

**СОГЛАСОВАНО**

Письмо ГУ «Республиканский  
центр гигиены, эпидемиологии  
и общественного здоровья»

№ 18-12-01/4819  
«06 09 2017 г.

УТВЕРЖДАЮ

Директор СООО «БелАсептика-Дез»

Н.И.Емельянова

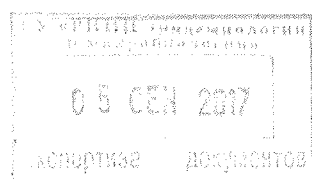


**Инструкция по применению  
средства дезинфицирующего «Квикдез»**



Дистрибутор: Частное предприятие «Стижма»  
210029 г. Витебск-29, ул. Правды, 51-81; e-mail: stizhma@yandex.by; web: www.stizhma.by  
тел. [+375 212] 479 516; GSM [+375 29] 667 41 71, [+375 29] 712 20 54, [+375 29] 712 00 15;

Минск - 2017



# ИНСТРУКЦИЯ

## по применению средства дезинфицирующего «Квикдез»

Инструкция предназначена для: руководства и персонала организаций здравоохранения (далее – ОЗ) любой формы собственности, работников лабораторий широкого профиля; соответствующих подразделений силовых ведомств, в т.ч. МЧС, МО, формирований ГО; организаций образования (школьных и дошкольных), санаторно-оздоровительных и детских оздоровительных учреждений, пенитенциарных учреждений, объектов социального обеспечения, предприятий коммунально-бытового обслуживания, пищевой промышленности, общественного питания и торговли, культуры, спорта, парфюмерно-косметической и фармацевтической промышленности, ветеринарных учреждений, работников центров дезинфекции и других учреждений, имеющих право заниматься дезинфекционной деятельностью, населения для использования в быту и др.

### 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Средство «Квикдез» представляет собой прозрачную бесцветную или желтоватую жидкость с запахом, характерным для пропанола. Содержит в своем составе в качестве активно действующих веществ - пропанол-1, пропанол-2 (изопропанол), полигексаметиленгуанидин гидрохлорид и воду.

Плотность при 20°C, г/см<sup>3</sup> - 0,860 - 0,920.

Срок годности средства в невскрытой упаковке производителя составляет 5 лет.

Средство упаковывают: в бутылки, канистры, бочки из непрозрачного полимерного материала по действующим ТНПА.

Значение номинального объёма средства в потребительской таре должно быть в пределах от 500 мл до 100000 мл (100 л).

Допускается, по согласованию с потребителем, упаковывание средства в тару с иным номинальным объемом.

1.2. Средство «Квикдез» обладает антимикробной активностью в отношении различных грамотрицательных и грамположительных бактерий, микобактерий туберкулеза, вирусов, грибов.

1.3. Средство по параметрам острой токсичности при внутрижелудочном введении и нанесении на кожу относится к малоопасным композициям (4-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007), при внутрибрюшинном введении относится к относительно безвредным веществам (VI класс токсичности по ТКП 125-2008).

Средство не обладает раздражающим действием при однократном воздействии на кожу, вызывает слабое раздражение кожи при многократном повторном воздействии, способно раздражать слизистые оболочки глаз при однократном и многократном воздействии, не обладает острой ингаляционной токсичностью при однократном применении, не обладает сенсибилизирующим действием, однако возможно неспецифическое токсико-аллергенное действие, обладает слабой кумулятивной активностью, применение средства в качестве обеззаражающего агента для экстренной дезинфекции изделий медицинского назначения не представляет опасности гемолитического действия.

ПДК пропанола-1 в воздухе рабочей зоны	– 10 мг/м <sup>3</sup>	Минздрав РБ
ПДК пропанола-2 в воздухе рабочей зоны	– 10 мг/м <sup>3</sup>	Государственный центр «РЕСПУБЛИКАНСКИЙ ЦЕНТР ГИГИЕНЫ, ЭПИДЕМИОЛОГИИ И ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ» Для нормативной документации

05 СЕН 2017

Экспертская комиссия

1.4. Средство «Квикдез» применяется для:

экстренной дезинфекции поверхностей в помещениях, включая труднодоступные, мебели, напольных покрытий, предметов обихода, поверхностей аппаратов, приборов, санитарно-технического оборудования, посуды (в том числе лабораторной, одноразовой) в ОЗ (включая клинические, диагностические и бактериологические лаборатории, отделения неонатологии, роддома, палаты для новорожденных), на станциях переливания крови, в организациях образования и социального обеспечения, пенитенциарных учреждениях, в очагах инфекционных заболеваний, при чрезвычайных ситуациях, при проведении текущей, заключительной и профилактической дезинфекции, генеральных уборках;

экстренной дезинфекции медицинского оборудования (в т.ч. кувезы, наркозно-дыхательная аппаратура, анестезиологическое оборудование, датчики УЗИ, реанимационные и пеленальные столики и др.);

экстренной дезинфекции предварительно очищенных, а также без видимых загрязнений изделий медицинского назначения (включая хирургические и стоматологические инструменты, в т.ч. стоматологические наконечники, термометры, в том числе электронные, бактерицидных ламп и др. изделия из металла, резины и пластмасс), ампул (флаконов);

экстренной дезинфекции при особоопасных инфекциях (чума, холера);

экстренной дезинфекции пищевых, медицинских отходов, биологических выделений включая кровь, мокроту, мочу, фекалии, рвотные массы и пр.;

экстренной дезинфекции санитарного транспорта и транспорта для перевозки пищевых продуктов;

экстренной дезинфекции систем вентиляции и кондиционирования воздуха (бытовые кондиционеры, сплит-системы, мультизональные сплит-системы, крышные кондиционеры и др.), осветительной арматуры, жалюзей и т.п. Дезинфекция вентиляционных систем проводится в отсутствие посторонних лиц.;

экстренной дезинфекции помещений и оборудования на предприятиях пищевой промышленности, общественного питания, торговли, в том числе рынках, санаторно-оздоровительных (включая массажные кабинеты, бальнеолечебницы, бассейны, сауны и т.д.) и детских оздоровительных учреждениях, предприятиях коммунально-бытового обслуживания (парикмахерских, косметических салонах, салонах красоты, соляриях и т.д.), транспорта (воздушный, автомобильный, железнодорожный, метрополитен, водный) культуры, спорта и других учреждениях, в местах массового скопления людей;

экстренной дезинфекции помещений и оборудования на предприятиях фармацевтической и биотехнологической промышленности по производству нестерильных лекарственных средств в помещениях классов чистоты С и D;

экстренного обеззараживания поверхностей, объектов и выделений в моргах и зданиях патологоанатомических служб, учреждениях судебно-медицинской экспертизы, в колумбариях, крематориях, похоронных бюро и бюро-магазинах, домах траурных обрядов, других зданиях и сооружениях организаций, оказывающих ритуальные и похоронные услуги, а также для обработки автокатафалков;

экстренной дезинфекции перчаток из хлорпренового каучука, латекса и других аналогичных материалов, надетых на руки;

экстренной дезинфекции в быту, в том числе очагах инфекционных заболеваний и при организации ухода за тяжелобольными и лежачими членами семьи, для обработки поверхностей обученным персоналом и членами семьи, обеспечивающими уход в условиях кондиционирования и (или) проветривания помещения.

## 2. ПРИМЕНЕНИЕ ДЕЗИНФИЦИРУЮЩЕГО СРЕДСТВА «КВИКДЕЗ»

2.1. Средство «Квикдез» готово к применению и используется для экстренной дезинфекции объектов в соответствии с п.1.4. настоящей инструкции.

2.2. Дезинфекцию проводят способами протирания, замачивания, погружения и орошения с выдерживанием экспозиции.

Обеззараживание объектов способами протирания, замачивания, погружения можно проводить в присутствии людей. Применение методом орошения проводится с использованием средств защиты органов дыхания в отсутствие посторонних лиц.

Смывание средства не требуется за исключением случаев прямого контакта обрабатываемой поверхности, оборудования, инструментов, инвентаря с пищевыми продуктами и поверхностями тела человека. Поверхности, непосредственно соприкасающиеся с пищевыми продуктами и поверхностями тела человека после регламентированной экспозиции необходимо 2-3 раза ополоснуть питьевой водой. Определение остаточного количества средства после обработки поверхностей, непосредственно контактирующих с пищевыми продуктами - по п.5.7.

2.3. Норма расхода средства при однократном орошении, протирании составляет 30-50 мл/м<sup>2</sup>.

2.4. Обработка методом орошения осуществляется с расстояния 10-30 см от обрабатываемого объекта с выдерживанием экспозиции.

2.5. Перед обработкой все объекты, имеющие загрязнения обрабатывают в 2 этапа:

1 этап: Очистка поверхностей перед дезинфекцией.

Распылить средство «Квикдез» непосредственно на поверхность, которую необходимо очистить. Протереть поверхность чистой салфеткой для удаления грязи и биологических загрязнений (биологических пленок). Поместить салфетку в емкость для медицинских отходов соответствующей группы (класса) для дальнейшей дезинфекции и утилизации.

2 этап: Дезинфекция поверхностей после очистки.

Распылить средство «Квикдез» непосредственно на предварительно очищенную поверхность, тщательно смочив поверхность препаратом, или протереть ее салфетками, смоченными средством «Квикдез» с выдерживанием экспозиции.

2.6. Изделия медицинского назначения, предварительно очищенные, обеззараживают путем погружения в средство на время экспозиции.

Обработку кувезов и приспособлений к ним проводят в отдельном помещении в отсутствие детей.

Поверхности кувеза и его приспособлений тщательно протирают салфеткой, смоченной в растворе средства. По окончании дезинфекции поверхности кувеза и приспособлений к ним ополаскивают водопроводной водой и вытирают насухо чистой салфеткой (пеленкой). После окончания обработки инкубаторы следует проветривать в течение 15

Приспособления в виде резервуара увлажнителя, металлического волногасителя, воздухозаборных трубок, шлангов, узла подготовки кислорода полностью погружают в емкость с раствором средства. По окончании дезинфекции все приспособления промывают путем двукратного погружения в водопроводную воду по 5 мин каждое, прокачав воду через трубы и шланги. Приспособления высушивают с помощью чистых салфеток для уборки.

Обработку кузовов проводят в соответствии с требованиями действующих ТНПА и технологической документации. При обработке кузовов необходимо учитывать рекомендации производителя кузовов.

Обработку комплектующих деталей наркозно-дыхательной и ингаляционной аппаратуры, анестезиологического оборудования, датчиков УЗИ проводят в соответствии с требованиями ТНПА. Комплектующие детали (эндотрахеальные трубы, трахеотомические канюли, ротоглоточные воздуховоды, лицевые маски, анестезиологические шланги) погружают в раствор средства на время экспозиции. После окончания дезинфекции их извлекают из емкости с раствором и промывают последовательно в двух порциях стерильной питьевой воды по 5 мин в каждой, затем сушат и хранят в асептических условиях.

2.7. Экспозиция по бактерицидному, фунгицидному, вирулицидному режимам – 30 сек. Экспозиция по туберкулоцидному режиму – 1 мин.

2.8. Пищевые, медицинские отходы, биологические выделения дезинфицируют путем смешивания в соотношении 1:5 (одна часть отходов : 5 частей средства). Биологические выделения на поверхностях и объектах допускается дезинфицировать методом орошения, расход средства 100мл/м<sup>2</sup>. Экспозиция - 1 мин.

### **3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

3.1. К работе со средством не допускаются лица моложе 18 лет, а также лица с аллергическими заболеваниями или имеющими индивидуальную непереносимость компонентов настоящего средства.

3.2. Предварительные и текущие медосмотры работающих необходимо проводить согласно порядку, установленному Министерством здравоохранения Республики Беларусь.

3.3. При использовании необходимо избегать попадания средства на кожу и в глаза. Не принимать средство внутрь!

3.4. Работу со средством проводить в резиновых перчатках.

3.5. Дезинфекцию поверхностей способом протирания, замачивания, погружения возможно проводить в присутствии людей без средств защиты органов дыхания. При орошении использовать средства защиты органов дыхания и зрения. Применение методом орошения проводится в отсутствие посторонних лиц.

3.6. При проведении работ со средством следует строго соблюдать правила личной гигиены. После работы вымыть лицо и руки с мылом.

3.7. Хранить средство следует в местах, недоступных детям, отдельно от пищевых продуктов и лекарственных веществ.

3.8. По истечении срока годности средство подлежит утилизации. Запрещается сливать средство в неразбавленном виде в канализацию.

### **4. МЕРЫ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ**

Государственное учреждение  
«РЕСПУБЛИКАНСКИЙ ЦЕНТР  
ГИГИЕНЫ, ЭПИДЕМИОЛОГИИ  
И ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ»  
Для нормативной документации

05 ОКТ 2017

4.1. При попадании средства в глаза немедленно промыть их проточной водой в течение 10-15 минут. В случае сохранения резкой боли следует обратиться к врачу.

4.2. При попадании средства на кожу вымыть ее большим количеством воды.

4.3. При появлении признаков раздражения органов дыхания – вывести пострадавшего на свежий воздух, прополоскать рот водой. При необходимости обратиться к врачу.

4.4. При случайном попадании средства в желудок необходимо выпить несколько стаканов воды и 10-20 таблеток активированного угля. Рвоту не вызывать! При необходимости обратиться к врачу.

## **5. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА СРЕДСТВА**

### **5.1 Определение внешнего вида, цвета**

5.1.1 Внешний вид, цвет определяют визуальным просмотром пробы средства в количестве 20-30 см<sup>3</sup> в стакане В-1 (2)-50 по ГОСТ 25336 на фоне белой бумаги в проходящем или отраженном дневном свете или в свете электрической лампы. Температура испытуемого средства должна быть (18±2)°С.

### **5.2 Определение запаха**

5.2.1 Запах средства определяют органолептическим методом при температуре (20±2)°С с использованием полоски плотной бумаги размером 10×160 мм, смоченной приблизительно на 30 мм погружением в анализируемую жидкость.

### **5.3 Определение плотности**

5.3.1 Определение плотности средства проводят по ГОСТ 18995.1 (раздел 1).

### **5.4 Определение массовой концентрации пропанола-1.**

#### **5.4.1 Сущность метода**

Определение массовой концентрации пропанола-1 в средстве проводят методом газовой хроматографии.

#### **5.4.2 Оборудование и реактивы:**

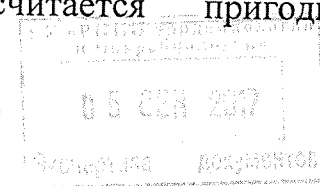
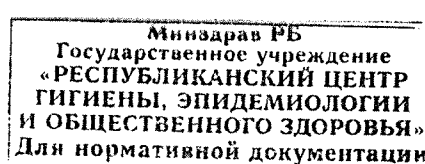
- хроматограф газовый Agilent 6890N с пламенно-ионизационным детектором или аналогичный;
- колонка - капиллярная DB-FFAP, размером 60 м × 0,53 мм (или аналогичная);
- весы лабораторные по ГОСТ 24104, высокого класса точности;
- колба мерная вместимостью 50 мл по ГОСТ 1770;
- пипетка 2 мл по ГОСТ 29227;
- пропанол-1, стандартный образец;
- эфир этиловый по действующему ТНПА.

#### **5.4.3. Приготовление раствора стандартного образца (далее по тексту - РСО) пропанола-1.**

5.4.3.1 Около 1,5 г (точная навеска) пропанола-1 помещают в мерную колбу вместимостью 50 мл, доводят объем эфиром этиловым до метки и перемешивают. Раствор используют свежеприготовленным.

#### **5.4.4. Проверка пригодности хроматографической системы.**

5.4.4.1 Хроматографическая система считается пригодной, если выполняются следующие условия:



- эффективность хроматографической колонки, рассчитанная по пику пропанола-1 на хроматограмме РСО пропанола-1, должна быть не менее 2000 теоретических тарелок;
- относительное стандартное отклонение, рассчитанное для площадей пиков пропанола-1 на хроматограммах РСО пропанола-1, должно быть не более 2%.

5.4.4.2 Результаты испытаний считаются достоверными, если выполняются требования теста "Проверка пригодности хроматографической системы".

#### 5.4.5. Приготовление раствора средства (испытуемый раствор)

5.4.5.1 2 мл средства при помощи пипетки помещают в мерную колбу вместимостью 50 мл, доводят объем эфиром этиловым до метки и перемешивают (испытуемый раствор).

5.4.5.2 Раствор используют свежеприготовленным.

#### 5.4.6. Проведение испытания

5.4.6.1 По 1 мкл испытуемого раствора и РСО пропанола-1 попаременно хроматографируют, получая не менее 5 хроматограмм для каждого из растворов в следующих условиях:

- толщина пленки фазы - 1 мкм;

- температура колонки: изотермический режим при 75°C в течение 5 мин с дальнейшим программированием повышения температуры до 225°C со скоростью 10°C/мин, изотермический режим при 225°C в течение 1 мин:

- температура испарителя - 250°C;

- температура детектора - 250°C;

- скорость газа-носителя (азот) - 30 мл/мин;

#### 5.4.7. Обработка результатов

5.4.7.1 Массовую концентрацию пропанола-1 в средстве (Х, г/л) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{S_1 \times m \times P \times 50}{S_2 \times 2 \times 0,05 \times 100} = \frac{5 \times S_1 \times m \times P}{S_2}$$

где:

-  $S_1$  - среднее значение площадей пиков пропанола-1 на хроматограммах испытуемого средства,  $\text{мм}^2$ ;

-  $S_2$  - среднее значение площадей пиков пропанола-1 на хроматограммах РСО,  $\text{мм}^2$ ;

-  $m$  - масса навески пропанола -1, г;

-  $P$  - массовая доля пропанола-1 в РСО, %;

- 50 - объем РСО, мл;

- 2 - объем средства, взятого для приготовления испытуемого раствора, мл;

- 0,05 - объем приготовленного испытуемого раствора, л.

5.4.7.2 За результат испытания принимают среднее арифметическое двух параллельных определений.

### 5.5 Определение массовой концентрации пропанола-2.

#### 5.5.1 Сущность метода

Определение массовой концентрации пропанола-2 в средстве проводят методом газовой хроматографии.

#### 5.5.2 Оборудование и реактивы:

- хроматограф газовый Agilent 6890N с пламенно-ионизационным детектором или аналогичный;

Государственное учреждение  
«РЕСПУБЛИКАНСКИЙ ЦЕНТР  
ГИГИЕНЫ, ЭПИДЕМИОЛОГИИ  
И ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ»  
Для нормативной документации

05 СЕН 2017  
ГАИС РБ

- колонка - капиллярная DB-FFAP, размером 60 м × 0,53 мм (или аналогичная);
- весы лабораторные по ГОСТ 24104, высокого класса точности;
- колба мерная вместимостью 50 мл по ГОСТ 1770;
- пипетка 2 мл по ГОСТ 29227;
- пропанол-2, стандартный образец;
- эфир этиловый по действующему ТНПА.

### 5.5.3. Приготовление РСО пропанола-2.

5.5.3.1 Около 1,5 г (точная навеска) пропанола-2 помещают в мерную колбу вместимостью 50 мл, доводят объем эфиром этиловым до метки и перемешивают.

5.5.3.2 Раствор используют свежеприготовленным.

### 5.5.4. Проверка пригодности хроматографической системы.

5.5.4.1 Хроматографическая система считается пригодной, если выполняются следующие условия:

- эффективность хроматографической колонки, рассчитанная по пику пропанола-2 на хроматограмме РСО пропанола-2, должна быть не менее 2000 теоретических тарелок;

- относительное стандартное отклонение, рассчитанное для площадей пиков пропанола-2 на хроматограммах РСО пропанола-2, должно быть не более 2%.

5.5.4.2 Результаты испытаний считаются достоверными, если выполняются требования теста "Проверка пригодности хроматографической системы".

### 5.5.5. Приготовление раствора средства (испытуемый раствор)

5.5.5.1 Используют раствор, приготовленный по п. 5.4.5.

### 5.5.6. Проведение испытания

5.5.6.1 По 1 мкл испытуемого раствора и РСО пропанола-2 попеременно хроматографируют, получая не менее 5 хроматограмм для каждого из растворов в следующих условиях:

- толщина пленки фазы - 1 мкм;

- температура колонки: изотермический режим при 75°C в течение 5 мин с дальнейшим программированием повышения температуры до 225°C со скоростью 10°C/мин, изотермический режим при 225°C в течение 1 мин:

- температура испарителя - 250°C;

- температура детектора - 250°C;

- скорость газа-носителя (азот) - 30 мл/мин;

### 5.5.7. Обработка результатов

5.5.7.1 Массовую концентрацию пропанола-2 в средстве (X, г/л) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{S_1 \times m \times P \times 50}{S_2 \times 2 \times 0,05 \times 100} = \frac{5 \times S_1 \times m \times P}{S_2}$$

где:

-  $S_1$  - среднее значение площадей пиков пропанола-2 на хроматограммах испытуемого средства,  $\text{мм}^2$ ;

-  $S_2$  - среднее значение площадей пиков пропанола-2 на хроматограммах РСО,  $\text{мм}^2$ ;

- m - масса навески пропанола-2, г;

- P - массовая доля пропанола-2 в РСО %;

- 50 - объем РСО, мл;
- 2 - объем средства, взятого для приготовления испытуемого раствора, мл;
- 0,05 - объем приготовленного испытуемого раствора, л.

5.5.7.2 За результат испытания принимают среднее арифметическое двух параллельных определений.

5.6. Определение массовой доли полигексаметиленгуанидина гидрохлорида.

#### 5.6.1 Сущность метода.

Определение проводят методом двухфазного титрования.

Метод основан на образовании натрий додецилсульфатом при двухфазном титровании окрашенного комплексного соединения с полигексаметиленгуанидин гидрохлоридом и бензалкониум хлоридом в присутствии бромфенолового синего, в среде органического растворителя, при расслоении фаз.

#### 5.6.2 Оборудование и реактивы:

- весы лабораторные по ГОСТ 24104, специального класса точности, с наибольшим пределом взвешивания 200 г и максимальной допустимой погрешностью  $\pm 0,0005$  г;

- весы лабораторные по ГОСТ 24104, общего класса точности, с наибольшим пределом взвешивания 1500 г и максимальной допустимой погрешностью  $\pm 0,02$  г;

- бюретка по ГОСТ 29251, вместимостью 10 мл, 25 мл;

- колба по ГОСТ 25336 с пришлифованной пробкой вместимостью 100 мл;

- колбы мерные по ГОСТ 1770 вместимостью 100 мл, 1000 мл;

- цилиндры мерные по ГОСТ 1770 с притертоей пробкой вместимостью 25 мл, 50 мл, 100 мл;

- пипетка вместимостью 1, 2, 5, 10 мл по ГОСТ 29227;

- стаканы по ГОСТ 25336 вместимостью 50, 150 мл;

- склянки с пришлифованной пробкой по действующим ТНПА;

- натрий додецилсульфат с содержанием основного вещества не менее 99,0 % по ТНПА производителя;

- бромфеноловый синий по действующему ТНПА;

- натрий сернокислый безводный ГОСТ 4166;

- натрий углекислый 10-водный ГОСТ 84;

- хлороформ по ГОСТ 20015;

- вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

#### 5.6.3 Приготовление буферного раствора

(100 $\pm$ 0,1) г натрия сернокислого безводного и (10 $\pm$ 0,1) г натрия углекислого 10-водного взвешивают в мерном стакане и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 мл, растворяют в дистиллированной воде, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

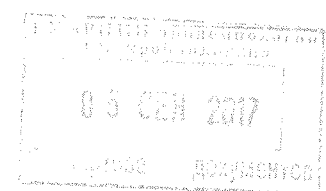
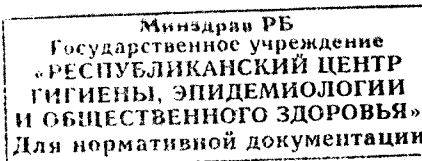
#### 5.6.4 Приготовление 0,003 М раствора додецилсульфата натрия

(0,864 $\pm$ 0,001) г додецилсульфата натрия взвешивают в стакане вместимостью 50 мл, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 мл, растворяют и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор должен быть прозрачным.

Поправочный коэффициент  $K_{ДДС}$  раствора додецилсульфата натрия определяют по формуле:

$$K_{ДДС} = \frac{M_{ДДС} \times \chi_{ДДС}}{0,864}$$

где:



- $M_{ДДС}$  - масса додецилсульфата натрия, взятая для приготовления раствора, г;
- $\chi_{ДДС}$  - содержание основного вещества в образце додецилсульфата натрия, %;
- 0,864 - масса навески додецилсульфата натрия, необходимая для приготовления 0,003 М раствора.

#### 5.6.5 Приготовление раствора индикатора

(0,1±0,01) г индикатора бромфенолового синего взвешивают в химическом стакане вместимостью 50 мл, растворяют в дистиллированной воде и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 мл. После полного растворения бромфенолового синего доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

#### 5.6.6 Проведение анализа.

В колбу или цилиндр с пришлифованной пробкой вместимостью 100 мл вносят 5,0 мл средства, затем добавляют 15 мл хлороформа, 25 мл буферного раствора и 1,0 мл индикатора бромфенолового синего, закрывают пробкой и встряхивают. Верхний слой окрашен в ярко синий цвет, нижний - в синий цвет. Содержимое колбы титруют раствором додецилсульфата натрия. В начале титрования его вносят по 1 мл, энергично встряхивая каждый раз в течение (10-20) с. При приближении к конечной точке титрования раствор додецилсульфата натрия следует вносить по каплям. Титрование проводят до полного перехода синей окраски верхнего (водного) слоя в фиолетовую, а нижний - в бледно-голубую.

#### 5.6.7 Обработка результатов.

Массовую долю полигексаметиленгуанидин гидрохлорида ( $C_{ПГМГ}$ , г/л) в средстве вычисляют по формуле:

$$C_{ПГМГ} = \frac{0,000518 \times V_T \times \chi_{ДДС}}{V_{cp}} \times 1000$$

где:

- 0,000518 - масса полигексаметиленгуанидин гидрохлорида, соответствующая 1 мл раствора додецилсульфата натрия концентрацией точно 0,003 М, г;

-  $V_T$  - объем раствора додецилсульфата натрия, пошедшего на титрование, мл;

-  $V_{cp}$  - объем средства, взятого для анализа, мл;

- 1000 - коэффициент пересчета на 1 л средства.

5.7. Методика контроля остаточного количества средства после обработки поверхностей.

Для полуколичественной оценки содержания средства в смывной воде используют фотоколориметрический метод, основанный на образовании окрашенного соединения при взаимодействии ПГМГ со смешанным красителем (комплексом эозин-Н - сульфат меди).

##### 5.7.1. Оборудование, реагенты и растворы

Весы лабораторные общего назначения высокого (II) класса точности по ГОСТ 24104-2001 с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

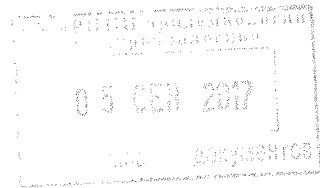
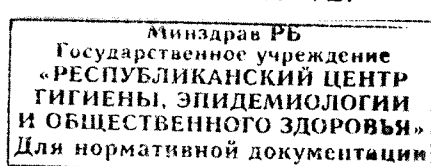
Фотоэлектроколориметр КФК-2 или другой марки с аналогичными метрологическими характеристиками.

Колбы мерные 2-25-2 и 2-100-2 по ГОСТ 1770-74.

Эозин-Н (индикатор) по ТУ 6-09-183-73, 0,05% водный раствор.

Медь сернокислая по ГОСТ 4165-78.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.



Вода питьевая по СанПиН 2.1.4.559-96, поступающая на промывание технологического оборудования.

#### 5.7.2. Подготовка к испытанию

##### 5.7.2.1. Приготовление раствора красителя

50 мг эозина растворяют в мерной колбе в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, после чего прибавляют 50 мг меди сернокислой и взбалтывают. Получается мутный раствор красного цвета.

Раствор красителя следует готовить перед использованием. Годен он к использованию в течение 6 часов после приготовления, при этом перед каждым отбириением раствора его следует взбалтывать.

#### 5.7.3. Проведение испытания

Берут две мерные колбы вместимостью 25 см<sup>3</sup>. В одну вносят и доводят до метки испытуемую смыивную воду, во вторую - воду, используемую для промывания оборудования (контроль). Затем в обе колбы прибавляют по 1 см<sup>3</sup> приготовленного раствора красителя, перемешивают и через 1 минуту в кювете с толщиной поглощающего слоя 50 мм при длине волны 540 нм измеряют оптическую плотность испытуемой смыивной воды в сравнении с контролем.

Положительное значение оптической плотности является признаком присутствия ПГМГ в количествах, превосходящих допускаемый уровень (ПДК в воде = 0,1 мг/дм<sup>3</sup>). Получение нулевого или отрицательных значений оптической плотности (последний вариант не исключается) свидетельствует о количестве ПГМГ в смыивной воде ниже допустимого уровня. (Предел обнаружения ПГМГ данным методом – 0,05 мг/дм<sup>3</sup>.)

При превышении допускаемого уровня необходимо провести процедуру ополоскивания повторно.

## 6. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, ХРАНЕНИЕ, УПАКОВКА

6.1. Дезинфицирующее средство «Квикдез» транспортируют всеми видами транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на этих видах транспорта.

6.2. Средство хранят в закрытом складском помещении при температуре до плюс 25°C при относительной влажности не более 80% (при 25°C). Хранить средство в закрытой упаковке производителя отдельно от пищевых продуктов, в местах, недоступных детям.

