

Kirurgmaske med NANO-struktur

FILTRERINGSEFFEKTIVITET

99,9 % AV VIRUS OG BAKTERIER



Vi har nå fått mulighet til å være distributør av ansiktsmasken/munnbindet fra NANO MED.CLEAN Det er den første og eneste, lett-pustende, **Nanomasken** i verden! To-lags.

NanoMed.Clean-maske:

- det unike med teknikken er at vi skaper en fast flate - en nanostruktur - fra den flytende formen av inngangsmaterialet.
- Det er hva som er innholdet i den flytende stoffet og hva du blander der blir som en integrert del i **nanofiberen** og som har en fast struktur (du kan blande antibiotika, sølv, giftstoffer, aktive stoffer etc.)
- størrelsen på hullene i nanostrukturen er i enheter av nanometer.
- og ettersom viruset er større er i prinsipp og rent mekanisk det ikke mulig for den å trenge inn i overflaten, passer den rett og slett ikke der.
- mer informasjon finnes i vedlagt brosjyre.

Ansiktsmasker/munnbind NANO MED er registrert i State Institute for Drug Control (SUKL): <https://eregpublicsecure.ksrzis.cz/Registr/RZPRO/ZdravotnickýProstředek> og er gyldig og bekreftet CE.

I henhold til testprotokoller fra Nelson Lab: <https://www.nelsonlabs.com> viser vårt produkt lignende eller enda høyere pusteevne enn ådnedrettsvern FFP2 – vedlagt protokoll fra Nelson Lab.

Art.nr: 299

Antall: 50stk / pr.pk 15 pk pr.eske





JR Trading AS

www.jrtrading.no

jrtradingas@gmail.com

Tlf: +47 408 33 466

Patentert teknologi
nanofibrer med
99,9 % filtrerings-
effektivitet.

Høy pusteevne.

NANO

MED-CLEAN



**NYHET
PÅ MARKEDET**

KIRURGISK ANSIKTMASKE **NANO MED-CLEAN**

FILTRERINGSEFFEKTIVITET
99,9 % AV VIRUS OG BAKTERIER

Engangsmaske. Fare for forurensning ved gjentatt bruk.



Hva gjør masken unik?

NANO MED-CLEAN

- Tilbehør til medisinsk utstyr EN 14683 + AC, klasse II
- Fanger 99,9% av virus og bakterier
- Filtreringseffektivitetskapasitet på 200 l / m² / s
- Engangsbruk
- Ingen giftige stoffer
- Anbefalt brukstid opptil 12 timer



PATENTED **CZECH PRODUCT**
MADE IN CZECH REPUBLIC.

Beskytt deg selv
Og dine nærmeste
Og kjære.



NANO

MED·CLEAN



SURGICAL FACE MASK

Engangsmaske. Fare for forurensning ved gjentatt bruk.

Filtreringseffektivitet 99,9 % mot virus og bakterier.

Instruksjoner for bruk:

Hvordan ta på ansiktsmaske/munnbind med ørekroker:

1. Vask og tørk hendene med såpe og vann eller desinfeksjonsmiddel før du berører masken
2. Ta ut masken fra esken.
3. Den siden av masken som har en stiv bøybar kant er toppen.
4. Hold i øreflippene. Plasser en løkke rundt hvert øre.
5. Form den stive kanten til nesens form.
6. Trekk bunnen av masken over munnen og haken.
7. Ikke ta på masken mens du bruker den.



Slik fjerner du masken/munnbindet med ørekroker:

1. Vask og tørk hendene før du berører masken.
2. Unngå å berøre fronten på masken som kan være forurenset. Berør bare ørehullene.
3. Hold i begge ørekrokkene og løft og fjern forsiktig masken.
4. Kast masken i søpla.
5. Rengjør hendene med såpe og vann eller håndrens.



Viral Filtration Efficiency (VFE) Final Report

Test Article: AntiMicrobe Web R
Study Number: 1272273-S01
Study Received Date: 28 Feb 2020
Testing Facility: Nelson Laboratories, LLC
6280 S. Redwood Rd.
Salt Lake City, UT 84123 U.S.A.
Test Procedure(s): Standard Test Protocol (STP) Number: STP0007 Rev 16
Deviation(s): None

Summary: The VFE test is performed to determine the filtration efficiency of test articles by comparing the viral control counts upstream of the test article to the counts downstream. A suspension of bacteriophage Φ X174 was aerosolized using a nebulizer and delivered to the test article at a constant flow rate and fixed air pressure. The challenge delivery was maintained at $1.1 - 3.3 \times 10^3$ plaque forming units (PFU) with a mean particle size (MPS) of $3.0 \mu\text{m} \pm 0.3 \mu\text{m}$. The aerosol droplets were drawn through a six-stage, viable particle, Andersen sampler for collection. The VFE test procedure was adapted from ASTM F2101.

All test method acceptance criteria were met. Testing was performed in compliance with US FDA good manufacturing practice (GMP) regulations 21 CFR Parts 210, 211 and 820.

Test Side: Either
Test Area: $\sim 40 \text{ cm}^2$
VFE Flow Rate: 28.3 Liters per minute (L/min)
Conditioning Parameters: $85 \pm 5\%$ relative humidity (RH) and $21 \pm 5^\circ\text{C}$ for a minimum of 4 hours
Positive Control Average: 1.3×10^3 PFU
Negative Monitor Count: < 1 PFU
MPS: $3.1 \mu\text{m}$


Study Director

James W. Luskin

16 Mar 2020
Study Completion Date



1272273-S01



Results:

Test Article Number	Percent VFE (%)
1	>99.9 ^a
2	>99.9 ^a
3	>99.9 ^a
4	>99.9 ^a
5	>99.9 ^a

^a There were no detected plaques on any of the Andersen sampler plates for this test article.

The filtration efficiency percentages were calculated using the following equation:

$$\% VFE = \frac{C - T}{C} \times 100$$

C = Positive control average

T = Plate count total recovered downstream of the test article

Note: The plate count total is available upon request