

«СОГЛАСОВАНО»

Руководитель ИЛЦ
ФБУЗ «Центр гигиены и
эпидемиологии в городе Москве»



Сафонкина С.Г.

«13» апреля 2017 г.

«УТВЕРЖДАЮ»

Генеральный директор
АО НПО «Новодез»



Барков В.В.

«13» апреля 2017 г.

Инструкция № 107-2/2017

по применению дезинфицирующего средства (кожного антисептика)
«Бонадерм-ИП салфетка» (стерильная/нестерильная)
(АО НПО «Новодез», Россия)

2017

Инструкция № 107-2/2017
по применению дезинфицирующего средства (кожного антисептика)
«Бонадерм-ИП салфетка» (стерильная/нестерильная)
(АО НПО «Новодез», Россия)

Инструкция¹ разработана ИЛЦ ФБУЗ «Центр гигиены и эпидемиологии в городе Москве», АО НПО «Новодез».

Авторы: Сафонкина С.Г., Скосарев С.В. (ИЛЦ ФБУЗ «Центр гигиены и эпидемиологии в городе Москве»), Манькович Л.С., Лебедев А.А. (АО НПО «Новодез»).

Инструкция предназначена для персонала лечебно-профилактических организаций (ЛПО), работников дезинфекционных станций и других учреждений, имеющих право заниматься дезинфекционной деятельностью.

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Дезинфицирующее средство (кожный антисептик) «Бонадерм-ИП салфетка» представляет собой готовые к использованию салфетки размером 80×80 мм (± 10 мм) однократного применения из нетканого материала, упакованные поштучно в герметичные пакеты из многослойного материала.

Средство выпускается в двух видах:

- «Бонадерм-ИП салфетка» (стерильная);
- «Бонадерм-ИП салфетка» (нестерильная).

В качестве пропиточного состава салфеток использовано дезинфицирующее средство (кожный антисептик) «Бонадерм» в виде готовой к применению бесцветной прозрачной жидкости с запахом отдушки и изопропилового спирта. В состав средства в качестве действующих веществ входят комплекс четвертичных аммонийных соединений (алкилдиметилбензиламмоний хлорид – 0,044%, октилдекилдиметиламмоний хлорид – 0,033%, диоктилдиметиламмоний хлорид – 0,014%, дидецилдиметиламмоний хлорид – 0,019%) – 0,11% суммарно и изопропиловый спирт – 60%; кроме того, в состав средства входят функциональные добавки, в том числе смягчающие компоненты для кожи.

Срок годности средства – 3 года со дня изготовления в невскрытой упаковке производителя.

1.2. Средство «Бонадерм-ИП салфетка» (стерильная/нестерильная) обладает антимикробной активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (включая возбудителей внутрибольничных инфекций, микобактерии туберкулеза, кишечных инфекций), вирусов (в отношении всех известных вирусов-патогенов человека, в т.ч. вирусов энтеральных и парентеральных гепатитов (в т.ч. гепатита А, В и С), ВИЧ, полиомиелита, адено-вирусов, ротавирусов, норовирусов, вирусов гриппа (в т.ч. А H5N1, А H1N1), парагриппа и других возбудителей ОРВИ, вирусов Коксаки,

¹ Настоящая Инструкция разработана взамен Инструкции №107-1/2012 от 30.03.2012 г. по применению дезинфицирующего средства «Бонадерм-ИП салфетка» (ОАО НПО «Новодез», Россия).

«атипичной пневмонии» (SARS), ECHO, возбудителей герпеса, цитомегалии и др.), грибов рода Кандида, Трихофитон.

Салфетки обладают высокой прочностью, при использовании не рвутся, не сбиваются в комок.

1.3. Средство «Бонадерм-ИП салфетка» (стерильная/нестерильная) и его пропиточный состав по параметрам острой токсичности, согласно классификации ГОСТ 12.1.007-76, при введении в желудок, при нанесении на кожу и при ингаляционном воздействии относятся к 4 классу малоопасных соединений. Средство не обладает местно-раздражающим, кожно-резорбтивным и сенсибилизирующим действием.

ПДК в воздухе рабочей зоны ЧАС – 1,0 мг/м³ (аэрозоль, 2 класс опасности).

ПДК в воздухе рабочей зоны изопропанола – 10 мг/м³, 3 класс опасности (пары).

1.4. Средство «Бонадерм-ИП салфетка» (стерильная/нестерильная) предназначено для:

- обработки кожи инъекционного поля в месте инъекций (подкожных, внутримышечных, внутривенных и других, при проведении прививок, при заборе крови), в том числе населением в быту;

- обработки кожи локтевых сгибов рук доноров;

- обработки кожи пациентов перед введением внутривенного катетера.

2. ПРИМЕНЕНИЕ СРЕДСТВА

2.1. *Обработка кожи инъекционного поля:* вскрыть пакет, достать салфетку, тщательно протереть кожу инъекционного поля дважды, используя разные салфетки. Время выдержки после окончания обработки – 30 сек.

2.2. *Обработка локтевых сгибов рук доноров:* вскрыть пакет, достать салфетку, тщательно протереть кожу локтевого сгиба дважды с интервалом в 1 минуту, используя разные салфетки. Время выдержки после окончания обработки – 30 сек.

2.3 *Обработка кожи пациентов перед введением внутривенного катетера:* вскрыть пакет, достать салфетку, тщательно протереть кожу в месте постановки катетера дважды, используя разные салфетки. Время выдержки после окончания обработки – 30 сек.

3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

3.1. Пропиточный состав средства огнеопасен!

3.2. Использовать только для наружного применения.

3.3. Не наносить на раны и слизистые оболочки.

3.4. При работе со средством избегать попадания пропиточного раствора в глаза.

3.5. По истечении срока годности использование средства запрещается.

4. МЕРЫ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ

4.1. Средство «Бонадерм-ИП салфетка» (стерильная/нестерильная) безопасно в применении. Признаки раздражения возможны лишь при использовании салфеток персоналом с повреждениями кожи рук, а также при попадании пропиточного состава в глаза или в желудок.

4.2. При случайном попадании пропиточного состава средства в глаза их следует немедленно обильно промыть проточной водой и закапать 20-30% раствор сульфацила натрия.

4.3. При случайном попадании пропиточного состава средства в желудок рекомендуется обильно промыть желудок водой комнатной температуры и вызвать рвоту. Затем выпить несколько стаканов воды с добавлением сорбента (10-15 таблеток измельченного активированного угля на стакан воды). Обратиться к врачу.

6. ХРАНЕНИЕ И ТРАНСПОРТИРОВКА

6.1. Транспортирование средства осуществляют в оригинальной упаковке производителя любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта и гарантирующими сохранность средства и упаковки.

6.2. Хранить средство следует в невскрытой упаковке производителя при температуре не ниже минус 40°C и не выше плюс 35°C, вдали от источников возгорания и нагревательных приборов (расстояние не менее 1 м), прямых солнечных лучей, отдельно от лекарственных препаратов, в местах, недоступных детям.