

CD-Color GmbH & Co. KG
Wetterstr. 58
58313 Herdecke

**Hohenstein Laboratories
GmbH & Co. KG**

Schlossteige 1
74357 Bönnigheim · Germany

Life Science & Care
Telefon / Phone +49 7143 271 420
Fax +49 7143 271 94420
j.secker@hohenstein.de

Zuständig für Rückfragen / *Contact person* Unser Zeichen / *Our ref.*
Jutta Secker jkr

Datum / *Date*
23. April 2020

Bericht Nr. / *Report No.* **20.8.3.0050**

Auftraggeber: siehe Anschrift
Client: see address

Prüfgegenstand: siehe Seite 2
Test sample: see page 2

Auftragsdatum: 16.04.2020
Date of order:

Eingang Prüfgegenstand: 16.04.2020
Receipt of test samples:

Prüfzeitraum: 20.04.2020 bis / to 22.04.2020
Period of testing:

Probenahme: Der Prüfgegenstand wurde uns vom Auftraggeber übersandt.
Sampling: The test sample has been delivered to us by the client.

Der Bericht umfasst 5 Seiten. / *The report comprises 5 pages.*

UNTERSUCHUNGSZIEL / AIM OF TEST

Prüfung von Flächengebilden und Materialien auf antivirale Aktivität mit einem unbehüllten Prüfvirus.

Testing of products and materials for an antiviral activity using a non-enveloped test virus.

PRÜFGEGENSTAND / TEST SAMPLES

Probennr. / Sample No.	Prüfgegenstand	Test sample
20.8.3.0050	Innenwandfarbe auf Acrylatbasis, beschichtet auf PVC-Folie, 120 µm Trockenfilmdicke	Interior wall paint based on acrylate, coated on PVC film, 120 µm dry film thickness

Der Prüfgegenstand wurde wie vom Auftraggeber eingesandt für die Prüfung verwendet.

The sample was used like handed over by the customer.

METHODE / METHODS

PRÜFGRUNDLAGE

AW-QM-11.08.03.057

Methode mit Testvirus **Bakteriophage MS2** (DSM 13767, ATCC 15597-B1).

Die Prüfmethode wird in Anlehnung an Vorgaben der ISO 21702:2019-05 „Messung von antiviraler Aktivität auf Kunststoff- und anderen nicht-porösen Oberflächen“ durchgeführt und beinhaltet Modifikationen beruhend auf dem verwendeten Teststamm.

TEST SPECIFICATION

AW-QM-11.08.03.057

Method using test virus **bacteriophage MS2** (DSM 13767, ATCC 15597-B1).

The test method was developed following ISO 21702:2019-05 “Measurement of antiviral activity on plastics and other non-porous surfaces” and contains modifications based on the test strain used.

MODIFIKATION

- Sterilisation: UV
- Inokulationsmedium:
NaCl 0,85 % + 0,05 % Tween 80
- Elutionsmedium:
NaCl 0,85 % + 0,20 % Tween 80
- Auswertung:
Plaqueassay modifiziert für verwendetes Testvirus
- Berechnung:
 $\log_{10}T_{0h} = \log_{10}C_{0h}$
- Wirtsbakterium:
Escherichia coli (DSM 5695, ATCC 12435)

MODIFICATION

- Sterilisation: UV
- Thinning agent for inoculation:
NaCl 0,85 % + 0,05 % Tween 80
- Thinning agent for elution:
NaCl 0,85 % + 0,20 % Tween 80
- Analysis:
Plaque assay modified for test virus used
- Calculation:
 $\log_{10}T_{0h} = \log_{10}C_{0h}$
- Host strain:
Escherichia coli (DSM 5695, ATCC 12435)

BERECHNUNGSGRUNDLAGE

Berechnet wird die Partikelreduktion über 24 Stunden auf der Probe gegenüber dem Kontroll- oder Referenzmaterial, nach der Formel

CALCULATION

The particle reduction is calculated over 24 hours on the sample, in comparison to the control material and reference material respectively, according to the formula:

$$A = \log_{10}(R) - \log_{10}(P)$$

A = Partikelreduktion / antivirale Aktivität
R = Kontrollmaterial / Referenzmaterial nach Kontaktzeit
P = Probematerial nach Kontaktzeit

A = particle reduction / antiviral activity
R = control material / reference material after contact time
P = test material after contact time

ERGEBNIS / RESULT

BAKTERIOPHAGE / BACTERIOPHAGE MS2 (DSM 13767, ATCC 15597-B1)

Konzentration des Inokulats / Concentration of inoculum: $4,62 \times 10^8$ PFU/ml / pfu/ml

Reduktionswerte / Reduction values:

Prüfgegenstand/ test sample		Mittelwert / average value		Partikelreduktion / Particle reduction
		PFU absolut pfu absolute	\log_{10} PFU \log_{10} pfu	\log_{10} PFU \log_{10} pfu
Kontrolle / control Objekträger / glass slide ¹⁾	0 h	$9,24 \times 10^7$ ²⁾	7,97	--
	24 h	$6,30 \times 10^7$ ²⁾	7,80	--
20.8.3.0050	24 h	$1,41 \times 10^3$ ²⁾	3,15	4,65

1) Kontrollmaterial (nicht antiviral aktiv)

2) Logarithmus der Anzahl Plaque-bildender Einheiten (Mittelwert von 3 Prüflingen)

1) Reference material (not antiviral active)

2) Common logarithm of number of plaque forming units (average of 3 test pieces)

ZUSAMMENFASSUNG / CONCLUSION

BEURTEILUNGSKRITERIEN

In Anlehnung an ISO 18184:2014-09, Anhang G

Effektivität der antiviralen Eigenschaft	Wert der antiviralen Wirkung A [\log_{10} PFU]
keine	$A < 2$
gering	$2 \leq A < 3$
signifikant	$A \geq 3$

ASSESSMENT CRITERIA

Following ISO 18184:2014-09, Appendix G

Efficacy of the antiviral property	Value of the antiviral efficacy A [\log_{10} pfu]
no	$A < 2$
small	$2 \leq A < 3$
significant	$A \geq 3$

BEURTEILUNG

■ Kontrollen

Die Ergebnisse der Kontrollversuche waren nicht zu beanstanden. Damit war der Versuchsverlauf valide.

■ Probe / *sample* 20.8.3.0050

Unter gegebenen Versuchbedingungen wurde für die untersuchte Probe im Vergleich zum Kontrollmaterial (Standard Objektträger) gegenüber dem eingesetzten Testvirus Bakteriophage MS2 eine **signifikante** antivirale Aktivität nachgewiesen.

ASSESSMENT

■ Controls

The results of the controls were not objectionable. The experimental procedure was valid.

*There is a **significant** antiviral activity to the test virus bacteriophage MS2 under given test conditions for the tested sample, calculated with the control material (non treated glass slide).*

ANMERKUNG

Die Untersuchung wurde mit einem unbehüllten Virus (Bakteriophage MS2) durchgeführt. Die Ergebnisse dieser Prüfung gelten für das eingesetzte Testvirus.

NOTE

The test was carried out with a non-enveloped virus (bacteriophage MS2). The results of this test apply to the test virus used.

Schloss Hohenstein, 23. April 2020

Deputy Head of Product Management
& Business Development
Life Science & Care



M.Sc. Christin Hammer



Product Manager Microbiology
Life Science & Care



Dipl.-Biol. Jutta Secker

Das Ergebnis bezieht sich nur auf die eingereichten Gegenstände. Der Bericht darf nicht auszugsweise, sondern nur in seinem vollen Umfang weitergegeben werden. Eine Benutzung des Berichts zu Werbezwecken oder die Veröffentlichung freier Interpretationen der Ergebnisse ist nur mit ausdrücklicher Genehmigung Hohensteins zulässig. Rechtsverbindlich ist nur der autorisierte Bericht. Die Akkreditierung gilt für die in der Urkundenanlage aufgeführten Verfahren (Akkreditierungen siehe www.hohenstein.de/de/about_hohenstein/akkreditation/akkreditation.html) – im Bericht mit ^A gekennzeichnet.

The results relate only to the samples submitted. This report must only be reproduced in full and not in extract form. Use of the report in advertising or the publication of free interpretations of the results is only allowed with the express permission of Hohenstein. Only the authorized report is legally binding. The accreditation applies for the methods listed in the annex to the certificate (accreditations see www.hohenstein.de/de/about_hohenstein/akkreditation/akkreditation.html) – marked ^A in the report.