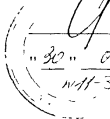
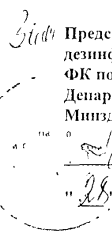


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИИ

"УТВЕРЖДАЮ"  
Руководитель Департамента  
госсанэпиднадзора  
Минздрава России  
  
С.И. Иванов  
"20" 01  
2002 г.  
№ 11-3/84-09

## Методические указания по применению дезинфицирующего средства «Кутасент Ф» фирмы «Боде Хеми ГмбХ и Ко.», Германия

"СОГЛАСОВАНО"  
  
Председатель Подкомиссии по  
дезинфекционным средствам  
ФК по МИБП, Д и ПК С  
Департамента госсанэпиднадзора  
Минздрава России, академик РАМН  
М.Г. Шандала  
"28" 11  
2001 г.

Москва, 2001г.

## Методические указания по применению дезинфицирующего средства «Кутасент Ф» фирмы «Боде Хеми ГмбХ и Ко.», Германия

Разработаны Научно-исследовательским институтом  
дезинфектологии Министерства Здравоохранения Российской  
Федерации.

Авторы: Мельникова Г.Н., Пантелеева Л.Г., Родионова Р.П.,  
Анисимова Л.И., Новикова Э.А.

Физико-химические методы контроля качества средства  
представлены фирмой-производителем «Боде Хеми ГмбХ и Ко.»,  
Германия.

Предназначены для медицинского персонала лечебно-  
профилактических учреждений, работников дезинфекционных  
станций, центров государственного санитарно-  
эпидемиологического надзора, работников коммунальных служб  
и других учреждений, имеющих право заниматься  
дезинфекционной деятельностью.

### 1. Общие сведения

1.1. «Кутасент Ф» представляет собой готовое к применению  
средство в виде прозрачной бесцветной жидкости со слабым  
спиртовым запахом. В качестве действующих веществ содержит:  
пропанол-2 (спирт) – 63,0%, бензалконий хлорид (ЧАС) – 0,025%.  
Выпускается в полиэтиленовых флаконах емкостью по 50 и 250 мл  
в безаэрозольной упаковке (БАУ), полиэтиленовых флаконах  
емкостью по 500 и 1000 мл, канистрах емкостью 5 л. Срок  
годности средства составляет 5 лет в невскрытой упаковке  
производителя.

1.2. Средство обладает антимикробным действием в отношении  
грамположительных и грамотрицательных бактерий (в том числе  
возбудителей внутрибольничных инфекций, микобактерий  
туберкулеза), патогенных грибов рода Кандида и вирусов (включая  
гепатит В, ВИЧ).

1.3. По параметрам острой токсичности при введении в желудок и  
нанесении на кожу согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к 4  
классу малоопасных соединений. Местно-раздражающие свойства  
на интактной и поврежденной коже не выражены. Кожно-  
резорбтивные и сенсибилизирующие свойства в рекомендованных  
режимах применения не установлены. Средство обладает

умеренно выраженным раздражающим действием на слизистые оболочки глаза.

1.4. Средство предназначено в качестве кожного антисептика для обработки и обезжиривания кожи операционного и инъекционного полей, перед катетеризацией и пункцией суставов, а также для гигиенической обработки рук медицинского персонала, рук хирургов и других лиц, принимающих участие в операциях, в лечебно-профилактических учреждениях.

## **2. Применение средства**

2.1. Обработка операционного поля: поверхность кожи последовательно двукратно протирают раздельными стерильными марлевыми тампонами, обильно смоченными средством. Время выдержки после окончания обработки 2 мин. Последовательность обработки – от центра к периферии. Накануне операции больной принимает душ (ванну), меняет бельё.

2.2. Обработка инъекционного поля: проводят одним из следующих способов:

- поверхность кожи протирают стерильным ватным тампоном, смоченным средством. Время выдержки после окончания обработки – 1 мин.
- поверхность кожи орошают из БАУ до полного увлажнения обрабатываемого участка кожи средством с последующей выдержкой после орошения 15 сек.

2.3. гигиеническая обработка рук: на кисти рук наносят 3 мл средства и втирают его в кожу до высыхания, но не менее 30 сек.

2.4. Обработка рук хирургов: перед применением средства кисти рук и предплечья тщательно моют теплой проточной водой и туалетным мылом в течение 2 минут, высушивают стерильной марлевой салфеткой. Затем на сухие руки наносят средство (не менее двух раз по 5 мл) и в течение 5 минут втирают его в кожу рук и предплечий, поддерживая их во влажном состоянии.

## **3. Меры предосторожности и первой помощи**

3.1. Средство используется только для наружного применения. Не наносить на раны и слизистые оболочки.

3.2. Легко воспламеняется! Не допускать контакта с открытым пламенем и включенными нагревательными приборами. Электрические приборы использовать только после высыхания препарата. Не использовать под компрессионными манжетами.

3.3. После работы с препаратом способом орошения проветрить помещение не менее 15 мин.

3.4. Хранить отдельно от лекарств, при температуре не выше +30° С, в недоступном для детей месте.

3.5. Не использовать по истечении срока годности.

3.6. При попадании средства в глаза следует промыть их проточной водой, а затем закапать 1-2 капли 30% раствора сульфацила натрия.

## **4. Физико-химические и аналитические методы контроля качества**

### **4.1. Спецификация .**

Согласно спецификации контролируются показатели качества, указанные в таблице1:

### **Показатели качества дезинфицирующего средства «Кутасепт Ф»**

Таблица 1

Наименование показателя	Нормы
Внешний вид	Прозрачная жидкость оранжевого цвета
Плотность при 20°C, г/см <sup>3</sup>	0,869 – 0,879
Показатель преломления при 20°C	1,371 – 1,375
Массовая доля бензалконий хлорида, %	0,020 – 0,030
Массовая доля пропанола-2	60,0 – 66,0

### **4.2. Определение внешнего вида.**

Внешний вид определяют визуально. Для этого в пробирку из бесцветного стекла с внутренним диаметром 30-32 мм наливают средство до половины и просматривают в проходящем или отраженном свете.

### **4.3. Определение плотности при 20°C.**

Плотность при 20°C измеряют с помощью ареометра по ГОСТ 18995.1-73 «Продукты химические жидкие. Методы определения плотности».

#### 4.4. Определение показателя преломления при 20°C.

Показатель преломления при 20°C определяют рефрактометрически согласно Государственной Фармакопеи СССР XI издания (выпуск 1, с.29).

4.5. Определение массовой доли бензалконий хлорида (алкидиметилбензиламмоний хлорида). Измерение суммарной массовой доли бензалконий хлорида проводят фотоколориметрическим методом в присутствии индикатора тропеолина 00011.

##### 4.5.1. Средства измерения, оборудование:

- Фотоэлектроколориметр любого типа, позволяющий измерять оптическую плотность по длине волны 490нм.;
- Весы лабораторные общего назначения 2 класса с наибольшим пределом взвешивания 200 г.;
- Колбы мерные вместимостью 100, 200, 250 см<sup>3</sup>;
- Пипетки вместимостью 1, 2, 5, 10 см<sup>3</sup>;
- Воронки делительные вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

##### 4.5.2. Реактивы, растворы:

- Хлороформ х.ч.;
- Вода дистилированная;
- 0,1 М/дм<sup>3</sup> раствор натрия хлористого;
- Тропеолин 00011, ч.д.а.;
- 0,001 М/дм<sup>3</sup> раствор тропеолина 00011 готовят растворением 0,072 г тропеолина в растворе хлористого натрия в мерной колбе на 200 см<sup>3</sup>;

алкидиметилбензиламмоний хлорид – аналитический стандарт

Приготовление основного градуировочного раствора:

0,38-0,42 г аналитического стандарта, взвешенного с аналитической точностью, растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 250 см<sup>3</sup> и доводят водой объем до 250 см<sup>3</sup>.

##### 4.5.3. Построение калибровочного графика.

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 1, 2, 4, 8 см<sup>3</sup> основного градуировочного раствора, добавляют водой объем до

100 см<sup>3</sup>. После перемешивания дозируют по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора в соответствующую делительную воронку, прибавляют в каждую воронку по 1 см<sup>3</sup> раствора тропеолина и по 5 см<sup>3</sup> хлороформа, интенсивно встряхивают в течение 1 минуты и после 15 минут отстаивания полученный хлороформный экстракт фотометрируют в коветах с толщиной поглощающего слоя 10 мм относительно хлороформа при длине волны 490 нм. По полученным данным строят градуировочный график в координатах оптическая плотность – масса ЧАС (мг в пробе).

##### 4.5.4. Выполнение измерений.

Около 8 г средства, взвешенного с аналитической точностью, помещают в колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят объем водой до 100 см<sup>3</sup>. 5 см<sup>3</sup> приготовленного раствора дозируют в делительную воронку, добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора тропеолина и 5 см<sup>3</sup> хлороформа, встряхивают, отстаивают аналогично градуировочным растворам и фотометрируют при длине волны 490 нм в коветах 10 мм.

Обработка результатов.

Массовую долю бензалконий хлорида (Х, %) вычисляют по формуле:

$$P * 100$$

$$X = \frac{m * 50}{m * 50}$$

где:

P – масса бензалконий хлорида, найденная по градуировочному графику, мг.;

m – масса испытуемого средства, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных изменений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение равное 0,004%.

##### 4.6. Измерение массовой доли пропанола-2.

Измерение массовой доли пропанола-2 основано на методе капиллярной газовой хроматографии с пламенно-ионизационным детектированием, изотермическим хроматографированием

раствора пробы и количественной оценкой методом внутреннего стандарта.

#### 4.6.1. Средства измерения, оборудование:

- аналитический газовый хроматограф, снабженный пламенно-ионизационным детектором, капиллярной колонкой, компьютерной системой сбора и обработки хроматографических данных;
  - хроматографическая колонка длиной 50м., внутренним диаметром 0,32 мм., покрытая Карбоваксом 400 с толщиной слоя 0,2 мкм.;
  - весы лабораторные общего назначения 2 класса с наибольшим пределом взвешивания 200 г.;
  - микрошприц вместимостью 1 мкл.;
  - колбы мерные вместимостью 25 см<sup>3</sup>;
  - колбы вместимостью 50, 250 см<sup>3</sup>;
- 4.6.2. Реактивы.
- пропанол-2, ч.д.а. – аналитический стандарт;
  - ацетонитрил – внутренний стандарт;
  - вода дистилированная;
  - гелий газообразный;
  - водород газообразный;
  - воздух, сжатый в баллоне или от компрессора.

#### 4.6.3. Растворы.

Приготовление основного градуировочного раствора:

В колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают 60 г пропанола-2 и 40 г воды, взвешенных с аналитической точностью, и тщательно перемешивают. Вычисляют фактическую массовую долю пропанола-2 в растворе.

Приготовление рабочего градуировочного раствора:

В колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> помещают 8 г ацетонитрила в качестве внутреннего стандарта, взвешенного с аналитической точностью, добавляют до метки основной градуировочный раствор и определяют точный вес. После перемешивания рабочий градуировочный раствор хроматографируют. Из полученных хроматограмм определяют время удержания и площадь

хроматографического пика ацетонитрила и 2-пропанола в рабочем градуированном растворе.

#### 4.6.4. Условия хроматографирования:

- газ носитель азот (или гелий);
- деление потока 1:100;
- давление на входе колонки 2,1 бар;
- температура колонки 60°C, испарителя 250°C, детектора 270°C;
- объем вводимой дозы 0,2 мкл.

Примерное время удерживания: пропанола-2 5,9 мин., ацетонитрил 6,6 мин.

Коэффициент аттенюирования подбирают таким образом, чтобы высота хроматографических пиков составляла 80-90% полной шкалы.

#### 4.6.5. Выполнение измерений.

В мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> помещают 8 г ацетонитрила в качестве внутреннего стандарта, взвешанного с аналитической точностью, добавляют до метки полученный фильтрат, определяют точный вес и вычисляют массовую долю ацетонитрила. После перемешивания раствор хроматографируют. Из полученных хроматограмм определяют площадь хроматографического пика ацетонитрила и пропанола-2 в испытуемом растворе.

#### 4.6.6. Обработка результатов измерений.

Вычисляют относительный градуировочный коэффициент К по формуле:

$$K = \frac{M / M_{\text{вн.ст.}}}{S / S_{\text{вн. ст.}}}$$

где:

S – площадь хроматографического пика пропанола-2 в рабочем градуированном растворе;

S вн.ст. – площадь хроматографического пика ацетонитрила (внутреннего стандарта) в рабочем градуированном растворе;

M – массовая доля пропанола-2 в основном градуированном растворе, %;

М вн.ст. – массовая доля ацетонитрила в рабочем градуировочном растворе, %.

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

$$X = \frac{K * S * M_{\text{вн.ст.}}}{S_{\text{вн. ст.}}}$$

где: S – площадь хроматографического пика пропанола-2 в испытуемом растворе;

S вн.ст. – площадь хроматографического пика ацетонитрила (внутреннего стандарта) в испытуемом растворе;

M вн.ст. – массовая доля ацетонитрила, внесенного в испытуемую пробу %;

K – относительный градуировочный коэффициент.

Рабочий градуировочный раствор и раствор испытуемой пробы вводят по 3 раза каждый. Площадь под соответствующим пиком определяют интегрированием, а для расчета используют среднее арифметическое значение.