STUDIEN UND TESTBERICHTE

WISSENSCHAFTLICHE NACHWEISE

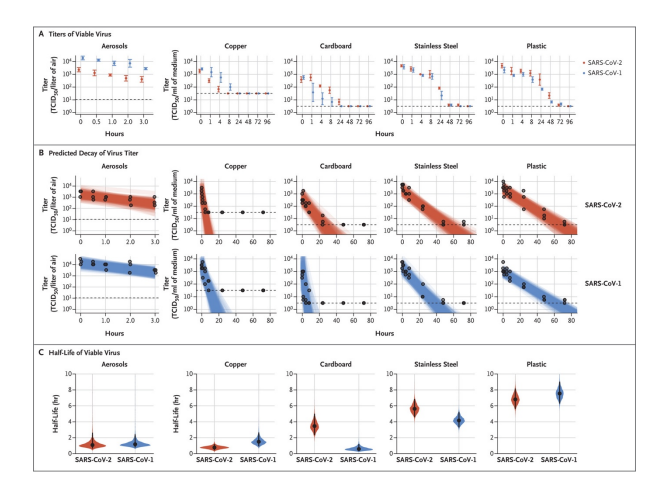
Entfernt Viren, Bakterien und schädliche Gase aus der Luft.



Lebensfähigkeit von SARS-CoV-1 und HCoV-19 (SARS-CoV-2) in Aerosolen und auf verschiedenen Oberflächen

https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMc2004973

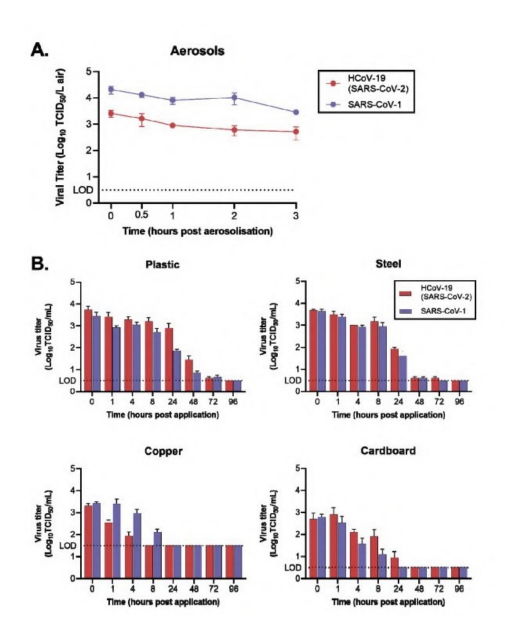
Wissenschaftler der Princeton University, der University of California-Los Angeles und der National Institutes of Health (NIH) haben am 16. April 2020 online mitgeteilt, dass das COVID-19-Virus bis zu 3 Stunden nach der Aerosolisierung in der Luft lebensfähig bleiben kann und auf Kunststoff und anderen Oberflächen für bis zu drei Tage nachweisbar ist.



Lebensfähigkeit von SARS-CoV-1 und HCoV-19 (SARS-CoV-2) in Aerosolen und auf verschiedenen Oberflächen

https://www.medrxiv.org/content/10.1101/2020.03.09.20033217v1.full.pdf

"Unsere Ergebnisse zeigen, dass die Übertragung von HCoV-19 durch Aerosole und Fomite plausibel ist, da das Virus in Aerosolen mehrere Stunden und auf Oberflächen bis zu Tagen lebensfähig bleiben kann", heißt es in der Zusammenfassung der Studie.

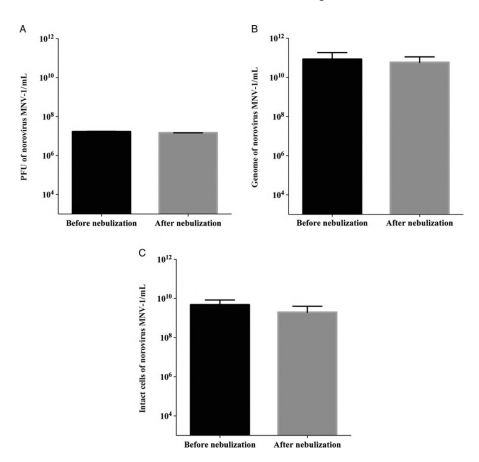


Nachweis und Quantifizierung von Norovirus in der Luft bei Ausbrüchen in Gesundheitseinrichtungen

https://academic.oup.com/cid/article/61/3/299/491373

Eine Studie der Université Laval in Québec (Klinische Infektionskrankheiten (2015; doi: 10.1093 / cid / civ321) zeigt, dass die Viren tatsächlich in der Luft nachweisbar sind. Die Forschungsgruppe hat die Luft an verschiedenen Orten in acht Gesundheitseinrichtungen untersucht bei Norovirus-Ausbrüchen: Die Proben aus dem Patientenzimmer (einen Meter vom Patienten entfernt) waren zu 54 Prozent positiv. "Norovirus-Genome wurden in 6 von 8 Gesundheitszentren nachgewiesen. Die Konzentrationen lagen in 47% der Luftproben zwischen 1,35 × 10 1 und 2,35 × 10 3 Genomen / m3. MNV-1 bewahrte seine Infektiosität und Integrität während In-vitro-Aerosolstudien." liest die Zusammenfassung der Studie.

"Norovirus-Genome werden häufig in der Luft von Gesundheitseinrichtungen bei Ausbrüchen nachgewiesen, sogar außerhalb der Patientenzimmer. Darüber hinaus legen Invitro-Modelle nahe, dass dieses Virus einer Aerosolisierung standhalten kann."



Photokatalytisches Filtersystem auf Basis von UV-A und Titandioxid

www.airodoctor.com

Der AiroDoctor Luftreiniger mit photokatalytischer Funktionalität baut schädliche Substanzen, Gase, Viren und pathogene Bakterien vollständig ab, anstatt wie bei herkömmlichen Luftreinigern verwendeten einfachen Verunreinigungen zu sammeln. Der Photokatalysator auf Basis von UV-A und Titandioxid-Vollmaterial arbeitet nicht nur äußerst effizient, sondern ist auch sicher, da weder Ozon noch andere chemische Substanzen entstehen, die für den menschlichen Körper schädlich sein könnten.

Der AiroDoctor mit UV-A LED Photokatalyse bietet eine dauerhafte und zuverlässige Luftreinigung mit hohem Wirkungsgrad und einer echten Beseitigung schädlicher Substanzen im Vergleich zu herkömmlichen Luftreinigern, die ausschließlich auf Filterbasis betrieben werden.

Testberichte:

1. Institut für Bauingenieurwesen und Gebäudetechnik – Südkorea

99,9% Eliminierung des humanen Corona-Virus (HCoV)

99,9% Eliminierung diverser Viren und Bakterien

E.coli, Salmonellen, Rota-Virus, Noro-Virus, Bacteriophage MS-2, Influenza A

2. Kitasato Institut für medizinische Forschung - Japan

99,9% Eliminierung diverser Viren und Bakterien

E.coli, MRSA, Influenza A

Zertifizierungen:

- 1. KC Prüfung elektrischer Geräte
- 2. KC Produktsicherheit
- 3. Filtereffizienz schädlicher Gase sowie Prüfung auf Ozonemissionen
 Ozon / Formaldehyd / Ammoniak / Ethylenoxid / Essigsäure / Toluol
- 4. CE Konformitätserklärung

Testbericht: Korea Institut für Bauingenieurwesen und Gebäudetechnik (KICT)

www.kict.re.kr







Das Korea Institute of Civil Engineering and Building Technology (KICT) ist ein staatliches Forschungsinstitut für Wissenschaft und Technologie. Seit 1983 arbeitet das Institut kontinuierlich an der Lösung nationaler und sozialer Probleme, um in Korea ein günstiges, sicheres und qualitativ hochwertiges Umfeld zu schaffen. Das KICT ist Mitglied des Forschungsinstituts des National Research Council of Science & Technology, das mit dem Ministerium für Wissenschaft und IKT zusammenarbeitet.

Test	Photocatalytic material		Bacteria · virus		UV inspection · measurement time									Analysis	Virus	Remar
method	Type Concent ration		Type	Concentration	0.25 ^m	0.5 ^m	0.75 ^m	1.0 ^h	1.25 ^h	1.5 ^h	2.0 ^h	3.0 ^h	4.0 ^h	mothod	elimination rate	ks
	P-25		Bacteriophage Qβ	1×10 ⁷ pfu/ml		0		0			0	0	0	Plaque Assay	99.99%	
			Bacteriophage MS-2			0		0		0	0			Pour Plate Method	99.8%	CEVI
	P-25		E. coli			0		0		0	0			Spreading Plate Method	99% †	
Coating	NP400	_	Salmonella	2×10 ⁴ pfu/ml		0		0		0	0			Spreading Plate Method	99% †	
P-2			Norovirus(Murine)			0		0		0	0			Plaque Assay	99% †	
			Rotavirus			0		0		0	0			Plaque Assay	99% †	
	P-25		Influenza	6.7×10 ⁶ TCID ₅₀ /ml									0	TCID ₅₀	99.99%	KISTEC
			Bacteriophage Qβ	7	0	0		0						Plaque Assay	99.99%	PIRC
	P-25	0.0005%	E. coli	5×10 ⁷ pfu/ml	0	0		0						Spreading Plate Method	99.99%	
			Bacteriophage MS-2	2×10 ⁴ pfu/ml	0	0		0	0					Pour Plate Method	99.9%	
			E. coli		0	0		0	0					Spreading Plate Method	99% †	
Suspension	P-25 NP400	0.1%	Salmonella		0	0		0	0					Spreading Plate Method	99% †	CEVI
	NP400		Norovirus(Murine)	2×10 ⁴ cfu/ml	0	0		0	0					Plaque Assay	99% †	
A			Rotavirus		0	0		0	0					Plaque Assay	99% †	
	P-25	0.1%	HCoV	2×10 ⁴ pfu/ml	0	0	0	0						RT-qPCR	99% †	
	P-25	0.05%	HCoV	2×10 ⁴ pfu/ml								0		RT-qPCR, TCID ₅₀	99.96%	

Abb. 1: Bewertung der antiviralen und antimikrobiellen Leistung von photokatalytischen Materialien

Testbedingung ISO 16000-36: 2018, Raumluft - Standardmethode zur Bewertung der Reduktionsrate von kultivierbaren Bakterien in der Luft durch Luftreiniger unter Verwendung einer Testkammer

Testbericht: Korea Institut für Bauingenieurwesen und Gebäudetechnik (KICT)

www.kict.re.kr







Ergebnis: 99,9% Eliminierung des humanen Corona-Virus (HCoV-OC43)

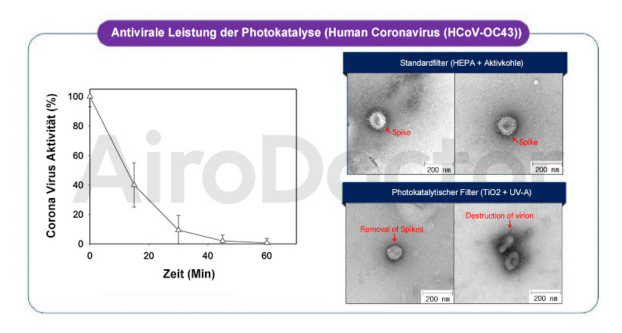


Abb. 2: Antivirale Leistungsbewertung von photokatalytischen Materialien mit dem Human Corona Virus HCoV-OC43

Testbedingung ISO 16000-36: 2018, Raumluft - Standardmethode zur Bewertung der Reduktionsrate von kultivierbaren Bakterien in der Luft durch Luftreiniger unter Verwendung einer Testkammer

Testbericht: Korea Institut für Bauingenieurwesen und Gebäudetechnik (KICT)

www.kict.re.kr







Ergebnis: <u>99,9% Eliminierung</u> von *E. coli*, Salmonellen, Rota-Viren, Noro-Viren, Bakteriophagen MS2, Influenza A.

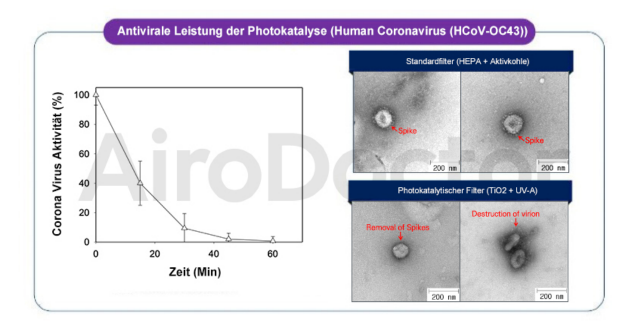


Abb. 3: Antimikrobielle und antivirale Leistung von photokatalytischem Material

Testbedingung ISO 16000-36: 2018, Raumluft - Standardmethode zur Bewertung der Reduktionsrate von kultivierbaren Bakterien in der Luft durch Luftreiniger unter Verwendung einer Testkammer

Testbericht: Korea Institut für Bauingenieurwesen und Gebäudetechnik (KICT)

www.kict.re.kr

Einverständniserklärung zur Verwendung des Institutsnamens und der Berichte der Luftfiltermodule mit antibakterieller und antiviraler Wirkung für Marketingzwecke:

Request	Response
"AiroDoctor" is an air purifier equipped with a photocatalytic air conditioning filter module with antibacterial and antiviral performance	Confirmed
The technology was developed by the government research institute KICT and integrated in the air purifier by the AiroDoctor manufacturer	Confirmed
Consent to use images, texts and contents excerpted from the photocatalytic module research reports	Confirmed
Consent to use images, texts and contents excerpted the photocatalytic module test results (including references)	Confirmed
The photocatalytic technology used in the module with antiviral and antimicrobial performance is protected by a contract between the KICT institute and the AiroDoctor manufacturer	Confirmed
Consent to use and translate the above contents	Confirmed



★ Employees: Kim sung Jun Head of Research Final decision 05/29 Gu Hyeun Bon

Co-operative

Enforce: Infrastructure Safety Research Headquarters -12265 (2020.05.29.) Received (.

Postcode: 10223 283 Goyang Dero Ilsan seo-Gu Goyang-Si Kyounggi-Di / http://www.kict.re.kr

Tel: 042)610-8857 /Fax: 031)910-0121 / seongjun@kict.re.kr / Public

Testbericht: Kitasato Institut für medizinische Forschung

www.kitasato-u.ac.jp





Das Kitasato Institut, Japans erste private medizinische Forschungseinrichtung, wurde 1914 gegründet. Zusammen mit der wissenschaftlichen Entdeckung von Lebensphänomenen hat das Institut die Aufgabe, herausragende Forscher, Pädagogen und andere Fachleute in den Biowissenschaften und verwandten Bereichen zu fördern spielt weiterhin eine aktive Rolle in Bildung, Forschung und Medizin. All dies beruht auf dem unbezwingbaren Geist des Institutsgründers Shibasaburo Kitasato, der sein Leben der Präventivmedizin widmete und Vorreiter beim Studium der Biowissenschaften war und nie in seinen Bemühungen schwankte, Medizin auf praktische Weise zum Nutzen der Gesellschaft anzuwenden.

Das Kitasato Institut, gegründet von Shibasabur Kitasato, der auch das *National Institute of Infectious Diseases* gegründet hat, ist ein Joint Venture mit dem *Institute of Research for Biologicals* und betreibt die *University School of Medicine*.

Ergebnis: 99,9% Eliminierung von E.coli

Table 1. Bacteria elimination effectiveness of equipment for the elimination of virus/bacteria in suspension when *E. coli* used as indicator

Measurement	Concentration	Ultrav	violet light source: Ol	FF	Ultraviolet light source: ON			
No.	of <i>E. coli</i> injected (×10 ⁹ CFU/mI)	Concentration of E. coli collected upstream (×10 ⁵ CFU/ml)	Concentration of E. coli collected downstream (×10 ⁵ CFU/ml)	Elimination rate of <i>E. coli</i> (%)	Concentration of E. coli collected upstream (×10 ⁵ CFU/ml)	Concentration of E. coli collected downstream (×10 ⁵ CFU/ml)	Elimination rate of <i>E. coli</i>	
1	1.905	110±1.6	80±0.5	27.27	115±1.5	<0.0001*	>99.999**	
2	1.905	122±2.0	72±1.0	40.98	120±2.0	<0.0001*	>99.999**	
3	1.905	126±1.5	84±1.0	33.33	126±1.4	<0.0001*	>99.999**	

^{*}Shown below measurable limit (10 CFU/ml) because E. coli was detected.

THE KITASATO INSTITUTE Medical Environment Research Center

^{**} Calculated based on the concentration of E. coli collected downstream and measurable limit (10 CFU/ml)

Testbericht: Kitasato Institut für medizinische Forschung

www.kitasato-u.ac.jp

Ergebnis: 99,9% Eliminierung von MRSA

Table 2. Bacteria elimination effectiveness of equipment for the elimination of virus/bacteria in suspension when MRSA used as indicator

Measurement	Concentration	Ultrav	violet light source: O	FF	Ultraviolet light source: ON			
No.	of MRSA injected (×10 ⁹ CFU/ml)	Concentration of MRSA collected upstream (×10 ⁵ CFU/ml)	Concentration of MRSA collected downstream (×10 ⁵ CFU/ml)	Elimination rate of MRSA (%)	Concentration of MRSA collected upstream (×10 ⁵ CFU/ml)	Concentration of MRSA collected downstream (×10 ⁵ CFU/ml)	Elimination rate of MRSA (%)	
1	1.605	120±1.5	86±0.5	27.27	115±1.5	<0.0001*	>99.999**	
2	1.605	1232±2.2	70±2.0	40.98	120±2.0	<0.0001*	>99.999**	
3	1.605	126±1.8	80±1.0	33.33	126±1.4	<0.0001*	>99.999**	

^{*}Shown below measurable limit (10 CFU/ml) because MRSA was detected.

THE KITASATO INSTITUTE, Medical Environment Research Center

Ergebnis: 99,9% Eliminierung von Influenza A

Table 3. Virus elimination effectiveness of equipment for the elimination of virus/bacteria in suspension when Influenza virus A used as indicator

Measurement	Concentration	Ultrav	violet light source: O	FF	Ultra Violet light source: ON			
No.	of Influenza virus A injected (TCID ₅₀ /ml)	Concentration of Influenza virus A collected upstream	Concentration of Influenza virus A collected downstream	Elimination rate of Influenza virus A (%)	Concentration of Influenza virus A collected upstream	Concentration of Influenza virus A collected downstream	Elimination rate of Influenza virus A (%)	
		(TCID ₅₀ /ml)	(TCID ₅₀ /ml)		(TCID ₅₀ /ml)	(TCID ₅₀ /mI)		
1	1.0 ^{7.5}	10 ⁵²	10 ⁴⁸	60.19	1044	10 ^{<0.5} ★	>99.987**	
2	1.0 ^{7.5}	10 ⁴⁸	10 ⁴²	74.88	10 ⁵²	10 ^{<0.5} ★	>99.998**	
3	1.0 ^{7.5}	10 ⁴⁶	10 ⁴³	49.88	10 ⁴⁸	10 ^{<0.5} *	>99.995**	

^{*} Shown below measurable limit (10^{<0.5} TCID₅₀/ml) because Influenza virus A was detected.

THE KITASATO INSTITUTE, Medical Environment Research Center

^{**} Calculated based on the concentration of MRSA collected downstream and measurable limit (10 CFU/ml)

^{**} Calculated based on the concentration of Influenza virus A collected downstream and measurable limit (10^{<0.5} TCID₅₀/ml)

Zertifizierung: KC Elektrische Geräte

National Radio Research Agency

738E-D7EB-CF6E-8733

방송등	통신기자재등의 적합등록 필증					
Registration	of Broadcasting and Communication Equipments					
상호 또는 성명 Trade Name or Registrant	대석정공(주)					
기자재명칭(제품명칭) Equipment Name	공기청정기					
기본모델명 Basic Model Number	WAD-M20					
파생모델명 Series Model Number	WAD-M21, WAD-M24, WAD-M23, WAD-M22					
등록번호 Registration No.	R-R-TI7-WAD-M20					
제조자/제조(조립)국가 Manufacturer/Country of Origin	태석정공(주) / 한국					
등록연월일 Date of Registration	2020-01-29					
기타 Others						

위 기자재는 「전파법」제58조의2 제3항에 따라 등록되었음을 증명합니다. It is verified that foregoing equipment has been registered under the Clause 3, Article 58-2 of Radio Waves Act.

2020년(Year) 01월(Month) 29일(Day)

국립전파연구원장

Director General of National Radio Research Agency

※ 적합등록 방송통신기자재는 반드시 "격합성평가표시"를 부착하여 유통하여야 합니다. 위반시 과태료 처분 및 등록이 취소될 수 있습니다.

Zertifizierung: KC Produktsicherheit

Korea Product Safety Testing

전기용품 및 생활용품 안전관리법 시행규칙 [별지 제15호서식]

접수번호: 20191212-0030



안 전 확 인 신 고 증 명 서

Confirmation Letter of Declaration

신고번호: (Application No.) XH070499-20001A

신고회사명:

태석정공(주)

(Applicant)

소: (Address)

경기도 김포시 양촌읍 황금1로80번길 172

제 품 명:

공기청정기

(Product)

WAD-M20

기본모델명: (Basic Model)

파생모델명 (Series Model):

정격/안전기준상의 모델구분: 220 V~, 60 Hz, 85 W

(Rating)

안전기준: KC 60335-1(2016-10) KC 60335-2-65(2015-09)

(Standard)

본 확인신고는 제 조 국 명: 한국

제조업자명: 태석정공(주)

제조공장의 주소: 경기도 김포시 양촌읍 황금1로80번길 172

의 제품에만 해당함

「전기용품 및 생활용품 안전관리법 시행규칙」 제25조제1항, 같은 조 제3항, 제25조제2항 또는 제34조제2항에 따라 안전화인신고 증명서를 발급합니다. We issue this Confirmation Letter of Declaration of the Safety Confirmation for the above appliances in accordance with Article 28(1), 28(3), 29(2) or 34(2) of the Electrical Appliances and Consumer Products Safety Control Act,

> 2020 년 02 월 (Year) (Month) (Day)



Korea Testing Certification

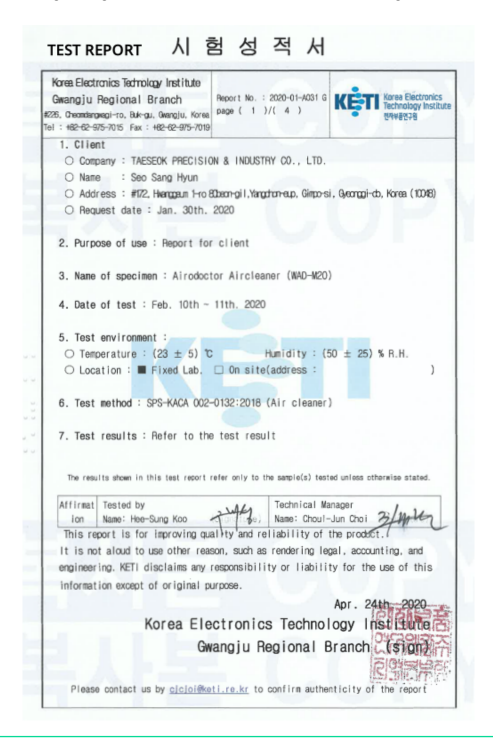
※ 이 신고증명서는 「전기용품 및 생활용품 안전관리법」에 따른 제품의 안전성 확인에 한정된 것이며, 그 밖의 다른 법률이 적용되는 제품의 경우에는 해당 법률에 따라 추가로 인증ㆍ허가 등을 받아야 합니다.

- 1. 전기용품의 안전관리부품 및 재질목록 (List of Critical Components)(전기용품에 한정한다)
- 3, 안전확인신고 내용의 변경 현황 (Revisions Status)

Zertifizierung des Korea Electronics & Technology Institute – Filtereffizienz und Ozonemissionen

Erfolgreiche Filterung von Formaldehyd (HCHO), Ammoniak (NH3), Ethylenoxid (C2H4O), Essigsäure (CH3COOH) und Toluol (C7H8)

Ergebnis: Erfolgreich getestet, ohne dass Ozonemissionen festgestellt wurden.



CE - Konformitätserklärung

Europa Importeur: ScreenSource GmbH



EG-Konformitätserklärung

gemäß der EG-Richtlinie 2014/30/EU (elektromagnetische Verträglichkeit)

Hiermit erklären wir, dass das nachstehend bezeichnete Gerät in seiner Konzeption und Bauart sowie in der von uns in Verkehr gebrachten Ausführung den grundlegenden Sicherheits- und Gesundheitsanforderungen der EG-Richtlinie 2004/108/EG entspricht. Bei einer mit uns nicht abgestimmten Änderung des Gerätes verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit.

Hersteller: Taeseok Precision Co. Ltd.

#172, Hwanggeum 1-ro 80beongil, Yangchon-eup, Gimpo-si,

Gyeonggi-do, 10048,

KOREA

Importeur: ScreenSource GmbH Köthener Str. 8

06779 Raguhn-Jessnitz

Germany

Bevollmächtigter: Carsten Hermann

Beschreibung der Geräte:

- Typbezeichnung: AiroDoctor UV-LED Photokatalytischer Luftreiniger & Sterilisator
- · Baureihe: WAD-M20

Es wird die Übereinstimmung mit weiteren, ebenfalls für das Produkt geltenden EG- Richtlinien erklärt:

- Niederspannung EG-Richtlinie (2014/35/EU)
- EN 60950-1:2006 + A11:2009 Einrichtungen der Informationstechnologie Sicherheit
- EN 61000-6-1:2007 Elektromagnetische Verträglichkeit
- EN 61000-6-3:2007 Elektromagnetische Verträglichkeit

Datum der Erklärung: 01.01.2020

Name des Unterzeichners: Carsten Hermann

Position: Geschäftsführung

Unterschrift: C- He warm