

Gäller för: Verksamhet Arbetsterapi och fysioterapi  
Innehållsansvar: Carina Göransson, (cargo4), Specialistarbetsterapeut  
Granskad av: Ingrid Andreasson, (ingan132), Specialistarbetsterapeut  
Godkänd av: Sara Jarl, (sarja4), Verksamhetschef

Giltig från: 2026-04-16

Giltig till: 2028-04-16

# Registrering av specialanpassning och prefabricerade ortoser

## Avgränsning

Rutinen gäller för alla medarbetare inom verksamheten för  
Arbetsterapi och Fysioterapi.

## Bakgrund och syfte

Enligt lagen om medicintekniska produkter måste dessa registreras. Detta innebär att alla medicintekniska produkter ska kunna identifieras och att brukaren och tillverkaren ska kunna spåras. Anledningen till att hjälpmedel måste kunna spåras är att hjälpmedlet ska vara så patientsäkert som möjligt och eftersom behandlingssätt kan ändras eller fel upptäckas på material/hjälpmiddel kan dessa vid behov behövas bytas ut eller justeras.

För specialanpassade hjälpmedel gäller en särskild registrering. I och med att specialanpassade produkter är enstyckstillverkade så innebär kravet på identifiering att varje enskild specialanpassning ska kunna identifieras

## Specialanpassning

Specialanpassning innebär att produkter kombineras på ett sätt som tillverkaren inte avsett, konstruktionsmässiga ingrepp eller tillägg görs på en färdig produkt eller en ny produkt som konstrueras och tillverkas och används på ett nytt sätt eller inom ett nytt användningsområde

Inom vår verksamhet är vi förskrivare till ett antal specialanpassningar men bara vid tillverkning av ortoser står vi för både tillverkning och förskrivning vilket innebär att vi också måste och registrera dessa.

## Registrering av Specialanpassning i Melior

Registrering av specialanpassning behövs från och med nu endast göras i Melior.

För att kunna spåra specialanpassad ortos, enligt Socialstyrelsens anvisningar, är det viktigt att alla ortoser, som tillverkas av arbetsterapeut eller fysioterapeut, skrivs in i journalen under sökord Beh.uppföljning/hjälpmedel/specialanpassning.

Det som skall dokumenteras under specialanpassning är typ av ortos, ortosmaterial. Även sedvanlig dokumentation angående syfte och användning (dag, natt, hur länge) är viktig information, detta skrivs under sökord Ordination.

## Prefabricerad ortos

En prefabricerad ortos är ett standardiserat, färdigtillverkat stödförband eller ortopediskt hjälpmedel som används för att stabilisera, avlasta eller korrigera en kroppsdel. De finns i olika storlekar och material och är ofta i mjuk textil eller plast.

## Registrering av prefabricerad Ortos

För att kunna spåra prefabricerad ortos, enligt Socialstyrelsens anvisningar, är det viktigt att alla prefabricerade ortoser, som förskrivs av arbetsterapeut eller fysioterapeut, skrivs in i journalen under sökord Beh.uppföljning/hjälpmedel.

Vid förskrivning av prefabricerad ortos, i journal, ska förskrivaren ange modell, storlek, höger eller vänster samt LOT-nummer. LOT-numret står på ortosen och/eller på förpackningen

LOT-nummer är ett varupartinummer som tilldelats ett varuparti och är därför angivet på alla prefabricerade ortoser.

## Relaterade dokument

IVO, Inspektionen för vård och omsorg. Regler för specialanpassning och spårning av medicintekniska produkter. [Medicintekniska produkter | IVO.se](#)

# Information om handlingen

**Handlingstyp:** Rutin

**Gäller för:** Verksamhet Arbetsterapi och fysioterapi

**Innehållsansvar:** Carina Göransson, (cargo4),  
Specialistarbetsterapeut

**Granskad av:** Ingrid Andreasson, (ingan132),  
Specialistarbetsterapeut

**Godkänd av:** Sara Jarl, (sarja4), Verksamhetschef

**Dokument-ID:** SU9807-1076540875-212

**Version:** 1.0

**Giltig från:** 2026-04-16

**Giltig till:** 2028-04-16