

Specialanpassade produkter



 Hjälpmedelscentrum

HJÄLPMEDELSCENTRUM

Specialanpassade lösningar

Hjälpmedel har ofta många inställnings- och anpassningsmöjligheter men ibland räcker det inte till och då måste vi göra en specialanpassning.



”Med specialanpassning menas en produkt som har tillverkats efter en förskrivares skriftliga anvisning för att endast användas av en viss angiven patient och som förskrivaren på sitt ansvar gett speciella konstruktionsegenskaper.”

(Specialanpassade medicintekniska produkter 2010)

Förskrivaren utfärdar en anvisning

En förskrivare dvs arbetsterapeut, sjukgymnast/fysioterapeut eller logoped kan utfärda skriftlig anvisning om specialanpassning av ett hjälpmedel. Blanketten ”Specialanpassad produkt-anvisning” ska skickas till ansvarig hjälpmedelskonsulent för att utsluta att det finns ett alternativt hjälpmedel/tillbehör som uppfyller patientens behov.

Ansvarig för specialanpassningens funktion är den som har upprättat anvisningen, dvs. förskrivaren. Den som har utfört specialanpassningen, teknikern, är ansvarig för den tekniska konstruktionen.

Preliminär riskanalys

I samband med beskrivningen av den önskade specialanpassningen ska en preliminär riskanalys upprättas där förskrivaren identifierar eventuella risker i olika situationer. Finns behov av teknisk eller medicinsk kompetens kan tekniker och/eller hjälpmedelskonsulent bistå förskrivaren.

Konstruktion och tillverkning

Konstruktion och tillverkning baseras på anvisningen. Konstruktion och tillverkning ska ske i dialog med förskrivaren.

Risicanalys

Vid varje specialanpassning ska en riskanalys genomföras av den som utför specialanpassningen.

Risker ska i första hand byggas bort i konstruktionen. Är inte det möjligt ska förskrivaren ta ställning till om risken är acceptabel. Kvarstående risker dokumenteras i den tekniska dokumentationen under punkten kvarstående risker.

Märkning av specialanpassning

Hjälpmiddelscentrum märker den specialanpassade produkten med ett specialanpassnings ID-nummer.



Teknisk dokumentation

Den tekniska dokumentationen innehåller riskanalys, ritning, foto samt en redovisning av kvarstående risker.

Dokumentationen undertecknas av den som upprättat anvisningen och den som utfört/tillverkat specialanpassningen.

Förskrivarens information till hjälpmedelsanvändaren

Förskrivaren ska ge patienten information om utförda ändringar gällande specialanpassningen.

Det är viktigt att ange om specialanpassningen medfört ökade eller nya risker vid användning av produkten, använd den tekniska dokumentationen som underlag.

Här finns Hjälpmedelscentrum



Hjälpmedelscentrum
Signalistgatan 2
721 31 Västerås

KUNDTJÄNST:
021-17 30 48

ÖPPETTIDER:
Måndag – onsdag 8.00 – 16.30
Torsdag 8.00 - 18.00
Fredag 8.00 – 16.00

**Kl 7-8, endast in-och utlämning av hjälpmedel*

Använd våra e-tjänster på 1177 Vårdguiden

Under våra öppettider har vi drop-in för enklare reparation av hjälpmedel.

 Hjälpmedelscentrum