

Klinisk risikoaffald



Klinisk risikoaffald er farligt affald, der på grund af risiko for smittefare indsamles særskilt fra sygehuse, plejehjem, klinikker, behandlings- og plejehjem, laboratorier, læge- og tandlægepraksis, dyrlæger, dyreklinikker, pelsdyrfarme og fra landbrug. Affaldstypen kan inddeles i fem kategorier:

Skarpe og spidse genstande

- Kanyler, knive, sakse, pincetter, suturnåle, dråbekamre eller lignende, som man kan stikke/skære sig på.
- Reagensglas, skår eller lignende forurenede med blod, pus eller vævsvæske.
- Laboratorieglassvarer som f.eks. hæmoglobinkuvetter, hårrør, pipetter og glasskår forurenede med blod, pus eller vævsvæske.

Smitteførende affald

- Petriskåle og lignende, som indeholder levende bakterier, virus eller svampeskulturer.
- Forbindinger, afdækninger, operationsservietter, smitteførende bleer og hygiejnebind.
- Vævsdele fra forsøgsdyr

Vævsaffald

Vævs- og legemsdele.

Rester fra lægemidler

Medicinrester af alle typer.

Radioaktivt affald

Radioaktive materialer – herunder handsker og andre brugsmidler, som er kontamineret med radioaktive stoffer. Affaldstypen er særlig og hører under Sundhedsstyrelsens Strålebeskyttelse (SIS).



Klinisk risikoaffald

Sortering, opbevaring og bortskaffelse

Affaldet skal sorteres ved kilden, og opbevaring skal ske i godkendte emballagetyper. De godkendte emballagetyper omfatter forskellige størrelser af safe- og plastbokse.

godkendt emballage til affaldsfraktionerne.

Det sker typisk via affaldsmottageren eller i frihandel.

Virksomheder, som oparbejder klinisk risikoaffald, skal selv anskaffe

Sorteringsvejledning	Safebokse – kanylebokse	Plastbokse (større bokse), papbokse, poser og plastbokse
Affaldstype	<ul style="list-style-type: none">· Kanyler· Knive· Guidewires· Sakse· Pincetter· Suturnåle· Matricebånd· Dråbekamre· Plastspidser· Sug· Bor· Tømte ampulglas, forurenede skår, reagensglas· Laboratorieglassvarer	<ul style="list-style-type: none">· Smitteførende affald· Vævsaffald (forbrændingseget)· Vævsaffald, der er væskeholdigt eller dryppende· Vævsdele fra forsøgsdyr med humanpatogene mikroorganismer· Rester af ikke-dræbt vaccine· Drænflasker, som ikke kan udtømmes· Risikoholdigt affald fra isolerede patienter· Vaccinerester og cystostatika-forurenede sprøjter· Sprøjter med blod eller sekreter· Blodigt eller pusgennemtrængt affald· Blodige bandager· Vådt eller uæstetisk affald· Ikke-tømte kolostomiposer· Infusionsudstyr (hele infusionsæt)· Filtre til udsugningskabinetter
Særligt	Radioaktivt affald skal sorteres og bortskaffes i særskilte beholdere. Som nævnt hører varetagelsen og kontrollen af denne affaldsfraktion under Sundhedsstyrelsens Strålebeskyttelse (SIS).	

Opbevaring

Opbevaring af klinisk risikoaffald må ikke stå tilgængeligt for offentligheden.

Bortskaffelse

Affaldet skal afhentes af en godkendt indsamler, der sørger for, at affaldet afleveres til et godkendt modtageanlæg, der er specialindrettet til behandling af klinisk risikoaffald.

Kanylebokse kan dog afleveres på genbrugspladsen, såfremt at virksomheden er tilmeldt denne ordning.

Anmeldelse

Forinden bortskaffelse skal klinisk risikoaffald anmeldes til kommunen på et skema, der udleveres af din indsamler.

Anmeldelsen skal indeholde oplysninger om art, mængde og emballering af det farlige affald jf. affaldsbekendtgørelsens § 70. Anmeldelsen skal opdateres hvis der sker ændringer i art og mængde af affaldstypen.

Du finder affaldsregistret på: <https://www.affaldsregister.mst.dk/>