

«УТВЕРЖДАЮ»



Генеральный директор
ООО «Фабрик»

Гриненко А. И.
"3" мая 2022 г.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

«Перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые
нестерильные по ТУ 22.19.60-003-05789015-2021»

Версия 4

1. Наименование медицинского изделия

Перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные по ТУ 22.19.60-003-05789015-2021, в составе:

I. Перчатки одного размера – 100 шт., варианты исполнения:

1. Перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные гладкие, цвет синий, размер: XS, S, M, L, XL;
2. Перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные гладкие, цвет фиолетовый, размер: XS, S, M, L, XL;
3. Перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные гладкие, цвет черный, размер: XS, S, M, L, XL;
4. Перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные текстурированные на пальцах, цвет синий, размер: XS, S, M, L, XL;
5. Перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные текстурированные на пальцах, цвет фиолетовый, размер: XS, S, M, L, XL;
6. Перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные текстурированные на пальцах, цвет черный, размер: XS, S, M, L, XL;
7. Перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные полностью текстурированные, цвет синий, размер: XS, S, M, L, XL;
8. Перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные полностью текстурированные, цвет фиолетовый, размер: XS, S, M, L, XL;
9. Перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные полностью текстурированные, цвет черный, размер: XS, S, M, L, XL.

II. Инструкция.

III. Индивидуальная упаковка.

2. Комплектность

Комплект поставки включает:

Таблица 1 – Комплект поставки

	Наименование	Количество
1.	Перчатки одного размера	100 шт.
2.	Инструкция	1 шт.
3.	Индивидуальная упаковка	1 шт.

3. Назначение медицинского изделия

Перчатки предназначены для одноразового использования в качестве защитного барьера при ношении на руках медицинского работника во время осмотра/лечения пациента или для других санитарных целей.

4. Показания к применению

Перчатки предназначены для повседневного использования во время обследования и диагностики, а также выполнения процедур в амбулаторных условиях.

5. Противопоказания к применению

Индивидуальная непереносимость материалов, применяемых при производстве медицинского изделия.

6. Область применения и потенциальный потребитель

Область применения – широкого применения, по защите рук медицинского персонала и создания барьера между пациентом и медицинскими работниками при выполнении ими профессиональных обязанностей.

7. Меры предосторожности

1. Эксплуатация (одноразовое использование) перчаток должно осуществляться в строгом соответствии с Инструкцией по применению медицинского изделия.

2. Перед применением перчаток необходимо убедиться в их целостности.

Перчатки следует использовать в соответствии с рекомендованным назначением и областью применения.

Необходимо подбирать перчатки нужного размера.

Примечание: Недопустимо использование перчаток несоответствующего размера.

3. Не допускается использование одной и той же пары перчаток при переходе от одного пациента к другому или при переходе от одной манипуляции к другой.

Необходимо менять перчатки каждые два часа непрерывной работы, после обнаружения видимого дефекта, после возможного или действительно имевшего место прокола.

Снимать перчатки нужно очень осторожно, избегая загрязнения кожи рук и разбрызгивания жидкостей.

4. Перчатки являются одноразовыми медицинскими изделиями. После использования перчатки подлежат сбору, временному хранению, вывозу и утилизации в соответствии со схемой обращения с медицинскими отходами, принятой в организации, осуществляющей медицинскую деятельность.

Использованные перчатки собираются в контейнеры, имеющие специальную маркировку, и в дальнейшем перемещают на участок по обращению с медицинскими отходами или помещение для временного хранения до последующего вывоза транспортом специализированных организаций к месту обеззараживания/обезвреживания и дальнейшей утилизации, при условии обеспечения необходимых требований эпидемиологической безопасности.

Перчатки, имеющие повреждения индивидуальной упаковки, либо истекший срок годности использовать не допускается, их следует утилизировать.

5. Перчатки не гарантируют 100% защиты рук от проколов и порезов. Строго соблюдайте меры безопасности при работе с острыми колющими предметами и инструментами.

8. Описание медицинского изделия

Перчатки поставляются в упаковке по 100 шт.

При выборе конкретного варианта исполнения перчаток для максимально комфортного использования изделия рекомендуется учитывать следующие факторы:

- ✓ размер;
- ✓ функциональность и наличие текстуры (гладкие, текстурированные на пальцах или полностью).

9. Технические характеристики

Основные размеры перчаток должны соответствовать величинам, указанным в таблицах 2.

Таблица 2 - Размеры и допустимые отклонения

Размер перчатки	Ширины W (рис. 1), мм	Длина L (рис. 1), мм, не менее	Толщина, мм не менее
Сверхмалые (XS)	70±10	230±10	0,05 - пальца 0,05 - ладони
Малый (S)	80±10	240±10	
Средний (M)	85±10		
	95±10		
Большой (L)	110±10		
Сверх большие (XL)	120±10		

Примечание: Размер с учетом допустимых отклонений, попадающих между двумя размерами, допускается маркировать двумя размерами (например, малый - средний, средний / большой).

Длину перчатки измеряют по внешней стороне от кончика среднего пальца до края манжеты перчатки.

Ширину ладони перчатки измеряют через среднюю точку между основаниями указательного и большого пальцев. Ширина с учетом допустимого отклонения должны соответствовать требованиям таблицы 1.

Минимальную толщину перчатки, соответствующую требованиям таблицы 1, измеряют микрометром в точках, указанных на рисунке 1.

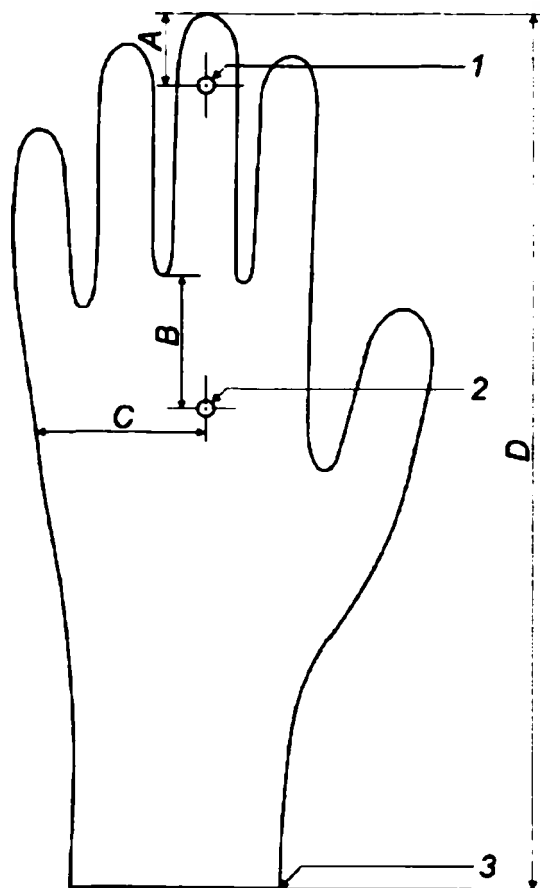


Рисунок 1 – Расположение точек измерения толщины перчатки

Примечание: Размер С приведен для приблизительного определения центра ладони с учетом размера перчатки.

1 - кончик пальца; 2 - ладонь; 3 - край манжеты; $A = (13 \pm 3)$ мм; $B = (33 \pm 5)$ мм; $C = (48 \pm 9)$ мм

Перчатки должны быть пятипалыми, изготовленными на обе руки, бесшовными и герметичными,

Примечание: Манжета перчатки может быть обрезана или закатана в венчик.

Поверхность перчаток должна быть с текстурным рисунком, нанесенным на какую-либо часть (пальцы) или по всей поверхности перчатки или гладкая, без опудривания.

Физико-механические показатели перчаток должны соответствовать нормам, указанным в таблице 3.

Таблица 3 – Значения физико-механических показателей перчаток

Наименование параметров	Норма
Усилие при разрыве до ускоренного старения, Н, не менее	4,0
Условная прочность до ускоренного старения, МПа, не менее	14
Удлинение при разрыве до ускоренного старения, %, не менее	500
Усилие при разрыве после ускоренного старения, Н, не менее	4,0
Условная прочность после ускоренного старения, МПа, не менее	14
Удлинение при разрыве после ускоренного старения, %, не менее	400

Критерием предельного состояния перчаток является изменение их свойств: потеря эластичности и (или) наличие механических или химических повреждений, потеря герметичности.

10. Перечень и описание материалов медицинского изделия

Перчатки изготавливают из смеси на основе синтетического латекса.

Таблица 4 – Материалы для: перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные, цвет синий (гладкие, текстурированные на пальцах, полностью текстурированные).

Химический состав перчаток (%):

Материал	Марка	Производитель
45%-й карбоксилируемый акрилонитрил бутадиена (45% Carboxylated Butadiene-Acrylonitrile) - 77.5	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Дибутилдитиокарбамат цинка (Zinc Dibutyldithiocarbamate (ZDBC)) - 0.6	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Оксид цинка (Zinc Oxide (ZnO)) - 1.6	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Сера (Sulphur (S)) - 0.3	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Двуокисьтитана (Titanium (TiO ₂)) - 1.3	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Антиоксидант (Anti Oxidants) - 1.0	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Гидроксид калия (Potassium Hydroxide (KOH)) - 0.5	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Латексные Стабилизаторы (водный разрешимый эфир гликоля) (Latex Stabilisers (water soluble glycol ether)) - 0.2	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Полиэтиленгликоль (Polyethelene Glycol) - 0.2	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Силиконовый пеногаситель (Silicone Anti-Foam) - 0.1	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Карбонат кальция (Calcium Carbonate) - 5.5	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Нитрат кальция (Calcium Nitrate) - 6.4	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Азотная кислота (Nitric Acid) - 4.8	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Краситель, цвет синий	PL 1533	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия

Таблица 5 – Материалы для: перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные, цвет фиолетовый (гладкие, текстурированные на пальцах, полностью текстурированные).

Химический состав перчаток (%):

Материал	Марка	Производитель
----------	-------	---------------

45%-й карбоксилируемый акрилонитрил бутадиена (45% Carboxylated Butadiene- Acrylonitrile) - 77.5	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Дибутилдитиокарбамат цинка (Zinc Dibutyldithiocarbamate (ZDBC)) - 0.6	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Оксид цинка (Zinc Oxide (ZnO)) - 1 .6	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Сера (Sulphur (S)) - 0.3	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Двуокисьтитана (Titanium (Tio2)) - 1 .3	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Антиоксидант (Anti Oxidants) - 1.0	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Гидроксид калия (Potassium Hydroxide (KOH)) – 0.5	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Латексные Стабилизаторы (водный разрешимый эфир гликоля) (Latex Stabilisers (water soluble glycol ether)) - 0.2	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Полиэтиленгликоль (Polyethelene Glycol) - 0.2	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Силиконовый пеногаситель (Silicone Anti-Foam) - 0.1	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Карбонат кальция (Calcium Carbonate) - 5.5	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Нитрат кальция (Calcium Nitrate) - 6.4	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Азотная кислота (Nitric Acid) - 4.8	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Краситель, цвет фиолетовый	PV238	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия

Таблица 6 – Материалы для: перчатки смотровые медицинские одноразовые нитриловые нестерильные неопудренные цвет черный (гладкие, текстурированные на пальцах, полностью текстурированные).

Химический состав перчаток (%):

Материал	Марка	Производитель
45%-й карбоксилируемый акрилонитрил бутадиена (45% Carboxylated Butadiene- Acrylonitrile) - 77.5	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Дибутилдитиокарбамат цинка (Zinc Dibutyldithiocarbamate (ZDBC)) - 0.6	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Оксид цинка (Zinc Oxide (ZnO)) - 1 .6	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Сера (Sulphur (S)) - 0.3	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Двуокисьтитана (Titanium (Tio2)) - 1 .3	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Антиоксидант (Anti Oxidants) - 1.0	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Гидроксид калия (Potassium Hydroxide (KOH)) – 0.5	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия

Латексные Стабилизаторы (водный разрешимый эфир гликоля) (Latex Stabilisers (water soluble glycol ether)) - 0.2	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Полиэтиленгликоль (Polyethelene Glycol) - 0.2	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Силиконовый пеногаситель (Silicone Anti-Foam) - 0.1	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Карбонат кальция (Calcium Carbonate) - 5.5	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Нитрат кальция (Calcium Nitrate) - 6.4	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Азотная кислота (Nitric Acid) - 4.8	AECOCHEM	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия
Краситель, цвет черный	PB705	"WRP Asia Pacific SDN BHD" Малайзия

Вид контакта: Кратковременный контакт с поврежденной и неповрежденной кожей и слизистыми оболочками.

11. Информация о применении медицинского изделия

Правильное применение медицинских перчаток обеспечивает защиту рук медицинского персонала:

1. Необходимо подобрать перчатки медицинские нужного размера (они должны легко надеваться и не должны затруднять движения или сдавливать кисти рук). Недопустимо использование перчаток несоответствующего размера.
2. Перед применением перчаток необходимо убедиться в целостности упаковки.
3. Перед надеванием перчаток проводится гигиеническая обработка рук. Перчатки надевают только после полного высыхания антисептика на коже рук.
4. При надевании и снятии перчаток медицинских используется установленный порядок (техника), в соответствии с Методическими рекомендациями МР 3.5.1.0113-16, что позволит гарантировать их целостность и надежность в применении.
5. Применение перчаток не является заменой обеззараживанию рук кожными антисептиками.
6. Запрещено использование одной и той же пары одноразовых перчаток при проведении медицинских манипуляций нескольким пациентам, а также при выполнении медицинских манипуляций у одного пациента, но в различных анатомических областях, отличающихся по составу микрофлоры.
7. Перчатки подлежат обязательной замене в случае достижения предельного состояния. Критерием предельного состояния перчаток является изменение их свойств: потеря эластичности и (или) наличие механических или химических повреждений, потеря герметичности.

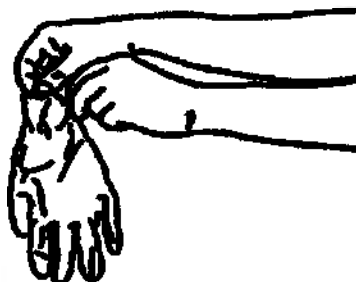
8. Если повредилась одна перчатка, необходимо заменить обе.

11.1. Методика надевания и снятия перчаток смотровых нестерильных

Если показание для проведения гигиены рук предшествует контакту, который требует также использования перчаток, необходимо провести гигиену рук (обработка антисептиком или мытье с мылом) до надевания перчаток.



1. Достаньте перчатку из индивидуальной упаковки.



2. Прикасайтесь только к той части перчатки, которая будет находиться на запястье (верхний край манжеты).



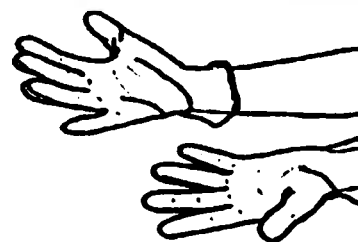
3. Наденьте первую перчатку.



4. Возьмите вторую перчатку рукой без перчатки и прикасайтесь к той части перчатки, которая будет находиться на запястье.

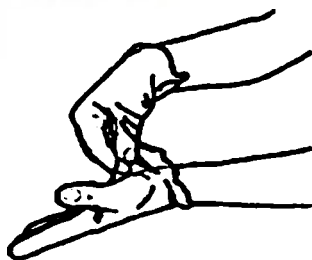


5. Чтобы избежать прикосновения руки с надетой перчаткой к коже предплечья, выверните наружную поверхность перчатки так, чтобы надеть ее на согнутые пальцы руки в перчатке, это позволит вам надеть вторую перчатку.

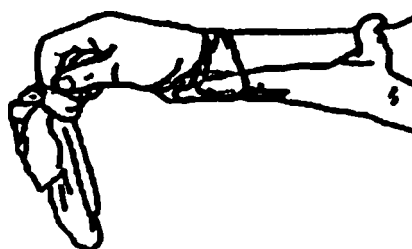


6. После того, как перчатки надеты, нельзя прикасаться к любым объектам внешней среды, контакт с которыми является показанием для смены перчаток.

Как снимать:



1. Захватите пальцами одну перчатку на уровне запястья, чтобы снять ее, не дотрагиваясь к коже предплечья, и стягивайте ее с руки так, чтобы перчатка вывернулась наизнанку.



2. Держите снятую перчатку в руке с надетой перчаткой, подведите пальцы руки, с которой снята перчатка, внутрь - между второй перчаткой и запястьем. Снимите вторую перчатку, скатывая ее с руки, и вложите в первую перчатку.



3. Утилизируйте снятые перчатки в отходы класса Б

4. Затем выполните гигиену рук путем гигиенической асептики ил и мытья рук с мылом. Для профилактики сухости и нежелательных явлений на коже рук медицинским работникам рекомендуется после применения перчаток всегда использовать профессиональный питательный крем для рук.

12. Условия эксплуатации, хранения и транспортировки

Медицинские перчатки транспортируются всеми видами транспорта, в соответствии с правилами транспортирования, действующими для данного вида транспорта в заводских транспортных упаковках (внешней (групповой) упаковке) - ящиках из гофрированного картона, в защищённом от воздействия прямых солнечных лучей транспорте, при климатических условиях:

- температура окружающей среды: от минус 50°C до плюс 50°C;
- относительная влажность воздуха: не более 80%.

После транспортирования в условиях отрицательных температур перчатки в транспортной таре должны быть выдержаны при нормальных климатических условиях не менее 24 ч.

Перчатки следует хранить в заводской упаковке, имеющей соответствующую маркировку, в хорошо проветриваемом помещении, вдали от источников тепла, солнечных лучей, прямого воздействия источников света и электрического оборудования, при температуре от 0°C до плюс 25°C (чрезмерное нагревание может привести к потере эластичности и упругости материала), при влажности не более 65%.

Если температура хранения упадёт ниже 10°C, может возникнуть конденсат и временная потеря эластичности. В целях устранения этого, перчатки необходимо согреть до 25°C и продолжить хранение.

Не допускать воздействия на перчатки озона (его источником в медицинских организациях могут быть ртутные лампы, электродвигатели, флуоресцентные лампы, рентгеновские установки, электрохирургическое и подъемное оборудование). Озон ускоряет старение эластичных материалов, усиливая в них окислительные процессы.

Медицинские перчатки используются в пределах срока годности при отсутствии нарушений целостности индивидуальной упаковки перчаток.

13. Расшифровка маркировочных символов

Таблица 7 – Расшифровка символов

Символ	Обозначение символа
	Номер партии
	Дата изготовления
	Срок годности
	Знак сертификации
	Знак сертификации
	Не стерильно
	Запрет на повторное применение
	Штрих-код
	Беречь от влаги
	Беречь от прямых солнечных лучей

14. Сведения о материалах животного и (или) человеческого происхождения

В изделии не используются материалы животного и (или) человеческого происхождения.

15. Информация о содержащихся в медицинском изделии лекарственных средствах

Изделие не содержит лекарственных средств, лекарственных препаратов или фармацевтических субстанций.

16. Требования к техническому обслуживанию и ремонту

медицинского изделия

Данное медицинское изделие является одноразовым. Техническому обслуживанию и ремонту не подлежит.

17. Порядок и условия утилизации или уничтожения медицинского изделия.

Изделия, имевшие контакт с кровью и/или другими биологическими жидкостями, подлежат утилизации и/или уничтожению согласно СанПиН 2.1.3684-21 (класс Б).

Неиспользованные изделия (не имевшие контакта с кровью и/или с биологическими жидкостями), в том числе с истекшим сроком годности, подлежат утилизации и/или уничтожению согласно СанПиН 2.1.3684-21 (класс А).

Предупреждение: Смешение отходов различных классов в общей емкости недопустимо. Изделия, имевшие контакт с кровью и/или другими биологическими жидкостями, относятся к эпидемиологически опасным отходам и могут быть потенциально инфицированы. К работам по обращению с медицинскими отходами не допускается привлечение лиц, не прошедших предварительный инструктаж по безопасному обращению с медицинскими отходами.

18. Гарантии изготовителя

Изготовитель (Поставщик) гарантирует соответствие перчаток требованиям настоящих технических условий при соблюдении условий эксплуатации, транспортирования и хранения. Гарантийный срок годности нестерильных перчаток - 5 лет с даты изготовления.

19. Срок хранения

Срок хранения изделий 5 лет с даты изготовления.

20. Сведения о производителе и месте производства медицинского изделия

Таблица 8 – Сведения о производителе и месте производства медицинского изделия

Организационно-правовая форма и полное наименование юридического лица с транслитерацией, или фамилия, имя и отчество (при наличии), реквизиты документа, удостоверяющего личность индивидуального предпринимателя	Общество с ограниченной ответственностью «Фабрику»
Сокращенное наименование юридического лица (при наличии)	ООО «Фабрику»
Адрес места нахождения юридического лица	117393 Г.Москва ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ОБРУЧЕВСКИЙ УЛ ПРОФСОЮЗНАЯ

	Д. 56 ПОМЕЩ. XIX КОМ. 154
Номера телефонов	+7(495)664-61-88
Адрес электронной почты юридического лица, индивидуального предпринимателя (при наличии)	info@fabric-corp.ru
Место производства медицинского изделия	г. Москва, пер. Балакиревский, 1с3

В случае возникновения нежелательных событий необходимо направить сообщение о случившемся производителю.

ПРИЛОЖЕНИЕ 1

к инструкции по применению медицинского изделия ПЕРЕЧЕНЬ, ПРИМЕНЯЕМЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЕМ (ИЗГОТОВИТЕЛЕМ) НАЦИОНАЛЬНЫХ СТАНДАРТОВ

Обозначение	Наименование
ГОСТ 32337-2013	Перчатки медицинские диагностические нитрильные. Технические требования
Приказ МЗ РФ от 06.06.2012 г. №4н	Об утверждении номенклатурной классификации медицинских МИ (с изменениями на 25 сентября 2014 года)
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические МИ. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014	МИ медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских МИ, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования
ГОСТ 14192-96	Маркировка грузов
ГОСТ 12.0.004-2015	Система стандартов безопасности труда. Организация обучения безопасности труда. Общие положения
ГОСТ 12.3.002-2014	Система стандартов безопасности труда (ССБТ). Процессы производственные. Общие требования безопасности

ГОСТ 3.1120-83	Единая система технологической документации. Общие правила отражения и оформления требований безопасности труда в технологической документации
ГОСТ 12.0.001-2013	Система стандартов безопасности труда. Основные положения
ГОСТ 12.3.009-76	Система стандартов безопасности труда. Работы погрузочно-разгрузочные. Общие требования безопасности
ГОСТ 12.0.003-2015	Система стандартов безопасности труда. Опасные и вредные производственные факторы. Классификация
ГОСТ 12.1.004-91	Система стандартов безопасности труда (ССБТ). Пожарная безопасность. Общие требования
ГОСТ 12.4.103-83	Система стандартов безопасности труда. Одежда специальная защитная, средства индивидуальной защиты ног и рук. Классификация
ГОСТ 12.4.028-76	Система стандартов безопасности труда. Респиратор ШБ-1 «Лепесток». Технические условия
ГОСТ 12.1.003-2014	Система стандартов безопасности труда. Шум. Общие требования безопасности
ГОСТ 12.1.005-88	Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны
ГОСТ 12.1.014-84	Система стандартов безопасности труда. Воздух рабочей зоны. Метод измерения концентраций вредных веществ индикаторными трубками
ГОСТ Р ИСО 2859-1- 2007	Статистические методы. Процедуры выборочного контроля по альтернативному признаку. Часть 1. Планы выборочного контроля последовательных партий на основе приемлемого уровня качества
ГОСТ 427-75	Линейки измерительные металлические. Технические условия
ГОСТ 270-75	Резина. Метод определения упругопрочностных свойств при растяжении
ГОСТ 11358-89	Толщиномеры и стенкоммеры индикаторные с ценой деления 0,01 и 0,1 мм. Технические условия
ГОСТ Р 53228-2008	Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания
СанПиН 2.1.3684-21	Постановление от 28 января 2021 года N 3. Об утверждении санитарных правил и норм СанПиН 2.1.3684-21 "Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-

противоэпидемических (профилактических)
мероприятий

Прошито, пронумеровано и скреплено печатью

15 листа(ов).

Должность, ФИО

Генеральный директор ООО «ФАБРИК»
ГРИНЕНКО АЛЕКСЕЙ ИГОРЕВИЧ

24 мая 2022 г.

