

Регистрационное удостоверение № РЗН 2021/13647 от 04.03.2021 г.

УТВЕРЖДАЮ
Генеральный директор
ООО «НПФ «ВИНАР»
В.С. Андреев
06 октября 2021 г.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению индикатора химического для контроля паровой и воздушной стерилизации одноразового ВИНАР 5 класс -7
№ 32.50.50.207.12 ИП

Настоящая инструкция распространяется на индикатор химический для контроля паровой и воздушной стерилизации одноразовый ВИНАР 5 класс - 7 (далее - индикатор), предназначенный для всех режимов паровой и воздушной стерилизации, а также может быть использован для контроля всех режимов парового и режима «180 °C, 60 мин» воздушного обеззараживания, выпускаемый в соответствии с ТУ 32.50.50-207-11764404-2020.

1. НАЗНАЧЕНИЕ

Индикатор предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных:

- **паровой стерилизации** - температуры, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара - снаружи и внутри изделий и упаковок в паровых стерилизаторах по ГОСТ 31598-2012 (ЕН 285:1996) и ГОСТ Р ЕН 13060-2011 при соответствующих режимах, приведенных в Таблице 1;

- **воздушной стерилизации** - температуры и времени стерилизационной выдержки - снаружи и внутри изделий и упаковок в воздушных стерилизаторах по ГОСТ 22649-83 при соответствующих режимах стерилизации, приведенных в Таблице 1;

- **обеззараживания парового** (температура, время выдержки и наличие насыщенного водяного пара) и **воздушного** (температура и время выдержки) при соответствующих режимах, приведенных в Таблице 1.

Область применения - индикаторы применяются для текущего и периодического контроля процессов стерилизации, а также при валидации стерилизаторов в медицинских организациях, для использования персоналом учреждений, предприятий и служб, эксплуатирующих стерилизационное оборудование, должностных лиц органов, уполномоченных осуществлять государственный санитарно-эпидемиологический надзор (контроль), организаций, контролирующих работу стерилизаторов, с целью предотвращения внутрибольничных инфекций и заболеваний.

2. ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Применение индикатора позволяет своевременно выявлять все возможные нарушения в процессе стерилизации медицинских изделий:

- неудовлетворительное удаление воздуха из стерилизационной камеры при паровой стерилизации, обусловленное неисправностью стерилизатора или неправильным выполнением стерилизационного цикла или неправильной эксплуатацией стерилизатора;
- свой параметров стерилизационной выдержки;
- нарушение правил и норм загрузки стерилизационной камеры.

3. ОСНОВНЫЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

В зависимости от потенциального риска применения, индикатор относится к медицинским изделиям класса 1 по ГОСТ 31508-2012.

По классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011 индикатор ВИНАР 5 класс-7 относится к химическим индикаторам класса 5.

Индикатор представляют собой прямоугольную полоску бумажного основания с нанесенными на него индикаторной меткой, элементом сравнения, маркировкой на русском или на английском языках, включающей: логотип предприятия-производителя; наименование индикатора; надпись в рамке с сокращенным обозначением метода стерилизации по ГОСТ ISO 11140-1; значения параметров циклов стерилизации; надпись «интегратор» или «5 класс» по системе классификации ГОСТ ISO 11140-1.

При достижении контрольных значений критических переменных стерилизации цвет индикаторной метки индикатора необратимо меняется на цвет элемента сравнения. Достижение индикаторной меткой цвета элемента сравнения означает соблюдение условий стерилизации.

Индикатор изготавливают с липким слоем на обратной стороне, закрытым защитной бумагой, и поставляют в листах с перфорацией между индикаторами.

На лицевой поверхности индикатора нанесено прозрачное защитное паропроницаемое покрытие, изолирующее индикаторную композицию и предотвращающее ее контакт с медицинским изделием.

Индикаторная композиция не проникает через подложку и не переходит на материал, не оставляет следов, с которым индикатор соприкасается до, в течение и после соответствующих режимов стерилизации.

ПРИМЕЧАНИЕ:

1. Оттенки цвета элемента сравнения, маркировки индикаторов разных партий могут иметь незначительные различия в пределах погрешности цветопередачи при изготовлении индикаторов.

2. В зависимости от особенностей освещения (освещенность, естественное или искусственное, тип ламп и др.) конечный цвет индикаторной метки может иметь различные оттенки.

3. В процессе цикла стерилизации возможна небольшая деформация индикатора, которая не сказывается на результатах контроля.

Таблица 1 - Режимы паровой стерилизации и обеззараживания, воздушной стерилизации, расположение индикатора при контроле и контрольные значения индикатора

Вид стерилизации	Режимы стерилизации		Расположение индикаторов при контроле	Контрольные значения				
	T, °C	Время, мин		Стерилизующий агент	T, °C	Время, мин		
Паровая	Все режимы паровой стерилизации		Снаружи и внутри изделий и упаковок	Насыщенный водяной пар	121	16,5		
	Все режимы парового обеззараживания				126	10		
Воздушная	Все режимы воздушной стерилизации		Сухой горячий воздух	180°C / 60мин	131	6		
	Режим воздушного обеззараживания				135	4		

- при использовании листовых бумажных обёрточных материалов - на оставшийся свободным после завёртывания угол бумаги;
- при использовании стерилизационных коробок - на бирку коробки.

8.2. Контроль соблюдения параметров стерилизации внутри стерилизуемых изделий и упаковок

Закладку индикаторов проводят персонал при подготовке изделий к стерилизации либо в клинических отделениях при отсутствии ЦСО, либо в чистых зонах ЦСО.

Индикаторы помещают в трудно стерилизуемые места стерилизуемых изделий:

- в середину пористого изделия (простыни, одежда, марля, и т.д.);
- при равномерной пористой структуре загрузки;
- вовнутрь полых изделий (сосуды, трубчатые изделия, перчатки и т.д.);
- между складками или слоями изделий из газонепроницаемых материалов (полимерные пленки, клеёнка).
- для отдельных массивных упакованных изделий (хирургический инструмент, чаши Петри и т.д.);
- для изделий, стерилизуемых в контейнерах для воздушной стерилизации - в центре контейнера или внутри изделия, находящегося в центре контейнера.

В индивидуальную упаковку с трудно стерилизуемыми изделиями (одноразовые упаковочные пакеты и свёртки) помещают не менее одного индикатора.

В стерилизационную коробку (бикс) при видовой и целенаправленной закладке с трудно стерилизуемыми изделиями помещают не менее трёх индикаторов: один в середину изделия в центре стерилизационной коробки и два в середину изделий, находящихся у стенок (рис.1, а). При секторальной закладке изделий (рис. 1, б) в каждый сектор помещают не менее одного индикатора в середину трудно стерилизуемого изделия.

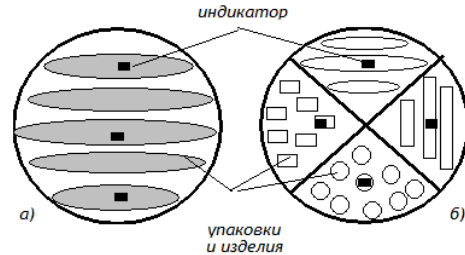


Рис.1 - Схема расположения индикаторов в стерилизационной коробке при видовой и целенаправленной закладках (а), при секторальной закладке изделий (б)

Для удобства извлечения индикатора из середины изделий после стерилизации рекомендуется индикатор перед закладкой наклеивать на полоску писчей бумаги размером 20x150 мм. Для этого с индикатором снимается половина защитной бумаги с липкого слоя, наклеивается на один край бумажной полоски и помещается вовнутрь изделий так, чтобы был виден один край бумажной полоски.

8.3. Интерпретация результатов после стерилизационной обработки

Интерпретация результатов контроля снаружи упаковок. По окончании цикла стерилизации персонал стерилизационного отделения проводит интерпретацию результатов контроля, оценивая изменение цвета индикаторной метки каждого индикатора, расположенного снаружи упаковок по контрольным точкам в камере стерилизатора.

Изменение цвета индикаторной метки на соответствующий цвету элемента сравнения или темнее него свидетельствует о соблюдении требуемых значений критических переменных процесса стерилизации. В этом случае изделия загрузки считаются стерильными и подлежат использованию по назначению.

Полное или частичное сохранение индикаторной меткой исходного цвета (оттенка), отличимого от цвета элемента сравнения, либо более светлый цвет индикаторной метки по сравнению с цветом элемента сравнения, одного или более индикаторов, расположенных снаружи упаковок, указывает на несоблюдение режима стерилизации, все упаковки и изделия в этой загрузке считаются нестерильными.

Интерпретация результатов контроля внутри упаковок и изделий. Извлечение индикаторов из упаковок и изделий, прошедших стерилизацию, учёт и интерпретацию результатов контроля соблюдения условий стерилизации внутри изделий и упаковок проводят персонал, вскрывающий упаковку и готовящий простилизованные изделия к использованию. Заключение об использовании изделий, прошедших стерилизацию, по назначению, проводят после извлечения индикаторов и сравнения цвета индикаторной метки с цветом элемента сравнения.

Изменение цвета индикаторной метки на соответствующий цвету элемента сравнения или темнее него, свидетельствует о соблюдении требуемых значений критических переменных процесса стерилизации. В этом случае изделия в упаковке или стерилизационной коробке считаются стерильными и подлежат использованию по назначению.

Полное или частичное сохранение индикаторной меткой исходного цвета (оттенка), отличимого от цвета элемента сравнения, либо более светлый цвет индикаторной метки по сравнению с цветом

элемента сравнения, указывает на несоблюдение режима стерилизации. Все изделия в этой упаковке считаются нестерильными.

При выявлении нарушений условий стерилизации немедленно сообщают результаты в стерилизационное отделение, где проверяют соблюдение правил закладки стерилизационных коробок, правил загрузки стерилизатора, правильность установки параметров режима стерилизации и отсутствие засорения сетчатого фильтра (для парового стерилизатора), переупаковывают изделия в новую упаковку, заменяют индикаторы и подвергают изделия повторной стерилизации.

При повторении неудовлетворительных результатов контроля прекращают и проверяют его техническую исправность.

Эксплуатацию стерилизатора возобновляют после устранения причин неисправности и получению положительных результатов контроля всеми методами: контрольно-измерительными приборами, химическими и биологическими индикаторами.

9. РЕМОНТ И ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

Индикатор предназначен для однократного использования и не подлежат ремонту и техническому обслуживанию.

10. ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ, ДОКУМЕНТИРОВАНИЯ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И УТИЛИЗАЦИИ

На потребительской упаковке индикаторов указаны: товарный знак и/или наименование предприятия-производителя; юридический адрес и адрес для писем производителя; наименование индикатора; значения параметров циклов стерилизации; надпись «интегратор» или «5 класс» по ГОСТ ISO 11140-1-2011; надписи в рамках сокращенным обозначением метода стерилизации по ГОСТ ISO 11140-1-2011; обозначение настоящих технических условий; номер и дата регистрационного удостоверения Росздравнадзора; гарантый срок хранения; количество индикаторов в комплекте; наличие журнала в комплекте; условия хранения индикаторов; символ «запрет на повторное применение» по ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020; дата изготовления; номер партии изделия по системе нумерации предприятия-производителя; штамп ОТК.

Хранить индикаторы следует в упаковке производителя при температуре от +5 °C до +40 °C и относительной влажности не выше 80% при +25 °C, в защищённом от солнечного света месте.

Транспортировать индикаторы следует при температуре от минус 50 °C до плюс 50 °C и максимальной относительной влажности 100% при 25 °C. Транспортирование индикаторов может производиться любым видом закрытого транспорта, кроме водного. Избегать попадания влаги и прямых солнечных лучей на упаковку и индикаторную метку.

Гарантый срок хранения индикаторов 38 месяцев.

Документирование результатов контроля проводят персонал, проводящий стерилизацию или вскрывающий упаковку с простилизованными изделиями при подготовке их к использованию по назначению. При этом все использованные индикаторы подклеиваются в «Журнал контроля работы стерилизаторов воздушного, парового (автоклава)» (форма 257/у) в выделенную для этого колонку химического тест-контроля и хранятся в качестве документа архива в течение не менее 12 месяцев. Индикаторы подклеиваются в журнал после снятия защитной бумаги с их липкого слоя. Нанесения дополнительного клея не требуется.

Индикаторы, в том числе использованные, не оказывают вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.