



ЗАТВЕРДЖУЮ

Директор ТОВ «Бланідас»

О.О. Красько

« 09 » березня 2026р.



ІНСТРУКЦІЯ

**із застосування засобу дезінфікуючого для дезінфекції виробів медичного призначення
«Дезеліт (Dezelit)»**

Дата випуску/останнього перегляду 09.03.2026

IFU_DSNEF_«Dezelit» №05/2026



UA.TR.120



ІНСТРУКЦІЯ

із застосування засобу дезінфікуючого для дезінфекції виробів медичного призначення
«Дезеліт (Dezelit)»

1. ОПИС МЕДИЧНОГО ВИРОБУ.

1.1. Повна назва згідно ТУ У 20.2-36423868-010:2013:

Засіб дезінфікуючий для дезінфекції виробів медичного призначення "Дезеліт (Dezelit)", (60 г (g), 1 кг (kg), 5 кг (kg))

1.2. Склад засобу, вміст діючих та допоміжних речовин, мас. %: натрію перкарбонат – 15,0%, натрію перборат – 17,5%, тетраацетилетилендіамін (ТАЕД) – 5,0% (діючі речовини); натрій вуглекислий, неіоногенні ПАВ, дисилікат натрію (допоміжні речовини)

1.3. Форма випуску і фізико-хімічні властивості засобу: Засіб дезінфікуючий «Дезеліт» для дезінфекції виробів медичного призначення та прання білизни - випускається у вигляді порошку білого або біло-блакитного кольору, специфічний запахсировини, який гарно розчиняється у воді. Засіб має виражені миючі властивості, ефективно видаляє застарілий бруд та біологічні виділення, не пошкоджує структуру тканини. Не містить фосфатів та інших небезпечних речовин. Увага! Засіб має відбілюючі властивості, тому використовувати тільки для білої білизни. Засіб «Дезеліт» повністю розпадається на кисень та воду.

1.4. Специфічні біологічні властивості засобу: спектр протимікробної дії.

Засіб «Дезеліт» для дезінфекції та прання білизни має активність по відношенню до збудників внутрішньолікарняних інфекцій, інфекцій бактеріальної етіології (включаючи туберкульоз, *P.aeruginosa* (Antibiotic resistant), *E.hirae*, *S.aureus*, ентерогеморагічна кишкова паличка (*Escherichia coli*), інфекцій вірусної етіології (включаючи гепатит А, парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус СНІД (ВІЛ), інфекцій грибової етіології (*Candida albicans*, *Aspergillus niger*).

1.5. Токсичність та безпечність засобу. Засіб дезінфікуючий «Дезеліт» для дезінфекції виробів медичного призначення та прання білизни за параметрами гострої токсичності при введенні в шлунок відноситься до 3 класу помірно небезпечних речовин та при нанесенні на шкіру до 4 класу малонебезпечних речовин. Засіб не спричиняє шкірно-подразнюючої, шкірно-резорбтивної, мутагенної та канцерогенної дії, не має кумулятивного ефекту.

2. ПРИЗНАЧЕННЯ МЕДИЧНОГО ВИРОБУ.

Засіб для дезінфекції, достерилізаційного очищення медичних виробів "Дезеліт (Dezelit)" призначений:

- для дезінфекції, суміщення дезінфекції та достерилізаційного очищення, достерилізаційного очищення, термолабільних виробів медичного призначення, а саме: гідравлічних контурів аспіраційних систем, стоматологічних відтисків та відливків тощо; реанімаційного та анестезіологічного обладнання (маски, гнучкі та жорсткі трубки, катетери, шланги),
- для дезінфекції і миття слиновідсмоктуючих установок, плювальниць та інш. в стоматологічних клініках і кабінетах.

3. ПРИГОТУВАННЯ РОБОЧИХ РОЗЧИНІВ.

3.1 Методика та умови приготування робочих розчинів.

Робочі розчини засобу «Дезеліт» готують безпосередньо перед застосуванням у професійних ємностях шляхом розчинення відповідної кількості засобу у воді кімнатної температури або засипають в барабан пральної машини.

Робочий розчин придатний до використання після повного розчинення гранул у воді.

Увага! Робочі розчини не слід підігрівати.

Дата випуску/останнього перегляду 09.03.2026

IFU_DSNF_«Dezelit» №05/2026

2.2. Розрахунки для приготування робочих розчинів засобу "Дезеліт (Dezelit)"

Таблиця 1

Концентрація робочого розчину (за препаратом), %	Кількість порошку, яка необхідна для приготування робочого розчину			
	1 л		10 л	
	Засіб, г	Вода, мл	Засіб, г	Вода, мл
1,0	10,0	990,0	100,0	9900,0
2,0	20,0	980,0	200,0	9800,0

3.2. Термін та умови зберігання робочого розчину. Робочий розчин використовується одноразово.

4. СПОСІБ ЗАСТОСУВАННЯ ЗАСОБУ ДЛЯ ДЕЗІНФЕКЦІЇ ТА ОЧИЩЕННЯ

4.1. Методи знезараження окремих об'єктів.

4.1.1. Дезінфекцію виробів медичного призначення проводять в професійних ємностях, що щільно закриваються кришками. Одразу після використання виробу медичного призначення занурюють у робочий розчин засобу "Дезеліт (Dezelit)".

4.1.2. Для дезінфекції, суміщення дезінфекції та достерилізаційного очищення виробів медичного призначення, а саме: гідравлічних контурів аспіраційних систем, стоматологічних відтисків та відливок тощо; реанімаційного та анестезіологічного обладнання (маски, гнучкі та жорсткі трубки, катетери, шланги), робочий розчин засобу "Дезеліт (Dezelit)" може застосовуватись одноразово.

Таблиця 2

Режими дезінфекції об'єктів розчинами засобу "Дезеліт (Dezelit)"

Об'єкт знезараження	Концентрація розчину, % (за препаратом)	Експозиція, хв.	Спосіб дезінфекції
Медичні апарати, прилади і устаткування, кувези	1,0	10	Протирання
	2,0	5	
Предмети догляду хворих (гумові грілки, підкладні судна, міхури для льоду, термометри, клейонки тощо), засоби гігієни	1,0	10	Занурення, протирання або зрошення
	2,0	5	
Посуд з-під виділень	1,0	10	Занурення
	2,0	5	
Дезінфекція суміщена з достерилізаційним очищенням Вироби медичного призначення усіх видів з різних матеріалів, в тому числі відтискні ложки, слиновідсмоктуючі установки, зонди усіх видів, катетери тощо, гідравлічні контури, аспіраційні системи, реанімаційне та анестезіологічне обладнання (маски, гнучкі та жорсткі трубки, катетери, шланги) тощо	1,0	10	Занурення
	2,0	5	

Дата випуску/останнього перегляду 09.03.2026

Об'єкт знезараження	Концентрація розчину, % (за препаратом)	Експозиція, хв.	Спосіб дезінфекції
Достерилізаційне очищення	1,0	10	Занурення
Вироби медичного призначення усіх видів з різних матеріалів, в тому числі відтискні ложки, слиновідсмоктуючі установки, зонди усіх видів, катетери тощо, гідравлічні контури, аспіраційні системи, реанімаційне та анестезіологічне обладнання (маски, гнучкі та жорсткі трубки, катетери, шланги) тощо	2,0	5	

5. ЗАСТЕРЕЖНІ ЗАХОДИ ПІД ЧАС РОБОТИ З ЗАСОБОМ

5.1. Загальні застереження при роботі із засобом

Роботи з приготування робочого розчину засобу «Дезеліт» для дезінфекції та прання білизни та всі роботи із застосуванням засобу слід проводити у виробничих приміщеннях пралень, обладнаних припливно-витяжною вентиляцією, забезпечені питною водою та каналізацією. Опалення, вентиляція та кондиціювання повітря в приміщенні пральні повинні відповідати вимогам СНП 2.04.05.

Персонал, який працює в пральні, має бути забезпечений засобами індивідуального захисту, що забезпечують захист шкіри, органів дихання та зору: спецодяг (халат, шапочка, фартух із прогумованої тканини), гумові рукавички, захисні окуляри типу ПО-2 чи моноблок, респіратор-маска ШБ-1 «Пелюстка».

При роботі з засобом необхідно уникати попадання порошку в очі та на шкіру, дотримуючись правил особистої гігієни. Забороняється палити, пити та вживати їжу. До роботи з засобом не допускається вагітні жінки, жінки, які годують немовлят та особи з ушкодженням шкіри, особи, які мають підвищену чутливість до хімічних речовин. Після закінчення роботи руки необхідно вимити водою з милом.

5.2. Методи утилізації засобу.

5.2.1. Відпрацьовані робочі розчини засобу «Дезеліт» для дезінфекції та прання білизни підлягають зливанню до каналізаційної системи не допускаючи потрапляння його в ґрунт та на поверхню води.

5.2.2. Партії засобу з вичерпним терміном придатності або некондиційний, внаслідок порушення умов зберігання підлягає поверненню на підприємство-виробник для переробки.

6. ОЗНАКИ ГОСТРОГО ОТРУЄННЯ. ЗАХОДИ ПЕРШОЇ ДОПОМОГИ

6.1. Ознаки гострого отруєння. При недотриманні застережних заходів при роботі із засобом можливі

6.1. При випадковому потрапленні засобу в очі, слід промити їх проточною водою протягом 10-15 хв та закапати 30% розчином сульфацилу натрію.

6.2. При випадковому потрапленні засобу в шлунок необхідно дати випити потерпілому кілька склянок води з 10-20 таблетками подрібненого активованого вугілля. Блювання не викликати. Звернутись до лікаря.

7. ПАКУВАННЯ. ЗБЕРІГАННЯ

7.1. Пакування засобу. Засіб пакують у саше від 10 до 500 г або пластикові контейнери від 500 г до 5 кг та мішки вагою 25 кг.

7.2. Умови транспортування. Засіб «Дезеліт» для дезінфекції та прання білизни транспортують всіма видами транспорту відповідно до правил перевезення вантажів, що діють на цих видах транспорту і гарантують збереження засобу і тари.

7.3. При випадковому розливанні великої кількості засобу засипати його адсорбуючим матеріалом (пісок, земля, стружка).

7.4. Зберігати засіб в сухих складських приміщеннях при температурі від 0° С до + 35° С.

7.5. Гарантійний термін зберігання – 36 місяців з дати виробництва.

Дата випуску/останнього перегляду 09.03.2026

8. ФІЗИКО-ХІМІЧНІ І АНАЛІТИЧНІ МЕТОДИ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ЗАСОБУ

8.1. Перелік показників, які підлягають визначенню.

Перелік показників, які підлягають визначенню для оцінки якості засобу

№	Найменування показника	Норма
1.	Зовнішній вигляд, колір	Біло-блакитний порошок
2.	Запах	Характерний для використаної сировини
3.	Показник концентрації водневих іонів (рН) розчину засобу з концентрацією 10 г/л, при температурі 20 °С	9,0- 11,0
4.	Масова частка вологи, %, не більше	18,5
5.	Вміст активного кисню, %, не менше	3,5

8.2. Методи визначення встановлених показників.

8.2.1. Визначення зовнішнього вигляду

Зовнішній вигляд визначають візуально відповідно до вимог Таблиці 1. Порошок біло-блакитного кольору

8.2.2. Визначення кольору

Колір визначають візуально після визначення зовнішнього вигляду відповідно до вимог таблиці 1. Повинен відповідати кольору використаної сировини, порошок біло-блакитного кольору

8.2.3. Визначення запаху

Запах визначають органолептично. Характерний для використаної сировини, специфічний.

8.2.4. Вміст активного кисню

Продукт розчиняється у воді при температурі 20°C. При цьому тетраацетилетилендіамін (ТАЕД) із активним киснем в надлишку стехіометрично перетворюється в надоцтову кислоту та диацетилетилендіамін (ДАЕД) у співвідношенні 2:1. Після підкислення розчину надлишковий активний кисень можна титрувати в присутності надоцтової кислоти за допомогою загально-прийнятого методу. Надоцтова кислота не випадає в осад та не розпадається.

При швидкому титруванні (1-2 хв) не проявляється побічний гідроліз надоцтової кислоти. Безпосередньо після першого титрування в тому ж самому розчині надоцтова кислота визначається після додавання йодиду калію за допомогою тіосульфату. З суми обох титрувань обчислюється вміст активного кисню. Титрування з тіосульфатом дозволяє визначити вміст тетраацетилетилендіаміну (ТАЕД). Лише 80 % перетворення тетраацетилетилендіаміну (ТАЕД) в надоцтову кислоту (2:1) досягається завдяки поправочному коефіцієнту. Температура, тривалість розчинення та швидкість титрування повинні мати сталі значення під час титрування.

Реактиви:

Калію перманганат

Розчин натрію тіосульфату $c=0,1$ моль/л

Сірчана кислота 10 %-ва

Йодид калію р.а.

Аміачне залізо-(II)-сульфат-6-гідрат р.а.

Калію йодат р.а.

Приготування розчину перманганату калію $c = 0,02$ моль/л

3,161 г перманганату калію точно зважують на аналітичних вагах та розчиняють в дистильованій воді. Розчин переливають в 1л мірну колбу, решту додають дистильованою водою.

Приготування 10 % розчину йодиду калію

Близько 10 г йодиду калію розчиняють в 90 г дистильованої води.

Прилади

Цифрові бюретки

Диспенцети

Аналітичні ваги (до 200 г)

Лабораторні ваги (до 600 г)

Дата випуску/останнього перегляду 09.03.2026

Лабораторні ваги (до 5 кг)
Термостат
Магнітна мішалка
Мірна колба 500 мл
Конічна колба 500 мл
Звичайне лабораторне обладнання

Проведення аналізу

Визначення коефіцієнту розчину перманганату калію $c = 0,02$ моль/л

Близько 700 мг аміачного заліза -(II)-сульфат-6-гідрату розчиняють в конічній колбі в 100 мл дистильованої води, додають 30 мл 10% сірчаної кислоти та титрують розчином перманганату калію до появи першого ледве рожевого забарвлення:

$$F1 = E1 / V1 \times 39,214, \text{ де}$$

F1 – коефіцієнт розчинену перманганату калію $c = 0,02$ моль/л

V1 – споживання розчинену перманганату калію $c = 0,02$ моль/л в мл

E1 – навішення аміачного заліза -(II)-сульфат-6-гідрату в мг

Визначення коефіцієнту розчину тіосульфату натрію $c = 0,1$ моль/л

Близько 150 мг йодату калію розчиняють в конічній колбі в приблизно 100 мл дистильованої води. Після додавання спочатку 1 г йодиду калію, а потім 50 мл 10 % сірчаної кислоти утворений в результаті цього йод титрують розчином тіосульфату до знебарвлення розчину.

$$F2 = E2 / V2 \times 3,567, \text{ де}$$

F2 – коефіцієнт розчинену тіосульфату натрію $c = 0,1$ моль/л

V2 – споживання розчинену тіосульфату натрію $c = 0,1$ моль/л в мл

E2 – наважка йодату калію в мг

Проведення титрування

Засіб в кількості 2,0 г в 500 мл мірній колбі точно зважується на лабораторних вагах, потім додається 500 г води при 20°C. Потім протягом 10 хв (точність забезпечується за допомогою секундоміру) продукт перемішується магнітною мішалкою на середній швидкості (близько 300 об/хв).

100 г цього розчину в 500 мл конічній колбі зважуються на лабораторних вагах та титруються протягом наступних 20 хв.

Після додавання близько 100 мл 10 % сірчаної кислоти одразу й плавно (1-2 хв.) надлишковий H_2O_2 титрується перманганатом калію до появи першого ледь рожевого забарвлення. (Увага: реакція відбувається дещо уповільнено, тому появу рожевого забарвлення на початку титрування треба проігнорувати).

В кінці швидко додається 20 мл 10 % розчину йодиду калію. Йод, утворений з надоктової кислоти та йодиду, титрується тіосульфатом до зникнення жовтуватого забарвлення й перетворення розчину на безбарвну речовину.

Необхідно дотримуватись наведених вище інструкцій, тому що надоктова кислота має здатність до поступового руйнування. Особливо руйнування посилюється при підвищенні температури.

При проведенні титрування пробірки з магнітними мішалками не виправдали себе.

Повільного титрування можна досягти завдяки струшуванню пробірок у руці.

Великі об'єми можна простіше й точніше відміряти за допомогою зважування замість вимірювання об'єму.

При титруванні H_2O_2 за допомогою перманганату калію надоктова кислота впливає на рівновагу гідролізу. При повільнішому титруванні одержуємо більший вміст активного кисню та менший вміст тетраацетилетилендіаміну. Через це перше титрування треба проводити плавно.

Титрування вважається закінченим, якщо рожеве забарвлення не змінюється протягом 4 секунд. Незмінюваність забарвлення є ознакою неправильного титрування.

Після першого титрування одразу додається KI-розчин, інакше надоктова кислота може марганець Mn^{2+} знову окислити до Mn^{4+} (двоокис марганцю) або навіть Mn^{7+} . З додаванням KI- розчину двоокис марганцю не випадає в осад, в такому випадку зменшується значення тетраацетилетилендіаміну.

Очевидно, що дослідні зразки та реагенти з домішками важких металів (наприклад, залізо, марганець, мідь та ін.) спричиняють зменшення показників активного кисню та тетраацетилетилендіаміну.

Опрацювання результатів

$$V1 \times F1 + V2 \times F2$$

Дата випуску/останнього перегляду 09.03.2026

$$\text{Активний кисень (\%)} = \frac{\dots}{E} \times 0,08 \times \text{FAK}$$

$$\text{Тетраацетилетилендіамін (\%)} = \frac{V2 \times F2}{E} \times 0,57 \times \text{FTAED}$$

V1 – споживання перманганату калію (KMnO₄) c = 0,02 моль/л у мл

F1 – коефіцієнт перманганату калію (KMnO₄) c = 0,02 моль/л

V2 – споживання тіосульфату натрію (Na₂S₂O₃) c = 0,1 моль/л у мл

F2 – коефіцієнт тіосульфату натрію (Na₂S₂O₃) c = 0,1 моль/л

$$E = \frac{\text{наважка (продукт в г)} \times \text{наважка (розчин для титрування в г)}}{\text{наважка (продукт в г)} + \text{наважка(вода в г)}}$$

FAK – емпіричний коефіцієнт поправки для активного кисню

FTAED – емпіричний коефіцієнт поправки для тетраацетилетилендіаміну

В дослідних зразках вміст тетраацетилетилендіаміну було визначено за допомогою іонохроматографії та вміст активного кисню було визначено завдяки методу потенціометричного титрування. За цими вмістами обчислені такі коефіцієнти поправки:

$$\text{FAK} = 8,0 \% / 8,0 \% = 1,00$$

$$\text{FTAED} = 23,8 \% / 19,6 \% = 1,21$$

Представлення результатів

Результати представляються в % з точністю три знака після коми.

8.2.5. Визначення водневого показника, рН

Проводять відповідно до затверджені «Методика хімічного кількісного аналізу. Визначення рН» та ДСТУ EN 1262 проводять за температури 20 °С за допомогою рН-метра, обладнаного комбінованим рН-електродом з інтегрованим температурним зондом. Засіб витримує випробування, якщо значення рН знаходиться в межах рН 9-11.

8.2.6. Визначення масової частки вологи

Прилади, обладнання, матеріали

Сушильна шафа з терморегулятором, ваги лабораторні з похибкою зважування ± 0,01г, аналітичні ваги, скляні палички, бюкси алюмінієві, ексікатор, лопатка або шпатель, годинник, зразок продукту.

Проведення дослідження

Чистий порожній бюкс зі скляною паличкою та з 5-10 г піску висушують разом з кришкою (у відкритому вигляді) при 100-105°С в сушильній шафі до постійної маси. Відважують в бюкс 5,000 ± 0,001 г аналітичної проби харчового матеріалу, обережно перемішують з піском та ставлять у відкритому вигляді з кришкою в сушильну шафу на 4 год при температурі 103 ± 2°С. Кожне повторне зважування проводять через 1 год., а під кінець аналізу – через кожних 30 хв. Під час зважування бюкси з наважкою кришка повинна бути закрита, висушують об'єкт з відкритою кришкою.

Масу досліджуваної наважки, що висушують, вважають постійною тоді, коли різниця між двома останніми зважуваннями не перевищує 0,001 г. За кінцевий результат приймають середнє арифметичне 2...3-х паралельних визначень. Розбіжність між паралельними визначеннями за цим методом повинна бути в межах 1 %. Розрахунки здійснюють з точністю до 0,01 %. Після висушування бюкс обережно виймають, закривають кришкою, охолоджують в ексікаторі протягом 20-30 хв та зважують.

Опрацювання результатів

Масову частку вологи (в %) знаходять за формулою:

$$x = \frac{(m_1 - m_2)}{m} 100\% \quad (1.9)$$

де m_1 – маса бюкса з наважкою до висушування, г;

m_2 – маса бюкса з наважкою після висушування, г;

m – маса наважки дослідного концентрату, г.

Результатом аналізу є середнє арифметичне двох паралельних визначень, відхилення між якими не повинно перевищувати 0,5%.

Дата випуску/останнього перегляду 09.03.2026

9. СИМВОЛИ, ЗАЗНАЧЕНІ НА МАРКУВАННІ

Символ	Назва	Символ	Назва
	Виробник		Використати до
	Увага, див. супровідні документи		Ознайомитись з інструкцією з використання
	Знак відповідності технічним регламентам з ідентифікаційним номером органу з оцінки відповідності		Температурні обмеження
	Код партії		Оберігати від нагрівання
	Зберігати в сухому місці		Утилізувати з побутовими відходами ЗАБОРОНЕНО
	Дата виготовлення		Небезпека для навколишнього середовища
	Викликає пошкодження шкіри		Шкідливо для здоров'я
	Для отримання інструкції із застосування відскануйте qr код		

10. ДОДАТКОВА ІНФОРМАЦІЯ

Додатково до призначеного використання можливе використання засобу «Дезеліт» для дезінфекції та автоматичного прання білизни призначених:

- для дезінфекції білизни у процесі прання в лікувально-профілактичних закладах усіх профілів, у тому числі дитячих і денних стаціонарах, пологових будинках, поліклініках, шпиталях, амбулаторіях, диспансерах, фельдшерських і фельдшерсько-акушерських пунктах, центрах з трансплантації органів, медсанчастинах і медпунктах, станціях швидкої медичної допомоги, донорських пунктах, відділеннях переливання крові, санаторіях, профілакторіях, реабілітаційних центрах, лабораторіях, хоспісах, закладах соціального захисту населення, медичних профільних центрах, комунальних об'єктах (готелі, лазні, сауни, гуртожитки), дитячих дошкільних закладах, військових частинах, пенітенціарних установах, транспорті.

- для дезінфекції виробів з тканин та спецодягу методом прання в автоматичних пральних машинах при рекомендованих робочих концентраціях, в тому числі із застосуванням спеціального дозуючого обладнання для пральних машин, у пральних відділеннях на харчових підприємствах.

ПРИМІТКА ДО РОЗДІЛУ 10: Оцінка відповідності вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 № 753 щодо зазначених властивостей виробу не проводилася.

Дата випуску/останнього перегляду 09.03.2026

IFU_DSNEF_«Dezelit» №05/2026

Об'єкти застосування.

Засіб «Дезеліт» для дезінфекції та прання білизни, виробів з тканин та спецодягу застосовують для дезінфекції в процесі прання виробів за різними ступенями забруднення:

- незабруднена (I ступінь) – нові вироби, які не мають видимих забруднень, поступають зі складу, які не були у вжитку;
- слабо забруднена (II ступінь) – текстильні вироби, які мають загальні забруднення, спецодяг харчоблоку, технічного персоналу;
- середньо забруднена (III ступінь) – текстильні вироби з плямами і затертими місцями;
- білизна з об'єктів комунального обслуговування (готелі, лазні, сауни, гуртожитки, ресторани), включаючи дитячі дошкільні заклади, військові частини, хоспіси, пенітенціарні установи;
- білизна на рухомому складі та об'єктах забезпечення всіх видів транспорту (в тому числі санітарному транспорті, каретах швидкої допомоги, залізничному, морському, річковому транспорті.
- сильно забруднена (IV ступінь) – текстильні вироби з сильно затертими місцями і плямами, в тому числі білизна, незначно забруднена біологічними виділеннями (кров, сеча, фекалії тощо), також виробів з тканин та спецодягу з виробничих цехів харчового підприємства;
- особливо забруднена (V ступінь) – текстильні вироби з біологічними виділеннями (кров, гній, мокрота, сеча, калові маси і т.п.), також виробів з тканин та спецодягу з виробничих цехів харчового підприємства;

Сюди також належать пелюшки новонароджених і білизна із інфекційних відділень, лабораторій, мопи після прибирання;

Методи знезараження.

Використану білизну та спецодяг зважують та відповідно до об'ємів машини завантажують в барабан. Засіб «Дезеліт» для дезінфекції та прання білизни та спецодягу засипають в резервуар з розрахунку.

Розрахунки для приготування робочих розчинів.

Для приготування робочих розчинів засобу «Дезеліт» для дезінфекції та прання білизни виходять із наступних розрахунків враховуючи ступінь жорсткості води.

Таблиця 3

Приготування робочих розчинів «Дезеліт»

Ступінь жорсткості	Жорсткість води (мг-екв/л)	Витрати засобу (г) на 1 кг білизни при температурі 40-60 °С
1	0-2 (м'яка)	10 (13 г/кг)
2	2-10 (середня)	12 (15 г/кг)
3	10-21 (жорстка)	14 (18 г/кг)
4	>21 (дуже жорстка)	16 (20 г/кг)

Таблиця 4


Розрахунки використання засобу відповідно до об'єму пральної машини з урахуванням прання білизни IV, V ступенів забруднення.

Жорсткість води	Об'єм завантаження 4-5 кг	Об'єм завантаження 8-10 кг	Об'єм завантаження 14-16 кг	Об'єм завантаження 22-25 кг	Об'єм завантаження 30-35 кг
1	65 г	130 г	210 г	325 г	460 г
2	75 г	150 г	240 г	375 г	525 г
3	90 г	180 г	290 г	450 г	630 г
4	100 г	200 г	320 г	500 г	700 г

Таблиця 5

Режими знезараження білизни та спецодягу при збудниках внутрішньолікарняних інфекцій, інфекцій бактеріальної етіології (включаючи туберкульоз, *P.aeruginosa* (Antibiotic resistant), *E.hirae*, *S.aureus*, ентерогеморагічна кишкова паличка (*Escherichia coli*), інфекцій вірусної етіології (включаючи гепатит А, парентеральні вірусні гепатити (В, С), вірус СНІД (ВІЛ), інфекцій грибової етіології (*Candida albicans*, *Aspergillus niger*))

Об'єкт знезараження	Кількість засобу, г/кг білизни	Температура робочого розчину, °С	Час знезараження, хв
<ul style="list-style-type: none"> - незабруднена (I ступінь) – нові вироби, які не мають видимих забруднень, поступають зі складу, які не були у вжитку; - слабо забруднена (II ступінь) – текстильні вироби, які мають загальні забруднення, спецодяг харчоблоку, технічного персоналу; - середньо забруднена (III ступінь) – текстильні вироби з плямами і затертими місцями; - білизна з об'єктів комунального обслуговування (готелі, лазні, сауни, гуртожитки, ресторани), включаючи дитячі дошкільні заклади, військові частини, хоспіси, пенітенціарні установи; - білизна на рухомому складі та об'єктах забезпечення всіх видів транспорту (в тому числі санітарному транспорті, каретах швидкої допомоги, залізничному, морському, річковому транспорті. 	10	40	20
Прання білизни IV, V ступенів забруднення відбувається в два етапи			
<ul style="list-style-type: none"> - сильно забруднена (IV ступінь) – текстильні вироби з сильно затертими місцями і плямами, в тому числі білизна, незначно забруднена біологічними виділеннями (кров, сеча, фекалії тощо); - особливо забруднена (V ступінь) – текстильні вироби з біологічними виділеннями (кров, гній, мокрота, сеча, калові маси і т.п.). Сюди також належать пелюшки новонароджених і білизна із інфекційних відділень, лабораторій; мопи після прибирання; 	I етап		
	13	20	20
	II етап		
	13	60	20

 **Виробник:** ТОВ «Бланідас», Україна, 01015, м. Київ, вул. Добровольчих батальйонів, 17, тел.: 0 800 33 15 02 help@blanidas.ua, www.blanidas.ua

Дата випуску/останнього перегляду 09.03.2026

IFU_DSNE_«Dezlit» №05/2026