



#### ИНСТРУКЦИЯ № 6/06

по применению дезинфицирующего средства (кожный антисептик) «ОКТЕНИДЕРМ» фирмы «Шюльке и Майр ГмбХ», Германия 2006 г.

### ИНСТРУКЦИЯ № 6/06

по применению дезинфицирующего средства (кожный антисептик)
«ОКТЕНИДЕРМ» фирмы «Шюльке и Майр ГмбХ», Германия
Инструкция разработана в ФГУН НИИД Роспотребнадзора
Авторы; Мельникова ГЛ., Пантелеева Л.Г., Родионова Р.П., Заева ПН., Новикова Э.А.
(Вводится взамен МУ № 11-3/198-09 от 06.06.2002г.)

#### 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Средство «ОКТЕНИДЕРМ» представляет собой готовый к применению раствор в виде прозрачной бесцветной жидкости со спиртовым запахом, содержащий в качестве действующих веществ 1-пропанол 30%, 2-пропанол 45% и октенидин дигидрохлорид -0,1 %, а также функциональные добавки.
- 1.2. Средство «ОКТЕНИДЕРМ» обладает антимикробной активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе возбудителей внутрибольничных инфекций, микобактерий туберкулеза, грибов рода Кандида, а также вирусов гепатита В и ВИЧ.
- 1.3. Средство «ОКТЕНИДЕРМ» по параметрам острой токсичности при введении в желудок и нанесении на кожу согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к 4 классу мало опасных соединений. Местно-раздражающие, кожно-резорбтивные и сенсибилизирующие свойства в рекомендованных режимах применения у средства не выявлены. Безопасность применения средства рекомендуется контролировать по летучим компонентам 1 пропанолу и 2-нропанолу.

ПДК в воздухе рабочей зоны 1-пропанола и 2-пропанола-  $10 \text{ мг/м}^3$ .

1.4. Средство «ОКТЕНИДЕРМ» предназначено для гигиенической обработки рук медицинского персонала и обработки рук хирургов, а также для обработки кожи операционного и инъекционного полей пациентов в лечебно-профилактических учреждениях.

### 2. ПРИМЕНЕНИЕ

- 2.1. Гигиеническая обработка рук: на кисти рук наносят 3 мл средства и втирают его в кожу в течение 30 секунд.
- 2.2. Обработка рук хирургов; перед применением средства кисти рук и предплечий в течение 2 минут предварительно тщательно моют теплой проточной водой с жидким нейтральным мылом, после чего их высушивают стерильной марлевой салфеткой. Затем на каждую руку наносят средство по 3 мл и втирают его до локтя в течение двух минут, далее с помощью стерильной щетки втирают в ногтевые ложа по 1 мл препарата в течение 1 минуты, после этого в кожу каждой руки до запястья втирают 2 мл препарата в течение двух минут.
- 2.3 Обработка кожи операционного поля: кожу протирают двукратно раздельными стерильными марлевыми тампонами, обильно, смоченными средством. Время выдержки после окончания обработки 2 минуты. Накануне операции больной принимает душ (ванну), меняет белье.
- 2.4. Обработка кожи инъекционного поля: кожу протирают стерильным ватным тампоном, обильно, смоченным средством. Время выдержки после окончания обработки 1 минута.-

# 3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ.

- 3.1. Средство «ОКТЕНИДЕРМ» используется только для наружного применения. Не наносить на раны и слизистые оболочки.
- 3.2, Не использовать по истечении срока годности.
- 3.3, Средство легко воспламеняется. Не допускать контакта с открытым пламенем или включенными нагревательными приборами.

## 4. МЕРЫ ПЕРВОЙ ПОМОШИ

- 4.1. При попадании средства в глаза их следует обильно промыть проточной водой и закапать 20% или 30% раствор сульфацил натрия.
- 4.2. При попадании средства в желудок промыть желудок большим количеством воды и принять адсорбенты (например, активированный уголь, жженую магнезию; 1-2 столовые ложки на стакан воды), обеспечить покой и тепло пострадавшему.

# 5. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, ХРАНЕНИЕ, УПАКОВКА

- 5.1. Дезинфицирующее средство "ОКТЕНИДЕРМ" транспортируют наземными видами транспорта, обеспечивающими защиту от прямых солнечных лучей и атмосферных осадков в соответствии с правилами перевозки грузов, действующих на этих видах транспорта.
- 5.2. Средство в упакованном виде хранят в крытых сухих вентилируемых складских помещениях в местах, защищенных от влаги и солнечных лучей, вдали от нагревательных приборов и открытого огня, отдельно от лекарственных средств, в местах, недоступных детям, при температуре от минус  $5^{\circ}$  до плюс  $40^{\circ}$ C.
- 5.3. Средство разливают в полиэтиленовые флаконы вместимостью 250 мл и 1л. Флаконы укладываются в картонные коробки. Срок годности 5 лет со дня изготовления в невскрытой упаковке производителя.
- 5.4. При разливе средства засыпать его негорючими материалами (песком, землей и др.), собрать в емкости для последующей утилизации.
- 5.5. Меры защиты окружающей среды: не допускать попадания неразбавленного средства в сточные/поверхностные или подземные воды и в канализацию

# 6. ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ И АНАЛИТИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

6.1. Контролируемые показатели средства «Октенидерм». Согласно спецификации контролируются показатели качества, указанные таблице.

Наименование показателя	Нормы
Внешний вид и запах	Прозрачная бесцветная жидкость со спиртовым запахом
Плотность при 20°C, г/ ел?	0,850-0,854
Показатель преломления при 20 С	5.6. 1,375-1,379
Массовая доля 1 -прспанола, %	28,0-31,5
Массовая доля 2-лроианола, %	42,75 - 47,25
Массовая доля октенидерм гидрохлорида, %	5.7. 0,09-0,11

## 6.2. Определение внешнего вида

Внешний вид определяют просмотром средства в количестве 25-30 мл в стакане из бесцветного стекла на белом фоне в проходящем свете.

6.3. Определение массовой доли 1-пропанола и 2-пропанола

Массовую долю пропиловых спиртов определяют методом газоадсорбционной хроматографии с применением пламенно-ионизационного детектирования, изотермического хроматографирования дистиллята из пробы на полимерном сорбенте с использованием внутреннего эталона. Допускается использование абсолютной градуировки.

## 6.3.1.Приборы и реактивы

Аналитический газовый хроматограф, снабженный пламенно-ионизационным детектором, автосамплером, хроматографической колонкой (длина 200 см, внутренний диаметр 0,2 см), интегрирующим устройством или системой сбора и обработки хроматографических данных на базе персонального компьютера;

Весы лабораторные общего назначения 2 класса с взвешивания 200 г;

1-Пропанол ч.д.а - аналитический стандарт;

2-Пропанол ч.д.а - аналитический стандарт;

Метанол ч.д.а. - вещество - внутренний эталон;

Вода дистиллированная;

Сорбент - Порапак QS (0,14-0,16 мм);

Азот - газ-носитель;

Водород из баллона или от генератора водорода;

Воздух из баллона или от компрессора,

6.3.2.Приготовление градуировочной смеси

В виале автосамплера последовательно взвешивают 0,3 г 1-пропанола, 0,3 г 2-пропанола и 0,3 г метанола. Результаты взвешивания записывают с точностью до четвертого десятичного знака. После перемешивания вводят

# DEZSHOP.PRO - Интернет-магазин по продаже профессиональных дезинфицирующих средств 8 (499) 943-73-13 +7 (967) 085-18-15 info@dezshop.pro

в хроматограф 0,2 мкл градуировочной смеси. Из полученных хроматограмм определяют время удерживания и высоту хроматографического пика пропиловых спиртов и метанола (вещество -внутренний эталон) в градуировочной смеси вычисляют градуировочный коэффициент для каждого определяемого спирта относительно метанола (вещество - внутренний эталон).

6.3.3. Условия хроматографирования градунровочной смеси и анализируемой пробы: расхол газа-носителя 40 мл/мин:

расход водорода и воздуха в соответствии с инструкцией к хроматографу; температура колонки - 130°C; температура испарителя - 250 °C; объем вводимой дозы - 0,2 мкл.

Примерное время удерживания составляет для 2-пропанола 5,2 мин; 1-пропанола 7,3 мин.

6.3.4.Выполнение анализа

Около 20 г средства, взвешенного с аналитической точностью, вносят в колбу для отгонки перегонного аппарата, добавляют 5 мл воды, отгоняют 20-23 мл дистиллята, взвешивают и вычисляют массовую долю полученного дистиллята.

В виале автосамплера взвешивают с аналитической точностью 0,5 г дистиллята и 0,3 г метанола. После перемешивания 0,2 мкл приготовленного раствора вводят в хроматограф. Из полученных хроматограмм определяют площадь хроматографического пика каждого из определяемых спиртов и метанола (внутренний эталон) в анализируемой пробе.

6.3.5 Обработка результатов

Относительный градуировочный коэффициент К вычисляют для каждого из определяемых спиртов по формуле:

МхЗзт.

К =

 $M_{ST} \times S$ 

где S и  $5_{3T}$ . - площадь хроматографического пика определяемого спирта и метанола (вещество - внутренний эталон) в градуировочной смеси;

M и  $M_3$ т- масса определяемого спирта и метанола в градуировочной смеси, г.

Массовую долю определяемого спирта в дистилляте (Х диет, %) вычисляют по формуле:

хЮО

**■**8,,. X Мдисг.

где S и S эт. - площадь хроматографического. пика определяемого спирта и метанола (внутренний эталон) в анализируемом растворе; Msr- масса метанола (внутренний эталон), внесенного в дистиллят, г; M диет- масса дистиллята, г;

K - относительный градуировочный коэффициент для определяемого спирта. Массовую долю определяемого спирта (X, %) в средстве вычисляют по формуле:

л диет Х ГП диет.

 $\mathbf{x} =$ 

m

где C - массовая доля определяемого спирта в дистилляте, %; m днег. - масса дистиллята, r; m - масса средства, взятая на анализ, r.

За результат принимают среднее арифметическое значение двух параллельных определений, относительное расхождение между которыми не превышает допустимого расхождения, равного 3%.

6.4. Определение массовой доли октенидин дигидрохлорида Массовую долю октенидин дигидрохлорида определяют методом обращеннофазной высокоэффективной жидкостной хроматографии (ОФ ВЭЖХ) с применением УФ-детектирования, изократического хроматографирования раствора пробы с применением внутреннего эталона. Допускается использование абсолютной градуировки.

6.4.1. Приборы и реактивы

Аналитический жидкостный хроматограф, снабженный УФ-детектором, хроматографической колонкой (250 мм х 4 мм), заполненной сорбентом Нуклеосил С\& (10 мкм), инжектором с дозирующей петлей 10 мкл, системой сбора и обработки хроматографических данных на базе персонального компьютера;

Весы лабораторные общего назначения 2 класса с наибольшим пределом взвешивания 200 г;

Мембранный фильтр Саториус 100-N-25, размер пор 0,45 мкм;

Колбы мерные вместимостью 100 мл;

Пипетки вместимостью 5 мл;

Октенидин дигидрохлорид - аналитический стандарт;

Дибутилфталат ч.д.а. - вещество - внутренний эталон;

Ацетонитрил градации для ВЭЖХ;

Фосфорная кислота х.ч.; 1% водный раствор;

Вода очистки Миляипор-q или бидистиллированная,

6.4.2.Приготовление элюента и градуировочных смесей

- -Приготовление элюента: в мерную колбу вместимостью 100 мл дозируют 72 мл ацетонитрила и добавляют 1% раствор фосфорной кислоты до 100 мл; перед применением раствор дегазируют любым известным способом.
- -Приготовление основной градуированной смеси: в мерной колбе вместимостью 100 мл растворяют примерно в 50 мл элюента около 0,1 г октенидин

дигидрохлорида, взвешенного с точностью до четвертого десятичного знака, затем добавляют элюент до метки.

-Приготовление рабочей градуировочной смеси с внутренним эталоном'.

в мерную колбу вместимостью 100 мл вносят около 0,1 г дибутилфталата (вещество -внутреннй эталон), взвешенного с точностью до четвертого десятичного знака, затем дозируют с помощью пипетки 10 мл основной градуировочной смеси и добавляют до метки элюент. После перемешивания фильтруют через мембранный фильтр и 10 мкл рабочей градуировочной смеси вводят в хроматограф. Из полученных хроматограмм определяют время удерживания и площади хроматографических пиков октенидин дигидрохлорида и дибутилфталата (вещество - внутреннй эталон) в рабочей градуировочной смеси, вычисляют градуировочный коэффициент для определяемого ' вещества относительно дибутилфталата.

6.4.3.Условия хроматографирования градуировочной смеси и анализируемой пробы:

элюент - ацетонитрил:0,1% раствор фосфорной кислоты в соотношении 72:38 по объему; скорость элюента - 2 мл/мин;

длина волны 278 нм;

объем вводимой дозы 10 мкл.

Примерное время удерживания октенидин дигидрохлорида 1,97 мин, дибутилфталата 4,47 мин.

Условия хроматографирования могут быть изменены для достижения эффективного разделения определяемых компонентов.

6,4.4 Выполнение анализа

В мерную колбу вместимостью 100 мл вносят около 10 г средства и 0,1 г дибутилфталата, взвешенных с аналитической точностью, добавляют до метки элюент, после перемешивания фильтруют через мембранный фильтр и вводят в хроматограф 10 мкл фильтрата. Из полученных хроматограмм вычисляют площади хроматографических пиков октенидин дигидрохлорида и дибутилфталата (вещество внутреннй эталон) в анализируемой пробе.

6.4.5. Обработка результатов:

Относительный градуировочный коэффициент К для определяемого вещества вычисляют по формуле: Мх  $S_w$ 

МэтХ S

Где S и 8<sub>Эт</sub>. - площадь хроматографического пика октенидин

дигидрохлорида и дибутилфталата (вещество - внутреннй эталон) в рабочей градуировочной смеси:

М и  $M_{\scriptscriptstyle 3T}$ . - масса октенкдин дигидрохлорида и дибутилфталата в рабочей градуировочной меси, г. Массовую долю октенидин дигидрохлорида в средстве (X, %) вычисляют по формуле:

X = X =  $X \times S \times M$ эг. X =  $X \times S \times M$   $X \times M$   $X \times S \times M$   $X \times M$ 

где S и Ээт - площадь хроматографического пика октенидин гидрохлорида и ди-п-бутилфталата в анализируемой пробе;

 $M_{\mbox{\tiny эт}}$ - масса ди-п-бутилфталата, внесенного в анализируемую пробу, г; in - масса средства, взятая на анализ, г; К - относительный градуировочный коэффициент для октенидин дигидрохлорида.

За результат принимают среднее арифметическое значение двух параллельных определений, относительное расхождение между которыми не превышает допустимое расхождение, равное 10%.