

# ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

# АПТЕЧКИ ИНДИВИДУАЛЬНЫЕ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

**FOCT 23267-78** 

Издание официальное



МЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ Москва

#### ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

#### АПТЕЧКИ ИНДИВИДУАЛЬНЫЕ

Технические условия

ΓΟCT 23267—78

Individual medicinal chests. Specifications

OKIT 93 9812

**Дата введения** 01.07.79

Настоящий стандарт распространяется на индивидуальные ацтечки (далее аптечки), предназначенные для профилактики и оказания первой помощи при радиационном поражении, поражении отравляющими веществами и бактериальными средствами личного состава вооруженных сил и населения.

#### 1. ТИПЫ И РАЗМЕРЫ

1.1. В зависимости от назначения аптечки изготовляют трех типов:

АИ-1, АИ-1М — аптечка индивидуальная для личного состава вооруженных сил, черт. 1;

АИ II аптечка индивидуальная для населения, черт. 2.

Пример условного обозначения аптечки индивидуальной для часеления:

# Аптечка АИ-ІІ ГОСТ 23267-78

(Измененная редакция, Изм. № 4).

 Габаритные размеры аптечек типов АИ-1, АИ-1М и АИ-II должны быть не более указанных на черт. 3.

Издание официальное

Перепечатка воспрешена

\*

- С Издательство стандартов, 1978
- С Издательство стандартов, 1995

Переиздание с изменениями

Праниодобанивае

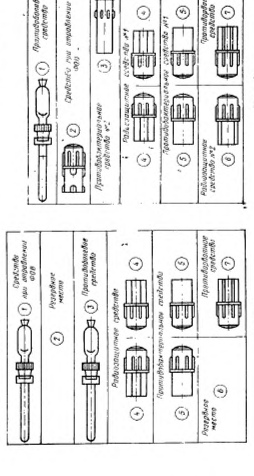
constructo

de ob

# Схема размещения лекарственных средств B antewe AH-I, AH-IM

Схема размещения лекарственных средств

в аптечке АИ-П



Yept.

Hepr.

претиворбетнае стелство

E

9

3

the alternations (3)

#### Аптечка индивидуальная



Черт. 3

# (Измененная редакция, Изм. № 4).

#### 2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

2.1 Антечки должны изготовляться в соответствии с требованиями настоящего стандарта.

 2.2. Аптечки должны соответствовать исполнению В, категории 1 ГОСТ 15150—69.

2.3. В комплект аптечки должны входить:

жесткий футляр с крышкой со схемой размещения лекарствелных средств:

пеналы с таблетированными лекарственными средствами и капсулами;

шприц-тюбики с жидкими лекарственными средствами;

инструкция по применению лекарственных средств, утвержденная заказчиком,

Комплектующие детали и лекарственные средства должны изготовляться по нормативно-технической документации.

Перечень лекарственных средств, входящих в набор автечек, определяется заказчиком.

Лекарственные средства должны изготовляться в виде таблеток (драже), капсул и растворов инъекций.

Растворы для инъекций должны быть упакованы в шприц-тю-

бики одноразового пользования.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

 Комплектование аптечки лекарственными средствами должно проводиться в соответствии с таблицей и со схемами размещения черт. 1 и 2.

Допускается увеличение состава лекарственных средств и резерв.

	«Комплект для аптечки типа			
Назначение средства	AH-1, AH-1M		АИ-П	
	Вид упаконки	Коли чество, шт.	Вид упаковки	Коли- чество шт
При отравлении ФОВ	Швриц-тюбик	1	Пенал	1
Противоболевое Радиозащитное № 1 Радиозащитное № 2 Противобактериальное № 1	Шприц-тюбик Пенал Пенал	1 2 - 2	Шприц-тюбих Пенал То же	1 2 1 2
Противобактериаль- нос № 2		-		1
Противорвотное	Пенал	11	*	1

# (Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

2.5. (Исключен, Изм. № 3).

 Йеналы и шприц-тюбики должны свободно размещаться и извлекаться из своих гнезд с пружинящими захватами.

 Пружизящие захваты должны предотвращать выпадение пеналов и шприц-тюбиков при переворачивании открытой аптечки

2.6, 2.7. (Измененная редакция, Изм. № 3).

2.8. (Исключен, Изм. № 5).

2.9. В пеналы с лекарственными средствами должны быть вложены в качестве амортизатора; вата гигроскопическая по ГОСТ 5556—81 или пыжн из папиросной бумаги по ГОСТ 3479—85 Амортизатор должен обеспечивать сохранность габлеток и капсул при транспортировании и хранении и легко извлекаться из пенала.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

 В футляр должна быть вложена инструкция по применению лекарственных средств Инструкция должна быть выполнена на писчей бумаге № 1, массой 1 м² 70 г, размером 166×92 мм или 83×92 мм по ГОСТ 18510—87. Текст инструкции должен быть согласован с заказчиком.

2.11. Пеналы должны быть водонепроницаемыми.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

Крышка футляра аптечки должна иметь выступ и открываться с усилием 1,5—7,0 Н.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

2.13. Масса укомплектованной аптечки должна быть:

для типа АЙ-1 — не более 95 г. для типа АИ-1М — не более 120 г. для типа АИ-II — не более 115 г.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

2.14. Упаковка аптечки в полиэтиленовом пакете должаа быть герметична.

 Срок годности аптечки устанавливается по наименьшему сроку годности лекарственного средства, входящего в комплект аптечки.

При комплектовании аптечек срок годности лекарственного средства должен составлять не менее 80% от его полного срока тодности.

Срок годности аптечки типа АИ-П устанавливается Минздра-

вом СССР.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

#### 3. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

 Автечки принимаются партиями. За партию принимают 10 тыс. автечек одного типа, оформленных документом, удостоверяющим качество продукции.

Документ должен содержать следующие реквизиты:

наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак; наименование продукции, тип;

номер партии;

количество изделий;

обозначение настоящего стандарта;

штамп технического контроля.

- З.2. Для контроля качества аптечек от партни методом случайной выборки отбирают 1 % аптечек.
- 3.3. При обнаружении несоответствия требованиям настоящего стандарта хотя бы по одному из показателей по нему проводят повторные испытания удвоенного количества аптечек, взятых из гой же партии.

Результаты повторных испытаний распространяются на партию.

#### 4. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

4.1. Проверку комплектования аптечки набором лекарственных средств (пп. 2.3; 2.4; 2.10) производят визуально.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.2. Проверку свободного размещения и извлечения из своих гнезд пеналов и шприц-тюбиков (п. 2.6) производят вручную.

4.3. Проверку фиксации пеналов и шприц-тюбиков пружинящими захватами (п. 2.7) проводят следующим образом: укомплектованную аптечку с полностью открытой крышкой футляра переворачивают вверх дном, при этом пеналы и шприц-тюбики че должны самопроизвольно выпадать.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.4. (Исключен, Изм. № 5).

4.5. Проверку наличия амортизаторов в пеналах с лекарственными средствами и их извлечения (п. 2.9) производят визуальным

осмотром и извлечением вручную.

4.6. Проверку водонепроницаемости пеналов (п. 2.11) производят следующим способом: лекарственное средство в количестве, предназначенном для наполнения пенала, взвешивают с погрешностью не более 0.001 г. затем помещают в пенал, который укупоривается крышкой навинчиванием до упора.

Далее пенал погружают в воду на глубину 50 см с температурой 10°C и выдерживают в течение 1 ч, затем ненал извлекают из воды, протирают неворсистым материалом, свинчивают крышку, протирают резьбовую часть пенала. После этого извлекают лекарственное средство и взвешивают с той же погрешностью.

Пенал считается выдержавшим испытание, если масса лекарственного средства до и после проведения испытания осталась

постоямной.

4.7. (Исключен, Изм. № 1).

4 8 Проверку усилия открытия крышки футляра аптечки (п. 2.12) производят приспособлением, приведенным в приложении, путем закрепления корпуса аптечки с помощью прижимной планки и подвешивания груза на выступ крышки аптечки.

4.9. Массу укомплектованной аптечки (п. 2.13)

взвешиванием с погрешностью не более 1,0 г.

Аптечка считается выдержавшей испытание, если масса укомплектованной аптечки типа:

АИ-І — не более 95 г,

АИ-II - не более 115 г,

АИ-1М — не более 120 г. (Измененная редакция, Изм. № 4).

4.10. Проверку герметичности заваренных швов полиэтиленового пакета (п. 2.14) производят следующим образом: укомплектованную аптечку в заваренном полиэтиленовом пакете погружают на 1 ч в 0,1 %-ный водный раствор фуксина. Затем пакет с аптечкой извлекают из раствора, помещают на лист белой бумаги и тщательно осматривают.

Изделие считается выдержавшим испытание на герметичность, если по заваренным сторонам не наблюдается просачивание окра-

шенной жидкости в пакет.

#### 5. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

 Упаковка каждого лекарственного средства должна иметь определенный цвет.

В аптечках типов АИ-I, АИ-IМ упаковка лекарственных

средств должна иметь следующий цвет:

средство радиозащитное - малиновый;

средство противорвотное - голубой;

средство противобактериальное — бесцветный;

средство для оказания помощи при отравлении ФОВ — красный;

средство противоболевое — бесцветный.

Цвет упаковки дополительных средств может быть любым, кроме перечисленных.

В антечках типа АИ-П каждая упаковка лекарственного сред-

ства должна иметь следующий цвет:

средство радиозащитное № 1 — малиновый;

средство радиозащитное № 2 — белый;

средство противорвотное — голубой; средство при отравлении ФОВ — красный;

средство противобактериальное № 1 и № 2 — бесцветный;

средство противоболевое — бесцветный.

Цвет упаковки дополнительных средств определяется заказчиком.

После укомплектования аптечки в футляр вкладывается талон с номером браковщика, номером партии и сроком годности аптечек.

# (Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

5.2. Укомплектованная аптечка должна быть уложена в пакет размером 142×133 мм, изготовленная из полиэтиленовой пленки

толщиной 0,08 - 0,10 мм по ГОСТ 10354—82, после чего пакет должен быть герметично заварен.

Допускается по согласованию с заказчиком не укладывать

укомплектованные аптечки в полиэтиленовые пакеты.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2, 5).

 5.3. Аптечки должны упаковываться в ящики: фанерные тип IV, тип VI по ГОСТ 5959—80 или дощатые тип II с дополнительным креплением по ГОСТ 2991—85 или из плиты древесноволокчистой по ГОСТ 4598—86

Габаритные размеры ящиков должны быть кратны размеру

поддона 800×1200 мм.

# (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

- 5.4. Внутренняя поверхность ящиков при упаковывании аптечек должна быть выстлана водонепроницаемой бумагой по ГОСТ 8828—75 или полиэтиленовой пленкой голициной 0,08—0,10 мм по ГОСТ 10354—82.
- 5.5. Аптечки должны укладываться на ребро относительно дна ящика. Укладка аптечек должна исключать возможность их свободного перемещения при транспортпровании, свободное пространство в ящиках должно быть заполнено;

алигнином медицинским по ГОСТ 12923-82;

бумагой оберточной по ГОСТ 8273-75;

бумажной и картонной макулатурой марки МС-1, МС-2 и МС-7 по ГОСТ 10700--84 с влажностью не выше 15 %.

Масса брутто каждого ящика не должна быть более 50 кг.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

5.6. В каждый ящик должен быть вложен ярлык, содержащий: наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак; наименование изделия с указанием типа;

количество изделий в ящике;

номер партии;

номер упаковщика;

штамп технического контроля;

обозначение настоящего стандарта.

5.7. Транспортная маркировка — по ГОСТ 14192—77 с нанесением манипуляционных знаков «Верх, не кантовать», «Боится мороза», «Боится сырости», предупредительные надписи «Не бросать» и следующих дополнительных обозначений:

наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак; наименование изделия с указанием тина;

количество изделий в ящике:

номер партии;

срок годности;

порядковый номер ящика.

5.8. Торцы фанерного, дощатого ящика или ящика из древесно-волокнистой плиты должны быть обиты лентой шириной 15 мм из белой жести или лентой размером 0.3×15 по ГОСТ 3560—73. Концы ленты должны быть скреплены замком и опломбированы вместе с деревянной планкой ящика.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

5.9. Ящики с аптечками транспортируют транспортом всех видов в крытых транспортных средствах при температуре от 1 до 20°C.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

 Ящики с аптечками хранят в отапливаемых складских помещениях, на расстоянии не менее 1 м от источников тепла при температуре от 1 до 20 °C.

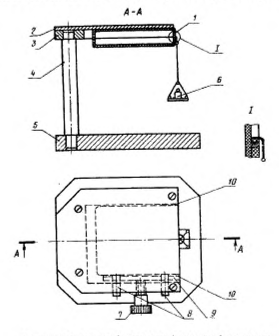
В помещении не должны храниться вещества с сильным заца-

хом, высокой химической или биологической активностью.

Группа условий хранения Л по ГОСТ 15150-69.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

## Эскиз приспособления для измерения усилия открывания крышки



1-аптечка; 2-крышка; 3-державка; 4-колояка; 6-основание; 6-груз; 7-прижемной винт; 8-направляющие штифты; 9-прижимная планка; 10-прокладка порохоновая

## **ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ**

 РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством медицинской и микробиологической промышленности СССР

#### РАЗРАБОТЧИКИ

- В. П. Субботин, И. К. Ковш, Г. П. Графова
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 31.09.78 № 2402
- 3. Срок проверки 1994 г. Периодичность проверки 5 лет.
- 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУ-МЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дама ссылка	Номер пункта, подлушкта
FOCT 2991—85	53
FOCT 3479- 85	2.9
FOCT 356073	5.8
FOCT 4598 86	5.3
FOCT 5556- 81	2.9
FOCT 5959—80	5.3
FOCT 8273 75	5.5
FOCT 8828-89	5.4
FOCT 10354 - 82	5.2; 5.4
FOCT 10700 -89	5.5
FOCT 12923-82	5.5
FOCT 1419277	5.7
FOCT 15150 69	2.2; 5.10
FOCT 1851087	2.10

- Снято ограничение срока действия по протоколу № 4-93 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации
- ПЕРЕИЗДАНИЕ (октябрь 1994 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, 4, 5, утвержденными в феврале 1982 г., июне 1984 г., июне 1987 г., апреле 1988 г., декабре 1989 г (ИУС 5-82, 10-84, 11-87, 7-88, 2-90)

# Редактор Л. Д. Курочкина Технический редактор Л. А. Кузнецова Корректор Н. И. Ильичева

Сдамо в наб 12 01,95 — Подп. в неч. 23.02.95. Усл. веч. л. 0.93. Усл. вр. отт. 0.93. Уч. язв. д. 0.65. Тяраж 285 экз. С 2141