

RAPPORTO DI PROVA

290492 / 1

Revisione: 0
Ricevimento campione: 22/05/20
Esecuzione prova: 08/06/20
Emissione rapporto: 12/06/20

CHIMIVER PANSERI S.P.A.
VIA BERGAMO, 1401
24030 PONTIDA (BG)
ITALIA

Denominaz.campione: VERNICE + ADDITIVO SANIPLUS ADDI19S

Determinazione dell'azione antibatterica su plastiche e altri materiali non porosi. ISO 22196:2011

Materiale sottoposto a prova: vernice applicata su vetro
Dimensione provini: 50x50 mm
Precondizionamento: 48 ore, 40°C in stufa ventilata
Pellicola di copertura: polietilene, 40x40 mm, spessore 0,11 mm
Ceppi batterici: Escherichia coli ATCC 8739
Staphylococcus aureus ATCC 6538P
Volume dell'inoculo: 0,4 ml

Risultati con E.coli

titolo dell'inoculo (cfu/ml)	conta a tempo 0 campioni non trattati (cfu/cm2)	conta dopo 24 h campioni non trattati (cfu/cm2)	conta dopo 24 h campioni trattati (cfu/cm2)
1,06E+06	2,72E+05 log=Uo=5,43	3,754E+05 log=Ut=5,57	7,5E+04 log=At=4,88

Attività antibatterica=R=(Ut-Uo)-(At-Uo) = 0,70

Risultati con Staphylococcus aureus

titolo dell'inoculo (cfu/ml)	conta a tempo 0 campioni non trattati (cfu/cm2)	conta dopo 24 h campioni non trattati (cfu/cm2)	conta dopo 24 h campioni trattati (cfu/cm2)
9,68E+05	2,3E+05 log=Uo=5,37	3,56E+05 log=Ut=5,55	5,44E+04 log=At=4,74

Attività antibatterica=R=(Ut-Uo)-(At-Uo) = 0,82

Nota:

Controllo vitalità dopo 24 h su supporto inerte	ufc/cm2	log
E. coli	4,81E+05	5,7
S. aureus	1,12E+05	5,1

Il documento in formato PDF è stato sottoscritto con firma digitale e marca temporale nel rispetto del codice dell'amministrazione digitale (D.Lgs n° 82 e D.Lgs. n° 159), della deliberazione CNIPA n°2005 del febbraio 2005 e dell'intesa Adobe-Cnipa del febbraio 2006.

Il Direttore
Dott. Andrea Giavon

La denominazione e l'eventuale descrizione del campione sono dichiarate dal cliente; il CATAS non s'impegna a verificarne la veridicità. I risultati riportati sul rapporto di prova si riferiscono solo al campione provato. Aggiunte, cancellazioni o alterazioni non sono ammesse. Il rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente. Se non diversamente previsto da norme, specifiche tecniche o accordi con il cliente le eventuali dichiarazioni di conformità formulate dal CATAS si basano sul confronto tra i risultati ed i valori di riferimento senza considerare l'intervallo di confidenza della misura. Salvo diversa indicazione, il campionamento è stato effettuato dal cliente: in tal caso i risultati ottenuti si considerano riferiti al campione così ricevuto.