

Specialanpassning – information till patient

En anpassning innebär att ett hjälpmedel justeras för att passa dig. Det görs på ett sätt som leverantören av hjälpmedlet godkänt genom att det förses med tillbehör eller genom att inställbara funktioner justeras.

Om ditt behov inte kan tillgodoses genom anpassning, ska din förskrivare försäkra sig om att det inte finns andra hjälpmedel som kan förskrivas i stället. Om bedömningen visar att det inte finns något alternativ, kan det bli aktuellt med en specialanpassning av det valda hjälpmedlet. Förutsättningen är att ditt behov av specialanpassning är inom ramen för vad som kan förskrivas inom aktuell hjälpmedelsanvisning.

En specialanpassning påbörjas först efter att förskrivaren, i samråd med hjälpmedelskonsulent, fattat beslut om att den planerade specialanpassningen blir patientsäker.

Förskrivaren ansvarar för hjälpmedlets färdiga egenskaper och för den funktionella riskanalysen. Tekniker, eller annan person som utför specialanpassningen, ansvarar för den tekniska riskanalysen. Innan du får börja använda hjälpmedlet ska förskrivaren godkänna den utförda specialanpassningen.

Det är väldigt viktigt vid alla specialanpassningar att patientsäkerheten säkerställs, detta regleras i Patientsäkerhetslagen (2010:659). För att få utföra specialanpassningar måste verksamheten vara registrerad av Läkemedelsverket, vilket VO Hjälpmedel är.