

СОГЛАСОВАНО

Заместитель министра здравоохранения
Республики Беларусь



Г. Лосицкий
2016 г.

УТВЕРЖДАЮ

Директор ООО «ЧЕФИ»



А.Г. Петров
«03» 2016 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению «Бинтов медицинских ленточных резаных из
медицинской марли», производства ООО «ЧЕФИ»

СОГЛАСОВАНО

Заместитель директора РУП «Центр
экспертиз и исследований в
здравоохранении»



С.И. Зинченко
2016 г.

РАЗРАБОТЧИК

Заместитель директора по
производству ООО «ЧЕФИ»


Е.В. Чирков
«03» 2016 г.

Настоящая инструкция устанавливает порядок использования бинтов медицинских ленточных резаных из медицинской марли (далее – бинтов), выпускаемых ООО «Чефи» по СТБ 2144-2010 и ТО ВУ 100374412.001-2011.

Изготавливают следующие наименования бинтов:

-бинты медицинские ленточные резаные из медицинской марли стерильные;

-бинты медицинские ленточные резаные из медицинской марли нестерильные.

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Бинты предназначены для использования в медицинской практике при выполнении оперативных вмешательств, для обеспечения защиты раны от инфекции, остановки кровотечения, фиксации повязок, а так же для использования населением в качестве перевязочных средств.

1.2 Бинты изготавливают из высококачественной отбеленной хлопчатобумажной или смешанной медицинской марли, а так же марли с вложением вискозного волокна.

1.3 Выпускают бинты следующих размеров (ширина, (мм) x длина, (м)):

- | | |
|------------------|-------------------|
| - 50 мм x 2,0 м; | - 70 мм x 4,0 м; |
| - 70 мм x 2,0 м; | -100 мм x 4,0 м; |
| -100 мм x 2,0 м; | - 50 мм x 5,0 м; |
| - 50 мм x 3,0 м; | - 70 мм x 5,0 м; |
| - 70 мм x 3,0 м; | -100 мм x 5,0 м; |
| -100 мм x 3,0 м; | - 140 мм x 7,0 м; |
| - 50 мм x 4,0 м; | -160 мм x 10,0 м. |

2 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

2.1 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ БИНТОВ

2.1.1 Бинты применяются в качестве готовых операционно-перевязочных средств, для наложения повязок, при перевязках и операциях, с целью остановки кровотечения, создания давления на какую-нибудь часть тела (в основном, для остановки кровотечения), а также для защиты раны или измененной поверхности кожи от воздействия внешней среды.

2.1.2 Перед использованием упаковку с бинтами необходимо разорвать по шву или разрезать чистыми ножницами.

2.1.3 Стерильные бинты аккуратно извлекают из упаковки, избегая их соприкосновения с краями упаковки или иными предметами, способными их контаминировать.

3 ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

3.1 Стерильные бинты сохраняют свою стерильность только при условии хранения в неповрежденной упаковке. Нарушение целостности упаковки может привести к потере стерильности.

3.2 Вскрытые упаковки с бинтами хранению не подлежат. Неиспользованные сразу после вскрытия стерильные бинты могут применяться как нестерильные.

4 УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

4.1 Изделия хранят в сухом проветриваемом помещении в соответствии с правилами пожарной безопасности, в условиях, предотвращающих загрязнение, механическое повреждение и действие солнечных лучей.

5 СРОК ГОДНОСТИ

5.1 Срок годности стерильных бинтов - 5 лет с даты стерилизации.

5.2 Срок годности нестерильных бинтов - 5 лет с даты изготовления.

6 ПОРЯДОК УТИЛИЗАЦИИ

6.1 Использованные бинты собирают вместе с медицинскими отходами. Класс опасности использованных бинтов устанавливают исходя из класса опасности биоматериала, с которыми контактировали изделия.

6.2 Использованные бинты из мест сбора направляют к месту обеззараживания/обезвреживания и дальнейшей утилизации при условии обеспечения необходимых требований эпидемиологической безопасности.

6.3 Утилизация должна осуществляться в соответствии с требованиями действующего законодательства в области обращения с отходами и охраны окружающей среды.