

**СОГЛАСОВАНО**

Зам. руководителя  
Испытательного лабораторного центра  
ФГУ «РНИИТО им. Р.Р. Вредена»  
Минздравсоцразвития России

вед.н.с, к.ф.н. А.Г. Абакирова

*Абакирова*  
«21» Июня 2011 г.



**УТВЕРЖДАЮ**

Генеральный директор  
ЗАО «Специализированная  
промышленная компания ИрИОХ»

*Шелупаев*  
«21» Июня 2011 г.



**ИНСТРУКЦИЯ № 2/11**  
по применению средства дезинфицирующего  
«Анавидин-Экспроф»  
(ЗАО «СПК ИрИОХ», Россия)

2011 год

**ИНСТРУКЦИЯ № 2/11**  
по применению средства дезинфицирующего «Анавидин-Экспроф»  
(ЗАО «СПК ИрИОХ»)

Инструкция разработана в Испытательном лабораторном центре ФГУ «РНИИТО им. Р.Р. Вредена» Минздравсоцразвития России, ЗАО «СПК ИрИОХ».

Авторы: А.Г. Афиногенова, Г.Е. Афиногенов (ИЛЦ ФГУ «РНИИТО им. Р.Р. Вредена»); А.П. Шелупаев, А.О. Савинова (ЗАО «СПК ИрИОХ»).

Инструкция предназначена для персонала лечебно-профилактических организаций и учреждений /ЛПО и ЛПУ/ (в том числе хирургических, стоматологических, кожно-венерологических, педиатрических, учреждений акушерско-гинекологического профиля, включая отделения неонатологии), клинических, иммунологических, ПЦР, вирусологических и микробиологических лабораторий, станций скорой помощи, туберкулезных диспансеров, бюро судебно-медицинской экспертизы, патологоанатомического бюро и т.д., работников организаций дезинфекционного профиля, специалистов органов Роспотребнадзора, персонала учреждений социального обеспечения, детских, образовательных, пенитенциарных, предприятий коммунально-бытового обслуживания (включая персонал моргов, работников ритуальных услуг), ветеринарных учреждений, административных учреждений, торговых предприятий и предприятий общественного питания, развлекательных и выставочных центров, театров, кинотеатров, музеев, стадионов и других спортивных сооружений, гостиниц, общежитий, бани, саун, бассейнов, прачечных, парикмахерских и других коммунально-бытовых объектов, объектов водоканала и энергосети, объектов инфраструктуры МО, Вооруженных сил, МЧС и других ведомств, сотрудников других юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, выполняющих работы по дезинфекции, а также для населения в быту.

## 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Средство дезинфицирующее «Анавидин-Экспроф» представляет собой готовый к применению препарат в виде прозрачной бесцветной или светло-желтой жидкости, немного пенящейся при встряхивании, со слабым запахом отдушки (или без отдушки). Содержит сополимер солей гексаметиленгуанидина ( $0,8\pm0,1\%$ ) и смесь четвертично-аммониевых соединений (ЧАС) – алкилдиметилбензиламмоний хлорид и алкилдиметилэтилбензиламмоний хлорид – суммарно ( $0,2\pm0,05\%$ ) в качестве действующих веществ, а также воду.

Срок хранения средства 3 года со дня изготовления, при условии хранения средства в герметичной заводской упаковке.

Средство «Анавидин-Экспроф» выпускается в полистиленовых флаконах со спрей-дозатором вместимостью  $0,05 \text{ дм}^3$ ;  $0,09 \text{ дм}^3$ ;  $0,1 \text{ дм}^3$ ;  $0,2 \text{ дм}^3$ ;  $0,25 \text{ дм}^3$ , а также в полимерной таре вместимостью  $0,1 \text{ дм}^3$ ;  $0,25 \text{ дм}^3$ ;  $0,5 \text{ дм}^3$ ;  $0,6 \text{ дм}^3$ ;  $0,75 \text{ дм}^3$ ;  $1 \text{ дм}^3$ ;  $1,2 \text{ дм}^3$ ;  $1,5 \text{ дм}^3$ ;  $2 \text{ дм}^3$ ;  $3 \text{ дм}^3$ ;  $5 \text{ дм}^3$ ;  $10 \text{ дм}^3$ , пластиковых пакетах объемом от  $0,5$  до  $1 \text{ л}$  и аэрозольных баллончиках под давлением объемом до  $500 \text{ см}^3$  или в другой таре по требованию заказчика.

1.2. Средство «Анавидин-Экспроф» обладает антимикробной активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (включая возбудителей внутрибольничных инфекций, микобактерии туберкулеза, кишечных инфекций), вирусов (в отношении всех известных вирусов-патогенов человека, в том числе вирусов энтеральных и парентеральных гепатитов (в т.ч. гепатита А, В и С), ВИЧ, полиомиелита, адено-вирусов,

вирусов «атипичной пневмонии» (SARS), «птичьего» гриппа H5N1, «свиного» гриппа, гриппа человека, герпеса и др.), грибов рода Кандида, Трихофитон.

Средство сохраняет свои свойства после замерзания и последующего оттаивания.

Средство обладает пролонгированным антимикробным действием не менее 5 часов.

1.3. Средство «Анавидин-Экспроф» по параметрам острой токсичности относится к 4 классу малоопасных веществ по ГОСТ 12.1.007-76 при нанесении на кожу и введении в желудок. Местно-раздражающие, кожно-резорбтивные и сенсибилизирующие свойства в рекомендованных режимах применения у средства не выявлены. Средство обладает слабо выраженным раздражающим действием на слизистые оболочки глаза. Нанесение средства на скарифициированную кожу не осложняет заживления искусственно нанесенных ран. По степени ингаляционной опасности средство относится к 4 классу малоопасных веществ.

ПДК в воздухе рабочей зоны для водорастворимых солей гексаметиленгуанидина -  $2 \text{ мг}/\text{м}^3$ ; алкилдиметилбензиламмоний хлорида -  $1,0 \text{ мг}/\text{м}^3$ ; алкилдиметилэтилбензиламмониум хлорида -  $1,0 \text{ мг}/\text{м}^3$ .

Средство безопасно для обработки кожи детей с 3 месяцев.

1.4. Средство «Анавидин-Экспроф» предназначено:

- для обработки рук хирургов, операционных медицинских сестер, акушерок и других лиц, участвующих в проведении операций и приеме родов;

- для обработки локтевых сгибов доноров;

- для обработки кожи операционного и инъекционного полей пациентов лечебно-профилактических организаций и учреждений;

- для гигиенической обработки рук медицинского персонала ЛПО и ЛПУ, в том числе персонала машин скорой медицинской помощи, при чрезвычайных ситуациях, в службе медицины катастроф, персонала стоматологических клиник и родильных домов, рук медицинских работников детских дошкольных и школьных учреждений, учреждений соцобеспечения (дома престарелых, инвалидов и др.);

- для гигиенической обработки рук работников парфюмерно-косметических и фармацевтических предприятий, объектов коммунальных служб (в том числе косметических салонов, парикмахерских, салонов красоты, педикюрных и маникюрных кабинетов и др.);

- для гигиенической обработки рук работников пищевых предприятий, предприятий общественного питания и предприятий продовольственной торговли (в т.ч. кассиров и др. лиц, работающих с денежными купюрами);

- для гигиенической обработки рук работников предприятий химико-фармацевтической и биотехнологической промышленности;

- для гигиенической обработки рук работников птицеводческих, животноводческих, свиноводческих и звероводческих хозяйств;

- средство может быть использовано для обеззараживания резиновых перчаток (из латекса), надетых на руки персонала, на предприятиях, выпускающих стерильную продукцию, где требуется соблюдение асептических условий, а также в случае попадания на перчатки инфекционного материала в микробиологических лабораториях при бактериальных инфекциях;

- для обработки ступней ног и внутренней поверхности обуви с целью профилактики грибковых заболеваний;

- для гигиенической обработки рук населением и инъекционного поля пациентов в быту;

- для дезинфекции небольших по площади, а также труднодоступных поверхностей в помещениях; предметов обстановки; приборов; стоматологических наконечников, зеркал, термометров и других мелких изделий; медицинского оборудования, игрушек, предметов ухода за больными;



- для дезинфекции резиновых, пропиленовых ковриков;
- в качестве пропиточного состава, для изготовления влажных дезинфицирующих салфеток.

## 2. ПРИМЕНЕНИЕ СРЕДСТВА «Анавидин-Экспроф»

**2.1. Гигиеническая обработка рук:** на сухие руки (без предварительного мытья водой и мылом) наносят 3 мл средства и втирают в кожу до высыхания, но не менее 30 сек, обращая внимание на тщательность обработки кожи межпальцевых пространств.

**2.2. Обработка рук хирургов и лиц, участвующих в проведении оперативных вмешательств:** перед применением средства кисти рук и предплечий предварительно тщательно моют теплой проточной водой и туалетным мылом (твердым или жидким) в течение 2 мин, после чего их высушивают стерильной марлевой салфеткой.

Далее на кисти рук наносят 2,5 мл средства отдельными порциями, равномерно распределяя и при этом тщательно втирая его в кожу кистей рук и предплечий в течение 1,5 мин; после этого на руки наносят новую порцию (2,5 мл) средства и в течение 1,5 мин повторяют обработку рук средством. Общее время обработки составляет не менее 3 мин.

**2.3. Обработка кожи операционного поля и локтевых сгибов доноров:** кожу двукратно протирают (тереть в одном направлении) раздельными стерильными марлевыми тампонами, обильно смоченными в средстве. Время выдержки после окончания обработки - 2 мин. Накануне операции больной принимает душ (ванну), меняет белье.

**2.4. Обработка кожи инъекционного поля:** кожу протирают (в одном направлении) стерильным ватным тампоном, обильно смоченным в средстве. Время выдержки после окончания обработки 30 сек.

**2.5. Обработка резиновых перчаток, надетых на руки персонала:** поверхность резиновых перчаток, надетых на руки персонала, обрабатывают путем тщательного протирания стерильным марлевым или ватным тампоном, обильно смоченным средством (норма расхода средства не менее 3 мл на тампон). Время обработки – не менее 1 минуты (до полного высыхания поверхности перчаток).

**2.6. Профилактическая обработка ступней ног:** салфеткой или ватным тампоном, обильно смоченным средством, тщательно протереть кожу ступней ног после посещения бассейна, сауны, душевой и др.; время обработки каждой ступни - не менее 30 сек.

**2.7. Обработка поверхностей в помещениях, предметов обстановки, приборов, медицинского оборудования.** Поверхности орошают средством до полного смачивания с расстояния 30 см или протирают чистой ветошью, смоченной средством.

Расход средства составляет не более 50 мл (в среднем – 30-40 мл) на 1м<sup>2</sup> поверхности.

Максимально допустимая площадь обрабатываемой поверхности средством должна составлять не более 1/10 от общей площади помещения. Например: в помещении общей площадью 10 м<sup>2</sup> обеззараживаемая поверхность должна составлять не более 1 м<sup>2</sup>.

Средство быстро высыхает (в среднем за 10 минут), не оставляя следов на поверхностях. Поверхности готовы к использованию сразу же после высыхания средства.

В случае необходимости поверхности можно протереть стерильными марлевыми салфетками после дезинфекционной выдержки (3 или 5 мин), не дожидаясь их высыхания.

**2.7.1. Поверхности предметы ухода за больными, игрушки, не загрязненные биологическими выделениями (в т.ч. стоматологические наконечники, зеркала и др.),** протирают салфетками из тканного или нетканного материала, смоченными средством «Анавидин-Экспроф», или орошают их средством «Анавидин-Экспроф» с помехой ручного распылителя однократно с экспозиционной выдержкой 3 минуты.



4

**2.7.2. Поверхности, предметы ухода за больными, игрушки, загрязненные биологическими выделениями (в т.ч. стоматологические наконечники, зеркала и др.),** обрабатывают в 2 этапа:

**2.7.2.1. 1 этап: Очистка поверхностей перед дезинфекцией**

Распылить средство «Анавидин-Экспроф» непосредственно на поверхность, которую необходимо очистить.

Протереть поверхность чистой бумажной салфеткой для удаления грязи и биологических загрязнений (пленок).

Выбросить салфетку в емкость для медицинских отходов класса Б для дальнейшей дезинфекции и утилизации.

**2.7.2.2. 2 этап: Дезинфекция поверхностей после очистки**

Распылить средство «Анавидин-Экспроф» непосредственно на предварительно очищенную поверхность, тщательно смочив поверхность препаратом, или протереть ее салфетками, смоченными средством «Анавидин-Экспроф». Дезинфекционная экспозиция 5 мин.

После дезинфекционной выдержки в случае необходимости протереть поверхности стерильными марлевыми салфетками, не дожидаясь их высыхания.

## 3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

3.1. Использовать только для наружного применения.

3.2. Избегать попадания средства в глаза и на слизистые оболочки.

3.3. По истечении срока годности использование средства запрещается.

## 4. МЕРЫ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ СЛУЧАЙНОМ ОТРАВЛЕНИИ

**4.1.** При случайном попадании средства в желудок необходимо выпить несколько стаканов воды с адсорбентом (например, 10-15 измельченных таблеток активированного угля на стакан воды), желудок не промывать. При необходимости обратиться к врачу.

**4.2.** При случайном попадании средства в глаза их следует промыть проточной водой, закапать 1-2 капли 20-30% раствора сульфацила натрия.

## 5. УПАКОВКА, ТРАНСПОРТИРОВКА, ХРАНЕНИЕ

**5.1.** Средство «Анавидин-Экспроф» выпускается в полиэтиленовых флаконах со спрей-дозатором вместимостью 0,05 дм<sup>3</sup>; 0,09 дм<sup>3</sup>; 0,1 дм<sup>3</sup>; 0,2 дм<sup>3</sup>; 0,25 дм<sup>3</sup>, а также в полимерной таре вместимостью 0,1 дм<sup>3</sup>, 0,25 дм<sup>3</sup>, 0,5 дм<sup>3</sup>, 0,6 дм<sup>3</sup>, 0,75 дм<sup>3</sup>; 1 дм<sup>3</sup>; 1,2 дм<sup>3</sup>; 1,5 дм<sup>3</sup>; 2 дм<sup>3</sup>; 3 дм<sup>3</sup>; 5 дм<sup>3</sup>; 10 дм<sup>3</sup>, пластиковых пакетах объемом от 0,5 до 1 л и аэрозольных баллонов под давлением объемом до 500 см<sup>3</sup> или в другой таре по требованию заказчика.

**5.2.** Допускается транспортировка любым видом транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

**5.3.** При случайном разливе средство собрать в емкость для последующей утилизации.

**5.4.** Хранить в плотно закрытой заводской таре, отдельно от ядовитых веществ не доступных детям, в крытых складских помещениях при температуре от плюс 5°C до плюс 35°C.

**5.5.** Срок годности средства при соблюдении условий хранения составляет 3 года со дня изготовления.



5

## 6. ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ И АНАЛИТИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

Средство «Анавидин-Экспроф» контролируется по следующим показателям качества: внешний вид, цвет, показатель концентрации водородных ионов (рН), массовая доля сополимера солей гексаметиленгуанидина и ЧАС (суммарно алкилдиметилбензиламмоний хлорида и алкилдиметилэтилбензиламмоний хлорида).

Контролируемые показатели и нормы по каждому из них представлены в таблице 1.

Таблица 1. Показатели качества и нормы для средства «Анавидин-Экспроф»

№ п/п	Наименование показателей	Нормы	Методы испытаний
1.	Внешний вид, цвет	Прозрачная жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета, пенящаяся при встряхивании. Допускается присутствие небольшого количества осадка	По п. 6.1
2	Запах	Слабый запах применяемой отдушки/без отдушки	По п. 6.1
2.	Показатель концентрации водородных ионов рН средства	5,0-8,5	По п.6.2
3.	Массовая доля ЧАС (суммарно алкилдиметилбензиламмоний хлорида и алкилдиметилэтилбензиламмоний хлорида, %)	0,8±0,1	По п.6.3
4.	Массовая доля сополимера солей гексаметиленгуанидина, %	0,2±0,05	По п.6.4

### 6.1. Контроль внешнего вида, цвета и запаха

Внешний вид дезинфицирующего средства «Анавидин-Экспроф» определяют визуально.

6.1.1. Внешний вид средства определяют просматриванием средства в пробирке из бесцветного стекла с внутренним диаметром 30-32 мм вместимостью 50 см<sup>3</sup> в отраженном или проходящем свете.

6.1.2. Запах определяют органолептически.

### 6.2. Определение показателя активности водородных ионов (рН)

pH средства определяют потенциометрическим методом согласно Государственной Фармакопеи СССР XI издания (выпуск 1, с. 113).

6.3. Определение массовой доли ЧАС (суммарно алкилдиметилбензиламмоний хлорида и алкилдиметилэтилбензиламмоний хлорида)



6

6.3.1. Оборудование, реагенты, растворы:  
весы лабораторные общего назначения 2 класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104;

брюнетка 1-1-2-25-0,1 по ГОСТ 20292;

колба коническая КН-1-50 по ГОСТ 25336 со шлифованной пробкой;

пипетки 4(5)-1-1, по ГОСТ 20292

колбы мерные 2-100-2 по ГОСТ 1770;

натрия лаурилсульфат (додецилсульфат) по ТУ 6-09-407-1816;

цетилпиридиния хлорид 1-водный с содержанием основного вещества не менее 99,0 % фирмы «Мерк» (Германия) или реагент аналогичной квалификации;

индикатор эозин-метиленовый синий (по Май-Грюнвальду), марки ч., по ТУ МЗ 34-51;

хлороформ по ГОСТ 20015;

натрий сернокислый, марки х.ч. или ч.д.а., по ГОСТ 4166;

натрий углекислый марки х.ч. или ч.д.а., по ГОСТ 83;

калий хлористый, марки х.ч. или ч.д.а., по ГОСТ 4234;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

#### 6.3.2. Подготовка к анализу:

6.3.2.1. Приготовление 0,005 Н водного раствора лаурилсульфата натрия.

0,150 г лаурилсульфата натрия растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой до метки.

6.3.2.2. Приготовление сухой индикаторной смеси.

Индикатор эозин-метиленовый синий смешивают с калием хлористым в соотношении 1:100 и тщательно растирают в фарфоровой ступке. Хранят сухую индикаторную смесь в бюксе с притёртой крышкой в течение года.

6.3.2.3. Приготовление 0,005 Н водного раствора цетилпиридиния хлорида.

Растворяют 0,179 г цетилпиридиния хлорида в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 мл с доведением объёма дистиллированной водой до метки.

6.3.2.4. Приготовление карбонатно-сульфатного буферного раствора.

Карбонатно-сульфатный буферный раствор с pH 11 готовят растворением 100 г натрия сернокислого и 10 г натрия углекислого в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> с доведением объёма дистиллированной водой до метки.

6.3.2.5. Определение поправочного коэффициента раствора лаурилсульфата натрия.

Поправочный коэффициент приготовленного раствора лаурилсульфата натрия определяют двухфазным титрованием раствора цетилпиридиния хлорида 0,005Н раствором лаурилсульфата натрия.

В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> к 10 см<sup>3</sup> раствора цетилпиридиния хлорида прибавляют 10 см<sup>3</sup> хлороформа, вносят 30-40 мг сухой индикаторной смеси, приливают 5 см<sup>3</sup> буферного раствора. Закрывают колбу пробкой и встряхивают раствор. Титруют раствор цетилпиридиния хлорида раствором лаурилсульфата натрия. После добавления очередной порции титранта раствор в колбе встряхивают. В конце титрования розовая окраска хлороформного слоя переходит в синюю. Рассчитывают значение поправочного коэффициента K раствора лаурилсульфата натрия по формуле:

$$K = \frac{V_{up}}{V_{dc}}$$

где V<sub>up</sub> - объём 0,005 Н раствора цетилпиридиния хлорида, см<sup>3</sup>;

V<sub>dc</sub> - объём 0,005 Н раствора лаурилсульфата натрия, пошедшего на титрование, см<sup>3</sup>.

6.3.2.6. Приготовление раствора анализируемого средства.



7

Навеску анализируемого средства «Анавидин-Экспроф» массой около 6г, взятую с точностью до 0,0002г, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и объём доводят дистиллированной водой до метки.

#### 6.3.3. Проведение анализа.

В коническую колбу или цилиндр с притёртой пробкой вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 5 см<sup>3</sup> полученного раствора средства «Анавидин-Экспроф» (см.п.6.3.2.6.), 10 см<sup>3</sup> хлороформа , 30-50 мг сухой индикаторной смеси и приливают 10 см<sup>3</sup> буферного раствора. Закрывают колбу пробкой и встряхивают раствор. Полученную двухфазную систему титруют раствором лаурилсульфата натрия. После добавления очередной порции титранта раствор в колбе встряхивают. В конце титрования розовая окраска хлороформного слоя переходит в синюю.

#### 6.3.4. Обработка результатов.

Массовую долю четвертичных аммониевых соединений ( $X_{\text{час}}$ ) в процентах вычисляют по формуле:

$$X_{\text{час}} = \frac{0,00189 \cdot V_{\text{час}} \cdot K \cdot V_1 \cdot 100}{m \cdot V_2}$$

где 0,00189 – масса четвертичных аммониевых соединений, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора лаурилсульфата натрия с концентрацией точно С (C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>SO<sub>4</sub>Na)=0,005 моль/дм<sup>3</sup> (0,005Н), г;

$V_{\text{час}}$  – объём раствора лаурилсульфата натрия с концентрацией С (C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>SO<sub>4</sub>Na)=0,005 моль/дм<sup>3</sup> (0,005Н), пошедший на титрование, см<sup>3</sup>;

K – поправочный коэффициент раствора лаурилсульфата натрия с концентрацией С (C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>SO<sub>4</sub>Na)=0,005 моль/дм<sup>3</sup> (0,005Н);

m – масса анализируемой пробы, г;

$V_1$  – объём, в котором растворена навеска средства «Анавидин-Экспроф» равный 100 см<sup>3</sup>;

$V_2$  – объём аликвоты анализируемого раствора, отобранный для титрования (5 см<sup>3</sup>).

За результат анализа принимают среднее арифметическое значение двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не должно превышать допускаемое расхождение, равное 0,5%.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа ± 3,0% при доверительной вероятности 0,95. Результат анализа округляется до первого десятичного знака после запятой.

#### 6.4. Определение массовой доли сopolимера солей гексаметиленгуанидина

##### 6.4.1. Оборудование, реактивы и растворы:

весы лабораторные общего назначения 2 класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104;

бюргерка 1-1-2-25-0,1 по ГОСТ 20292;

колба коническая КН-1-50 по ГОСТ 25336 со шлифованной пробкой;

пипетки 4(5)-1-1, по ГОСТ 20292;

колбы мерные 2-100-2 по ГОСТ 1770;

цилиндры 1-25, 1-50, 1-100 по ГОСТ 1770;

натрия лаурилсульфат (додецилсульфат) по ТУ 6-09-407-1816;

индикатор броменоловый синий, марки ч.д.а., по ТУ 6-09-5421;

хлороформ по ГОСТ 20015;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709;

спирт этиловый, по ГОСТ 18300.

##### 6.4.2. Подготовка к анализу.

###### 6.4.2.1. Приготовление 0,05% раствора броменолового синего.

Растворяют 0,05 г броменолового синего в 20 см<sup>3</sup> этилового спирта в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> с доведением объёма дистиллированной водой до метки.

###### 6.4.2.2. Приготовление 0,005Н водного раствора лаурилсульфата натрия.

Применяют раствор лаурилсульфата натрия приготовленный в соответствии с п. 6.3.2.1. Поправочный коэффициент определяют в соответствии с п. 6.3.2.5.

###### 6.4.2.3. Приготовление карбонатно–сульфатного буферного раствора.

Применяют буферный раствор, приготовленный в соответствии с п.6.3.2.4.

#### 6.4.3. Проведение анализа.

В коническую колбу, либо в цилиндр с притёртой пробкой вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 5 см<sup>3</sup> полученного раствора средства «Анавидин-Экспроф» (см. п.6.3.2.6.), 10 см<sup>3</sup> хлороформа, вносят 0,080 см<sup>3</sup> раствора броменолового синего и приливают 25 см<sup>3</sup> буферного раствора. Закрывают колбу пробкой и встряхивают раствор до обесцвечивания водного слоя. Полученную двухфазную систему титруют 0,005 н раствором лаурилсульфата натрия. После добавления очередной порции титранта раствор в колбе встряхивают. Изменение окраски водного слоя контролируют, наблюдая в проходящем свете. В конце титрования развивается фиолетовая окраска водного слоя.

#### 6.4.4. Обработка результатов.

Массовую долю сopolимера солей гексаметиленгуанидина (Хссгмг) в процентах вычисляют по формуле:

$$X_{\text{ссгмг}} = \frac{0,00104 \cdot (V - V_{\text{час}}) \cdot K \cdot V_1 \cdot 100}{m \cdot V_2}$$

где 0,00104 – масса сopolимера солей гексаметиленгуанидина, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора лаурилсульфата натрия с концентрацией С(C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>SO<sub>4</sub>Na)=0,005 моль/дм<sup>3</sup> (0,005Н), г;

$V_{\text{час}}$  – объём раствора лаурилсульфата натрия с концентрацией С (C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>SO<sub>4</sub>Na)=0,005 моль/дм<sup>3</sup> (0,005Н), пошедший на титрование ЧАС (см. п. 6.3.4), см<sup>3</sup>;

$V$  – объём раствора лаурилсульфата натрия с концентрацией С (C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>SO<sub>4</sub>Na)=0,005 моль/дм<sup>3</sup> (0,005Н), пошедший на титрование суммы ЧАС и ПГМГ (см. п. 6.4.3), см<sup>3</sup>;

K – поправочный коэффициент раствора лаурилсульфата натрия с концентрацией С (C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>SO<sub>4</sub>Na)=0,005 моль/дм<sup>3</sup> (0,005Н);

m – масса анализируемой пробы, г;

$V_1$  – объём, в котором растворена навеска средства «Анавидин-Экспроф», равный 100 см<sup>3</sup>;

$V_2$  – объём аликвоты анализируемого раствора, отобранный для титрования (5 см<sup>3</sup>).

За результат анализа принимают среднее арифметическое значение двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не должно превышать допускаемое расхождение, равное 0,5%.

Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа ± 6,0% при доверительной вероятности 0,95. Результат анализа округляется до первого десятичного знака после запятой.



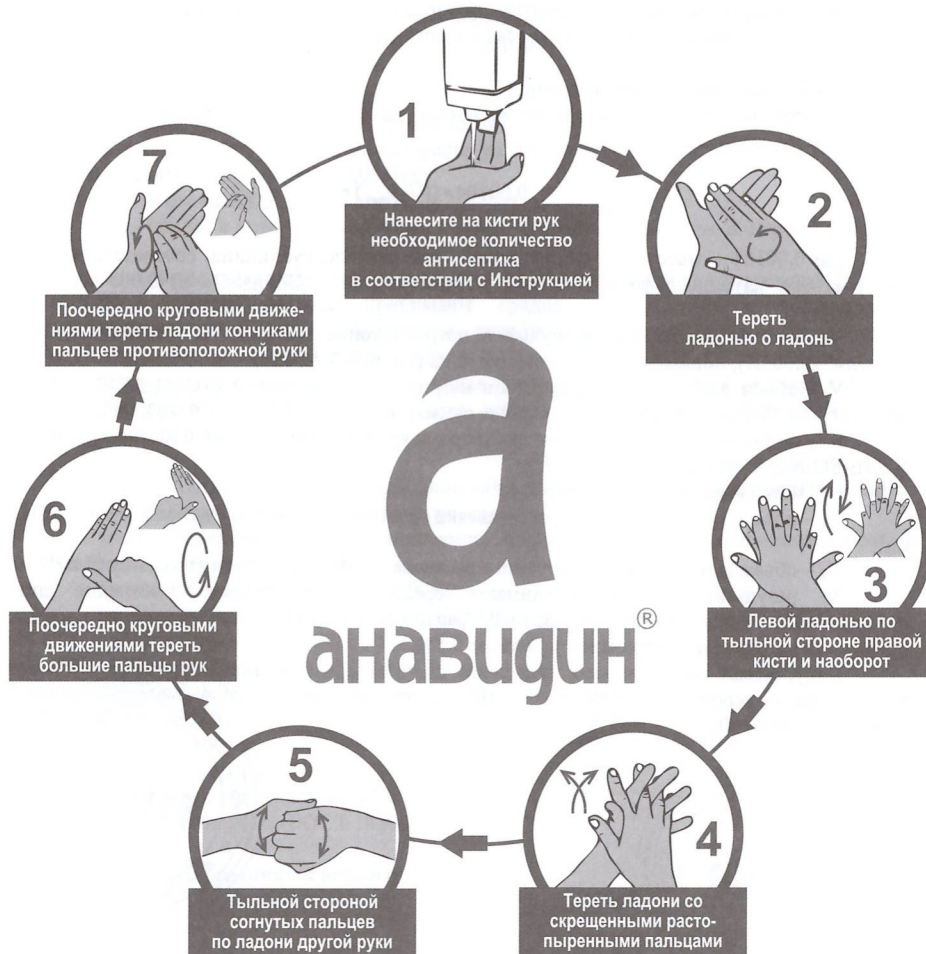
# ПРАВИЛА ОБРАБОТКИ РУК КОЖНЫМ АНТИСЕПТИКОМ

Для заметок



Перед применением кожного антисептика вымойте руки с мылом и высушите

Каждое движение повторить 5 раз



Поддерживайте руки во влажном состоянии в течение рекомендуемого производителем времени экспозиции



ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН  
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека  
заместитель Главного государственного санитарного врача Российской Федерации  
Российская Федерация

(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование администрации-территориального подразделения)

СВИДЕТЕЛЬСТВО  
о государственной регистрации

№ RU.77.99.88.002.Е.005199.11.18

ст 23.11.2018 г.



Продукция:  
средство дезинфицирующее (кожный антисептик) "Анавидин-ЭкспроФ". Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9392-017-49446842-2010 с изменением № 1. Извтвитель (производитель): 1) ООО "Специализированная промышленная компания ИрИОХ", 664081, г. Иркутск, ул. Пискунова, д. 160, оф. 618 Б (адреса производства: 664033, г. Иркутск, ул. Фаворского, д. 1; 665452, Иркутская обл., г. Усолье-Сибирское, ул. Трактовая, д. 4); 2) ООО "СмартСинтез", 665452, Иркутская обл., г. Усолье-Сибирское, ул. Трактовая, д. 4; 3) ФКУ ИК-9 УФСИН России по Волгоградской области, 400058, г. Волгоград, р.п. Водстрой, ул. им:Костюченко, д. 12/4; ФКУ ИК-6 ГУФСИН России по Иркутской области, 664058, г. Иркутск, ул. Булавина, д. 1). Российской Федерации. Получатель: ООО "Специализированная промышленная компания ИрИОХ", 664081, г. Иркутск, ул. Пискунова, д. 160, оф. 618 Б, Российской Федерации.

(запечатление продукции, поставляемой и (или) транспортируемых, в соответствии с которыми изготовлена продукция, выявленное в месте хранения товара (приемка-передача))  
соответствует  
Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к продукции (товарам),  
подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю).

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о  
государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и  
использования  
в соответствии с инструкцией по применению средства от 21.07.2011 г. № 2/11.

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные  
протоколы исследований, наименование организаций (испытательной лаборатории,  
центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):  
взамен свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.15.002.Е.001443.01.12 от  
20.01.2012 г.; экспертных заключений от 21.07.2011 г. № 196-11/ИЛЦ ФГУ "РНИИТО им.  
Р.Р.Вредена" Минздравсоцразвития России, от 24.10.2018 г. № 108/18 ФБУН ГНЦ ПМБ  
Роспотребнадзора; ТУ; рецептуры; этикетки; инструкции по применению средства от 21.07.2011 г.  
№ 2/11.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь  
период изготовления продукции или поставок подконтрольных товаров на  
территорию таможенного союза.

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица,  
выдавшего документ, и печать органа (учреждения),  
выдавшего документ

(Ф. И. О. подпись)

И.В. Брагина

М.П.

№ 0362632

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «СмартСинтез» (ООО «СмартСинтез»)

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии

Зарегистрирован(а) Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы № 17 по Иркутской области, дата регистрации: 27.06.2016 г., ОГРН 1163850076774

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)

Адрес: 665452, Российская Федерация, Иркутская область, г. Усолье-Сибирское, ул. Трактовая, д. 4, телефон: 8(3952)93-18-81, почта: adm@smartsintez.ru

адрес, телефон, факс

в лице директора Коган Светланы Давидовны

(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация) заявляет, что Средство дезинфицирующее (кожный антисептик) «Анавидин-Экспроф», торговая марка: Анавидин (Anavidin), ТУ 9392-017-49446842-2010 с изменением №1

(наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация, Серийный выпуск, Код ОКПД 2 20.20.14.000, Код ТН ВЭД 3808 94 900 0

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная, код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД ТС или ОК 002-93 (ОКУН)

Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью «СмартСинтез» (ООО «СмартСинтез») Адрес: 665452, Российская Федерация, Иркутская область, г. Усолье-Сибирское, ул. Трактовая, д. 4

наименование изготовителя, страны и т.п.))

соответствует требованиям ГОСТ 12.1.007-76 (Пл. 1.2, 1.3), Нормативные показатели безопасности и эффективности дезинфекционных средств, подлежащие контролю при проведении обязательной сертификации № 01-12/75-97 (Пл. 1.1-1.7, 2.1-2.9, 5.1)

(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции)

Декларация принята на основании: экспертизы заключений: №108/18 от 24.10.2018 г. ФБУН ГНЦ ПМБ Роспотребнадзора, №196-11/ИЛЦ от 21.07.2011 г. ФГУ «РНИИТО им. Р.Р. Вредена», Свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.88.002.E.005199.11.18 от 23.11.2018 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 08.02.2019

Декларация о соответствии действительна до 07.02.2022

М.П.   
СМАРТСИНТЕЗ  
(подпись)

С.Д. Коган  
(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.11АД37, Орган по сертификации продукции "Красно Дар" ООО "ИД Контроль"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)  
адрес: 127018, РОССИЯ, город Москва, ул. Сущёвский Вал, д. 9, к. 1, оф.513

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-RU.АД37.В.07061/19, от 08.02.2019

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)  
М.П.   
Сальникова Елена Александровна  
(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

