

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ЗАО «МЕДИТЕК «Знамя Труда»
Д.Е. Крупицкий



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Аптечка первой помощи индивидуальная (АППИ)
по ТУ 21.20.24-008-61014306-2016
(вариант исполнения 1, 2, 3, 4)
МЕДИ.942439.001-01 И

Наименование и состав:

Аптечка первой помощи индивидуальная (АППИ) по ТУ 21.20.24-008-61014306-2016:

I. Аптечка первой помощи индивидуальная (АППИ), исполнение 1, в составе:

1. Пакет перевязочный медицинский индивидуальный стерильный - 1 шт.:

1.1 Пакет перевязочный медицинский индивидуальный стерильный по ГОСТ 1179, РУ № ФСР 2009/05126, производства ООО "Предприятие "ФЭСТ", Россия или

1.2 Пакеты перевязочные медицинские стерильные по ГОСТ 1179-93, РУ № ФСР 2008/03791, производства ООО "Ингакамф", Россия или

1.3 Пакеты перевязочные медицинские стерильные по ГОСТ 1179-93, РУ № РЗН 2014/1814, производства ООО "Навтекс", Россия или

1.4 Пакет перевязочный медицинский стерильный по ГОСТ 1179-93, РУ № РЗН 2014/1656, производства ООО ПКФ "Пионер", Россия) или

1.5 Пакет перевязочный медицинский по ГОСТ 1179-93, РУ № ФСР 2010/07563, производства ООО "ТОРГОВЫЙ ДОМ "АППОЛО", Россия;

2. Средство перевязочное гемостатическое "ГЕМОСТОПТМ", стерильное, производства ФГУП НПЦ Фармзащита ФМБА России, Россия, РУ № ФСР 2010/07420 - 1 шт.

3. Жгут кровоостанавливающий Эсмарха, производства ООО "Объединение Альфапластик", Россия, РУ № ФСР 2007/00032 - 1 шт.

4. Средство для обеззараживания воды таблетированное (индивидуальное), 10 табл./уп.:

4.1. Средство "Акватабс" 3.5, 10 табл./уп., свидетельство № 77.99.362.У.8152.10.07 или

4.2. Средство "Аквабриз" 2.5, 10 табл./уп. свидетельство № RU.77.99.23.002.Е.008998.06.12 - 1 уп.

5. Чехол - 1 шт.

6. Эксплуатационная документация:

6.1. Инструкция по применению МЕДИ.942439.001-01 И - 1 шт.

6.2. Этикетка МЕДИ.942439.001-01 ЭТ - 1 шт.

6.3. Памятка-вкладыш "Аптечка первой помощи индивидуальная" МЕДИ.942439.001-01 П - 1 шт.;

II. Аптечка первой помощи индивидуальная (АППИ), исполнение 2, в составе:

1. Пакет перевязочный медицинский индивидуальный стерильный - 1 шт.:

1.1 Пакет перевязочный медицинский индивидуальный стерильный по ГОСТ 1179, РУ № ФСР 2009/05126, производства ООО "Предприятие "ФЭСТ", Россия или

1.2 Пакеты перевязочные медицинские стерильные по ГОСТ 1179-93, РУ № ФСР 2008/03791, производства ООО "Ингакамф", Россия или

1.3 Пакеты перевязочные медицинские стерильные по ГОСТ 1179-93, РУ № РЗН 2014/1814, производства ООО "Навтекс", Россия или

1.4 Пакет перевязочный медицинский стерильный по ГОСТ 1179-93, РУ № РЗН 2014/1656, производства ООО ПКФ "Пионер", Россия) или

1.5 Пакет перевязочный медицинский по ГОСТ 1179-93, РУ № ФСР 2010/07563, производства ООО "ТОРГОВЫЙ ДОМ "АППОЛО", Россия;

2. Средство перевязочное гемостатическое "ГЕМОСТОПТМ", стерильное, производства ФГУП НПЦ Фармзащита ФМБА России, Россия, РУ № ФСР 2010/07420 - 1 шт.

3. Жгут кровоостанавливающий Эсмарха, производства ООО "Объединение Альфапластик", Россия, РУ № ФСР 2007/00032 - 1 шт.

4. Средство для обеззараживания воды таблетированное (индивидуальное), 10 табл./уп.:

4.1. Средство "Акватабс" 3.5, 10 табл./уп., свидетельство № 77.99.362.У.8152.10.07 или

4.2. Средство "Аквабриз" 2.5, 10 табл./уп., свидетельство № RU.77.99.23.002.Е.008998.06.12 - 1 уп.

5. Пластырь медицинский фиксирующий Круподерм, размер 9x15 см, производства WAYSON Medical Co., Ltd., Китай, РУ № ФСЗ 2010/07988 - 1 шт.

6. Пластырь медицинский фиксирующий Круострип, размер 6x75 см, производства WAYSON Medical Co., Ltd., Китай, РУ № ФСЗ 2010/07988 - 1 шт.

7. Пластырь медицинский фиксирующий Сейфофикс, размер 18x18 см, производства WAYSON Medical Co., Ltd., Китай, РУ № ФСЗ 2010/07988 - 1 шт.

8. Чехол - 1 шт.

9. Эксплуатационная документация:

9.1. Инструкция по применению МЕДИ.942439.001-01 И - 1 шт.

9.2. Этикетка МЕДИ.942439.001-02 ЭТ - 1 шт.

9.3. Памятка-вкладыш "Аптечка первой помощи индивидуальная" МЕДИ.942439.001-02 П - 1 шт.;

III. Аптечка первой помощи индивидуальная (АППИ), исполнение 3, в составе:

1. Пакет перевязочный медицинский индивидуальный стерильный - 1 шт.:

1.1 Пакет перевязочный медицинский индивидуальный стерильный по ГОСТ 1179, РУ № ФСР 2009/05126, производства ООО "Предприятие "ФЭСТ", Россия или

1.2 Пакеты перевязочные медицинские стерильные по ГОСТ 1179-93, РУ № ФСР 2008/03791, производства ООО "Ингакамф", Россия или

1.3 Пакеты перевязочные медицинские стерильные по ГОСТ 1179-93, РУ № РЗН 2014/1814, производства ООО "Навтекс", Россия или

1.4 Пакет перевязочный медицинский стерильный по ГОСТ 1179-93, РУ № РЗН 2014/1656, производства ООО ПКФ "Пионер", Россия) или

1.5 Пакет перевязочный медицинский по ГОСТ 1179-93, РУ № ФСР 2010/07563, производства ООО "ТОРГОВЫЙ ДОМ "АППОЛО", Россия;

2. Жгут кровоостанавливающий Эсмарха, производства ООО "Объединение Альфапластик", Россия, РУ № ФСР 2007/00032 - 1 шт.

3. Средство для обеззараживания воды таблетированное (индивидуальное), 10 табл./уп.:

3.1. Средство "Акватабс" 3.5, 10 табл./уп., свидетельство № 77.99.362.У.8152.10.07 или

3.2. Средство "Аквабриз" 2.5, 10 табл./уп., свидетельство № RU.77.99.23.002.Е.008998.06.12 - 1 уп.

4. Пластырь медицинский фиксирующий Круподерм, размер 9x15 см, производства WAYSON Medical Co., Ltd., Китай, РУ № ФСЗ 2010/07988 - 1 шт.

5. Пластырь медицинский фиксирующий Круострип, размер 6x75 см, производства WAYSON Medical Co., Ltd., Китай, РУ № ФСЗ 2010/07988 - 1 шт.

6. Пластырь медицинский фиксирующий Сейфофикс, размер 18x18 см, производства WAYSON Medical Co., Ltd., Китай, РУ № ФСЗ 2010/07988 - 1 шт.

7. Чехол - 1 шт.

8. Эксплуатационная документация:

8.1. Инструкция по применению МЕДИ.942439.001-01 И - 1 шт.

8.2. Этикетка МЕДИ.942439.001-03 ЭТ - 1 шт.

8.3. Памятка-вкладыш "Аптечка первой помощи индивидуальная" МЕДИ.942439.001-03 П - 1 шт.;

IV. Аптечка первой помощи индивидуальная (АППИ), исполнение 4, в составе:

1. Пакет перевязочный медицинский индивидуальный стерильный - 1 шт.:

1.1 Пакет перевязочный медицинский индивидуальный стерильный по ГОСТ 1179, РУ № ФСР 2009/05126, производства ООО "Предприятие "ФЭСТ", Россия или

1.2 Пакеты перевязочные медицинские стерильные по ГОСТ 1179-93, РУ № ФСР 2008/03791, производства ООО "Ингакамф", Россия или

1.3 Пакеты перевязочные медицинские стерильные по ГОСТ 1179-93, РУ № РЗН 2014/1814, производства ООО "Навтекс", Россия или

1.4 Пакет перевязочный медицинский стерильный по ГОСТ 1179-93, РУ № РЗН 2014/1656, производства ООО ПКФ "Пионер", Россия) или

1.5 Пакет перевязочный медицинский по ГОСТ 1179-93, РУ № ФСР 2010/07563, производства ООО "ТОРГОВЫЙ ДОМ "АППОЛО", Россия;

2. Жгут кровоостанавливающий Эсмарха, производства ООО "Объединение Альфапластик", Россия, РУ № ФСР 2007/00032 - 1 шт.

3. Средство для обеззараживания воды таблетированное (индивидуальное), 10 табл./уп.:

3.1. Средство "Акватабс" 3.5, 10 табл./уп., свидетельство № 77.99.362.У.8152.10.07 или

3.2. Средство "Аквабриз" 2.5, 10 табл./уп., свидетельство № RU.77.99.23.002.Е.008998.06.12 - 1 уп.

4. Чехол - 1 шт.

5. Эксплуатационная документация:

5.1. Инструкция по применению МЕДИ.942439.001-01 И - 1 шт.

5.2. Этикетка МЕДИ.942439.001-04 ЭТ - 1 шт.

Назначение:

Аптечки первой помощи индивидуальные (АППИ) предназначены для оказания первой помощи пострадавшему в порядке само- и взаимопомощи

Технические характеристики

Габаритные размеры аптечек, не более:

аптечка, вариант исполнения 1,2 – 115х85х175 мм; вариант исполнения 3,4 -100х95х25 мм

Масса аптечек, не более:

аптечка, вариант исполнения 1 – 0,4 кг; вариант исполнения 2 – 0,5 кг; вариант исполнения 3 и 4 – 0,1 кг;

Чехлы аптечек исполнений 1, 2, 3, 4 имеют приспособление для крепления чехла к элементам экипировки, которое должно состоять из трех строп, пришитых к чехлу таким образом, что они образуют пазы для закрепления двух полу съёмных полужестких строк, которые служат для крепления чехла аптечки к экипировке.

Размеры пришитых строк – $(115 \pm 10) \times (25 \pm 3) \times (1,2 \pm 0,3)$ мм.

Размеры полу съёмных полужестких строк должны быть – $(175 \pm 10) \times (25 \pm 3) \times (3 \pm 0,3)$ мм, в том числе длина загнутой части – (75 ± 5) мм.

Все вложения в аптечки имеют документы, подтверждающие разрешение к применению в медицинской практике.

Материалы, из которых изготовлены чехлы и футляры аптечек, не оказывают влияние на вложения в аптечки.

Наружные поверхности чехлов и футляров аптечек устойчивы к дезинфекции в соответствии с МУ 287-113.

Аптечки сохраняют свои свойства в климатических условиях, которые соответствуют УХЛ4.2 по ГОСТ 15150, но в диапазоне температур от плюс 5 до плюс 40 °С.

Аптечки устойчивы к механическим воздействиям, которые соответствуют требованиям к изделиям группы 2 по ГОСТ Р 50444.

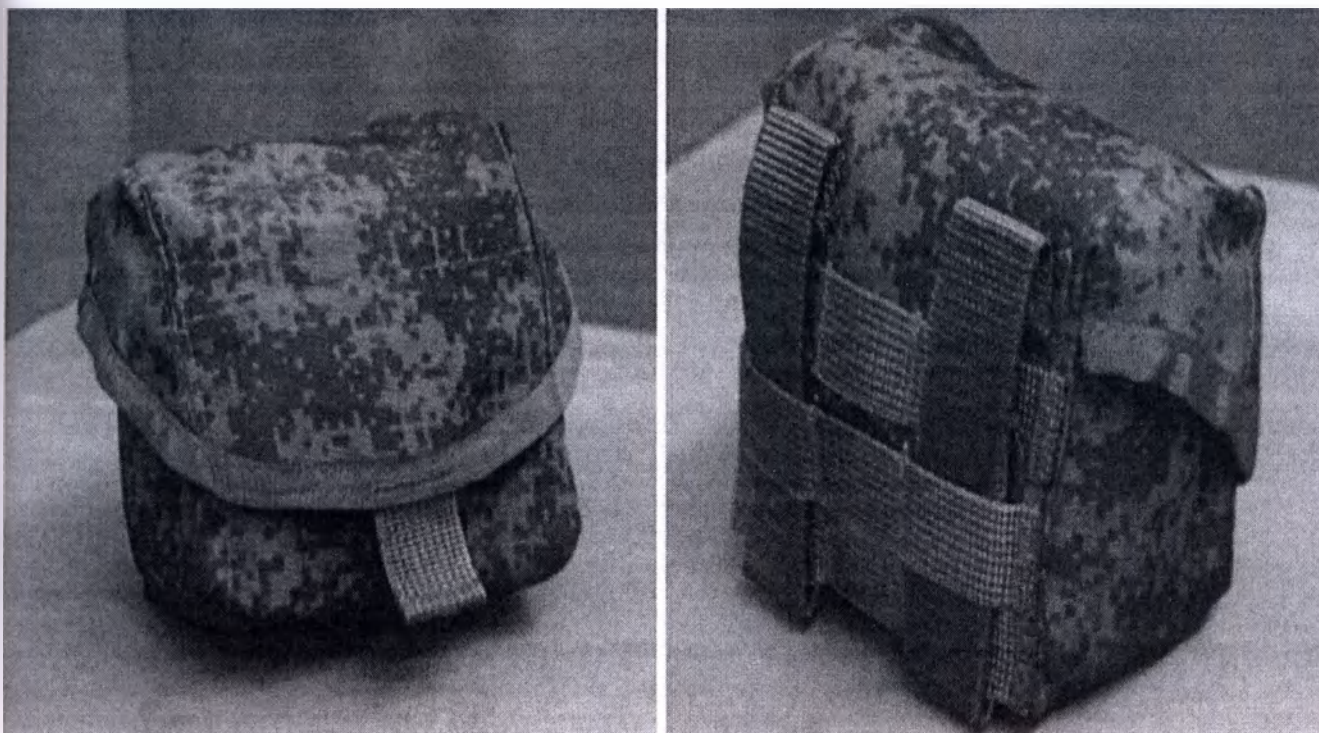
Аптечки в транспортной упаковке устойчивы к климатическим воздействиям, которые соответствуют условиям хранения 2 по ГОСТ 15150, но в диапазоне температур от плюс 5 до плюс 50 °С.

Аптечки в транспортной упаковке устойчивы к механическим воздействиям, которые соответствуют требованиям ГОСТ Р 50444 для условий транспортирования.

Средний срок службы аптечек в условиях хранения 1 по ГОСТ 15150 не менее 3 лет, кроме расходных материалов (вложений), имеющих ограниченный срок стерильности и хранения.

Общий вид аптечек

Аптечка первой помощи индивидуальная (АППИ), вариант исполнения 2



При изготовлении чехлов и футляров аптечек использованы следующие материалы: чехол - ткань хлопкополиэфирная (состав: 50% ХБ, 50% ПЭ) производства ЗАО Барнаульский меланжевый комбинат «Меланжист Алтая»;

По степени потенциального риска применения аптечки относится к классу 2б.

Номенклатурное обозначение аптечек – 279960;

Применение - Аптечка первой помощи индивидуальная (АППИ), вариант исполнения 1, вариант исполнения 2, вариант исполнения 3, вариант исполнения 4, обеспечивает временную остановку наружного кровотечения, в том числе массивного при ранениях шеи, подмышечной области, паха, ягодиц; первой помощи при ожогах, обработку окружности раны; наложения первичных асептических повязок на рану; обеззараживание индивидуального запаса воды.

Правила эксплуатации

1. Порядок пользования пакета перевязочного медицинского индивидуального: разорвать по надрезу наружную оболочку и снять ее; развернуть внутреннюю оболочку; одной рукой взять конец, а другой – скатку бинта и развернуть повязку; на раневую поверхность накладывать так, чтобы их поверхности, прошитые цветной ниткой, оказались наверху. Перевязочные пакеты с поврежденной наружной оболочкой для наложения асептической повязки непригодны.

Используется для перевязки ран и ожогов.

2. Порядок пользования Средства перевязочного гемостатического "ГЕМОСТОП"™

Перед применением ГЕМОСТОПа рекомендуется очистить рану от инородных тел, кровяных сгустков для обеспечения максимального контакта препарата с поврежденным сосудом. ГЕМОСТОП применяется путем засыпания порошка в рану непосредственно к источнику кровотечения. После заполнения полости раны поверх препарата необходимо наложить ватно-марлевый тампон или бинт, сложенный в несколько слоев (для профилактики образования ожогов вследствие выделяемого тепла), и осуществить ручную компрессию в течение 5-7 мин. После этого в случае остановки кровотечения тампон необходимо зафиксировать турами бинта (накладывается давящая повязка).

Поврежденную конечность целесообразно иммобилизовать для снижения риска повторного кровотечения.

Упаковку ГЕМОСТОПа необходимо вскрывать непосредственно перед применением, препарат повторному использованию не подлежит. При нарушении герметичности упаковки для использования не годен из-за быстрого влагонасыщения. Повторная стерилизация невозможна.

3. Порядок пользования жгута кровоостанавливающего Эсмарха:

Рука или нога пациента занимает возвышенное положение для уменьшения кровотока.

Для предупреждения защемления кожи и минимизации болевых ощущений под жгут подкладывают полотенце или ткань.

На нижней конечности жгут кровоостанавливающий Эсмарха применяют на бедро (кроме его дистальной трети, там большое количество сухожилий). На верхней – на плечо (за исключением средней части, где проходят нервные стволы, существует угроза их сдавливания).

Под конечность протягивают ленту вогнутой стороной внутрь таким образом, чтобы левая часть была короче правой.

Натягивают жгут и правой рукой снизу-вверх, прикладывая усилия, делают виток влево, обхватывая конечность.

Следующий виток проделывают аналогично. Каждый последующий слой немного ослабляют, он должен перекрывать предыдущий во избежание защемления мягких тканей.

Закрепляют крючок на цепочке или завязывают.

Обеспечивает временную остановку наружного кровотечения.

4. Дезинфицирующее средство в таблетках «Акватабс» используется для обеззараживания индивидуальных запасов воды. Рекомендуется применять таблетки с содержанием натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты 3,5 мг и 17 мг в одной таблетке и количеством активного хлора 2 мг и 10 мг, соответственно, из расчета: одна таблетка на 1 л воды.

Дезинфицирующее средство в таблетках «Аквабриз» используется для обеззараживания индивидуальных запасов воды. Рекомендуется применять таблетки с содержанием натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты 2,5 мг, из расчета 1–2 таблетка на 1 л воды, в зависимости от степени исходной загрязненности

Обеззараживание воды «Акватабс» и «Аквабриз» необходимо проводить только в сосуде с завинчивающейся крышкой (фляга и т. п.). После распада таблетки следует плотно завинтить крышку и взболтать воду, затем немного (на ½ оборота) крышку отвинтить и несколько раз перевернуть сосуд для того, чтобы растворенный препарат вместе с водой попал в резьбу крышки и сосуда. Вода пригодна для питья через 30–60 мин после растворения таблетки.

5. Пластырь медицинский фиксирующий Круподерм, размер 9x15 см; пластырь медицинский фиксирующий Круострип, размер 6x75 см; пластырь медицинский фиксирующий Сейфофикс, размер 18x18 см предназначены наложения первичных асептических повязок на рану.

Противопоказания – отсутствуют

Возможные побочные действия – отсутствуют

Транспортирование и хранение

Аптечки транспортируют транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта.

Условия транспортирования аптечек с вложениями должны соответствовать условиям хранения 1 по ГОСТ 15150.

Условия хранения аптечек в упаковке предприятия-изготовителя на складах изготовителя и потребителя должны соответствовать условиям хранения 1 по ГОСТ 15150 и в атмосфере не должно содержаться веществ, вызывающих коррозию. Срок хранения аптечек с вложениями определяется минимальным сроком хранения вложений.

Указания по эксплуатации

Аптечки предназначены для эксплуатации в климатических условиях, которые соответствуют УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150, но в диапазоне температур от плюс 5 до плюс 40 °С.

Техническое обслуживание и ремонт

Изделия однократного применения, техническому обслуживанию и ремонту не подлежат.

Указания по утилизации

Материалы, из которых изготовлены чехлы, не содержат веществ, опасных для человека и окружающей среды и могут утилизироваться как бытовые отходы.

Вложения в аптечки, как использованные, так и просроченные, должны утилизироваться как отходы класса опасности Б.

Гарантии изготовителя

Изготовитель гарантирует соответствие аптечек требованиям настоящих технических условий при соблюдении потребителем условий эксплуатации, транспортирования и хранения, установленных техническими условиями и эксплуатационной документацией.

Гарантийный срок эксплуатации и хранения аптечек (без вложений) – 1 год с момента приобретения, но не более 18 месяцев с даты изготовления.

Гарантийный срок хранения вложений – в соответствии с указаниями в эксплуатационных документах на эти вложения

Изготовитель:

Закрытое акционерное общество «МЕДИТЕК «Знамя Труда» (ЗАО «МЕДИТЕК «Знамя Труда»)

Адрес места нахождения: 195027, г. Санкт-Петербург, ул. Магнитогорская, д.11, лит.

А; e-mail: info@mediteczt.ru ;

ИНН 7806410284;

тел. (812) 622-10-15

Претензии потребителей принимаются Изготовителем.

Приёмка

Аптечка первой помощи индивидуальная (АППИ), вариант исполнения 1 приняты ОТК фирмы ЗАО «МЕДИТЕК «Знамя Труда» и соответствуют требованиям ТУ 21.20.24-008-61014306-2016

Подпись

Штамп ОТК

Прошито, пронумеровано
и скреплено печатью:

7 (сеп) листов

Дата 1.11.2017

Генеральный директор ЗАО «МЕДИТЕК «Знамя
Труда»

Крупницкий Д.Е.

