

Błonie, dnia 7 marca 2023r.

Pan Andrzej Adamczyk

Minister Infrastruktury

ul. Chałubińskiego 4/6, 00-928 Warszawa

OPINIA

w sprawie odpadów z placówek medycznych

Działając w imieniu Zarządu Stowarzyszenia Doradców ds. Transportu Towarów Niebezpiecznych, przedstawiamy nasze stanowisko dotyczące odpadów medycznych:

Odpady medyczne lub kliniczne:

- 1) zawierające materiały zakaźne kategorii A, zgodnie z 2.2.62.1.11 (a) ADR, powinny być zaliczone odpowiednio do UN 2814, UN 2900 albo UN 3549;
- 2) zawierające materiały zakaźne Kategorii B, zgodnie z 2.2.62.1.11 (b) ADR, powinny być zaliczone do UN 3291;
- 3) **mogą być zwolnione w całości z wymagań ADR** zgodnie z 2.2.62.1.5, 2.2.62.1.11.2 Uwaga 2, oraz 2.2.62.1.11.3 ADR.

Ad. 1) Odpady te należą do najgroźniejszych towarów niebezpiecznych w transporcie i podlegają, w każdej ilości wszystkim odpowiednim przepisom ADR.

Ad. 2) Odpady te, na podstawie 1.1.3.6 ADR do 333 kg/l podlegają przepisom ADR w ograniczonym zakresie.

Należy zauważyć, że przepis 1.1.3.6 nie zawiera zwolnienia z obowiązku zwolnienia z wyznaczenia doradcy określonego w 1.8.3.1 ADR oraz w Art. 15 ustawy o ptn. Wobec powszechnie zgłaszanych problemów interpretacyjnych dotyczących wymienionego Art.15, w szczególności jego ust. 2, wskazane jest naszym zdaniem, w oparciu o przepis 1.8.3.2 (a) ADR, stwierdzenie przez właściwą władzę (Ministra Infrastruktury), że przepis **1.8.3.2** ma zastosowanie w Polsce. Oznaczałoby to wprost, że uczestnicy przewozu towarów niebezpiecznych, w tym odpadów, w ilościach nie większych od podanych w 1.1.3.6, 1.7.1.4, 3.3, 3.4 i 3.5, na jednostkę transportową, nie mają obowiązku wyznaczenia doradcy.

W odniesieniu do odpadów UN 3291 daje to możliwość zastosowania zwolnienia dotyczącego wyznaczenia doradcy w przypadku nieprzekroczenia ilości 333 kg/l na jednostkę transportową, **niezależnie od sposobu przewozu**. Ponadto, w odniesieniu do lekarzy, weterynarzy, kosmetologów i innych osób posiadających wykształcenie medyczne, uczestniczących w przewozie odpadów w ilościach nie większych niż wymienione należałoby uznać, że osoby te posiadają wystarczającą wiedzę w zakresie bezpiecznego postępowania z materiałami zakaźnymi i spełniają w tym zakresie wymagania działu 1.3 ADR dotyczące szkolenia. Ewentualnie specyficzne zagadnienia dotyczące transportu osoby te mogły by uzupełnić w formie samokształcenia.

Ad. 3) **Odpady, które nie podlegają przepisom ADR** (zgodnie z 2.2.62.1.5 ADR);

- Odpady medyczne lub kliniczne zaliczone do numeru 18 01 04 (Odpady z leczenia ludzi lub zwierząt oraz związanych z nimi badań) w tym;
- odpady z opieki okołoporodowej, diagnozowania, leczenia i profilaktyki medycznej u ludzi;

- odpady, których zbieranie i usuwanie nie podlega przepisom szczególnym dotyczącym zapobiegania infekcjom;
- odpady z leczenia ludzi lub zwierząt oraz związanych z nimi badań zaliczone do numeru 18 02 03, w tym;
 - odpady z diagnostyki, leczenia i profilaktyki chorób zwierząt;
 - odpady, których zbieranie i usuwanie nie podlega przepisom szczególnym dotyczącym zapobiegania infekcjom, zgodnie z wykazem odpadów załączonym do Decyzji Komisji 2000/532/EC 4 z późniejszymi zmianami;

oraz odpady zawierające materiały niepodlegające ADR, takie jak:

- materiały, które nie zawierają materiałów zakaźnych lub innych materiałów, które nie powodują chorób u ludzi lub zwierząt;
- materiały zawierające mikroorganizmy, które nie są patogenne dla ludzi lub zwierząt;
- materiały w postaci, w której obecne w nich patogeny zostały zneutralizowane lub zdezaktywowane w taki sposób, że nie stwarzają już zagrożenia dla zdrowia;
- sprzęt medyczny, który został oczyszczony z pozostałości materiału zakaźnego;
- materiały, w których stężenie patogenów występuje na naturalnym poziomie (włącznie z próbkami żywności i wody), i które uważane są za nie stwarzające znaczącego zagrożenia zakaźnego;
- wysuszone krople krwi, zebrane przez nanoszenie kropli krwi na materiał absorpcyjny;
- próbki kału w testach na obecność krwi utajonej z testów przesiewowych;
- krew lub jej składniki pozyskane w celu transfuzji lub przygotowania produktów dla celów transfuzji lub transplantacji oraz wszelkie tkanki lub organy przeznaczone do transplantacji, a także próbki pobrane w związku z tymi celami;
- próbki ludzkie lub zwierzęce, co do których istnieje znikome prawdopodobieństwo, że zawierają patogeny, przewożone w opakowaniach uniemożliwiających wyciek i oznakowanych odpowiednio napisem: „Nie zawiera materiału ludzkiego” lub „Nie zawiera materiału zwierzęcego”,
- produkty biologiczne wytwarzane i pakowane zgodnie z wymaganiami określonymi przez odpowiednie władze krajowe i przewożone w celu pakowania końcowego lub dystrybucji oraz stosowania w opiece zdrowotnej przez personel medyczny lub indywidualnie

Ze strony S-DGSA deklarujemy, wzorem dotychczasowych naszych wspólnych działań, wszelkie możliwe i potrzebne Państwu wsparcie.

Z poważaniem,



Andrzej Strzelec

Prezes Zarządu



Rafał Buchcar

Wiceprezesi Zarządu



Mirosław Kłosiński



Małgorzata Wieleba- Walicka