

ADR Verpakkingsinstructie P650

Mei 2021

Algemeen

- Medische instellingen worden geregeld geïnspecteerd door de ILT (inspectie leefomgeving en transport).
- Hierbij wordt o.a. gekeken of het transport van patiëntenmateriaal voldoet aan de huidige ADR wet- en regelgeving!
- De inzender is verantwoordelijk voor het juist verpakken van monstermateriaal.

Algemeen

- ADR staat voor 'Accord européen relatif au transport international de marchandises Dangereuses par Route'. Het ADR is het Europese verdrag voor het internationale vervoer van gevaarlijke goederen over de weg.
- ADR: De verpakking moet voldoen aan verpakkingsinstructie P650.
- Inzender is verantwoordelijk voor juiste wijze van verpakken.
- Verpakte Diagnostische monsters (potentiële infectieuze stoffen), ingedeeld onder UN 3373, die zijn verpakt overeenkomstig deze verpakkingsinstructie, zijn niet langer onderworpen aan voorschriften van het ADR.

Algemeen

- De verpakking moet bestaan uit een primaire, secundaire en tertiaire verpakking.
 - Primaire verpakking:
buis met monstermateriaal
 - Secundaire verpakking:
blister (capaciteit 10 buizen) met absorptiemateriaal, verpakt in een gekleurd lekvrij zakje (incl. aanvraagformulieren)
 - Tertiaire verpakking:
transportbox (chauffeur Sanquin)

Verpakkingsset P650



Gekleurde safety bags met temperatuur aanduiding



Ter afsluiting

Succes met de
implementatie!!

Tot slot

Voor vragen?

Erwin Laan
Hoofd Logistiek & Medische administratie
e.laan@sanquin.nl
0653840881

Christine Kramer
Medical Science Liaison Diagnostiek
c.kramer@sanquin.nl
0622777132