

Datum
2025-03-04

Diarienummer
HSN/2410883

Ert Datum
2024-11-21

Er beteckning
Rev/24025

Regionen Värmlands revisorer

Svar på revisionsrapport om medicintekniska produkter - uppföljning

Hälso- och sjukvårdsnämnden vill avge följande svar på rubricerad revisionsrapport.

Det huvudsakliga syftet med revisorernas uppföljning var att kartlägga nuläget avseende slutsatser och iakttagelser samt de rekommendationer som lämnades efter granskningen som genomfördes 2019. Revisorernas bedömning är att det kvarstår utvecklingsarbete inom ett par av de områden som rekommendationerna berör.

Nedan följer de rekommendationer som rapporten lämnat mot bakgrund av de iakttagelser som framkommit i granskningen samt vilka åtgärder hälso- och sjukvårdsnämnden avser att vidta med anledning av dessa.

Området medicinsk teknik bör innefattas i den uppföljning hälso- och sjukvårdsnämnden gör av verksamheter inom hälso- och sjukvården.

Verksamhetsområdet medicinsk teknik följs upp på samma sätt som övriga verksamheter inom hälso- och sjukvården genom Stratsys, både månads-tertials-, delårs- och årsrapport.

Det bör säkerställas att verksamhetschefer, med ansvar för medicinsk utrustning och system, får en introduktionsutbildning inom området medicinsk teknik.

I nuläget finns ingen allmän introduktion för nya verksamhetschefer där information om medicinsk teknik kan ingå. Därför kommer ett nytt arbetssätt att införas där kontakt ska tas med medicinsk teknik för introduktion, inklusive investeringsprocessen för medicinsktekniska produkter.

Frågan om att inrätta ett operativt samverkansforum för att säkerställa rutiner för patientsäkerhet när det gäller medicintekniska produkter mellan länets kommuner och regionen bör väckas på nytt.

För att säkerställa rutiner för patientsäkerheten på medicinsktekniska produkter mellan kommuner och regioner följs föreskriften HSLF-FS 2021:52, Socialstyrelsens föreskrifter om användning av medicintekniska

Datum
2025-03-04

Diarienummer
HSN/2410883

produkter inom hälso- och sjukvården. I föreskriften beskrivs tydligt vilka rutiner som vårdgivaren ska fastställa. Ett samverkansforum eller överenskommelse anses inte behövas eftersom regelverket uppfyller behovet för att säkerställa patientsäkerheten för medicinsktekniska produkter.

Hälso- och sjukvårdsnämnden

Daniel Schützer
Ordförande hälso- och sjukvårdsnämnden