



DISPOSITIVO MEDICO ATOMIZZATORE AirLog⁶® GUN LITHIUM



UDI 8056977920195

Codice	SG-LIT
Modello	GD-08
Dimensioni	237x87,5x214mm
Serbatoio	380 ml
Peso	0,95 kg
Batteria	2200 mAh
Volt. lavoro	DC12V
Potenza	25W
Distanza spray	1,5 – 2,5 m
CND	V80
Disp. Med. C I [^]	R/2123729
EAN	8056977921598

*Certificazione Accredia LAB N° 1189 L
Report N° 4182/21 del 23/04/2021
(Allegato)*

DESCRIZIONE PRODOTTO

AirLog⁶® GUN LITHIUM è un atomizzatore, alimentato tramite batteria al litio integrata. Facilmente ricaricabile tramite cavo USB TYPE-C fornito in dotazione. Riporta in sicurezza per un rapido riuso nelle condizioni di frequente alternanza di persone. Esempio mezzi di trasporto pubblici, mezzi di lavoro, impiegati con cambi turni. L'intensità di erogazione a tre livelli (BASSO/MEDIO/ALTO) permette una regolazione rapida di adattamento, tramite pulsante posizionato all'altezza dito pollice della mano. Se premuto in continuo spegne il sistema. Dotata di ulteriore funzione automatica grazie a una fotocellula che si attiva al rilevamento del passaggio di un corpo umano o delle mani. L'atomizzatore GUN LITHIUM, in sinergia con il sanitizzante AirLog⁶®, atossico, realizza sanitizzazioni durature per un immediato riutilizzo delle superfici, sedute, ambienti in genere (es: camere di albergo, uffici e servizi igienici), compresi indumenti e materiali in stoccaggio. L'atomizzatore è dotato di un flacone da 400 ml ricaricabile tramite contenitore da 2L, utile per 5 ricariche di AirLog⁶®, Il formulato esprime un alto indice di neutralizzazione ed è atossico, grazie alla particolare combinazione di 2-propanolo e 1-propanolo con alcol e il nuovo sale a funzione retrovirale denominato Fast Virex[®] il quale inibisce e degrada la persistenza di Rna infetto del COVID19, ed altri contaminanti Gram + Gram - , funghi, lieviti e batteri ed in particolare HBV Epatite. Il prodotto AirLog⁶® (vedi scheda tecnica), validato conforme all'aerosolizzazione



DISPOSITIVO MEDICO ATOMIZZATORE AirLog⁶® GUN LITHIUM



secondo le direttive OMS 2003 presso Università Cattolica del Sacro Cuore A. Gemelli Roma ed efficace su SARS-CoV-2 presso Clinical Virology Service Microbiology Department of Translational Research University of Pisa, è stato certificato Accredia presso LAB N° 1189 L SEA srl ed è efficace per la riduzione della contaminazione sulle superfici, con l'erogazione tramite pistola.

INDICAZIONI D'USO

Sanificazione tramite inibizione biologica di: muffe, lieviti, batteri, virus aspecifici ricorrenti come influenze stagionali. I test in laboratorio certificato Accredia, descrivono ad una distanza di 15 centimetri un tempo di azione efficace in soli 5 secondi su un inoculo noto con prova HACPP. Dal suo uso trae beneficio qualsiasi superficie struttura ingombrante, apparecchiature, compresi gli interstizi di difficile raggiungimento.

Trattamento da eseguire dopo pulizia standard.

Regolare l'intensità del getto, tramite le tre pre-impostazioni (BASSO/MEDIO/ALTO), considerando il rapporto tra la nebbia erogata da diffondere e la distanza di applicazione, in base all'azione che si deve eseguire.

È possibile anche impostare la pistola con un sensore di rilevamento del corpo umano, che attiva in automatico la pistola (durata minima erogazione automatica 6 secondi)

CAMPI D'IMPIEGO

Indicato in strutture ricettive, nell'industria alimentare, farmaceutica, biomedica, logistica e nei laboratori di analisi, ambienti sterili, strutture ospedaliere (degenze, terapie intensive e rianimazione), RSA. Utile anche per la biodecontaminazione delle clean rooms, enti (comunitari, scolastici, museali, teatri); industrie pesanti e leggere. Particolarmente consigliato per i mezzi di trasporto pubblici o aziendali

MODALITÀ D'USO

L'alta performance del formulato contenuto nel flacone permette di sanitzare i locali con un passaggio rapido di 5 secondi, senza necessità di soffermarsi sulle superfici.

Erogare, rapidamente il prodotto tramite un solo passaggio per ottenere una efficace sanitzazione. Seguire le indicazioni inerenti le distanze: da 1,5 a 2,5 m, da 1m per il sensore automatico.

Ideale l'impiego del prodotto per un rapido riutilizzo di ambienti pubblici o di lavoro di qualsiasi genere, riportandolo in sicurezza chimico-biologica anche nelle condizioni di frequente alternanza di persone.

Dato il tasso di tossicità irrilevante del formulato erogato, è possibile riutilizzare tutte le strutture trattate immediatamente, senza necessità di attesa.



DISPOSITIVO MEDICO
ATOMIZZATORE AirLog⁶® GUN LITHIUM



CONSUMI

Sono stati testati i seguenti parametri per determinare i consumi:

Tempo (secondi)	Posizione (modalità erogazione)	Consumo grammi
5 "	High	2,65
30 "	High	11,87
30 "	Med	11,16
5"	Med	2,15
5 "	Low	1,54
10"	Low	3,28
30 "	Low	10,07

AVVERTENZE

Tenere fuori dalla portata dei bambini. In caso di ingestione del liquido consultare il medico e mostrargli l'etichetta e il contenitore del flacone di ricarica. Non gettare i residui di liquido nelle fognature. Non disperdere nell'ambiente. Riferirsi al manuale d'uso/schede informative in materia di sicurezza.

Nel caso di fermo del sistema, la pistola deve essere pulita facendo passare 1 minuto di acqua pura al fine di pulire i circuiti interni e l'ugello.

NB in caso di necessità o di mal funzionamento dell'atomizzatore AirLog⁶® GUN LITHIUM contattare il rivenditore o scrivere una mail a info@aircare6.com

distribuito da:

SOSTENIBILITA' & AMBIENTE S.R.L. - C/da Pastorella, 9 - 91025 Marsala (TP) - C.F./P.IVA: 02458790819
info@aircare6.com - www.aircare6.com



S.E.A. S.r.l. – Servizi per l'Ecologia e l'Ambiente
Sistema qualità Certificato UNI EN ISO 9001:2015
Laboratorio qualificato dal Ministero della Salute
n° 152UMB8 ad effettuare analisi sull'amianto con
le tecniche MOLP/DC-MOCF/DC, MOCF, FTIR



LAB N° 1189 L

SERVIZI ECOLOGIA AMBIENTE

Documento del 23/04/2021

pag. 1/1

RAPPORTO DI PROVA

N° 4182/21 rev. 2

CLIENTE: CH.I.S.S. S.r.l.	INDIRIZZO: Piazza San Pietro in Vincoli, 10 - 00184 Roma	COMMESSA: 1224/2/21
-------------------------------------	---	------------------------

IDENTIFICAZIONE DEL CAMPIONE

CAMPIONE	<i>Inoculo costituito da n° 4 ceppi microbici: Escherichia coli, Enterobacter aerogenes, Enterococcus faecalis, Pseudomonas aeruginosa</i>		
PRODUZIONE INOCULO	S.E.A. S.r.l. Via Flaminia Ternana, 446 - 05035 Narni (TR)	DATA PRODUZIONE	01/04/2021
DATA INIZIO ANALISI	02/04/2021	DATA FINE ANALISI	06/04/2021
TIPO DI ANALISI	Determinazione della Conta Batterica dell'inoculo e determinazione della Conta Batterica delle piastre contenenti l'inoculo DOPO il trattamento delle stesse con "AirLog 6"		
NOTE	Erogazione di "AirLog 6" mediante AirLog 6 Gun Lithium (0,25%, intensità 2, distanza erogazione 25 cm per 5 secondi)		

PROVE

1 - Determinazione del titolo dell'inoculo non trattato

Parametro	U.M.	Metodo	Risultato
Conta delle colonie a 36°C	UFC/ml	UNI EN ISO 6222:2001	265x10 ⁸

2 - Determinazione del titolo dell'inoculo dopo il trattamento della piastra contenente l'inoculo

Parametro	U.M.	Metodo	Risultato
Conta delle colonie a 36°C	UFC/ml	UNI EN ISO 6222:2001	0

Note:

I dati riportati nel presente rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il laboratorio declina ogni responsabilità qualora il campione venga consegnato dal cliente e, in generale, quando le informazioni fornite dal cliente su campione/condizioni di prelievo (contrassegnate dal simbolo "\$") possono influenzare la validità dei risultati. Vietata la riproduzione parziale del rapporto di prova senza consenso scritto del Laboratorio.

U.M. = unità di misura.

< n', ove non diversamente specificato, indica un valore inferiore al limite di quantificazione (LOQ)

L'incertezza di misura riportata è espressa come incertezza estesa U, con un fattore di copertura K=2 e livello di confidenza del 95%. LFI = limite fiduciario inferiore, LFS = limite fiduciario superiore. Se non riportata nel rapporto di prova è comunque possibile richiedere il valore dell'incertezza di misura per le singole prove accreditate al laboratorio.

Le prove contrassegnate da asterisco non sono accreditate Accredia.

- Fine del Rapporto di Prova -

Documento firmato digitalmente ai sensi della direttiva 1999/93/CE e D.Lvo 7 marzo 2005 n.82 e s.m.i.

Il Responsabile del Laboratorio

Bussoletti Daniele
Ordine Periti Industriali
n° 353 Terni e Provincia