

Rutin för uppföljning – förskrivning av hjälpmedel

Förvaltning Vård och omsorgsförvaltningen Sölvesborg	Verksamhet Hälso-och sjukvård	Senast reviderad / Sign 2024-02-28
Dokumentutfärdare Medicinskt ansvariga för rehabilitering i Blekinges kommuner	Godkänt datum 2022-10-28	Nästa revidering 2025-02-28

Uppföljning, förskrivning av hjälpmedel

Syfte

I rehabiliterings- och förskrivningsprocessen är förskrivarens, dvs. den legitimerade hälso- och sjukvårdspersonalens uppföljning och utvärdering av uppsatta mål av stor betydelse för den fortsatta processen.

Rutinen syftar till en systematisk uppföljning och utvärdering vid förskrivning av hjälpmedel. Vid hjälpmedelsförskrivning ingår enligt förskrivningsprocessen att bedöma om avsedd funktion och nytta har uppnåtts enligt uppsatta mål samt att bedöma om eventuella risker finns med användning och hantering av hjälpmedlet.

Ansvar

Rutinen utfärdas och revideras av medicinskt ansvarig för rehabilitering.

Ansvarig chef implementerar rutinen och förskrivare ansvarar för att rutinen följs.

Genomförande

I hjälpmedelsförskrivning ingår att bedöma om eventuella risker finns med användning och hantering av hjälpmedlet samt om avsedd funktion och nytta har uppnåtts enligt uppsatta mål.

När och hur det är lämpligt att göra en uppföljning avgörs av vilken typ av hjälpmedel som förskrivits, hjälpmedelsanvändarens funktionsnedsättning samt förmåga att förstå information och instruktion kring hjälpmedlets användning, omgivningsfaktorer med mera.

Bedömningen utgår ifrån nedanstående tabell och beroende på vilken nivå A och B hamnar på avgörs om fortsatt uppföljning behövs.

A	B
Analys av hjälpmedlets funktion och nytta utifrån uppsatta mål.	Analys av risk med hjälpmedlet utifrån användning och hantering.
1. Funktion och nytta är uppnått enligt uppsatta mål.	1. Sannolikt ingen risk för tillbud eller skada.
2. Hjälpmedlets framtida funktion och nytta är osäker.	2. Viss risk för tillbud eller skada.
3. Ytterligare instruktion eller träning krävs för att nyttan ska kunna ses.	3. Betydande risk för tillbud eller skada.

Figur 1. Exempel på modell för uppföljning och utvärdering. (Socialstyrelsen, 2021).

Inget uppföljningsbehov

Ett ärende ska avslutas när förskrivaren har bedömt att både A och B ligger på nivå 1. Förskrivaren ska vara säker på att patienten eller närstående/personal har förstått given information/instruktion samt kan ta ansvar för att kontakta ansvarig vårdgivare om behovet förnyas eller förändras. Bedömningsresultatet behöver inte rapporteras vidare till en annan vårdgivare.

Rutin för uppföljning – förskrivning av hjälpmedel

Förvaltning Vård och omsorgsförvaltningen Sölvesborg	Verksamhet Hälso-och sjukvård	Senast reviderad / Sign 2024-02-28
Dokumentutfärdare Medicinskt ansvariga för rehabilitering i Blekinges kommuner	Godkänt datum 2022-10-28	Nästa revidering 2025-02-28

Vid förskrivning av vissa typer av hjälpmedel inom den kommunala hälso- och sjukvården i Blekinge *bör/kan* förskrivaren avsluta förskrivningen i anslutning till förskrivningstillfället. Detta gäller om ovanstående förutsättningar uppfylls och risk/nytta bedöms ligga på nivå 1.

Fortsatt uppföljningsbehov kan finnas

Om förskrivaren bedömer att A eller B ligger på nivå 2 ska förskrivaren ta ställning till huruvida en fortsatt uppföljning behöver göras. Om en sådan behövs ska förskrivaren planera för hur den ska göras och hur ofta. Förskrivaren ska vid varje uppföljningstillfälle bedöma om fortsatt uppföljning behöver göras. Om ingen uppföljning behövs ska förskrivningen avslutas.

Fortsatt uppföljningsbehov finns

Om förskrivaren bedömer att A eller B ligger på nivå 3, eller om patient/anhörig/personal inte kan ta ansvar för att ta kontakt vid förnyat eller förändrat behov, ska återkommande uppföljningar planeras in. Förskrivaren ska vid varje uppföljningstillfälle bedöma om fortsatt uppföljning behöver göras. Om ingen uppföljning behövs ska förskrivningen avslutas.

Vissa hjälpmedel ska, oberoende av om patienten har förstått information och instruktion, regelbundet följas upp. Exempel på hjälpmedel:

• Lyft och lyftsele	• Antidecubitusmadrass/-dyna
• Överflyttningplattform	• Rullstol med uppresningsfunktion
• Hjälpmedel som fungerar som skyddsåtgärd	• Elrullstolar enligt separat rutin

Styrande regelverk

Socialstyrelsens föreskrifter (HSLF-FS 2021:52) om användning av medicintekniska produkter i hälso- och sjukvården

Förordning (2021:631) med kompletterande bestämmelser till EU:s förordning om medicintekniska produkter

Lag med kompletterande bestämmelser till EU:s förordning om medicintekniska produkter (2021:600)

Förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter (MDR)

Hälso- och sjukvårdslag (2017:30)

Patientlag (2014:821)

Patientsäkerhetslag (2010:659)

Hjälpmedels- och förskrivnarhandbok samt lokala Hjälpmedelsanvisningar, Region Blekinge

Ref. Skånes kommuner [Uppföljning-förskrivning-av-hjälpmedel-210324.pdf \(xn--skneskommuner-afb.se\)](#)