

ИНСТРУКЦИЯ № 3/15

по применению дезинфицирующего средства
(кожный антисептик)

«Alsoft Red» («Алсофт Рэд»)

ООО «Сарая СНГ» (Россия)

Инструкция разработана в ФГУН НИИД Роспотребнадзора

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

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Средство «Alsoft Red» («Алсофт Рэд») представляет собой готовый к применению кожный антисептик в виде прозрачной красно-коричневого цвета жидкости с характерным спиртовым запахом. Содержит: 2-пропанол 60%, 1-пропанол 10%, алкилдиметилбензиламмоний хлорид 0,2% в качестве действующих веществ (ДВ), а также функциональные добавки и красители.

1.2. Средство обладает антимикробной активностью в отношении грамположительных, включая микобактерии туберкулеза (тестировано на *Mycobacterium terrae*) и грамотрицательных бактерий, грибов рода Кандида, дерматофитов, а также вирусов парентеральных гепатитов В и С, вируса иммунодефицита человека (ВИЧ), гриппа, включая вирусы гриппа типа А/Н1N1(свиной грипп), А/Н5N1(птичий грипп), аденовирусы, ротавирусы; обладает пролонгированным антимикробным действием.

1.3. Средство по параметрам острой токсичности при введении в желудок и нанесении на кожу относится к 4 классу мало опасных веществ по ГОСТ 12.1.007-76, не обладает раздражающим действием на кожу, не вызывает видимых осложнений при контакте с поврежденной кожей, не оказывает кожно-резорбтивного и сенсибилизирующего действия, вызывает умеренное раздражение слизистых оболочек глаз.

ПДК в воздухе рабочей зоны:

- пропан-2-ола (2-пропанол) - 50/10 мг/м³ (пары, 3 класс опасности);
- пропан-1-ола (1-пропанол) - 30/10 мг/м³ (пары, 3 класс опасности);
- алкилдиметилбензиламмоний хлорида – 1 мг/м³ (аэрозоль, 2 класс опасности).

1.4. Средство «Alsoft Red» («Алсофт Рэд») предназначено для

- обработки локтевых сгибов доноров на станциях переливания крови и др.;
- обработки кожи операционного поля пациентов (в том числе перед введением катетеров, пункцией суставов, органов, проведением проколов, рассечений, биопсии) в медицинских организациях и др.;
- обработки кожи инъекционного поля пациентов: перед инъекциями (в том числе перед введением вакцин) в медицинских организациях и др.;

учреждениях здравоохранения всех уровней и ведомственной принадлежности, в машинах скорой медицинской помощи, в зонах чрезвычайных ситуаций, в учреждениях соцобеспечения (дома престарелых, инвалидов и др.), санаторно-курортных учреждениях, пенитенциарных учреждениях; взрослым населением в быту.

Примечание: средство вызывает окрашивание кожных покровов, обозначая границы проведенной обработки и легко смывается водой.

2. ПРИМЕНЕНИЕ СРЕДСТВА

2.1. ОБРАБОТКУ КОЖИ ОПЕРАЦИОННОГО ПОЛЯ И ЛОКТЕВЫХ СГИБОВ ДОНОРОВ ПРОВОДЯТ двукратным протираем кожи отдельными стерильными марлевыми тампонами, обильно смоченными средством. Время выдержки после окончания обработки - 1 минута. Накануне операции больной принимает душ (ванну), меняет белье.

2.2. ОБРАБОТКУ КОЖИ ИНЪЕКЦИОННОГО ПОЛЯ ПРОВОДЯТ протираем кожи стерильным марлевым тампоном, обильно смоченными средством. Время выдержки после окончания обработки - 20 сек.

3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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

3.2. Избегать попадания средства на слизистые оболочки и поврежденную кожу.

3.3. Не использовать по истечении срока действия.

3.4. Не наносить на раны и слизистые оболочки глаз.

3.5. Не наносить на кожу детям и лицам с заболеваниями кожи и повышенной чувствительностью к химическим веществам.

3.6. Средство огнеопасно!

3.6. Хранить упаковку плотно закрытой вдали от открытого огня и нагревательных приборов, отдельно от лекарственных препаратов и пищевых продуктов, в недоступном для детей месте.

4. МЕРЫ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ

4.1. При попадании средства в глаза обильно промыть их проточной водой и закапать 20% или 30% раствор сульфацила натрия. При необходимости обратиться к врачу.

4.2. При случайном проглатывании выпить несколько стаканов воды и вызвать рвоту. Затем выпить стакан воды с 10-15 таблетками измельченного активированного угля. При необходимости обратиться к врачу.

5. УПАКОВКА, ХРАНЕНИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ

5.1. Средство выпускается в полимерной таре вместимостью от 0,1 дм³ до 200 дм³, с плотно завинчивающимися крышками или в любой другой приемлемой для потребителя таре по действующей нормативной документации.

Срок годности средства составляет 5 лет при условии хранения в невскрытой упаковке производителя.

5.2. Средство в упаковке производителя хранят в крытых сухих вентилируемых складских помещениях в соответствии с правилами хранения воспламеняющихся средств, при температуре от минус 10 °С до плюс 30 °С.

5.3. В аварийной ситуации при разливе большого количества средства засыпать его негорючим впитывающим материалом (песком, силикагелем), собрать и отправить на утилизацию. Работы проводить в средствах индивидуальной защиты: комбинезоне, резиновых сапогах, универсальных респираторах РУ 60М или РПГ-67 с патроном марки "А", герметичных очках, резиновых перчатках.

5.4. Средство транспортируют всеми видами наземного транспорта, в соответствии с правилами перевозки опасных грузов, действующими на этих видах транспорта и гарантирующих сохранность средства и тары.

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