

Gäller för: Neuro- och rehabiliteringsklinik

Giltig från: 2026-04-23

Innehållsansvar: Claes Karlsson, (claka4), Ortopedtekniker

Giltig till: 2028-04-15

Granskad av: Karl-Johan Westberg, (kajwe4), Ortopedingenjör

Godkänd av: Malin Camper, (malgu5), Verksamhetschef

Återanvändning av medicinteknisk produkt

Sammanfattning

Dokumentet beskriver vilka medicintekniska produkter som kan återanvändas och hur de ska hanteras.

Förutsättningar

När en medicinteknisk produkt kommer tillbaka till ortopedteknik, från brukare, skall en bedömning göras om produkten och komponenterna är möjliga att återanvända. Detta för att arbeta kostnadseffektivt och miljömedvetet utan att äventyra patientens säkerhet. Inkomna produkter och komponenter för återanvändning läggs ute på verkstaden i uppmärkt låda.

Genomförande

Renovering skall ske i enlighet med, *Checklista för återanvändning*, se bilaga

Efter genomförd renovering skall funktionskontroll genomföras.

Behörighet att genomföra bedömning och funktionskontroll utses av enhetschef

Renoverade och kontrollerade komponenter för återanvändning skall märkas med senaste ordernummer och lagerföras på markerad lagerplats. En årlig genomgång av detta lager skall göras och gamla komponenter sorteras ut (Se beräknad livslängd enligt leverantörernas anvisningar).

Då återanvändning av medicinteknisk produkt sker skall funktionskontroll av komplett protes/ortos göras och kvitteras på

OBS! Utskriven version kan vara ogiltig. Verifiera innehållet.

produktionsunderlaget. För spårbarhetens skull skall föregående ordernummer noteras i OPAS istället för batchnumret.

Bilaga

Checklista för återanvändning

Produkt/komponent	Kontroll
PROTESER	
Protesfötter	Skrubar kontrolleras för sprickor. På oledade och dynamiska fötter kontrolleras funktion och utseende. Trasiga och fötter som dömts ut vid kontroll kasseras.
Protesknäleder	Ledaxlar kontrolleras för glapp. Eventuell hydraulik kontrolleras för glapp, läckage, och ventilernas funktion kontrolleras. Om det vid kontroll upptäcks brister kasseras knäled.
Rör och adaptrar	Synliga skador såsom brottanvisningar föranleder kassering. Skrubar skall bytas.
ORTOSER	
	<i>Inga prefabrtoser återanvänds</i>
Växelverkande leder	Funktionskontroll

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: Neuro- och rehabiliteringsklinik

Innehållsansvar: Claes Karlsson, (claka4), Ortopedtekniker

Granskad av: Karl-Johan Westberg, (kajwe4), Ortopedingenjör

Godkänd av: Malin Camper, (malgu5), Verksamhetschef

Dokument-ID: SAS9661-671614304-87

Version: 6.0

Giltig från: 2026-04-23

Giltig till: 2028-04-15