

ІНСТРУКЦІЯ
із застосування засобу «НЕОСТЕРИЛ ЕКО»
виробництва ТОВ «Інтердез» з метою дезінфекції

Організація розробник – Державна установа «Інститут медицини праці НАМН України» за участю ТОВ «Інтердез» (Україна).

Ця інструкція визначає умови та режими застосування дезінфекційного засобу «Неостерил еко» виробництва ТОВ «Інтердез» (Україна) і призначені для персоналу лікувально-профілактичних закладів, підприємств фармацевтичної, парфумерно-косметичної, харчопереробної промисловості, мікробіологічних, біохімічних та технологічних лабораторій різного профілю, закладів комунально-побутового обслуговування, громадського харчування і торгівлі, транспорту, спортивно-оздоровчих закладів та інших організацій і установ в умовах підвищених вимог до санітарно-гігієнічного режиму, незалежно від форм власності та відомчого підпорядкування, а також для посадових осіб державної санітарно-епідеміологічної служби, які здійснюють нагляд за дотриманням санітарного законодавства на цих об'єктах.

Користувачам дозволяється тиражування інструкції у необхідній кількості примірників.

Засіб дезінфекційний «Неостерил еко»
внесено до Державного реєстру
дезінфекційних засобів 01.02. 2019 р. за
№57 на термін до 01.02.2024 р.

Затверджую
Директор ТОВ «Інтердез»



Таранович Н.А.

№01.02.2019 / 1

ІНСТРУКЦІЯ
із застосування засобу «НЕОСТЕРИЛ ЕКО» виробництва ТОВ «Інтердез»
з метою дезінфекції

1. ЗАГАЛЬНІ ПОЛОЖЕННЯ

1.1. Повна назва засобу - засіб дезінфекційний «Неостерил еко».

1.2. Виробник – ТОВ «Інтердез» (Україна) за ТУ У 20.2-37403360-006:2016 зі зміною №1;

1.3. Склад засобу (мас. %). Засіб у формі рідини і гелю містить етанол – 65,0, 2-пропанол - 4,7, бензалконію хлорид - 0,13, полігексаметиленбігуанід гідрохлорид – 0,1 (діючі речовини), вода підготовлена - до 100%. Для засобу у формі гелю додатково гелеутворювачі. Ароматизатор за вимогою користувача.

1.4. Форма випуску та фізико-хімічні властивості засобу. «Неостерил еко» є готовим до застосування засобом у вигляді прозорої рідини або гелю із специфічним запахом спиртів. Засіб може постачатись також у вигляді просочених ним серветок різного розміру, виготовлених з нетканого безворсового матеріалу.

При дезінфекції поверхонь об'єктів засіб «Неостерил еко» (рідина) не пошкоджує об'єкти, виготовлені із нержавіючих та конструкційних сталей, алюмінію і його сплавів, пластмас (окрім оргскла і акрілу), гуми, скла, лакофарбові покриття та інші матеріали, стійкі до дії спиртів, не залишає плям і нальоту. Після закінчення дезінфекційної обробки немає потреби змивати засіб водою.

При дезінфекції шкіри рук або тіла засіб «Неостерил еко» (рідина та серветки) розчиняє та видаляє механічні, білкові, жирові забруднення; має антиперспірантні властивості, зменшує потовиділення під рукавичками, пригнічує резидентну мікрофлору. Після закінчення антисептичної обробки не потребує змивання водою. Не спричиняє побічних ефектів; при аплікації на скарифіковану шкіру не уповільнює загоєння ран, сприяє загоєнню дрібних пошкоджень шкіри;

При дезінфекції шкіри операційного та ін'єкційного поля засіб «Неостерил еко» (рідина) розчиняє та видаляє механічні, білкові, жирові забруднення, забезпечує очищення і знежирення шкіри операційного поля, сприяє адгезії хірургічної плівки.

Засіб «Неостерил еко» повністю сумісний із засобом для гігієнічного миття рук «Неостерил М» і засобом для догляду за шкірою рук «Неософт» виробництва компанії «Baltiachemi OU» (Естонія) при послідовному застосуванні після них завдяки відсутності у складі несумісних компонентів.

1.5. Призначення засобу. Засіб «Неостерил еко» призначений:

- для швидкої дезінфекції невеликих за площею, а також важкодоступних для обробки поверхонь в приміщеннях, предметів умеблювання, приладів, медичного і технологічного обладнання та медичних інструментів, манікюрного, педикюрного і косметичного реманенту простої конструкції і конфігурації (без замкових частин, каналів і порожнин) тощо, стійких до дії спиртів;

- для ургентної дезінфекції (обробки) рук хірургів та інших осіб, що беруть участь в оперативних втручаннях в медичних закладах, у т.ч. пологових, неонатологічних, стоматологічних, травматологічних, комбустіологічних, дермато-венерологічних, естетичної хірургії та косметології тощо, а також в умовах надзвичайних ситуацій; перед виконанням лікувальних і діагностичних маніпуляцій, які потребують антисептичної обробки рук по типу обробки рук хірургів;

- для гігієнічної дезінфекції (обробки) за потребою рук персоналу: закладів охорони здоров'я будь-якого профілю (у тому числі хірургічних, стоматологічних, терапевтичних, офтальмологічних, акушерсько-гінекологічних, педіатричних, фізіотерапевтичних, дермато-венерологічних, пологових будинків, відділень комбустіології, неонатології, реанімації та інтенсивної терапії, гемодіалізу, трансплантації органів і інших асептичних приміщень та зон, що мають підвищені вимоги до асептики та антисептики; амбулаторій сімейної медицини, клінік репродуктивної медицини, реабілітаційних центрів, поліклінік, центрів паліативної медицини; станцій швидкої медичної та невідкладної допомоги, центрів переливання крові, медико-санітарних частин, хоспісів; лабораторій різного профілю (клінічних, біохімічних, бактеріологічних, вірусологічних, серологічних, кріомедицини, генетики, ПЦР, криміналістичні, профільні діагностичні та науково-дослідні лабораторії, лабораторії особливо-небезпечних інфекцій, санітарно-епідеміологічної служби), санаторно-курортних закладів (санаторії, профілакторії, будинки відпочинку), закладів естетичної хірургії та косметології; у вогнищах інфекційних захворювань; в умовах надзвичайних ситуацій; патологоанатомічних відділень, установ судово-медичної експертизи, персоналу моргів та сфери ритуальних послуг; в автомобілях швидкої медичної допомоги; аптечних закладів; дитячих дошкільних закладів, учбових закладів різних рівнів акредитації; закладів соціального захисту; підрозділів міністерств внутрішніх справ і оборони, в установах пенітенціарної системи; працівників підприємств парфумерно-косметичної, фармацевтичної і мікробіологічної промисловості; персоналу і клієнтів закладів комунально-побутового обслуговування (у т.ч. перукарні, косметологічні і дерматологічні клініки і салони, лазні, сауни, солярії та ін.); у домашніх умовах при догляді за хворими, новонародженими, особами літнього віку тощо;

- для деконтамінації шкіри рук персоналу підприємств харчопереробної промисловості (у т.ч. осіб, які контактують з харчовими продуктами та продовольчою сировиною), агропромислового комплексу (молоко-товарні ферми, птахофабрики тощо); закладів ресторанного господарства і торгівлі, всіх видів транспорту (зокрема, провідників та касирів, персоналу наземних служб авіатранспорту), касирів і інших осіб, що працюють з грошима, працівників підприємств, що надають поштові послуги, співробітників митниці і прикордонних служб в пунктах перетину державного кордону тощо;

- для дезінфекційної обробки шкіри операційного (без маркування меж) та ін'єкційного поля пацієнтів при виконанні лікувальних і діагностичних маніпуляцій (в т.ч. перед введенням катетерів і пункцією суглобів) в лікувально-профілактичних закладах, в машина швидкої медичної допомоги, в умовах надзвичайних ситуацій, в закладах соціального забезпечення (будинки для людей похилого віку, інвалідів тощо), санаторно-курортних закладів, пенітенціарних установах, а також населенням у побуті (в т.ч. перед застосуванням портативних глюкометрів);

- для дезінфекційної обробки шкіри ліктьових згинів донорів на станціях переливання крові та в інших лікувально-профілактичних закладах;

- для часткової санітарної обробки шкірних покривів;

- для обробки ділянок шкіри клієнтів при манікюрі, педикюрі, татуажі, пірсинзі тощо, а також після них з метою профілактики інфекцій шкіри;

- для просочування серветок одноразового використання для очищення і дезінфекції поверхонь, рукавичок і антисептичної обробки шкіри рук і тіла;

- для дезінфекції одягнутих на руки медичних рукавичок;

- для дезінфекції шкіри рук населенням у побуті;

- для дезінфекції шкіри стоп з метою профілактики грибкових захворювань, а також їх рецидивів (в т.ч. після відвідування об'єктів спортивно-оздоровчого профілю (басейни, лазні, сауни, фітнес центри);

- для дезінфекції взуття з метою профілактики дерматомікозів та їх рецидивів.

1.6. Спектр антимікробної дії. Засіб «Неостерил еко» має бактерицидну (в т.ч. проти збудників туберкульозу*) і госпітальних інфекцій (в т.ч. мультирезистентний стафілокок (MRSA), лістерії (*Listeria monocytogenes*), *Clostridium difficile*, *Micrococcus luteus*, *Enterococcus faecalis*, *Enterococcus hirae*, *Enterobacter cloacae*,

Streptococcus, Klebsiella pneumonia, Klebsiella oxytoca, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Helicobacter pylori, ентерогеморагічна кишкова паличка, синьогнійна паличка (*P. aeruginosa*), Clostridium difficile (у т.ч. в споровій формі), збудники дизентерії, сальмонельозу, паратифу, черевного тифу, холери, чуми, туляремії), фунгіцидну (зокрема, проти патогенних грибів родів Кандида, Трихофітон і пліснявих грибів Aspergillus niger у споровій формі), а також віруліцидну (у т.ч. проти найбільш стійких до дії антисептиків - вірусів поліомієліту, а також збудників гепатитів А, В і С, ВІЛ-інфекції, грипу всіх типів, парагрипу, вірусу «свинячого грипу» А(H1N1), вірусу «пташиного грипу» H5N1, SARS («атипова пневмонія»), аденовірусної, ентеровірусної, коронавірусної, респіраторно-синтиціальної, риновірусної, ротавірусної інфекції тощо) дію. (*Примітки. Туберкулоцидна дія засобу досліджена на тест-штамі *Mycobacterium terrae*, що відповідає ДСТУ EN 14348:2014).

Засіб високоефективний проти резидентної та транзитної мікрофлори шкіри, має пролонговану антимікробну дію, яка зберігається протягом не менше 3-х годин під рукавичками. Засіб тестовано згідно Європейських стандартів EN 1500, EN 12791 для гігієнічної обробки рук та обробки рук хірургів.

За спектром антимікробної дії засіб «Неостерил еко» може бути рекомендований для дезінфекційної обробки шкіри і швидкої дезінфекції поверхонь при інфекційних хворобах, спричинених новітніми вірусними патогенами, такими як хвороба Ебола (ХБВЕ) (рекомендації CDC (США) «Infection Prevention and Control Recommendations for Hospitalized Patients with Known or Suspected Ebola Hemorrhagic Fever in U.S. Hospitals»), SARS-CoV та ін.

1.7. Токсичність та безпечність засобу. Засіб «Неостерил еко» за параметрами гострої токсичності згідно ГОСТ 12.1.007-76 належить до 4 класу мало небезпечних речовин при інгаляційній дії, введенні в шлунок і нанесенні на шкіру.

У рекомендованих режимах застосування засіб не виявляє місцево-подразнюючі, шкірно-резорбтивні і сенсibiliзуючі властивості, не має канцерогенної, мутагенної, тератогенної, ембріотоксичної, гонадотропної дії. Специфічних віддалених ефектів засіб не має. Попадання засобу в очі спричиняє подразнюючу дію. Засіб не має вікових обмежень для застосування.

2. ПРИГОТУВАННЯ РОБОЧИХ РОЗЧИНІВ

Засіб випускається у вигляді рідини та гелю готових до використання без розведення водою та серветок, просочених засобом «Неостерил еко» (рідина).

3. СПОСІБ ЗАСТОСУВАННЯ ЗАСОБУ «НЕОСТЕРИЛ ЕКО»

3.1. Швидка дезінфекція поверхонь та виробів медичного призначення в екстрених (ургентних ситуаціях). Поверхні приміщень, твердих меблів, медичного обладнання, інструментів та апаратури протирають серветкою, змоченою засобом «Неостерил еко» (рідина) або зрошують з розпилювача з відстані приблизно 30 см при рекомендованій витраті засобу 40-50 мл/м². Поверхні повинні бути повністю зволоженими. Площа поверхні, що обробляється, повинна складати не більше 1/10 від загальної площі приміщення. Після дезінфекції поверхні не потребують промивання водою. Режими дезінфекції вказано у таблиці 1.

Перукарський, манікюрний, косметологічний інструментарій зрошують засобом «Неостерил еко» (рідина) з подальшим протиранням серветкою.

3.2. Використання серветок. Дезінфікуючі серветки, просочені засобом «Неостерил еко» (рідина) з нетканого матеріалу, білого або блакитного кольору, можуть бути різного розміру (зокрема, розміром 12 см x 16 см, 15 см x 20 см). Серветки ефективно видаляють зі шкіри і поверхонь біологічні забруднення, після застосування не потребують промивання водою.

Серветки просочені засобом «Неостерил еко» (рідина) призначені для застосування в лікувально-профілактичних установах будь-якого профілю, в т.ч. стоматологічних, офтальмологічних, дитячих стаціонарах акушерсько-гінекологічних клініках, пологових будинках (включаючи відділення неонатології), клінічних,

мікробіологічних та інших лабораторіях, в автомобілях швидкої медичної допомоги, на санітарному транспорті, у вогнищах інфекційних захворювань, в зонах надзвичайних ситуацій; на комунальних об'єктах (перукарні, салони краси, сауни, офіси, готелі, заклади соціального забезпечення), на підприємствах хіміко-фармацевтичної і біотехнологічної, харчової промисловості в якості засобу:

- для деконтамінації і гігієнічної обробки шкіри рук і тіла (згідно п.3.4);
- для обробки ін'єкційного поля (в т.ч. місць щеплень) (згідно п.3.5);
- для обробки стоп з метою профілактики грибкових інфекцій (згідно п.3.6);
- часткова санітарна обробка шкіри тіла, профілактика пролежнів (згідно п.3.7);
- для дезінфекції внутрішньої поверхні взуття з метою профілактики грибкових інфекцій (згідно п.3.8).

Серветкою, яка просочена засобом «Неостерил еко» (рідина), виконують обробку поверхонь методом протирання за режимом, встановленим для відповідного виду обробки і відповідної інфекції. Однією серветкою вказаних вище розмірів рекомендується обробляти приблизно 0,1 м².

Поверхні, які не забруднені біологічними виділеннями, протирають серветками одноразово з наступним дотриманням експозиції.

Поверхні, забруднені біологічними виділеннями, обробляють за 2 етапи:

1 етап - очищення поверхні перед дезінфекцією: протерти поверхню серветкою просоченою засобом «Неостерил еко» (рідина) для видалення забруднень, після чого викинути серветку в ємність для медичних відходів для подальшої утилізації;

2 етап - дезінфекція поверхні після очищення: попередньо очищену поверхню ретельно протерти серветкою просоченою засобом «Неостерил еко» (рідина), після чого викинути серветку в ємність для медичних відходів для подальшої утилізації.

Рекомендований термін використання серветок заводського виробництва після розкриття упакування (контейнеру) - протягом 45 діб за умови зберігання у щільно закритому упакуванні виробника.

Звільнені від серветок пластикові контейнери (банки) з клапаном або подвійною затискною кришкою дозволяється використовувати для збирання гострих медичних відходів категорії В.

3.3. Обробка шкіри рук хірургів. Ургентна обробка шкіри рук хірургів та іншого медичного персоналу, який бере участь в операційних втручаннях, спрямована проти транзитної та резидентної мікрофлори шкіри рук і здійснюється за стандартною процедурою перед будь-якою лікувальною або діагностичною процедурою, яка вимагає обробки рук хірургічного типу. Перед обробкою засобом «Неостерил еко» долоні рук і передпліччя ретельно миють за загальноприйнятими методиками* (**Примітка. Для миття рук, зокрема, рекомендується засіб для гігієнічного миття рук з антимікробними властивостями «НЕОСТЕРИЛ М» або аналогічний за складом*). Після миття руки висушують стерильним рушником або серветкою. Потім на долоні наносять засіб «Неостерил еко» (рідина або гель) окремими порціями у загальній кількості не менше 6 мл і втирають за стандартною методикою протягом 3 хвилин, підтримуючи шкіру зволоженою засобом протягом всього часу обробки. Не надягати рукавички на вологі від антисептика руки.

3.4. Гігієнічна обробка рук. Засіб «Неостерил еко» (рідина або гель) може застосовуватися для гігієнічної обробки за відсутністю води та обладнання для миття, без попереднього миття рук.

Обробку проводять одним з способів:

- на долоні рук нанести не менше 3 мл засобу «Неостерил еко» (рідина або гель) і втирати в шкіру до висихання, але не менше 30 секунд (для профілактики вірусних інфекцій, в т.ч. поліомієліту – не менше 3 хвилин), звертаючи увагу на ретельну обробку найбільш контамінованих ділянок, зокрема, міжпальцевих просторів і кінчиків пальців;
- долоні рук зрошують засобом «Неостерил еко» (рідина) із безаерозольного упакування (спрей) до повного зволоження оброблюваної ділянки шкіри засобом і втирають в шкіру

до повного висихання, але не менше 30 секунд (для профілактики поліомієліту – не менше 3 хвилин).

Для профілактики туберкульозу засіб наносять двічі по 3 мл, загальний час обробки не менше 1 хвилини.

Для профілактики хвороби, викликаной вірусом Ебола (ХВВЕ) або іншими новітніми вірусними патогенами, засіб «Неостерил еко» (рідина або гель) застосовувати за режимом проти поліомієліту.

За наявності видимих забруднень рук (біологічні рідини, виділення, загальні забруднення і т.п.) необхідно попередньо вимити руки проточною водою з милом, ретельно висушити, а потім нанести 3 мл засобу «Неостерил еко» (рідина або гель) і втирати в суху шкіру до висихання, але не менше 30 секунд, не змивати. Також можливо очистити шкіру серветкою, змоченою засобом «Неостерил еко» (рідина), після чого виконати гігієнічну обробку рук за наведеною вище методикою.

У промисловості та у побуті для деконтамінації і гігієнічної обробки шкіри рук персоналу 3 мл засобу «Неостерил еко» (рідина або гель) втирати в суху шкіру рук протягом 30 секунд, змивати не потрібно.

Методика втирання засобу для гігієнічної обробки рук згідно з Європейським стандартом EN 1500 наведена на малюнку 1.

3.5. Обробка шкіри ін'єкційного поля, у т.ч. місць щеплень. Шкіру в місці ін'єкції протирають стерильним тампоном, рясно змоченим засобом «Неостерил еко» (рідина) або рясно зрошують з безаерозольного упакування до повного зволоження. Час витримки після закінчення обробки - 30 секунд.

Таблиця 1. Режимми* швидкої дезінфекції об'єктів засобом «Неостерил еко»

Об'єкти дезінфекції	Вид інфекції	Час знезараження, хв	Спосіб знезараження
<ul style="list-style-type: none"> - поверхні в приміщеннях, тверді меблі, крісла для лікування та обстеження, медичні апарати і обладнання (в т.ч. барокамери, кувети, стоматологічне обладнання); поверхні та прилади у діагностичних лабораторіях; дрібні предмети побуту, тверді іграшки; - поверхні та об'єкти на всіх видах транспорту (в т.ч. санітарному, швидкої медичної допомоги); - предмети догляду хворих (термометри, манжети апаратів для вимірювання артеріального тиску, фонендоскопи, стетоскопи, клейонки, фартухи, подушки для кисню тощо); - гумові рукавички; - вироби медичного призначення, у т.ч. дрібні ручні інструменти, наконечники бормашин тощо; - перукарський, косметичний, манікюрний інструментарій, солярії, спортивне обладнання і інвентар; - обладнання комунального та готельного господарства, харчової, фармацевтичної, парфумерно-косметичної промисловості та ресторанного господарства; автомати фасування, пакування, дрібний інвентар, столи, ваги та ін.; - касові апарати, платіжні термінали, банкомати, телефонні апарати, стійкі до дії спиртів поверхні оргтехніки 	Бактеріальні інфекції (крім туберкульозу), вірусні інфекції респіраторні, а також з пар-ентеральним механізмом передачі (в т.ч. гепатити В і С, ВІЛ-інфекція), кандидози	0,5	Зрошення або протирання серветкою, змоченою розчином засобу
	Туберкульоз, дерматомікози	1	
	Поліовірусна інфекція	3	
	цвілеві гриби <i>Aspergillus niger</i>	5	

*на даному етапі дослідження специфічної активності в інших режимах не проводились;

Гігієнічна обробка шкіри рук
Стандартна методика втирання згідно з EN 1500



Стадія 1. Долоня до долоні



Стадія 2. Ліва долоня на тильній стороні правої кисті та навпаки



Стадія 3. Долоня до долоні з перехрещеними пальцями.



Стадія 4. Зовнішня сторона пальців на протилежній долоні з перехрещеними пальцями



Стадія 5. Колоподібне розтирання правого великого пальця у закритій долоні лівої руки та навпаки



Стадія 6. Колоподібне втирання зімкнутих кінчиків пальців правої руки на лівій долоні та навпаки

Засіб наносять у заглиблення долоні сухих рук. За наведеною схемою засіб протягом 30 сек. енергійно втирають у шкіру рук до зап'ястя. На кожній стадії рух повторюють п'ять разів. По закінченні шостої стадії окремі стадії повторюють до закінчення часу експозиції. У разі необхідності повторити втирання з новою порцією засобу. Слідкувати за тим, щоб протягом всього часу втирання засобу руки залишалися вологими від засобу.

3.6. Дезінфекційна обробка шкіри стоп ніг. Для дезінфекційної обробки шкіри стоп ніг з метою профілактики грибкових захворювань, а також їх рецидивів, обробку проводять одним з способів:

- шкіру протирають тампоном, змоченим засобом «Неостерил еко» (рідина) (не менше 3 мл на тампон) або серветкою просоченою засобом. Час витримки після закінчення обробки 1 хвилина;
- шкіру зрошують засобом «Неостерил еко» (рідина) до повного зволоження оброблюваної ділянки і витримують до висихання, але не менше 1 хвилини;
- на шкіру наносять засіб «Неостерил еко» (гель) (не менше 3 мл на стопу) і розподіляють по поверхні. Час витримки після закінчення обробки 1 хвилина.

3.7. Часткова санітарна обробка шкіри тіла, профілактика пролежнів. Засобом «Неостерил еко» (рідина) просочують марлевий тампон (серветку) і однократно ретельно протирають ділянки шкіри, що підлягають обробці. Час витримки 30 сек. або до повного висихання засобу.

3.8. Дезінфекція взуття. Дезінфекцію внутрішньої поверхні взуття здійснюють з метою профілактики дерматомікозів, а також при лікуванні з метою попередження рецидивів. Використовують засіб «Неостерил еко» (рідина) методом протирання серветкою (2 серветки на одну пару), змоченою засобом або методом зрошування, домагаючись рясного зволоження поверхні. Після закінчення обробки взуття дати висохнути, не промивати водою.

3.9. Обробка шкіри операційного поля і ліктьових згинів донорів. Шкіру протирають дворазово роздільними стерильними тампонами, рясно змоченими засобом

«Неостерил еко» (рідина). Час витримки після закінчення обробки - 2 хвилини. Напередодні операції хворий має прийняти душ (ванну) і змінити білизну.

4. ЗАСТЕРЕЖНІ ЗАХОДИ ПРИ РОБОТІ ІЗ ЗАСОБОМ

4.1. Загальні застереження при роботі із засобом. Засіб призначений тільки для зовнішнього застосування. Уникати попадання засобу в очі, на пошкоджену шкіру, слизові оболонки. Не застосовувати засіб для обробки відкритих ран і слизових оболонок.

Спирти, що входять до складу засобу, є легкозаймистими. Не застосовувати засіб поблизу джерел тепла і відкритого полум'я. При застосуванні засобу дотримуватись правил техніки безпеки при роботі із спиртовмісними засобами, забороняється палити. Для пожежогасіння рекомендується дрібнорозпорошена вода, хімічна повітряно-механічна піна, зріджений діоксид вуглецю.

4.2. Застережні заходи при приготуванні робочих розчинів. Засіб постачається готовим до застосування.

4.3. Застережні заходи в умовах застосування засобу для обробки окремих об'єктів. Дезінфекційна обробка шкіри рук і тіла, дезінфекція малих поверхонь не потребує застосування користувачем засобів індивідуального захисту органів дихання і очей, може проводитись в присутності сторонніх осіб (в т.ч. пацієнтів), безпосередньо не причетних до проведення робіт. При обробці поверхонь методом протирання серветками, насиченими засобом, рекомендується використовувати захисні рукавички.

4.4. Методи утилізації засобу. Засіб некондиційний і не придатний до використання за призначенням через порушення умов зберігання, транспортування або з вичерпаним терміном придатності підлягає передачі спеціалізованим організаціям для утилізації. Властивості засобу і способи його застосування виключають утворення відпрацьованих робочих розчинів.

Зливання засобу в каналізацію допускається з урахуванням протипожежних заходів. Засіб, що пролився, необхідно адсорбувати утримуючою рідиною речовиною (наприклад, ґрунт, пісок, силікагель), не використовувати займісті матеріали (тирсу та ін.). Залишки засобу змити достатньою кількістю води.

При належному використанні за призначенням засіб є безпечним для навколишнього середовища, біологічно розкладається, не біоакмулюється.

5. ОЗНАКИ ГОСТРОГО ОТРУЄННЯ. ЗАХОДИ ПЕРШОЇ ДОПОМОГИ

5.1. При випадковому потрапленні всередину та при тривалому вдиханні парів засобу можуть виникати явища отруєння, характерні для отруєння етиловим спиртом – запаморочення, головний біль, порушення координації рухів, нудота, блювання.

У цьому випадку слід забезпечити доступ свіжого повітря, рясно промити шлунок водою кімнатної температури, викликаючи блювоту. Потім дати випити декілька склянок води із додаванням адсорбенту (наприклад, 10-20 подрібнених таблеток активованого вугілля). При необхідності звернутися до лікаря!

5.2. При враженні дихальних шляхів вивести потерпілого на свіже повітря або в добре провітрюване приміщення, забезпечити спокій, тепло, звільнити від тісного одягу, рот і ніс промити водою.

5.3. При потрапленні засобу в очі їх промивають проточною водою протягом 10-15 хв. При виникненні симптомів подразнення слизової оболонки очей рекомендується закапати розчин альбуциду. При необхідності звернутися до лікаря.

6. ПАКУВАННЯ. ТРАНСПОРТУВАННЯ. ЗБЕРІГАННЯ

6.1. Засіб розфасовують: в дозовані пакети (саше) по 3,0 мл (тільки для засобу в формі гелю); в полімерні флакони місткістю від 0,03 дм³ до 1,0 дм³; пластикові каністри від 2,0 до 5,0 дм³; «in bulk» в полімерній упаковці. Засіб може постачатись у вигляді серветок, просякнутих засобом, в банках по 100, 150 або 200 шт., пакетах від 10 до 150 шт. або поштучно. Флакони можуть мати розпилюючий пристрій або ручну дозуючу

помпу. Для флаконів ємністю 0,5 і 1,0 дм³ можуть поставлятися настінні тримачі та дозуючі пристрої.

Допускається також застосування інших видів споживчої тари різної місткості.

6.2. Засіб перевозять в критих транспортних засобах в упакованні виробника будь-яким видом транспорту відповідно до правил перевезення займистих вантажів (етилового спирту).

6.3. Запаси засобу в складських приміщеннях зберігають в щільно закритому упакованні виробника при кімнатній температурі у місцях, недоступних для дітей, окремо від продуктів харчування, осторонь від нагрівальних приладів. Уникати заморожування засобу.

Гарантійний термін зберігання засобу - 3 роки від дати виробництва (термін проведених спостережень).

7. ФІЗИКО-ХІМІЧНІ І АНАЛІТИЧНІ МЕТОДИ КОНТРОЛЮ ЗАСОБУ

7.1. Засіб «Неостерил еко» контролюють за такими показниками якості: зовнішній вигляд, колір, запах, густина, водневий показник (рН), масова частка етанолу і 2-пропанолу, масова частка бензалконію хлориду, масова частка полігексаметиленбігуанід гідрохлориду нормативи яких вказано у таблиці 1.

Таблиця 2. Показники якості засобу «Неостерил» блакитний та помаранчевий

№ п/п	Найменування показників	Норми
1	Зовнішній вигляд	Прозора безбарвна рідина або гель
2	Запах	Характерний запах спиртів
3	Густина при 20°C, г/см ³	0,865-0,885
4	Водневий показник, одиниць рН	5,5-6,5
5	Масова частка етанолу, %	63,0 - 67,0
6	Масова частка 2-пропанолу, %	4,2-5,2
7	Масова частка бензалконію хлориду, %	0,12-0,14
8	Масова частка полігексаметиленбігуанід гідрохлориду, %	0,09-1,1

Примітки:

1. Кожна партія засобу підлягає прийнятно-здавальним випробуванням виробником за показниками 1-4. Показники 5-8 контролюють при постановці продукції на виробництво, а також при арбітражних і сертифікаційних випробуваннях;
2. Нормативи показників 1-4 розповсюджуються на засіб «Неостерил еко» (рідина) для просочування серветок.

7.2. Визначення зовнішнього вигляду і запаху.

7.2.1. Зовнішній вигляд засобу визначають візуально. Для цього в пробірку або хімічний стакан із безбарвного прозорого скла із внутрішнім діаметром 30-32 мм наливають засіб до половини і переглядають на світлі.

7.2.2. Запах оцінюють органолептичним методом.

7.3. Визначення густини при 20°C.

Визначення густини при 20°C проводять за допомогою ареометра за ГОСТ 18995.1 -73 «Продукти хімічні рідкі. Методи визначення густини».

7.4. Визначення водневого показника

Водневий показник визначають відповідно до вимог ГОСТ 22567.5.

7.5. Визначення масових часток етанолу і 2-пропанолу.

7.5.1. Устаткування, реактиви.

Хроматограф лабораторний газовий із полум'яно-іонізаційним детектором.

Колонка хроматографічна металева завдовжки 100 см і внутрішнім діаметром 0,3 см.

Сорбент – полісорб-1 із розміром частинок 0,1-0,3 мм за ТУ 6-09-10-1834-88.

Ваги лабораторні загального призначення 2 класу точності за ГОСТ 24104-2001 із найбільшою межею зважування 200 г.

Мікрошприц типу МШ-1.

Азот газоподібний технічний за ГОСТ 9293-74, стислий в балоні.

Водень технічний за ГОСТ 3022-88, стислий в балоні або із генератора водню системи ЗГС - 2.

Повітря, стисле в балоні за ГОСТ 17433-80 або із компресора.

Секундомір за ТУ 25-1894.003-90.

Етанол для хроматографії за ТУ 6-09-1710-77, аналітичний стандарт.

Пропанол-2 для хроматографії за ТУ 6-09-4522-77, аналітичний стандарт.

7.5.2. Умови хроматографування

Швидкість газу-носія 30 см³/хв.

Швидкість водню 30 см³/хв.

Швидкість повітря 300 ± 100 см /хв.

Температура термостата колонки 135 °С

Температура детектора 150 °С

Температура випарювача 200 °С

Об'єм проби, що вводиться 0,3 мкл

Швидкість руху діаграмної стрічки 200 мм/година

Час утримування етанолу ~ 2,5хв.

Час утримування 2-пропилового спирту ~ 4 хв.

Коефіцієнт атенювання підбирають таким чином, щоб висота хроматографічного піку етанолу складала 90% від шкали діаграмної стрічки.

7.5.3. Приготування градуювального розчину.

Із точністю до 0,0002 г зважують аналітичні стандарти етанолу, 2-пропанолу і дистильовану воду в кількостях, необхідних для отримання розчинів із концентрацією вказаних спиртів близько 65% і 4,7% відповідно. Відмічають величини наважок і розраховують точний вміст спиртів в масових відсотках.

7.5.4. Проведення випробування.

Градуювальний розчин і аналізований засіб хроматографують не менше 3 разів кожний і розраховують площі хроматографічних піків.

7.5.5. Обробка результатів.

Масові частки етанолу і 2-пропанолу (X) у відсотках обчислюють за формулою:

$$X = \frac{C_{ст} \times S_X}{S_{ст}}$$

де: $C_{ст}$ - вміст спирту, що визначається, в градуювальному розчині, %;

S_X - площа піку спирту, що визначається, на хроматограмі досліджуваного засобу;

$S_{ст}$ - площа піку спирту, що визначається, на хроматограмі стандартного розчину.

7.6 Визначення масової частки бензалконію хлориду.

7.6.1 Устаткування, реактиви і розчини:

- ваги лабораторні загального призначення 2 класу точності з найбільшою межею зважування 200 г за ДСТУ 7270;
- бюретка 1-1-2-25-0,1 за ДСТУ ISO 4787:2009;
- колба конічна КН-1-50- за ГОСТ 25336-82 зі шліфованої пробкою;
- піпетки 4 (5) -1-1, 2-1-5 за ДСТУ ISO 4787:2009;
- циліндри 1-25, 1-50, 1-100 по ГОСТ 1770-74;
- колби мірні 2-100-2 за ГОСТ 1770-74;
- натрію лаурилсульфат (додецилсульфат) за ТУ 6-09-64-75;
- цетилпіридинію хлорид 1-водний з вмістом основної речовини не менше 99,0% виробництва фірми «Мерк» (Німеччина) або реактив аналогічної кваліфікації;

- індикатор еозин-метиленовий синій (по Май-Грюнвальду), марки ч., за чинною документацією;
- хлороформ за ГОСТ 20015-88;
- натрій сірчаноокислий, марки х.ч. або ч.д.а., за чинною документацією;
- натрій вуглекислий марки х.ч. або ч.д.а., за чинною документацією;
- калій хлористий, марки х.ч. або ч.д.а., за чинною документацією;
- вода дистильована за ГОСТ 6709-72.

7.6.2. Підготовка до аналізу.

7.6.2.1. Приготування 0,005 н. водного розчину лаурилсульфату натрію.

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

7.6.2.2. Приготування сухої індикаторної суміші.

Індикатор еозин-метиленовий синій змішують з калієм хлористим в співвідношенні 1:100 і ретельно розтирають у фарфоровій ступці. Зберігають суху індикаторну суміш в бюксе з притертою кришкою протягом року.

7.6.2.3. Приготування 0,005 н. водного розчину цетилпіридинію хлориду.

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

7.6.2.4. Приготування карбонатно-сульфатного буферного розчину.

Карбонатно-сульфатний буферний розчин з рН 11 готують розчиненням 100 г натрію сірчаноокислого і 10 г натрію вуглекислого в дистильованій воді в мірній колбі місткістю 1 дм³ з доведенням обсягу дистильованою водою до мітки.

7.6.2.5. Визначення поправочного коефіцієнту розчину лаурилсульфату натрію.

Поправочний коефіцієнт приготованого розчину лаурилсульфату натрію визначають двофазним титруванням розчину цетилпіридинію хлориду 0,005 н. розчином лаурилсульфату натрію.

У мірну колбу місткістю 50 см³ до 10 см³ розчину цетилпіридинію 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 цетилпіридинію хлориду розчином лаурилсульфату натрію. Після додавання чергової порції титранту розчин в колбі струшують. В кінці титрування рожеве забарвлення хлороформного шару переходить в сине. Розраховують значення поправочного коефіцієнту К розчину лаурилсульфату натрію за формулою:

$$K = \frac{V_{цп}}{V_{лс}},$$

де

V_{цп} - обсяг 0,005 н. розчину цетилпіридинію хлориду, см³;

V_{лс} - обсяг розчину 0,005 н. лаурилсульфату натрію, який пішов на титрування, см³.

7.6.3. Проведення аналізу.

Наважку аналізованого засобу масою від 1,5 до 2,0 г, взяту з точністю до 0,0002 г, кількісно переносять в конічну колбу або в циліндр з притертою пробкою місткістю 50 см³, додають 10 см³ хлороформу, 30-50 мг сухої індикаторної суміші і доливають 5 см³ буферного розчину. Закривають колбу пробкою і струшують розчин. Отриману двухфазну систему титрують розчином лаурилсульфату натрію. Після додавання чергової порції титранту розчин в колбі струшують. В кінці титрування рожеве забарвлення хлороформного шару переходить в сине.

7.6.4. Обробка результатів.

Масову частку четвертинних амонієвих сполук (X) у відсотках обчислюють за формулою:

$$X_{\text{час}} = \frac{0,00177 \times V \times K \times 100}{m}$$

де 0,00177 - маса алкілдиметилбензиламоній хлориду, що відповідає 1 см³ розчину лаурилсульфату натрію з концентрацією точно С (C₁₂H₂₅SO₄Na) = 0,005 моль / дм³ (0,005 н.), г;

V - об'єм розчину лаурилсульфату натрію з концентрацією С (C₁₂H₂₅SO₄Na) = 0,005 моль / дм³ (0,005 н.), см³;

K - поправочний коефіцієнт розчину лаурилсульфату натрію з концентрацією С (C₁₂H₂₅SO₄Na) = 0,005 моль / дм³ (0,005 н.);

m - маса аналізованої проби, г.

За результат аналізу приймають середнє арифметичне значення двох паралельних визначень, абсолютна розбіжність між якими не повинно перевищувати допустиме розходження, рівне 0,5%.

Відносна сумарна похибка результату аналізу ±5,0% при довірчій ймовірності 0,95. Результат аналізу округляється до першого десяткового знака після коми.

7.7 Визначення масової частки полігексаметиленбігуанід гідрохлориду.

7.7.1 Устаткування, реактиви і розчини:

- ваги лабораторні загального призначення 2 класу точності з найбільшою межею зважування 200 г за ДСТУ 7270;
- бюретка 1-1-2-25-0,1 по ДСТУ ISO 4787:2009;
- колба конічна КН-1-50- по ГОСТ 25336-82 зі шліфованої пробкою;
- піпетки 4 (5) -1-1, 2-1-5 по ДСТУ ISO 4787:2009;
- циліндри 1-25, 1-50, 1-100 по ГОСТ 1770-74;
- колби мірні 2-100-2 за ГОСТ 1770-74;
- натрію лаурилсульфат (додецилсульфат) по ТУ 6-09-64-75;
- цетилпіридинію хлорид 1-водний з вмістом основної речовини не менше 99,0% виробництва фірми «Мерк» (Німеччина) або реактив аналогічної кваліфікації;
- індикатор бромфеноловий синій, марки чда., по ТУ 6-09-5421-90;
- хлороформ по ГОСТ 20015-88;
- натрій сірчанокислий, марки х.ч. або ч.д.а., за чинною документацією;
- натрій вуглекислий марки х.ч. або ч.д.а., за чинною документацією;
- калій хлористий, марки х.ч. або ч.д.а., за чинною документацією;
- вода дистильована за ГОСТ 6709-72.
- спирт етиловий, по ГОСТ 18300.

7.7.2. Підготовка до аналізу.

7.7.2.1. Приготування 0,005 н. водного розчину лаурилсульфату натрію здійснюють аналогічно пп.7.6.2.1.

7.7.2.2. Приготування 0,05% розчину бромфенолового синього.

Розчиняють 0,05 г бромфенолового синього в 20 см³ етилового спирту в мірній колбі місткістю 100 см³ з доведенням обсягу дистильованою водою до мітки.

7.7.2.3. Приготування 0,005 н. водного розчину цетилпіридинію хлориду здійснюють по пп. 7.6.2.3.

7.7.2.4. Приготування карбонатного буферного розчину здійснюють аналогічно пп. 7.6.2.4.

7.7.2.5. Визначення поправочного коефіцієнта розчину лаурилсульфату натрію здійснюють аналогічно пп. 7.6.2.5.

7.7.3. Проведення аналізу.

Наважку аналізованого засобу масою від 1,5 до 2,0 г, взяту з точністю до 0,0002 г, кількісно переносять в конічну колбу або в циліндр з притертою пробкою місткістю 50 см³, додають 10 см³ хлороформу, додають 0,080 см³ розчину бромфенолового синього і доливають 25 см³ буферного розчину. Закривають колбу пробкою і струшують розчин. Отриману двофазну систему титрують 0,005 н. розчином лаурилсульфату натрію. Після додавання чергової порції титранту розчин в колбі струшують. Зміна забарвлення водного шару контролюють, спостерігаючи в прохідному світлі. В кінці титрування розвивається фіолетове забарвлення водного шару.

7.7.4. Обробка результатів.

Масову частку полігексаніду ($X_{\text{ПГ}}$) у відсотках обчислюють за формулою:

$$X_{\text{ПГ}} = \frac{0,00195 \times (V - V_{\text{ЧАС}}) \times K \times 100}{m},$$

де

0,001095 - маса полігексаніду, що відповідає 1 см³ розчину лаурилсульфату натрію з концентрацією точно С ($\text{C}_{12}\text{H}_{25}\text{SO}_4\text{Na}$) = 0,005 моль / дм³ (0,005 н.), г;

V - об'єм розчину лаурилсульфату натрію з концентрацією С ($\text{C}_{12}\text{H}_{25}\text{SO}_4\text{Na}$) = 0,005 моль / дм³ (0,005 н.), який пішов на титрування полігексаніду і ЧАС, см³;

K - поправочний коефіцієнт розчину лаурилсульфату натрію з концентрацією С ($\text{C}_{12}\text{H}_{25}\text{SO}_4\text{Na}$) = 0,005 моль / дм³ (0,005 н.);

m - маса аналізованої проби, г;

$V_{\text{ЧАС}}$ - обсяг розчину лаурилсульфату натрію з концентрацією С ($\text{C}_{12}\text{H}_{25}\text{SO}_4\text{Na}$) = 0,005 моль / дм³ (0,005 н.), який пішов на титрування ЧАС, см³, розрахований виходячи з даних, отриманих за п.7.6:

$$V_{\text{ЧАС}} = \frac{X_{\text{ЧАС}} \times m}{K \times 0,00177 \times 100}$$

За результат аналізу приймають середнє значення двох паралельних визначень, абсолютна розбіжність між якими не повинно перевищувати допустиме розходження, рівне 0,02%.

Відносна сумарна похибка результату аналізу $\pm 5,0\%$ при довірчій ймовірності 0,95. Результат аналізу округляється до першого десяткового знака після коми.



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ПИТАНЬ
БЕЗПЕЧНОСТІ ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ**
вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, тел. 279-12-70, 279-75-58, факс 279-48-83,
e-mail: info@dps.gov.ua

ЗАТВЕРДЖУЮ

Голова Держпродспоживслужби

Магалецька В.В.

(прізвище, ім'я, по батькові)

(підпис)

М.П.

ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "12" 05 2021 року

№ 12.2-18-5/ 8171

Об'єкт експертизи: засіб дезінфекційний «Неостерил еко» (діючі речовини, мас. %: спирт етиловий - 65%; спирт ізопропіловий - 4,7%; бензалконію хлорид - 0,13%; полігексаметиленбіагуанідину гідрохлорид - 0,1%)

виготовлений у відповідності із – ТУ У 20.2-37-37403360-006:2016 «Засоби дезінфекційні марки «Неостерил» зі змінами № 1-2.

Код за ДКПЦ, УКТЗЕД, артикул: 20.20.14-30.00

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи: осередки інфекційних захворювань; заклади охорони здоров'я, дитячі дошкільні і учбово-виховні заклади; підприємства харчової та харчопереробної промисловості, агропромислового комплексу, мікробіологічної, фармацевтичної, парфумерно-косметичної промисловості, заклади ресторанного господарства і торгівлі, житлово-комунальні, громадські, культурно-освітні, спортивно-оздоровчі, видовищні заклади; всі види пасажирського і вантажного транспорту, установи соціального захисту, пенітенціарні установи, заклади зв'язку та банківські установи; в місцях загального користування; населенням у побуті; оптова і роздрібна торгівля.

Країна-виробник: ТОВ «Інтердез», Україна, 01011, м. Київ, Печерський узвіз, 15; тел./факс: (044) 206-01-51; info@interdez.com.ua. код за ЄДРПОУ 37403360. Адреса виробництва: 08062, Київська обл., Макарівський район, с. Пашківка, вул. Кірова, 2.

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, e-mail, веб-сайт)

Заявник експертизи: ТОВ «Інтердез», Україна, 01011, м. Київ, Печерський узвіз, 15; тел./факс: (044) 206-01-51; info@interdez.com.ua, код за ЄДРПОУ 37403360.

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, e-mail, веб-сайт)

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україні: продукція вітчизняного виробника.

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям безпеки/показникам: засіб дезінфекційний «Неостерил еко» за параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок та нанесенні на шкіру відноситься до 4 класу небезпеки (малонебезпечна речовина) згідно із законодавством, що діє на території України; може подразнювати слизові оболонки очей; не виявляє місцево-подразнюючої, шкірно-резорбтивної і сенсibilізуючої дії; відсутні віддалені побічні ефекти (мутагенність, канцерогенність, тератогенність). ГДК п.р.з. спирту етилового - 1000 мг/м³, п, 4 клас небезпеки, ГДК а.п. - 5,0 мг/м³; спирту ізопропілового ГДК п.р.з. - 10 мг/м³, п, 3 клас небезпеки, ГДК а.п. - 0,6 мг/м³. ОБРВ п.р.з. бензалконію хлориду/алкїлдиметилбензиламонію хлориду - 1 мг/м³, а.

Засіб володіє антимікробною активністю у відношенні до грампозитивних і грамнегативних бактерій (включаючи збудників туберкульозу) і збудників госпітальних інфекцій (в т.ч. метицилін-резистентний стафілокок (MRSA), лістерії, ентерогеморагічна кишкова паличка, синьогнійна паличка); віруліцидною

(включаючи віруси Коксаки, ЕСНО, поліомієліту, гепатитів А, В, С, ВІЛ-інфекцій, герпесу, SARS, віруси грипу, парагрипу та інших збудників гострих респіраторних інфекцій, ентеро-, рота-, корона- (коронавірусів людини, зокрема вірусу SARS-Co-2), вірусу «пташиного грипу» H5N1, вірусу «свинячого грипу» A(H1N1); фунгіцидною (щодо патогенних грибів родів Кандида, Трихофітон, а також пліснявих грибів, в т.ч. у споривій формі). Засіб високоефективний проти резидентної та транзиторної мікрофлори шкіри, має пролонговану антимікробну дію, яка зберігається протягом не менше 3-х годин під рукавичками.

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є: зберігання, транспортування, використання та поточний нагляд засобу здійснювати у відповідності з вимогами «Інструкції із застосування засобу «Неостерил еко» виробництва ТОВ «Інтердез» з метою дезінфекції». Засіб випускається готовим до застосування у формі рідини або гелю та серветок з специфічним запахом спиртів; ароматизатор за вимогою користувача.

Підлягає державній реєстрації в МОЗ України.

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи Засіб дезінфекційний «Неостерил еко» (діючі речовини, мас. %: спирт етиловий - 65%; спирт ізопропіловий - 4,7%; бензалконію хлорид - 0,13%; полігексаметиленбіагуанідину гідрохлорид - 0,1%) за наданою заявником документацією та зразком відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умови дотримання вимог цього висновку може бути використаний у заявленій сфері застосування.

Термін придатності: гарантується виробником.

Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо маркування обов'язкове. Висновок не може бути використаний для реклами споживчих якостей об'єкту експертизи.

Висновок дійсний: на термін дії ТУ У 20.2-37403360-006:2016 «Засоби дезінфекційні марки «Неостерил» зі змінами № 1-2.

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: продукція вітчизняного виробника.

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: продукція вітчизняного виробника.

Поточний державний санітарно-епідеміологічний нагляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку: виконання умов використання.

Комісія з державної санітарно-епідеміологічної експертизи Державної установи «Інститут медицини праці імені Ю.І. Кундієва Національної академії медичних наук України»

Протокол експертизи

Заступник Голови експертної комісії

01033, м. Київ, вул. Саксаганського, 75,
тел.: приймальня: (044) 284-34-27,
e-mail: yik@nanu.kiev.ua;
секретар експертної комісії:

(044) 289-63-94, e-mail: test-lab@ukr.net

(найменування, місцезнаходження, телефон, факс, e-mail, веб-сайт)

№ 3391 від 26 березня 2021 року

(№ протоколу, дата його затвердження)

М.П. (підпис)

Захаренко М.І.
(ініціали та прізвище)

М.П.



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

вул. М. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: moz@moz.gov.ua,
web: http://www.moz.gov.ua, код ЄДРПОУ 00012925

ТОВ «ІНТЕРДЕЗ»

вул. Нагірна, 27А,
Київ, 04107

ВИТЯГ

з Державного реєстру дезінфекційних засобів

Відповідно до пункту 8 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) дезінфекційних засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 3 липня 2006 р. № 908, Міністерство охорони здоров'я України повідомляє, що до Державного реєстру дезінфекційних засобів під номером 57 внесено:

Назва засобу, вміст діючих речовин

Засіб дезінфекційний "Неостерил еко" відповідно до технічних умов ТУ У 20.2-37-403360-006:2016 "Засоби дезінфекційні марки "Неостерил". Технічні умови" (д.р.: спирт етиловий - 65%; спирт ізопропиловий - 4,7%; бензалконію хлорид - 0,123%; полігексаметилбіагуанідіну гідрохлорид - 0,1%)

Назва заявника продукції, країна, місцезнаходження

ТОВ "Інтердез", Україна, 01011, м. Київ, Печерський узвіз 15

Назва виробника продукції, країна, місцезнаходження

ТОВ "Інтердез", Україна, 01011, м. Київ, Печерський узвіз 15

Об'єкти застосування

Заклади охорони здоров'я, інфекційні вогнища, дитячі заклади, промислові підприємства, у т.ч. фармацевтичної, мікробіологічної, парфумерно-косметичної, харчопереробної промисловості, теплиці, заклади ресторанного господарства і торгівлі, спортивно-оздоровчі та комунально-побутового обслуговування, транспорт, громадські будівлі, в умовах надзвичайних ситуацій, побут тощо

Дата внесення дезінфекційного засобу в реєстр 01.02.2019

Термін дії до 01.02.2024

**Установа, заклад державної санітарно-епідеміологічної служби
(експертна комісія), яка видала висновок державної санітарно-
епідеміологічної експертизи**

ДУ "Інститут медицини праці НАМН України" висновок державної
санітарно-епідеміологічної експертизи № 05.03.02-04/23176 від 30.06.2016

**Генеральний директор Директорату
фармацевтичного забезпечення**



Олександр КОМАРІДА

«08» червня 2021 р.