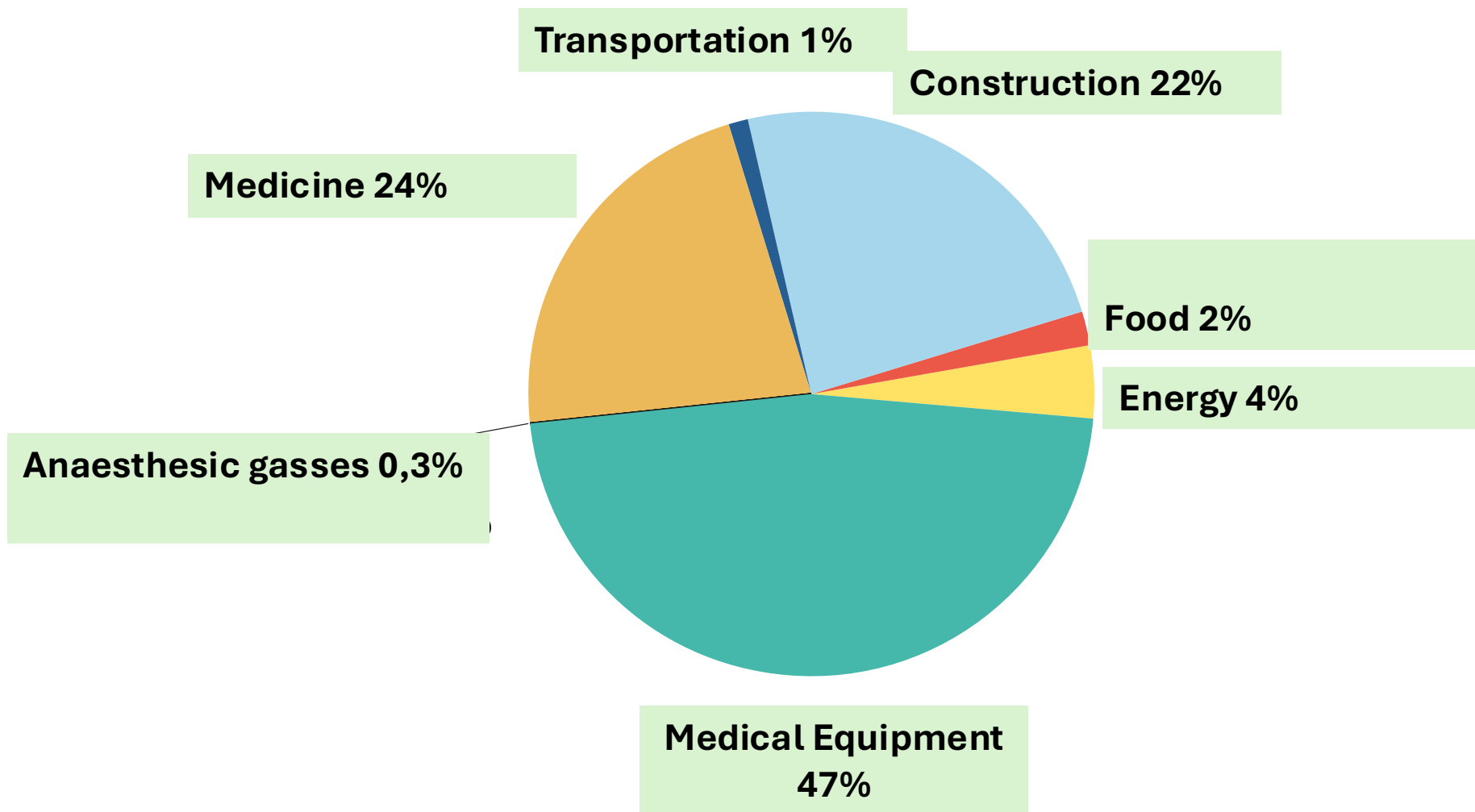


Bæredygtighed og infektionshygiejne

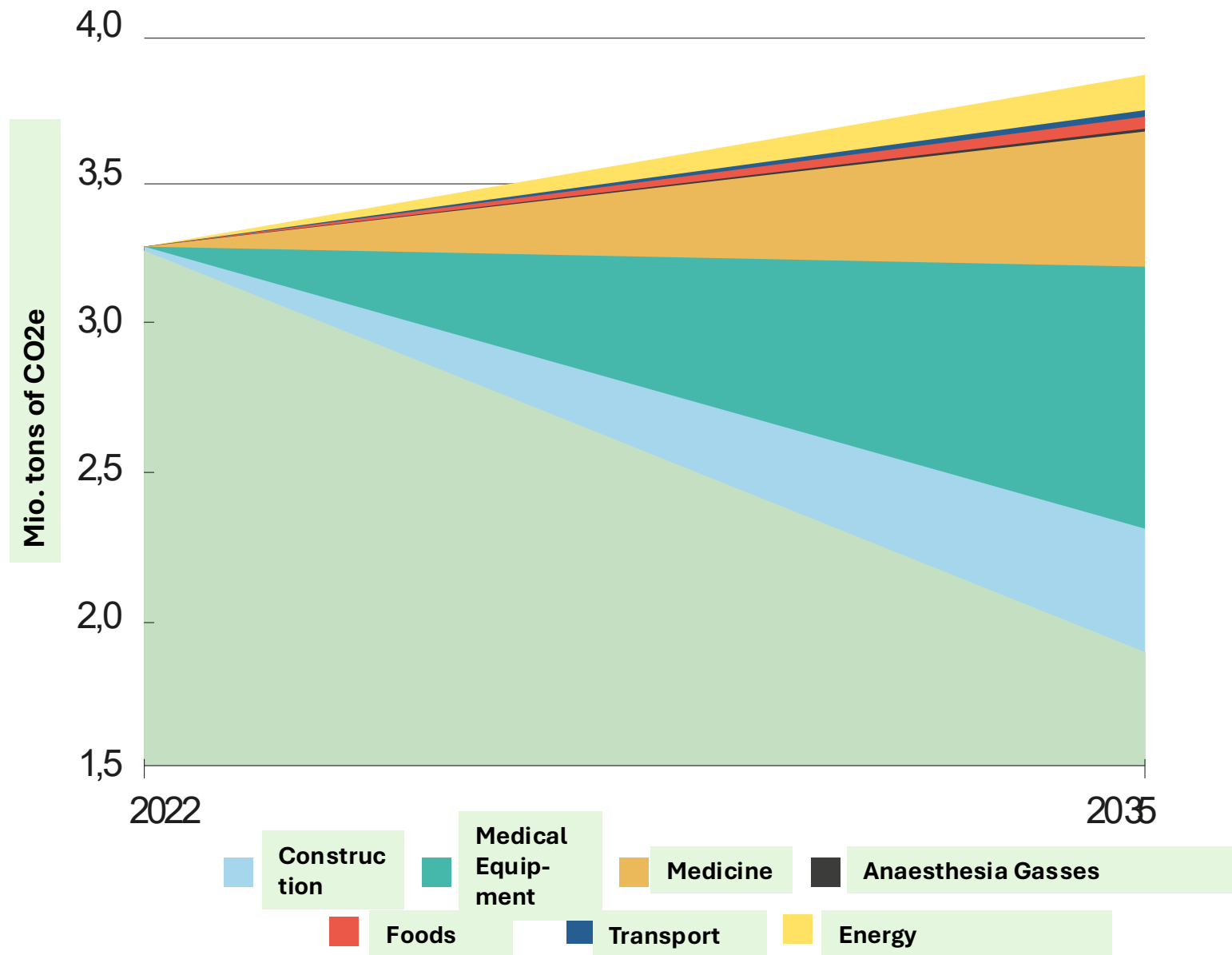
Hanne Hvingelby, Hygiejnesygeplejerske

Danske regioners CO2 udledning (2022)

(Somatiske og psykiatriske hospitaler, socialområdet, ambulancer m.fl.)



Udledning (2022 – 2035)



Klimaet påvirker sundheden

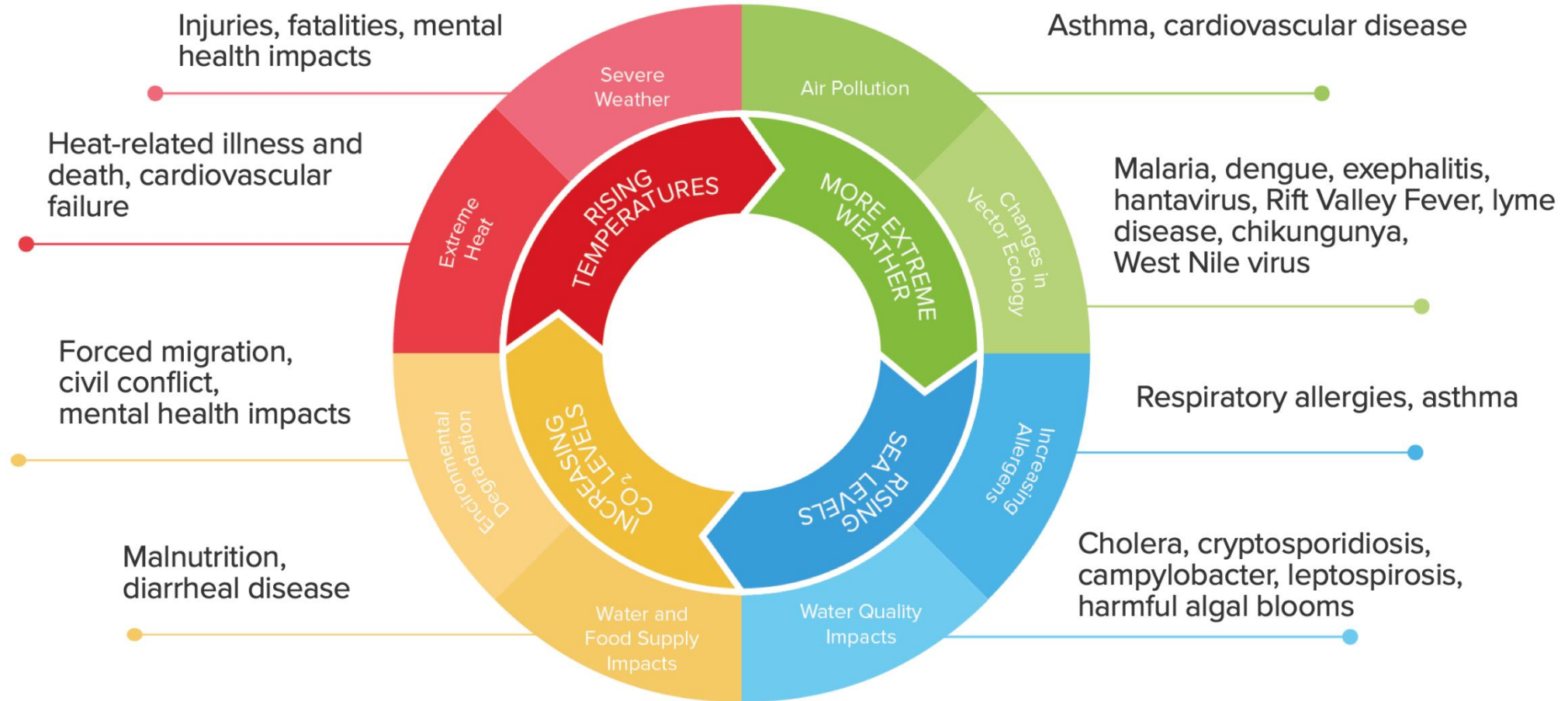


Figure 1: Impact of climate change on human health (Source: U.S. Centers for Disease Control and Prevention)

Bæredygtighedstiltag på AUH og RHR (udvalgt)

Mere affaldssortering (Teknisk afdeling)

Orden i skabene (Forsyning og Service)

Skift fra engangs- til flergangsmetalinstrumenter (Teknisk afdeling)

Reducere overforbrug af usterile medicinske handsker (Teknisk afdeling/Hygiejne)

Skift fra engangs- til flergangsvarmejakke (Teknisk afdeling)

Skift fra engangs- til flergangsudstyr (Teknisk afdeling)

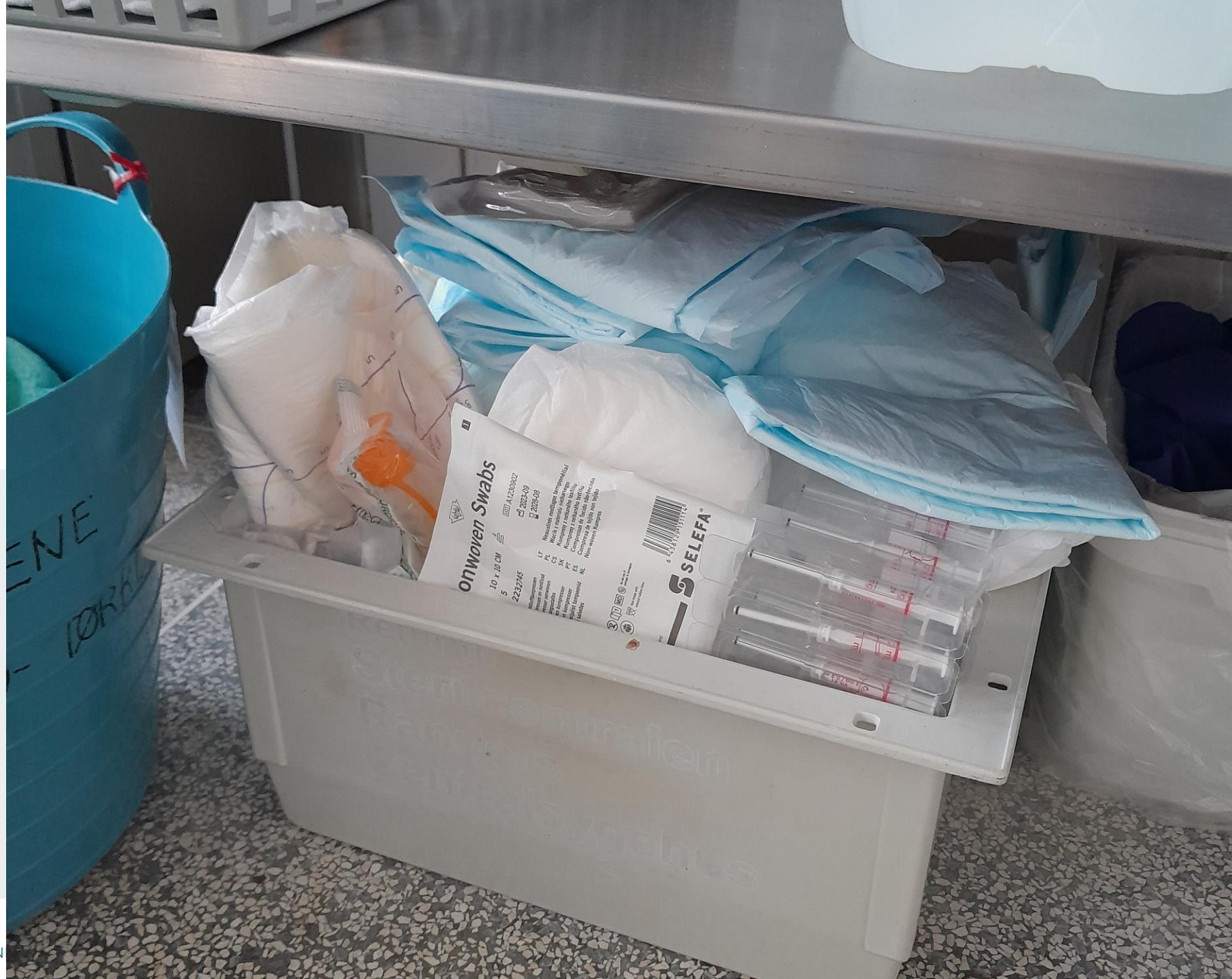
- Ampulknækkere
- Anæstesimasker
- Nyrebakker
- Batterier

.....



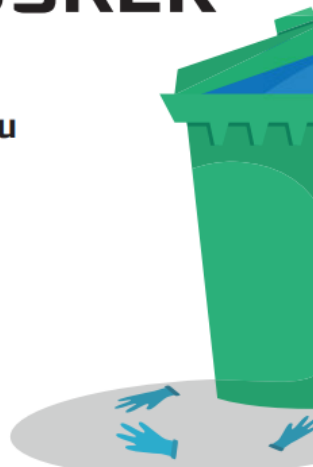






BRUGER DU HANDSKER NOK?

Eller bruger du
for mange?



Sammen kan vi spare
36 tons affald

I Region Midtjylland bliver vores brugte handsker
til 111 tons restaffald om året. Hvis vi kun brugte
handsker, når de infektionshygiejniske retningslin-
jer krævede det, kunne vi spare en tredjedel. Det
vil være til gavn for både **patienten, personalet og**
planeten.

www.voresbaeredygtighed.rm.dk/uge38

Center for Bæredygtige Hospitaler
og hygiejneorganisationerne

BRUGER DU HANDSKER NOK?

Eller bruger du
for mange?



Ingen handsker kan også være
God hygiejne

Handsker kan give falsk tryghed og øge risikoen for
kontaminering. Hvis vi kun brugte handsker, når de
infektionshygiejniske retningslinjer krævede det,
kunne vi i regionen spare 12 millioner handsker
om året. Det vil være til gavn for både **patienten,**
personalet og planeten.

www.voresbaeredygtighed.rm.dk/uge38

Center for Bæredygtige Hospitaler
og hygiejneorganisationerne

midt
regionmidtjylland



Læs mere,
test dig selv
og VINQ!

BRUGER DU HANDSKER NOK?

midt
regionmidtjylland

BRUGER DU HANDSKER NOK?

Eller bruger du
for mange?



Sammen kan vi spare
324 tons CO₂

Det svarer til 130 flyveture til New York for én
person - eller 27 danskeres årlige udledning. I 2023
udledte regionens handskebrug i alt ca. 1000 tons
CO₂. Fulgte vi de infektionshygiejniske retnings-
linjer, kunne vi i spare en tredjedel. Det vil være til
gavn for både **patienten, personalet og planeten.**

www.voresbaeredygtighed.rm.dk/uge38

Center for Bæredygtige Hospitaler
og hygiejneorganisationerne



Læs mere,
test dig selv
og VINQ!

andsker

Læs mere,
test dig selv
og VINQ!



baeredygtighed.rm.dk/uge38

er for Bæredygtige Hospitaler
og hygiejneorganisationerne

Citater fra hverdagen

"Ja, jeg bruger mange handsker. Faktisk tror jeg aldrig jeg rører ved en patient uden!"

"Jeg har været sygeplejerske i mere end 30 år – og ingen skal blande sig i hvor mange handsker jeg bruger. (...)Og handsker hører til hvor der er sandsynlighed for patientkontakt."

Handsker

Et personligt værnemiddel.

Beskyttelse af patienten: sterile handsker!

Beskyttelse af personalet: Usterile medicinske engangshandsker!

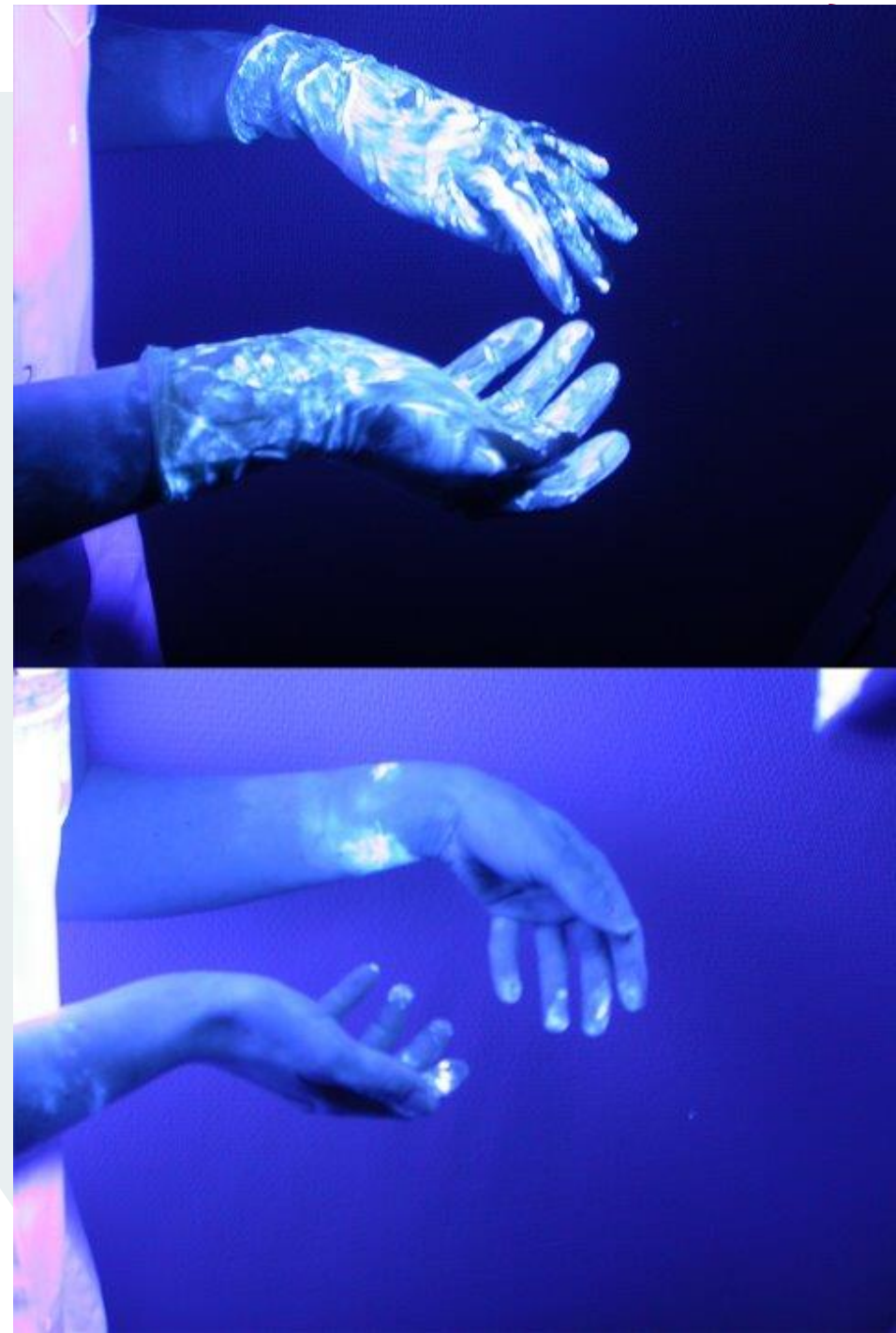
- beskytter bæreren mod direkte kontakt med blod, sekreter, ekskreter og kemikalier – herunder medicin.

Usterile medicinske engangshandsker er forbundet med risiko for krydssmitte og dermed risiko for sundhedssektorerhvervede infektioner.

Et infektionshygiejnisk problem at bruge for mange handsker?

Nedsat håndhygiejne compliance

- Øget risiko for krydskontaminering
- Øget risiko for eksem







Nye regler om oparbejdning og genanvendelse af engangsudstyr

Bekendtgørelse om ændring af bekendtgørelse om medicinsk udstyr:

Oparbejderen skal påtage sig de forpligtelser, som påhviler en fabrikant i henhold til forordningen om medicinsk udstyr samt fabrikantens forpligtelser i medfør af lov om medicinsk udstyr og denne bekendtgørelse.

BEK nr 133 af 02/12/2024

Krav til oparbejderen – nu fabrikant

- Udstyret skal CE-mærkes
- Udstyret skal klassificeres i henhold til EU-forordningen
- Fabrikanten af medicinsk udstyr skal udarbejde risikoanalyser for deres udstyr
- Fabrikanten skal sikre sig at udstyret er i overensstemmelse med lovgivningens krav, herunder de generelle krav til sikkerhed og ydeevne, som anvist i EU-forordningerne
- Fabrikanten skal sikre et sporings- og overvågningssystem
- For udstyr der hører til i en højere risikoklasse end I eller A, skal fabrikanten vælge et bemyndiget organ til at gennemgå produktdokumentationen og gennemføre en overensstemmelsesvurdering Det bemyndigede organ skal være udpeget af myndighederne

Krav til oparbejderen...

- Fabrikanten af medicinsk udstyr skal udarbejde en overensstemmelseserklæring, som skriftligt erklærer, at produktet er i overensstemmelse med lovgivningen. Fabrikanten har pligt til at underrette myndighederne om alvorlige hændelser og sikkerhedsrelaterede korrigerende handlinger med medicinsk udstyr. Alvorlige hændelser som sker i Danmark skal indberettes til Lægemiddelstyrelsen
- En oparbejder skal registreres hos Lægemiddelstyrelsen som værende fabrikant

Forskelligt perspektiv, men målet er det samme

