

Об утверждении требований к комплектации медицинскими изделиями аптечки для оказания первой помощи пострадавшим в дорожно-транспортных происшествиях (автомобильной)

Приказ · № 1080н · от 08.10.2020 · Министерство здравоохранения · Действует без изменений

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРИКАЗ

МОСКВА

8 октября 2020 г. № 1080н

Об утверждении требований к комплектации медицинскими изделиями аптечки для оказания первой помощи пострадавшим в дорожно-транспортных происшествиях (автомобильной)

Зарегистрирован Минюстом России 9 ноября 2020 г.

Регистрационный № 60796

В соответствии с подпунктом 5.2.12 Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 26, ст. 3526; 2016, № 9, ст. 1268), приказываю:

1. Утвердить прилагаемые требования к комплектации медицинскими изделиями аптечки для оказания первой помощи пострадавшим в дорожно-транспортных происшествиях (автомобильной).
2. Установить, что аптечки первой помощи (автомобильные), произведенные (укомплектованные) до дня вступления в силу настоящего приказа, подлежат применению в течение срока их годности, но не позднее 31 декабря 2024 года.
3. Признать утратившим силу приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 11 октября 1999 г. № 366 "О введении аптечки первой помощи (автомобильной)" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 13 октября 1999 г., регистрационный № 1934).
4. Настоящий приказ вступает в силу с 1 января 2021 г. и действует до 1 января 2027 года.

Министр М.А.Мурашко

УТВЕРЖДЕНЫ

приказом Министерства здравоохранения

Российской Федерации

от 8 октября 2020 г. № 1080н

Требования к комплектации медицинскими изделиями аптечки для оказания первой помощи пострадавшим в дорожно-транспортных происшествиях (автомобильной)

1. Аптечка для оказания первой помощи пострадавшим в дорожно- транспортных происшествиях (автомобильная) (далее - аптечка) комплектуется следующими медицинскими изделиями:

№

п/п

Код вида номенклатурной классификации медицинских изделий 1

Наименование вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий

Наименование медицинского изделия

Требуемое количество, (не менее)

1.1182450 Маска хирургическая, одноразового использования Маска медицинская нестерильная одноразовая

2 шт.

367580

Маска лицевая для защиты дыхательных путей, одноразового использования

1.2

122540

Перчатки смотровые/процедурные из латекса гевеи, неопудренные, нестерильные Перчатки медицинские нестерильные, размером не менее М

2 пары

122560

Перчатки смотровые/процедурные из латекса гевеи, опудренные

139350

Перчатки смотровые/процедурные из полихлоропрена, неопудренные

139360

Перчатки смотровые/процедурные из полихлоропрена, опудренные

1 Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 6 июня 2012 г. № 4н "Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 июля 2012 г. регистрационный № 24852) с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации 25 сентября 2014 г. № 557н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 17 декабря 2014 г., регистрационный № 35201), от 7 июля 2020 г. № 686н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 10 августа 2020 г., регистрационный № 59225).

185830 Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, нестерильные

185850 Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, опудренные

205280 Перчатки смотровые/процедурные виниловые, неопудренные

205290 Перчатки смотровые/процедурные виниловые, опудренные

298450 Перчатки смотровые/процедурные из гваюлового латекса, неопудренные

320790 Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, антибактериальные

321530 Перчатки смотровые/процедурные полиизопреновые, неопудренные

1.3327410 Маска для сердечно-легочной реанимации, одноразового использования Устройство для проведения искусственного дыхания "Рот-Устройство-Рот"

1 шт.

1.4210370 Жгут на верхнюю/нижнюю конечность, многоразового использования Жгут кровоостанавливающий для остановки артериального кровотечения

1 шт.

210380 Жгут на верхнюю/нижнюю конечность, одноразового использования

1.5150130 Рулон марлевый тканый, нестерильный Бинт марлевый медицинский размером не менее 5 м x 10 см

4 шт.

150140 Бинт марлевый тканый, стерильный

1.6150130 Рулон марлевый тканый, нестерильный Бинт марлевый медицинский размером не менее 7 м x 14 см

3 шт.

150140Бинт марлевый тканый, стерильный

1.7223580Салфетка марлевая тканая, стерильнаяСалфетки марлевые медицинские стерильные размером не менее 16 x 14 см № 10

2 уп.

1.8136010Лейкопластырь кожный стандартныйЛейкопластырь фиксирующий. рулонный размером не менее 2 x 500 см

1 шт.

122900Лейкопластырь кожный гипоаллергенный

141730Лейкопластырь кожный силиконовый

269230Лейкопластырь кожный водонепроницаемый

2. В состав аптечки также включаются следующие прочие средства:№

п/пНаименованиеТребуемое количество, (не менее)

2.1

Ножницы1 шт.

2.2

Инструкция по оказанию первой помощи с применением аптечки для оказания первой помощи пострадавшим в дорожно-транспортных происшествиях (автомобильной)1 шт.

2.3

Футляр1 шт.

3. Аптечка подлежит комплектации медицинскими изделиями, зарегистрированными в установленном порядке 2 .

4. По истечении сроков годности медицинских изделий и прочих средств, предусмотренных настоящими требованиями, или в случае их использования аптечку необходимо пополнить.

5. Не допускается использование медицинских изделий в случае нарушения их стерильности, а также повторное использование медицинских изделий, загрязненных кровью и (или) другими биологическими жидкостями.

6. При комплектации аптечки допускается включение в ее состав одного медицинского изделия из числа включенных соответственно в подпункты 1.1, 1.2, 1.4 - 1.6 и 1.8 пункта 1 настоящих требований.

2 Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий" (Официальный сайт Евразийского экономического союза <http://www.eaeunion.org/>, 12 июля 2016 г.), постановление Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012 № 1416 "Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2013, № 1, ст. 14; 2020, № 36, ст. 5637).