

СОГЛАСОВАНО

Руководитель ИЛЦ ГУП МГЦД



Соколов Д.С.

" 08 " декабря 2015 г.

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор
ООО "Дезнэт", Россия



Дымов М.С.

" 08 " декабря 2015 г.

ИНСТРУКЦИЯ № 04/15

по применению дезинфицирующего средства
(кожного антисептика) "Стерихэнд"
(ООО "Дезнэт", Россия)

Москва, 2015 г.

ИНСТРУКЦИЯ № 04/15

по применению дезинфицирующего средства
(кожного антисептика) "Стерихэнд"
(ООО "Дезнэт", Россия)

Инструкция разработана: Испытательным лабораторным центром ГУП "Московский городской центр дезинфекции" (ИЛЦ ГУП МГЦД); Испытательным лабораторным центром ФГБУ "Научно-исследовательский институт вирусологии им. Д.И. Ивановского" Министерства Здравоохранения Российской Федерации (ИЛЦ ФГБУ "НИИ вирусологии им. Д.И. Ивановского" Минздрава России); ООО "Дезнэт", г. Москва, Россия.

Авторы: Чернышков А.В., Сергеюк Н.П. (ИЛЦ ГУП МГЦД); Носик Д.Н., Носик Н.Н. (ИЛЦ ФГБУ "НИИ вирусологии им. Д.И. Ивановского" Минздрава России); Шанин А.А., Ланге Д.С. (ООО "Дезнэт").

Инструкция предназначена для персонала организаций, осуществляющих медицинскую деятельность (ООМД), любого профиля, включая хирургические, терапевтические, акушерско-гинекологические, кожно-венерологические, педиатрические, роддома и родильные отделения (в т.ч. детские отделения, отделения неонатологии и экстракорпорального оплодотворения), центры трансплантации органов, патологоанатомические, офтальмологические, физиотерапевтические и другие отделения; персонала стоматологических клиник, туберкулезных диспансеров, амбулаторий, поликлиник, хосписов; персонала мorgов; микробиологических, клинических, биохимических, серологических и других профильных диагностических лабораторий различных подчинений; на станциях скорой и неотложной медицинской помощи, донорских пунктах и пунктах переливания крови, медико-санитарных частей; на предприятиях химико-фармацевтической и биотехнологической промышленности, в зонах чрезвычайных ситуаций; соответствующих подразделений силовых ведомств, в т.ч. спасателей МЧС, личного состава войск и формирований ГО, пенитенциарных учреждений; персонала учреждений образования, культуры и спорта, в т.ч. детских (школьных, дошкольных) учреждений; персонала объектов социального обеспечения и социальной защиты (дома-интернаты для инвалидов и лиц пожилого возраста, приюты и пр.), объектов коммунально-бытовой сферы (в т.ч. работников сферы ритуальных услуг), объектов водоканала и энергосети, предприятий общественного питания и торговли, пищевой и перерабатывающей промышленности, работников дезинфекционных станций и других учреждений, имеющих право заниматься дезинфекциейной деятельностью.

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Дезинфицирующее средство (кожный антисептик) "Стерихэнд" (далее – средство) представляет собой готовую к применению прозрачную бесцветную или окрашенную жидкость с характерным запахом спирта и применяемой отдушки.

В качестве активно действующих веществ (АДВ) средство в своем составе содержит: изопропиловый спирт (2-пропанол) – 45,0% масс., пропиловый спирт (1-пропанол) – 25,0% масс., алкилдиметилбензиламмония хлорид (ЧАС) – 0,2% масс., а также функциональные добавки, увлажняющие и ухаживающие за кожей компоненты, воду.

Срок годности средства в невскрытой упаковке изготовителя при соблюдении условий хранения составляет 6 лет со дня изготовления.

1.2. Средство обладает антимикробной активностью в отношении грамотрицательных (включая *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella typhimurium*) и грамположительных **бактерий** (включая микобактерии туберкулеза – тестировано на *Mycobacterium terrae*), **вирусов** (в отношении всех известных вирусов-патогенов человека, в т.ч. возбудителей энтеровирусных инфекций полиомиелита, энтеровирусов Коксаки, ЕCHO; вирусов энтеральных и парентеральных гепатитов, ВИЧ инфекции, гриппа, в т.ч. "птичьего" (A/H5N1), "свиного" (A/H1N1), парагриппа, кори, "атипичной



пневмонии" (SARS); возбудителей ОРВИ, герпетической, аденовирусной, цитомегаловирусной инфекций и пр.); фунгицидной активностью в отношении **грибов** рода Кандида и Трихофитон.

Средство обладает пролонгированным антимикробным действием не менее 3 часов.

1.3. По параметрам острой токсичности, согласно классификации ГОСТ 12.1.007-76, средство при введении в желудок и нанесении на кожу относится к 4 классу мало опасных веществ; при введении в брюшину к 4 классу мало токсичных веществ (по классификации К.К. Сидорова). Местно-раздражающее, кожно-резорбтивное и сенсибилизирующее свойства в рекомендованных режимах применения у средства не выражены. Средство обладает умеренно выраженным раздражающим действием на слизистые оболочки глаза. При ингаляционном воздействии паров средства в насыщающих концентрациях средство относится ко 2 классу высоко опасных дезинфицирующих средств по степени летучести.

ПДК в воздухе рабочей зоны:

- изопропилового спирта (2-пропанола) – 10 мг/м³ (пары, 3 класс опасности);
- пропилового спирта (1-пропанола) – 10 мг/м³ (пары, 3 класс опасности);
- алкилдиметилбензиламмоний хлорида – 1 мг/м³ (аэрозоль, 2 класс опасности).

1.4. Средство предназначено для использования:

1.4.1 В качестве кожного антисептика в виде бесцветной жидкости для:

➤ обработки рук хирургов, оперирующего медицинского персонала в организациях, осуществляющих медицинскую деятельность различного профиля (в т.ч. хирургического, терапевтического, акушерско-гинекологического); обработки рук медицинского персонала, участвующего в проведении операций, приеме родов и контакте с новорожденными детьми в родильных домах, акушерских стационарах, а также отделениях неонатологии и экстракорпорального оплодотворения (ЭКО);

➤ обработки рук медицинского персонала стоматологических клиник и отделений;

➤ обработки кожных покровов перед введением катетеров, пункцией суставов, проведением проколов, рассечений, биопсии;

➤ обработки локтевых сгибов доноров на станциях переливания крови и др.;

➤ обеззараживания кожи операционных и инъекционных (в т.ч. перед введением вакцин) полей пациентов в организациях, осуществляющих медицинскую деятельность, в условиях транспортировки в машинах скорой медицинской помощи, в инфекционных очагах, в зонах чрезвычайных ситуаций;

➤ гигиенической обработки рук медицинского персонала в организациях, осуществляющих медицинскую деятельность, персонала на санитарном транспорте, на станциях скорой и неотложной медицинской помощи, работников лабораторий (в т.ч. бактериологических, микологических, вирусологических, иммунологических, клинических, криминалистических и др.), донорских пунктах и пунктах переливания крови, в медико-санитарных частях, работников аптечных учреждений;

➤ гигиенической обработки рук медицинских работников учреждений образования, культуры и спорта, в т.ч. детских дошкольных и школьных учреждений (включая оздоровительные учреждения, пионерские лагеря, дома-интернаты, приюты и пр.), учреждений соцобеспечения (дома престарелых, инвалидов и пр.), санаторно-курортных учреждений (пансионатов, санаториев, домов отдыха и др.);

➤ гигиенической обработки рук работников парфюмерно-косметических, фармацевтических, биотехнологических и микробиологических предприятий, в зонах чрезвычайных ситуаций в пенитенциарных учреждениях, на объектах коммунально-бытовых служб (в т.ч. парикмахерских, косметических салонов, салонов красоты, СПА-салонов, банно-прачечных комплексов, объектов гостиничного хозяйства и пр.), объектов служб ритуальных услуг, общественного транспорта, на



предприятиях общественного питания, молочной кухни, рынков, на предприятиях пищевой и перерабатывающей промышленности, предприятий торговли (в т.ч. кассиров и других лиц, работающих с денежными купюрами);

- профилактической обработки ступней ног;
- обеззараживания перчаток (из латекса, неопрена, нитрила и др. материалов, устойчивых к воздействию химических веществ), надетых на руки медицинского персонала в том числе в случае попадания на перчатки инфекционного материала; при сборе медицинских отходов; а также работников предприятий, выпускающих стерильную продукцию.

1.4.2 В виде окрашенной в цвет красителя жидкости для применения персоналом ЛПУ:

- для обработки кожи операционного и инъекционного полей пациентов в лечебно-профилактических учреждениях, в машинах скорой медицинской помощи, в зонах чрезвычайных ситуаций;
- для обработки кожи перед введением катетеров и пункцией суставов;
- для обработки локтевых сгибов доноров на станциях переливания крови и др.

1.4.3. Для применения населением в быту в соответствии с этикеткой для быта.

2. ПРИМЕНЕНИЕ СРЕДСТВА

2.1 Применение средства (в виде бесцветной жидкости)

2.1.1. Гигиеническая обработка рук.

На сухие кисти рук наносят 3 мл средства (без предварительного мытья рук водой с мылом) и втирают в кожу до высыхания не менее 20 секунд, обращая особое внимание на тщательность обработки околоногтевых лож и межпальцевых участков. Для профилактики вирусных инфекций и туберкулеза на кисти рук наносят дважды по 3 мл средства, общее время обработки не менее 1 минуты.

При гигиенической обработке рук допускается нанесение 3 мл средства на руки из полимерного флакона с распылителем путем 6-кратного нажатия на головку распылителя (подача средства струей).

2.1.2. Обработка рук хирургов и других лиц, участвующих в проведении операций, приеме родов и пр.

Перед применением средства кисти рук и предплечья предварительно тщательно моют теплой проточной водой и мылом (например, жидким мылом "Дезисофт") в течение 2 минут, высушивают стерильной марлевой салфеткой. Затем средство наносят на сухие руки несколькими порциями (от 2 мл до 3 мл), обработку проводят поддерживания кожи рук во влажном состоянии, втирая каждую порцию в кожу обеих кистей рук и предплечий до полного высыхания. Общее время обработки 3 минуты.

Стерильные перчатки надевают на руки после полного высыхания средства.

2.1.3. Обработка кожи операционного поля (в т.ч. перед введением катетеров и пункцией суставов)

Кожные покровы, подлежащие обработке, последовательно двукратно протирают раздельными стерильными марлевыми тампонами, обильно смоченным средством. Время выдержки после окончания обработки составляет 2 минуты. Накануне операции больной принимает душ (ванну), меняет белье.

2.1.4. Обработка инъекционного поля.

Кожные покровы, подлежащие обработке, однократно (в одном направлении) профицируют стерильным ватным тампоном, обильно смоченным средством. Время выдержки после окончания обработки составляет 30 секунд.



2.1.5. Обработка кожи локтевых сгибов доноров.

Кожные покровы, подлежащие обработке, последовательно двукратно протирают раздельными стерильными марлевыми тампонами, обильно смоченными средством. Время выдержки после окончания обработки составляет 2 минуты.

2.1.6. Профилактическая обработка ступней ног.

Обильно смочить ватный тампон средством (не менее 3 мл) и тщательно обработать кожу каждой ступни ног разными тамponами. Время обработки каждой ступни ног не менее 30 секунд.

2.1.7. Обеззараживание наружной поверхности перчаток.

Обеззараживание перчаток (из хлоропренового каучука, латекса, неопрена, нитрила и других материалов, устойчивых к воздействию спиртов), надетых на руки медицинского персонала при работе с потенциально инфицированным материалом (сотрудники лабораторий, сбор и утилизация медицинских отходов классов Б и В и др.), проводят следующим способом:

- наружную поверхность перчаток (без видимых загрязнений), надетых на руки персонала, тщательно протирают стерильным ватным или марлевым тампоном, обильно смоченным средством (норма расхода средства – 3 мл на тампон). Время обработки – не менее 2 минут (до полного высыхания поверхности перчаток) при бактериальных (кроме туберкулеза), грибковых (кандидозы) и вирусных инфекциях; при туберкулезе обработку проводят дважды, общее время обработки не менее 3 минут.

При загрязнении перчаток выделениями (кровью и т.п.) во избежание загрязнения рук в процессе их снятия, необходимо снять загрязнения ватным тампоном, обильно смоченным средством, а затем провести обработку перчаток указанным выше способом.

Использованные перчатки утилизируют как медицинские отходы (в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.7.2790-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами", № 163 от 09.12.2010 г.).

2.2 Применение средства (в виде окрашенной в цвет красителя жидкости)

2.2.1. Обработка кожи операционного поля, в том числе перед введением катетером и пункцией суставов: кожу последовательно двукратно протирают раздельными стерильными марлевыми тампонами, обильно смоченными средством. Время выдержки после окончания обработки 2 мин. Накануне операции больной принимает душ (ванну), меняет белье.

2.2.2. Обработка локтевых сгибов доноров: кожу последовательно двукратно протирают раздельными стерильными марлевыми тампонами, обильно смоченными средством. Время выдержки после окончания обработки 2 мин.

2.2.3. Обработка инъекционного поля: кожу протирают стерильным ватным тампоном, обильно смоченным средством; время выдержки после окончания обработки - 30 секунд.

После проведения манипуляций при необходимости окраску кожи снимают путем промывания окрашенного участка водой с мылом.

3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

3.1. Средство использовать только по назначению для наружного применения. Не принимать внутрь!

3.2. Избегать попадания средства в глаза и органы дыхания!

3.3. Не наносить на раны и слизистые оболочки.

3.4. Легко воспламеняется! Не допускать контакта с открытым пламенем и включенными



нагревательными приборами. Не курить во время использования!

3.5. По истечении срока годности использование средства запрещается.

4. МЕРЫ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ СЛУЧАЙНОМ ОТРАВЛЕНИИ

4.1. При случайном попадании средства в глаза их немедленно следует обильно промыть проточной водой и закапать 20% – 30% раствор сульфацила натрия. При необходимости обратиться к окулисту.

4.2. При случайном попадании средства в желудок обильно промыть желудок большим количеством воды комнатной температуры. Затем принять адсорбенты: активированный уголь (10 – 12 измельченных таблеток), жженую магнезию. При необходимости обратиться к врачу.

4.3. При появлении признаков раздражения органов дыхания следует прекратить работу со средством, пострадавшего немедленно вывести на свежий воздух или в хорошо проветриваемое помещение. Рот и носоглотку прополоскать водой. Дать теплое питье. При необходимости обратиться к врачу.

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

5. УПАКОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

5.1. Средство выпускается во флаконах (с насадкой-распылителем и без) из полимерных материалов вместимостью 0,05 дм³; 0,065 дм³; 0,1 дм³; 0,15 дм³; 0,2 дм³; 0,25 дм³; 0,3 дм³; 0,5 дм³; 0,7 дм³; 0,75 дм³ и 1 дм³; в полимерных канистрах вместимостью 5 дм³ или в любой другой приемлемой для потребителя таре по действующей нормативной документации и обеспечивающей сохранность продукта в течение всего срока годности.

5.2. Транспортирование средства допускается всеми видами наземного транспорта в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки легковоспламеняющихся жидкостей, действующими на данном виде транспорта и гарантирующими сохранность средства и тары.

5.3. Средство хранят в плотно закрытой упаковке производителя в соответствии с правилами хранения легковоспламеняющихся жидкостей, отдельно от лекарственных средств, в местах недоступных детям, в крытых вентилируемых складских помещениях при температурах от -20°C до +30°C, при расстоянии от нагревательных приборов не менее 1 метра, вдали от открытого огня и воздействия прямых солнечных лучей.

5.4. **В аварийной ситуации** (при нарушении целостности потребительской упаковки и утечке больших количеств средства) средство засыпать впитывающим материалом – песком, землей, силикагелем (не использовать горючие материалы, например, опилки или стружку), собрать в емкости и отправить на утилизацию. При уборке использовать индивидуальные средства защиты (халат, сапоги, перчатки резиновые или из полиэтилена), для защиты органов дыхания – универсальные респираторы типа РПГ-67 или РУ-60М с патроном марки "А", или промышленный противогаз.

5.5. Меры защиты окружающей среды: не допускать попадания неразбавленного продукта в канализацию, сточные / поверхностные или подземные воды.

5.6. Срок годности средства составляет 6 лет со дня изготовления при условии хранения в невскрытой упаковке производителя.



6. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

6.1. По показателям качества средство должно соответствовать требованиям ТУ 9392-005-17156278-2014 и нормам, указанным в таблице 1.

Таблица 1.

Нормы контролируемых показателей качества средства “Стерихэнд”.

Контролируемые показатели	Норма	Методы контроля
Внешний вид, цвет и запах	Прозрачная бесцветная или окрашенная жидкость с характерным запахом спирта и применяемой отдушки.	п. 5.3 ТУ 9392-005-17156278-2014
Массовая доля изопропилового спирта (2-пропанола), %.	$45,0 \pm 3,0$	п. 5.4 ТУ 9392-005-17156278-2014
Массовая доля пропилового спирта (1-пропанол), %.	$25,0 \pm 2,0$	п. 5.5 ТУ 9392-005-17156278-2014
Массовая доля алкилдиметилбензиламмоний хлорида, %.	$0,20 \pm 0,02$	п. 5.6 ТУ 9392-005-17156278-2014

