



**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению кожного антисептика**  
**«СПИТАДЕРМ»**

СОГЛАСОВАНО

Зам. директора ФГУН НИИД  
Роспотребнадзора



Л.Г. Пантелейсва  
« 24 » июня 2011г.

УТВЕРЖДАЮ

ЗАО «Эколаб», Россия,  
Директор по продажам



О.А. Литвин  
2011г.

ИНСТРУКЦИЯ № С-08/11

по применению средства дезинфицирующего (кожный антисептик)  
«СПИТАДЕРМ»

Москва, 2011г.

**ИНСТРУКЦИЯ № С-08/11**  
по применению средства дезинфицирующего (кожный антисептик)  
**«СПИТАДЕРМ»**

Инструкция разработана в ФГУН НИИ дезинфектологии Роспотребнадзора  
Авторы: Л.Г.Пантелеева, Г.Н.Мельникова, Л.И.Анисимова, Р.П.Родионова,  
Э.А.Новикова, А.Н.Сукиасян

Вводится взамен «Инструкции по применению дезинфицирующего средства «Спитадерм» № С-08/07 от 20.07.2007 г.

## **1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

**1.1.** Средство «Спитадерм» представляет собой готовый к применению кожный антисептик в виде бесцветной прозрачной жидкости со слабым запахом. В качестве действующих веществ содержит 70% изопропилового спирта, 0,5 % хлоргексидина биглюконата и 0,45% перекиси водорода.

Выпускается в полиэтиленовых флаконах вместимостью 500 мл, 1л и канистрах по 5л.

Срок годности – 2 года со дня изготовления.

**1.2.** Средство обладает антимикробной активностью, сохраняющейся в течение 3х часов, в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (в том числе возбудителей внутрибольничных инфекций, микобактерий туберкулеза – тестировано на *Mycobacterium tuberculosis*), патогенных грибов – возбудителей дерматофитий и кандидозов, вирусов (в том числе вируса гепатита В и С, ВИЧ-инфекции, герпеса, ротавирусных гастроэнтеритов).

**1.3.** Средство «Спитадерм» по параметрам острой токсичности, согласно классификации ГОСТ 12.1.007-76, при введении в желудок и нанесении на кожу относится к 4 классу малоопасных соединений. Местно-раздражающие, кожно-резорбтивные и сенсибилизирующие свойства в рекомендованных режимах применения не выражены.

ПДК изопропилового спирта в воздухе рабочей зоны - 10 мг/м<sup>3</sup>.

Рекомендован ОБУВ хлоргексидина биглюконата в воздухе рабочей зоны – 3 мг/м<sup>3</sup>.

ПДК перекиси водорода в воздухе рабочей зоны – 0,3 мг/м<sup>3</sup>.

**1.4.** Средство «Спитадерм» предназначено в качестве кожного антисептика пролонгированного действия для обработки рук хирургов, кожи операционного и инъекционного полей, гигиенической обработки рук медицинского персонала лечебно-профилактических учреждений, а также гигиенической обработки рук медицинских работников детских дошкольных и школьных учреждений, учреждений соцобеспечения (дома престарелых, инвалидов и др.), рук работников парфюмерно-косметических предприятий (в т.ч. косметических салонах), общественного питания, предприятиях пищевой, молочной и птицеперерабатывающей промышленности, объектов коммунальных служб.

## **2. ПРИМЕНЕНИЕ**

**2.1. ГИГИЕНИЧЕСКАЯ ОБРАБОТКА РУК:** на кисти рук наносят не менее 3 мл. средства, втирают до полного высыхания, но не менее 30 сек., обращая особое внимание на тщательность обработки ногтевых лож и межпальцевых пространств.

Для профилактики туберкулеза средство наносят дважды. Общее время обработки не менее 1 минуты.

Для профилактики вирусных инфекций необходимо увеличить кратность обработки при общем времени воздействия средства не менее 3-х минут.

**2.2. ОБРАБОТКА РУК ХИРУРГОВ:** перед применением средства кисти рук и предплечья тщательно моют теплой проточной водой и туалетным мылом в течение 2 мин. и высушивают стерильной марлевой салфеткой. Затем на сухие руки наносят «Спитадерм» порциями по 5 мл не менее двух раз и втирают его в кожу кистей рук и предплечий, поддерживая их во влажном состоянии в течение 5 мин. Стерильные перчатки надевают на руки после полного высыхания средства.

**2.3. ОБРАБОТКА ОПЕРАЦИОННОГО ПОЛЯ:** кожу протирают двукратно раздельными стерильными марлевыми тампонами, обильно смоченными средством. Время выдержки после окончания обработки – 2 мин. Накануне операции больной принимает душ (ванну) и меняет белье.

**2.4. ОБРАБОТКА ИНЬЕКЦИОННОГО ПОЛЯ:** кожу протирают стерильным ватным тампоном, смоченным средством. Время выдержки после окончания обработки – 1 мин.

### 3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

**3.1.** Использовать только для наружного применения. Не принимать внутрь!

**3.2.** Не наносить на раны и слизистые оболочки.

**3.3.** Избегать попадания средства в глаза!

**3.4.** Легко воспламеняется! Не допускать контакта с открытым пламенем и включенными нагревательными приборами. Не курить!

**3.5.** Средство хранить в плотно закрытой заводской таре, отдельно от лекарств, в местах недоступных детям, в крытых вентилируемых складских помещениях при температуре не ниже минус 5 °C и не выше плюс 30 °C, вдали от нагревательных приборов, открытого огня и прямых солнечных лучей.

**3.6.** По истечении срока годности использование средства запрещается.

**3.7.** Не допускать попадания неразбавленного продукта в канализацию, сточные/поверхностные или подземные воды. Разбавлять большим количеством воды.

**3.8.** При случайном разливе средства использовать индивидуальные средства защиты (халат, сапоги, перчатки резиновые или из полизтилена), для защиты органов дыхания – универсальные респираторы типа РПГ-67 или РУ-60М с патроном марки А, или промышленный противогаз. Разлившийся продукт засыпать песком, собрать в емкости для последующей утилизации. Не использовать горючие материалы (например: опилки, стружку).

### 4. МЕРЫ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ СЛУЧАЙНОМ ОТРАВЛЕНИИ

**4.1.** При случайном попадании средства в глаза их следует обильно промыть проточной водой и закапать 1-2 капли 30 % раствора сульфацила натрия.

**4.2.** При случайном попадании средства в желудок рекомендуется обильно промыть желудок водой комнатной температуры, вызывая рвоту. Затем выпить несколько стаканов воды с добавлением адсорбента (например, 10 – 15 таблеток измельченного активированного угля на стакан воды).

### 5. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, ХРАНЕНИЕ, УПАКОВКА

**5.1.** Допускается транспортировка сухопутным и морским транспортом в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта, № ООН 1219.

**5.2.** Хранить в плотно закрытой заводской таре, отдельно от лекарств, в местах, недоступных детям, в крытых вентилируемых складских помещениях при температуре не ниже минус 5 °C и не выше плюс 30 °C, вдали от нагревательных приборов, открытого огня и прямых солнечных лучей.

Срок годности средства – 2 года со дня изготовления.

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

Средство «Спитадерм» представляет собой жидкость со слабым запахом, с показателем активности водородных ионов pH 6,5 – 7,5; плотностью 0,858-0,864 г/см<sup>3</sup>; показателем преломления 1,374 – 1,380.

Контролируемые показатели:

Внешний вид – прозрачная бесцветная жидкость.

Массовая доля 2-пропанола 66,5 % - 73,5 %

Массовая доля перекиси водорода 0,425 % - 0,475 %

Массовая доля хлоргексидин диглюконата 0,48% - 0,53%

#### 6.1. Определение внешнего вида

Внешний вид и цвет определяют визуальным осмотром пробы.

## **6.2. Измерение массовой доли 2-пропанола.**

Измерение массовой доли 2-пропанола основано на методе газодорбционной хроматографии с пламенно-ионизационным детектированием, хроматографированием в режиме программирования температуры, с количественной оценкой по методу внутреннего стандарта. В качестве внутреннего стандарта использовался н-бутанол.

### **6.2.1. Средства измерения, оборудование.**

Аналитический газовый хроматограф типа Перкин-Эльмер, снабженный пламенно-ионизационным детектором, стандартной колонкой 200 x 0,3см, инжектором для ввода пробы с делителем потока; система сбора и обработки хроматографических данных на базе персонального компьютера.

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

Микрошиприц вместимостью 1мкл.

Колбы мерные вместимостью 25мл., 50мл.

Пипетки вместимостью 1 и 2 мл.

Хроматографическая колонка длиной 50мм, внутренним диаметром 0,32 мм, неподвижная фаза CP-SIL 5 CB, толщина слоя 5 мкм.

### **6.2.2. Реактивы.**

2-пропанол х.ч. – аналитический стандарт.

Бутанол -1 х.ч.-- аналитический стандарт

Диметилформамид х.ч.

Газ-носитель гелий.

Вода дистиллированная

Водород газообразный.

Воздух, сжатый в баллоне или от компрессора.

### **6.2.3. Градуировка хроматографа.**

#### **6.2.3.1. Приготовление градуировочных растворов.**

*Приготовление градуировочной смеси с внутренним стандартом:* в мерной колбе вместимостью 50 см<sup>3</sup> взвешивают с аналитической точностью 0,21 г 2 - пропанола и 0,2 г бутанола - 1, добавляют до метки диметилформамид и перемешивают.

После перемешивания градуировочные смеси с внутренним стандартом хроматографируют, из каждой хроматограммы вычисляют площадь внутреннего стандарта и площадь определяемого спирта.

#### **6.2.4. Выполнение измерений.**

В мерной колбе вместимостью 50 см<sup>3</sup> аналитически точно взвешивают 0,300 г средства и 0,200 г бутанола -1 (внутреннего стандарта), добавляют до метки диметилформамид. После перемешивания раствор хроматографируют, из полученных хроматограмм вычисляют площади хроматографических пиков внутреннего стандарта и определяемого спирта.

#### **6.2.5. Обработка результатов измерений.**

Относительный градуировочный коэффициент вычисляют по формуле:

$$K = \frac{S_{st} * M_{pr-2}}{S_{np-2} * M_{st}}$$

где  $S_{st}$  – площадь хроматографического пика внутреннего стандарта в градуировочной смеси

$S_{np-2}$  – площадь хроматографического пика 2-пропанола в градуировочной смеси

$M_{st}$  – масса внутреннего стандарта в градуировочной смеси, г

$M_{pr-2}$  – масса 2-пропанола в градуировочной смеси, г

Массовую долю 2-пропанола в средстве (Х, %) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{S_{st} * K * M_{st} * 100}{S_{np} * M_{np}}$$

где  $S_{st}$  – площадь хроматографического пика внутреннего стандарта в испытуемой пробе;

$S_{pr}$  - площадь хроматографического пика 2-пропанола в испытуемой пробе;

$M_{pr}$  - масса испытуемой пробы, г

$M_{St}$  - масса внутреннего стандарта, внесенного в испытуемую пробу, г

$K$  - относительный градуировочный коэффициент.

За результат анализа принимают среднее значение параллельных измерений, доверительный интервал суммарной погрешности измерений 1,4 %.

### 6.3. Измерение массовой доли перекиси водорода

Метод основан на фотоколориметрическом определении перекисного соединения, образующегося при взаимодействии перекиси водорода с титаном в кислой среде.

#### 6.3.1. Оборудование и реактивы

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

Фотоэлектроколориметр

Лабораторная посуда (мерные колбы, пипетки и др.)

Серная кислота 95-97%-ная, ч.д.а.

Титан (IV) хлорид - 99%-ный

Вода дистиллированная

#### 6.3.2. Приготовление раствора титанового реагента

В охлажденный раствор из 500 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и 500 см<sup>3</sup> воды вносят 3 см<sup>3</sup> тетрахлорида титана при погруженном в раствор кончике пипетки во избежание сильного выделения дыма. Приготовленный таким образом раствор разводится до 2000 см<sup>3</sup>.

6.3.3. Построение калибровочного графика и определение калибровочного коэффициента 0, 5, 10, 15 и 20 см<sup>3</sup> 0,03% раствора перекиси водорода (концентрация 0,03% раствора устанавливается перманганатометрическим титрованием) вносят в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup>, смешивают с 40 см<sup>3</sup> титанового реагента объем доводят водой до отметки и перемешивают. Концентрация перекиси водорода в фотометрируемых растворах 0; 15; 30; 45 и 60 мкг/см<sup>3</sup> соответственно.

При длине волны 450 нм измеряют оптическую плотность в кюветах с длиной поглощающего слоя 1 см относительно воды или воздуха.

Результаты измерения оптической плотности записывают против значений концентраций. График проходит через начало координат и линеен до экстинкции 0,9.

Калибровочный коэффициент рассчитывают по формуле:

$$F = \frac{m}{E}$$

где  $m$  - концентрация перекиси водорода в фотометрируемом растворе;  
 $E$  - оптическая плотность (экстинкция).

#### 6.3.4. Проведение анализа

0,2-0,3 г средства СПИТАДЕРМ количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, смешивают с 40 см<sup>3</sup> раствора титанового реагента, объем водой доводят до 100 см<sup>3</sup> и хорошо перемешивают. Определяют оптическую плотность полученного раствора в кювете с толщиной поглощающего слоя при 450 нм относительно воды или воздуха.

#### 6.3.5. Обработка результатов

Массовую долю перекиси водорода ( $X, \%$ ) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{E_x * F * 100}{m * 1000}$$

где  $E_x$  - оптическая плотность анализируемой пробы;

$F$  - калибровочный коэффициент;

$m$  - масса анализируемой пробы.

#### **6.4 Измерение массовой доли хлоргексидин диглюконата**

Измерение массовой доли хлоргексидин диглюконата - (1,1-гексаметиленбис{5-(4-хлорфенил)бигуанид} - основано на методе обращенно-фазной высокоеффективной жидкостной хроматографии (ОФ ВЭЖХ) с УФ-детектированием, градиентным хроматографированием раствора пробы и количественной оценкой методом абсолютной градуировки.

Аналитический стандарт и средство взвешивают с точностью до четвертого десятичного знака. Численное значение результата измерений округляют до наименьшего разряда, указанного в спецификации.

##### **6.4.1 Средства измерения**

-Аналитический жидкостный хроматограф, снабженный УФ-детектором, градиентной системой, инжектором типа Реодайн с объемом петли 10 мкл

-хроматографическая колонка «LUNA C», 5 мкн, длиной 15 м, -внутренним диаметром 4 мм (фирма "Феноменекс", США) или другая с аналогичной разрешающей способностью

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

-Колбы мерные вместимостью 100 см<sup>3</sup>

-Пипетки вместимостью 0,5 ; 1 см<sup>3</sup>

##### **6.4.2 Растворы, реагенты**

-20% раствор хлоргексидин диглюконата - аналитический стандарт

-ацетонитрил градации для жидкостной хроматографии

-уксусная кислота ч.д.а; 1% водный раствор

-вода очистки миллипор-к или бидистиллированная

-гелий из баллона

##### **6.4.3 Подготовка к выполнению измерений**

Элюенты дегазируют потоком гелия в течение 15-20 мин или другим способом. Устанавливают хроматографическую колонку в термостат и , прокачивая подвижную фазу, проверяют герметичность системы. Кондиционируют колонку до получения стабильной нулевой линии.

##### **6.4.4 Условия хроматографирования**

-объемная скорость подвижной фазы 0,5 см<sup>3</sup>/мин;

-подвижная фаза: элюент А - 1% водный раствор уксусной кислоты; элюент Б - ацетонитрил;

-градиент: от 20% Б до 30% Б за 5 мин.; от 30% Б до 40% Б за 5 мин.; 2 мин. - изократика; от 40% Б до 20% Б за 0,5 мин.; 7,5 мин. - изократика.

- длина волны 254 нм;

- объем вводимой дозы 10 мкл.

Время удерживания хлоргексидин диглюконата около 7,6 мин. Условия выполнения измерений подлежат периодической проверке и при необходимости корректировке.

##### **6.4.5 Приготовление градуировочных смесей**

Основную градуировочную смесь приготавливают в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> растворением в воде 1 см<sup>3</sup> 20% раствора хлоргексидин диглюконата.

Для приготовления рабочей градуировочной смеси в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> дозируют 0,5 см<sup>3</sup> основной градуировочной смеси и добавляют до метки воду. Рабочую градуировочную смесь хроматографируют несколько раз до получения стабильной площади и времени удерживания хроматографического пика хлоргексидин диглюконата. Из полученных хроматограмм определяют время удерживания и площадь хроматографического пика хлоргексидин диглюконата.

##### **6.4.6 Выполнение измерений**

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> дозируют 0,1 см<sup>3</sup> средства, добавляют до метки воду и после тщательного перемешивания вводят в хроматограф. Из полученных хроматограмм вычисляют площадь хроматографического пика хлоргексидин диглюконата.

Анализируют не менее двух параллельных проб продукта.

##### **6.4.7 Обработка результатов измерений**

Массовую долю хлоргексидин диглюконата (X, %) вычисляют по формуле:

$$S * C_{\text{г.с.}} * k$$

$$X = \frac{S}{C_{\text{г.с.}}}$$

где: S, ( $S_{r.c.}$ ) - площадь пика хлоргексидин диглюконата в испытуемом растворе (рабочей градуировочной смеси);

$C_{r.c.}$  - концентрация хлоргексидин диглюконата в рабочей градуировочной смеси, %;

V - объем экстракта,  $\text{см}^3$ ;

к — кратность разведения;

За результат измерений принимают среднее значение параллельных измерений, расхождение между которыми не должно превышать допустимого значения 0,05%.

KOMINA

## ДЛЯ ЗАМЕТОК:

КОМПАНИЯ



**ECOLAB®**

ЗАО «ЭКОЛАБ»

Россия, 115088, Москва  
ул.Шарикоподшипниковская,  
д.13, стр. 62  
тел.: +7 495 980 70 60  
факс: +7 495 980 70 69  
[www.ecolabhealthcare.ru](http://www.ecolabhealthcare.ru)  
[www.ecolab.su](http://www.ecolab.su)