

Gäller för: Verksamhet Arbetsterapi och fysioterapi

Giltig från: 2024-12-18

Innehållsansvar: Carina Göransson, (cargo4), Specialistarbetsterapeut

Giltig till: 2026-12-17

Granskad av: Marianne Geete Bemgård, (marbe109), Arbetsterapeut

Godkänd av: Sara Jarl, (sarja4), Verksamhetschef

Specialanpassning av hjälpmedel - ARB

Förändringar sedan föregående version

Ändringar är gjorda i innehåll angående registrering

Syfte

Säkerställa att specialanpassade hjälpmedel registreras enligt lagen om medicintekniska hjälpmedel

Avgränsningar

Gäller för alla medarbetare som tillverkar och förskriver specialanpassade hjälpmedel

Inom verksamhet Arbetsterapi och Fysioterapi 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 registrera dessa

Utförande

Specialanpassning.

Då användarens behov inte kan tillgodoses genom anpassning av befintliga produkter finns möjligheten att ta fram en produkt som specialanpassats till den aktuella brukaren.

Enligt lagen om medicintekniska produkter finns det en särskild registrerings skyldighet för specialanpassade hjälpmedel. Detta innebär att alla produkter ska registreras så att de kan identifieras och att brukaren och tillverkaren kan spåras.

Anledningen till att hjälpmedel måste kunna spåras är att det ska vara så patientsäkert som möjligt eftersom behandlingssätt kan ändras eller fel upptäckas på materialet som då behövs bytas ut.

I och med att specialanpassade produkter är enstyckstillverkade så innebär kravet på identifiering att varje enskild specialanpassning ska kunna identifieras och spåras.

En specialanpassning innebär att:

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

Registrering av Specialanpassning

Registrering av specialanpassning behövs från och med 2024-12-16 endast göras i Melior.

För att kunna spåra specialanpassad ortos, enligt Socialstyrelsens anvisningar, är det viktigt att alla ortoser, som tillverkas inom verksamheten, skrivs in i Melior under sökord Beh.uppföljning/hjälpmedel/specialanpassning. Dock behöver ortosen ej märkas med specifikt nummer.

Det som skall registreras under specialanpassning är typ av ortos samt ortosmaterial. Detta skrivs i fritextrutan under Specialanpassning.

För att kunna söka specifikt material skall typ av plast samt dimension anges, t.ex. Orfit Eco 3,2 mm. Det räcker inte med ”vit plast”. För att kunna söka ortostyp skall modell anges, t.ex. volar handledsortos, cirkulär fingerortos.

Relaterad information

[Läkemedelsverket, specialanpassade produkter](#)

Granskare/arbetsgrupp

Marianne Bemgård, arbetsterapeut, Arbetsterapi Mölndal

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: Verksamhet Arbetsterapi och fysioterapi

Innehållsansvar: Carina Göransson, (cargo4),
Specialistarbetsterapeut

Granskad av: Marianne Geete Bemgård, (marbe109),
Arbetsterapeut

Godkänd av: Sara Jarl, (sarja4), Verksamhetschef

Dokument-ID: SU9807-1076540875-81

Version: 7.0

Giltig från: 2024-12-18

Giltig till: 2026-12-17