

# Herverwerking SUDs

Umbrella statement	Core message 1	Core message 2	Core message 3	Foundation
<i>The big picture</i>	<i>Wet en veldnorm</i>	<i>Issue paper</i>	<i>Oproep aan zorgprofessionals</i>	<i>Welke onderbouwing is er of moet er komen?</i>
<p><b>Stevige duurzaamheidsmaatregelen in de zorg zijn de enige weg voorwaarts. Maar in Nederland is nog niet goed bepaald en georganiseerd hoe hulpmiddelen ontwikkeld voor éénmalig gebruik (SUD's) goed en veilig kunnen worden herverwerkt en hergebruikt. Dit is een risico voor de veiligheid van de patiënt.</b></p>	<p><b>Oproep aan de Politiek: Borg een veilige herverwerking van SUDs met een wettelijk vastgelegde veldnorm.</b></p>	<p><b>Fabrikanten willen een veilige herverwerking van SUDs onderzoeken/mogelijk maken. Om met het veld in gesprek te gaan hebben ze de belangrijkste issues op een rij gezet.</b></p>	<p><b>Deel met ons uw issues en oplossingen, zodat we met elkaar een accurate interne kwaliteitscheck en certificering voor herverwerkte SUDs kunnen bepalen.</b></p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Rapport Europese Commissie: <a href="#">study on single-use devices and their reprocessing</a></li> <li>2. <a href="#">RIVM-rapport</a> over herverwerking</li> <li>3. Issue Paper Herverwerking NEFEMED</li> <li>4. NEFEMED's <a href="#">Brief aan de Eerste Kamer dd 17-05-2024</a></li> </ol>
<p>De de Europese verordening voor medische hulpmiddelen (<a href="#">MDR</a>) stelt dat Lidstaten 'een nadere uitwerking geven aan aspecten op het gebied van risicomanagement, zekerheid en validering van het sterilisatieproces en traceerbaarheid. Dit heeft Nederland niet gedaan met de Verzamelwet 2023. Deze onduidelijkheid voor alle betrokkenen brengt veiligheidsrisico's in het proces en belemmert de verduurzaming van de zorg. Bovendien kan het schade toebrengen aan de betrouwbaarheid van de originele producten en de fabrikant.</p>	<p>Nefemed pleit voor een wettelijke regeling van een jaarlijks te herijken veldnorm voor de herverwerking van hulpmiddelen voor eenmalig gebruik, onder penvoerderschap van het RIVM en met betrokkenheid van de NVZ, NFU, ZKN, FMS, IGJ, VDSMH, SVN en fabrikanten.</p> <p>Een AMvB conform <a href="#">artikel 5 lid 2 van de Wet medische hulpmiddelen</a> lijkt hiervoor de beste vorm.</p>	<p>Overtuigd van de noodzaak, hebben NEFEMED-lidbedrijven de GreenDeal onderschreven.</p> <p>De huidige SUDs zijn niet ontwikkeld voor herverwerking.</p> <p>Hoewel fabrikanten (nog) niet overtuigd zijn van het <i>netto positieve resultaat</i> van herverwerken van <i>deze huidige</i> SUDs, willen zij met alle betrokkenen actief onderzoeken op welke wijze veilige herverwerking van SUDs mogelijk is én tot een netto positieve groene en maatschappelijke waarde kan leiden.</p>	<p>Herverwerking van SUDs moet veilig en binnen de kaders van de wet en de praktijk mogelijk worden gemaakt.</p> <p>NEFEMED nodigt iedereen uit om bij te dragen aan de issue paper, zodat met de uitwisseling van kennis en ervaringen een solide basis ontstaat waarop een veldnorm kan worden geformuleerd.</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>5. NEFEMED's <a href="#">Brief aan de VKC Tweede Kamer dd 14 mei 2014</a></li> <li>6. <a href="#">Verzamelwet VWS 2023</a></li> <li>7. <a href="https://nefemed.nl/grote-zorgen-over-nieuwe-wet-voor-veilige-herverwerking-en-hergebruik-medische-hulpmiddelen">https://nefemed.nl/grote-zorgen-over-nieuwe-wet-voor-veilige-herverwerking-en-hergebruik-medische-hulpmiddelen</a></li> <li>8. <a href="https://nefemed.nl/duurzaamheid">https://nefemed.nl/duurzaamheid</a></li> </ol>