

ACTIVIDAD FRENTE A PLÁSMIDO SARS-COV-2 SOBRE SUPERFICIES EN CONDICIONES DE UTILIZACIÓN GENERAL

- a) Identificación del laboratorio de ensayo: Clean-Biotec
- b) Identificación de la muestra
Nombre del producto: EXQUAT 50
Número de lote: 0071T200990
Fabricante: TQC
Fecha de entrega: 20/10/2020
Condiciones de almacenamiento: Lugar fresco y seco
Diluyente del producto recomendado por el fabricante : acuoso
Sustancia(s) activa(s) y su(s) concentración(es) (opcional): Cloruro del benzalconio (50% p/v)
- c) Método de ensayo y su validación
Superficie tratada: Superficie de alimento: Pechuga de pollo.
Método: Dilución-Neutralización
Neutralizador: Tiosulfato de Sodio al 5% esterilizado en autoclave
- d) Condiciones experimentales
Periodo de análisis: 18/01/2021 – 27/01/2021
Diluyente del producto utilizado durante el ensayo: Agua ultrapura estéril
Concentraciones de ensayo del producto: 1/1000 y 2/1000
Aspecto de las diluciones del producto: Transparente.
Sustancias interfirientes: No aplica
Temperatura de ensayo: 20°C
Tiempo de contacto: 2 minutos y 5 minutos +/- 10 s
Temperatura de incubación: 36°C +/- 1°C
Identificación de plásmido SARS-CoV-2: ALL-WHO-CDC-Genes n CoV-Control-Plasmid PEX-A128-nCOV- all.
- e) Resultados del ensayo
Véase la tabla
- f) Conclusión
De acuerdo con la aplicación de la metodología de esta norma europea, el lote 0071T200990 del producto Exquat 50 cuando está diluido al 2/1000 (V/V) en agua, posee actividad desinfectante sobre superficies alimentarias de carne después de 2 y 5 min a 20°C frente al plásmido SARS-CoV-2.
La reducción de más de 4 unidades logarítmicas indica que **Exquat 50 es desinfectante para las condiciones de estudio expuestas frente al plásmido SARS-CoV-2 ensayado para la concentración 2/1000 para 2 y 5 minutos de exposición.**

g) Localidad, fecha y firma identificada

En Logroño, a 4 de febrero de 2021

Firmado: Dra. M^a Angélica García Álvaro



Clean-Biotec
Biotechnología Ambiental
C.I.F. B-26340950

Este informe es de uso exclusivo para el cliente y solo se podrá hacer copia del mismo para su presentación ante la Autoridad Sanitaria de su País. Cualquier otro uso debe ser comunicado y autorizado por escrito por Clean-Biotec y las condiciones que Clean-Biotec, SL establezca.

Resultados con el método de dilución-neutralización

Microorganismo de ensayo	Plásmido SARS-CoV-2: ALL-WHO-CDC-Genes n CoV-Control-Plasmid PEX-A128-nCOV- all		
Suspensión de plásmido: N	1,1 *10⁶ N : 6,05		
	Tiempo	2 min	5 min
Ensayo de validación	Control Dilución-neutralización: NT	6,7*10 ⁴ 4,4*10 ⁴ 3,9*10 ⁴ NT: 4,69	3,4*10 ⁴ 3,2*10 ⁴ 4,5*10 ⁴ NT: 4,56
	Control Neutralizador: NC	5,9*10 ⁴ 5,6*10 ⁴ 4,8*10 ⁴ NC: 4,73	4,9*10 ⁴ 5,3*10 ⁴ 5,6*10 ⁴ NC: 4,72
Control de agua	Nc	6,30*10 ⁴ 7,00*10 ⁴ 6,20*10 ⁴ Nc: 4,81	5,67*10 ⁴ 5,30*10 ⁴ 5,61*10 ⁴ Nc: 4,74
Procedimiento de ensayo Concentración V/V	1/1000	4,62*10 ¹ 2,23*10 ² 8,23*10 ¹ Nd: 1,98 R: 2,83	3,74*10 ⁰ 4,87*10 ⁰ 2,59*10 ⁰ Nd: 0,43 R: 4,31
	2/1000	2,57*10 ⁰ <1 5,37*10 ⁰ Nd: 0,34 R: 4,47	<1 <1 <1 Nd: <0,01 R: >4,99

N: recuento de la media ponderada de la suspensión de ensayo.

Nc: Logaritmo decimal del número de ug (Unidades genómicas) recuperadas de la superficie de ensayo con agua estéril como control

Nd: Logaritmo decimal del número de ug (Unidades genómicas) recuperadas de la superficie de ensayo con el producto desinfectante

NT: Logaritmo decimal del número de ug (Unidades genómicas) recuperadas de la superficie de ensayo en la validación del método de dilución-neutralización.

NC: Logaritmo decimal del número de ug (Unidades genómicas) recuperadas de la superficie de ensayo en la verificación de la ausencia de toxicidad del neutralizador.

R: Reducción de unidades logarítmicas: R = Nc – Nd.

Aclaración: cuando estamos reduciendo un R de 4,00, significa que reducimos 10.000 unidades genómicas, que es cuando se considera que hay acción desinfectante efectiva. Por ejemplo, en el caso del tratamiento con concentración 2/1000 y 2 minutos de exposición, la reducción es de $10^{4,47}$; y en el caso de exposición de 5 minutos para la misma concentración es de mayor de $10^{4,99}$.

Explicación de la metodología

En la superficie de carne de pollo extraída de pechuga envasada con atmósfera protectora se ha aplicado una suspensión del plásmido SARS-CoV-2. Se le ha dejado secar en condiciones estériles a 36°C durante un tiempo inferior a 60 minutos. Inmediatamente se ha aplicado en la misma superficie el desinfectante en las concentraciones indicadas por el fabricante y con los tiempos de exposición también indicados por el mismo. Transcurrido ese tiempo, se ha colocado la superficie de carne hacia abajo en un bote con 10 ml de neutralizador y bolitas de vidrio, se ha agitado durante 1 minuto y se ha dejado actuar al neutralizante 5 minutos. Se retira la carne y se toma una muestra para realizar la extracción y purificación del plásmido y proceder a su cuantificación por RT-PCR.

El mismo procedimiento se sigue para el control del agua, en lugar del desinfectante, el neutralizador sin usar el desinfectante y la validación el método.

Todas las soluciones, materiales, equipos y medios de trabajo son preparados según la norma UNE-EN 13697:2015 +A1:2020

Verificación de la metodología

NC y Nc no difieren +/- 0,3

NT y Nc no difieren +/- 0,3

Nc es suficientemente alta para demostrar la reducción logarítmica decimal de 4.



Superficie de fragmento de pechuga utilizada en los ensayos.