




<b>Наименование структурного подразделения:</b>	<b>Все структурные подразделения</b>		
<b>Названия документа:</b>	<b>СОП «Алгоритм проведения постановки фенолфталеиновой пробы»</b>		
<b>Утвержден:</b>	Руководитель ГКП на ПХВ «ЛГП» Чалкаров А.Б.		
<b>Дата утверждения:</b>			
<b>Разработчик:</b>	<i>Должность</i>	<i>Ф.И.О.</i>	<i>Подпись</i>
	Заместитель гл.врача по лечебному делу	Анаркулова У.О.	
<b>Согласовано:</b>	Врач эпидемиолог	Тургимбаева Г.А.	
	Заместитель гл.врача по ОМД	Кабылбеков Г.К.	
	Заместитель гл.врача по контролю качества мед.услуг	Рысбаев С.Т.	
	Врач эксперт		
<b>Дата согласования:</b>	04.01.24г		
<b>Дата введения в действие</b>	04.01.24г		
<b>Версия №</b>	<b>Копия №</b> _____	04 /01 _____ / 2024г. Ф.И.О. _____ Подпись _____	

Дата последнего пересмотра « 04 » 01 . \_\_\_\_\_ 2024г  
 Дата следующего пересмотра « \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 2027г

 ГКП на ПХВ "Ленгерская городская поликлиника" УЗ Туркестанской области	Тип документа: СОП	
	Версия: 1	Страница: 2 из 4

## Стандарт операционных процедур Алгоритм проведения постановки фенолфталеиновой пробы

### 1. Цель

Контроль качества предстерилизационной очистки ИМН

### 2. Определение

Фенолфталеиновая проба является индикатором проведения качественной предстерилизационной очистки ИМН. Применяется на определение остатков моющих компонентов на ИМН

### 3. Ресурсы

1. Медицинский персонал
2. Реактивы: порошкообразный порошок фенолфталеина, 90% этиловый спирт

### 3. Посуда и оборудование:

Мерная посуда, стеклянная палочка для размешивания раствора

### 4. Документирование

Журнал контроля качества предстерилизационной очистки ИМН Б. Процедуры

#### 1. Приготовление раствора:

При небольшом объеме исследований Фенолфталеин готовят порциями по 50-200 мл для чего используют порошкообразный порошок фенолфталеина. Раствор «Фенолфталеин» готовится согласно инструкции.

Готовый раствор «Фенолфталеин» может храниться в плотно закрытом флаконе в темном месте при 1-8°C не менее 2 месяцев, а при комнатной температуре не более 1 месяца.

#### 2. Приготовление рабочего раствора:

Раствор фенолфталеина приготавливается по стандартной методике путем разбавления 1г. порошкообразного вещества в 100 мл 90% спирта.

Пригодность рабочего раствора фенолфталеина проверяется: 2-3 капли этого раствора наносят на мыльный раствор. Если не позже, чем через 1 минуту появляется малиновое окрашивание, реактив пригоден к употреблению.


#### 3. Исследование качества предстерилизационной очистки изделий:

Методика постановки реакции. Рабочим раствором фенолфталеина обрабатывают исследуемые изделия: протирают тампонами, смоченными реактивом или наносят несколько капель реактива на исследуемые изделия с помощью пипетки.

Качество очистки катетеров или других полых изделий оценивают путем введения реактива внутрь изделий с помощью чистого шприца или пипетки. Реактив оставляют внутри изделия в течение 0,5-1 минуты после чего его сливают на марлевую салфетку. Количество реактива, вносимого внутрь изделия зависит от величины изделия.

Контролю подвергают 1% от одновременно обработанных изделий одного наименования, но не менее 3-5 единиц.

#### 4. Индикация загрязнений:

 Т КТТ на ПХВ <b>"Ленгерская городская поликлиника"</b> Уз Туркестанской области	Тип документа: СОП	
	Система менеджмента качества	Версия: 1 Страница: 3 из 4

Фенолфталеин выявляет наличие остатков моющих средств. Розовый наблюдается при наличии на исследуемых предметах моющих средств

#### 5. Особенности реакции:

Исследуемые изделия должны иметь комнатную температуру (желательно не выше +25 градусов С). Нельзя подвергать проверке изделия, а также держать рабочий раствор на ярком свете или при повышенной температуре (вблизи нагревательных приборов и т.п.)

Рабочий раствор фенолфталеин должен быть использован в течение 1-2 часов

5. В случае появления розового окрашивания вся партия ИМИ подлежит полосканию под проточной водой и повторному контролю

6. Результат проведения фенолфталеиновой пробы фиксируется в журнале учета качества предстерилизационной обработки

#### 6. Примечание:

Умеренное помутнение раствора в процессе хранения без выпадения осадка не снижает его рабочих качеств

#### 7. Указание условий пересмотра СОП:

Пересмотр СОП проводится 1 раз в 3 года или при появлении новых требований.

#### 8. Нормативные ссылки

1) Об утверждении Санитарных правил "Санитарно-эпидемиологические требования к объектам здравоохранения"

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 11 августа 2020 года № КД ДСМ -96/2020

2) Об утверждении Санитарных правил "Санитарно-эпидемиологические требования к организации и проведению дезинфекции, дезинсекции и дератизации"  
 "Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 29 июля 2022 года № К,Р ДСМ-68

3) Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 5 ноября 2021 года «Об утверждении стандартов аккредитации медицинских организаций»  
 « № ҚР ДСМ – 111.

#### Лист регистрации изменений

№	№ раздела, пункта стандарта, в которое внесено изменение	Дата внесения изменения	ФИО лица, внесшего изменения

