

Specialanpassning – rutin för förskrivare

Om patientens behov inte är möjligt att tillgodose genom en anpassning av ett hjälpmedel ska förskrivaren i första hand försäkra sig om att det inte finns alternativa hjälpmedel, inom eller utanför sortiment, som kan förskrivas i stället.

Om det inte är möjligt att tillgodose behovet enligt ovan, kan en specialanpassning bli aktuell. Förutsättningen är att patientens 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.

En specialanpassad produkt får inte tas i bruk av patienten innan förskrivaren genomfört en funktionell riskanalys och bedömt specialanpassningens nytta i förhållande till eventuellt kvarstående risker enligt den tekniska riskanalysen.

Arbetsgång:

- Förskrivaren fyller i dokument: ”Specialanpassad produkt - anvisning” som finns på Vårdgivare Skåne.
- Förskrivaren skapar en anpassningsaktivitet i Visma webSesam och bifogar anvisningsdokumentet i aktiviteten.
- Efter utförd specialanpassning, ska förskrivaren se den färdiga produkten och godkänna utförandet genom att skriftligen meddela hjälpmedelsteknikern sitt godkännande via PMO. I meddelandet ska aktivitetsnummer anges. Patienten får inte använda hjälpmedlet innan förskrivaren givit sitt godkännande och instruerat patienten.
- Efter tre månader följer förskrivaren upp användningen av specialanpassningen och fyller i dokumentet ”Specialanpassning - uppföljning” som finns på Vårdgivare Skåne. Dokumentet skickas till hjalpmedelsmottagningar@skane.se