

945.

Na osnovu člana 62 stav 3 Zakona o upravljanju otpadom („Službeni list CG“ broj 64/11), Ministarstvo zdravlja, uz saglasnost Ministarstva održivog razvoja i turizma, donijelo je

P R A V I L N I K O USLOVIMA, NAČINU I POSTUPKU OBRADE MEDICINSKOG OTPADA

Član 1

Ovim pravilnikom propisuju se uslovi, način i postupak obrade medicinskog otpada.

Ovaj pravilnik ne primjenjuje se na radioaktivni medicinski otpad i druge vrste otpada koje nastaju u obavljanju medicinske djelatnosti, a koje su uređene posebnim propisima.

Član 2

Izrazi upotrijebljeni u ovom pravilniku imaju sljedeća značenja:

- 1) neopasni medicinski otpad** je otpad koji nije zagađen opasnim ili drugim materijama, a koji je po svom sastavu sličan komunalnom otpadu (reciklabilan, biorazgradiv i dr.);
- 2) opasni medicinski otpad** je infektivni otpad, hemijski otpad, patoanatomski otpad, citotoksični otpad, farmaceutski otpad i oštri medicinski otpad;
- 3) infektivni otpad** je opasni medicinski otpad koji sadrži i/ili može da sadrži mikroorganizme koji predstavljaju rizik za zdravlje ljudi i životinja, a čine ga kulture i pribor iz mikrobioloških laboratorija, oprema, materijal i pribor koji je bio u kontaktu sa krvlju i ostalim izlučevinama infektivnih pacijenata uključujući hirurške zahvate i obdukciju, otpad od dijalize, infuzije i sličnih zahvata, transfuzije, otpad inficiranih pacijenata kojima je određena izolacija, rukavice i ostali pribor za jednokratnu upotrebu;
- 4) hemijski otpad** je otpad u čvrstom, tečnom i gasovitom stanju koji ima opasne karakteristike, a naročito: toksičnost, korozivnost, zapaljivost, eksplozivnost, cito ili genotoksičnost;
- 5) patoanatomski otpad** su dijelovi tijela, amputati, tkiva i organi odstranjeni tokom hirurških zahvata, tkiva uzeta u dijagnostičke svrhe, placente i drugi anatomska otpad, koji zahtjeva posebne uslove zbrinjavanja;
- 6) citotoksični otpad** je opasni medicinski otpad koji nastaje u primjeni, proizvodnji i pripremanju farmaceutskih preparata sa citotoksičnim efektom, uključujući primarnu ambalažu i pribor korišćen za pripremu i aplikaciju tih supstanci;
- 7) farmaceutski otpad** su lijekovi i njihova primarna ambalaža i druge pomoćne supstance, kojima je istekao rok upotrebe ili su postali neupotrebivi zbog neuslovnog čuvanja, rasipanja ili drugih razloga;
- 8) oštri medicinski otpad** je otpad sa oštricama ili šiljatim završecima: korišćene igle, lancete, štrcaljke, skalpeli i drugi oštri predmeti koji su bili u kontaktu sa pacijentom, krvlju i drugim izlučevinama pacijenata ili potencijalno infektivnim materijalom koji može izazvati posjekotine ili ubodne rane;

9) otpadne boce pod pritiskom su pune ili prazne boce koje sadrže inertne gasove pod pritiskom pomiješane sa antibioticima, dezinficijensima, insekticidima koji se primjenjuju kao aerosoli, a koje pri izlaganju visokim temperaturama mogu da eksplodiraju.

Član 3

Medicinski otpad sakuplja se na mjestu nastanka odvojeno opasni od neopasnog otpada.

Medicinski otpad se razvrstava prema katalogu otpada.

Ukoliko dođe do miješanja opasnog i neopasnog medicinskog otpada ukupna količina tog otpada smatra se opasnim medicinskim otpadom.

Član 4

Opasni medicinski otpad prije njegove obrade sakuplja se u ambalaži koja je:

- 1) nepropusna i zapečaćena kako bi se spriječilo širenje mikroorganizama;
- 2) otporna na vlagu i mehanička oštećenja (spolja i unutra);
- 3) neprovidna;
- 4) dovoljno čvrsta da se ne može pocijepati pod normalnim uslovima upotrebe i rukovanja;
- 5) od materijala koji odgovara za odlaganje određene vrste otpada; i
- 6) pogodna za skladištenje i transport.

Ambalažu iz stava 1 ovog člana čine: plastične vreće, kartonske kutije, posude i kontejneri žute boje prema vrsti otpada i to:

Kategorija	Vrsta otpada	Vrsta ambalaže
Opasni otpad	Infektivni otpad, ljekovi i hemijski otpad	Kontejner ili plastična vreća u držaču ili posudi
Oštiri medicinski otpad		Kutija koja se može zapečatiti ili bure u kartnskoj kutiji

Član 5

Na upakovani opasni medicinski otpad stavlja se naljepnica koja sadrži:

- 1) vrstu opasnog otpada;
- 2) datum nastanka otpada;
- 3) mjesto nastanka otpada;
- 4) oznaku iz katalog otpada;
- 5) količinu otpada; i
- 6) ime i prezime lica koje je popunilo naljepnicu.

Član 6

Opasni medicinski otpad prije obrade, privremeno se skladišti u odvojenom prostoru.

Prostor za privremeno skladištenje opasnog medicinskog otpada treba da ispunjava sljedeće uslove:

- 1) da je pod prostora glatke površine izrađen od materijala koji je otporan na vlagu i da se

- može lako čistiti i dezinfikovati;
- 2) da je riješeno pitanje vodosnabdijevanja i odvoda otpadnih voda;
 - 3) da je lako dostupan osoblju zaduženom za interno upravljanje otpadom;
 - 4) da je zaključan kako bi se onemogućio pristup neovlašćenim licima;
 - 5) da je dostupan vozilima za sakupljanje otpada (kolicima i sl.);
 - 6) da je osvijetljen i provjetren;
 - 7) da je dovoljno udaljen od skladišta sveže hrane i mjesta za pripremu hrane;
 - 8) da je zaštićen od pristupa ptica, glodara i insekata;
 - 9) da je označen zabranom pušenja, uzimanja hrane i pića, i sl.

Član 7

Infektivni otpad skladišti se na mjestu nastanka na temperaturu do +8°C najduže 15 dana, a na temperaturi od +8°C do +15°C najduže do osam dana, od dana njegovog skladištenja.

Patoanatomski otpad skladišti se u rashlađenom prostoru.

Posude pod pritiskom skladište se nakon deaktivacije i ne smiju se izlagati povišenoj temperaturi.

Član 8

Obrada infektivnog medicinskog otpada vrši se postupcima dezinfekcije odnosno sterilizacije, mljevenjem odnosno drobljenjem u drobilicama i drugim postupcima kojima se postiže uklanjanje opasnih svojstava medicinskog otpada.

U postupcima obrade moraju se pratiti i mjeriti parametri važni za učinak sterilizacije korišćenjem odgovarajućih indikatora ili uređaja za mjerjenje.

Patoanatomski otpad odlaže se u rashladne komore, u postrojenjima za termički tretman patoanatomskega otpada, kao i krematorijumima ili zakopavanjem na groblju u skladu sa posebnim propisom.

Član 9

Danom stupanja na snagu ovog pravilnika prestaje primjena Pravilnika o načinu uništavanja lekova, pomoćnih lekovitih sredstava i medicinskih sredstava ("Službeni list SRJ", broj 16/94).

Član 10

Ovaj pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u „Službenom listu Crne Gore”.

Broj: 04-3818
Podgorica, 12. septembra 2012. godine

Ministar,
Doc. dr **Miodrag Radunović**, s.r.