



Европейски съвет Директива 2010/32/ЕС

Над един милион наранявания с
медицински игли годишно в Европа -

VACUETTE® Safety Products осигуряват
надеждна защита.

Над един милион наранявания с медицински игли годишно в Европа - служителите в сферата на здравеопазването са изложени на риск по време на работа.

Европейската директива за предотвратяване на наранявания от остри / режещи предмети в болниците и сектора на здравеопазването

В кръвта на пациентите може да се открият над 30 патогена

Нараняванията с остри или режещи медицински инструменти все още са сред най-големите опасности за работещите в болниците и здравния сектор.

Над 30 патогена, включително хепатит В и С, както и ХИВ може да се предадат чрез убождане с игла. Дори и най-малките количества кръв може да доведат до животозастрашаващи инфекции.

Крайната дата: 11-ти май, 2013 г.

Според европейските депутати, това трябва да се промени. Европейските социални партньори постигнаха рамково споразумение за предотвратяване на наранявания с медицински игли, превърнало се в директива на Европейския съюз през 2010 г.

До 11-ти май, 2013 г., директивата трябва да бъде приета като национално законодателство във всяка държава-членка.

Целта: Възможно най-голяма безопасност

Целта е да се създаде работна среда с възможно най-голяма безопасност за всички служители в сферата на здравеопазването. Това трябва да бъде постигнато чрез информация и обучение, за да се повиши осведомеността относно опасностите от една страна, а от друга, чрез оценка на риска, той да бъде целенасочено премахнат посредством подходящи мерки за сигурност, като например използване на инструменти с обезопасени игли.

За да се гарантира, че законодателството ще се приложи възможно най-скоро във всяка държава-членка, беше създадена Европейската мрежа за биобезопасност. Организацията има за цел да подпомага и консултира националните процедури с ориентирани ръководства, информация и доклади.

Редица страни вече дадоха добър пример

Предвид огромния риск, е препоръчително директивата да започне да се прилага незабавно. В някои държави-членки, например в Германия и Испания, бяха предприети мерки още преди европейската директива за предотвратяване на тези опасности.

Опитът, натрупан чрез тези стъпки показва, че с комбинация от обучение, процедури за безопасна работа, използване на медицински инструменти със защитни механизми, както и на подходящи механизми за контрол, нараняванията с медицински игли могат да се избегнат почти напълно.

Няма причина да се чака повече

Нараняванията с медицински игли са и фактор за огромни разходи в сектора на здравните услуги и за обществото като цяло. Време е тези разходи да се избегнат сега, а не да се чака прилагането на специално законодателство.

Емоционалният ефект от наранявания с остри / режещи инструменти може да бъде значителен и дълготраен, дори ако няма зараза със сериозна инфекция в случая. Заетите в сектора на здравните услуги и близките им може да преживеят месеци на тревога, докато узнаят със сигурност дали не са заразени с потенциално смъртоносна болест.

Не чакайте следващия случай на наранявания с медицински игли във вашата институция. Действайте сега.

Кои са задълженията, произтичащи от европейската директива?

Сътрудничество

Работодателят и служителите трябва да работят заедно на подходящо ниво, с цел да се избегнат опасностите, да се защити здравето и безопасността на работещите, както и да се създаде безопасна работна среда.

- Те трябва да разработят:
- ✓ Обща стратегия за превенция
 - ✓ Програми за обучение
 - ✓ Процедури за мониторинг на безопасността

Премахване, превенция и защита

В случай, че при оценката на риска бъде идентифициран такъв, трябва да се вземат подходящи мерки, като например:

- Избягване на ненужно използване на остри / режещи инструменти чрез прилагане на ревизирани процедури
- Идентифициране и прилагане на по-безопасни процедури за работа и изхвърляне на остри / режещи медицински инструменти и заразени отпадъци
- Незабавна забрана за повторното поставяне на (използвани) игли в опаковките им
- Осигуряване на медицински изделия с вградени механизми за безопасност и защита
- Въвеждане на ефективни процедури за изхвърляне
- Използване на лични предпазни средства
- Предлагане на ваксинации за служителите

Информация, осведоменост и обучение

Служителите трябва да получават информация за:

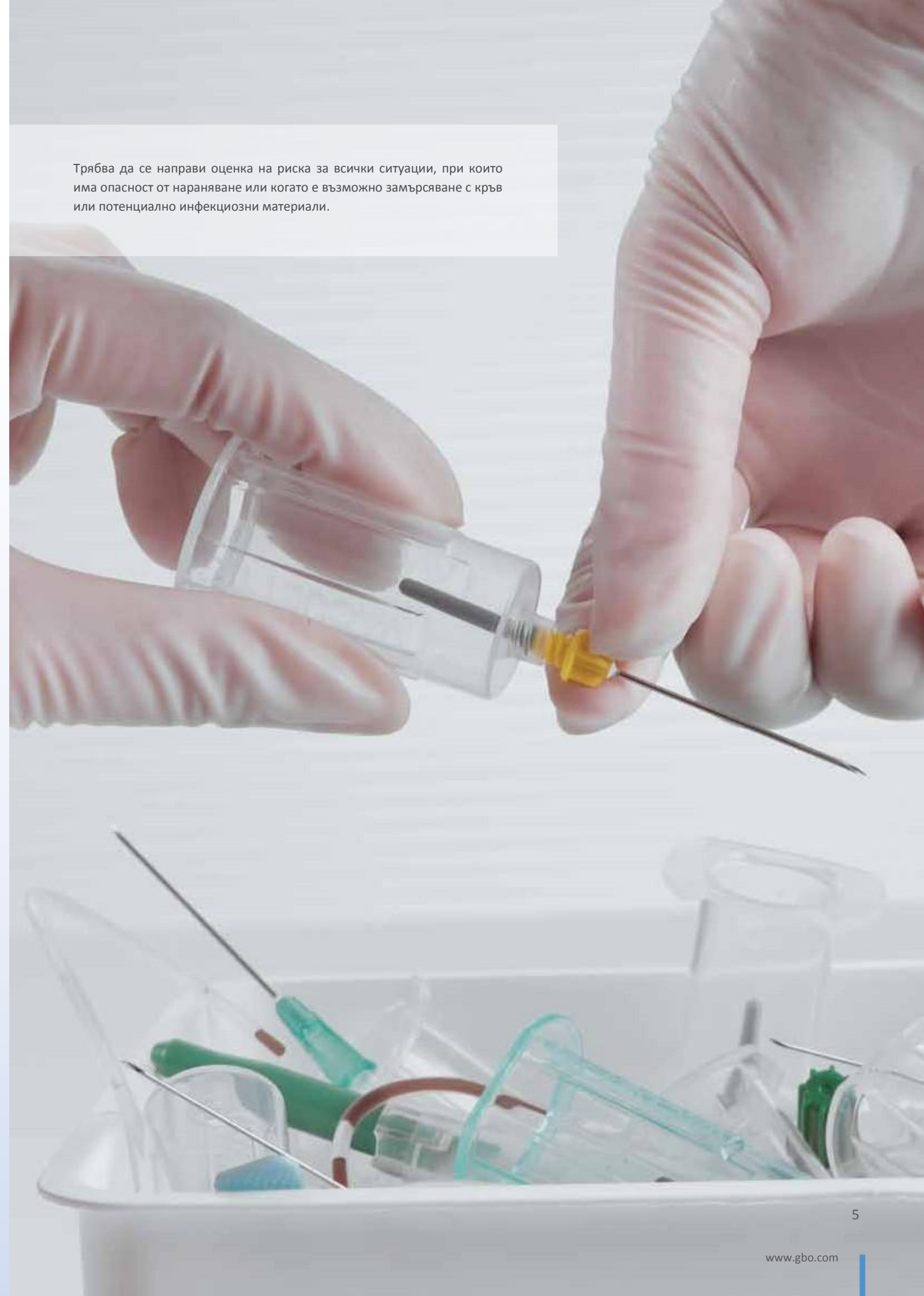
- Правилната употреба на остри / режещи медицински инструменти с интегрирани механизми за безопасност
- Рисковете от контакт с кръв или телесни течности
- Защитни мерки, които да вземат предвид общоприетите процедури за работното място
- Правилното използване на контейнерите за отпадъци за остри / режещи инструменти и процедурите за изхвърлянето им
- Важността на ваксинациите и гарантиран достъп до ваксиниране
- Процедури за докладване, реагиране, наблюдение и тяхното значение
- Необходимите мерки, които трябва да бъдат предприети в случай на нараняване

Работодателят е длъжен да организира и предлага обучения на редовни интервали, както и да осигури на служителите необходимото свободно време, за да участват.

Процедура за докладване

Произшествия и инциденти с остри / режещи инструменти трябва да бъдат докладвани незабавно на работодателя.

Трябва да се направи оценка на риска за всички ситуации, при които има опасност от нараняване или когато е възможно замърсяване с кръв или потенциално инфекциозни материали.



Реакция и последващи действия



В случай на нараняване, трябва да се предприемат незабавно следните мерки:

- Грижа за пострадалия служител, включително медицински прегледи, профилактика след излагането на риск и последващо медицинско наблюдение.
- Проверка на причините за инцидента и обстоятелствата около него, създаване на регистър и предприемане на мерки за премахване на причината за злополуката.
- В случай, че служителът е инфектиран, предприемане на рехабилитационни мерки и оценка на бъдещата му заетост и компенсация. На въпросното лице да се осигури абсолютна конфиденциалност.

Критерии за избор на медицински инструменти с интегрирани функции за безопасност

В своите насоки за прилагането на европейската директива, Европейската мрежа за биобезопасност дава следните критерии за подбор на безопасни инструменти:

- Изделието не трябва да пречи на грижата за пациента
- Инструментът трябва да функционира надеждно
- Механизмът за безопасност трябва да бъде неразделна част от предпазното устройство и следователно не може да бъде отделен аксесоар.
- Инструментът трябва да бъде лесен за използване и може да налага единствено минимална промяна в техниката на обучените медицински специалисти
- Медицинският специалист трябва да може да контролира лесно активирането на предпазния механизъм
- Инструментът не трябва да допуска по-нататъшен риск за безопасността или източници на експозиция на кръв
- За предпочитане е да се активира с една ръка или автоматично
- За да разбере медицинският специалист, че е на лице успешно активиране на предпазния механизъм, трябва да има звуков, осезаем или видим сигнал
- Механизмът за безопасност не трябва да има обратен ход след активирането

Подробният инструктаж и обучение са от решаващо значение при въвеждането на медицински инструменти с вградени защитни механизми за безопасност. Опитът показва, че правилната техника, съчетана с процедури за безопасна работа, правят прилагането на мерките за безопасност много по-ефективни.

Сред процедурите с най-висок риск са вземането на кръв, интравенозните и подкожни инжекции. Малки количества кръв може да доведат до потенциално животозастрашаващи инфекции. Кухите игли съдържат повече кръв и затова са по-опасни от плътните игли.

Източници

Насоки 2010/32/ЕС на Съвета от 10-ти май 2010 г. относно прилагането на рамковото споразумение между HOSPEEM и EPSU за предотвратяване на наранявания с остри / режещи инструменти в болничния сектор и в сектора на здравеопазването, Брюксел 10.5.2010

Рамково споразумение за предотвратяване на наранявания от остри / режещи инструменти в сектора на здравеопазването и болниците HOSPEEM (Европейска асоциация на работодателите в здравеопазването и болниците) и EPSU (Европейска федерация на синдикатите на обществените услуги) Брюксел, 17.07.2009

Европейска мрежа за биобезопасност: Ръководство за прилагането на рамковото споразумение на ЕС, насоките на Съвета и на съответните национални законодателни процеси www.europeanbiosafetynetwork.eu

Дългият път, довел до тук, е резултат на 20 години интензивни усилия

- 1988 Синдикатите предупреждават за опасностите, свързани с наранявания от замърсени инструменти.
- 1989
- 1991 Първите базови продукти за безопасност се появяват на пазара.
- 1992 OSHA * публикува "Стандарт за патогени, пренасяни по кръвен път", за да защити служителите от рискове.
- 2000 Все повече и повече проучвания и публикации от цял свят описват огромната степен на риска и понякога трагичните резултати на нараняванията с медицински игли.
- 2001 Ноември 2000: Правителството на САЩ приема "Закон за предотвратяване на убодане и безопасност".
- 2002 Американското министерство на труда създава нови "OSHA стандарти" за практическото прилагане на закона.
- 2005 Продуктите за безопасност са все по-широко използвани. Предлаганите продукти гами стават по-разнообразни и рентабилни.
- 2006 Използването на безопасни продукти става икономически изгодно. В някои страни, все повече и повече болници решават да въведат продукти с механизми за безопасност.
- 2008 Европейският парламент възлага на Европейската комисия да изготви законодателно предложение за защита на работниците и служителите в сферата на здравеопазването.
- 2009 В Германия влиза в сила "TRBA 250". (февруари 2008)
В съответствие с това, инструментите следва да бъдат заменени с подходящи безопасни еквиваленти, които да намалят или премахнат риска от убодане или порязване.
- 2010 Сключването на рамково споразумение между европейските социални партньори HOSPEEM и EPSU. (юли 2009)
- 2011 Европейският съвет приема насоките 2010/32/ЕС, според които рамковото споразумение трябва да послужи като основа за национално законодателство. (Май 2010)
- 2013 Все повече и повече болници признават предимствата и въвеждат безопасни продукти, осъзнавайки отговорността си и в очакване на предстоящия закон.
Необходимите правни и административни разпоредби трябва да влязат в сила в държавите членки на ЕС. (11-ти май 2013 г.)

* OSHA - Occupational Safety & Health Administration in the US Department of Labor (Администрация към американското министерство на труда за професионална безопасност и здраве)



За повече информация, посетете нашия сайт www.gbo.com/preanalytics и www.chrono.bg или се свържете с нас:

Представител за България:

Хроно ООД

Тел. (+359) 950 51 51

Факс: (+359) 815 98 20

E-Mail info@chrono-bg.com

France

Greiner Bio-One SAS Phone (+33) 1 69 86 25 25

Fax (+33) 1 69 86 25 36

E-Mail office@fr.gbo.com

Netherlands

Greiner Bio-One B.V. Phone (+31) 1 72 42 09 00

Fax (+31) 1 72 44 38 01

E-Mail info@nl.gbo.com

United Kingdom

Greiner Bio-One Ltd. Phone (+44) 14 53 82 52 55

Fax (+44) 14 53 82 62 66

E-Mail info@uk.gbo.com

Austria (Main Office) Greiner Bio-One

GmbH Phone (+43) 75 83 67 91-0

Fax (+43) 75 83 63 18

E-Mail office@at.gbo.com

Germany

Greiner Bio-One GmbH Phone (+49) 2 01 861 86-0

Fax (+49) 2 01 861 86-12

E-Mail office@de.gbo.com

Spain

VACUETTE Espana S.A. Phone (+34) 91 652 77 07

Fax (+34) 91 652 33 35

E-Mail info@vacuette.es

USA

Greiner Bio-One North America Inc. Phone (+1) 70 42 61 78 00

Fax (+1) 70 42 61 78 99

E-Mail info@us.gbo.com

Brazil

Greiner Bio-One Brasil

Phone (+55) 19 34 68 96 00

Fax (+55) 19 34 68 96 21

E-Mail office@br.gbo.com

Hungary

Greiner Bio-One Hungary Kft. Phone

(+36) 96 21 30 88

Fax (+36) 96 21 31 98

E-Mail office@hu.gbo.com

Switzerland

Greiner Bio-One VACUETTE Schweiz

GmbH

Phone (+41) 7 12 28 55 22

Fax (+41) 7 12 28 55 21

E-Mail office@ch.gbo.com

China

Greiner Bio-One Suns Co., Ltd. Phone (+86) 10 83 55 19 91

Fax (+86) 10 63 56 69 00

E-Mail office@cn.gbo.com

Egypt

Greiner Bio-One Middle East

Phone (+20) 26 21 87 06

Fax (+20) 26 21 87 08

E-Mail hisham.ouda@gbo.com

India

Greiner Bio-One (India) Pvt. Ltd. Phone (+91)

120 456 8787

Fax (+91) 120 456 8788

E-Mail info@gboindia.com

Thailand

Greiner Bio-One Thailand Ltd

Phone (+66) 3 84 65 63-30

Fax (+66) 3 84 65 63-6

E-Mail office@th.gbo.com