X	5
UNE-EN 14683 Apdo. 5.2.3 y Anexo C: Respirabilidad (Presión diferencial)	X	5

[1] Ensayo realizado en centro colaborador: AQUIMISA

REQUISITOS ESTABLECIDOS

Según se indica en la tabla adjunta, el límite establecido para cada uno de los ensayos es el siguiente:

Especificación UNE 0064-1 Tabla 1		Criterio de aceptación
BFE	(%)	≥ 95
Presión diferencial	Pa/cm ²	< 60

RESULTADOS DE LOS ENSAYOS

A continuación, se indica el resultado obtenido en las muestras ensayadas, como valor medio de los valores parciales en cada uno de los ensayos.

Especificación UNE 0064-1 Norma UNE-EN 14683			Ref. muestra: 77762270
Apdo. 5.2.2	Eficacia de filtración bacteriana (BFE)	[%]	99,4
Apdo. 5.2.3	Respirabilidad (Presión diferencial)	[Pa/cm ²]	45,8

Resultados primarios

A) Eficacia de filtración bacteriana (BFE)

Ref. muestra:	Muestra nº1	Muestra nº2	Muestra nº3	Muestra nº4	Muestra nº5
	BFE [%]				
77762270	99,37	99,47	99,58	99,05	99,44

B) Respirabilidad (presión diferencial)

Ref. muestra:		Muestra nº1	Muestra nº2	Muestra nº3	Muestra nº4	Muestra nº5
77762270						
Repeticiones		[Pa]				
Respirabilidad	(1)	220	240	228	244	226
	(2)	208	217	216	223	253
	(3)	240	270	221	210	216
	(4)	218	206	208	212	215
	(5)	233	232	211	232	212
	MEDIA	223,8	233,0	216,8	224,2	224,2
ΔP	[Pa/cm ²]	45,7	47,6	44,2	45,8	45,8

Condiciones de ensayo

A) Eficacia de filtración bacteriana (BFE)

Nº de muestras	5 unidades
Dimensiones de la muestra de ensayo	10 cm x 10 cm
Tamaño del área sometida a ensayo	50 cm ²
Posición de la muestra de ensayo	Cara interna hacia el aerosol inoculante
Condiciones ambientales	Temperatura: 21 °C / humedad: 80%
Unidad de control del ensayo	Impactador en cascada Andersen de 6 etapas
Caudal de aire	28,3 ℓ/min
Microorganismo de ensayo	Staphylococcus aureus ATTC6538
Suspensión bacteriana (inóculo)	1.7 x 10 ³ y 3 x 10 ³ ufc/ml
Condiciones de incubación	20-52 h a (37 ± 2)°C
Duración del ensayo	2 min / muestra de ensayo

B) Respirabilidad (presión diferencial)

Nº de muestras	5 unidades
Nº de repeticiones por muestra	5
Dimensión de la muestra de ensayo	Ø 25 mm
Temperatura ambiental	(22 ± 2) °C
Unidad de control del ensayo	Caudalímetro másico
Caudal de aire	(8 ± 0,2) ℓ/min

OBSERVACIONES

En base a los valores obtenidos de los ensayos solicitados y a los límites indicados en la tabla 1 (ver pg. 3 de este informe), el resultado se considera CONFORME.

Técnico de laboratorio responsable de la realización de los ensayos: Marc Parera

Vº Bº

Responsable Técnico del Laboratorio
Product Conformity B.U.
LGAI Technological Center, S.A. (APPLUS)

La reproducción del presente documento, sólo está autorizada si se realiza en su totalidad.

Los informes firmados electrónicamente en soporte digital se consideran un documento original, así como las copias electrónicas del mismo. Su impresión en papel no tiene validez legal.

Los resultados se refieren exclusivamente a la muestra, producto o material recibidos en el Laboratorio, tal como se indica en el apartado correspondiente a la descripción del material recibido, y ensayado en las condiciones descritas en este informe de ensayo.

LGAI Technological Center, S.A. no se responsabiliza de la documentación y/o información aportada por el fabricante.

Applus+ garantiza que este trabajo se ha realizado dentro de lo exigido por nuestro Sistema de Calidad y Sostenibilidad, habiéndose cumplido las condiciones contractuales y la normativa legal.

En el marco de nuestro programa de mejora les agradecemos nos transmitan cualquier comentario que consideren oportuno, dirigiéndose al responsable que firma este escrito, o bien, al Director de Calidad de Applus+, en la dirección: satisfaccion.cliente@applus.com