

Generieke inperkingsmaatregelen en andere beschermingsmaatregelen Ziekenkamers van niveau HR2

Referentiedocument dat door de Dienst Bioveiligheid en Biotechnologie gebruikt wordt als bijlage aan de adviezen die afgeleverd worden aan de bevoegde overheden of aan de kennisgevers in het kader van de regionale besluiten inzake ingeperkt gebruik van genetisch gemodificeerde organismen en/of pathogenen.

Inrichting en technische karakteristieken van de kamers

1. Het lokaal is een ziekenkamer dat zich in een beschermde sector bevindt.
2. De toegangsdeuren tot de kamer zijn zelfsluitend ingeval zij rechtstreeks uitgeven op een publieke zone.
3. Het lokaal en de uitrustingen zijn gemakkelijk schoon te maken en te ontsmetten.

Veiligheidsuitrusting

4. Er is een autoclaaf beschikbaar in het gebouw in de nabijheid van de kamer wanneer biologisch afval en/of biologische residu's geïnactiveerd worden door stoomsterilisatie.

Werkpraktijken en afvalbeheer

5. De toegang tot de kamer is voorbehouden aan personen die toegelaten zijn door de verantwoordelijke en op de hoogte zijn gebracht van het biologisch risico.
6. Het biorisicoteken is aangebracht op de toegangsdeur van de kamer.
7. Er wordt geschikte individuele veiligheidsuitrusting gedragen, die specifiek is voor de inperkingszone en er niet buiten gedragen mag worden.
8. Het beheer van het biologisch afval en/of biologische residu's voldoen aan de volgende voorwaarden:
 - o Besmet biologisch afval en/of biologische residu's en besmet wegwerpmateriaal moeten geïnactiveerd worden volgens een geschikte, gevalideerde methode vooraleer het verwijderd wordt, bv. d.m.v. autoclaving of door verbranding. De verbranding wordt uitgevoerd door een erkende firma. Het afval wordt verzameld in stevige en hermetisch afsluitbare recipiënten. Deze moeten gesloten worden voor verwijdering uit de kamer.
 - o Besmet materiaal (glaswerk enz...) wordt geïnactiveerd volgens een geschikte, gevalideerde methode vóór het schoonmaken, het hergebruiken en/of het vernietigen.
9. In sommige gevallen kan het noodzakelijk zijn om de biologische vloeistoffen, uitscheidingen en afscheidingen van de patiënt te monitoren voor de aanwezigheid van een genetisch gemodificeerd middel dat werd toegediend.

Dit document is opgesteld door de Dienst Bioveiligheid en Biotechnologie in het kader van zijn functie als technisch expert bepaald door het Samenwerkingsakkoord van 25 april 1997. Het is opgesteld op basis van de bepalingen van de regionale besluiten betreffende het ingeperkt gebruik van genetisch gemodificeerde organismen en/of pathogenen. Het beschrijft in omgangstaal de minimale inperkingsvereisten waaraan inrichtingen moeten voldoen die onder de toepassing van deze besluiten vallen. Deze vereisten moeten gevolgd worden onverminderd supplementaire inperkingsmaatregelen die geval per geval zouden kunnen opgelegd worden in het kader van toelatingen die afgeleverd worden door de bevoegde overheden in toepassing van bovenvermelde besluiten.