

Mötesanteckningar Patientsäkerhetsrådet

Datum	2024-10-30 kl. 09.30 – 12.00
Plats	Centrallasarettet Växjö, konferensrum Apollon
Närvarande	Carina Elmqvist, forskningschef, FoUU, Carina Pettersson, verksamhetsutvecklare, SHV ledningsstöd Charlotta Karlsson, läkare, Vårdhygien Christian Möller, chefläkare, Rättsspsykiatriska regionkliniken Elisabet Hresan, patientsäkerhetsstrateg Gunilla Östgaard, chefläkare, Primärvården Ida Thuresson, kvalitetsutvecklare, Rättsspsykiatriska regionkliniken Johan Karlsson, objektsägare Cambio Cosmic Kim Wallin, enhetschef, Kliniskt träningscenter Magdalena Gustafsson, verksamhetsutvecklare, Primärvård och rehab Martin Isegran, chefläkare, Sjukvården Monika Caesar, tf enhetschef, Uppföljning och kvalitet Nicklas Gylling, PPR Habilitering Pär Lindgren, regional chefsläkare och ordförande Sandor Eriksson, verksamhetschef, Specialistpsykiatri Ulrika Sandberg, verksamhetschef, Medicinsk fysik och teknik Zandra Anivike, patientsäkerhetsstrateg Sanda Beglerbegovic, verksamhetschef, Klinisk patologi och cytologi
Övriga kallade	Helena Henriksson, Läkemedelsverket Patrik Borén, Läkemedelsverket Anna Persson, kommunikatör, kommunikationsavdelningen Jenny-Ann Nordell, FTV kansli, ersätter Janet Lindblad Lena Råsbrant Jeppson, MAS Ljungby kommun, ersätter Åsa Svensson Jonas Nordlöf, Ambulansverksamheten Ulrika Thaysen Sjögren, säkerhetsstrateg, ersätter Agneta Karlsson
Frånvarande	Åsa Svensson, medicinskt ansvarig sjuksköterska, Älmhults kommun Agneta Karlsson, säkerhetschef, Säkerhetsenheten Olle Bergström, ordförande, Medicinska kommittén Gunilla Eriksson, verksamhetschef, Achima Care Vislanda Janeth Lindblad, cheftandläkare, Tandvården Fredrik Schön, Läkemedelskommittén Norbert Nemet, chefläkare, Specialistpsykiatri

Ola Hjert, chefläkare, Sjukhusvården
Ann-Sofie Karlsson, avdelningschef, Rättspsykiatriska regionkliniken
Sara Hultgren, sjuksköterska, Neonatalavdelningen

Ordförande
Sekreterare

Pär Lindgren
Helena Appell

1. Mötet öppnas

Pär Lindgren öppnade mötet och presenterade Nicklas Gylling, verksamhetschef Habiliteringen, samt Ida Thuresson, kvalitetsutvecklare vid Rättsspsykiatriska regionkliniken, som nya deltagare i rådet.

2. Avvikelser och medicinteknik, Läkemedelsverket

Gäster vid dagens råd var Helena Henriksson, gruppchef vid enhet för medicinteknik, samt Patrik Borén, utredare på enhet för medicinteknik, Läkemedelsverket.

Information gavs om Läkemedelverket utredningar av avvikelser kring medicintekniska produkter, vilka produkter som innefattas samt plikten att anmäla negativa händelser och tillbud kopplat till medicinsk teknik. De betonade att det är mindre viktigt vem som anmäler, huvudsaken är att det anmäls.

HSLE-FS 2021:52 5 kap. 2 §

Anmälan ska göras vid funktionsfel och försämring av en produkts egenskaper eller prestanda samt vid felaktigheter och brister i märkning eller bruksanvisning som kan leda till eller har lett till

1. en patients, en användares eller någon annan persons död, eller
2. en allvarlig försämring av en patients, en användares eller någon annan persons hälsotillstånd.

Säkerhetsnyheter och utredda tillbud finns att tillgå på Läkemedelverkets hemsida, men då direkt återkoppling endast sker till anmälaren togs diskussion upp kring spridning av säkerhetsnyheter och vilka vägar informationen tar i vår organisation.

Länk till anmälningsblankett

[Anmäla negativa händelser och tillbud, Läkemedelverket](#)

Länk till utredda tillbud

[Utredda tillbud, Läkemedelsverket](#)

Länk till säkerhetsnyheter

[Säkerhetsnyheter, Läkemedelsverket](#)

[Läkemedelverkets presentation](#)

3. Paus

4. Presentation av projektplan

Ulrika Sandberg presenterade projektet Medicinsk teknik och patientsäkerhet.

Projektmål

Målet är att förbättrade processer och ökad kunskap ska medföra högre patientsäkerhet gällande medicinsk teknik inom hälso- och sjukvården.

Tre delprojekt

Ta fram förslag på vilken **kompetens** som behövs för medarbetare och chefer för säker användning av medicinsktekniska produkter.

Ta fram förslag på hur processen för säker **implementering/införande** av nya medicintekniska produkter kan se ut.

Ta fram förslag på riktlinjer och rutiner gällande **avvikelsehantering** av medicintekniska produkter.

Projektorganisation och arbete

Övergripande styrgrupp: Patientsäkerhetsrådets arbetsutskott och Ulrika Sandberg

Projektledare: Ulrika Sandberg, MFT

Delprojektledare och arbetsgrupper ska utses.

I respektive arbetsgrupps uppdrag ingår att ta fram mätbara mål så det går att säkerställa att utfört arbete ger förbättrade resultat över tid.

Slutredovisning av projektet görs av projektledare och chefläkare till patientsäkerhetsrådet och Hälso- och sjukvårdens ledningsgrupp (HOS). HOS beslutar om föreslagna åtgärder.

Slutdatum är satt till 31 maj 2025, men behöver eventuellt flyttas fram.

Delprojekt Kompetens

Utreda vilken kompetens som behövs hos medarbetare och chefer inom regionen för en säker användning av medicintekniska produkter.

Se över och utveckla utbildningsmaterial i Kompetensportalen för att möta behovet.

Delprojektledare: Bengt Hansson, MFT

Delprojekt Implementering/införande

Ta fram förslag på process för säker implementering/införande men fokus på de mer omfattande leveranserna.

Delprojektledare: Elin Ahlström, MFT

Delprojekt Avvikelsehantering

Avvikelser med medicintekniska produkter ska rapporteras till tillverkare och Läkemedelsverket samt Reidar. Det sköts idag av MFT.

Riktlinjer och rutiner för avvikelsehantering behöver uppdateras och införlivas i regionens hantering av avvikelser.

Projektets uppdrag är att ta fram förslag på nya riktlinjer och rutiner som stämmer överens med regionens övergripande avvikelsehantering.

Delprojektledare: Elin Ahlström, MFT

Rådet inkom med förslag och synpunkter på deltagare från respektive verksamhetsområde. Förslag på fler möjliga deltagare ska återkopplas till Ulrika inom två veckor.

I samband med presentationen av projektet tog man upp att det i dagsläget är personalbrist inom MFT. Riskanalys avseende personalbrist och att man nu inte kan arbeta förebyggande ska startas.

5. Information från ledningsgruppen

Pär har rapporterat till ledningsgruppen kring mätningar som gjorts den senaste tiden, däribland BHK, risker i Cosmic och Urinvägskateter-KAD. Generellt bra resultat som håller över tid. Man ser en variation mellan olika enheter, där en del ligger bra till i det mesta och andra har förbättringspotential.

Uppmärksamhetssymbolen har tagits upp i ledningsgruppen. Denna värderas i en process varje år, styrd av Socialstyrelsen. Varje region har en referensperson som samlar in förslag från den egna regionen. Vid möte i slutet på maj går Socialstyrelsen igenom de förslag som inkommit för att sedan komma till konsensus om vad som ska ändras och vad som kan vara kvar i sin nuvarande form, därefter kommer beslut och ett dokument från Socialstyrelsen i slutet av året. Ett sådant dokument inkom i maj och heter 6.0, ytterligare ett väntas i december och heter 6.1. Vid införande av detta krävs det att Cosmic är uppdaterat med de nya rutinerna och informationsdelarna. Här ser man en fördröjning på ett års tid, dokumentet som kom i somras tas in vecka 36 kommande år och dokumentet som kommer i december tas in vecka 46 kommande år. Detta ger en svårighet då information delas i samband med att Socialstyrelsen kommer med beslut men verkställandet dröjer. Som exempel nämndes beslutet om att ta bort blodsmitta, vilket beslutades 2018 men infördes 2023.

Pär och Johan konstaterade att man fått bra genomslag på tidigare insamlade synpunkter.

Nästa insamling av synpunkter och förslag till förändringar sker i februari, information om detta kommer.

Lena Jeppson Råsbrant, MAS Ljungby kommun, kommenterade risken med att man vid symbolen HSV, intill uppmärksamhetssymbolen, som personal inom sjukhusvården kanske kan ta för givet att hemsjukvården tar prover m.m. då det inte framgår vilka insatser patienten faktiskt har. Man efterfrågar tydlighet och mer lättillgänglig information i detta avseende. Lena uppmanades skicka in det som ett förbättringsförslag till VIS-supporten för vidare hantering.

6. Förbättringsförslag uppföljning lex Maria

Hur blir vi bättre på att införa åtgärder, bättre på att sprida information och bättre på att lära oss? Hur följer vi upp våra utredningar?

Rådet inkom med förslag och synpunkter kring uppföljning av lex Maria och IVO-utredningar. Förslagen sammanställs och används som underlag vid kommande möte enligt nedan.

Beslut: Zandra Anivike, Elisabeth Hresan, Carina Pettersson samt Magdalena Gustafsson ska boka möte för att titta närmare på inkomna förslag och spånar vidare kring uppföljning.

7. Utcheckning

Uppgift till kommande råd

Rådets medlemmar får i uppgift att fundera på rådets struktur och interaktion. Hur vill vi att mötena ska se ut under 2025?

Nuvarande uppdragsbeskrivning samt dokument baserat på Charlotta Karlssons frågeställning kring rådets funktion skickas ut till rådets medlemmar.

Inkomna synpunkter och förslag diskuteras på rådet 29 januari 2025.

Viktiga datum

Patientsäkerhetsråd 2024-12-11 God säkerhetskultur och patienten som medskapare.