

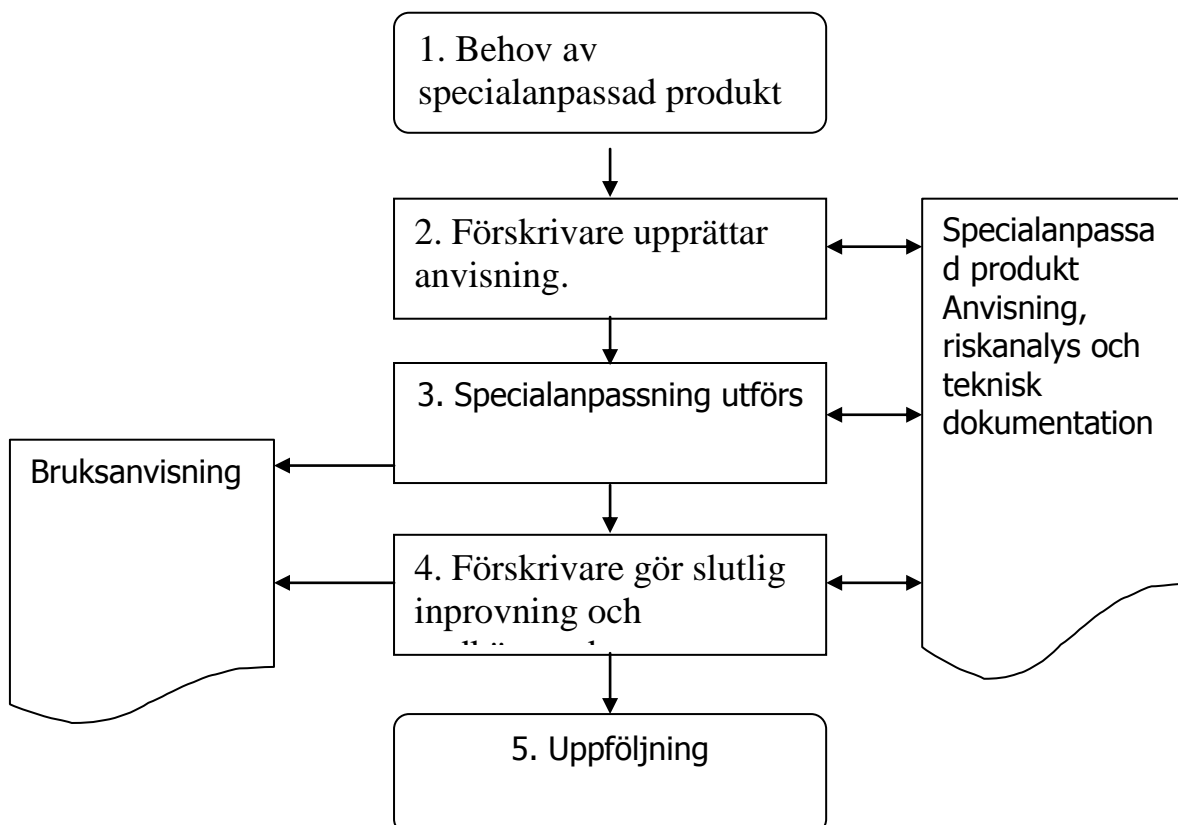
## Definition

Specialanpassad produkt: En produkt som har tillverkats efter en läkares skriftliga anvisning för att endast användas av en viss angiven patient och som läkaren på sitt ansvar givit speciella konstruktionsegenskaper. En anvisning får även göras av en annan person som genom sina yrkeskvalifikationer är behörig.

## Bakgrund

Personal som är inblandad i processen kring specialanpassade produkter bör ha läst aktuella författningar och HI:s skrift "Specialanpassade medicintekniska produkter – Hjälpmedel för människor med funktionsnedsättning"

### Process specialanpassade produkter



1. Behov av specialanpassad produkt uppstår  
Förskrivare har utrett möjligheten att tillgodose brukarens behov med tillgängligt hjälpmedelssortiment. Förskrivaren har också kontaktat hjälpmedelskonsulent för stöd avseende hjälpmedelssortimentet.
2. Förskrivare upprättar anvisning  
Blanketten "Specialanpassad produkt - Anvisning, riskanalys och teknisk dokumentation" (blankett nr 2, HMC) upprättas av ansvarig förskrivare. Blanketten är det arbetsmaterial som allt dokumenteras i under processens gång både för förskrivare och för tekniker. Åtgärder enligt HSL sker i patientjournalen.
3. Specialanpassning utförs  
Konstruktion och tillverkning utförs enligt anvisningen och i ett nära samarbete mellan förskrivare, tekniker och vid behov utprovning med brukare.  
Under specialanpassningen så ska en teknisk dokumentation eventuella ritningar, fotografier, kvarstående riskanalys, tekniska begränsningar, underhåll dokumenteras. Det sker även en ommärkning av produkten så att CE-märkning är borttaget. Kvarstående risker ska vara funktionellt och medicinskt försvarbara. Bruksanvisning (blankett nr 3, HMC) upprättas med hjälpmedlets egenskaper, användning och eventuella risker.
4. Förskrivare gör slutlig inprovning och godkännande  
Ansvaret för produktens egenskaper ligger hos den som utfärdat anvisningen. Specialanpassning ska alltid godkännas av förskrivare före leverans till brukare. Förskrivare gör slutlig inprovning med brukare, informerar brukare och eventuell anhörig/personal om hjälpmedlets egenskaper, användning och eventuella risker (bruksanvisning)  
Blanketterna "Specialanpassad produkt - Anvisning, riskanalys och teknisk dokumentation" och "Bruksanvisning" (blankett nr 2 och 3, HMC) arkiveras i fem år efter att hjälpmedlet utträngs.
5. Uppföljning