

ИНСТРУКЦИЯ № 01/18

по применению средства дезинфицирующего (кожный антисептик)
«Дезитол А» (окрашенный)

Инструкция разработана в ФБУН НИИДезинфектологии Роспотребнадзора

Авторы: Мельникова Г.Н., Потапова Т.Н., Андреев С.В.

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Средство «Дезитол А» (окрашенный) предназначено для применения в качестве кожного антисептика для:

- обработки кожи операционного поля, *в т.ч. перед введением катетеров, биопсии и пункцией суставов;*
- обработки локтевых сгибов рук доноров;
- обработки кожи инъекционного поля.

1.2. Средство дезинфицирующее «Дезитол А» (окрашенный) представляет собой готовое к применению средство в виде окрашенного прозрачного или опалесцирующего раствора с запахом отдушки и изопропилового спирта. В качестве действующих веществ средство содержит изопропиловый спирт 60 (масс. %), 2-феноксиэтанол 2%, алкилдиметилбензиламмоний хлорид 0,1%, краситель и другие вспомогательные компоненты.

Средство выпускается в герметичных пакетах из многослойного материала вместимостью 0,003 дм³, полимерных флаконах или тубах вместимостью 0,02, 0,025; 0,03, 0,05; 0,075; 0,1; 0,2; 0,25; 0,3; 0,4; 0,5 и 1 дм³ (в том числе в стерильной упаковке), полимерных канистрах вместимостью 3, 5, 10, 15, 25 дм³.

Срок годности средства – 5 лет со дня изготовления в невскрытой упаковке производителя.

1.3. Средство «Дезитол А» (окрашенный) обладает антимикробной активностью в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий, включая микобактерии туберкулеза (тестировано на микобактерии терра), грибов рода Кандида (возбудителей кандидозов), а также вирусов (возбудителей парентеральных гепатитов В, С, D, ВИЧ-инфекции, гриппа, в т.ч. типа А H5N1, А H1N1, герпеса, цитомегалии).

1.4. Средство «Дезитол А» (окрашенный) по параметрам острой токсичности, согласно классификации ГОСТ 12.1.007-76, при введении в желудок и при нанесении на кожу относится к 4 классу мало опасных соединений. Средство не обладает местно-раздражающим, кожно-резорбтивным и сенсибилизирующим действием.

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

ПДК 2-феноксиэтанола в воздухе рабочей зоны – 2 мг/м³, 3 класс опасности.

ПДК алкилдиметиламмоний хлорида в воздухе рабочей зоны - 0,3 мг/дм³, 3 класс опасности.

2. ПРИМЕНЕНИЕ СРЕДСТВА

2.1. *Обработка кожи операционного поля, в т.ч. перед введением катетеров, биопсии и пункцией суставов:* кожу двукратно протирают отдельными стерильными марлевыми тампонами, обильно смоченными средством. Время выдержки после окончания обработки – 1 мин.

2.2. *Обработка кожи локтевых сгибов рук доноров:* кожу двукратно протирают отдельными стерильными марлевыми тампонами, обильно смоченными средством. Время выдержки после окончания обработки – 1 мин.

2.3. *Обработка кожи инъекционного поля:* кожу протирают стерильным ватным тампоном, обильно смоченным средством. Время выдержки после окончания обработки – 30 сек.

3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

3.1 Использовать только для наружного применения

3.2 Не наносить на раны и слизистые оболочки.

3.3 Средство горючее! Не допускать контакта с открытым пламенем и включенными нагревательными приборами.

3.4 Средство хранить отдельно от лекарств, в недоступном для детей месте при температуре от -20 °С до плюс 30 °С.

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 следует немедленно обильно промыть проточной водой и закапать 30% раствор сульфацила натрия.

4.2. При случайном попадании средства в желудок рекомендуется выпить несколько стаканов воды с добавлением сорбента (10-15 таблеток измельченного активированного угля на стакан воды).

5. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВКИ, ХРАНЕНИЯ и УПАКОВКА

5.1. Транспортирование средства осуществляют в оригинальной упаковке производителя любым видом крытого транспорта при температуре от минус 20⁰С до плюс 30⁰С в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта и гарантирующими сохранность средства и упаковки.

5.2. Средство хранить в плотно закрытых флаконах, отдельно от лекарств, в местах, недоступных детям, в крытых вентилируемых складских

помещениях при температуре от 0°C до плюс 30°C, вдали от нагревательных приборов, открытого огня и прямых солнечных лучей.

Срок годности средства – 5 лет в плотно закрытой упаковке производителя.

5.3. Средство выпускается в герметичных пакетах из многослойного материала вместимостью 0,003 дм³, полимерных флаконах или тубах вместимостью 0,02, 0,025; 0,03, 0,05; 0,075; 0,1; 0,2; 0,25; 0,3; 0,4; 0,5 и 1 дм³, полимерных канистрах вместимостью 3, 5, 10, 15, 25 дм³ .

Возможен выпуск в стерильной упаковке.