

DESCRIZIONE ED INDICAZIONE SULL'USO DI
DI QUESTA CASSETTA DI PRONTO SOCCORSO

Allegato 1

Gruppo A comprende i seguenti tre sottogruppi:

- le aziende o unità produttive con attività industriali, che siano soggette all'obbligo di notifica o di dichiarazione, quali le centrali termoelettriche, i laboratori nucleari, centrali termoelettriche, aziende estrattive o che comunque operino in sotterraneo, aziende per la fabbricazione di esplosivi, polveri e munizioni senza distinzione sul numero dei dipendenti;
- le aziende o unità produttive con oltre cinque lavoratori appartenenti o riconducibili ai gruppi tariffari INAIL con indice infortunistico di inabilità permanente superiore a quattro;
- le aziende o unità produttive con oltre cinque lavoratori a tempo indeterminato del comparto dell'agricoltura.

Gruppo B comprende:

- **le aziende con tre o più lavoratori che non rientrano nel gruppo A.**

Nelle aziende o unità produttive appartenenti o riconducibili al GRUPPO A e B il datore di lavoro dovrà garantire:

una cassetta di pronto soccorso in ciascun luogo di lavoro adeguatamente custodita in un luogo facilmente accessibile e individuabile con segnaletica appropriata che contenga **almeno** il seguente materiale:

- 5 paia di guanti sterili monouso
- 1 visiera paraschizzi
- 1 flacone da 1 litro di soluzione cutanea di iodopovidone al 10% di iodio
- 3 flaconi da 500 ml di soluzione fisiologica (sodio cloruro - 0,9%)
- 10 compresse di garza sterile 10x10 in buste singole
- 2 compresse di garza sterile 18x40 in buste singole
- 2 teli monouso
- 2 pinzette da medicazione sterili monouso
- 1 confezione di rete elastica di misura media
- 1 confezione di cotone idrofilo
- 2 confezioni di cerotti di varie misure pronti all'uso
- 2 rotoli di cerotto alto cm 2,5
- 1 paio di forbici
- 3 lacci emostatici
- 2 confezioni di ghiaccio pronto uso
- 2 sacchetti monouso per la raccolta di rifiuti sanitari
- 1 termometro
- 1 apparecchio per la misurazione della pressione arteriosa

Apparecchio per la misurazione della pressione arteriosa: sfigmomanometro manuale completo di fonendoscopio. E' un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. V. istruzioni d'uso all'interno della confezione. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Compresses di garza sterile: compresse di garza di cotone in confezione sterile. Sono un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Servono per medicazioni. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Confezione di cerotti di varie misure: confezione di cerotti adesivi pronti all'uso, di diverse misure, con tampone. Sono un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Vanno applicati sulle lesioni di lieve entità per assorbire gli essudati. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Confezione di cotone idrofilo: ovatta di puro cotone idrofilo. E' un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Serve per detergere ed assorbire gli essudati. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Confezione di ghiaccio pronto uso: busta di ghiaccio istantaneo. E' un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. E' indicato in caso di traumi o dove necessita un intervento di terapia del freddo. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Confezione di guanti sterili: paio di guanti in confezione sterile. E' un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Servono come barriera meccanica per impedire la trasmissione di microrganismi patogeni. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Confezione di rete elastica: spezzoni di rete elastica tubolare di misura media. Sono un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Servono come contenimento per le medicazioni. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Forbici: paio di forbici multiuso.

Laccio emostatico tubolare o a fascia: di circa 35 cm in lattice di gomma. E' un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Serve negli interventi d'emergenza per fermare il flusso di sangue negli arti. Va usato dal personale esperto. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Pinzette di medicazione sterili monouso: pinze in materiale plastico in confezione sterile. Sono un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Servono durante la medicazione per prelevare garze o altro materiale, evitando il contatto con le mani. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Rotolo di cerotto alto 2,5 cm: rochetto di cerotto adesivo. E' un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Serve per fissare garze e medicazioni in genere. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Sacchetti monouso per la raccolta di rifiuti sanitari: sacchetto in polietilene per la raccolta di rifiuti sanitari.

Soluzione cutanea di iodopovidone: disinfettante liquido a base di iodopovidone (10% di iodio). E' contenuto in flaconi di materiale plastico. E' un presidio medico chirurgico con autorizzazione rilasciata dal Ministero della Salute. Viene utilizzato come antisettico. Va applicato sulla cute attorno alla ferita dopo la detersione con la soluzione fisiologica.

Soluzione fisiologica: soluzione acquosa sterile con 0,9% di NaCl (cloruro di sodio). E' contenuta in flaconi o sacche di materiale plastico. E' un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Serve negli interventi di pronto soccorso. Per detergere la cute anche lesa. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Telo sterile monouso: telo sterile in tessuto non tessuto. E' un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Serve come base di appoggio per materiale sterile (campo sterile). Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Termometro: di tipo digitale con segnalatore acustico della temperatura e visualizzazione dell'ultima misurazione effettuata. Serve per la misurazione della temperatura corporea. E' un Dispositivo medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Visiera paraschizzi: mascherina multistrato con visiera trasparente. E' un Dispositivo Medico conforme alla Direttiva Europea 93/42/CEE. Serve come barriera meccanica per impedire la trasmissione di microrganismi patogeni. Obbligo di marcatura CE sulla singola confezione.

Istruzioni sulla modalità di prestare i primi soccorsi in attesa del servizio di emergenza

QUESTE INFORMAZIONI SONO ESPRESSAMENTE RICHIESTE DAL D.M. 388/2003