

Uppföljning av specialanpassning

Fylls i av ansvarig förskrivare inom 3 månader efter utlämnad specialanpassning. Blanketten skickas via e-post till hjalpmedel@skane.se för arkivering i Sesam 2.

HSLF-FS 2021:52: "Den som förskriver... ska följa upp och utvärdera förskrivningen, utlämnandet eller tillförandet till patienten fram till dess behovet upphört eller ansvaret för patienten har tagits över av någon annan."

(EU) 2017/745 om medicintekniska produkter, MDR: "Tillverkaren ska följa upp och dokumentera erfarenheter av produkter som släppts ut på marknaden, inklusive klinisk uppföljning efter utsläppandet på marknaden".

Aktivitetsnummer i Sesam

Specialanpassningens ID-nummer

Uppfyller specialanpassningen det syfte som angavs på anvisningen?

Problemställningen, åtgärden och målet.

Ja

Nej

Beskriv:

Har specialanpassningen använts?

Ja, kontinuerligt

Ja, ibland

Nej

Beskriv:

Uppfyller specialanpassningen förväntningarna?

Förväntningar från patienten, anhöriga, assistenter eller annan person i patientens närhet.

Ja

Delvis

Nej

Beskriv:

Överväger nyttan med specialanpassningen eventuella kvarstående risker (funktionella och tekniska)?

Finns inga kvarstående risker, varken funktionella eller tekniska

Ja

Nej

Beskriv:

Har det upptäckts några ytterligare risker utöver de som identifierats i tidigare riskanalyser?

Nej

Ja

Beskriv:

Har några incidenter inträffat till följd av tillverkad specialanpassning?

Nej

Ja

Beskriv:

Övriga synpunkter