

Ændret rapporteringspligt

Betydning for sagsbehandlingen



Fra 1. juli 2023 er der nye, nationale regler for, hvilke utilsigtede hændelser (UTH) man har pligt til at rapportere, når noget går galt i forbindelse med sundhedsfaglige opgaver. Læs her om de nye regler, og hvad det betyder for sagsbehandlingen.

Ændret rapporteringspligt Ens for alle

Fra 1. juli 2023 har man pligt til at rapportere de UTH, der sker i forbindelse med sundhedsfaglige opgaver, som:

- har bidraget til eller medført alvorlige eller dødelige konsekvenser for patienten/borgeren
- kunne have bidraget til eller medført alvorlige eller dødelige konsekvenser for patienten/borgeren
- efter en konkret vurdering kan bidrage til læring og forbedring af patientsikkerheden, selvom konsekvenserne af de enkelte utilsigtede hændelser ikke er eller kunne have været alvorlige eller dødelige for patienten/borgeren

Den ændrede rapporteringspligt medfører følgende ændringer i Dansk Patient-sikkerhedsdatabase:

- En skelnen mellem faktiske og mulige konsekvenser
- Ændrede alvorligheds-kategorier
- En udvidet mulighed for at samlerapportere visse typer UTH.

Faktisk og mulig konsekvens

Fra 1. juli 2023 skal man ud over at vurdere en hændelses **faktiske konsekvens** også vurdere den **mulige konsekvens** af hændelsen.

Når en rapportør rapporterer en UTH, bliver rapportøren spurgt om hændelsens **faktiske konsekvens** – ud fra den konsekvens, de kender til på rapporteringstidspunktet.

Når rapportøren har valgt den faktiske konsekvens, skal rapportøren vælge, hvilken

mulig konsekvens de vurderer hændelsen kunne have medført for patienten. Hvis de på rapporteringstidspunktet ikke ved, om hændelsen får konsekvenser for patienten, vælger rapportøren, hvor alvorlige konsekvenser, de tror, hændelsen evt. vil kunne få.

Vil du vide mere?

Læs mere og find pjece og film om UTH på stps.dk/uth



Ændrede alvorligheds kategorier Fire i stedet for fem

Der er fra 1. juli 2023 fire alvorligheds kategorier i stedet for fem. De hedder:

Ingen/ukendt konsekvens	Lettere/moderat konsekvens	Alvorlig konsekvens	Dødelig konsekvens
Utilsigtet hændelse: <ul style="list-style-type: none">• som ikke medførte eller bidrog til konsekvenser for patienten• som blev afværget ("nærved-hændelser")• hvor det på rapporteringstidspunktet er ukendt, om hændelsen får konsekvenser for patienten.	En lettere/moderat konsekvens for patienten kan fx have betydet behov for: <ul style="list-style-type: none">• kontakt til praktiserende læge• lettere behandling eller pleje (fx ekstra medicin-administration)• observation (fx blodtryk)• prøver/undersøgelser eller gentagelse heraf• kortvarig psykisk eller social støtte til patienten.	En alvorlig konsekvens kan fx være permanent, livstruende eller betyde tab af funktionsevne og/eller livskvalitet. Den kan fx have betydet behov for: <ul style="list-style-type: none">• betydelig øget og/eller forlænget behandling eller pleje• indlæggelse/genindlæggelse• akut livredning• længerevarende eller permanent sygemelding.	Utilsigtet hændelse, som medførte eller bidrog til en patients død.

Samlerapportering

Fra 1. juli 2023 kan alle dele af sundhedsvæsenet "samlerapportere" visse typer hændelser. Det er op til den enkelte arbejdsplads, om muligheden benyttes.

Du kan læse mere om samlerapportering på stps.dk/samlerapportering.

Det betyder ændringerne konkret for sagsbehandlingen

Du skal bekræfte den samlede patientsikkerhedsrisiko

På baggrund af hændelsens faktiske og mulige konsekvens vil der i sagsbehandlermodulet automatisk fremkomme et felt med hændelsens samlede alvorligheds kategori.

Ud fra de informationer, der er tilgængelige om hændelsen, skal du bekræfte eller ændre den valgte faktiske og mulige konsekvens og dermed den samlede patientsikkerhedsrisiko.

Faktisk konsekvens	Mulig konsekvens	Samlet alvorlighedskategori
Ingen/ukendt	+ Ingen/ukendt ▶	Lav patientsikkerhedsrisiko
Ingen/ukendt	+ Lettere/moderat ▶	Lav patientsikkerhedsrisiko
Ingen/ukendt	+ Alvorlig ▶	Middel patientsikkerhedsrisiko
Ingen/ukendt	+ Dødelig ▶	Høj patientsikkerhedsrisiko
Lettere/moderat	+ Lettere/moderat ▶	Lav patientsikkerhedsrisiko
Lettere/moderat	+ Alvorlig ▶	Middel patientsikkerhedsrisiko
Lettere/moderat	+ Dødelig ▶	Høj patientsikkerhedsrisiko
Alvorlig	+ Alvorlig ▶	Høj patientsikkerhedsrisiko
Alvorlig	+ Dødelig ▶	Høj patientsikkerhedsrisiko
Dødelig	+ (Vises ikke) ▶	Høj patientsikkerhedsrisiko

DPSD-klassifikation

DPSD-klassifikationen består af tre niveauer-

1. DPSD-hovedgruppe
2. DPSD-proces
3. DPSD-problem

Rapportøren har selv angivet det øverste niveau, DPSD-hovedgruppe.

Initialmodtageren kan rette i valg af DPSD-hovedgruppe og tilføje DPSD-proces og -problem.

Har initialmodtageren ikke gjort dette, er det sagsbehandlerens ansvar at vurdere, om det er den korrekte DPSD-hovedgruppe, som rapportøren har valgt, og derefter tilføje DPSD-proces og -problem.

Når du skal trække data ud fra DPSD

Du skal være opmærksom på, at der fra 1. juli 2023 er tre variabler for alvorlighed, som du kan bruge i dine datatræk fra DPSD:

- Faktisk konsekvens
- Mulig konsekvens
- Samlet alvorlighedskategori.

Vil du vide mere?

Læs mere og find pjece og film om UTH på stps.dk/uth

Styrelsen for
Patientsikkerhed

E-mail: stps@stps.dk
Tlf.: +45 7228 6600

www.stps.dk

