L'UE renforce la protection du personnel soignant contre les substances dangereuses



La modification de la directive relative aux agents cancérigènes, mutagènes et substances reprotoxiques (UE) 2022/431 (DCMR) porte spécifiquement sur la sécurité des professionnels de santé¹

Votre organisation de soins de santé est-elle prête pour la nouvelle législation de l'UE?







Les États membres de l'UE doivent adapter la directive 2022/431/UE en loi nationale avant le



Votre employeur est responsable de l'application de la loi¹

La DCMR est importante pour VOTRE sécurité - AGISSEZ MAINTENANT pour vous protéger et protéger vos collaborateurs

Protégez ceux qui nous protègent

1,8 MILLION

de travailleurs exposés à des produits médicaux dangerereux (Hazardous Medicinal Products, HMP) au sein de l'UE aujourd'hui²

69% des travailleurs exposés sont employés dans des hôpitaux et cliniques²

19% des travailleurs exposés sont employés dans les pharmacies²

40% des travailleurs exposés sont des professionnels infirmiers²



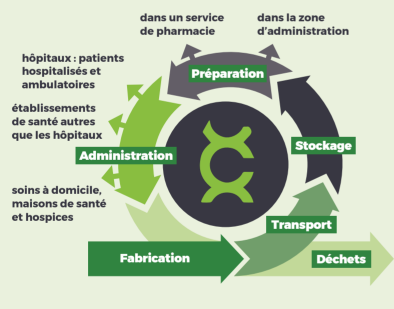
- Le cancer est désormais la principale cause de décès liés au travail au sein de I'UE³
- Les professionnels de santé en Europe sont potentiellement exposés à des HMP cancérigènes, mutagènes et reprotoxiques⁴

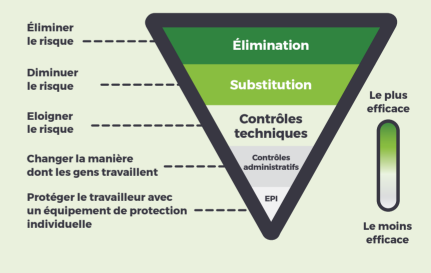
Les HMP qui contiennent une ou plusieurs substances cancérigènes, mutagènes ou reprotoxiques entrent désormais dans le champ d'application de la DCMR¹

- Les infirmières exposées à des médicaments cytotoxiques sont deux fois plus susceptibles de faire une fausse couche⁵
- Les professionnels de santé qui manipulent des médicaments cytotoxiques sont plus susceptibles de développer une tumeur maligne

La hiérarchie des contrôles offre une protection sur l'ensemble du cycle de vie des HMP

Créer ensemble un environnement sûr¹





- Une hiérarchie des contrôles peut être utilisée pour créer un environnement sûr⁷
- L'évaluation du risque d'exposition doit être renouvelée régulièrement¹
- Dans les différents contextes de soins de santé, les employeurs doivent fournir périodiquement une formation obligatoire de haute qualité à tous les travailleurs exposés aux HMP¹
- Les employeurs doivent mettre en œuvre des protocoles de surveillance de la contamination des surfaces afin de s'assurer de l'efficacité des contrôles en place¹
- Si le remplacement des HMP n'est pas possible, un système clos doit être utilisé¹
- Les employés doivent faire l'objet d'une surveillance médicale/biologique de manière régulière de la part de leur employeur¹
- La Commission européenne doit identifier et répertorier les HMP au plus tard le 5 avril 2025¹

pharmacien en chef de l'Hospital Clínico San Carlos (Madrid), et de Susanne Cruickshank, responsable stratégique de la recherche appliquée en santé du Royal Marsden NHS Foundation Trust (Londres).

Cette infographie a été réalisée avec la participation de José Manuel Martínez Sesmero,

Accédez à la DCMR de 2022 ici:



Références

1 Directive (UE) 2022/431 du Parlement européen et du Conseil du 9 mars 2022 portant amendement de la Directive 2004/37/CE sur la protection des travailleurs contre les risques 2 Commission européenne. Study supporting the assessment of different options concerning the protection of workers from exposure to hazardous medicinal products, including cytotoxic medicinal products. 2021.

3 Takala J. Eliminating occupational cancer in Europe and globally. ETUI. 2015 4 Lindsley I, Musu T. The ETUI's list of hazardous medicinal products (HMPs). ETUI. 2022

5 Lawson CC, et al. Occupational exposures among nurses and risk of spontaneous abortion. Am J Obstet Gynecol 2012;206(4):327.el-8. 6 Petralia SA, et al. Cancer mortality among women employed in health care occupations in 24 U.S. states, 1984-1993. Am J Ind Med 1999;36(1):159-65.

7 Centers for Disease Control and Prevention. Hierarchy of Controls. The National Institute for Occupational Safety and Health (NIOSH). 2023