



VÄSTRA
GÖTALANDSREGIONEN

Gällande regler för smittförande och läkemedelsavfall inom Västra Götalandsregionen

2021

Upprättad av Hans Mattsson, Säkerhetsrådgivare farligt gods
Godkänd av Säkerhetsrådgivarna Jimmie Vikingsson och Robin Wang
Giltigt fr.o.m. 2021-05-19

Inledning

Det här dokumentet vänder sig främst till dig som är ansvarig chef för den avdelning som hanterar smittförande- och läkemedelsavfall inom Västra Götalandsregionen.

Vi, Säkerhetsrådgivare som upprättat de här dokumentet hoppas att du som läser får svar på vad som gäller för smittförande- och läkemedelsavfall.

Följande bestämmelser gäller för farligt gods på väg

Lag (2006:263) om transport av farligt gods –

Syftet med lagen (2006:263) om transport av farligt gods är att förebygga, hindra och begränsa att transporter av farligt gods eller obehörigt förfarande med godset orsakar skador på liv, hälsa, miljö eller egendom.

Lagen innehåller bestämmelser om att den som transporterar farligt gods eller lämnar farligt gods till någon annan för transport ska vidta nödvändiga skyddsåtgärder och övriga försiktighetsmått för att uppnå lagens syfte.

I övrigt innehåller lagen bland annat bestämmelser om säkerhetsrådgivare, straffansvar, föreläggande, förbud och vite samt bemyndiganden i samband med tillsyn.

Förordningen (2006:311) om transport av farligt gods –

Förordningen ger anvisning om ansvariga myndigheter och vilka uppgifter som de ska utföra. Dessutom finns kompletterande bestämmelser avseende regleringen om säkerhetsrådgivare. Polisen är tillsynsmyndighet för transport av farligt gods på väg.

MSBFS 2020:9 föreskrifter om transport av farligt gods på väg och i terräng (ADR-S 2021)

MSBs (Myndigheten för samhällsskydd och beredskap) föreskrifterna i ADR-S innehåller bestämmelser och förutsättningar som ska vara uppfyllda vid nationell och internationell transport av farligt gods på väg.

MSBFS (2015:9) föreskrifter om säkerhetsrådgivare för transport av farligt gods

Verksamheter som lämnar farligt gods till någon annan för transport av farligt gods ska ha en eller flera säkerhetsrådgivare.

Skyldigheten att ha en säkerhetsrådgivare framgår också av 11 § lagen (2006:263) om transport av farligt gods. Där anges bland annat att den vars verksamhet omfattar transporter av farligt gods ska ha en eller flera säkerhetsrådgivare. Detsamma gäller den som till någon annan lämnar farligt gods för transport.

Avsändarens ansvar

Avsändaren av farligt gods har skyldighet att överlämna en sändning till transport som uppfyller bestämmelserna i Lag, förordning och för transport av farligt gods på väg.

Avsändaren ska:

- Identifiera och klassificera farligt gods
- Använda endast godkända förpackningar
- Märka och etikettera det farliga godset
- Se till att all berörd personal har en utbildning

Säkerhetsrådgivaren uppgifter

Säkerhetsrådgivaren ska, under verksamhetsledningens ansvar, se till att verksamheten bland annat följer gällande bestämmelser samt vidta de åtgärder som krävs för att förebygga olyckor. Säkerhetsrådgivaren ska också vara ett stöd till berörda personer som hanterar farligt gods. För att bli säkerhetsrådgivare måste man genomgå en examination på MSB. Efter godkänt resultat utfärdas ett intyg som är giltigt i fem år. För att förnya sin behörighet krävs att säkerhetsrådgivaren genomgår en ny examination innan giltighetstiden går ut.

Kontakt

Kontaktuppgifter till regionens säkerhetsrådgivare: sakerhetsradgivarna@vgregion.se

Smittförande avfall

I Socialstyrelsens allmänna råd om hälso- och sjukvårdens smittförande avfall endast sådant som befaras medföra större smittrisk än vanligt hushållsavfall (brännbart).

I kommentarerna till lagstiftningen anges att ”den som kommer i kontakt med blod kan därför inte alltid avgöra om blodet är smittförande”.

Förvaring

Tabellen nedan visar hur lång tid olika smittförande- och läkemedelsavfall kan förvaras

Fraktion	Rums tempererat	Kyl förvaring +8° C	Frys förvaring
Smittförande avfall (färdigpackad)	1 dygn	7 dygn	1 år
Stickande/Skärande	3 år		
Humanbiologiskt (färdigpackad)		5 dygn	1 år
*Läkemedelsavfall utom Cytostatika			
Cytostatika avfall	1 dygn	7 dygn	
**UN 2814 typ Ebola kategori A	1 dygn	7 dygn	

*Enligt Läkemedelsverket ingen förvaringstid. Men avfallet ska vara inlåst så att inga obehöriga kommer åt det.

** Kan förvaras 7 dagar i kyl. Men bör skickas omgående till slutlig hantering.

Utrymme där smittförande förvaras ska vara märkt med den internationella symbolen för biologisk fara.



Paketering

Använd alltid endast godkända behållare för smittförande- och läkemedelsavfall. Behållarna ska vara märkta med (H)-symbolen och vara godkända enligt ADR-S.

De godkända behållarna för smittförande avfall som regionen har upphandlat **är inte täta för vätska**. Utan endast för avfall i fast form. Om vätska ska läggas i behållaren (t ex blod, kroppsvätskor och flytande läkemedelsavfall) ska absorberande material, i så stor mängd läggas i botten av behållaren så att vätskan suggs upp.

Märkning (etikettering)

Behållare med smittförande- och läkemedelsavfall skall alltid märkas med en etikett innan det skickas vidare. På etiketten fyller personal i uppgifter om vem som är avsändare. Det finns olika etiketter för olika sorters smittförande- och läkemedelsavfall.

Tillbud

Vid hantering av läckage av kroppsvätskor eller annat biologiskt material, läs vidare instruktioner i Vårdhandboken.

Avvikelse rapport

Tillbud så som uppkommer i samband med hantering av läkemedels- och smittförande avfall skall rapporteras in i MedControl Pro. Varje medarbetare som upptäcker en avvikelse bör rapportera detta till närmaste chef. Säkerhetsrådgivaren ska också delges en kopia av rapporten.