



# Anmeldesskema for ERHVERV

## Anmeldelse af klinisk risikoaffald

### SKEMAET SKAL ANVENDES VED:

Dette skema skal anvendes til anmeldelse af klinisk risikoaffald, der fremkommer fra erhvervsvirksomheder i Hvidovre Kommune.

### SKEMAET SKAL ANVENDES AF:

Skemaet skal anvendes af virksomheder i sundhedssektoren, herunder:

- sygehuse, fødeklinikker og behandlingsinstitutioner, plejehjem, hjemmeplejeordninger, læge- og tandlægeklinikker, praktiserende jordemødre mv., samt af:
- dyrlægeklinikker, forskningsinstitutioner, laboratorier, tatovører mv.

Se i øvrigt vejledningen på sidste side.

**Virksomheden skal opbevare en kopi af anmeldelsen.**

### SKEMAET INDEHOLDER:

Skemaet indeholder 2 underskemaer:

<b>Skema 1</b>	Anmeldelse af klinisk risikoaffald fra behandling m.m. i forbindelse med mennesker
<b>Skema 2</b>	Anmeldelse af klinisk risikoaffald fra behandling m.m. i forbindelse med mennesker

### DET UDFYLDTE SKEMA SKAL SENDES TIL:

# 26. FEBRUAR

Hvidovre Kommune  
By- og Teknikforvaltningen  
Høvedstensvej 45  
2650 Hvidovre

Tlf. nr.: 36 39 36 39

### \*ANMELDER:

Navn:	CVR nr.:
Adresse:	Tlf. nr.: E- mail:
Postnr.:	By:

#### **Kontaktperson:**

Navn:	Tlf. nr.:
	E-mail:

\*Anmelder er den virksomhed, som frembringer det kliniske risikoaffald.

### ANMELDEREN SKAL BEKRÆFTE RIGTIGHEDEN AF DE AFGIVNE OPLYSNINGER:

Bygherren bekræfter hermed rigtigheden af de afgivne oplysninger, herunder oplysningerne i Skema 1 til og med Skema 4.

Dato:	Underskrift:
-------	--------------

Navn:
-------

## SKEMA1 – KLINISK RISIKOAFFALD FRA BEHANDLING M.M. I FORBINDELSE MED MENNESKER

Affaldstype <sup>1</sup>	EAK-kode <sup>1</sup>	Mængde /år <sup>2</sup>	Enhed <sup>3</sup>	Emballering <sup>4</sup>	Sammensætning <sup>5</sup>	Egenskaber <sup>6</sup>
<b>Affald, hvis indsamling og bortskaffelse er underkastet særlige krav af hensyn til smittefare.</b> f.eks.: -Brugte kanyler, skalpeller, guidewires, suturnåle m.m. -Kropsdele og organer (herunder blodposer og stabiliseret blod), der kan udgøre en smittefare -Forbindinger m.m., der kan udgøre en smittefare -Andet affald, der kan udgøre en smittefare	18 01 03					
<b>Kemikalier bestående af eller indeholdende farlige stoffer</b> eks.: -Desinfektionsmidler, opløsningsmidler, aerosoldåser, trykflasker m.m.	18 01 06					
<b>Cytotoksiske og cytostatiske lægemidler</b>	18 01 08	26. FEBRUAR				
<b>Lægemidler, bortset fra affald henhørende under 18 01 08</b>	18 01 09					
<b>Amalgamaffald fra tandpleje</b>	18 01 10					
<b>Andet:</b>						

<sup>1</sup>) Affaldet navngives jf. bilag 2 i Bekendtgørelse om affald nr. 1309 af den 18. december 2012 med eventuelle senere ændringer (affaldsbekendtgørelsen).

<sup>2</sup>), <sup>3</sup>) Mængden skal angives i kg, liter, ton eller kubikmeter pr. år.

<sup>4</sup>) Emballeringen skal oplyses.

<sup>5</sup>) Her oplyses specifik affaldstype i overensstemmelse med reglerne om mærkning af klinisk risikoaffald.

<sup>6</sup>) Egenskaber, der gør affaldet farligt, jf. bilag 4 i Bekendtgørelse om affald nr. 1309 af den 18. december 2012 med eventuelle senere ændringer (affaldsbekendtgørelsen)., f.eks. "giftig", "ætsende", "smitsom" m.m.

## SKEMA 2 – KLINISK RISIKOAFFALD FRA BEHANDLING M.M. I FORBINDELSE MED DYR

Affaldstype <sup>1</sup>	EAK-kode <sup>1</sup>	Mængde /år <sup>2</sup>	Enhed <sup>3</sup>	Emballering <sup>4</sup>	Sammensætning <sup>5</sup>	Egenskaber <sup>6</sup>
<b>Affald, hvis indsamling og bortskaffelse er underkastet særlige krav af hensyn til smittefare</b> f.eks.: -Brugte kanyler, skalpeller, guidewires, suturnåle m.m. -Kropsdele og organer (herunder blodposer og stabiliseret blod), der kan udgøre en smittefare -Forbindinger m.m., der kan udgøre en smittefare -Andet affald, der kan udgøre en smittefare	18 02 02					
<b>Kemikalier bestående af eller indeholdende farlige stoffer</b> f.eks.: -Desinfektionsmidler, opløsningsmidler, aerosoldåser, trykflasker m.m.	18 02 05					
<b>Cytotoksiske og cytostatiske lægemidler</b>	18 02 07					
<b>Lægemidler, bortset fra affald henhørende under 18 02 07</b>	18 02 08					

26. FEBRUAR

<sup>1</sup>) Affaldet navngives jf. bilag 2 i Bekendtgørelse om affald nr. 1309 af den 18. december 2012 med eventuelle senere ændringer (affaldsbekendtgørelsen).  
<sup>2</sup>), <sup>3</sup>) Mængden skal angives i kg, liter, ton eller kubikmeter pr år.  
<sup>4</sup>) Emballeringen skal oplyses.  
<sup>5</sup>) Her oplyses specifik affaldstype i overensstemmelse med reglerne om mærkning af klinisk risikoaffald.  
<sup>6</sup>) Egenskaber, der gør affaldet farligt, jf. bilag 4 i Bekendtgørelse om affald nr. 1309 af den 18. december 2012 med eventuelle senere ændringer (affaldsbekendtgørelsen), f.eks. "giftig", "ætsende", "smitsom" m.m.

### Bortskaffelse af klinisk risikoaffald

Af Hvidovre Kommunes gældende regulativ for erhvervsaffald, se [www.hvidovre.dk](http://www.hvidovre.dk), fremgår følgende:

Ordningen for klinisk risikoaffald er en anvisningsordning. Virksomheden skal træffe aftale med en transportør eller indsamlingsvirksomhed om indsamling af det kliniske risikoaffald fra virksomheden. Affaldstransportøren eller indsamlingsvirksomheden skal aflevere det indsamlede affald til I/S Amagerforbrænding. Transportøren eller indsamlingsvirksomheden skal efter affaldsbekendtgørelsen være registreret i Affaldsregistret. På [www.hvidovre.dk](http://www.hvidovre.dk) findes et link til Affaldsregistret. For yderligere information om bortskaffelse m.v. af klinisk risikoaffald, se regulativet.

# Anmeldelse af klinisk risikoaffald fra virksomheder

## Vejledning

### Reglerne

Reglerne for anmeldelse af klinisk risikoaffald er fastsat i:

- Bekendtgørelse om affald nr. 1309 af den 18. december 2012 med eventuelle senere ændringer (affaldsbekendtgørelsen).
- Hvidovre Kommunes gældende regulativ for erhvervsaffald, se [www.hvidovre.dk](http://www.hvidovre.dk)

### Klinisk risikoaffald

Klinisk risikoaffald er:

Klinisk risikoaffald er smittefarligt affald samt skarpe og spidse genstande. Reglerne omfatter også vævsaffald. Klinisk risikoaffald er klassificeret som farligt affald i henhold til regler fastsat i affaldsbekendtgørelsen. Klinisk risikoaffald omfatter EAK-koderne 18 00 00 -18 02 08 i affaldsbekendtgørelsens bilag 2. Ikke alt affald fra sundhedssektoren, dyrlægeklinikker m.m. er farligt affald.

Eksempler på affald, der kan være klinisk risikoaffald:

- Kanyler, knive, guidewires, sakse, pincetter, suturnåle og andet, der kan gennemtrænge hud.
- Reagensglas, laboratorieglassvarer, skår og lignende, der indeholder blod, pus eller vævsvæsker.
- Affald i øvrigt, som indeholder eller kan indeholde mikroorganismer fra diagnostik og behandling af patienter og fra forsøgsdyr, eksempelvis:
  - Petriskåle, der indeholder levende bakterie-, virus- eller svampekulturer, drænflasker og lignende med blod, pus eller vævsvæsker, som ikke kan udtømmes før bortskaffelse, og som ikke er effektivt inaktiveret.
  - Meget vådt engangsmateriale, hvor væden udgøres af vævsvæsker, pus eller blod fra patienter, f.eks. forbindinger, afdækninger, operationsservietter, bleer og hygiejnebind.
  - Vævsdele fra forsøgsdyr, som indeholder humanpatogene mikroorganismer.
  - Rester af ikke-dræbt vaccine.
  - Desuden kan affald fra patienter, der er isolerede pga. smittefare, også være klinisk risikoaffald.

### Øvrigt farligt affald

Foruden ovenstående affaldstyper fremkommer der fra sundhedssektoren også ofte affald af kemikalier, desinfektionsmidler og batterier, som kan være farligt affald. Hvis dette affald ikke er inficeret med smittebærende materiale, er det ikke klinisk risikoaffald og skal håndteres og bortskaffes som farligt affald. Sådant affald skal anmeldes til Hvidovre Kommune ved brug af anmeldelseskemaet: "Anmeldelseskema for ERHVERV - Anmeldelse af farligt affald". Skemaet findes på [www.hvidovre.dk](http://www.hvidovre.dk).

Elektroniske produkter m.m.

Elektroniske produkter, f.eks. pacemakere, der har været implanteret eller på anden måde kan være blevet inficerede, skal bortskaffes som klinisk risikoaffald og ikke som affald af elektriske og elektroniske produkter. Det samme gælder f.eks. kirurgiske søm og lignende, der ligeledes skal bortskaffes som klinisk risikoaffald og ikke som metalaffald.

Farligt affald er ifølge affaldsbekendtgørelsen:

*„Affald, som er opført på og markeret som farligt affald på listen over affald i bilag 2, og som udviser én eller flere af de farlige egenskaber, som er angivet i bilag 4. Som farligt affald anses endvidere affald, som udviser egenskaber, som er angivet i bilag 4.”*

Det betyder, at affald, som står på listen i bilag 2, og her er markeret med fed skrift, som udgangspunkt skal betragtes som farligt affald.

### Omfattet af anmeldepligten

Anmeldepligten omfatter klinisk risikoaffald fra alle producenter af klinisk risikoaffald i sundhedssektoren i Hvidovre Kommune.

Sundhedssektoren omfatter sygehuse, fødeklinikker og behandlingsinstitutioner, plejehjem, hjemmeplejeordninger, læge- og tandlægeklinikker, praktiserende jordemødre m.fl. Desuden omfattes dyrlægeklinikker, forskningsinstitutioner, laboratorier, tatovører mv. af anmeldepligten.

### Anmelderen

Anmelderen er den virksomhed, der frembringer det kliniske risikoaffald.

Yderligere oplysninger kan fås hos By- og Teknikforvaltningen, 36 39 36 39

E-mail: [miljo@hvidovre.dk](mailto:miljo@hvidovre.dk)