

Hauptsitz
Prüfinstitut
HygCen Austria GmbH
Werksgelände 28
Techno-Z / Bauteil 3
5500 Bischofshofen

Phone: +43 5.1.2e
Fax: +43
Email: 5.1.2e@hygcen.at
Web: www.hygcen.at



[HYGCEN AUSTRIA GMBH | WERKSGELÄNDE 28 | 5500 BISCHOFSHOFEN]

SQ Deutschland GmbH
Wilhelmshöher Allee 273A

34131 Kassel

Germany

Akkreditierte
Prüfstelle nach
ÖNORM EN ISO 17025



Bischofshofen, 24.05.2020

Prüfbericht / test report B 24244

Labor-Nr. / <i>identification of the test laboratory:</i>	B 24244
Prüfprodukt / <i>test product:</i>	Mask SQ
Chargen-Bez. / <i>batch number:</i>	SNN 200642
Auftraggeber / <i>ordered by:</i>	SQ Deutschland GmbH
Auftragsdatum / <i>date of order:</i>	2020-05-06
Materialeingang / <i>date of delivery:</i>	2020-05-11
Prüfzeitraum / <i>period of analysis:</i>	2020-05-13 bis / to 2020-05-18
Prüfbedingungen / <i>test conditions:</i>	Die Prüfung erfolgte im Anlieferungszustand. / <i>The test was done in the delivery state.</i>
Prüfauftrag / <i>test order:</i>	Medizinische Gesichtsmasken - Anforderungen und Prüfverfahren / <i>Medical face masks - Requirements and test methods</i> EN 14683:2019



Prüfmethoden / *test methods*:

SOP 13-002

Bakteriellen Filtrationsleistung (BFE) / *bacterial filtration efficacy (BFE)*

EN 14683 Anhang / *annex B*

SOP 13-001

Atmungs-Eignungsprüfung, differentialer Druck / *breathability test, differential pressure*

EN 14683 Anhang / *annex C*

SOP 13-003

Bestimmung der Widerstandsfähigkeit gegen Flüssigkeitsspritzer (Splash-Test) / *test method for the splash resistance of facemasks (splash test)*

ISO 22609

SOP 07-014

Mikrobiologische Reinheit /

Determination of a population of micro-organisms

EN ISO 11737-1



**Ergebnis der Prüfung der Filterwirksamkeit für Bakterien für Masken / test results of
bacterial filtration efficacy of masks**
EN 14683 / SOP 13-002

Information: 5.2.2 der EN 14683:2019+AC

Prüfprodukt / test product:	Mask SQ
Prüfdatum / date of testing:	2020-05-18
Anzahl der Prüfkörper / number of samples:	5
Volumenfluss / volume flow:	28.3 l/min
Größe der Prüfkörper / sample size:	10cm x 10cm
Geprüfter Bereich des Prüfkörpers / sample area tested:	50 cm ²
Prüfkeim / test strain:	<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538
KBE der Ausgangskeimsuspension / cfu of test suspension:	5,9 x 10 ⁵ /ml
Inkubation / incubation:	48 h bei / at 36 ± 1 °C
Raumtemperatur / room temperature:	22 °C
Luftfeuchte / relative humidity:	32 %

Ergebnis der Prüfung der Filterwirksamkeit für Bakterien für Masken / test results of bacterial filtration efficacy of masks
EN 14683 / SOP 13-002

Gezählte KBE/Platte / counted cfu per plate

	Ebene 1 KBE/Platte level 1 cfu/plate	Ebene 2 KBE/Platte level 2 cfu/plate	Ebene 3 KBE/Platte level 3 cfu/plate	Ebene 4 KBE/Platte level 4 cfu/plate	Ebene 5 KBE/Platte level 5 cfu/plate	Ebene 6 KBE/Platte level 6 cfu/plate	KBE gesamt total cfu
PK1	205	243	317	342	341	361	1809
PK2	218	133	251	362	361	343	1668
NK	0	0	0	0	0	0	0

Gezählte KBE/Platte nach Umrechnung mit „Positive hole conversion table“ /
 Counted cfu per plate after conversion with „positive hole conversion table“

	Ebene 1 KBE/Platte level 1 cfu/plate	Ebene 2 KBE/Platte level 2 cfu/plate	Ebene 3 KBE/Platte level 3 cfu/plate	Ebene 4 KBE/Platte level 4 cfu/plate	Ebene 5 KBE/Platte level 5 cfu/plate	Ebene 6 KBE/Platte level 6 cfu/plate	KBE gesamt total cfu
PK1	205	243	626	722	766	931	3493
PK2	218	133	395	942	931	779	3398
NK	0	0	0	0	0	0	0

Gezählte KBE/Platte / counted cfu per plate

Probe / sample	Ebene 1 KBE/Platte level 1 cfu/plate	Ebene 2 KBE/Platte level 2 cfu/plate	Ebene 3 KBE/Platte level 3 cfu/plate	Ebene 4 KBE/Platte level 4 cfu/plate	Ebene 5 KBE/Platte level 5 cfu/plate	Ebene 6 KBE/Platte level 6 cfu/plate	KBE gesamt total cfu
1	0	0	0	1	0	16	17
2	0	0	0	0	0	78	78
3	0	0	0	2	1	15	18
4	0	0	0	1	0	68	69
5	0	0	0	0	0	13	13

Gezählte KBE/Platte nach Umrechnung mit „Positive hole conversion table“ /
 Counted cfu per plate after conversion with „positive hole conversion table“

Probe / sample	Ebene 1 KBE/Platte level 1 cfu/plate	Ebene 2 KBE/Platte level 2 cfu/plate	Ebene 3 KBE/Platte level 3 cfu/plate	Ebene 4 KBE/Platte level 4 cfu/plate	Ebene 5 KBE/Platte level 5 cfu/plate	Ebene 6 KBE/Platte level 6 cfu/plate	KBE gesamt total cfu
1	0	0	0	1	0	16	17
2	0	0	0	0	0	87	87
3	0	0	0	2	1	15	18
4	0	0	0	1	0	75	76
5	0	0	0	0	0	13	13

Legende / legend:

KBE / cfu	=	Kolonie bildende Einheiten / colony forming units
PK	=	Positivkontrolle / positive control
NK	=	Negativkontrolle / negative control



Bewertung der Filterwirksamkeit / rating of bacterial filtration efficacy
EN 14683 / SOP 13-002

Probe / sample	Filterwirksamkeit filtration efficacy [%]
1	99,51
2	97,47
3	99,48
4	97,79
5	99,62
Mittelwert mean value	98,78

Berechnungsformel / calculation formula: $B = \frac{(C - T)}{C \times 100}$

- C = Mittelwert der gesamten Plattenauszählung für die beiden positiven Kontrollläufe
plate count average of both positive control runs
- T = gesamte Plattenauszählung für das Prüfstück
total plate count of the sample



Ergebnis der Atmungs-Eignungsprüfung, differentialer Druck, in Übereinstimmung mit U. S. Militär-Spezifikation-MIL-M-36954 C (Luft-Austausch-druck) / breathability test result, differential pressure, in accordance with U.S. Military Specification MIL-M-36954 C (Air Exchange Pressure)
EN 14683 / SOP 13-001

Information: 5.2.3 der EN 14683:2019+AC

Prüfprodukt / test product: Mask SQ
Prüfdatum / date of testing: 2020-05-18
Anzahl der Prüfkörper / number of samples: 5
Anzahl der Prüfungen pro Prüfkörper / number of tests per sample: 5
Größe der Prüfkörper / sample size: 10cm x 10cm
Geprüfter Bereich des Prüfkörpers / sample area tested: kreisförmig, Durchmesser 2,5 cm / circular, diameter 2.5 cm
Geprüfter Bereich des Prüfkörpers / tested area of the test sample: 4.9 cm²
Luftstrom / airflow: 8 l/min $\pm$ 0.2 l
Raumtemperatur / room temperature: 22.1 °C
Luftfeuchte / relative humidity: 32 %
Standardabweichung / standard deviation: 2,19

Probe / sample	Pos. 1 Pa	Pos. 2 Pa	Pos. 3 Pa	Pos. 4 Pa	Pos. 5 Pa	Mittelwert / mean value Pa	ΔP [Pa/cm ²]
1	231,94	319,46	419,25	153,82	339,81	292,86	59,77
2	500,95	228,26	244,70	124,66	320,58	283,83	57,92
3	389,04	304,58	246,01	156,93	322,18	283,75	57,91
4	410,95	187,87	301,93	177,34	296,53	268,17	54,73
5	238,28	333,60	326,64	189,83	232,50	264,17	53,91
Mittelwert / mean value							56,85

Legende / legend:

Pa = Pascal

Berechnungsformel / calculation formula = Differentialdruck / differential pressure $\Delta P = \frac{\bar{x} m_2 - \bar{x} m_1}{4,9}$



Ergebnis der Prüfung der Widerstandsfähigkeit gegen Flüssigkeitsspritzer / test result
of the splash resistance of facemasks
ISO 22609 / SOP 13-003

Information: 5.2.4 der EN 14683:2019+AC

Prüfprodukt / test product:	Mask SQ
Prüfdatum / date of testing:	2020-05-18
Geprüfter Bereich des Prüfkörpers / sample area tested:	kreisförmig, Durchmesser 5 cm / circular, diameter 5 cm
Geprüfter Bereich des Prüfkörpers / tested area of the test sample:	19.6 cm ²
Anzahl der Prüfkörper / number of samples:	32 je Druck / per pressure
Prüfeinstellungen / test settings:	10.6 kPa (80 mmHg) 16.0 kPa (120 mmHg) 21.3 kPa (160 mmHg)
Volumen synthetisches Blut / volume of synthetic blood:	2.0 ml
Raumtemperatur während der Prüfung / room temperature during the test:	21 °C
Luftfeuchte während der Prüfung / relative humidity during the test:	40 %
Temperatur während der Konditionierung / temperature during conditioning:	21 °C
Luftfeuchte während der Konditionierung / relative humidity during conditioning:	88 %



**Ergebnis der Prüfung der Widerstandsfähigkeit gegen Flüssigkeitsspritzer / test result
of the splash resistance of facemasks**
ISO 22609 / SOP 13-003

	Druck / pressure: 10.6 kPa			Druck / pressure: 16.0 kPa			Druck / pressure: 21.3 kPa		
	Volumen- test / volume test	erfüllt / fulfilled		Volumen- test / volume test	erfüllt / fulfilled		Volumen- test / volume test	erfüllt / fulfilled	
		ja / yes	nein / no		ja / yes	nein / no		ja / yes	nein / no
1	2.1 ml	☒	☐	1.9 ml	☒	☐	2.0 ml	☒	☐
2		☒	☐		☒	☐		☐	☒
3		☒	☐		☒	☐		☐	☒
4		☒	☐		☒	☐		☐	☒
5		☒	☐		☐	☒		☐	☒
6		☒	☐		☒	☐		☒	☐
7		☒	☐		☒	☐		☒	☐
8		☒	☐		☒	☐		☒	☐
9	2.1 ml	☒	☐	1.9 ml	☒	☐	2.0 ml	☒	☐
10		☒	☐		☒	☐		☐	☒
11		☒	☐		☒	☐		☐	☒
12		☐	☒		☒	☐		☐	☒
13		☒	☐		☒	☐		☒	☐
14		☒	☐		☐	☒		☒	☐
15		☒	☐		☒	☐		☒	☐
16		☒	☐		☒	☐		☒	☐
17	2.1 ml	☒	☐	1.9 ml	☒	☐	2.0 ml	☒	☐
18		☒	☐		☒	☐		☐	☒
19		☒	☐		☒	☐		☐	☒
20		☒	☐		☒	☐		☐	☒
21		☐	☒		☒	☐		☐	☒
22		☒	☐		☒	☐		☐	☒
23		☒	☐		☒	☐		☐	☒
24		☒	☐		☒	☐		☐	☒
25	2.1 ml	☒	☐	1.9 ml	☒	☐	2.0 ml	☒	☐
26		☒	☐		☒	☐		☒	☐
27		☒	☐		☒	☐		☒	☐
28		☒	☐		☒	☐		☒	☐
29		☒	☐		☒	☐		☒	☐
30		☒	☐		☒	☐		☐	☒
31		☒	☐		☒	☐		☐	☒
32		☒	☐		☒	☐		☐	☒

Akzeptables Qualitätslimit / acceptable quality limit (AQL)	erfüllt / fulfilled	
	ja / yes	nein / no
4.0% = $\geq$ 16,0 kPa	☐	☐



**Bestimmung der Population von Mikroorganismen auf Produkten, Mikrobiologische
Reinheit / *Determination of a population of micro-organisms on products*
EN ISO 11737-1 / SOP 07-014**

Information: 5.2.5 der EN 14683:2019+AC

**Ergebnis der Validierung des Ablösungsverfahrens mittels wiederholender
Rückgewinnung / *Result of the validation of the elution procedure using the method of
repeated recovery***

Prüfprodukt / *test product*: Mask SQ
Prüfdatum / *date of testing*: 2020-05-13
Probengewicht / *sample weight*: 3,47 g
**Ablösungsverfahren /
dissolution procedure:** 1 Maske wurde bei höchster Stufe im Stomacher
5 min mit Verdünnungslösung eluiert /
*1 mask was processed 5 min in a stomacher by
highest speed with dilution solution*
**Raumtemperatur /
room temperature:** 21°C
Luftfeuchte / *relative humidity*: 34 %
Inkubation / *incubation*: Bebrütung des Membranfilters auf Blutagar, /
Incubation of the membrane filter on blood agar,
48h bei / *at* 36 ±1°C

Anzahl Tests / <i>number of tests</i>	Volumen Eluierungsmittel / <i>volume elution medium</i>	KBE / Prüfkörper / <i>cfu / test body</i>
1a	20 ml	0
1b	20 ml	2
1c	20 ml	24
1d	20 ml	16

Berechnung der Ergebnisse / *calculation of the results*

Ablösung / *dissolution* in %: 0 %

Korrekturfaktor / *correction factor*: -

Legende / *Legend*:

VF = Verdünnungslösung / *dilution solution* (0.85% NaCl, 0.1% Trypton)
 KBE / cfu = Kolonie bildende Einheiten / *colony forming units*

Ablösung / *dissolution* in % =
$$\frac{\text{Anzahl der Mikroorganismen nach der 1. Eluierung /
number of micro-organisms after the 1. elution}}{\text{Anzahl der Mikroorganismen von Eluierung 1 – 4 /
number of micro-organisms after elution 1 – 4}} \times 100$$

Korrekturfaktor / *correction factor*:
$$\frac{100}{\text{Ablösung / dissolution in \%}}$$



**Bestimmung der Population von Mikroorganismen auf Produkten, Mikrobiologische
Reinheit / *Determination of a population of micro-organisms on products*
EN ISO 11737-1 / SOP 07-014**

Prüfprodukt / test product: Mask SQ
Prüfdatum / date of testing: 2020-05-13
Probengewicht / sample weight: 3,47 g
**Ablösungsverfahren /
dissolution procedure:** 1 Maske wurde bei höchster Stufe im Stomacher
5 min mit Verdünnungslösung eluiert /
1 mask was processed 5 min in a stomacher by
highest speed with dilution solution
**Raumtemperatur /
room temperature:** 21 °C
Luftfeuchte / relative humidity: 34 %
Inkubation / incubation: Bebrütung des Membranfilters auf Blutagar, /
Incubation of the membrane filter on blood agar,
48h bei / at 36 ±1°C
**Korrekturfaktor /
correction factor*:** -

Nr. / No.	Nährboden / medium	Gesamtkeimzahl / KBE / PK total count cfu / PK	Mikrobiol. Differenzierung / microbiol. Differentiation	Gesamtkeimzahl x Korrekturfaktor total count x correction factor*	KBE / g cfu / g
Test 2	Blutagar / blood agar	3	-	3	0,68
Test 3	Blutagar / blood agar	0	-	0	0
Test 4	Blutagar / blood agar	0	-	0	0
Test 5	Blutagar / blood agar	2	-	2	0,58
Test 6	Blutagar / blood agar	0	-	0	0

Grenzwerte / Critical values:

Aerobe mesophile Keimzahl / *aerobe mesophile germ number* <1000 KBE / cfu
Hefen und Schimmelpilze / *yeasts and moulds* <100 KBE / cfu
Staphylococcus aureus <10 KBE / cfu
Sterptococcus <10 KBE / cfu
Pseudomonaden <10 KBE / cfu
Enterobacteriaceae <10 KBE / cfu

Ergebnis/Result: 0.25 KBE/cfu /g

Legende / Legend:

VF = Verdünnungslösung / *dilution solution* (0.85% NaCl, 0.1% Trypton)
KBE / cfu = Kolonie bildende Einheiten / *colony forming units*
PK = Prüfkörper / *test body*
n = nicht zählbar / *not countable*

Schlussfolgerung / conclusion:

Die überprüfte Maske Mask SQ entspricht den Vorgaben der EN 14683:2019, für Masken des Typs IIR.

The tested mask Mask SQ fulfils the requirements of EN 14683:2019, for type IIR masks.

**Archivierung /
Archiving:**

Eine Ausfertigung des Berichtes wird zusammen mit den Rohdaten im Archiv der HygCen Austria GmbH aufbewahrt. / *A copy of this report is kept together with the raw data in the archive of HygCen Austria GmbH.*

Hinweis / Note:

Der vorliegende Prüfbericht bezieht sich ausschließlich auf die dem Labor vorliegenden Prüfgegenstände. Jede auszugsweise Vervielfältigung bedarf der schriftlichen Genehmigung durch die HygCen Austria GmbH. / *The present test report refers exclusively to the test objects available to the laboratory. Any duplication in extracts requires the written permission of HygCen Austria GmbH.*

5.1.2e

Anhang zum Prüfbericht B 24244
attachment to test report B 24244



Abb. 1: Mask SQ

Anhang / attachment
Erläuterung zum Prüfbericht B 24244
Comment to test report B 24244

1. Leistungsanforderungen für chirurgische Masken entsprechend / performance requirements for surgical masks EN 14683:2019

Prüfung / test	Typ / type I	Typ / type II	Typ / type IIR
Bakterielle Filterleistung / <i>bacterial filtration efficiency (BFE) %</i>	≥ 95	≥ 98	≥ 98
Druckdifferenz / <i>differential pressure Pa</i>	<40	<40	<60
Druck des Spritzwiderstandes / <i>splash resistance pressure kPa</i>	entfällt / <i>not required</i>	entfällt / <i>not required</i>	≥ 16.0
Mikrobiologische Reinheit / <i>bioburden (g)</i>	≤ 30	≤ 30	≤ 30

2. Verfahren für die in-vitro Bestimmung der bakteriellen Filterleistung / method for in vitro determination of bacterial filtration efficiency (BFE)

Historie / history

Der Aufbau der Prüfung der Filterwirksamkeit für Bakterien für Masken wurde erstmals in der Militär-Spezifikation MIL-M-36954C „Mask, Surgical, Disposable“ aus dem Jahr 1975 beschrieben.

Seitdem wurde die Prüfung der Filterwirksamkeit in weiteren internationalen Normen umgesetzt:

von EDANA (European Disposables And Nonwovens Association) und INDA (Association of Nonwoven Fabrics Industry) in WSP 300.0 (05) „Standard Test Method for Nonwovens Bacterial Filtration Efficiency“,

von ASTM (American Society for Testing and Materials) in ASTM F 2101-07 „Standard Test Method for Evaluating the Bacterial Filtration Efficiency (BFE) of Medical Face Mask Materials, Using a Biological Aerosol of *Staphylococcus aureus*“ und

von CEN (Europäischen Normungskommission) in EN 14683 „Chirurgische Masken – Anforderungen und Prüfverfahren“.

The structure of the test method of the bacterial filtration efficiency for surgical masks was described for the first time in military specification MIL-M-36954C "Masks, Surgical, Disposable" from the year 1975. Since then the testing of the bacterial filtration efficiency was converted into further international standards:

by EDANA (European Disposables and Nonwovens Association) and INDA (Association OF Nonwoven Fabrics Industry) in WSP 300,0 (05) "standard test Method for Nonwovens Bacterial filtration Efficiency",

*by ASTM (American Society for Testing and of material) in ASTM F 2101-07 "standard test Method for Evaluating the Bacterial filtration Efficiency (BFE) OF Medical Face MASK of material, Using A Biological aerosol OF *Staphylococcus aureus*"*

and by the CEN (European standardization commission) in EN 14683 "surgical masks - requirements and testing methods".

Testprinzip / test principle

Eine Probe des Maskenmaterials wird zwischen ein sechsstufiges Kaskaden-Aufprallgerät (Andersen Sampler) und eine Aerosolkammer eingeklemmt. In die Aerosolkammer wird ein Aerosol von *Staphylococcus aureus* eingeführt und unter Vakuum durch das Maskenmaterial und das Aufprallgerät gezogen.

Die bakterielle Filterleistung der Maske wird durch die Anzahl der koloniebildenden Einheiten angegeben, die durch die Maske hindurchgehen, angegeben als Prozentsatz der im Belastungsmaterial vorliegenden koloniebildenden Einheiten.

A specimen of the mask material is clamped between a six-stage cascade impactor and an aerosol chamber. An aerosol of Staphylococcus aureus is introduced into the aerosol chamber and drawn through the mask material and the impactor under vacuum.

The bacterial filtration efficiency of the mask is given by the number of colony forming units passing through the surgical mask material expressed as a percentage of the number of colony forming units present in the challenge aerosol.

Auswertung der Prüfung / evaluation of the examination

Es wird eine Umrechnung der Keimzahlen auf den Ebenen 3-6 des sechsstufigen Kaskaden-Aufprallgerätes mit der „positive hole conversion table“ von 5.1.2e (1958) durchgeführt.

The colony forming units on the levels 3-6 of the six-level cascade impact are converted with the "positive hole conversion table" described by 5.1.2e (1958).

3. Verfahren zur Bestimmung der Atmungsaktivität (Druckdifferenz) / method for the determination of the breathability (differential pressure)

Testprinzip / test principle

In einem Versuchsaufbau wird die Druckdifferenz gemessen, indem Luft bei einem Luftstrom von 8l/min durch eine definierte Grundfläche des Materials gezogen wird.

Die Druckdifferenz wird mit einem Druckmessmodul gemessen. Gilmont-Instrumente-Flowmeter oder ein Flowmeter von vergleichbarer Präzision werden für die Messung des Luftstroms benutzt. Das Probenmaterial wird zwischen die Prüfflächen geklemmt, so dass das Probenmaterial quer zum Luftdurchfluss in der Strömung platziert ist. Die Vakuumpumpe wird eingeschaltet und die Durchflussrate der Luft wird am Flowmeter über ein Nadelventil auf 8l/min eingestellt. Durch das Druckmessmodul wird der Druck m1 und m2 gemessen und aufgezeichnet.

Dieses Verfahren wird an 5 unterschiedlichen Stellen der Materialien angewendet und der Mittelwert ermittelt.

In an experimental setup the differential pressure is measured, as air is pulled with an air flow by 8l/min through a defined surface area of the material.

The differential pressure is measured with a pressure measuring module. Gilmont-Instrumente-Flowmeter or a flowmeter of comparable precision are used for the measurement of the air flow. The sample material is wedged between the test surfaces, so that the sample material is placed



transverse to the air flow. The vacuum pump is switched on and the flow rate of air is adjusted at the flowmeter over a needle valve to 8l/min. The pressure m_1 and m_2 is measured and noted with the pressure measuring module.

This procedure will be performed at 5 different places of the materials and the mean value is determined.

4. Verfahren zur Bestimmung der Widerstandsfähigkeit gegen Flüssigkeitsspritzer / test method for the splash resistance of facemasks

Testprinzip / test principle

Ein definiertes Volumen von synthetischem Blut wird mit definierten Geschwindigkeiten von einem pneumatisch kontrollierten Ventil auf die Probe geschossen, um das Spritzen von Blut und anderen Körperflüssigkeiten auf das Probenmaterial zu simulieren.

Die Geschwindigkeiten und das ausgewählte Volumen entsprechen einem bestimmten Blutdruck, der durch eine definierte Öffnungsgröße herausgespritzt. Die Prüfung wird mit einem Druck von jeweils 80, 120 und 160 mmHg durchgeführt. Die Rückseite der Maske wird mittels Sichtkontrolle und Tupfer auf Flüssigkeitsdurchtritt untersucht.

120 mmHg entsprechen dem durchschnittlichen systolischen arteriellen Blutdruck. Je größer der Widerstand gegen Flüssigkeitsspritzer, desto höher die Flüssigkeitsresistenz.

A defined volume of synthetic blood is shot with defined speeds of a pneumatically checked valve at the test specimen, in order to simulate a squirting of blood and other body fluids for the sample material.

The speeds and the selected volume correspond to a certain blood pressure, which spurts out by a defined opening size. The test is performed with a pressure of 80, 120 and 160 mmHg. The back of the mask is examined by means of visual inspection and swab on penetrating liquid.

120 mmHg corresponds to the average systolic arterial blood pressure. The more the resistance against liquid splashes, the more merrier is the liquid resistance.