

ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسمندی‌های پزشکی و پسمندی‌های وابسته

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی - سازمان حفاظت محیط زیست

کمیسیون امور زیربنایی، صنعت و محیط زیست در جلسه مورخ ۱۳۸۶/۱۲/۱۹ بنا به پیشنهاد شماره ۱-۳۹۱۶۹ ۱۳۸۶/۷/۱ مورخ سازمان حفاظت محیط زیست و به استناد ماده (۱۱) قانون مدیریت پسمندیها - مصوب ۱۳۸۳ - و با رعایت جزء (۳) بند (ج) مصوبه شماره ۱۹۰۱/۵۶۰۶۱ مورخ ۱۳۸۶/۴/۲۴ شورای عالی اداری، ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسمندی‌های پزشکی و پسمندی‌های وابسته را به شرح زیر تصویب نمود:

فصل اول - اهداف

ماده ۱: اجرای این ضوابط در جهت دستیابی به اهداف زیر است:

الف) حفظ سلامت عمومی و محیط زیست در مقابل اثرات نامطلوب پسمندگان پزشکی.

ب) اطمینان از مدیریت اجرایی مناسب و ضابطه مند پسمندگان پزشکی.

پ) ایجاد رویه‌ای مناسب و ضابطه مند برای تولید، حمل، نگهداری، تصفیه، امحا و دفع پسمندگان پزشکی.

فصل دوم - تعاریف

ماده ۲: عبارات و اصطلاحات زیر در معانی مشروح مربوط به کار می‌روند:

الف) قانون مدیریت پسمندگان: منظور قانون مدیریت پسمندگان - مصوب ۱۳۸۳ می‌باشد.

ب) سازمان: سازمان حفاظت محیط زیست.

پ) وزارت: وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

ت) پسمندگان پزشکی ویژه: به کلیه پسمندگان عفونی و زیان‌آور ناشی از بیمارستان‌ها، مراکز بهداشتی، درمانی، آزمایشگاه‌های تشخیص طبی و سایر مراکز مشابه که به دلیل بالا بودن حداقل یکی از خواص خطرناک از قبیل سمیّت، بیماری‌زاوی، قابلیت انفجار یا اشتعال، خورندگی و مشابه آن که به مراقبت ویژه (مدیریت خاص) نیاز دارند، گفته می‌شود.

ث) چهار دسته اصلی پسمند پزشکی: ۱- پسمند عفونی ۲- پسمند تیز و برنده ۳- پسمند شیمیایی و دارویی ۴- پسمند عادی.

ج) بی‌خطرسازی: اقداماتی که ویژگی خطرناک بودن پسمند پزشکی را رفع نماید.

چ) سایر تعاریف مندرج در این ضوابط همان تعاریف قانون و آیین‌نامه اجرایی مدیریت پسمندگان خواهد بود.

فصل سوم - حدود و اختیارات

ماده ۳: وزارت، مسئول نظارت بر اجرای ضوابط و روش‌های مصوب می‌باشد.

ماده ۴: اجرای ضوابط و روش‌های مصوب برای کلیه اشخاص حقیقی و حقوقی که پسمندی‌های پزشکی را در هر شکلی تولید، تفکیک، جداسازی، جمع‌آوری، دریافت، ذخیره، حمل، تصفیه، دفع و یا مدیریت می‌نمایند الزامی است.

ماده ۵: مدیریت‌های اجرایی پسمند موظفند بر اساس معیارها و ضوابط وزارت، ترتیبی اتخاذ نمایند تا سلامت، بهداشت و ایمنی عوامل اجرایی تحت نظرات آنها تامین و تضمین شود.

ماده ۶: تولیدکنندگان پسمند موظفاند در جهت کاهش میزان تولید پسمند برنامه عملیاتی داشته باشد.

ماده ۷: کلیه اشخاص حقیقی و حقوقی که مبادرت به تاسیس مرکز درمانی اعم از بیمارستان، درمانگاه و کلینیک می‌نمایند، موظفند برنامه مدیریت اجرایی پسمند واحد یاد شده را به تایید وزارت برسانند.

ماده ۸: پسمندی‌های پزشکی ویژه بر اساس تعریف مندرج در قانون، تا قبل از زمانی که تبدیل به پسمند عادی شوند به عنوان پسمند ویژه محسوب می‌گردند.

فصل چهارم - طبقه‌بندی پسمندی‌های پزشکی

ماده ۹ - طبقه‌بندی پسمندی‌های پزشکی به شرح زیر می‌باشد:

الف - عادی (شبه خانگی)

ب - پسمندی‌های ناشی از مراقبت‌های پزشکی (پسمندی‌های پزشکی ویژه)

در جدول پیوست شماره (۱) که به مهر "پیوست تصویب‌نامه هیئت وزیران" تایید شده است، فهرست شرح تفصیلی این پسمندی‌ها ارایه شده است.

فصل پنجم - تفکیک، بسته‌بندی و جمع‌آوری

ماده ۱۰: کلیه مراکز تولید کننده پسمند پزشکی (اعم از بیمارستان‌ها، درمانگاه‌ها، مراکز بهداشت، آزمایشگاه‌ها، مراکز تزریق، رادیولوژی‌ها، دندانپزشکی‌ها،

فیزیوتراپی‌ها، مطب‌ها و سایر مراکز تولید پسماند پزشکی) موظفند در مبدا تولید، پسماندهای عادی و پسماندهای پزشکی ویژه خود را با رعایت مواد زیر جمع‌آوری، تفکیک و بسته‌بندی نمایند.

ماده ۱۱: به منظور مدیریت بهینه پسماند، مراکز تولیدکننده پسماند پزشکی (اعم از بیمارستان‌ها، درمانگاه‌ها، مراکز بهداشت، آزمایشگاه‌ها مراکز تزریق رادیولوژی‌ها، دندانپزشکی‌ها فیزیوتراپی‌ها مطب‌ها و سایر مراکز تولید پسماند پزشکی) موظفند اقدامات زیر را انجام دهنده:

الف) ترجیح بر استفاده از کالاهایی با تولید پسماند کمتر و غیرخطناک (در مورد پسماندهای عادی (شبه خانگی) بیمارستانی، کالاهایی با تولید پسماند قابل بازیافت).

ب) مدیریت و نظارت مناسب بر مصرف.

پ) جداسازی دقیق پسماند عادی از پزشکی ویژه در مبدا تولید پسماند.

ت) ترجیح بر استفاده از محصولات کم‌خطرتر به جای PVC ، استفاده از رنگ‌های کم‌خطرتر به جای رنگ‌های با پایه فلزی.

ث) اولویت استفاده از:

۱- پاک‌کننده‌های زیست‌تجزیه‌پذیر.

۲- مواد شیمیایی ایمن‌تر.

۳- استفاده از مواد با پایه آب به جای مواد با پایه حلال.

ماده ۱۲: هر واحد باید برنامه عملیاتی مدیریت پسماند پزشکی ویژه خود را تهییه و در صورت مراجعه نمایندگان سازمان یا وزارت ارایه دهد.

ماده ۱۳: تولید کنندگان پسماند پزشکی موظفند پسماندهای تولیدی خود را شناسایی و آمار تولید را به تفکیک "عفونی" ، "تیز و برنده" ، "شیمیایی- دارویی" و "عادی" به صورت روزانه ثبت نمایند.

ماده ۱۴: تولیدکنندگان باید پسمندهای پزشکی ویژه را به منظور اطمینان از حمل و نقل بی خطر، کاهش حجم پسمندهای پزشکی ویژه، کاهش هزینه‌های مدیریت پسمند و بهینه‌سازی و اطمینان از امحاء از جریان پسمندهای عادی مجزا نمایند.

تبصره: تفکیک انواع مختلف پسمندهای پزشکی بر حسب چهار دسته اصلی از یکدیگر ضروری است.

ماده ۱۵: کلیه پسمندهایی که روش امحاء آنها یکسان می‌باشد نیاز به جداسازی و تفکیک از یکدیگر ندارند.

ماده ۱۶: پسمندهای حاوی فلزات سنگین خطرناک باید به طور جداگانه تفکیک شود.

ماده ۱۷: در صورت مخلوط شدن پسمند عادی با یکی از پسمندهای عفونی، شیمیایی، رادیو اکتیو و نظایر آن، خارج کردن آن ممنوع است.

ماده ۱۸: پسمندهای پزشکی بلافاصله پس از تولید باید در کیسه‌ها، ظروف یا محفظه‌هایی قرار داده شوند که شرایط مندرج در این بخش را دارا باشند.

تبصره: در صورتی که از روش اتوکلاو برای تصفیه پسمند استفاده می‌شود لازم است که کیسه پلاستیکی پسمندهای عفونی و Safety Box قابل اتوکلاو کردن باشد.

ماده ۱۹: بسته‌بندی پسمند پزشکی ویژه باید به گونه‌ای صورت پذیرد که امکان هیچ گونه نشت و سوراخ و پاره شدن را نداشته باشد.

تبصره: از آنجایی که بسته‌های حاوی پسمند، عموماً حجم زیادی را اشغال می‌کنند، این بسته‌ها نباید پیش از تصفیه یا دفع فشرده شوند.

ماده ۲۰: اعضا و اندام‌های قطع شده بدن و جنینی مرده طبق احکام شرع جمع آوری و تفکیک می‌گردد.

ماده ۲۱: پسماندهای تفکیک شده باید در ظروف و کیسه‌هایی به شرح جدول شماره (۱) پیوست شماره (۳) که به مهر "پیوست تصویب‌نامه هیئت وزیران" تایید شده است، نگهداری شوند.

ماده ۲۲: کلیه پسماندهای تیز برنده باید در ظروف ایمن (Safety Box) جمع‌آوری و نگهداری شود که این ظروف باید دارای ویژگی‌های زیر باشند:

- الف) به آسانی سوراخ یا پاره نشوند.
- ب) بتوان به آسانی درب آن را بست و مهر و موم نمود.
- پ) دهانه ظرف باید به اندازه‌ای باشد که بتوان پسماند را بدون اعمال فشار دست، در ظروف انداخت و خارج کردن آنها از ظرف ممکن نباشد.
- ت) دیوارهای ظرف نفوذناپذیر باشد و سیالات نتوانند از آن خارج شوند.
- ث) پس از بستن درب، از عدم خروج مواد از آن اطمینان حاصل شود.
- ج) حمل و نقل ظرف آسان و راحت باشد.

ماده ۲۳: از کیسه‌های پلاستیکی برای جمع‌آوری و نگهداری پسماندهای تیز و برنده استفاده نشود.

ماده ۲۴: دستگاه متراکم‌کننده و فشرده‌ساز و خردکننده باید در مورد پسماندهای پزشکی استفاده شود مگر آنکه قبل از از دستگاه فوق و یا همزمان، ضد عفونی و یا بی‌خطرسازی پسماندها، انجام شده باشد. ظروف جمع‌آوری پسماندهای تیز و برنده نیز باید به وسیله هیچ دستگاهی متراکم شوند.

ماده ۲۵: کیسه‌های پلاستیکی حداقل باید دارای ویژگی‌های زیر باشند:

- الف) برای جمع‌آوری و نگهداری پسماندها غیر از پسماندهایی تیز و برنده استفاده شوند.
- ب) بیش از دو سوم ظرفیت پر نشوند تا بتوان در آنها را به خوبی بست.
- پ) با روش‌های منگنه و روشهای سوراخ کننده دیگر بسته نشوند.

ماده ۲۶: ظروف با دیوارهای سخت باید حداقل دارای ویژگی‌های زیر باشند:

الف) در برابر نشت، ضربه‌های معمولی و شکستگی و خوردگی مقاوم باشند.

ب) باید پس از هر بار استفاده بررسی و کنترل شوند تا از تمیز بودن، سالم بودن و عدم نشت اطمینان حاصل شود.

پ) ظروف معیوب نبایستی مورد استفاده مجدد قرار گیرند.

ماده ۲۷: مایعات، محصولات خونی و سیالات بدن نباید در کیسه‌های پلاستیکی ریخته و حمل شوند مگر آنکه در ظروف یا کیسه‌های مخصوص باشند.

ماده ۲۸: جنس ظروف نگهداری پسماند باید با روش تصفیه یا امحا سازگاری داشته باشد، همچنین ظروف پلاستیکی باید از پلاستیک‌های فاقد ترکیب‌های هالوژن ساخته شده باشند.

ماده ۲۹: پسماندهای سایتوکسیک باید در ظروف محکم و غیرقابل نشت نگهداری شوند.

ماده ۳۰: پسماندهای پزشکی باید پس از جمع‌آوری در ظروف و کیسه‌های شرح داده شده در جدول شماره (۱) پیوست شماره (۳) که به مهر "پیوست تصویب‌نامه هیئت وزیران" تایید شده است، برای نگهداری و حمل، در داخل سطل با رنگ‌های مشخص قرار داده شوند. این سطل‌ها در صورتی که قابل استفاده مجدد باشند باید پس از هربار خالی شدن، شسته و ضدغونی شوند.

تبصره: جهت رفع آلوگی و گندздایی از سطل‌ها، از روش‌های زیر استفاده می‌شود:

الف) شستشو با آب داغ حداقل ۸۲ درجه سانتیگراد (۱۸۰ درجه فارنهایت) به مدت حداقل ۱۵ ثانیه.

ب) گندздایی با مواد شیمیایی زیر به مدت دست کم سه دقیقه:

۱- محلول هیپوکلریت 500 ppm کلر قابل دسترس.

۲- محلول فنل 500 ppm عامل فعال.

۳- محلول ید 100 ppm ید قابل دسترس.

۴- محلول آمونیوم کواترنری 400 ppm عامل فعال.

۵- سایر مواد گندздایی دارای مجوز با طیف متوسط.

ماده ۳۱: از سطوح شیبدار نباید برای انتقال و جابه‌جایی پسمندهای عفونی استفاده نمود.

ماده ۳۲: موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران موظف است با همکاری وزارت و سایر دستگاه‌های اجرایی حسب مورد، استانداردهای ماده (۳) قانون و ماده (۱۶) آیین‌نامه اجرایی قانون مدیریت پسمندها مربوط به پسمندهای پزشکی را ظرف سه ماه تهیه نماید.

ماده ۳۳: برچسب‌گذاری باید دارای ویژگی‌های زیر باشد:

الف) هیچ کیسه محتوی پسمند نباید بدون داشتن برچسب و تعیین نوع محتوای کیسه از محل تولید خارج شود.

ب) کیسه‌ها یا ظروف حاوی پسمند باید برچسب‌گذاری شوند.

پ) برچسب‌ها با اندازه قابل خواندن باید بر روی ظرف یا کیسه چسبانده و یا به صورت چاپی درج شوند.

ت) برچسب در اثر تماس یا حمل نباید به آسانی جدا یا پاک شود.

ث) برچسب باید از هر طرف قابل مشاهده باشد.

ج) نماد خطر مشخص کننده نوع پسمند باید به شکل مندرج در جدول شماره (۲) پیوست شماره (۳) که به مهر "پیوست تصویب نامه هیئت وزیران" تایید شده است

برای پسمند عفونی و پسمند رادیواکتیو و پسمند سیتوتوکسیک باشد.

ح) بر روی برچسب باید مشخصات زیر ذکر گردد:

۱- نام، نشانی و شماره تماس تولیدکننده.

۲- نوع پسمند.

۳- تاریخ تولید و جمع آوری.

۴- تاریخ تحويل.

۵- نوع ماده شیمیایی.

۶- تاریخ بی‌خطرسازی.

ماده ۳۴: مسئولان حمل و نقل پسمند، موظفند از تحويل گرفتن پسمندهای فاقد برچسب خودداری نمایند.

ماده ۳۵: وقتی سه چهارم ظروف و کیسه‌های محتوی پسمند پزشکی ویژه پر شد، باید پس از بستن، آنها را جمع‌آوری نمود.

ماده ۳۶: پسمندهای عفونی و عادی باید همه روزه (یا در صورت لزوم چند بار در روز) جمع‌آوری و به محل تعیین شده برای ذخیره موقت پسمند، حمل شوند.

ماده ۳۷: باید جای کیسه‌ها و ظروف مصرف شده بالافاصله کیسه‌ها و ظروفی از همان نوع قرار داده شود.

ماده ۳۸: سطل‌های زباله پس از خارج کردن کیسه‌های پر شده پسمند، بالافاصله شستشو و گندزدایی شوند.

فصل ششم- نگهداری

ماده ۳۹: نگهداری پسمندهای پزشکی باید جدا از سایر پسمندهای عادی انجام شود.

ماده ۴۰: محل ذخیره و نگهداری موقّت باید در داخل مرکز تولید زباله طراحی شود.

ماده ۴۱: جایگاه نگهداری پسمند باید دارای شرایط زیر باشد:
الف) پسمندهای پزشکی باید در محل به دور از تاثیر عوامل جوی نگهداری شوند و وضعیت کلی بسته‌بندی یا ظرف آن‌ها در برابر شرایط نامساعد آب و هوایی مثل باران، برف، گرما، تابش خورشید و نظایران محافظت شود.

ب) جایگاه‌های نگهداری پسمندها باید به گونه‌ای ساخته شوند که نسبت به رطوبت، نفوذناپذیر بوده و قابلیت نگهداری آسان با شرایط بهداشتی مناسب را فراهم آورد.

- پ) جایگاه‌های نگهداری باید دور از محل خدمت کارکنان، آشپزخانه، سیستم تهویه و محل رفت و آمد پرسنل، بیماران و مراجعان باشد.
- ت) ورود و خروج حشرات، جوندگان، پرنده‌گان و ... به محل نگهداری پسمندها ممکن نباشد.
- ث) محل نگهداری پسمند باید دارای تابلوی گویا و واضح باشد.
- ج) محل نگهداری نباید امکان فساد، گندیدن یا تجزیه زیستی پسمندها را فراهم نماید.
- چ) انبارداری این پسمندها نباید به شیوه‌ای باشد که ظروف یا کيسه‌ها پاره و محتويات آنها در محیط رها شود.
- ح) امكان کنترل دما در انبار نگهداری و نیز نور کافی وجود داشته باشد.
- خ) سیستم تهویه مناسب با کنترل خروجی وجود داشته باشد. سیستم تهویه آن کنترل شود و جریان هوای طبیعی از آن به بخش‌های مجاور وجود نداشته باشد.
- د) امكان تمیز کردن و ضدغونی کردن محل و آводگی‌زدایی وجود داشته باشد.
- ذ) فضای کافی در اختیار باشد تا از روی هم ریزی پسمند جلوگیری شود.
- ر) دارای سقف محکم و سیستم فاضلاب مناسب باشد.
- ز) دسترسی و حمل و نقل پسمند آسان باشد.
- س) امكان بارگیری با کامیون، وانت و سایر خودروهای باربری وجود داشته باشد.
- ش) انبار دارای ایمنی مناسب باشد.
- ص) محل بایستی مجهز به سیستم آب گرم و سرد و کفشوی باشد.
- ض) چنانچه بی‌خطرسازی در محل اتاقک نگهداری تولید انجام می‌شود باید فضای کافی برای استقرار سیستم‌های مورد نظر در محل نگهداری پسمند فراهم باشد.

ماده ۴۲: محل نگهداری برای واحدهای کوچک می‌تواند شامل سطلهای دارای سیستم حفاظتی واقع در یک محل امن باشد.

ماده ۴۳: محل نگهداری پسمند باید سیستم امنیتی مناسب و مطمئن داشته و ورود و خروج پسمند با نظارت مسئول مربوطه صورت پذیرد و از ورود افراد غیر مسئول به آن جلوگیری به عمل آید. (امکان قفل کردن فراهم باشد)

ماده ۴۴: بازدید از محل به منظور جلوگیری از نشت و یا ایجاد عفونت توسط تولیدکننده صورت پذیرد.

ماده ۴۵: در صورت عدم وجود سیستم سردکننده، زمان نگهداری موقت (فاصله زمانی بین تولید و تصفیه یا امحا) نباید از موارد زیر تجاوز کند:

الف) شرایط آب و هوایی معتدل : ۷۲ ساعت در فصل سرد و ۴۸ ساعت در فصل گرم.

ب) شرایط آب و هوایی گرم: ۴۸ ساعت در فصل سرد و ۲۴ ساعت در فصل گرم.

ماده ۴۶: انواع پسماندهای پزشکی ویژه باید جدا از یکدیگر در محل نگهداری شوند و محل نگهداری هر نوع پسماند باید با علامت مشخصه تعیین شود. به خصوص پسماندهای عفونی، سیتو توکسیک، شیمیایی، رادیو اکتیو به هیچ وجه در تماس با یکدیگر قرار نگیرند.

فصل هفتم- حمل و نقل

ماده ۴۷: حمل و نقل در واحد تولیدکننده پسماند باید به صورت زیر صورت پذیرد:

الف: حمل پسماند در درون مرکز تولید پسماند به صورتی طراحی گردد که با استفاده از چرخ دستی یا گاری برای بارگیری و تخلیه آسان پسماند، امکان پذیر باشد.

ب: فاقد لبه‌های تیز و برنده باشد، به گونه‌ای که کیسه‌ها یا ظروف را پاره نکند.

پ: شستشوی آن آسان باشد.

ت: وسایل هر روز نظافت و ضد عفونی شوند.

ث: از چرخ دستی پسماند برای حمل مواد دیگر استفاده نشود و نشت ناپذیر باشد.

ج: از سیستم پرتاپ برای انتقال زباله به محل نگهداری استفاده نشود.

ماده ۴۸: تعویض وسیله حمل پسماند از انتهای بخش در بیمارستان برای انتقال به محل نگهداری موقت ضروری است.

ماده ۴۹: در واحدهایی که حجم تولید پسماند کم است مانند مطبها می‌توان از سطل زباله قابل شستشو، غیرقابل نشت، مقاوم و مجهز به کیسه‌های مقاوم برای حمل زباله استفاده شود.

ماده ۵۰: تولیدکننده پسماند می‌تواند حمل پسماند به محل امحا را از طریق قرارداد به شرکت‌های صالح واگذار نماید، نظارت بر حسن انجام کار بر عهده تولیدکننده منطبق با ماده (۷) قانون مدیریت پسماندها خواهد بود.

ماده ۵۱: جابه‌جایی، حمل و نقل و بارگیری بسته‌ها و ظروف باید به گونه‌ای صورت پذیرد که وضعیت بسته‌بندی و ظروف ثابت مانده و دچار نشت، پارگی، شکستگی و بیرون‌ریزی پسماند نشوند.

ماده ۵۲: حمل و نقل فرامرزی پسماند، تابع قوانین و ضوابط کنوانسیون بازل می‌باشد.

ماده ۵۳: بارگیری باید با شرایط زیر صورت پذیرد:

- الف) واحد امحاء کننده، از دریافت پسماندهای فاقد برچسب اکیدا خودداری نماید.
- ب) کارگران باید در مراحل مختلف بارگیری و تخلیه مجهز به پوشش مناسب مطابق دستورالعمل ماده (۵) قانون مدیریت پسماندها که توسط وزارت تدوین شده و به شرح پیوست شماره (۴) که به مهر "پیوست تصویب نامه هیئت زیران" تایید شده است باشند.
- پ) کیسه‌ها و ظروف را می‌توان مستقیماً در خودرو قرار داد.

ماده ۵۴: خودرو حمل کننده پسماند باید دارای ویژگی‌های زیر باشد:

- الف) کاملاً سرپوشیده باشد.
- ب) قسمت بار نفوذناپذیر و نشت‌ناپذیر باشد.
- پ) قسمت بار دو جداره بوده و دارای سیستم جمع‌آوری و نگهداری شیرابه باشد.
- ت) قسمت بار دارای سیستم ایمنی، ضد حریق و ضد سرقت باشد.

- (ث) بر روی بدن خودرو در دو سمت و در سمت عقب، نماد بین‌المللی نوع پسمند و نام شرکت حمل کننده و شماره مجوز خودرو درج شود.
- ج) از خودرو حمل پسمند برای حمل مواد دیگر یا پسمندهای عادی استفاده نشود.
- چ) اندازه خودرو متناسب با حجم پسمند باشد.
- ح) ارتفاع درونی خودرو حدود $\frac{2}{3}$ متر باشد.
- خ) اتاق راننده از قسمت بار مجزا باشد.
- د) امکان نظافت و ضدعفونی کردن داشته باشد. کفپوش خودرو از جنس فرش یا موکت نباشد و حتی‌الامکان پوششی یکپارچه و بدون درز داشته باشد.
- ذ) در حین حمل و نقل و در زمان عدم استفاده قسمت بار قفل شود.

ماده ۵۵: خودروهایی که قسمت بارکش آنها قابل جدا شدن است ارجح می‌باشند، به این ترتیب می‌توان قسمت بار را در واحد بارگیری قرار داد و یا از آن به عنوان انبار استفاده کرده و پس از پر شدن، آن را با یک بارکش خالی، تعویض نمود.

ماده ۶۵: در مواردی که زمان نگهداری یا حمل طولانی‌تر از زمان‌های مندرج در ماده (۴۵) است، باید از کامیون‌های با سیستم سردکننده استفاده کرد.

ماده ۵۷: از مسیرهای کم ترافیک و کم حادثه برای رساندن پسمند به محل املا استفاده شود.

ماده ۵۸: حمل و نقل پسمند پزشکی صرفاً توسط شرکت‌های صلاحیت‌دار و بر اساس مجوز و فرم‌هایی صورت گیرد که توسط وزارت و سازمان صادر می‌شود و در صورت نیاز و درخواست باید به مسئولان نظارتی اعم از وزارت، سازمان و ماموران راهنمایی و رانندگی ارایه گردد.

تبصره: حمل و انتقال پسمند پزشکی توسط پست ممنوع است.

ماده ۵۹: حمل پسمند، صرفاً به مقصد نهایی مشخص شده در مجوز و بدون اتلاف زمان صورت پذیرد.

ماده ۶۰: جابجایی و حمل و نقل پسمندی‌های تفکیک شده پزشکی ویژه با پسمندی‌های عادی ممنوع است.

فصل هشتم- بی خطرسازی، تصفیه و امحا

ماده ۶۱: انتخاب روش بی خطرسازی و امحای پسمندی‌های پزشکی ویژه بستگی به عوامل مختلفی از جمله نوع پسمند، کارایی روش ضد عفونی، ملاحظات زیست محیطی و بهداشتی، شرایط اقلیمی، شرایط جمعیتی، میزان پسمند و نظایر آن دارد.

ماده ۶۲: هر تولیدکننده پسمند پزشکی ویژه می‌بایست یکی یا تلفیقی از روش‌های بی خطرسازی، تصفیه و امحا را انتخاب و پس از تایید وزارت به اجرا گذارد.

ماده ۶۳: مکان استقرار سیستم مورد استفاده در خصوص سیستم‌های مت مرکز باید از نظر فنی و خروجی آلاینده‌ها به تایید سازمان برسد.

ماده ۶۴: بی خطرسازی پسمندی‌های عفونی و تیز برنده توسط مراکز عمده تولید کننده پسمند پزشکی ویژه (مانند بیمارستان‌ها) و در شهرهای متوسط و بزرگ باید در محل تولید انجام شود تا مخاطرات ناشی از حمل و نقل و هزینه‌های مربوطه به حداقل برسد. در شهرهای کوچک و روستاهای مراکز کوچک، پسمندی‌ها می‌توانند در سایت مرکزی بی خطر گردند.

ماده ۶۵: سایر مراکز تولید پسمند پزشکی ویژه (اعم از درمانگاه‌ها، مراکز بهداشت، آزمایشگاه‌ها، مراکز تزریق، رادیولوژی‌ها، دندانپزشکی‌ها، فیزیوتراپی‌ها، مطب‌ها و سایر مراکز تولید پسمند پزشکی) می‌توانند در سایت‌های منطقه‌ای یا مراکزی، زباله تولیدی را بی خطر نمایند و یا از امکانات بی خطرساز بیمارستان‌های مجاور استفاده نمایند.

ماده ۶۶: تحويل پسمند به واحدهای مرکزی تصفیه یا دفع فاقد مجوز ممنوع است.

ماده ۶۷: واحدهای متمرکز بی خطرساز پسمند باید از وزارت و سازمان مجوز دریافت نمایند.

ماده ۶۸: مطابق ماده (۷) قانون مدیریت پسمندها پس از تبدیل پسمند پزشکی ویژه به عادی، ساز و کار مدیریت آن همانند پسمند عادی صورت می‌گیرد.

ماده ۶۹: هر روش تبدیل پسمند پزشکی ویژه به عادی باید دارای ویژگی‌های زیر باشد:

الف) دستگاه باید قابلیت غیرفعال‌سازی میکروبی اسپورهای باکتری (Microbial inactivation efficacy) به میزان حداقل تا (۶) کاهش لگاریتمی در پایه (۱۰) را داشته باشد. ($6\log_{10}$)

ب- محصولات جانبی سمی یا خطرناک در حین بی خطرسازی تولید نگردد.

پ- خطر و احتمال انتقال بیماری و عفونت را حذف نماید.

ت- مستندات مربوط به انجام فرایند و بررسی صحت عملکرد دستگاه وجود داشته باشد.

ث- خروجی هر روش بایستی برای انسان و محیط زیست بی خطر بوده و به راحتی و بدون انجام فرایند دیگری قابل دفع باشد.

ج- از لحاظ ایمنی دارای شرایط مناسب باشد و در کلیه مراحل کار، ایمنی سیستم حذف شود.

چ- مقرن به صرفه باشد.

ح- توسط جامعه قابل پذیرش باشد.

خ- از نظر بهداشتی و ایمنی برای کارکنان و کاربران و ... بی خطر باشد و یا حداقل خطر را ایجاد نماید.

د- در راستای عمل به تعهدات بین‌المللی کشور باشد.

ذ- کلیه روش‌های مورد استفاده باید در قالب مدیریت پسمند به تایید مراجع صالح بررسد.

ر- در زمان‌های اپیدمی و خاص، وزارت معیار جدید و موقت متناسب با شرایط و حداقل تا (۶) کاهش لگاریتمی در پایه (۱۰) باکتری‌های شاخص را اعلام می‌نماید.

ز- اعضا و اندام‌های قطع شده بایستی مجزا جمع‌آوری و برای دفع به گورستان محل حمل شده و به روش خاص خود دفن گردد.

تبصره- ضوابط و معیارهای روش‌های عمدۀ تصفیه در پیوست شماره (۲) که به مهر "پیوست تصویب نامه هیئت وزیران" تاییده شده است خواهد بود.

ماده ۷۰- نصب هر گونه زباله‌سوز اعم از متمرکز و غیر متمرکز در شهرها ممنوع است.

ماده ۷۱- استقرار هرگونه سیستم تصفیه یا امحای مرکزی منوط به انجام مطالعات ارزیابی اثرات زیست محیطی خواهد بود.

ماده ۷۲- با تغییر فناوری و روی کار آمدن فناوری‌های نو، واحدهای تولیدکننده موظف به بررسی کارایی این فناوری‌ها و در صورت تاییده استفاده از آنها به جای روش‌های قدیمی‌تر می‌باشند.

ماده ۷۳- این ضوابط به عنوان ضوابط جایگزین هر نوع ضابطه قبلی در این خصوص تلقی گردیده و در صورت وجود موارد مشابه، این ضوابط معتبر و قابل اجرا می‌باشد.

پیوست ۱

جدول طبقه بندی پسماندهای پزشکی ویژه

نام ردیف پسماند	شرح و مثال
پسماندهای عفونی	پسماندهای مظنون به داشتن عوامل زننده بیماری را مانند محیط‌های کشت میکروبی آزمایشگاه، پسماندهای ناشی از جداسازی بیماران عفونی، بافت‌ها، (سواب آلوده)، مواد یا تجهیزاتی که فرد مستلاً به بیماری عفونی تماس داشته‌اند و مواد دفع شده از این بیماران.
پسماندهای آسیب‌شناسی	مانند بافت‌ها و آبگونه‌های انسانی، تکه‌هایی از بدن انسان، خون و سایر آبگونه‌های بدن، جنین.
پسماندهای تیز و برنده	مانند سوزن تزریق، دستگاه (set) آنفوزیون، تیغه چاقو، چاقو، تیغ، شیشه‌های شکسته.
پسماندهای دارویی خطرناک	مانند داروهای تاریخ گذشته یا غیرلازم (اقلامی که حاوی دارو یا اقلامی که به دارو آلوده شده‌اند مانند قوطی‌ها و شیشه‌های دارویی) که در صورت آزاد شدن در محیط برای محیط و انسان مضر باشد.
پسماندهای ژنتوکسیک	مانند پسماندهای دارای موادی با خصوصیات سمی برای ژن‌ها، از جمله پسماندهای دارای دارای سایتوکسیک (که بیشتر در درمان سرطان به کار می‌روند)، و مواد شیمیایی سمی برای ژن‌ها.
پسماندهای شیمیایی خطرناک	که محتوی مواد شیمیایی مانند معرف‌های آزمایشگاهی، داروی ثبوت و ظهور فیلم، مواد ضد عفونی کننده و گندздای تاریخ گذشته یا غیر لازم و حلال‌ها می‌باشند که در صورت آزاد شدن در محیط برای محیط و انسان مضر باشد.
پسماندهای دارای فلزات سنگین	مانند باتری‌ها، ترمومترهای شکسته، وسایل دارای جیوه برای اندازه‌گیری فشار خون و ...
ظرفهای تحت فشار	مانند سیلندرهای گازها، کارتیریج گاز و قوطی افشار
پسماندهای پرتوساز	پسماندهای محتوی مواد رادیو اکتیو: شامل مقررات خاص خود می‌شود و از شمول این ضوابط خارج است.

شرح انواع پسماندهای پزشکی ویژه

۱- پسماندهای عفونی:

- پسماندهای عفونی مظنون به داشتن عوامل زنده بیماری‌زا (بacterی‌ها، ویروس‌ها، انگل‌ها یا قارچ‌ها) به مقدار و کیفیتی که بتوانند در میزان حساس، موجب بیماری شوند، می‌باشند. این رده شامل موارد زیر است:
 - کشت‌ها و مواد نگهداری شده حاوی عوامل بیماری‌زا ناشی از کار آزمایشگاه،
 - پسماندهای ناشی از عمل‌های جراحی و کالبد شکافی اجساد مبتلا به بیماری‌های عفونی (مانند بافت‌ها، مواد و تجهیزاتی که در تماس با خون یا دیگر آبگونه‌های بدن بوده‌اند)،
 - پسماندهای بیماران عفونی بستری شده در بخش جداسازی (مانند مواد دفعی، پانسمان‌های زخم‌های جراحی یا عفونی، لباس‌های آلوده به خون انسان یا دیگر آبگونه‌های بدن)،
 - پسماندهایی که در تماس با بیماران عفونی همودیالیز شده باشند (مانند تجهیزات دیالیز از جمله لوله‌گذاری و فیلترها، حوله‌های یکبار مصرف، گان، پیش‌بند، دستکش و لباس آزمایشگاه)،
 - جانوران آزمایشگاهی آلوده.
 - هرنوع اسباب یا مواد دیگری که در تماس با اشخاص یا جانوران آلوده بوده‌اند.

توجه: "اجسام تیز و برنده"ی آلوده نیز یک زیرمقوله پسماندهای عفونی‌اند اما در این ضوابط جداگانه شرح داده می‌شوند.

کشت‌ها و مواد نگهداری شده به شدت آلوده‌کننده بوده و شامل عوامل بیماری‌زا عفونی بوده، پسماند کالبد شکافی‌ها، اجساد جانوران و دیگر پسماندهایی که به آنها تلقیح شده و آلوده شده‌اند، یا در تماس با این گونه عوامل بیماری‌زا بوده‌اند "پسماندهای بشدت آلوده کننده" نامیده می‌شوند.

۲- پسماندهای آسیب شناختی

پسماندهای آسیب شناختی شامل بافت‌ها، اندام‌ها، اجزای بدن، جنین انسان و جسد جانوران، خون و آبگونه‌های بدن‌اند. در این مقوله اجزای قابل شناسایی بدن انسان و جانوران را "پسماندهای تشریحی" می‌نامند.

۳- اجسام تیز و برنده

اجسام تیز و برنده اقلامی هستند که می‌توانند موجب زخم از قیل بریدگی یا سوراخ شدگی شوند و عبارتند از: سوزن‌ها، سوزن‌های زیرجلدی، تیغه چاقوی جراحی و دیگر تیغه‌ها، چاقو، ست‌های انفوژیون، اره‌ها، شیشه‌شکسته‌ها و ناخن بیماران و ... که ممکن است عفونی باشند یا نباشند به هر حال به عنوان پسماندهای بشدت تهدید کننده سلامتی به شمار می‌آیند.

۴- پسماندهای دارویی

پسماندهای دارویی عبارتند از داروهای تاریخ گذشته، مصرف نشده، تفکیک شده و آلوده، واکسن‌ها، مواد مخدر و سرم‌هایی که دیگر به آنها نیازی نیست و باید به نحو مناسبی دفع شوند. این رده همچنین شامل اقلام دورریخته شده مورد مصرف در کارهای دارویی مانند بطری‌ها و قوطی‌های دارای باقیمانده داروهای خطرناک، دستکش، ماسک، لوله‌های اتصال و شیشه‌(ویال)‌های داروها هم بوده که در صورت آزاد شدن در محیط برای محیط و انسان مضر باشند.

۵- پسماندهای ژنوتوکسیک

پسماندهای ژنوتوکسیک به شدت خطرناکند و ممکن است خصوصیات ایجاد جهش سلولی، عجیب‌الخلقه‌زایی یا سرطان‌زایی داشته باشند. این پسماندها مشکلات ایمنی جدی به وجود می‌آورند. این مشکلات هم درون بیمارستان و هم پس از دفع پسماندها در بیرون از بیمارستان می‌تواند باشد و باید مورد توجه خاص قرار داشته باشند، پسماندهای ژنوتوکسیک می‌توانند دارای داروهای سایتوکسیک معین (به شرح ذیل)، سایتوکسیک، مواد شیمیایی و مواد پرتوساز باشند، داروهای سایتوکسیک (یا ضدنئوپلازی) که مواد اصلی این مقوله را تشکیل می‌دهند، می‌توانند بعضی سلول‌های زنده را بکشند یا رشد آنها را متوقف کنند. این داروها برای شیمی‌درمانی سرطان‌ها به کار می‌روند. داروهای سایتوکسیک نقش مهمی در درمان انواع بیماری‌های نتوپلازیک دارند همچنین به عنوان ماده ایمونوساپرسیو هنگام پیوند اندام و درمان بیماری‌های گوناگون دارای اساس ایمنی شناختی کاربردهای گسترده‌ای دارند. داروهای سایتوکسیک بیشتر اوقات در بخش‌های تخصصی مانند بخش سرطان‌شناسی و واحدهای پرتودرمانی مصرف می‌شوند، که نقش اصلی آنها در درمان سرطان است.

raig ترین مواد ژنوتوسیک مورد استفاده در مراقبت از تندرستی در کادر زیر نشان داده شده‌اند.
داروهای سایتوکسیک خطرناک را می‌توان به شرح زیر رده بندی کرد:

دایج ترین فراورده‌های ژنوتوكسیک مورد استفاده در مراقبت‌های بهداشتی و درمانی

۱- طبقه‌بندی شده به عنوان سرطان‌زا

- مواد شیمیایی:

بنزن

- داروهای سایتوکسیک و غیره:

آزاتیوپرین، کلرامبوسیل، کلرنفازین، سیکلوسپورین، سیکلوفسفامید، ملفالان، سیموستین، تاموکسفین، تیوتیپا، ترسولفان

- مواد پرتوساز (رادیو اکتیو)

۲- طبقه‌بندی شده به عنوان سرطان‌زا ممکن یا احتمالی

مواد سایتوکسیک و داروهای دیگر:

آزاسایتیدین، بلئومایسین، کاروموستاین، کلرامفینیکل، کلروزتوسین، سیسپلاتین، داکاربازین، دائونوروبیسین، دی‌هیدروکسی‌متیل‌فلوراتریزین (مانند پانفوران که دیگر مصرف نمی‌شود)، دوکسورووبیسین، لوموستین، متیل‌تیوراسیل، مترونیدازول، میتو‌مایسین، نافوپین، نیریدازول، اگزارپام، فناستین، فنوباریتال، فنتوئین، پروکاربازین‌هیدروکلراید، پروژسترلون، سارکولیزین، استرپتوزوین، تری‌کلرمتین.

۳- این طبقه بندیها طبق طبقه بندی گروه کاری سازمان بین‌المللی پژوهش درباره سرطان است.(IARCC)

- مواد آلکیلاتور: که موجب آلکیلاسیون نوکلئوتیدهای DNA، و منجر به پیوند متقاطع و کدنویسی غلط در ذخیره ژنی می‌شوند.

- آنتی‌متابولیت‌ها: که اثر بازدارنده بر ساخت زیستی اسیدنوکلئیک‌های سلول دارند.

- مواد بازدارنده‌ی تقسیم سلولی، که از تکثیر سلول جلوگیری می‌کنند.

- پسماندهای سایتوکسیک که از چند منبع در مراقبت تندرستی تولید می‌شوند و می‌توان آنها را به شرح ذیل طبقه بندی کرد:

✓ مواد آلوده به فرآورده‌های دارویی و تجویز داروها مانند سرنگ، سوزن، ویال، gauge،
بسته‌بندی.

✓ داروهای منسوخ شده، داروهای برگشتی از بخش‌های بیمارستان.

در بیمارستان‌های تخصصی سرطان، پسماندهای ژنوتوكسیک (که دارای مواد سایتوکسیک یا پرتوزا هستند) ممکن است تا ۱٪ از مجموع پسماندهای بهداشتی درمانی را تشکیل دهند.

۶- پسماندهای شیمیایی

پسماندهای شیمیایی تشکیل می‌شوند از مواد جامد و گازهای شیمیایی که به عنوان مثال برای کارهای تشخیصی و تجربی، و کارهای نظافت، خانه‌داری و گندزدایی به کار می‌روند. پسماندهای شیمیایی مراقبت‌های بهداشتی درمانی می‌توانند خطرناک یا بی‌خطر باشند. در زمینه حفاظت از تندرستی موقعی خطرناک به شمار می‌آیند که حداقل یکی از خصوصیات زیر را داشته باشند:

- سمی.
- خاصیت خورنده‌گی (مانند اسیدهای با $pH < 2$ و بازوهای $pH > 12$)
- قابلیت احتراق خود به خود.
- واکنش‌دهنده (مانند مواد انفجاری، مواد واکنش‌دهنده در مقابل آب و حساس به ضربه).
- ژنوتوكسیک (مانند داروهای سایتوکسیک)

پسماندهای شیمیایی غیر خطرناک شامل آن دسته از مواد شیمیایی است که هیچ یک از خصوصیت‌های مذکور را نداشته باشند، مانند قندها، امینواسیدها و بعضی املاح آلی و غیر آلی. انواع مواد شیمیایی خطرناک مورد استفاده و رایج در تاسیسات و نگهداری مراقبت‌های بهداشتی درمانی و بیمارستان‌ها که به احتمال زیاد در پسماندها یافت می‌شوند در چند بند ذیل شرح داده می‌شوند.

۷- پسماندهای محتوی فلزات سنگین

پسماندهای محتوی فلزات سنگین یک زیررده از پسماندهای شیمیایی خطرناک و به طور معمول بشدت سمی‌اند. پسماندهای دارای جیوه به طور مشخص از نشت تجهیزات شکسته شده بالینی به وجود می‌آیند. جیوه‌های پخش شده از چنین دستگاه‌هایی تا حد ممکن باید جمع‌آوری شوند. بقایای کارهای دندانسازی هم مقدار زیادی جیوه دارد. پسماندهای دارای کادمیوم عمدتاً از باتری‌های دور ریخته و شکسته به وجود می‌آیند. برخی "پانل‌های تقویت شده با چوب" با مقداری سرب هنوز هم به عنوان ضدنفوذ کردن پرتوهای X و در بخش‌های تشخیصی به کار می‌روند. چند نوع دارو آرسنیک دارند اما در این ضوابط به عنوان پسماندهای دارویی شرح داده می‌شوند.

۸- ظروف تحت فشار

بسیاری از انواع گازها در مراقبت از سلامتی و یا در تجهیزات آزمایشگاهی به کار می‌روند (کادر زیر را نگاه کنید). این گازها بیشتر اوقات در سیلندرهای تحت فشار و قوطی‌های افشارهای می‌باشند و بسیاری از آنها وقتی خالی می‌شوند یا دیگر نتوان از آنها استفاده کرد (در حالی که هنوز مقداری

گاز در آنها باقی مانده) قابل مصرف دوباره هستند، اما بعضی انواع دیگر - به خصوص قوطی‌های افشاره - را باید به نحو مناسب دفع کرد.

گازها خواه از نوع خشی (inert) یا بالقوه خطرناک که در ظروف تحت فشار قرار دارند همواره با دقت باید مدیریت شوند. ظرف گاز اگر در پسماند سوز انداده شود یا به طور اتفاقی سوراخ شود ممکن است منفجر شود.

گازهایی که از همه بیشتر در مراقبت از سلامتی به کار می‌روند:

گازهای هوشبری: اکسید ازت، هیدروکربن‌های هالوژنه فرار (مانند هالوتان، ایزوفلوران و آنفلوران) که به مقدار زیاد به جای اتر و کلروفوم استفاده می‌شود.

کاربردها - در اتاق عمل بیمارستان، هنگام زایمان در زایشگاه‌ها و در آمبولانس‌ها، در بخش‌های بیمارستان عمومی هنگام اجرای اعمال دردناک، در دندانپزشکی به عنوان تسکین به کار می‌روند.

اتیلین اکساید: کاربردها - برای سترون سازی تجهیزات جراحی و اسباب‌های پزشکی، در محل مرکزی توزیع لوازم و گاهی در اتاق عمل بیمارستان.

اکسیژن: در سیلندرها یا انبارهای بزرگ به شکل گازی یا مایع نگهداری می‌شود و از طریق لوله کشی مرکزی توزیع می‌شود. کاربرد - مصرف استثنایی برای بیماران.

هوای فشرده: کاربردها - در کارهای آزمایشگاهی، تجهیزات درمان استنشاقی، تاسیسات و نگهداری تجهیزت و در دستگاههای کنترل محیط زیست.

۹- پسماندهای پرتو ساز و رادیواکتیو: از شمول این ضوابط خارج است.

۱۰- پسماندهای عادی:

پسماندهای ناشی از کارکردهای خانه‌داری و مدیریت اجرایی این مراکز می‌باشند که شامل پسماندهای آشپزخانه، آبدارخانه، قسمت اداری مالی، ایستگاه‌های پرستاری، باغبانی و از این قبیل است. این پسماندها بخش بزرگی از پسماندهای تولید شده در مراکز بهداشتی درمانی را تشکیل می‌دهد و باید نسبت به جداسازی آنها درمبدا تولید اقدام شود. مدیریت این دسته از پسماندها مربوط به شهرباری‌ها، دهیاری‌ها و بخشداری‌ها می‌باشد.

ضوابط و معیارهای روش‌های عمدۀ تصفیه و دفع

۱- معیارها و ضوابط روش سترون‌سازی با اتو کلاو

- الف- در راهبری اتو کلاوها عوامل زیر باید مد نظر قرار گیرند:
- زمان، درجه حرارت، فشار، نوع پسماند، نوع ظروف، نحوه بارگذاری و حداکثر میزان بارگذاری.
 - ب- این روش برای پسماندهای عفونی و تیز و برقنه کاربرد دارد.
 - پ- پسماندها شیمیایی و دارویی نباید با این روش تصفیه شوند.
 - ت- چنانچه از اتو کلاو بدون خردکن استفاده می‌شود باید کیسه و ظرف ایمن(S.B) حاوی پسماند قابل اتوکلاو کردن باشند.
 - ث- میزان پسماندهایی که داخل دستگاه قرار داده می‌شود باید مناسب با حجم اتوکلاو باشد.
 - ج- مدت زمان سترون‌سازی بستگی به به مقدار و چگالی بار (پسماند) دارد.
 - چ- دستگاه باید حداقل سالی یکبار کالیبره شود و مستندات آن موجود باشد.
 - ح- استفاده از شاخص‌های شیمیایی (مانند نوارهای حساس به حرارت یا موارد مشابه دیگر) برای هر دوره کاری (سیکل) که سترون می‌شوند، ضروری است تا نشان دهد شرایط کامل سترون‌سازی ایجاد شده است).
 - خ- استفاده از شاخص بیولوژیک باسیلوس استئاروترموفیلوس حداقل ماهی یکبار ضروری است تا از صحت عملیات سترون سازی اطمینان حاصل شود.
 - د- مستندات باید حداقل به مدت یکسال نگهداری شوند.
 - ذ- وقتی یک اتوکلاو گرویتی برای پسماند پزشکی مورد استفاده قرار می‌گیرد: درجه حرارت نباید کمتر از ۱۲۱ درجه سانتی‌گراد و فشار ۱۵ پوند بر اینچ مربع(Psi) باشد و زمان ماند کمتر از ۶۰ دقیقه نباشد.
 - برای اتوکلاو با زمان ماند ۴۵ دقیقه درجه حرارت کمتر از ۱۳۵ درجه سانتی‌گراد نباشد و فشار (Psi) ۳۱ باشد.
 - ر- وقتی یک اتوکلاو و کیوم برای پسماند پزشکی استفاده می‌شود باید موارد زیر را شامل شود: برای یک اتوکلاو با زمان ماند ۴۵ دقیقه درجه حرارت کمتر از ۱۲۱ درجه سانتی‌گراد نباشد و فشار(Psi) ۱۵ باشد.
 - برای یک اتوکلاو با زمان ماند ۳۰ دقیقه، درجه حرارت کمتر از ۱۳۵ درجه سانتی‌گراد نباشد و فشار(Psi) ۳۱ باشد.
 - ز- پسماند پزشکی نباید به عنوان پسماند تصفیه شده در نظر گرفته شود مگر اینکه انديکاتور زمان، درجه حرارت و فشار نشان دهد که در طی فرایند سترون‌سازی با اتو کلاو، زمان، درجه حرارت و فشار لازم تامین شده است.
 - ژ- اگر به هر دلیل انديکاتور زمان، درجه حرارت یا فشار نشان دهد که اين سه عامل مناسب نبوده تمام بار پسماند پزشکی باید دوباره اتو کلاو شوند تا فشار، درجه حرارت و زمان ماند مناسب به دست آيد.

هر اتوکلاو باید مجهز به تجهیزات ثبت کامپیوتری یا گرافیک باشد تا به طور اتوماتیک و مداوم پایش شود و تاریخ، زمان، روز، تعداد بار و پارامترهای عملیاتی را به طور کامل در سراسر سیکل کامل کاری اتوکلاو ثبت کند.

آزمایش صحت فرایند، تست اسپور

- الف- اتوکلاو باید به طور کامل و مداوم اندیکاتور بیولوژیکی مصوب (حاوی *Bacillus stearo thermo* *thermo* *philus*) را در ماکریم ظرفیت طراحی شده هر اتوکلاو بکشد.
- ب- اندیکاتور بیولوژیک برای اتوکلاو ویال‌های اسپورهای *Basilius* استئارو ترموفیلوس یا نوارهای اسپور 1×10^6 اسپور در میلی لیتر است.
- پ- تحت هیچ شرایطی برای اتوکلاوی که با دمای ۱۲۱ درجه سانتیگراد و فشار ۱۵ psi کار می‌کند زمان ماند پسماند در آن نباید کمتر از ۳۰ دقیقه باشد.

آزمایش روتین

وقتی یک نوار اندیکاتور شیمیایی به یک درجه حرارت معین می‌رسد، تغییر رنگ می‌دهد و می‌تواند برای نشان دادن صحت و سقم اینکه درجه حرارت مناسب به دست آمده است مورد استفاده قرار گیرد. ممکن است استفاده بیشتر از یک نوار روی بسته پسماند در محل‌های مختلف برای اطمینان از اینکه محتويات داخلی بسته‌ها به طور کامل اتوکلاو شده‌اند لازم باشد.

۲- ضوابط و معیارهای روش مایکروویو

- الف- تصفیه با مایکروویو باید برای پسماندهای رادیو اکتیو یا خطرناک، سایتو توکسیک، لاشه حیوانات آلوده، قسمت‌های بدن و اقلام فلزی بزرگ استفاده شود.
- ب- سیستم مایکروویو باید با تست راندمان / تست‌های روتین و برنامه تضمین شده اجرایی که ممکن است به وسیله تهیه‌کننده فراهم شود، قبل از اجرا تست شود.
- پ- مایکروویو باید کاملاً باکتری‌ها و دیگر ارگانیسم‌های پاتوژن را بکشد که توسط اندیکاتور بیولوژیکی مصوب در حداقل ظرفیت طراحی شده هر واحد مایکروویو ثابت می‌شود. اندیکاتورهای بیولوژیکی برای مایکروویو، اسپورهای *Bacillus Subtilis* با استفاده از ویال‌ها یا نوارهای اسپور که حاوی 1×10^6 اسپور در میلی لیتر است.

۳- ضوابط و معیارهای دفن بهداشتی

- الف- یک چاله یا ترانشه با حداقل ۲ متر عمق حفر شود نصف آن با پسماند پر شود سپس $5/5$ متر با آهک و تا سطح خاک پر شود.
- ب- باید مطمئن شد که حیوانات دسترسی به سایت دفن ندارند. حصارکشی با سیم‌های آهنی گالوانیزه یا نصب حفاظ مناسب می‌باشد.
- پ- اگر ترانشه در طول روز پر نشد، قبل از پر شدن کامل یک ترانشه پس از ریختن پسماند یک لایه ۱۰ سانتیمتری خاک باید برای پوشش پسماند اضافه شود.
- ت- عملیات دفن باید تحت نظارت کامل و دقیق صورت گیرد.
- ث- به منظور جلوگیری از نشت آلاینده‌ها به آبهای زیرزمینی سایت دفن باید نسبتاً غیرقابل نفوذ باشد و چاههای کم عمق نزدیک سایت نباشد.

- ج- محل دفن باید از محل مسکونی دور باشد و در جایی واقع شود که مطمئن باشیم آب‌های سطحی و یا زیرزمینی آلوده نمی‌شوند. منطقه نباید در معرض سیل یا فرسایش باشد.
- چ- محل دفن توسط سازمان حفاظت محیط زیست تعیین می‌گردد.^۱
- ح- مسئول سایت دفن باید اطلاعات همه ترانشه‌های دفن را نگهداری کند.

۴- ضوابط و معیارهای زباله‌سوز

استانداردهای راهبری

- ۱- راندمان سوزاندن C.E^۲ باید حداقل ۹۹/۵ درصد باشد.
- ۲- راندمان سوزاندن با فرمول زیر محاسبه می‌شود:

$$C.E = \frac{CO_2\%}{CO_2\% + CO\%} \times 100$$

- ۳- درجه حرارت اتفاک اولیه باید بیش از ۱۲۰۰ درجه سانتی‌گراد باشد.
- ۴- زمان ماند گاز در اتفاک ثانویه حداقل ۲ ثانیه در درجه حرارت بیش از ۱۶۰۰ درجه سانتی‌گراد با حداقل ۶ درصد اکسیژن در گاز دودکش (STACK GAS) باشد.

استاندارد خروجی‌ها:

- استاندارد خروجی‌ها (تا زمان تدوین استاندارد ملی) مطابق با استاندارد جدول پیوست (۲-۱) باشد.
- در زباله‌سوزها باید تجهیزات مناسب برای کنترل آلودگی نصب شود.
 - امکانات لازم برای ثبت و اندازه گیری و پایش کلیه خروجی‌های زباله‌سوز وجود داشته باشد.
 - پسماندهایی که قرار است سوزانده شوند باید با هیچ ماده گندздایی کلردار گندздایی شوند.
 - ترکیبات هالوژن‌دار و پلاستیک‌های کلردار باید سوزانده شوند.
 - پسماندهای حاوی فلزات سنگین باید سوزانده شوند.
 - ظروف تحت فشار و افسانه‌ها برای جلوگیری از انفجار باید در داخل زباله‌سوز قرار گیرند.
 - فلزات سمی^۳ در خاکستر حاصل از سوزاندن باید در مقادیر معین (قانونی) و مشخص شده در پسماندهای پزشکی ویژه (استانداردهای بین‌المللی) باشد.
 - از زباله‌سوزهای دارای استاندارد و تایید شده با رعایت خروجی مندرج در جداول پیوست (۲-۱) استفاده شود.
 - مقادیر زیاد پسماندهای شیمیایی واکنش دهنده باید سوزانده شوند.
 - املاح نقره و پسماندهای پرتونگاری و عکاسی باید سوزانده شوند.
 - محل نصب زباله‌سوز بایستی به تایید سازمان حفاظت محیط زیست و وزارت بهداشت برسد.

۵- روش محفظه‌سازی^۴

الف- این روش برای پسماندهای شیمیایی، دارویی و تیز و برنده کاربرد دارد.

^۱ بر اساس ماده (۲۳) آینه نامه اجرایی قانون مدیریت پسماندها

^۲ Combustion efficiency

^۳ به جدول استاندارد فلزات سمی مراجعه شود.

^۴ Encapsulation

ب- داروهای سایتو توکسیک را نیز می‌توان پس از محافظه‌سازی دفن نمود.

شرح روش: یک ظرف پلاستیکی یا فلزی را تا سه‌چهارم از پسماند پر کرده سپس آن را با ماده‌ای مانند فوم پلاستیک، ماسه، سیمان سفید یا خاک رس پر می‌کنند و پس از خشک شدن ماده افزودنی، درب آن را محکم بسته و در محل چاله دفع می‌شود.

پیوست ۳

جدول شماره ۱: ویژگی‌های ظروف و کیسه‌های تفکیک پسماندهای پزشکی

ردیف	نوع پسماند	نوع ظرف	رنگ ظرف	برچسب
۱	عفونی	کیسه پلاستیکی مقاوم ^۱	زرد	عفونی
۲	تیز و بربند	استاندارد SAFETY BOX	زرد با درب قرمز	تیز و بربند
۳	شیمیایی و دارویی	کیسه پلاستیکی مقاوم ^۲	سفید یا قهوه‌ای	شیمیایی و دارویی
۴	پسماند عادی	کیسه پلاستیکی مقاوم ^۳	سیاه	عادی

۱- لازم است کیسه‌های فوق در سطلهای پلاستیکی زرد رنگ نگهداری شوند.

۲- موسسه استاندارد، استاندارد این ظروف را تدوین نموده است.

۳- لازم است کیسه‌های فوق در سطلهای پلاستیکی سفید یا قهوه‌ای رنگ نگهداری شوند.

۴- لازم است کیسه‌های فوق در سطلهای پلاستیکی آبی رنگ نگهداری شوند.

(جدول ۱-۲) استاندارد موقتی برای زباله‌سوزهای موجود و جدید

استانداردهای موقت خروجی		آلاینده‌های خطرناک هوا
منابع جدید	منابع موجود	
0.2 ng TEQ/dscm	0.2 ng TEQ/dscm یا 0.4 ng TBQ/dscm دستگاه کنترل ذرات معلق > یا مساوی ۴۰۰ درجه فارنهایت	دی‌اکسید / فوران
45 µg/dscm	130 µg/dscm	جیوه
34 mg/dscm (0.015 gr/dscf)	34 mg/dscm (0.015 gr/dscf)	مواد معلق
120 µg/dscm	240 µg/dscm	فلزات نیمه‌弗ار
97 µg/dscm	97 µg/dscm	فلزات با فراریت کم
21 Ppmv	77 Ppmv	اسید هیدروکلریک / گاز کلر
10 Ppmv یا 100 Ppmv ماونوکسید کربن	10 Ppmv یا 100 Ppmv ماونوکسید کربن	هیدروکربن‌ها
	برای منابع جدید و موجود، ۹۹/۹۹٪ برای هر کدام از اجزای آلی خطرناک طراحی شده است. برای منابعی که زائدات خطرناک را می‌سوزانند.	راندمان انهدام و حذف

جدول شماره (۲)



پسماند رادیواکتیو



پسماند عفونی



پسماند سیتو توکسیک