

КОНТРОЛЬНЫЙ
№ 2D

ОБОСОБЛЕННОЕ СТРУКТУРНОЕ ПОДРАЗДЕЛЕНИЕ
«ВИНО-ВОДОЧНЫЙ ЗАВОД «КОЛОС»
ОТКРЫТОГО АКЦИОНЕРНОГО ОБЩЕСТВА «ДОРОРС»

СОГЛАСОВАНО

Письмо ГУ «Республиканский
центр гигиены, эпидемиологии
и общественного здоровья»

№ 18-12-01/3390

« 11 » 05 2020 г.

УТВЕРЖДАЮ

Директор ОСП «Вино-
водочный завод «Колос»
ОАО «ДОРОРС»



Е.Л. Тумащук

05 2020 г.

**ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
СРЕДСТВА ДЕЗИНФИЦИРУЮЩЕГО СПИРТСОДЕРЖАЩЕГО
ДЛЯ ОБРАБОТКИ ПОВЕРХНОСТЕЙ**

«ДЕЗИКЛИН оптима»
«DEZ&CLEAN optima»

Вступает в действие
с даты утверждения

1 Общие сведения

1.1 Описание:

«Средство дезинфицирующее спиртосодержащее для обработки поверхностей «ДЕЗИКЛИН Оптима» «DEZ&CLEAN optima» (далее – средство) соответствует требованиям ТУ BY 100065331.006-2020 «Средства дезинфицирующие спиртосодержащие» и представляет собой готовую к применению прозрачную жидкость зеленоватого цвета со специфическим спиртовым запахом и отдушкой «Мяты». Активно-действующим веществом является спирт этиловый ректификованный из пищевого сырья или спирт этиловый ректификованный технический (далее – этиловый спирт).

1.2 Состав: спирт этиловый ректификованный из пищевого сырья или спирт этиловый ректификованный технический, вода питьевая, денатурирующая добавка битрекс (денатоний бензоат), комплексная пищевая добавка «Натуральный травяной краситель «Зеленый», отдушка - экстракт мяты.

1.3 Назначение: Средство предназначено для обработки поверхностей в местах предприятий промышленности, за исключением пищевой промышленности.

1.4 Область применения: средство предназначено для применения:

- в организациях по производству парфюмерно-косметической продукции;
- на предприятиях транспорта;
- в организациях сервисного обслуживания, культуры, спорта и отдыха;
- в санаторно-курортных учреждениях;
- на объектах коммунальных служб;
- в детских дошкольных и школьных учреждениях;
- в пансионатах по уходу за пожилыми людьми;
- на предприятиях сферы бытового обслуживания;
- в организациях торговли и на рынках;
- в любых других учреждениях, где предписана обработка поверхностей дезинфицирующими средствами, за исключением предприятий пищевой промышленности.

1.5 Токсикологическая характеристика

Согласно классификации, указанной в ГОСТ 12.1.007-76 «Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности», по параметрам острой токсичности при внутрижелудочном поступлении средство относится к IV классу опасности «вещества малоопасные».

1.6 Упаковка: стеклянные, полимерные бутылки вместимостью от 1,0 л до 6,0 л оснащенные завинчивающейся крышкой с механическим распылителем или пульверизатором или без них.

Упаковка, оснащенная механическим распылителем или пульверизатором, может быть дополнительно укупорена декоративным колпачком, который должен легко сниматься, но не

2 Способ применения средства

2.1 Указания по применению: средство готово к применению для обработки поверхностей объектов в соответствии с п 1.4 настоящей инструкции. После обработки средством не требуется промывание водой.

2.2 Обработку проводят путем протирания или орошения.

Норма расхода средства при однократном протирании или орошении составляет 50 мл/м².

Время обеззараживания – 0,5 мин.

2.3 Средство применяют способом орошения с расстояния не менее 30 см с использованием механических распылителей, пульверизаторов или с использованием специального оборудования (распылителя), добиваясь равномерного смачивания.

2.4 Средство содержит этиловый спирт, обладает выраженным антимикробным действием.

3 Методы контроля

3.1 Определение внешнего вида, цвета, запаха

3.1.1 Приборы оборудование и материалы:

- стаканы В-1-100 ТС или Н-1-100 ТС по ГОСТ 25336;

- бумага белая, ватман или полуватман по ТНПА;

- контрольные образцы внешнего вида, цвета и запаха средства.

3.1.2 Изготовление контрольных образцов внешнего вида, цвета, запаха средства

Контрольные образцы внешнего вида, цвета и запаха средства изготавливает лаборатория изготовителя из сырья, прошедшего входной контроль в соответствии с рецептурой, утвержденной в установленном порядке. Средства помещают в бутылки вместимостью от 1,0 л до 6,0 л с плотно прилегающими (завинчивающимися) укупорочными средствами, на которые закрепляют этикетки с реквизитами (наименование образца, дата изготовления).

Контрольные образцы средства утверждает руководитель изготовителя. Срок хранения контрольных образцов – 5 лет от даты изготовления.

3.1.3 Проведение испытания

Определение внешнего вида, цвета и запаха проводят с использованием представительной пробы, изготовленной путем отбора пробоотборником из купажной емкости в количестве не менее 1,0 л перед упаковыванием в потребительскую упаковку.

Содержимое встряхивают в течение 3 - 5 с. В стакан вместимостью 100 мл наливают (50 ± 10) мл средства. В аналогичный химический стакан помещают такое же количество средства контрольного образца.

Для определения внешнего вида и цвета содержимое обоих стаканов рассматривают в отраженном свете на фоне листа белой бумаги при естественном освещении и сравнивают.

Запах определяют органолептически.

Проверяемое средство должно соответствовать внешнему виду, цвету и запаху контрольного образца.

3.2 Определение объемной доли спирта этилового спирта

Объемную долю этилового спирта определяют по СТБ 1460 (7.4).

3.3 Определение активности водородных ионов (рН)

Активность водородных ионов (рН) определяют по ГОСТ 32385.

3.4 Определение содержания битрекса

Содержание битрекса определяют по ГОСТ 31497 или методикам определения, разработанным и утвержденным в установленном порядке.

3.5 Определение содержания денатурирующих добавок

Содержание денатурирующих добавок определяют по методикам определения, разработанным и утвержденным в установленном порядке.

3.6 Определение содержания отдушки и красителя

3.6.1 Количество вносимой в средства отдушки контролируют при закладке весовым методом на весах для статического взвешивания по ГОСТ OIML R 76-1, прошедших метрологический контроль в соответствии с законодательством Республики Беларусь, среднего класса точности с пределом взвешивания, соответствующим измеряемой массе. Допускается применение других средств измерения, внесенных в Государственный реестр средств измерений Республики Беларусь, с метрологическими характеристиками не ниже указанного класса точности.

3.6.2 Содержание красителя определяют по ГОСТ 6965 или методикам выполнения измерений, разработанным и утвержденным в установленном порядке.

3.7 Определение показателей безопасности

3.7.1 Определение показателей безопасности осуществляют по «Временной инструкции «Методы испытаний противомикробной активности дезинфицирующих средств» № 4718», утвержденной Главным государственным санитарным врачом РБ 24.12.98, и «Инструкцией по применению «Методы проверки и оценки антимикробной активности дезинфицирующих и антисептических средств» № 11-20-2005-2003», утвержденной Главным государственным санитарным врачом РБ 22.12.2003 или по методикам выполнения измерений, разработанным и утвержденным в установленном порядке.

4 Меры предосторожности

4.1 Средство используют только для наружного применения.

4.2 При применении избегать попадания средства в глаза.

4.3 Хранить в недоступном для детей месте, **отдельно от лекарств и продуктов питания.**

Минздрав РБ
Государственное учреждение
«РЕСПУБЛИКАНСКИЙ ЦЕНТР
ГИГИЕНЫ, ЭПИДЕМИОЛОГИИ
И ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ»
Для нормативной документации

4.4 Запрещается использовать средство по истечении срока годности.

4.5 При использовании средства в упаковке с механическим распылителем или пульверизатором:

- не подвергать воздействию прямых солнечных лучей и нагреванию флакона;

- не распылять вблизи открытого огня или нагревательных приборов.

5 Первая помощь при случайных отравлениях

5.1 При случайном попадании средства в желудок рекомендуется выпить несколько стаканов воды и вызвать рвоту, затем принять 10-15 измельченных таблеток активированного угля. В случае появления клинических симптомов отравления - слабость, головокружение, тошнота, рвота, боль различной локализации неясной этиологии - обратиться к врачу!

5.2 При попадании средства в глаза следует немедленно тщательно промыть их большим количеством проточной питьевой воды в течение 5-10 мин. В случае появления резкой боли, слезотечения, выраженного отека и покраснения век и конъюнктивы - обратиться к офтальмологу!

5.3 При ингаляции парами средства – вывести пострадавшего на воздух. При развитии раздражения дыхательных путей или затруднении дыхания вызвать скорую медицинскую помощь.

6 Транспортировка и хранение

6.1 Транспортировать средство допускается всеми видами транспорта, гарантирующими сохранность оригинальной упаковки и соблюдение условий хранения и транспортирования продукта.

6.2 Хранить в местах, недоступных детям, отдельно от лекарственных средств и продуктов питания, вдали от нагревательных приборов, не допуская попадания прямых солнечных лучей при температуре от минус 10 °С до плюс 30 °С.

6.3 В случае непреднамеренного попадания средства в окружающую среду *не требуется* проводить уборку при соблюдении специальных мер личной безопасности персонала.

6.4 Срок годности в оригинальной потребительской упаковке изготовителя при соблюдении условий хранения и транспортирования – 5 лет от даты изготовления.