

Hjälpmedelnämnden, från Hjälpmedelscentrum

FÖRSLAG PÅ HANDBOKSÄNDRINGAR INFÖR 2024

FÖRSLAG PRODUKT ATT TAS IN I SORTIMENT

DIABETESHJÄLPMEDEL - NY RUBRIK OCH NYA PRODUKTER (SÄNDARE OCH SENSORER)

Insulinpumpar

ISO-kod 04 19 24

Kriterier för förskrivning

Förskrivs till patienter med behov av regelbunden insulinbehandling där insulinpump är att föredra före annat injektionssystem.

Förskrivare

Diabetessjuksköterska eller läkare.

Kostnadsansvar

Ansvar 1 – klinikhjälpmedel.

Viktig information

Tillhör till insulinpump förskrivs av diabetessjuksköterska i SESAM LMN eller från Apoteket.

Exempel på sortiment

För komplett sortiment, se SESAM LMN.

Sändare och sensor

ISO-kod 04 24 12-01 Blodanalys

Kriterier för förskrivning

Förskrivs till patienter med behov av regelbunden blodglukoskontroll där sändare och sensor är att föredra före kapillär blodprovstagning.

Förskrivare

Diabetessjuksköterska

Kostnadsansvar

Ansvar 1 – klinikhjälpmedel.

Exempel på sortiment

För komplett sortiment, se SESAM LMN.

ISO-kod 04 27 18 Tyngdkrage bilaga finns

Hjälpmedel för stimulering av sinnen och känslighet

Anledningen till att ansökan utanför regelverk och sortiment om tyngdkrage istället för tyngdväst har bland annat varit:

- Patienten har inte behovet av den omfamning som tyngdvästen ger utan behöver effekten av tyngden på axlarna.
- Tyngdvästarna är i unisex storlekar vilket gör att den inte passar vissa patienter på ett bra sätt. I ett ärende diskuterades specialanpassning av tyngdväst men tyngdkrage fyllde behovet.
- Tyngdkragen är lättare att ta på och av samt att ta med sig.
- Tyngdväst fungerar inte att använda i rullstol.

Kostnad 533 kr till 608 kr/tyngdkrage beroende på storlek. Tyngdväst kostar mellan 2 100 och 3 945 kr

Tyngdkragen följer samma kriterier som övriga dagprodukter. [Tyngdprodukter - Region Västmanland \(regionvastmanland.se\)](https://regionvastmanland.se)

NY PRODUKT I HANDBOKEN UTIFRÅN TIDIGARE BESLUT 2023-06-02 – TRÄNING VÅRD OCH BEHANDLING, INFORMATION OM TEXT I HANDBOKEN

ISO 04 19 24 Infusionspumpar

Kriterier för förskrivning

Personer i behov av intravenös administrering av läkemedel, vätska eller näring där pump erfordras. Exempelvis:

- Symtomlindring vid palliativ vård
- Intravenöst nutritions- och/eller vätskebehov
- Antibiotikainfusion

Förskrivare

Läkare. Sjuksköterska kan ansvara för utprovningen.

Kostnadsansvar

Ansvar 1 – klinikhjälpmedel.

Anvisningar

Förskrivaren ska ha adekvata kunskaper och vara väl förtrogen med infusionsbehandling. Delegerad sjuksköterska ansvarar för att patienten får upplärning i hantering av infusionspumpen.

Dubbelförskrivning

Endast under förutsättning att två pumpar måste användas samtidigt.

Övrig information

Hjälpmedelscentrum handhar enbart pumparna. Aggregat och övriga tillbehör beställs av personal på behandlande klinik.

FÖRÄNDRING FÖRSKRIVNINGSKRITERIER OCH NY UPPDELNING I HJÄLPMEDELSHANDBOKEN

Epilepsilarm ISO-kod 22 27 18

Bakgrund till att ändring föreslås

Personliga nödlarmssystem eller larm som vi brukar säga i dagligt tal, sorterar under ISO-kod 22 vilket är hjälpmedel för kommunikation och informationshantering, som syftar till att stödja eller ersätta en persons förmåga att ta emot, sända, producera och bearbeta olika sorters information genom att kommunicera språkligt och med tecken och symboler, ta emot och producera meddelanden, föra konversationer samt använda enheter och teknik för kommunikation.

I Region Västmanland räknas inte Epilepsilarm som ett behandlingshjälpmedel utan är just ett larm för att påkalla uppmärksamhet och ligger under ISO-kod 22 27 18 Personliga nödlarmssystem.

Kriterier för förskrivning av alla typer av personliga nödlarm är att det kan förskrivas i syfte att påkalla uppmärksamhet av annan person inom bostaden, mellan två lägenheter och mellan bostad och trädgård

Förskrivare för dessa hjälpmedel är arbetsterapeut, fysioterapeut/sjukgymnast och sjuksköterska. Utprovning av epilepsilarm ska ske i samråd med hjälpmedelskonsulent.

I Region Västmanland finns idag inga särskilda kriterier för epilepsilarm. Det finns inga krav på något medicinskt samråd med till exempel läkare inför utprovning.

Stroke-och neurologimottagningen Västerås sjukhus, Habiliteringen och Barnkliniken Västerås sjukhus där de allra flesta patienter med epilepsi följs upp, uttrycker en önskan om att förskrivning av epilepsilarm ska ske i samråd med behandlande läkare.

De här verksamheterna påtalar vikten av att titta på andra faktorer som till exempel medicinering innan ett epilepsilarm förskrivs.

Hjälpmedelskonsulent inom området upplever att epilepsilarm idag förskrivs utan tillräcklig kompetens. Inga krav på utbildning kring de olika epilepsilarmen finns för att få förskrivningsrätt.

Omvärldsspaning har gjorts och i närliggande regioner är det läkare eller sjuksköterska med specialkompetens som är förskrivare eller att förskrivning ska ske efter samråd med läkare och förskrivarrådet har haft möjlighet att inkomma med synpunkter.

Förslag på handboksändring

Särskilja EP-larmens kriterier från övriga larm under samma ISO-kod för att tydliggöra kriterierna. Det som är specifikt för de olika typerna beskrivs under respektive rubrik:

ISO-kod 22 17 18 Personliga nödlarm

Personliga nödlarm, aktiva/passiva

Kriterier: Personligt nödlarm kan förskrivas till patient som behöver hjälp av annan person inom bostaden och inte kan påkalla uppmärksamhet på annat sätt.

Förskrivare: Arbetsterapeut, fysioterapeut/sjukgymnast och sjuksköterska.

Vid behov av anpassning av larm med **Omkopplare** är förskrivare arbetsterapeut och fysioterapeut/sjukgymnast, med **Miljöstyrsystem** (fjärrstyrsystem) är förskrivare arbetsterapeut.

Kostnadsansvar: Ansvar 2 - regionen har betalningsansvar i ordinärt boende och kommunerna i särskilt boende.

Patientens ansvar: Förbrukningsartiklar och batterier när hjälpmedlet har ett standardbatteri som finns att köpa i öppna handeln

Som egen rubrik

Epilepsilarm

Kriterier: Epilepsilarm kan förskrivas till patient som när den får ett epileptiskt anfall behöver hjälp av annan person inom eller utanför bostaden och inte kan påkalla uppmärksamhet på annat sätt.

Förskrivare: Arbetsterapeut, fysioterapeut eller sjuksköterska **i samråd med läkare.**

Kostnadsansvar: Ansvar 2 - Regionen har betalningsansvar i ordinärt boende och kommunerna i särskilt boende.

Patientens ansvar: Batteri när hjälpmedlet har ett standardbatteri som finns att köpa i öppna handeln. I förekommande fall SIM-kort i form av kontantkort/abonnemang

Viktig information: Utprovning ska ske i samråd med hjälpmedelskonsulent och **förskrivarutbildning för epilepsilarm är obligatoriskt för att få förskriva.**

Dubbelförskrivning. Två epilepsilarm kan förskrivas om behov finns.

ISO-kod 04 30 06 Kylbehandling

Kylväst och kylkeps.

Justering av kriterier och tillägg förskrivare samt tillägg under Viktig information (baserat omvärldsbevakning andra regioner)

Nuvarande kriterier

Kan förskrivas till personer med MS med uttalad värmeintolerans där andra enklare åtgärder inte är tillräckliga.

Förslag tillägg text kriterier

Kan även förskrivas till personer med uttalad värmeintolerans vid andra neurologiska diagnoser. Förskrivning sker i samråd med läkare via hjälpmedelskonsulent.

Nuvarande text förskrivare

Fysioterapeut/sjukgymnast med vana från arbete med personer med MS.

Förslag tillägg text förskrivare

Vid andra diagnoser i samråd med läkare.

Viktig information

Målet med förskrivningen är ökad aktivitetsförmåga och delaktighet i vardagen genom bland annat förbättrad motorik, minskad uttröttbarhet (fatigue), ökad koncentrationsförmåga och/eller ökad förmåga att träna.

Det är kontraindicerat att förskriva kylhjälpmedel till personer med känselbortfall då det finns risk för förfrysning. Förskrivaren i samråd med läkare identifierar och värderar risker innan förskrivning av hjälpmedel för kylbehandling samt identifierar orsaker till riskerna och tar fram åtgärder som eliminerar eller minskar riskerna vid förskrivning av hjälpmedlet. Är riskerna inte acceptabla ska inte förskrivning göras. Uppföljning ska ske inom 3–6 månader.

FÖRTYDLIGANDE/ÄNDRING/ NY TEXT

ISO kod: 044807

Produkt: Barr

ISO kod: 044815

Produkt: Studsmatta

Motivering: Tillägg under viktig information på grund av MDR

Viktig information - Barr

Barr i barnstorlek är inte CE-märkt enligt regelverket MDR (Medical device regulation 2017/745), utan förskrivs som konsumentprodukt.

Det är viktigt att följa manualen och eliminera eventuella risker vid användandet.

Förskrivaren ansvarar för att informera vårdnadshavare innan förskrivning, då man om skada uppstår inte kan anmäla detta till Läkemedelsverket.

Viktig information studsmatta

Studsmattor är inte CE-märkta enligt regelverket MDR (Medical device regulation 2017/745), utan förskrivs som konsumentprodukt.

Det är viktigt att följa manualen och eliminera eventuella risker vid användandet.

Förskrivaren ansvarar för att informera vårdnadshavare innan förskrivning, då man om skada uppstår inte kan anmäla detta till Läkemedelsverket.