

Державна санітарно-епідеміологічна служба України

МЕТОДИЧНІ ВКАЗІВКИ

із застосування дезінфекційного засобу «Дезасепт»

Організація-розробник: Державне підприємство «Науковий центр превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки імені академіка Л.І. Медведя Міністерства охорони здоров'я України» за участю ТОВ «Гігієна Дез»
 Методичні вказівки призначені для закладів охорони здоров'я та інших організацій, що виконують роботи з дезінфекції та контролю якості дезінфекції.
 Тиражування цих Методичних вказівок дозволяється лише за згодою ТОВ "Гігієна Дез".



ДЕРЖАВНА САНІТАРНО-ЕПІДЕМІОЛОГІЧНА СЛУЖБА УКРАЇНИ

СВІДОЦТВО про державну реєстрацію дезінфекційного засобу

№ 05.03.02-08/988

від 23.10.2014 р.

Дезінфекційний засіб «Дезасепт»

(назва дезінфекційного засобу)

Спирт ізопропіловий (2-пропанол) у межах 68-72% та дидецилдиметиламоній хлорид у межах 0,22-0,25%

(вміст діючих речовин)

ТОВ «ГігієнаДез», Україна, м. Київ, вул. Михайла Майорова, буд. 7, секція 2, офіс 1041, тел./факс (044) 303-97-63, e-mail: gigienadez@ukr.net, www.gigienadez.com.ua, код ЄДРПОУ: 37509013

(заявник, повне найменування, місце знаходження)

ТОВ «ГігієнаДез», Україна, ТОВ «ГігієнаДез», Україна, м. Київ, вул. Михайла Майорова, буд. 7, секція 2, офіс 1041, тел./факс (044) 303-97-63, e-mail: gigienadez@ukr.net, www.gigienadez.com.ua; код ЄДРПОУ 37509013; на виробничих потужностях ТОВ "Владасепт" (м. Київ, Московський проспект, 21; т/ф (044) 592-76-19, vasept@i.ua, код ЄДРПОУ: 37509013

(виробник, повне найменування, місце знаходження)

Дезінфекція виробів медичного призначення (у т.ч. стоматологічних наконечників і гумових рукавичок), хірургічна та гігієнічна дезінфекція шкіри рук, обробка ін'єкційних та операційних полів і ліктьових згинів донорів, маркування операційних полів, дезінфекція шкірних покривів, у тому числі ступнів ніг з метою профілактики грибкових захворювань після відвідування об'єктів спортивно-оздоровчого профілю (басейни, лазні, сауни, фітнес-центри); очищення і дезінфекція твердих поверхонь приміщень, а також стійких до дії спиртів предметів та обладнання (у т.ч. медичного) в закладах охорони здоров'я, медичних, лікувально-профілактичних організаціях, включаючи хірургічні, терапевтичні, акушерсько-гінекологічні, дитячі (в т.ч. неонатологічні), офтальмологічні, фізіотерапевтичні та інші відділення, а також стоматологічні клініки, амбулаторії, поліклініки, клінічні, біохімічні, серологічні та інші профільні діагностичні лабораторії різних підпорядкувань; на станціях швидкої і невідкладної медичної допомоги, донорських пунктах та пунктах переливання крові, аптеках, вогнищах інфекційних хвороб, на підприємствах фармацевтичної, мікробіологічної, парфумерно-косметичної, харчової і переробної промисловості, торгівлі, зв'язку, комунально-побутового обслуговування, банно-пральних об'єктах (у т.ч. МО та МВС), освітніх, навчально-виховних закладах усіх типів, незалежно від їх підпорядкування, форм власності і акредитації, закладах ресторанного господарства; соціального захисту, в установах пенітенціарної системи, побуті, транспорті, в умовах надзвичайних ситуацій, місцях тимчасового проживання та масового перебування людей, інші згідно методичних вказівок.

(сфера застосування)

Згідно з методичними вказівками від 03.10.2014 №447-2014

(використання згідно з)

Свідоцтво видане на підставі висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи від 16.10.2014р. № 05.03.02-04/63748, проведеної уповноваженою установою, закладом державної санітарно-епідеміологічної служби - Комісія з державної санітарно-епідеміологічної експертизи при головному державному санітарному лікарі України Наукового центру превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки імені академіка Л.І.Медведя Міністерства охорони здоров'я України

(повне найменування установи/закладу)

Свідоцтво дійсне до: 23.10.2019

Т.в.о. Головного державного санітарного лікаря України



С.В. Протас

(ініціали та прізвище)

м.п.

ЗАТВЕРДЖУЮ
Перший заступник головного державного
санітарного лікаря України



О.П. Кравчук

№ 447-2014

МЕТОДИЧНІ ВКАЗІВКИ із застосування дезінфекційного засобу «Дезасепт»

1. ЗАГАЛЬНІ ПОЛОЖЕННЯ

1.1. Повна назва засобу: дезінфекційний засіб «Дезасепт», виготовлений згідно з ТУ У 20.2-37509013-001:2014, діючими речовинами якого є спирт ізопропіловий (2-пропанол) у межах 68-72% та дидецилдиметиламоній хлорид у межах 0,22-0,25%.

1.2. Фірма–виробник: ТОВ «Гігієна Дез» (Україна).

1.3. Склад засобу: діючі речовини - дидецилдиметиламоній хлорид (0,22-0,25%), ізопропіловий спирт (68-72%), функціональні добавки та домішки що пом'якшують шкіру, харчові барвники, вода – до 100%.

1.4. Форма випуску та фізико-хімічні властивості засобу. Готовий до застосування засіб у вигляді рідини із специфічним запахом. В залежності від призначення засіб випускається у двох модифікаціях: безбарвний, червоний. Засіб випускається у флаконах (з насадкою-розпилювачем та без) з полімерних матеріалів місткістю 0,05; 0,065; 0,1; 0,2; 0,3; 0,25; 0,5; 0,7; 0,75; 1,0; 3,8 дм³; полімерних каністрах місткістю 5,0 дм³ або в будь-якій іншій прийнятній для споживача тарі за діючої нормативної документації.

1.5. Призначення засобу: дезінфекція виробів медичного призначення (у т.ч. стоматологічних наконечників і гумових рукавичок), хірургічна та гігієнічна дезінфекція шкіри рук, ін'єкційних полів і ліктювих згинів донорів, дезінфекція шкірних покривів, у тому числі ступнів ніг з метою профілактики грибкових захворювань після відвідування об'єктів спортивно-оздоровчого профілю (басейни, лазні, сауни, фітнес-центри); очищення і дезінфекція твердих поверхонь приміщень, а також стійких до дії спиртів предметів та обладнання (у т.ч. медичного) в закладах охорони здоров'я, медичних, лікувально-профілактичних організаціях, включаючи хірургічні, терапевтичні, акушерсько-гінекологічні, дитячі (в т.ч. неонатологічні), офтальмологічні, фізіотерапевтичні та інші відділення, а також стоматологічні клініки, амбулаторії, поліклініки, клінічні, біохімічні, серологічні та інші профільні діагностичні лабораторії різних підпорядкувань; на станціях швидкої і невідкладної медичної допомоги, донорських пунктах та пунктах переливання крові, аптеках, вогнищах інфекційних хвороб, на підприємствах фармацевтичної, мікробіологічної, парфумерно-косметичної, харчової і переробної промисловості, торгівлі, зв'язку, комунально-побутового обслуговування, банно-пральних об'єктах (у т.ч. МО та МВС), освітніх, навчально-виховних закладах усіх типів, незалежно від їх підпорядкування, форм власності і акредитації, закладах ресторанного господарства; соціального захисту, в установах пенітенціарної системи, побуті, транспорті, в умовах надзвичайних ситуацій, місцях тимчасового проживання та масового перебування людей, інші згідно методичних вказівок, а саме:

- для дезінфекції рук медичного персоналу у лікувально-профілактичних установах (ЛПУ) (включаючи гігієнічну та хірургічну обробку рук) усіх профілів у тому числі пологових будинках, відділеннях реанімації, неонатології, акушерсько-гінекологічних, педіатричних хірургічних, фтизіатричних, патолого-анатомічних та інших відділеннях, поліклініках, клініках, амбулаторіях, пунктах фельдшерської медицини перев'язувальних та маніпуляційних кабінетах та інше. Для дезінфекції (хірургічна обробка рук) хірургів та персоналу, що приймають участь у проведенні операцій, пологів, тощо.
- обробки рук медичного персоналу стоматологічних клінік і відділень;
- обробки ліктювих згинів донорів на станції переливання крові та ін;
- обробки шкірних покривів пацієнтів перед введенням катетерів і пункцією суглобів, при проведенні внутрішньовенних, внутрішньом'язових, внутрішньошкірних, підшкірних, при малих хірургічних або маніпуляційних втручаннях та інше;
- обробки операційних та ін'єкційних полів пацієнтів у лікувально-профілактичних установах (ЛПУ), в умовах транспортування в машинах швидкої медичної допомоги, в інфекційних вогнищах, в зонах надзвичайних ситуацій;

- обробки та маркування операційного поля та швів пацієнтів, ліктювих згинів донорів на станціях переливання крові, для обробки та маркування шкіри при установці внутрішньовенних пристроїв, катетерів для спинальної або епідуральної анестезії, при пункції суглобів, тощо у лікувально-профілактичних установах (ЛПУ);

- гігієнічної обробки рук медичного персоналу, медичних, лікувально-профілактичних установах (ЛПУ), персоналу на санітарному транспорті, на станціях швидкої і невідкладної медичної допомоги, працівників лабораторій (в т.ч. бактеріологічних, вірусологічних, мікологічних, імунологічних, клінічних та ін), донорських пунктах і пункти переливання крові, медико-санітарних частинах, працівників аптек і аптечних закладів;

- гігієнічної обробки рук медичних працівників дитячих дошкільних і шкільних закладів, установ соцзабезпечення (будинках престарілих, інвалідів та ін), працівників парфюмерно-косметичних підприємств, на підприємствах хіміко-фармацевтичної і біотехнологічної промисловості, в зонах надзвичайних ситуацій; в пенітенціарних установах, на об'єктах комунально-побутових служб (в т.ч. перукарень, косметичних салонів, салонів краси, СПА-салонів, банно-пральних комплексів, об'єктів готельного господарства тощо), об'єктів служб ритуальних послуг, санаторно-курортних установ (пансіонатів, будинків відпочинку тощо), громадського транспорту, на підприємствах громадського харчування, молочної кухні, ринків, на підприємствах харчової і переробної промисловості, птахівничих, тваринницьких, свинарських та звірівницьких господарств, підприємств торгівлі (в т.ч. касирів та інших осіб, що працюють з грошовими купюрами);

- часткової санітарної обробки шкірних покривів, в тому числі ступень ніг з метою профілактики грибкових захворювань після відвідування об'єктів спортивно-оздоровчого профілю (басейни, лазні, сауни, фітнес-центри) та ін.;

- санітарної обробки шкірних покривів представників силових відомств, у т.ч. рятувальників МНС, особового складу МО військ і формувань ГО, осіб, що надходять до приймальних відділень стаціонарів; працівників і пацієнтів у лікувально-профілактичних установах (ЛПУ), включаючи лежачих хворих у відділеннях геріатричного, онкологічного профілю, установ соцзабезпечення (хоспіси, будинки-інтернати для інвалідів та осіб похилого віку), об'єктів соціальної сфери (в т.ч. пансіонатів, будинків відпочинку, інтернатів тощо);

- гігієнічної обробки рук, шкіри ін'єкційних полів, часткової санітарної обробки шкірних покривів (ступень ніг) населенням в побуті. В якості дезінфікуючого засобу з метою дезінфекції різних твердих поверхонь, предметів, стійких до дії спиртів (або дозволених виробником до обробки засобами на основі спиртів) в медичних, лікувально-профілактичних установах (ЛПУ), включаючи інфекційні, протитуберкульозні, хірургічні, терапевтичні, акушерсько-гінекологічні, дитячі (в т.ч. неонатологічні), офтальмологічні, фізіотерапевтичні та інші відділення, а також стоматологічні клініки, амбулаторії, поліклініки, клінічні, біохімічні, серологічні та інші профільні діагностичні лабораторії різних підпорядкувань; на станціях швидкої і невідкладної медичної допомоги, донорські пункти та пункти переливання крові, медико-санітарних частинах, на підприємствах хіміко-фармацевтичної і біотехнологічної промисловості, в зонах надзвичайних ситуацій; на об'єктах комунального господарства (перукарні, СПА-салони, готелі, гуртожитки тощо), громадського транспорту, спортивно-оздоровчих закладів, на підприємствах громадського харчування, торгівлі, тощо, а саме для:

- дезінфекції невеликих по площі або важкодоступних поверхонь в приміщеннях (підлога, стіни та ін); жорстких і м'яких меблів (у т.ч. матраців, матраців реанімаційних ліжок, підголівників, підлокітників, стільців, ліжок, столів, гінекологічних та стоматологічних крісел і ін); освітлювальної апаратури, жалюзі, радіаторів опалення, дверних і віконних ручок, решіток кондиціонерів тощо; підлогових килимових покриттів, оббивних тканин;

- дезінфекції поверхонь медичного обладнання та приладів (у т.ч. поверхонь апаратів штучного дихання, обладнання для анестезії та гемодіалізу, стоматологічного обладнання, датчиків УЗД та ЕКГ, зовнішніх поверхонь незнімних вузлів і деталей ендоскопічних приладів, фізіотерапевтичного обладнання, медичних термометрів, стетоскопов, фонендоскопів і стетофонендоскопов) та інше;

- дезінфекції устаткування у клінічних, мікробіологічних, вірусологічних та інших лабораторіях, в т.ч. предметних скелець (очищення від жирів та органічних забруднень);

- знезараження рукавичок (з латексу, ізопрену, нітрилу, вінілу та інших матеріалів, стійких до впливу хімічних речовин), надітих на руки персоналу, при роботі з потенційно інфікованим матеріалом (в т.ч. в мікробіологічних лабораторіях); при проведенні ін'єкцій при зборі медичних відходів класів Б працівників підприємств, що випускають стерильну продукцію.

- дезінфекції предметів догляду за хворими (з пластику, скла, металу та ін), носилок, каталок, іграшок, спортивного спорядження тощо;

- дезінфекції телефонних апаратів, моніторів, комп'ютерної, офісної та банківської техніки (крім РК-екранів);

- дезінфекції лазень, соляріїв та ламп для соляріїв, тощо;

- дезінфекції килимків з гуми та полімерних матеріалів;

- дезінфекції обладнання та поверхонь машин швидкої допомоги та санітарного транспорту;
- дезінфекції обладнання та поверхонь об'єктів транспорту (в тому числі залізничного, повітряного, пасажирського, метрополітену, транспорту для перевезення харчових продуктів, ліків, тощо);
- дезінфекції внутрішньої поверхні взуття для профілактики грибкових захворювань.

1.6. Спектр антимікробної дії. Засіб володіє бактерицидною активністю відносно грамнегативних і грампозитивних бактерій (включаючи збудників внутрішньо лікарняних інфекцій, синьогнійну паличку (*Ps. Aeruginosa*), мікобактерії туберкульозу, мультирезистентний стафілокок (MRSA) ентерогеморагічну кишкову паличку (*Enterohaemorrhagic Escherichia coli*), сальмонели та інші антибіотикорезистентні бактерії) і вірулицидними властивостями (у відношенні вірусів поліомієліту, пренатальні вірусні гепатити (В, С), у т.ч. щодо вірусів ентеральних, парентеральних гепатитів, ВІЛ-інфекції, поліомієліту, норовірусів, ентеровірусів, Коксакі, ЕСНО, ротавірусів, аденовірусів, папова-, аденовірусів, філовірусів, риновірусів, вірусів грипу, в тому числі типу А(H1N1), А(H5N1), парагрипу та ін., збудників гострих респіраторних вірусних інфекцій, вірусу атипової пневмонії, герпесу, цитомегаловірусної інфекції), фунгіцидною активністю щодо збудників дерматомікозів, кандидозу та трихофітії.

Має пролонговану бактерицидну дію не менше 3-4 годин (у тому числі під медичними рукавичками). Не залишає слідів на поверхнях після повного висихання.

1.7. Токсичність та безпечність засобу. За параметрами гострої токсичності, згідно з класифікацією ГОСТ 12.1.007-76, засіб при введенні в шлунок та нанесенні на шкіру відноситься до 4 класу мало небезпечних сполук; при парентеральному введенні відноситься до 5 класу практично токсичних речовин при інгаляційному впливі по зоні гострого токсичного дії у вигляді парів і аерозолу (при дотриманні норм витрат) відноситься до 4 класу мало небезпечних сполук за Класифікацією ступеня інгаляційної небезпеки дезінфікуючих засобів. Засіб не чинить місцево-подразнюючої, шкірно-резорбтивної та сенсibiliзуючої дії в рекомендованих режимах застосування. Не виявляє кумулятивних властивостей та специфічних віддалених ефектів (мутагенних, ембріотоксичних, гонадотропних, тератогенних і канцерогенних). Нанесення засобу на скарифіцировану шкіру неускладнює загоєння штучно завданих ран. Засіб викликає помірне подразнення слизових оболонок очей при внесенні в кон'юнктивальний мішок. ГДК в повітрі робочої зони дидецилдиметиламмоний хлориду - 1 мг/м³ (аерозоль, 2 клас небезпеки); ГДК у повітрі робочої зони ізопропілового спирту - 10 мг/м³ (пари, 3 клас небезпеки)

2. ПРИГОТУВАННЯ РОБОЧИХ РОЗЧИНІВ

2.1.Методика та умови приготування робочих розчинів. Дезінфекційний засіб «Дезасепт» являє собою готову до застосування прозору безбарвну або червоного кольору речовину. Термін придатності засобу становить 5 років від дня виготовлення в нерозкритій упаковці виробника. Зберігати засіб слід в закритій упаковці виробника відповідно до правил зберігання легко займистих рідин при температурі від -30 до +30°C. Запах специфічний.

3. СПОСОБИ ЗАСТОСУВАННЯ ЗАСОБУ

3.1. Обробка рук хірургів: та інших осіб, які беруть участь у проведенні операцій, прийманні пологів та ін.: перед застосуванням засобу кисті рук та передпліччя попередньо ретельно миють теплою проточною водою з милом протягом 2 хвилин, а потім висушують стерильною марлевою серветкою. Засіб наносять на сухі кисті обох рук дворазово: перший раз наносять 3 мл засобу і ретельно втирають в шкіру кистей рук, зап'ястя і передпліччя протягом 1,5 хвилин; другий раз - повторно наносять 3 мл засобу на кисті рук і аналогічно втирають ще протягом 1,5 хвилин, підтримуючи шкіру рук у вологому стані. Загальний час обробки становить 3 хвилини. Стерильні рукавички надягають на руки після повного висихання.

3.2 Гігієнічна обробка рук: на сухі кисті рук наносять 2 мл засобу (можливо без попереднього миття рук водою з милом) і втирають у шкіру обох кистей рук до повного висихання (20...30 секунд).

3.3 Обробка шкіри операційного поля (в т.ч. перед введенням катетерів і пункцією суглобів): напередодні операції хворий приймає душ (ванну), змінює білизну. Шкірні покриви, що підлягають обробці, послідовно дворазово протирають роздільними стерильними марлевими тампонами, рясно змоченими засобом. Час витримки після закінчення обробки – 30 секунд.

3.4 Гігієнічна обробка рук персоналу на підприємствах харчової і переробної промисловості: перед застосуванням засобу кисті рук попередньо миють теплою проточною водою з милом до повного видалення забруднень і висушують. Потім наносять 2 мл засобу, втирають у шкіру рук і між пальцями до повного висихання, але не менше 30 секунд.

3.5 Обробка ін'єкційного поля (в т.ч. при введенні периферичних катетерів): шкірні покриви, що підлягають обробці, одноразово (в одному напрямку) протирають стерильним ватним тампоном, рясно змоченим засобом. Час витримки після закінчення обробки - 30 секунд. При обробці шкірних покривів місць ін'єкції способом зрошення засіб розпилюють до повного зволоження з наступною витримкою після закінчення обробки - 30 секунд.

3.6 Обробка шкіри ліктьових згинів донорів: шкірні покриви, що підлягають обробці, послідовно дворазово протирають роздільними стерильними марлевими тампонами, рясно змоченими засобом. Час витримки після закінчення обробки – 30 секунд.

3.7 Обробка рук та шкіри в осередках грипу людини, вірусних інфекцій (в т.ч. для

профілактичних цілей): на кисті рук і ділянки шкірних покривів, що підлягають обробці, засіб наносять одноразово в кількості 2 мл, втираючи в шкірні покриви 30 секунд.

3.8 Часткова санітарна обробка шкірних покривів (у т.ч. ступень ніг з метою профілактики грибкових захворювань). Провести одноразову обробку рясно змоченим ватним тампоном (3 мл на кожен тампон) і ретельно обробити кожну ступень ніг, або ділянки шкірних покривів, що підлягають дезінфекції, окремими ватними тампонами / серветками, змоченим засобом. Час витримки після обробки ділянки шкірних покривів, що підлягає дезінфекції - 1 хвилина. Час витримки після обробки ступень ніг - до повного висихання засобу (близько 3 хвилин).

3.9 Дезінфекція невеликих за площею поверхонь і об'єктів (у т.ч. важкодоступних, що потребують швидкого знезараження) здійснюється одноразовою обробкою способом протирання або зрошення. Поверхні зрошують засобом для повного змочування з відстані 30 див. Витрата засобу становить не більше 50 мл (в середньому - 30...40 мл) на 1 м² поверхні. Засіб швидко висихає (в середньому 10 хв), не залишаючи слідів на поверхнях. Одномоментно рекомендується обробляти не більше 1 / 10 загальної площі приміщення.

Обробку поверхонь в приміщеннях способом протирання або зрошення можна проводити без засобів індивідуального захисту органів дихання і в присутності пацієнтів. Після дезінфекції не потрібно провітрювання приміщення і змивання засобу з оброблених поверхонь. Засіб висихає, не залишаючи слідів на поверхнях. Використані в ході обробки, серветки утилізують як медичні відходи.

3.9.1. Дезінфекція поверхонь і об'єктів, що не забруднених біологічними виділеннями: поверхні і об'єкти обробляють серветкою, попередньо рясно змоченою засобом або зрошують одноразово, або дворазово з відстані 30 см до повного змочування.

- При бактеріальних інфекціях (крім туберкульозу), вірусних інфекціях, кандидозах проводиться одноразова обробка, час знезараження – 30 секунд.

- При трихофітії проводиться одноразова обробка, час знезараження становить 3 хвилини.

- При туберкульозі проводиться дворазова обробка протирання з інтервалом 30 секунд, час витримки після дезінфекційної обробки становить 3 хвилини.

3.9.2 Дезінфекція поверхонь, забруднених біологічними виділеннями здійснюється в 2 етапи:

1 етап. Очищення поверхонь перед дезінфекцією. Засіб розпоршується безпосередньо на поверхню, яку необхідно очистити. Для видалення бруду і біологічних забруднень (плівок) поверхню протирають чистою серветкою.

2 етап. Дезінфекція поверхонь після очищення.

Засіб розпоршується безпосередньо на попередньо очищену поверхню до повного змочування або протирається серветкою, рясно змоченою засобом. Дезінфекційна експозиція після обробки вказана в п.п. 2.9.1. Засіб висихає, не залишаючи слідів на поверхнях. Змивання засобу з оброблених поверхонь після дезінфекції не потрібно.

3.10 Дезінфекція датчиків діагностичного обладнання (УЗД, ЕКГ тощо): датчики, дотичні з шкірними покривами, обробляють серветкою, попередньо рясно змоченою засобом, або зрошують за допомогою розпилювача з відстані 30 см до повного їх змочування. Експозиційна витримка - 1 хвилина при бактеріальних (крім туберкульозу), вірусних інфекціях та кандидозах; 3 хвилини - при грибкових (трихофітіях) інфекціях. При інфікуванні збудниками туберкульозу проводиться дворазова обробка протирання з інтервалом 30 секунд, час дезінфекційної витримки після обробки становить 3 хвилини.

Після дезінфекційної витримки, при необхідності, датчики протирають чистою серветкою.

3.11 Дезінфекція стетоскопов, фонендоскопів і стетофонендоскопов: обробляють серветкою, попередньо рясно змоченою засобом. Експозиційна витримка - 1 хвилина при бактеріальних (крім туберкульозу), вірусних інфекціях та кандидозах; 3 хвилини - при трихофітії. При інфікуванні збудниками туберкульозу проводиться дворазова обробка протирання з інтервалом 30 секунд, час витримки після обробки становить 3 хвилини.

Після дезінфекційної витримки, при необхідності, поверхні протирають чистою серветкою.

3.12 Дезінфекція стоматологічних інструментів наконечників, борів, інше після кожного пацієнта проводити наступним чином:

- канал наконечника промивають водою, прочищая за допомогою спеціальних пристосувань і продувають повітрям;

- наконечник знімають і ретельно протирають його поверхню (одноразово або дворазово до видалення видимих забруднень) тканинними серветками, змоченими питною водою;

- проводять дезінфекцію засобом при експозиції 2 хвилини (з обов'язковим урахуванням рекомендацій фірми-виробника наконечника). У туберкульозних медичних закладах проводять дворазову обробку з подальшою експозицією - 3 хвилини;

3.13 Знезараження рукавичок, надягнутих на руки персоналу: поверхня рукавичок (без видимих забруднень), надітих на руки персоналу, дезінфікують щодо збудників бактеріальних (крім туберкульозу), вірусних інфекцій (крім поліомієліту) і кандидозу шляхом одноразового протирання ватним тампоном, змоченим засобом при часі витримки після обробки – 30 секунд, при трихофітії час витримки - 3

хвилини. При інфікуванні рукавичок вірусом поліомієліту дезінфекцію проводять шляхом одноразового протирати ватним тампоном, змоченим засобом при часі витримки після обробки - 2 хвилини. При інфікуванні рукавичок збудниками туберкульозу обробку проводять шляхом дворазового протирання ватним тампоном, змоченим засобом, з інтервалом 30 секунд, час дезінфекційної витримки після обробки становить 3 хвилини.

Після обробки рукавички необхідно зняти з рук, занурити в розчин рекомендованого в установленому порядку для цих цілей дезінфікуючого засобу та направити на утилізацію, а потім провести гігієнічну обробку рук дезінфікуючим засобом або іншим засобом, зареєстрованим для цих цілей у встановленому порядку.

3.14 Профілактична дезінфекція взуття.

Внутрішню поверхню взуття з різних матеріалів одноразово протирають тампоном або серветкою, змоченою засобом, або рівномірно зрошують засобом (з відстані не менше 30 см) за допомогою ручного розпилювача до повного змочування поверхні, час дезінфекційної витримки - до повного висихання засобу - близько 3 хвилин.

По закінченні дезінфекції змивання засобу не потрібно.

3.15 Дезінфекція гумових та поліпропіленових килимків.

Проводиться одноразова обробка. Поверхні килимків протирають серветками, рясно змоченим засобом до повного зволоження або рівномірно зрошують засобом (з відстані не менше 30 см) за допомогою ручного розпилювача до повного змочування поверхні. Час дезінфекційної витримки - до повного висихання засобу - близько 3 хвилин (режим дезінфекції при трихофітії). При інфікуванні збудниками туберкульозу проводять обробку шляхом дворазового протирання ватним тампоном, змоченим засобом, з інтервалом 30 секунд, час дезінфекційної витримки після обробки становить 3 хвилини.

По закінченні дезінфекції змивання засобу не потрібно.

4. ЗАСТЕРЕЖНІ ЗАХОДИ ПРИ РОБОТІ З ЗАСОБОМ

4.1. Засіб застосовується тільки для зовнішнього застосування. Уникати потрапляння засобу в очі. Не наносити на рани й слизові оболонки.

4.2. Легко запалюється! Не допускати контакту з відкритим полум'ям і включеними нагрівальними приладами.

4.3. Засіб варто зберігати окремо від лікарських препаратів у місцях, не доступних дітям.

4.4. При роботі із засобом забороняється курити, пити та приймати їжу.

4.5. Не використати після закінчення строків придатності засобу.

4.6. При розливі засобу засипати його піском, або землею та зібрати в ємності для наступної утилізації. Не використовувати горючі матеріали (наприклад тирсу). При збиранні використовувати індивідуальні засоби захисту (халат, чоботи, рукавички гумові або з поліетилену), для захисту органів дихання - універсальні респіратори типу РПГ-67 або РУ-60М с патроном марки А, або промисловий протигаз.

4.7. Методи утилізації засобу. Відпрацьований засіб утилізують зливанням в каналізаційну систему в розбавленому вигляді. Не зливати в нерозбавленому вигляді в каналізацію, рибогосподарські водойми. Потрапляння нерозбавленого засобу в стічні поверхневі або підземні води і в каналізацію не допускається!

5. ОЗНАКИ ГОСТРОГО ОТРУСННЯ. ПЕРША ДОПОМОГА ПРИ ВИПАДКОВОМУ ОТРУСННІ

5.1. При потрапленні засобу в очі їх варто промити проточною водою протягом 10-15 хвилин і закапати 20%-30% розчин сульфату натрію. При необхідності звернутися до лікаря.

5.2. При потрапленні засобу в шлунок – промити шлунок водою кімнатної температури. Потім випити кілька склянок води з додаванням адсорбенту (наприклад, 10-15 подрібнених таблеток активованого вугілля на склянку води). При необхідності звернутися до лікаря.

6. ПАКУВАННЯ, ТРАНСПОРТУВАННЯ ТА ЗБЕРІГАННЯ

6.1. Пакування засобу Засіб випускається в каністрах з полімерних матеріалів по ГОСТ 6-19-35-81 місткістю від 0,05 до 5 дм³, або іншій полімерній або скляній тарі за діючою нормативно-технічною документацією.

6.2. Умови транспортування засобу. Транспортування засобу проводять всіма видами транспорту в критих транспортних засобах відповідно до правил перевезення вантажів (ізопропилового спирту), що діють на цих видах транспорту (ГОСТ 26319-84) і гарантують збереження засобу й тари.

6.3. Термін та умови зберігання засобу. Засіб зберігати в щільно закритій упаковці виробника відповідно до правил зберігання легко займистих рідин, окремо від лікарських засобів, у місцях недоступних дітям, у критих вентильованих складських приміщеннях при температурі від - 30 °С до + 30 °С, при відстані від нагрівальних приладів не менш 1 метра, вдалині від відкритого вогню і прямих сонячних променів.

7. ФІЗИКО-ХІМІЧНІ ТА АНАЛІТИЧНІ МЕТОДИ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ЗАСОБУ

7.1. Контрольовані показники і норми:

Засіб дезінфікуючий контролюють за наступними показниками якості: зовнішній вигляд, запах, масова частка ізопропілового спирту, об. %; масова частка дидецилдиметиламоній хлориду, % (табл.1).

Таблиця 1. Показники якості засобу «Дезасепт»

№ п/п	Найменування показника	Норми	Методи випробувань
1	Зовнішній вигляд	Безбарвна прозора рідина	п.п. 7.2.
2	Запах	Слабкий специфічний	п.п. 7.2.
3	Масова частка ізопропілового спирту, %, у межах	68-72	п.п. 7.3.
4	Масова частка дидецилдиметиламоній хлориду, %, у межах	0,22-0,25	п.п. 7.4.

Для визначення цих показників фірмою-виготовлювачем пропонуються наступні методи:

7.1 Зовнішній вигляд визначається візуально в проникаючому світлі. Для цього в пробірку з безбарвного скла із внутрішнім діаметром 30-32 мм наливають засіб до половини і оглядають у відбитому або проникаючому світлі. Запах визначають органолептичним методом.

7.2 Визначення масової частки ізопропілового спирту

Масову частку ізопропілового спирту визначають методом газорідинної хроматографії із застосуванням внутрішнього еталона.

7.3.1. Апаратура, реактиви, посуд.

Хроматограф з полум'яно-іонізаційним детектором.

- Стовпчик хроматографічний з нержавіючої сталі довжиною 2 м, внутрішнім діаметром 3 мм.
- Сорбент: полісорб-1, розмір часток 0,16 - 0,20 мм.
- Газоносій - азот за ГОСТ 9293-74, особливої чистоти або 1-го сорту підвищеної чистоти; гелій по ТУ 51-940-80, очищений марки А або Б.
- Повітря стисле балонне або з компресора.
- Водень технічний за ГОСТ 3022-80.
- Спирт ізопропіловий для хроматографії за ТУ 6-09-4522-77.
- Речовина - еталон: третбутиловий спирт для хроматографії по ТУ 6-09-4297-83.
- Лінійка вимірювальна металева за ГОСТ 427 з діапазоном шкали 0-250 мм і ціною поділки 1 мм.
- Лупа вимірювальна за ДСТ 25706-83 або мікроскоп вимірювальний. Інтегратор.
- Терези ВЛР-200, що допускають похибку зважування до $50 \pm 0,0005$ г, шкала $(50 - 200) \pm 0,001$ г за ДСТ 24104-88Е.
- Стаканчик для зважування СВ-19/9 за ГОСТ 25336-82.
- Мікросприць типу МШ, місткістю 1 або 10 мм³ по ТУ 2.833.106-89.

7.3.2. Підготовка до аналізу.

7.3.2.1. Підготовка стовпчика.

Заповнений сорбентом стовпчик поміщають у термостат хроматографа і, не приєднуючи до детектора, продувають газом-носієм зі швидкістю (30 ± 5) см³/хв при програмуванні температури від 50 до 190 °С, потім при (190 ± 3) °С доти, поки не встановиться стабільна нульова лінія при максимальній чутливості приладу.

Вихід хроматографа на робочий режим проводять відповідно до інструкції до приладу.

7.3.2.2 Градування хроматографа

Прилад градуують по трьох штучних сумішах, склад яких наведений у таблиці 2.

Таблиця 2. Склад сумішей для градування хроматографа

Найменування компонента	Маса компонента в штучній суміші, м.		
	1	2	3
Спирт ізопропіловий	0,73	0,75	0,77
Третбутиловий спирт	0,75	0,75	0,75
Вода	0,27	0,25	0,23

Суміші ретельно перемішують.

Результати зважування компонентів кожної суміші в грамах записують із точністю до четвертого десяткового знака.

Кожну штучну суміш хроматографують не менш трьох разів при умовах проведення аналізу по 7.3.2.1.

Градуювальний коефіцієнт (K) розраховують за формулою:

$$K = \frac{m_i * S_{et}}{m_{et} * S_i}, \text{ де}$$

m_i - маса ізопропілового спирту в штучній суміші, г;

m_{et} - маса речовини - еталона, г;

$S_i S_{et}$ - площа піка ізопропілового спирту й речовини еталона в конкретному визначенні, мм².

Результати округляють до другого десяткового знака.

За градувальний коефіцієнт ізопропілового спирту (K_i) приймають середнє арифметичне значення результатів всіх визначень, абсолютні розбіжності між якими не перевищують допустиму розбіжність, що, рівна 0,04%. Відносна сумарна похибка, що допускає, визначення градувальних коефіцієнтів $\pm 2\%$ при довірчій імовірності $P = 0,95$.

Градування хроматографа варто проводити не рідше ніж через 400 аналізів.

7.3.3. Проведення аналізу.

У зважений стаканчик дозують 1г аналізованого препарату, закривають кришкою і зважують. Потім дозують 0,75г трет-бутилового спирту, закривають кришкою і знову зважують.

Результати зважування в грамах записують із точністю до четвертого десяткового знака.

Вміст стаканчика ретельно перемішують і хроматографують. Умови проведення аналізу:

- витрата газу-носія	(20 ± 5) див ³ /хв; * **
- витрата водню	(30 ± 3) див ³ /хв;
- витрата повітря	(300 ± 20) див ³ /хв;
- температура випарника	(250 ± 10) °C;
- швидкість діаграмної стрічки	240 мм/година;
- об'єм введеної проби,	1 мм ³ ;
- температура термостата стовпчика	(110 ± 3) °C.

Типова хроматограма аналізу препарату наведена на малюнку 1.

7.3.4. Обробка результатів.

Площу піку вимірюють інтегратором або обчислюють загальноприйнятим методом.

Масову частку ізопропілового спирту X, % обчислюють за формулою:

$$X = \frac{K_i * S_i * m_{et} * 100}{S_{et} * m}, \text{ де}$$

K_i - градувальний коефіцієнт ізопропілового спирту;

S_i й S_{et} - площа піку ізопропілового спирту й речовини – етанолу в аналізованому препараті, мм²;

m й m_{et} - маса проби аналізованого препарату і маса речовини-еталона, г.

За результат аналізу приймають середнє арифметичне результатів двох паралельних визначень, абсолютна розбіжність між якими не перевищує допустиме розходження, що, рівне 0,8%. Відносна сумарна допустима похибка, результатів аналізу $\pm 7\%$ при довірчій імовірності $P = 0,95$.

7.4.Визначення масової частки дидецилдиметиламоній хлориду:

7.4.1. Устаткування, реактиви, розчини:

- ваги лабораторні загального призначення 2 класу точності з найбільшою межею зважування 200 г за ГОСТ 24104-88;

- бюретка 1-1-2-25-0,1 за ГОСТ 29251-91;

- колба конічна КН-1-50- за ГОСТ 25336-82 зі шліфованою пробкою;

- піпетки 4(5)-1-1, 2-1-5 за ГОСТ 20292-74;

- циліндри 1-25, 1-50, 1-100 за ГОСТ 1770-74;

- колби мірні 2-100-2 за ГОСТ 1770-74;

- натрію лаурилсульфат (додецилсульфат) по ТУ 6-09-64-75;

- цетилпиридинія хлорид 1-водний із вмістом основної речовини не менш 99,0% виробництва фірми "Мерхнула" (Німеччина) або реактив аналогічної кваліфікації;

- індикатор еозин-метиленовий синій(по Май-Грюнвальду), марки ч., по ТУМЗ 34-51;

- хлороформ за ГОСТ 20015-88;

- натрій сірчаноокислий, марки х.ч. або ч.д.а., за ГОСТ 4166-76;

- натрій вуглекислий марки х.ч. або ч.д.а., за ГОСТ 83-79;

- калій хлористий, марки х.ч. або ч.д.а., за ГОСТ 4234-77;

- вода дистильована за ГОСТ 6709-72.

7.4.2 Підготовка до аналізу.

7.4.2.1. Приготування 0,005 н. водяного розчину лаурилсульфату натрію.

0,150 глаурилсульфату натрію розчиняють у дистильованій воді в мірній колбі місткістю 100 см³ з доведенням обсягу дистильованою водою до мітки.

7.4.2.2. Готування сухої індикаторної суміші.

Індикатор еозин-метиленовий синій змішують із калієм хлористим у співвідношенні 1:100 і ретельно розтирають у порцеляновій ступці. Зберігають суху індикаторну суміш у бюксі із притертою кришкою протягом року.

7.4.2.3. Приготування 0,005 н водяного розчину цетилпиридінію хлориду.

Розчиняють 0,179 г цетилпиридінію хлориду в дистильованій воді в мірній колбі місткістю 100 см³ з доведенням обсягу дистильованою водою до мітки.

7.4.2.4. Готування карбонатно-сульфатного буферного розчину. Карбонатно-сульфатний буферний розчин із рН 11 готують розчиненням 100 г натрію сірчаноокислого і 10 г натрію вуглекислого в дистильованій воді в мірній колбі місткістю 1 дм³ із доведенням обсягу дистильованою водою до мітки.

7.4.2.5. Визначення поправочного коефіцієнта розчину лаурилсульфату натрію.

Поправочний коефіцієнт приготовленого розчину лаурилсульфату натрію визначають двофазним титруванням розчину цетилпиридінію хлориду 0,005 н. розчином лаурилсульфату натрію.

У мірну колбу місткістю 50 см³ до 10 см³ розчину цетилпиридінію хлориду додають 10 см³ хлороформу, вносять 30-50 мг сухої індикаторної суміші і доливають 5 см³ буферного розчину. Закривають колбу пробкою і струшують розчин. Титрують розчин цетилпиридінію хлориду розчином лаурилсульфату натрію. Після додавання чергової порції титранта розчин у колбі струшують. Наприкінці титрування рожеве фарбування хлороформного шару переходить у синє. Розраховують значення поправочного коефіцієнта К розчину лаурилсульфату натрію за формулою:

$$K = \frac{V_{\text{шт}}}{V_{\text{дц}}}, \text{ де}$$

$V_{\text{шт}}$ - обсяг 0,005 н розчину цетилпиридінію хлориду, см³;

$V_{\text{дц}}$ - обсяг розчину 0,005 н лаурилсульфату натрію, що надійшов на титрування, см³.

7.4.3. Проведення аналізу:

Навішення аналізованого засобу «Дезасепт» масою від 1,5 до 2,0 г, узятє з точністю до 0,0002 г, кількісно переносять у мірну колбу місткістю 100 см³ й обсяг доводять дистильованою водою до мітки.

У конічну колбу або в циліндр із притертою пробкою місткістю 50 см³ вносять 10 см³ отриманого розчину засобу «Дезасепт», 10 см³ хлороформа, вносять 30-50 мг сухої індикаторної суміші й доливають 5 см³ буферного розчину. Закривають колбу пробкою й струшують розчин. Отриману двофазну систему титрують розчином лаурилсульфату натрію. Після додавання чергової порції титранта розчин у колбі струшують. Наприкінці титрування рожеве забарвлення хлороформного шару переходить у синє.

7.4.4. Обробка результатів:

Масову частку дидецилдиметиламонію хлориду (X) у відсотках обчислюють по формулі:

$$X_{\text{каб}} = \frac{0,001775 * V * K * V_1 * 100}{m * V_2}, \text{ де:}$$

0,001775 - маса дидецилдиметиламоній хлориду, що відповідає 1 см³ розчину лаурилсульфату натрію з концентрацією точно $C(C_{12}H_{25}SO_4Na) = 0,005$ моль/дм³ (0,005 н), г;

V - обсяг розчину лаурилсульфату натрію з концентрацією $C(C_{12}H_{25}SO_4Na) = 0,005$ моль/дм³ (0,005 н.), см³;

K - поправочний коефіцієнт розчину лаурилсульфату натрію з концентрацією $C(C_{12}H_{25}SO_4Na) = 0,005$ моль/дм³ (0,005 н.);

m - маса аналізованої проби, г;

V_1 - об'єм, у якому розчинене навішення засобу «Дезасепт», рівний 100 см³;

V_2 - об'єм аліквоти аналізованого розчину, відібраного для титрування (10 см³).

За результат аналізу приймають середнє арифметичнє значення двох паралельних визначень, абсолютна розбіжність між якими не повинна перевищувати допустиме розходження, рівнє 0,5%.

Відносна сумарна допустима похибка, результату аналізу $\pm 3,0$ % при довірчій імовірності 0,95. Результат аналізу округляється до першого десяткового знаку після коми.



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
ДЕРЖАВНА САНІТАРНО-ЕПІДЕМІОЛОГІЧНА СЛУЖБА

ДЕРЖАВНА САНІТАРНО-ЕПІДЕМІОЛОГІЧНА
СЛУЖБА УКРАЇНИ

ЗАТВЕРДЖУЮ

м. Київ, вул. Грушевського, 7

тел., факс: 253-94-84; 559-29-88



Перший заступник головного державного
санітарного лікаря України

О.П. Кравчук

Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "16" 10 2014 р.

№ 05.03.02-04/ 63748

Дезінфекційний засіб «Дезасепт», виготовлений згідно з ТУ У 20.2-37509013-001:2014, діючими речовинами якого є спирт ізопропіловий (2-пропанол) у межах 68-72% та дидецилдиметиламоній хлорид у межах 0,22-0,25%

(об'єкт експертизи, виготовлений у відповідності ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код ДКПП: 20.2

(код за ДКПП, код за УКТЗЕД артикул)

Дезінфекція виробів медичного призначення (у т.ч. стоматологічних наконечників і гумових рукавичок), хірургічна та гігієнічна дезінфекція шкіри рук, обробка ін'єкційних та операційних полів і літтьових згинів донорів, маркування операційних полів, дезінфекція шкірних покривів, у тому числі ступнів ніг з метою профілактики грибкових захворювань після відвідування об'єктів спортивно-оздоровчого профілю (басейни, лазні, сауни, фітнес-центри); очищення і дезінфекція твердих поверхонь приміщень, а також стійких до дії спиртів предметів та обладнання (у т.ч. медичного) в закладах охорони здоров'я, медичних, лікувально-профілактичних організаціях, включаючи хірургічні, терапевтичні, акушерсько-гінекологічні, дитячі (в т.ч. неонатологічні), офтальмологічні, фізіотерапевтичні та інші відділення, а також стоматологічні клініки, амбулаторії, поліклініки, клінічні, біохімічні, серологічні та інші профільні діагностичні лабораторії різних підпорядкувань; на станціях швидкої і невідкладної медичної допомоги, донорських пунктах та пунктах переливання крові, аптеках, вогнищах інфекційних хвороб, на підприємствах фармацевтичної, мікробіологічної, парфумерно-косметичної, харчової і переробної промисловості, торгівлі, зв'язку, комунально-побутового обслуговування, банно-пральних об'єктах (у т.ч. МО та МВС), освітніх, навчально-виховних закладах усіх типів, незалежно від їх підпорядкування, форм власності і акредитації, закладах ресторанного господарства; соціального захисту, в установах пенітенціарної системи, побуті, транспорті, в умовах надзвичайних ситуацій, місцях тимчасового проживання та масового перебування людей, інші згідно методичних вказівок. Оптова та роздрібна торгівля.

(сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи)

ТОВ «ГігієнаДез», Україна, ТОВ «ГігієнаДез», Україна, м. Київ, вул. Михайла Майорова, буд. 7, секція 2, офіс 1041, тел./факс (044) 303-97-63, e-mail: gigenadez@ukr.net, www.gigenadez.com.ua; код ЄДРПОУ 37509013; на виробничих потужностях ТОВ "Владасепт" (м. Київ, Московський проспект, 21; т/ф (044) 5927619, vasept@i.ua), код: 37509013

(країна-виробник, адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, WWW, код ЄДРПОУ)

ТОВ «ГігієнаДез», Україна, м. Київ, вул. Михайла Майорова, буд. 7, секція 2, офіс 1041, тел./факс (044) 303-97-63, e-mail: gigenadez@ukr.net, www.gigenadez.com.ua, код: 37509013

(заявник, адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, WWW, код ЄДРПОУ)

Контракт відсутній (об'єкт експертизи вітчизняного виробництва).

(дані про контракт на постачання об'єкта експертизи в Україні)

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям безпеки / показникам: за результатами ідентифікації

(до складу дезінфікуючого засобу входять вода, спирт ізопропіловий, дидецилдиметиламонію хлорид, запашка та інші функціональні добавки), розгляду супровідних документів, оцінки ефективності знезараження (має бактерицидну активність по відношенню до грамнегативних (у т.ч. синьогнійної палички) та грампозитивних бактерій, проявляє віруліцидні властивості; пролонгована дія становить 3 години) і ризику для здоров'я населення (об'єкт експертизи згідно з ГОСТ 12.1.007-76 при введенні у шлунок та при нанесенні на шкіру належить до 4 класу мало небезпечних речовин; при внесенні у кон'юнктивальний мішок засіб викликає помірне подразнення слизових оболонок очей).

Необхідними умовами використання / застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є:

а) дотримання вимог даного висновку за результатами випробувань наданого замовником зразка; б) забезпечення умов виробництва, передбачених вимогами ТУ У 20.2-37509013-001:2014; СП 1042-73; ДСН 3.3.6.042-99; СНиП 2.09-04-87; СНиП 2.04.05-91; ДСН №3.3.6.039-99; ДСН 3.3.6.037-99; ДСП-201-97; наказом МОЗ України за №145 від 17.03.2011р. "Державні санітарні норми та правила утримання територій неселених місць"; НАПБ А. 01.001-04; ДСТУ Б А. 3.2-12:2009; СанПіН 4630-88; ДСанПіН 2.2.7.029-99; ДБН В.2.5-28-2006; всі працюючі повинні проходити попередні і періодичні медичні огляди в терміни, встановлені наказом МОЗ України від 21.05.2007 № 246 "Про затвердження Порядку проведення медичних оглядів працівників певних категорій" та наказу МОЗ України від 14.02.2012 № 107; в) транспортування, зберігання і використання у відповідності з вимогами виробника, а також інструкцій та методичних вказівок, розроблених з дотриманням діючих у даній галузі вимог і затверджених в установленому чинним законодавством порядку (у тому числі з урахуванням вимог гігієни праці щодо виконання вимог ГОСТ 12.1.005.88; г) контроль повітря робочої зони в умовах виробництва та використання на вміст (мг/куб.м, не більше): дидецилдиметиламонію хлориду - 1,0; спирту ізопропілового - 10,0; д) попередження надходження нерозбавленого засобу зі стічними водами в поверхневі і підземні джерела водопостачання та каналізаційну мережу; дотримання вимог СанПіН 4630-88 при скиданні відпрацьованих робочих розчинів у каналізаційну мережу; у разі випадкового проливання засобу його збирання за допомогою інертних матеріалів (пісок або силікагель) та видалення в окремий щільно закритий кришкою контейнер; е) надання до кожної партії об'єкта експертизи сертифіката його якості та безпеки для здоров'я людини; є) вибірковий контроль об'єкта експертизи на відповідність вимогам даного висновку за показниками безпеки для здоров'я людини та ефективністю знезараження; ж) державна реєстрація засобу у встановленому чинним законодавством порядку.

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт експертизи "Дезінфекційний засіб «Дезасепт», виготовлений згідно з ТУ У 20.2-37509013-001:2014, діючими речовинами якого є спирт ізопропіловий (2-пропанол) у межах 68-72% та дидецилдиметиламоній хлорид у межах 0,22-0,25%", за наданим заявником зразком відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умовами дотримання вимог цього висновку може бути використаний в заявленій сфері застосування.

Термін придатності: гарантований виробником - 5 років від дати виготовлення.

Інформація щодо етикетки, інструкція, правила тощо: повинна бути надана етикетка українською мовою з інформацією про термін придатності, умови використання, зберігання і заходи безпеки.

Даний висновок не може бути використаний для реклами споживчих якостей об'єкта експертизи.

Висновок дійсний: до 16.10.2019 р., протягом терміну дії державної реєстрації засобу.

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

При зміні рецептури, технології виготовлення, які можуть змінити властивості об'єкта експертизи або спричинити негативний вплив на здоров'я людей, сфери застосування, умов застосування об'єкта експертизи даний висновок втрачає силу.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: об'єкт експертизи вітчизняного виробництва.

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: об'єкт експертизи вітчизняного виробництва.

Поточний державний санепідгляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку: згідно з чинним законодавством України.

Комісія з державної санітарно-епідеміологічної експертизи при головному державному санітарному лікареві України Наукового центру превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки імені академіка Л.І.Медведя Міністерства охорони здоров'я України

м.Київ, вул. Героїв Оборони, 6
тел. 258-47-73

(найменування, місцезнаходження, телефон, факс, e-mail, www)

Протокол експертизи

№ 3/8-А-5444-14-57653Е від 16.10.2014 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Голова експертної комісії



Бобильова О.О.

(прізвище, ім'я, по батькові)