Protocole Chlorhexidine pour la désinfection de la peau saine



l Détersion

(si peau visiblement souillée)

Élimination d'une fraction de la flore cutanée. Détersion désinfectante ou détersion au savon doux en fonction des protocoles en vigueur dans votre établissement









au savon doux



À l'eau stérile ou avec une solution de chlorure de sodium.









Chlorure de sodium à 0.9%



Par tamponnage avec des compresses stériles pour ne pas diluer le désinfectant à appliquer.



4 l Désinfection cutanée

Avec une solution de chlorhexidine alcoolique à 2%, incolore ou colorée en fonction de l'intervention. Appliquer le désinfectant sur la peau à l'aide d'une compresse stérile en suivant le protocole mis en place dans votre établissement.

Chlorhexidine



5 | Séchage spontané

Laisser sécher à l'air pour ne pas éliminer le désinfectant et favoriser la rémanence.

Renouveler éventuellement les étapes 4 et 5 en suivant les recommandations du CPias

Autilises les produits hiocides avec précaution. Avant toute utilisation, lises l'étiquette et les informations concernant le produit 🙉 Ces dispositifs médicaux sont des produits de santé réglementés qui portent, au titre de cette régle

GILBERT SCRUB

Flacon pompe 500 mL

IG 612861 / EAN 3518646128615

Flacon 125 mL: IG 612862 / EAN 3518646128622

informations concernant le produit.

INDICATIONS

- Lavage hygiénique des mains
- Douche préopératoire
- Détersion cutanée avant antisepsie

COMPOSITION

Chlorhexidine digluconate 4 % (m/v) N° CAS: 18472-51-0

Fthanol 5% (v/v) N° CAS 64-17-5

Pour le particulier, le personnel de soin et les traitement des déchets. praticiens hospitaliers. La présence d'un émollient et d'un agent hydratant dans sa formule (dérivés d'acides gras et glycérine) permet au Gilbert scrub d'assurer une meilleure protection de la peau contre la sécheresse cutanée causée par une utilisation répétée d'antiseptiques.

MODE D'EMPLOI

• DOUCHE PRÉOPÉRATOIRE

par personne. La préparation de l'opéré doit être effectuée moins de 2 heures avant l'intervention; une douche est pratiquée avant l'intervention avec le produit pur. Mouiller soigneusement la tête, les cheveux et l'ensemble du corps sous la référencée Candida albicans. tête et les cheveux, puis le tronc et les membres supérieurs et en terminant par la région génitale et les membres inférieurs. Ne pas rincer entre chaque opération. Un rinçage soigneux est réalisé est renouvelée en respectant le même protocole. Sécher avec une serviette propre et mettre des

DÉTERSION CUTANÉE AVANT ANTISEPSIE Mouiller la zone à nettover, effectuer la détersion

Pour l'indication du produit : • LAVAGE HYGIÉNIQUE DES MAINS

Vous référer à l'étiquetage du produit.

EFFETS SECONDAIRES

• Risque de sensibilisation à l'un des constituants

 Risque d'effets systémiques sur une peau lésée (notamment brûlée), une muqueuse, une peau hygiénique des mains à la dose d'utilisation de 3 ml IG 612875 / EAN 3518646128752 de prématuré ou de nourrisson (en raison du et pendant une durée de lavage de 60 secondes. rapport surface/poids et de l'effet d'occlusion des couches au niveau du siège).

CONTRE-INDICATIONS

Ce produit ne doit pas être utilisé en cas d'hypersensibilité à l'un des composants (ou sensibilisation de groupe).

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE

Provoque de graves lésions des yeux. Très toxique pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme. Éviter le contact avec les yeux. EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX : rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Enlever les lentilles de contact INDICATIONS si la victime en porte et si elles peuvent être Toilette et soins infirmiers des peaux sensibles.

montrer l'étiquette. Bien rincer après usage. Tenir hors de portée des enfants. Éviter l'utilisation COMPOSITION répétée sur les muqueuses, notamment génitales. Aqua (water) / eau, potassium cocoate, glycerin, TP 1 : Produits biocides destinés à l'hygiène Ne pas mettre en contact avec l'oeil, le cerveau, tetrasodium glutamate diacetate, potassium les méninges, ni avec le conduit auditif en cas de hydroxide. **Utilisez les produits biocides avec précaution.** perforation tympanique. Éviter l'emploi simultané Avant toute utilisation, lisez l'étiquette et les ou successif d'antiseptiques et de savon. Ne pas utiliser de produits à base de chlore (eau de javel...) pour nettoyer les tissus ou récipients avant été en contact avec le produit (risque de taches indéléhiles). Utiliser le produit dans son conditionnement d'origine. Ne pas utiliser ce

PRÉCAUTIONS DE STOCKAGE

À conserver à une température inférieure à 40°C et à l'abri de la lumière. Fermer le flacon L'eau purifiée est utilisée comme « Solution pour après chaque utilisation. Le flacon ouvert peut Lavage des plaies » (à l'exception des brûlures, Tensioactif non ionique 8% (m/m) - Agent être conservé pendant 3 mois. Ne pas jeter les des plaies profondes et/ou infectées). surgraissant 5% (m/m) - Parfum-Colorant rouge résidus à l'égout. Éliminer le contenu/récipient • Présentation en 50 mL. cochenille. Excipients. : qsp 100 mL, pH : 5 – 7. conformément à la législation actuelle de • Stérile.

produit pour la désinfection des matériels.

ÉVALUATION DE L'ACTIVITÉ BACTÉRICIDE DE Dispositif Médical de Classe IIa. BASE SELON LA NORME EUROPÉENNE EN 1040 : Lire attentivement l'étiquetage avant utilisation.

Méthode de Filtration sur membrane. Résultat : Organisme certificateur : GMED Le produit GILBERTSCRUB présente une activité Ce dispositif médical est un produit de bactéricide vis-à-vis de Pseudomonas aeruginosa santé réglementé qui porte, au titre de cette et Staphylococcus aureus dès la concentration de réglementation, le marquage CE. 20% pour un temps de contact de 1 min + /- 10s. **ÉVALUATION DE L'ACTIVITÉ LEVURICIDE DE BASE** Ce produit s'utilise pur à raison de 10 à 30 mL SELON NORME EUROPÉENNE EN 1275 : Méthode de Filtration sur membrane. Résultat : Le produit GILBERTSCRUB est actif dès la concentration de 20% (m/v) pour un temps de contact de 5 min +/- 10s à 20°C +/- 1°C vis-à-vis de la souche

douche. Effectuer le lavage en commençant par la ÉVALUATION DE L'ACTIVITÉ BACTÉRICIDE (SUBSTANCES INTERFÉRENTES) SELON NORME AFNOR NFT 72-171 : Méthode de dilution-Neutralisation, Filtration sur membrane, Résultat : sur l'ensemble du corps. L'opération de lavage Le produit GILBERTSCRUB est actif dès la concentration de 12 5% (m/v) pour un temps de contact de 5 min +/- 10s à 20°C +/- 1°C vis-à-vis de: Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Staphylococcus aureus et Enterococcus hirae et en condition de saleté (albumine bovine, eau dure). selon le protocole en vigueur dans l'établissement, **ÉVALUATION DE L'ACTIVITÉ ANTISEPTIQUE IN** rincer, sécher soigneusement avec une serviette VIVO SELON LA NORME EUROPÉENNE EN 1499 POUR LE LAVAGE HYGIÉNIOUE DES MAINS: Méthode in vivo sur 4 sujets sains, et avec souche test Escherichia coli. Résultat : Le produit GILBERTSCRUB (3mL / application pendant 60 secondes) donne une efficacité supérieure de 0,98 log par rapport au produit de référence (savon doux). Cette différence est statistiquement significative. Aussi le produit GILBERTSCRUB est conforme à la norme EN 1499 pour le lavage

Avant ouverture = 36 mois

Après ouverture = 3 mois.

Étui de 60 x 10 mL IG 613 700 / EAN 3518646137006

VON LIQUIDE HYPOALLERGÉNIC

facilement enlevées. Continuer à rincer. Ne pas Néonatalogie / Gynécologie / Gériatrie. Nettoie la avaler (produit contenant des tensioactifs). En cas peau en douceur sans la dessécher. Respecte les l'ingestion, ne pas faire vomir (produit moussant), peaux sensibles. Laisse la peau douce et souple consulter immédiatement un médecin et lui après utilisation. Adapté pour l'hygiène intime.

EN RÉCIPIENT UNIDOSE

Unidoses 50 ml. boîte de 32 IG 612877 / FAN 3518646128776

IFICATION DU PRODUIT DANS L'UNION

Usage externe. Ne pas injecter. Ne pas avaler. Usage unique.

Rincer la plaie en utilisant la dose complète e en prenant garde de ne pas mettre en contact l'unidose avec la plaie.

Essuyer l'excédent de liquide uniquement sur la peau saine.

- SPECTRE 4 EN CONDITION DE SALETÉ Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée sur l'unidose • Ne pas utiliser une unidose déià ouverte
 - ou endommagée au vu du risque de rapide contamination bactérienne. TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES

Si les symptômes persistent ou s'accentuent consultez votre médecin.

Veuillez rapporter tout incident grave survenu en lien avec ce dispositif aux Laboratoires Gilbert site internet: www.labogilbert.fr et/ou à l'Autorité Compétente nationale.

DE SODIUM STÉRILE À 0,9%, EN RÉCIPIENT UNIDOSE

Jnidoses 10 ml boîte de 60 Unidoses 50 mL boîte de 32 : IG 612876 / EAN 3518646128769

La solution de chlorure de sodium 0,9% est un sérum physiologique stérile, sans conservateur et non injectable. Présentée en unidose, la solution de chlorure de sodium 0,9% est hygiénique et permet facilité et sécurité d'emploi.

la solution de chlorure de sodium stérile à 0,9% est conseillée chez le nourrisson, l'enfant

- Pour l'hygiène nasale : en instillation ou en lavage pour les nez secs ou encombrés.
- Pour l'hygiène oculaire : en instillation, en

Réactions allergiques ou d'irritation cutanée à la temps de contact de 30 secondes. chlorhexidine, à l'alcool isopropylique.

ONTRE-INDICATION

Chlorure de sodium (NaCl).....q.s.p. 100 mL. sensibilisation de groupe).

Ne pas utiliser sur les muqueuses Ne pas mettre en contact avec les veux, les

Ne pas utiliser la même unidose pour les différentes utilisations. peau brûlée ou la peau des prématurés. À usage unique et individuel. Détacher une

• POUR LE LAVAGE DES PLAIES

MODE D'EMPLOI

Eau purifiée ...

Rincer la plaie en utilisant la dose complète et en prenant garde de ne pas mettre en contact l'unidose avec la plaie.

PRÉCAUTION D'EMPLOI

Pour le rinçage auriculaire,

Pour le lavage des plaies.

Essuver l'excédent de liquide uniquement sur la peau saine.

- Pour les autres indications du produit
- HYGIÈNE NASALE HYGIÈNE OCULAIRE
- RINÇAGE AURICULAIRE Vous référer à l'étiquetage du produit.

CHLORHEXIDINE ALCOOLIQUE **INCOLORE 2%**

Flacon 125 mL: IG 613742 / EAN 3518646137426 Flacon 250 mL : IG 613743 / EAN 3518646137433 Flacon 500 mL : IG 613744 / EAN 3518646137440 muni de la FDS.

desinfection de la peau saine.

Lire les instructions ci-jointes avant emploi.

Chlorhexidine digluconate: 2% (m/v) CAS n° 18472-51-0

Propan-2-ol (=isopropanol) 70% (v/v) CAS n° 67-63-0 TP 1 : Désinfectant hygiène humaine

TP 2 : Désinfectant de surface

Respecter les protocoles de désinfection de la peau saine en vigueur dans l'établissement. Par exemple, protocole en 5 temps

- 1 Réaliser une détersion de la peau saine par exemple avec GilbertScrub solution lavante désinfectante ou une autre solution NORMES moussante désinfectante de la même gamme

 Le produit présente une activité **bactéricide** de désinfectants.
- 2 Rincer abondamment à l'eau stérile ou au des conditions de saleté à des concentrations Le produit présente une activité **mycobactéricide** sérum physiologique stérile par exemple avec de 97%, 80% et 50% après un temps de contact **selon la norme EN 14348** en condition de Physiodose solution de chlorure de sodium de 5 minutes. stérile à 0.9%.
- d'une compresse stérile.
- 5 Attendre le séchage complet SPONTANÉ. NE PAS ESSUYER.

du produit.

méninges, le conduit auditif, la peau lésée, la

unidose et l'ouvrir en tournant la partie supérieure.

provoquer somnolence ou vertige. Provoque une sévère irritation des yeux. Nocif pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme.

Risque d'effet systémique sur une peau lésée (notamment brûlée), une muqueuse, une peau de prématuré ou de nourrisson (en raison du rapport surface/poids).

Ne pas mettre en contact avec les yeux. EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX : rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Enlever les lentilles de contact si la victime en porte et si Désinfection de la peau saine. Solution colorée elles peuvent être facilement enlevées. Continuer à rincer. Si l'irritation oculaire persiste : consulter un médecin. EN CAS D'INHALATION : transporter la personne à l'extérieur et la maintenir dans une Chlorhexidine digluconate 2% (m/m) position où elle peut confortablement respirer. Ne N°CAS : 18472-51-0 pas avaler. EN CAS D'INGESTION, demander des Propan-2-ol 70% (m/m) n°CAS : 67-63-0 soins médicaux immédiatement en fournissant la TP 1 : Produit biocide destiné à l'hygiène humaine FDS du produit. En cas de manifestations cutanées (démangeaisons, rougeurs, éruptions cutanées, ampoules...), présenter l'étiquette à un médecin • MODE D'EMPLOI

RÉCAUTIONS D'UTILISATION

Éviter l'emploi simultané ou successif de • PRÉCAUTIONS D'UTILISATION désinfectants et de savon. Préférer une solution • PRÉCAUTION DE STOCKAGE lavante désinfectante de même gamme que le désinfectant.

2% incolore. Utiliser le produit dans son conditionnement d'origine.

Tenir hors de portée des enfants. Protéger de la chaleur. Ne pas stocker à une température supérieure à 30°C. Conserver à l'abri de la lumière. Ne pas utiliser le produit au-delà de la durée de conservation inscrite sur le flacon. Fermer le flacon après chaque utilisation. Le flacon ouvert peut être conservé 4 semaines.

Éliminer le contenu/récipient conformément à la législation actuelle de traitement des déchets.

selon la norme EN 13727 lorsqu'il est testé dans 50% après un temps de contact de 15 minutes.

Le produit présente une activité **levuricide selon** 3 Essuyer et sécher avec une compresse stérile. la norme EN 13624 lorsqu'il est testé dans des 4 Appliquer le produit sur la peau saine à l'aide conditions de saleté à des concentrations de 80%, 50% et 20% après un temps de contact de 5 minutes. Le produit ne présente une activité fongicide qu'à partir de 60 minutes lorsqu'il est appliqué pur.

Le produit présente une activité **bactéricide** Risque de sensibilisation à l'un des constituants selon la norme EN 1040 lorsqu'il est testé pur. et à des concentrations de 50% et 25%, après un

Le produit présente une activité levuricide selon la norme EN 1275 lorsqu'il est testé pur, et à des concentrations de 50% et 25% après un temps de Ce produit ne doit pas être utilisé dans le cas contact de 1 minute. Il ne présente une activité d'une hypersensibilité à l'un des composants (ou fongicide qu'à partir de 30 minutes de contact lorsqu'il est utilisé pur.

> Le produit présente une activité bactéricide selon la norme FN 1276 lorsqu'il est testé pur et à des concentrations de 50% et 25%, après un temps de contact de 30 secondes.

Le produit présente une activité levuricide selon la norme EN 1650 lorsqu'il est testé pur, et à des Liquide et vapeurs très inflammables. Peut concentrations de 50% et 25%, après un temps de contact d'1 minute.

CHLORHEXIDINE ALCOOLIQUE

Flacon 20 ml : IG 613716 / EAN 3518646137167 Flacon 100 ml: IG 613717 / EAN 3518646137174 Flacon 250 ml : IG 613718 / FAN 3518646137181

pour le marguage de la zone opératoire.

- Pour les rubriques :
- FFFFTS SECONDAIRES • CONTRES INDICATIONS
- MISES EN GARDE

Vous référer au produit Chlorhexidine alcoolique

Le produit présente une activité bactéricide selon la norme EN 1276 lorsqu'il est utilisé à des concentrations de 50 et 80% en conditions de propreté après un temps de contact de 5 minutes. Le produit présente une activité bactéricide pour la désinfection chirurgicale des mains par friction selon la norme EN 12791 en conditions pratiques de friction chirurgicale des mains, sur la flore normale de la peau après un temps de contact de 3 minutes à 3ml.

Le produit présente une activité **fongicide selon** la norme EN 1650 en condition de propreté lorsqu'il est utilisé pur ou à une concentration de propreté lorsqu'il est utilisé pur après un temps de contact de 60 minutes.

Partenaires des hôpitaux et des collectivités depuis plus de 20 ans

LABORATOIRES **GILBERT**

Responsable de la mise sur le marché : Laboratoires GILBERT- SAS au capital social de 5 048 000 € Siège social: Avenue du Général de Gaulle - 14200 Hérouville Saint-Clair - RCS CAEN 306 062 944.

Cellule marché: +33(0)2 31 47 15 76 Administration des ventes : +33(0)2 31 47 15 75 - Fax : +33(0)2 31 47 15 42 - hospitalier@labogilbert.fr

320321-protocole-chlorhexidine-2021.indd 1

LABORATOIRES **GILBERT** Protocole Chlorhexidine

Désinfection de la peau saine en établissements de santé



Gilbertscrub Solution désinfectante⁽¹⁾ Chlorhexidine 4% (m/v)



- Lavage désinfectant des mains du personnel soignant et du chirurgien
- Détersion cutanée des patients
- Douche préopératoire
- **EFFICACITÉ TESTÉE EN LABORATOIRE :** Bactéricide selon les normes EN 1040, EN 149
- NON DESSÉCHANT : cutanée (effet surgras
- STABILITÉ GARANTIE : Péremption 36 mo avant ouverture, PAO 3 mois

Savon liquide hypoallergénique stérile





Développé pour les peaux sensibles, testé sous double contrôle dermatologique et gynécolo-

- Détersion préopératoire au savon doux
- Base lavante douce glycérinée : nettoie la peau
- Néonatalogie / Gynécologie / Gériatrie
- UNIDOSE STÉRILE



DOUCHE PRÉOPÉRATOIRE

2 formules disponibles



(1) Utilisez les produits biocides avec précaution. Avant toute utilisation, lisez l'étiquette et les informations concernant le produit. (2) Formulé pour minimiser les risques d'allergies

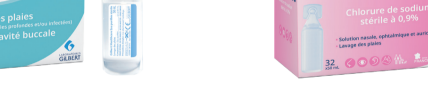


Eau purifiée stérile

Chlorure de sodium stérile à 0.9%







Étui de 32 unidoses de 50 mL

Physiodose







Étui de 32 unidoses de 50 mL













Filtration stérilisante à 0.22µm sans utilisation de gaz o

EXPERTISE DES LABORATOIRES GILBERT

spécialistes du conditionnement en unidoses stériles via la technologie Blow Fill Seal (BFS):

> N°2 MONDIAL **DE FABRICATION D'UNIDOSES STÉRILES**(2)

> parmi les laboratoires français avec une production de

1,2 MILLIARDS **DE DOSES CHAQUE ANNÉE**

Ces dispositifs médicaux sont des produits de santé réglementés qui portent, au titre de cette réglementation, le marquage CE. Dispositifs Médicaux de classe IIa. Organisme certificateur 0459 = GMED. Lire attentivement la notice avant utilisation. ²⁾ED Emballage Digest Packaging - Des sous-traitants au fait des tendances - Revue n°596 - Mars 2015.









En France, les Infections du Site Opératoire (ISO) se placent au 3ème rang des Infections Associées aux Soins (IAS).⁽¹⁾ Le choix du désinfectant est PRIMORDIAL pour garantir une qualité de soin optimale au sein de votre établissement.

LA CHLORHEXIDINE ALCOOLIQUE EST RECOMMANDÉE AU NIVEAU NATIONAL⁽²⁾ ET INTERNATIONAL⁽³⁾ **EN CHIRURGIE**

LARGE SPECTRE D'ACTION(4

Augmentation du spectre antimicrobien Bactéricide : Gram + / Gram - et fongicide Bonne rémanence de la chlorhexidine associée à la rapidité d'action de l'alcool

DIMINUTION DU RISQUE DE BACTÉRIÉMIES DE 79%

et diminution d'infections systémiques de cathéters (ISC) de 85% quelque soit le site d'insertion et le type de cathéter

DE NOMBREUSES ÉTUDES DÉMONTRENT LA SUPÉRIORITÉ DE LA CHLORHEXIDINE ALCOOLIQUE VS LA POVIDONE IODÉE

• Rapidité d'action : dès 30 secondes pour la chlorhexidine alcoolique 2% 1 minute pour la povidone iodée 10%⁽⁶⁾

• Meilleure efficacité sur la flore cutanée : effets cumulatifs, faible inhibition de la chlorhexidine par le sang et les matières organiques⁽⁴⁾

> • **Diminution des ILC** avec la chlorhexidine alcoolique 2% vs la povidone alcoolique 5%⁽⁷⁾

Avant l'insertion d'un cathéter intravasculaire, il est fortement recommandé d'utiliser une solution alcoolique de chlorhexidine à 2% plutôt qu'une solution alcoolique de povidone iodée en réanimation ainsi que dans tous les autres secteurs.(8)

UTILISATION DE LA CHLORHEXIDINE ALCOOLIQUE APRÈS DÉTERSION

• Pose de cathéters périphériques et centraux (en particulier chez l'enfant à partir de 1 mois)(9)

> • Gestes sur chambres implantables Hémocultures

• Ponctions, biopsie cutanée

• Réfection de pansements

UTILISATION DE LA CHLORHEXIDINE ALCOOLIQUE SANS DÉTERSION PRÉALABLE

• Gestes d'urgence • Prélèvements • Injections

Une gamme complète de Chlorhexidine alcoolique à 2% pour votre pratique au quotidien

Chlorhexidine alcoolique incolore 2% Solution désinfectante⁽¹⁰⁾ incolore

Chlorhexidine alcoolique colorée 2%

Solution désinfectante(10) colorée

pour l'aide au marquage de la zone opératoire

• Désinfection de la peau saine •



NOUVEAU



Flacon 250 mL

Flacon 100 mL Flacon 20 mL

(I)InVS / RAISIN . ENP : Enquête Nationale de Prévalence des infections nosocomiales réalisée en 2012 portant sur 300 330 patients hospitalisés. (I)SF2H : Antisepsie de la peau saine avant un geste invasif chez l'adulte, Recommandations pour la pratique clinique. Mai 2016. (I)GLOBAL GUIDELINES FOR THE PREVENTION OF SURGICAL SITE INFECTION - Table 1, Page 16 / World Health Organization 2016. (I)Reverdy ME. La chlorhexidine. In : FLEURETTE J, FRENEY J, REVERDY ME. Antisepsie et désinfection. Edition ESKA, 1995 : 155-168. (I)SF2H: FAQ : Antisepsie de la peau saine avant un geste invasif chez l'adulte, 20 juillet 2016 V2 , page 2. (I)CLIN Sud Ouest : Le bon usage des antiseptiques pour la prévention du risque infectieux chez l'adulte. Edition 2013, page 13. (I)Pages J et Al. Comparison of alcoholic chlorhexidine and povidone-iodine and antiseptitis for the prevention of central venous catheter-related infection: a cohort and quasi-experimental multicenter study. June 2016. (I)SF2H : Prévention des Infections Nosocomiales en Réanimation - transmission croisée et nouveau-né exclus. lovembre 2008. (10) Utilisez les produits biocides avec précaution. Avant toute utilisation, lisez l'étiquette et les informations concernant le produit.

320321-protocole-chlorhexidine-2021.indd 2