

22 27 18 Personliga nödlarmsystem

Hjälpmedel som antingen sätts igång av användaren själv eller aktiveras automatiskt i händelse av en personlig nödsituation.

Egenavgift

Ingen egenavgift

Förskrivningsrätt

Förskrivningsrätten avser larm för patient med epilepsi

Patientansvarig läkare för medicinering av epilepsi

Kriterier för förskrivning

Larm kan förskrivas när det av medicinska skäl finns behov av att påkalla uppmärksamhet från närstående/personal i bostaden.

Övrigt

Larm kopplat till kommunal larmfunktion hanteras inte av hjälpmedelsverksamheten. Vid behov av trygghetslarm, kontakta kommunens Socialtjänst.

Stöd till förskrivare i förskrivningsprocessen

Individuell behovsbedömning

I bedömningen ska ingå att ta ställning till vilka åtgärder som behövs vid ett epilepsianfall t.ex. tillsyn, medicinering, trygghetslarm. Förskrivning av epilepsilarm innefattar att det finns medicinska skäl att påkalla uppmärksamhet från närstående/personal i bostaden.

Förskrivaren ska också bedöma vilket larm som ska beställas utifrån vad sensorn ska reagera på (tonisk/klonisk kramp, ljud, fukt eller vätska), varaktighet av anfall, och om patienten är uppegående eller sängliggande.

Riskanalys

Förskrivaren identifierar och värderar risker innan förskrivning av epilepsilarm. Förskrivaren identifierar orsaker till riskerna och tar fram åtgärder som eliminerar eller minskar riskerna vid förskrivning av hjälpmedel. Är riskerna inte acceptabla kan inte förskrivning göras.

Epilepsilarm ersätter inte personal eftersom ett larm inte kan bli helt säkert.

Individuell målsättning

Målsättningen ska ange att närstående/personal blir uppmärksammade på att patienten får ett epilepsianfall. Vid förskrivning ska även ges information om lämplig åtgärd vid ett epilepsianfall.

Val av produkt

Sortimentsöversikt och beställningsunderlag finns på Hjälpmedelportalen.

Kontakta hjälpmedelskonsulent om det lagerhållna sortimentet inte motsvarar patientens behov.

Kontakta hjälpmedelskonsulent om stöd behövs inför beställning av epilepsilarm. Kontaktuppgifter finns på Hjälpmedelportalen.

Utprovning

Förskrivaren ska göra inställningar av sensorer (larmtid, känslighet mm.) enligt bruksanvisningen. Hur larmet ska vara inställt är förskrivarens ansvar och kan inte delegeras.

Information och instruktion

Patient och/eller den som ska ta emot larmet ska informeras och instrueras i handhavandet av epilepsilarmet. Skriftlig information ska lämnas ut. Bruksanvisningar ska alltid lämnas ut.

[Checklista – Riskanalys vid förskrivning av hjälpmedel](#)

[Rutin vid förskrivning av epilepsilarm och tillbehör](#)

[Lånevillkor](#)

Uppföljning och utvärdering av uppsatt mål

Förskrivaren ska följa upp och utvärdera att epilepsilarmet har fungerat enligt uppsatt målsättning.

Vissa epilepsilarm har funktioner som kan underlätta uppföljning av anfallshistorik.

Förskrivaren ska ta ställning till eventuell åtgärd och/eller fortsatt uppföljning