

Seramixsan Turgutlu Seramik San. ve Tic A.S  
Organize Sanayi Bolgesi  
45401 TURGUTLU/MANISA  
TURKEY

## 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*  
07. Februar 2020

---

## Bericht Nr. / *Report No.* **20.8.3.0012**

---

**Auftraggeber:** Hohenstein Istanbul - Textil Analiz ve Kontrol Hizmetleri Ltd. Sti.  
*Client:* Cumhuriyet Mah. 1990. Sok. No. 8  
Cınarpark Residence, A Blok, Dükkan. 5  
34515 ESENYURT, ISTANBUL – TURKEY

**Prüfgegenstand:** siehe Seite 2  
*Test sample:* see page 2

**Auftragsdatum:** 31.01.2020  
*Date of order:*

**Eingang Prüfgegenstand:** 31.01.2020  
*Receipt of test samples:*

**Prüfzeitraum:** 05.02.2020 bis / to 07.02.2020  
*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 auf antibakterielle Aktivität.

*Antimicrobial products – Determining the antibacterial activity.*

---

## PRÜFGEGENSTAND / TEST SAMPLES

---

Probennr. / Sample No.	Prüfgegenstand / Test sample
20.8.3.0012	Seramiksan Hygiene 2

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

*The sample was used like handed over by the customer.*

---

## METHODE / METHODS

---

### PRÜFGRUNDLAGE

ISO 22196 A:2011-08 "Kunststoffe - Messung von antibakterieller Aktivität auf Kunststoffoberflächen".

Testkeime:

- *Staphylococcus aureus* ATCC 6538P
- *Escherichia coli* ATCC 8739

### TEST SPECIFICATION

ISO 22196 A:2011-08 "Plastics – Measurement of antibacterial activity on plastic surfaces".

Test strains:

- *Staphylococcus aureus* ATCC 6538P
- *Escherichia coli* ATCC 8739

### MODIFIKATION

- Sterilisation: UV

### MODIFICATION

- Sterilisation: UV

### BERECHNUNGSGRUNDLAGE

Berechnet wird der Keimwachstumswert über 24 h auf der Probe gegenüber dem Kontroll-/ Referenzmaterial, nach der Formel:

### CALCULATION

*The value of germ growth is calculated over 24 h on the sample, in comparison to the reference material and according to the formula:*

$$S = [\lg(B/A) - \lg(C/A)] = [\lg(B/C)]$$

S= Spezifische antimikrobielle Aktivität  
A= Durchschnittliche Anzahl der koloniebildenden Einheiten, eluiert vom antibakteriell nicht aktiven Material (Bezugsmaterial oder interner Standard) direkt nach Inokulation  
B= Durchschnittliche Anzahl der koloniebildenden Einheiten, eluiert vom antibakteriell nicht aktiven Material (Bezugsmaterial oder interner Standard) nach 24 Stunden Inkubation  
C= Durchschnittliche Anzahl der koloniebildenden Einheiten, eluiert vom Testmaterial nach 24 Stunden Inokulation

S= specific antimicrobial activity  
A= average of number of active bacteria (cfu), eluted from the reference material immediately after inoculation  
B= average of number of active bacteria (cfu), eluted from the reference material after 24 h incubation  
C= average of number of active bacteria (cfu), eluted from the sample after 24 h incubation

**ERGEBNIS / RESULT**

**STAPHYLOCOCCUS AUREUS ATCC 6538P**

Konzentration des Inokulats / Concentration of inoculum: 1,51x10<sup>6</sup> KBE/ml / cfu/ml

Reduktionswerte / Reduction values:

Prüfgegenstand/ test sample	Mittelwert / average value		Reduktionswert / reduction value A	
	KBE absolut cfu absolute	lg KBE lg cfu	lg KBE lg cfu	% (informativ) (informative)
Kontrolle / control <sup>1)</sup>	0 h	3,01x10 <sup>5</sup> 2)	5,48	--
	24 h	1,02x10 <sup>4</sup> 2)	4,01	--
20.8.3.0012	24 h	7,57x10 <sup>1</sup> 2)	1,88	2,13 99,3

1) Kontrollmaterial (nicht antibakteriell aktiv)

2) Die KBE-Bestimmung erfolgt im 3-fach Ansatz; angegeben wird der Mittelwert

1) Reference material (not antibacterial active)

2) Mean value of colony count in triplicate

\* Die Differenz der Einzelwerte ist >2 log-Stufen:  
2,09x10<sup>2</sup> / <10 / <10

\* The difference between the individual values is >2  
log steps: 2,09x10<sup>2</sup> / <10 / <10

**ESCHERICHIA COLI ATCC 8739**

Konzentration des Inokulats / Concentration of inoculum: 2,59x10<sup>6</sup> KBE/ml / cfu/ml

Reduktionswerte / Reduction values:

Prüfgegenstand/ test sample	Mittelwert / average value		Reduktionswert / reduction value A	
	KBE absolut cfu absolute	lg KBE lg cfu	lg KBE lg cfu	%
Kontrolle / control <sup>1)</sup>	0 h	5,17x10 <sup>5</sup> 2)	5,71	--
	24 h	6,69x10 <sup>6</sup> 2)	6,83	--
20.8.3.0012	24 h	< 10 2)	≤ 0,95	≥ 5,87 ≥ 99,99987

1) Kontrollmaterial (nicht antibakteriell aktiv)

2) Die KBE-Bestimmung erfolgt im 3-fach Ansatz; angegeben wird der Mittelwert

1) Reference material (not antibacterial active)

2) Mean value of colony count in triplicate

## ZUSAMMENFASSUNG / CONCLUSION

### BEURTEILUNGSKRITERIEN

Festgelegt von Hohenstein Laboratories (in Anlehnung an DIN EN ISO 20743:2013, Anhang F)

Effektivität der antibakteriellen Eigenschaft	Wert der antibakteriellen Wirkung A [lg KBE]
keine	$A < 2$
signifikant	$2 \leq A < 3$
stark	$A \geq 3$

Anmerkung: Eine Zertifizierung der antibakteriellen Wirksamkeit ist erst ab einer signifikanten Aktivität möglich - unabhängig einer Aktivitätseinteilung

### ASSESSMENT CRITERIA

Defined of Hohenstein Laboratories (according to DIN EN ISO 20743:2013, Appendix F)

Efficacy of the antibacterial property	Value of the antibacterial efficacy A [lg cfu]
no	$A < 2$
significant	$2 \leq A < 3$
strong	$A \geq 3$

Note: A certificate of the antibacterial activity can be exposed only if a significant efficacy is given - independent of the antibacterial graduation

### BEURTEILUNG

#### ■ Kontrollen

Die biologische Aktivität der Teststämme und die Ergebnisse der Kontrollversuche waren nicht zu beanstanden. Damit war der Versuchsverlauf valide.

#### ■ Probe 20.8.3.0012

Unter gegebenen Versuchsbedingungen wurde für die untersuchte Probe im Vergleich zum Kontrollmaterial (Glasobjektträger) gegenüber dem eingesetzten Teststamm *Staphylococcus aureus* ATCC 6538P eine **signifikante** und gegenüber *Escherichia coli* ATCC 8739 eine **starke** antibakterielle Aktivität nachgewiesen.

### ASSESSMENT

#### ■ Controls

The biological activity of the test strains and the results of the controls were not to object. The experimental procedure was valid

#### ■ Sample 20.8.3.0012

There is a **significant** antibacterial activity with the test strain *Staphylococcus aureus* ATCC 6538P and a **strong** reduction of the test strain *Escherichia coli* ATCC 8739 under given test conditions for the tested samples, calculated with the control material (glass slide).

Schloss Hohenstein, 07. Februar 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 der Hohenstein Institute zulässig. Rechtsverbindlich ist nur der autorisierte Bericht. Die vom Kunden übergebenen Unterlagen bzw. Materialien werden, soweit die Beschaffenheit dies zulässt, 3 Monate aufbewahrt. Für den gesetzlich geregelten Bereich gilt eine Aufbewahrungsfrist von 10 Jahren.

Die Akkreditierung gilt für die in der Urkundenanlage aufgeführten Verfahren (Akkreditierungen siehe [www.hohenstein.de/de/about\\_hohenstein/accreditation/accreditation.html](http://www.hohenstein.de/de/about_hohenstein/accreditation/accreditation.html)) - im Bericht mit <sup>A</sup> 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 the Hohenstein Institute. Only the authorized report is legally binding. Documents and materials delivered by the client will be retained for 3 months, provided their condition allows it. A storage period of 10 years applies to the legally regulated area.

The accreditation applies for the methods listed in the annex to the certificate (accreditations see [www.hohenstein.de/de/about\\_hohenstein/accreditation/accreditation.html](http://www.hohenstein.de/de/about_hohenstein/accreditation/accreditation.html)) - marked <sup>A</sup> in the report.