

СОГЛАСОВАНО
Директор ФБУН НИИ Дезинфектологии
Роспотребнадзора, д.м.н., профессор

Н.В. Шестопалов

«29» 12 2014 г.

УТВЕРЖДАЮ
По доверенности фирмы
«Б.Браун Медикал АГ», Швейцария
Генеральный директор
ООО «Б.Браун Медикал» (Россия)
М.М.Петухов
« » 2014 г.

ИНСТРУКЦИЯ № 4/14
по применению средства дезинфицирующего
(кожного антисептика)
«Браунодерм окрашенный»
(Braunderm coloured)

2014 г.

ИНСТРУКЦИЯ № 4/14
по применению средства дезинфицирующего (кожного антисептика)
«Браунодерм окрашенный»
(Braunderm coloured)

Инструкция разработана ФБУН Научно-исследовательский институт дезинфектологии Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (ФБУН «НИИДезинфектологии Роспотребнадзора»).

Авторы: Мельникова Г.Н., Шестопалова Т.Н., Потапова Т.Н.

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Средство «Браунодерм окрашенный» (Braunderm coloured) представляет собой готовую к применению прозрачную жидкость коричневого цвета со специфическим запахом. Содержит 50% изопропилового спирта и 1% повидон йода в качестве действующих веществ (ДВ), а также функциональные добавки, красители и очищенную воду.

Срок годности: 2 года со дня изготовления при условии хранения в невскрытой упаковке производителя; срок годности после первого вскрытия – 12 месяцев.

1.2. Средство обладает антимикробной активностью в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий, включая микобактерии туберкулеза (тестировано на микобактериях *terrae* и *avium*), в том числе возбудителей внутрибольничных инфекций (включая метициллин-резистентного *Staphylococcus aureus* (MRSA), патогенных грибов (включая дрожжеподобные грибы рода Кандида), а также энтеровирусов Коксаки, ЕCHO, полиовируса, энтеральных и парентеральных гепатитов В, С, D, ВИЧ-инфекции, простого герпеса, гриппа, включая A/H1N1, A/H5N1, адено-вирусов, ротавирусов, норовирусов.

Обладает пролонгированным антимикробным действием не менее трех часов.

1.3. Средство «Браунодерм окрашенный» (Braunderm coloured) по параметрам острой токсичности при введении в желудок и нанесении на кожу относится к 4 классу малоопасных веществ по классификации ГОСТ 12.1.007-76, не обладает раздражающим действием на кожу, вызывает умеренное раздражение слизистых оболочек глаз, кожно-резорбтивное и сенсибилизирующее действия не выявлены; в насыщающих концентрациях (пары средства) относится ко 2 классу высоко опасных веществ по классификации химических веществ по степени летучести.

ПДК изопропилового спирта в воздухе рабочей зоны 50/10 мг/м³ (пары, 3 класс опасности).

1.4. Средство «Браунодерм окрашенный» (Braunderm coloured) предназначено:

- для обработки локтевых сгибов доноров на станциях переливания крови и др.;
- для обработки кожи операционного поля пациентов, в том числе перед установкой/введением катетеров и пункций суставов в медицинских организациях и др.;
- для обработки кожи инъекционного поля пациентов, перед инъекциями в том числе перед введением вакцин, проведением проколов, рассечений, биопсии в медицинских организациях, в машинах скорой медицинской помощи, в зонах чрезвычайных ситуаций, в учреждениях соцобеспечения (дома престарелых, инвалидов и др.), санаторно-курортных учреждениях, пенитенциарных учреждениях.

2. ПРИМЕНЕНИЕ

2.1. Обработку кожи операционного поля, локтевых сгибов доноров, в том числе перед установкой/введением катетеров и пункций суставов проводят двукратным протиранием кожи раздельными стерильными марлевыми тампонами, обильно смоченными средством.

Время выдержки после окончания обработки - 2 минуты. Накануне операции больной принимает душ (ванну), меняет белье.

2.2. Обработку кожи инъекционного поля протирианием кожи стерильным ватным тампоном, обильно смоченным средством. Время выдержки после окончания обработки – 30 сек.

3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

3.1. Средство использовать только по назначению в соответствии с инструкцией по применению.

3.2.Хранить упаковку со средством, плотно закрытой, отдельно от лекарственных средств и пищевых продуктов, в недоступных для детей месте.

3.3. Средство огнеопасно! Не допускать контакта с открытым пламенем или включенными нагревательными приборами.

3.4.Не обрабатывать раны и слизистые оболочки глаз.

3.5.Не использовать по истечении срока годности.

3.6.Не рекомендуется наносить на кожу детям и лицам с заболеваниями кожи и повышенной чувствительности к химическим веществам.

3.7.Лицам с повышенной чувствительностью к йоду использовать средство с осторожностью.

3.8.Средство применять с осторожностью беременным, кормящим женщинам, а также лицам с хронической почечной недостаточностью и с заболеваниями щитовидной железы.

3.9.Не обрабатывать кожу новорожденных детей, особенно недоношенных.

3.10. При использовании электрического оборудования в области операционного поля необходимо дать средству полностью высохнуть!

3.11.Не использовать до и после радиоийодной терапии!

4. Меры первой помощи

4.1.При случайном попадании средства в глаза их следует обильно промыть под струей воды в течение 10-15 минут и закапать 30% раствор сульфацил натрия. При необходимости обратиться к врачу.

4.2.При ношении контактных линзы следует их снять и слегка ополоснуть и продолжить промывать глаза.

4.3.При случайном проглатывании средства выпить несколько стаканов воды комнатной температуры с добавлением адсорбента (например, 10 таблеток измельченного активированного угля на стакан воды). Рвоту не вызывать! При необходимости обратиться к врачу.

4.4.При случайном попадании средства на поврежденные участки кожи необходимо промыть их теплой водой.

4.5.При появлении раздражения органов дыхания необходимо вывести пострадавшего на свежий воздух или в хорошо проветриваемое помещение. Прополоскать носоглотку, дать выпить теплое питье. При необходимости обратиться к врачу.

5. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, ХРАНЕНИЕ, УПАКОВКА

5.1. Средство транспортируют всеми видами наземного транспорта, обеспечивающими защиту от прямых солнечных лучей и атмосферных осадков в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на этих видах транспорта.

5.2. Средство в упакованном виде хранят в крытых сухих вентилируемых складских помещениях в местах, защищенных от влаги и солнечных лучей, вдали от нагревательных

приборов и открытого огня, отдельно от лекарственных средств, в местах, недоступных детям, при температуре от минус 15⁰ до плюс 30⁰C.

5.3. Средство выпускают во флаконах и бутылках вместимостью: по 100 мл, 250 мл, 250 мл с насадкой /распылителем, 500 мл и 1000 мл.

5.4. В аварийной ситуации при нарушении целостности потребительской упаковки средство засыпать впитывающим материалом (песком, силикагелем или другим негорючими материалом), собрать и отправить на утилизацию. Работы проводить в очках, универсальных респираторах РУ 60М или РПГ-67 с патроном марки "А", резиновых перчатках, сапогах, резиновых фартуках.

5.6. Меры защиты окружающей среды: не допускать попадания неразбавленного средства в сточные/поверхностные или подземные воды и в канализацию.