

EU stärker skyddet av vårdpersonal mot farliga ämnen



Säker hantering av farliga läkemedel

Det ändrade direktivet om carcinogener, mutagena ämnen och reproduktionstoxiska ämnen (EU) 2022/431 (CMRD) tar specifikt upp säkerheten för vårdpersonal¹

Är din hälso- och sjukvårdsorganisation redo för en ny EU-lagstiftning?



Ändringsdirektiv 2022/431/EU måste införlivas i nationell lagstiftning av EU:s medlemsstater senast den

5 APRIL 2024¹

Din arbetsgivare är ansvarig för att tillämpa lagen¹

CMRD är viktigt för DIN säkerhet - AGERA NU för att skydda dig själv och dina kollegor

Skydda dem som skyddar oss

1,8 MILJONER arbetstagare exponeras för farliga läkemedel (hazardous medicinal products, HMP:er) i EU idag²

69% av de exponerade arbetarna är anställda på sjukhus och kliniker²

19% av de exponerade arbetarna är anställda på apotek²

40% av de exponerade arbetarna är vårdpersonal²



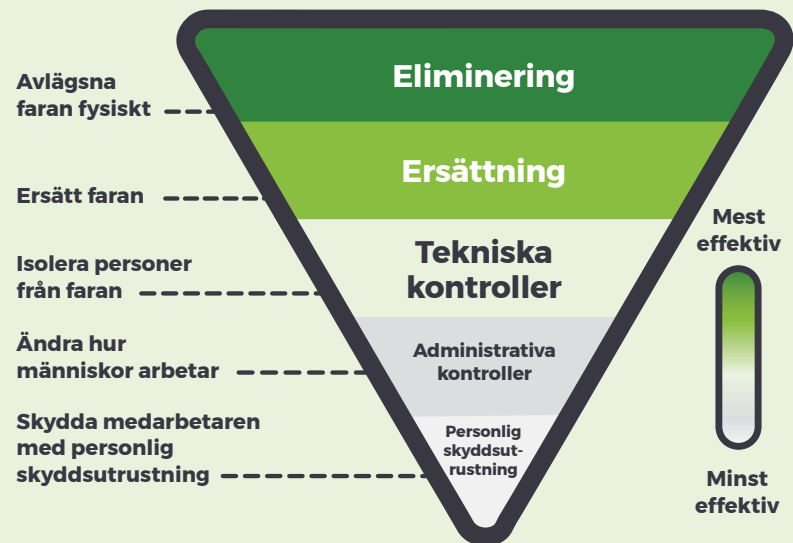
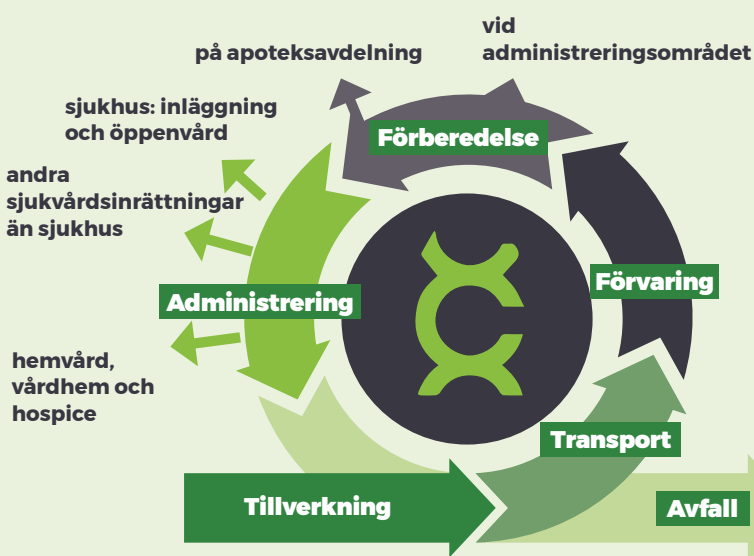
- Cancer är nu den främsta orsaken till arbetsrelaterade dödsfall i EU³
- Hälso- och sjukvårdspersonal i Europa exponeras potentiellt för HMP:er som är cancerframkallande, mutagena och reproduktionstoxiska⁴

HMP:er som innehåller en eller flera cancerframkallande, mutagena eller reproduktionstoxiska ämnen omfattas nu av CMRD¹

- Sjuksköterskor som exponerats för cytotoxiska läkemedel är dubbelt så benägna för missfall⁵
- Sjukvårdspersonal som hanterar cytotoxiska läkemedel utvecklar oftare malignitet⁶

Kontrollhierarkin erbjuder skydd under hela livscykeln för HMP:er

Skapa en säker miljö tillsammans¹



- Kontrollhierarki kan användas för att skapa en säker miljö⁷
- Risken för exponeringsbedömning ska regelbundet förnyas¹
- Arbetsgivare ska regelbundet tillhandahålla obligatorisk utbildning av hög kvalitet i vårdmiljöer till alla arbetstagare som exponeras för HMP:er¹
- Arbetsgivare bör implementera protokoll för övervakning av ytkontaminering för att säkerställa att de kontroller som finns på plats är effektiva¹
- Om det inte är möjligt att byta ut HMP:er ska ett slutet tekniskt system användas¹
- Anställda bör genomgå regelbunden hälsokontroll för biologisk övervakning som anordnas av deras arbetsgivare¹
- EU-kommissionen måste identifiera och lista HMP:er senast den 5 april 2025¹

Denna infografik producerades med hjälp av bidrag från José Manuel Martínez Sesmero, chefsfarmaceut på Hospital Clínico San Carlos (Madrid), och Susanne Cruickshank, strategisk chef för Applied Health Research på Royal Marsden NHS Foundation Trust (London)

Öppna 2022 års CMRD här:



Referenser

- 1 Europaparlamentets och rådets direktiv (EU) 2022/431 av den 9 mars 2022 om ändring av direktiv 2004/37/EG om skydd för arbetstagare mot risker vid exponering för carcinogener eller mutagena ämnen i arbetet
- 2 Europeiska kommissionen. 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.e1-8.
- 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