

«УТВЕРЖДАЮ»

Директор

ООО «Предприятие «ФЭСТ»

Якунов В.В.

«10» января 2023 г.



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

**Маска медицинская одноразовая из нетканого материала нестерильная
«ФЭСТ»**

по ТУ 32.50.50 – 224 – 10973749 – 2021

2023 г.

ОГЛАВЛЕНИЕ

- 1. НАИМЕНОВАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**
- 2. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**
- 3. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**
- 4. ПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**
- 5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**
- 6. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**
- 7. ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**
- 8. ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ МЕДИЦИНСКИМИ ИЗДЕЛИЯМИ**
- 9. УКАЗАНИЕ ВОЗМОЖНОСТИ И ОСОБЕННОСТЕЙ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ ДЛЯ ЛЮДЕЙ С ИМПЛАНТИРУЕМЫМИ В ОРГАНИЗМ ЧЕЛОВЕКА МЕДИЦИНСКИМИ ИЗДЕЛИЯМИ, БЕРЕМЕННЫХ ЖЕНЩИН, ЖЕНЩИН В ПЕРИОД ГРУДНОГО ВСКАРМЛИВАНИЯ, ДЕТЕЙ, ВЗРОСЛЫХ, ИМЕЮЩИХ ХРОНИЧЕСКИЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ**
- 10. СВЕДЕНИЯ О ВОЗМОЖНОМ ВЛИЯНИИ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ НА СПОСОБНОСТЬ УПРАВЛЯТЬ ТРАНСПОРТНЫМИ СРЕДСТВАМИ, МЕХАНИЗМАМИ**
- 11. ПОРЯДОК РАБОТЫ ИЗДЕЛИЯ**
- 12. СРОК СЛУЖБЫ (ГОДНОСТИ) И УКАЗАНИЕ НА ЗАПРЕТ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ ПО ИСТЕЧЕНИИ СРОКА СЛУЖБЫ (ГОДНОСТИ)**
- 13. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ**
- 14. УКАЗАНИЕ НА НЕОБХОДИМОСТЬ ХРАНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ В МЕСТАХ, НЕДОСТУПНЫХ ДЛЯ ДЕТЕЙ**
- 15. УКАЗАНИЕ, ПРИ НЕОБХОДИМОСТИ, СПЕЦИАЛЬНЫХ МЕР ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ УНИЧТОЖЕНИИ НЕИСПОЛЬЗОВАННЫХ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ**
- 16. СВЕДЕНИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ**
- 17. ВАРИАНТЫ КОМПЛЕКТАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**
- 18. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ, ОБЩАЯ СХЕМА ИЗДЕЛИЯ, ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРИМЕНЯЕМЫХ РАСХОДНЫХ МАТЕРИАЛОВ (ПО ПРИМЕНИМОСТИ)**
- 19. ТРЕБОВАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ И ЭКСПЛУАТАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**
- 20. ТРЕБОВАНИЯ К ТЕХНИЧЕСКОМУ ОБСЛУЖИВАНИЮ И РЕМОНТУ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**
- 21. ПОРЯДОК ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ УТИЛИЗАЦИИ И УНИЧТОЖЕНИЯ**
- 22. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ И ОХРАНЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**
- 23. УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ПРЕДСТАВИТЕЛЬ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

1. НАИМЕНОВАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Маска медицинская одноразовая из нетканого материала нестерильная «ФЭСТ» по ТУ 32.50.50 – 224 – 10973749 – 2021 (далее по тексту - «маска» или «изделие»).

2. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Маска может быть использована в стационарных, амбулаторных лечебно-профилактических учреждениях, в медицинских клиниках и кабинетах, в социальных учреждениях медицинским персоналом и пациентами.

Потенциальными потребителями масок могут являться сотрудники скорой (неотложной) медицинской помощи, инфекционных отделений, сотрудники приемных отделений медицинских организаций, сотрудники сферы услуг, физические лица, находясь в общественных местах и транспорте.

3. НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Маска предназначена для ограничения передачи инфекционных агентов, перекрёстного заражения между пациентом и медицинским работником, в том числе при возникновении угрозы распространения инфекций, передающихся воздушно-капельным путем.

4. ПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Для ограничения передачи инфекционных агентов, перекрёстного заражения между пациентом и медицинским работником, в том числе при возникновении угрозы распространения инфекций, передающихся воздушно-капельным путем.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Индивидуальная несовместимость с компонентами сырья изделия. Не использовать во время хирургических операций и в других медицинских помещениях с аналогичными требованиями.

6. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Изделие с истекшим сроком годности использовать нельзя.

7. ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Аллергические реакции в случае индивидуальной несовместимости с компонентами сырья изделия.

8. ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ МЕДИЦИНСКИМИ ИЗДЕЛИЯМИ

Взаимодействие с другими медицинскими изделиями неизвестно.

9. УКАЗАНИЕ ВОЗМОЖНОСТИ И ОСОБЕННОСТЕЙ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ ДЛЯ ЛЮДЕЙ С ИМПЛАНТИРУЕМЫМИ В ОРГАНИЗМ ЧЕЛОВЕКА МЕДИЦИНСКИМИ ИЗДЕЛИЯМИ, БЕРЕМЕННЫХ ЖЕНЩИН, ЖЕНЩИН В ПЕРИОД ГРУДНОГО ВСКАРМЛИВАНИЯ, ДЕТЕЙ, ВЗРОСЛЫХ, ИМЕЮЩИХ ХРОНИЧЕСКИЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ

9.1 Применение масок для людей с имплантируемыми в организм человека медицинскими изделиями не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

9.2 Применение масок для женщин при беременности и кормлении грудью.

Специальных исследований применения изделия при беременности и кормлении грудью не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

9.3 Применение у детей.

Специальных исследований применения изделия для детей не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

9.4 Применение масок для взрослых, имеющих хронические заболевания.

Специальных исследований применения для взрослых, имеющих хронические заболевания, не проводилось. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

10. СВЕДЕНИЯ О ВОЗМОЖНОМ ВЛИЯНИИ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ НА СПОСОБНОСТЬ УПРАВЛЯТЬ ТРАНСПОРТНЫМИ СРЕДСТВАМИ, МЕХАНИЗМАМИ

Исследования о возможном влиянии изделия на способность управлять транспортными средствами, механизмами не проводились. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

11. ПОРЯДОК РАБОТЫ ИЗДЕЛИЯ

1. Держа маску за резинки горизонтально перед лицом, завести резинки за уши, надеть маску.
2. Маска должна прикрывать нос и рот.
3. Обжать носовой фиксатор в области носа для более плотного и удобного прилегания маски к лицу.
4. Максимальное время ношения маски 2-3 часа.
5. После использования маску необходимо утилизировать.

12. СРОК СЛУЖБЫ (ГОДНОСТИ) И УКАЗАНИЕ НА ЗАПРЕТ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ ПО ИСТЕЧЕНИИ СРОКА СЛУЖБЫ (ГОДНОСТИ)

Изготовитель гарантирует соответствие продукции требованиям ТУ 32.50.50 – 224 – 10973749 – 2021 при соблюдении условий транспортирования и хранения.

Срок годности – 5 лет с даты изготовления.

Изделие с истекшим сроком годности использовать нельзя.

13. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Условия хранения масок в упаковке предприятия-изготовителя – по условиям хранения 1 (Л) по ГОСТ 15150, при температуре от +5⁰С до +40⁰С и относительной влажности 80% при 25⁰С.

14. УКАЗАНИЕ НА НЕОБХОДИМОСТЬ ХРАНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ В МЕСТАХ, НЕДОСТУПНЫХ ДЛЯ ДЕТЕЙ

Хранить в местах недоступных для детей.

15. УКАЗАНИЕ, ПРИ НЕОБХОДИМОСТИ, СПЕЦИАЛЬНЫХ МЕР ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ УНИЧТОЖЕНИИ НЕИСПОЛЬЗОВАННЫХ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

Изделия с истекшим сроком годности или утратившие товарный вид, относятся к отходам класса А и утилизируются в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 или вместе с бытовыми отходами.

16. СВЕДЕНИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

Общество с ограниченной ответственностью «Предприятие «ФЭСТ»,

ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия,

ИНН 4442016903,

156025, г. Кострома, Рабочий проспект, д.8

тел.(4942) 39-18-50, e-mail: info@fest-k.ru

Адрес места производства:

ООО «Предприятие «ФЭСТ» 156019, г. Кострома, ул. Щербины Петра, д.23, Россия

17. ВАРИАНТЫ КОМПЛЕКТАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Маска в зависимости от конструкции выпускается 2-х исполнений:

Исполнение 1: Маска медицинская одноразовая из нетканого материала нестерильная двухслойная «ФЭСТ» (поверхностная плотность $50 \pm 5 \text{ г/м}^2$).

Исполнение 2: Маска медицинская одноразовая из нетканого материала нестерильная трехслойная «ФЭСТ» (поверхностная плотность $75 \pm 8 \text{ г/м}^2$).

В комплект поставки масок входят изделие и эксплуатационный документ, в соответствии с таблицей 1.

Таблица 1 - Комплект поставки масок

Наименование	Количество, шт.
Маска медицинская одноразовая из нетканого материала нестерильная «ФЭСТ» одного исполнения	1, 2, 5, 10, 20, 30, 40, 50, 100, 200, 500
Инструкция по применению	1

18. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ, ОБЩАЯ СХЕМА ИЗДЕЛИЯ, ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРИМЕНЯЕМЫХ РАСХОДНЫХ МАТЕРИАЛОВ (ПО ПРИМЕНИМОСТИ)

Маски должны соответствовать требованиям настоящих технических условий и техническому описанию, утвержденным в установленном порядке и ГОСТ Р 58396-2019 «Маски медицинские. Требования и методы».

Маски относятся к I типу по ГОСТ Р 58396.

Основные технические характеристики масок (размеры, цвет, масса) должны соответствовать рисунку 1 и таблицам 2 и 3.

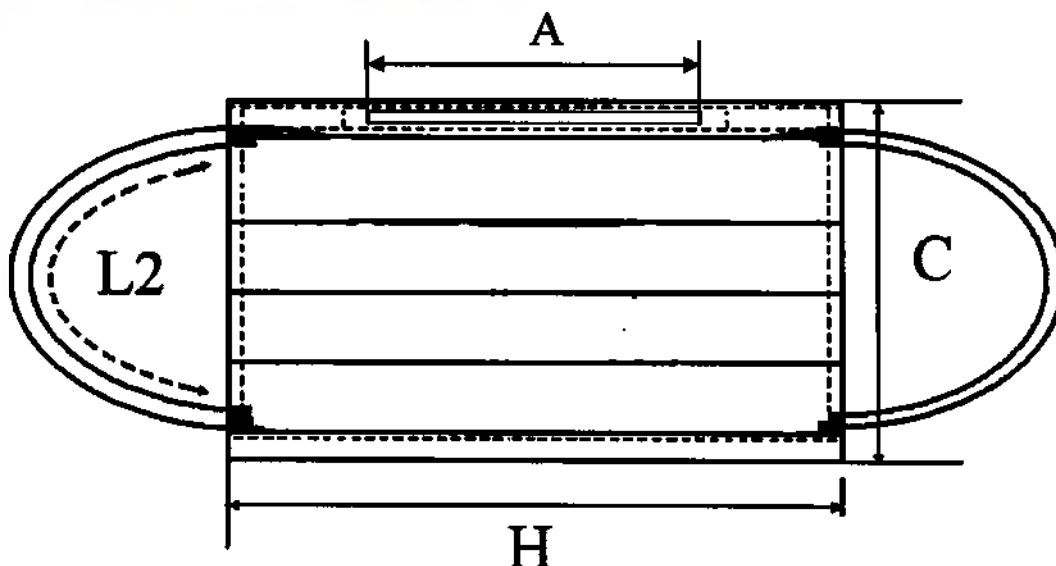


Рисунок 1 – Маска медицинская одноразовая из нетканого материала нестерильная «ФЭСТ» по ТУ 32.50.50 – 224 – 10973749 – 2021

Таблица 2 – Линейные размеры

№	Наименование места измерения	Размер, мм	Допустимые отклонения, мм
1	Высота боковой стороны маски (C)	95,0	± 5
2	Длина изделия (H)	175,0	± 5
3	Длина заушной петли (L2)	165,0	± 20
4	Длина носового фиксатора (A)	105,0	± 3

Таблица 3 – Технические характеристики

Исполнение	Масса	Цвет
Маска двухслойная	Не более 5 г	Белый
Маска трехслойная	Не более 5 г	Голубой

Соединение слоев маски между собой должно быть выполнено с помощью ультразвукового шва.

Разрывная нагрузка маски в продольном направлении в сухом состоянии должна быть не менее 49 Н, во влажном состоянии не менее 44 Н.

Микробиологическая чистота (бионагрузка) медицинской маски должна составлять ≤ 30 КОЕ/г.

Дифференциальное давление (воздухопроницаемость) должно составлять $< 29,4$ Па/см².

Эффективность бактериальной фильтрации для маски типа I должна составлять $\geq 95\%$

Маски не должны иметь внешних дефектов, таких как: острые края или заусенцы, посторонние включения, пятна, а также механических повреждений поверхности (порезы, просечки, засечки, пробоины и отверстия).

Маски должны иметь две заушные петли по одной с каждой стороны с горизонтальным креплением.

Надетая маска должна плотно прилегать к лицу, исключая самопроизвольное снятие, закрывая нос, рот и подбородок.

Надетая маска не должна затруднять поле зрения в процессе эксплуатации.

Требования к резинке:

Линейные размеры резинки должны соответствовать:

Длина (L2) 165 мм, с допустимым отклонением ± 20 мм.

Диаметр (резинки круглого сечения) $2,0 \pm 1$ мм.

Прочность при растяжении должна быть не менее 17 Н.

Относительное удлинение резинки при разрыве должно быть не менее 6%.

Резинка должна быть закреплена термическим способом на стороне, не контактирующей с лицом.

Прочность отрыва резинки от маски не менее 10Н.

Маски должны иметь гибкий носовой фиксатор для обеспечения и подбора индивидуальной формы и лучшего прилегания маски к лицу.

Требования к носовому фиксатору.

Линейные размеры носового фиксатора должны соответствовать:

Длина 105 мм, с допустимым отклонением ± 3 мм.

Высота 3 мм, с допустимым отклонением $\pm 0,3$ мм.

Толщина $1,0 \pm 0,5$ мм.

Фиксатор должен выдерживать изгиб на 180° .

По центру маски должны быть расположены три односторонние складки для удобства общения.

Маски при эксплуатации должны быть устойчивы к воздействиям температуры от $+10^\circ\text{C}$ до $+35^\circ\text{C}$ и относительной влажности 80% при 25°C , для вида климатического исполнения УХЛ 4.2 по ГОСТ Р 15150.

Маски в транспортной упаковке должны быть устойчивы к климатическим воздействиям при транспортировании для условий хранения 5 (ОЖ4) по ГОСТ 15150.

Маски в транспортной упаковке должны быть устойчивы к воздействию климатических факторов при хранении по условиям хранения 1 (Л) по ГОСТ 15150, при температуре от $+5^\circ\text{C}$ до $+40^\circ\text{C}$ и относительной влажности 80% при 25°C .

Материалы, применяемые для изготовления масок, должны соответствовать требованиям действующих стандартов и технических условий, указанным в комплекте документации:

1) **Двухслойные** маски состоят из слоев (1 слой: контактирующий с лицом, 2 слой: контактирующий с внешней средой,) поверхностная плотность (в г/м²) слоев:

- внутренний слой, контактирующий с лицом, из нетканого полипропиленового материала (спанбонд марки СС неокрашенный) плотностью 25 ± 3 г/м² производства ООО «СПАНЛАБ» (Россия) по ТУ 8390-001-50391750-2014;

- наружный слой, контактирующий с внешней средой, из нетканого полипропиленового материала (спанбонд марки СМС неокрашенный) с плотностью 25 ± 3 г/м² производства ООО «СПАНЛАБ» (Россия) по ТУ 8390-001-50391750-2014.

Трехслойные маски состоят из слоев (1 слой, контактирующий с лицом, 2 слой, промежуточный, 3 слой, контактирующий с внешней средой), поверхностная плотность (в г/м²) слоев:

- внутренний слой, контактирующий с лицом, из нетканого полипропиленового материала (спанбонд марки СС неокрашенный) плотностью 25 ± 3 г/м² производства ООО «СПАНЛАБ» (Россия) по ТУ 8390-001-50391750-2014;

- промежуточный слой из нетканого полипропиленового материала (спанбонд марки СМС неокрашенный) с плотностью 25 ± 3 г/м² производства ООО «СПАНЛАБ» (Россия) по ТУ 8390-001-50391750-2014;

- наружный слой, контактирующий с внешней средой из нетканого полипропиленового материала (спанбонд марки СС окрашенный) плотностью 25 ± 3 г/м² производства ООО «СПАНЛАБ» (Россия) по ТУ 8390-001-50391750-2014.

2) Краситель для нетканого полипропиленового материала (спанбонд марки СС окрашенный): Концентрат красителя ПП голубой 66088-M1-300 Light Blue (SB) производства Americhem Europe Limited.

3) Резинка для защитных лицевых масок (состав 80% полиэстер, 20% спандекс) производства ООО «Париредион» (Россия), ГОСТ 23627.

4) Носовой фиксатор – Твист лента беспроволочная по ТУ 224520-001-27518972-2014 производства ООО «КОМПАНИЯ КЛИП ЛЕНТА» (Россия).

19. ТРЕБОВАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ И ЭКСПЛУАТАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Для ограничения передачи инфекционных агентов, перекрёстного заражения между пациентом и медицинским работником, в том числе при возникновении угрозы распространения инфекций, передающихся воздушно-капельным путем.

20. ТРЕБОВАНИЯ К ТЕХНИЧЕСКОМУ ОБСЛУЖИВАНИЮ И РЕМОНТУ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Изделие имеет полностью законченную конструкцию и не требует в процессе эксплуатации каких-либо вмешательств по техническому обслуживанию и ремонту, за исключением утилизации в соответствии со стандартами медицинского учреждения.

21. ПОРЯДОК ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ УТИЛИЗАЦИИ И УНИЧТОЖЕНИЯ

Использованные изделия относятся к отходам класса Б и утилизируются в соответствии с 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» (утв. Постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 28.01.2021 № 3).

Алгоритм утилизации использованных масок медицинских одноразовых из нетканого материала нестерильных:

- аккуратно взять за заушные петли и потянуть, не касаясь передней части маски;
- снять маску, стараясь не задеть использованным изделием лицо;

- сразу же положить одноразовую маску в полиэтиленовый пакет и плотно завязать;
- поместить пакет с использованной маской в мусорное ведро, а руки тщательно вымыть с мылом или обработать антисептиком.

Изделия с истекшим сроком годности или утратившие товарный вид, относятся к отходам класса А и утилизируются в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21 или вместе с бытовыми отходами.

22. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ И ОХРАНЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

Производство масок осуществляется с соблюдением правил пожаро- и взрывобезопасности по ГОСТ 12.1.004 и ГОСТ 12.1.010.

Маски из нетканого материала при комнатной температуре не выделяют в окружающую среду токсичных веществ и не оказывают вредного влияния на организм человека при непосредственном контакте, работа с ними не требует дополнительных мер предосторожности.

Маски из нетканого материала относятся к группе горючих материалов по ГОСТ 12.1.044, при контакте с открытым огнем горят коптящим пламенем с образованием расплава и выделением углекислого газа, паров воды, непредельных углеводородов и газообразных продуктов.

В целях предотвращения возгорания масок при хранении и эксплуатации следует соблюдать правила пожарной безопасности, не хранить изделия вблизи отопительных приборов, вблизи взрывоопасных и горючих материалов, легковоспламеняющихся жидкостей.

Отходы производства масок не оказывают вредного воздействия на окружающую среду и здоровье человека и не требуют особых условий при утилизации и захоронении.

Отходы производства масок не обладают способностью образовывать токсичные соединения в воздушной среде и сточных водах в присутствии других веществ и факторов при температуре окружающей среды, не требуют обезвреживания, подлежат дальнейшей переработке или утилизации.

Основным видом возможного опасного воздействия на окружающую среду является загрязнение атмосферного воздуха населенных мест, почв и вод в результате неорганизованного захоронения отходов материалов при производстве и хранении, а также произвольной свалки их в не предназначенных для этих целей местах.

Отходы масок, образующиеся в процессе медицинской деятельности учреждений здравоохранения, оказывают вредное воздействие на здоровье человека и окружающую среду, так как в их состав входят химические, токсические и иные вещества и микроорганизмы.

Использованные по назначению маски относятся к отходам класса Б (эпидемиологически опасные отходы) и подлежат утилизации в соответствии с СанПиН 2.1.3684-21.

23. УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ПРЕДСТАВИТЕЛЬ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

На территории Российской Федерации по вопросам, касающимся качества изделия «Маска медицинская одноразовая из нетканого материала нестерильная «ФЭСТ» по ТУ 32.50.50 – 224 – 10973749 – 2021», производства Общества с ограниченной ответственностью «Предприятие «ФЭСТ», обращаться по адресу:

Общество с ограниченной ответственностью «Предприятие «ФЭСТ»,
 ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия,
 ИНН 4442016903,
 156025, г. Кострома, Рабочий проспект, д.8
 тел.(4942) 39-18-50, e-mail: info@fest-k.ru

Перечень применяемых производителем (изготовителем) национальных стандартов

Обозначение	Наименование документа
ГОСТ Р 58396-2019	Маски медицинские. Требования и методы испытаний
ГОСТ 15150-69	Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды
ГОСТ 23627-89	Изделия текстильно-галантерейные тканые, плетеные, витые и вязанные, метражные и штучные. Нормы устойчивости окраски и методы ее определения
ГОСТ 16337-77	Полиэтилен высокого давления. Технические условия
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" (утв. Постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 28.01.2021 № 3
ГОСТ 12.1.004-91	Пожарная безопасность. Общие требования.
ГОСТ 12.1.010-76	Взрывобезопасность. Общие требования.
ГОСТ 12.1.044- 89	Пожаровзрывоопасность веществ и материалов. Номенклатура показателей и методы их определения

Прошито, пронумеровано,
опечатано

9 (девять) листов

Директор Якунов В.В.

