

Fiche sécurité Uvo Care	Check	Commentaires et sources
ÉTANCHÉITÉ À L'UV		<p>Tests selon NF EN 60335-1 (mai 2013) et ses amendements (catégorie ZG) - Le produit testé répond aux exigences des articles vérifiés de la norme NF EN 60335-1</p> <p>Le produit peut ainsi être utilisé en toute sécurité par l'utilisateur sans port d'EPI et sans formation spécifique</p> <p>Source : Rapport LNE « P202103 - Document DEC/5 » du 08/06/2020 </p>
NON DÉGRADATION DES ÉQUIPEMENTS ÉLECTRONIQUES		<p>Tests de maintien des fonctions des produits testés (électroniques, magnétiques, métaux, plastique, etc.). - Aucune modification de l'aspect physique, aucun impact sur l'électronique des objets, aucun impact sur le magnétisme des objets.</p> <p>Source : Rapport Tzic « Résultats des tests matériaux » du 29/06/2020</p>
COMPATIBILITÉ ÉLECTRO-MAGNÉTIQUE ET SÉCURITÉ ÉLECTRIQUE		<p>Tests selon NF EN 60335-1 (mai 2013) et ses amendements - Le produit testé répond aux exigences des articles vérifiés de la norme NF EN 60335-1</p> <p>Source : Rapport LNE « P202103 - Document DEC/5 » du 08/06/2020 </p>
ARRÊT DU SYSTÈME EN CAS D'OUVERTURE INTÉMPÉSTIVE		<p>Tests selon NF EN 60335-1 (mai 2013) et ses amendements (catégorie ZG) - Le produit testé répond aux exigences des articles vérifiés de la norme NF EN 60335-1</p> <p>Source : Rapport LNE « P202103 - Document DEC/5 » du 08/06/2020 </p>
PROPRETÉ DES SUPPORTS		<p>La validation de l'efficacité de désinfection du produit est réalisée selon les conditions d'expérience décrites dans la NF T72-281 à savoir des conditions de saleté : Sérum Albumine Bovine à 3 g/L en Agro, industrie, collectivités</p> <p>Source : Attestation du laboratoire BIOFAQ « Compléments techniques et scientifiques sur protocole de test Uvo Care » du 30/11/2020 </p>
DÉSINFECTION EN PROFONDEUR		<p>La méthode de dépôt de souches virales sur masque implique la pénétration forcée des solutions virales au travers de la première couche et donc le contact avec la seconde couche du masque. Les échantillons sont ensuite transférés pour récupération du virus sur l'intégralité des couches.</p> <p>Source : Attestation du laboratoire NEOVIRTECH « Confirmation de méthode de dépôt sur masque chirurgical » du 08/10/2020 </p>
MAINTIEN EFFICACITÉ DES MASQUES		<p>Les tests de validation de l'efficacité des masques après un certain nombre de cycles de « port du masque pendant 4h + désinfection UV-C pendant 3min » ont été réalisés au LNE et ont permis de démontrer le maintien de l'efficacité des masques suivants après :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Masque chirurgical : 5 cycles – tests selon NF EN 14683+AC:2019 - Masque FFP2 : 10 cycles – tests selon NF EN 149:2001+A1:2009 et NF EN 13274-7:2019 - Masque barrière en coton : 100 cycles – tests selon guide AFNOR SPEC S76-001 v1.10 - Masque à fenêtre transparente : 100 cycles – tests selon note d'information du 22/07/2020 <p>Source : Rapports du LNE</p> <ul style="list-style-type: none"> - Masque chirurgical : Dossier P202103 – Document DMSI/12 du 22/09/2020  - Masque FFP2 : Dossier P202103 – Document DMSI/13 du 22/09/2020  - Masque barrière : Dossier P202103 – Document DMSI/8 du 17/06/2020  - Masque transparent : Rapport Dossier P206927 – Document DMSI/2 du 25/11/2020