



Tilsynsrapport

Hjemmesygeplejen i Middelfart Kommune

Sundhedsfagligt, planlagt tilsyn –
methotrexat i plejesektoren 2020

Hjemmesygeplejen i Middelfart Kommune
Æblehaven 11

5580 Nørre Aaby

CVR- eller P-nummer: 1003314282

Dato for tilsynet: 24-02-2020

Tilsynet blev foretaget af: Tilsyn og Rådgivning Syd
Sagsnr.: 35-2011-3323

1. Vurdering

Konklusion efter partshøring

Styrelsen for Patientsikkerhed har modtaget en handleplan af 9. juni 2020, som opfylder vores henstillinger.

Vi afslutter dermed tilsynet.

Samlet vurdering efter tilsynsbesøg

Styrelsen for Patientsikkerhed har efter tilsynsbesøget den **24. februar 2020** vurderet, at behandlingsstedet indplaceres i kategorien:

Mindre problemer af betydning for patientsikkerheden

Vurderingen af patientsikkerheden på behandlingsstedet er baseret på de forhold, der er gennemgået ved det aktuelle tilsyn.

Ved vurderingen er der lagt vægt på, at behandlingsstedet havde instrukser med angivelse af ansvars- og kompetenceforhold for medarbejdere i relation til håndtering af methotrexat. Instruksen beskrev arbejdsgange, opgaver og ansvar ved håndtering af methotrexat og fungerede som supplement til den generelle medicininstruks. På baggrund af fundene ved tilsynet, vurderes instruksen for methotrexat dog ikke implementeret i organisationen.

Der er desuden lagt vægt på, at der blev konstateret fejl i den generelle medicinhåndtering. På baggrund af dette konkluderes det, at der også er problemer med implementeringen af den generelle medicininstruks.

Det er styrelsens vurdering, at manglende implementering af en instruks for medicinhåndtering rummer en risiko for patientsikkerheden, idet instrukser har til formål at sikre en ensartet og sikker patientbehandling samt at forebygge tvivlsituationer hos personalet i forhold til behandling, hvor unkladelse eller forkert udførelse umiddelbart kan udgøre en risiko for patienten.

Der blev konstateret mangler både i den sygeplejefaglige vurdering af patienterne og manglende faglig stillingtagen til observationer og opfølgninger relateret til den aktuelle behandling med methotrexat. Der manglede desuden dokumentation for aftalerne med de behandlingsansvarlige læger.

Vi vurderer, at behandlingsstedet, med implementering af instruksen for håndtering af methotrexat vil kunne sikre den sygeplejefaglige udredning og vurdering af patienterne i relation til behandlingen med methotrexat.

Behandlingsstedet var overgået til et nyt journalsystem og Fællessprog III i foråret 2019. Den sundhedsfaglige dokumentation fremstod overordnet systematisk og overskuelig, med enkelte mangler i

beskrivelserne af patienternes aktuelle og potentielle problemstillinger samt mangler i dokumentationen af patienternes samtykke før lægekontakt.

Der manglede desuden en vurderingen af en patients habilitet. Vi vurderer, at den manglende systematiske vurdering af en patients habilitet og indhentelse af informeret samtykke fra patienterne eller deres stedfortrædere udgør en risiko for patientsikkerheden, da det derved ikke er sikret, at behandlingen sker med respekt for patienternes selvbestemmelsesret.

På baggrund af ovenstående vurderes det, at behandlingsstedet havde taget stilling til, hvordan behandling med methotrexat skulle foregå patientsikkert både i håndteringen af den medicinske behandling, aftaler om opfølgning og kontrol med den behandlingsansvarlige læge og de sygeplejefaglige vurderinger og observationer knyttet til behandlingen. Det vurderes desuden, at der manglede implementering i organisationen i forhold til dette.

Ledelse og medarbejdere var under tilsynet imødekommende og reflekterende i forhold til de angivne problemstillinger.

Vi vurderer, at Hjemmesygeplejen i Middelfart Kommune kan rette op på de anførte problemstillinger ud fra den dialog, der fandt sted under tilsynet og ved at udarbejde en handleplan for, hvordan Hjemmesygeplejen i Middelfart Kommune vil rette op på problemstillingerne.

Vi vurderer således, at der samlet set er tale om mindre problemer af betydning for patientsikkerheden

Sammenfatning af fund

På baggrund af observationer, interview og journalgennemgang skal følgende fremhæves:

Der var udarbejdet en særskilt instruks for håndtering af methotrexat. Instruksen vurderes ikke implementeret på baggrund af mangler i den sygeplejefaglige vurdering, som var beskrevet i instruksen.

Der var delvise mangler i den sygeplejefaglige udredning og vurdering af patienterne. Det drejede sig om manglende kendskab til frekvensen for blodprøvekontrol, opfølgning af blodprøvekontrol og delvis manglende kendskab til den behandlingsansvarlige læges behandlingsplan, herunder observationer og evaluering af behandlingens virkning eller bivirkninger.

Der manglede vurdering af en patients habilitet og dokumentation for samtykke før lægekontakt i to ud af to journalen.

Der var mangler i den sundhedsfaglige dokumentation: Det drejede sig om enkelte mangler i beskrivelsen af patienternes aktuelle og potentielle problemstillinger.

Der blev desuden konstateret ved gennemgang af en patientjournal, at der var en praksis for efterdispensering, hvis der manglede et enkelt præparat, for at kunne dispensere til en hel periode, selvom det var beskrevet i den generelle medicininstruks, at efterdispensering ikke måtte finde sted.

Detaljerede fund kan ses i oversigten: [Fund ved tilsynet](#)

Henstillinger

Fundene ved tilsynet giver anledning til, at Styrelsen for Patientsikkerhed henstiller følgende:

- Behandlingsstedet skal sikre, at der i den sundhedsfaglige dokumentation fremgår en beskrivelse af patienternes aktuelle og potentielle helbredsmæssige problemer (målepunkt 2)
- Behandlingsstedet skal sikre, at der foreligger en beskrivelse af opfølgning på og evaluering af pleje og behandling ifm. methotrexat, herunder en løbende vurdering af patienternes habilitet til at følge behandlingen (målepunkt 2)
- Behandlingsstedet skal sikre, at der er dokumentation for, at den aktuelle pleje og behandling følger aftalerne med den behandlingsansvarlige læge (målepunkt 2)
- Behandlingsstedet skal sikre, at der er klare aftaler om blodprøvekontrol og opfølgning på blodprøvekontrol og at det fremgår af den sundhedsfaglige dokumentation (målepunkt 2)
- Behandlingsstedet skal sikre, at der er taget kontakt til den behandlingsansvarlige læge ved ændringer i patientens tilstand, som giver anledning til en mistanke om bivirkninger ved methotrexat (målepunkt 2)
- Behandlingsstedet skal sikre, at der er givet samtykke til kontakt til den behandlingsansvarlige ved behov herfor (målepunkt 2)
- Behandlingsstedet skal sikre, at personalet kender og anvender instruks for Methotrexat (målepunkt 3)
- Behandlingsstedet skal sikre, at øvrige forhold er håndteret patientsikkerhedsmæssigt ansvarligt (målepunkt 5)

Styrelsen anmoder om at få tilsendt eventuelle bemærkninger til rapporten. Der skal desuden indsendes en handleplan for, hvordan ovenstående henstillinger bliver opfyldt. Handleplanen skal indeholde en beskrivelse af indsatsen, hvem der er ansvarlig, tidsplan for implementering samt opfølgning på indsatsen.

Handleplanen bedes fremsendt indenfor 3 uger.

2. Fund ved tilsynet

↑Tilbage til vurdering

Behandlingsstedets organisering

Målepunkt	Opfyldt	Ikke opfyldt	Ikke aktuelt	Fund og kommentarer
1: <u>Interview af ledelsen om ansvars- og kompetenceforhold</u>	x			

Faglige fokuspunkter

Målepunkt	Opfyldt	Ikke opfyldt	Ikke aktuelt	Fund og kommentarer
2: <u>Gennemgang af den sundhedsfaglige dokumentation vedrørende patientens sygdom, aktuelle pleje og behandling, opfølgning og evaluering samt aftaler med den behandlingsansvarlige læge for methotrexat</u>		x		<p>I to ud af to stikprøver, var der ikke dokumentation for patientens samtykke ved lægekontakt. Der blev redegjort for, at samtykke altid blev indhentet, men ikke altid dokumenteret.</p> <p>I en ud af to stikprøver, manglede der en vurdering af en patientens habilitet.</p> <p>I to ud af to stikprøver, var det beskrevet, at behandlingen med methotrexat skulle pauseres ved infektion. Der var ingen angivelse af, hvilken læge der eventuelt skulle være ansvarlig for at træffe en beslutning om pausering. Der var ingen beskrivelse af, hvordan eller hvornår medarbejderne i givet fald skulle henvende sig til en læge, hvis patienten havde en infektion.</p> <p>Den ene patient havde haft urinvejsinfektion og var sat i behandling med antibiotika af en læge fra et ambulatorium, som ikke var behandlingsansvarlig i forhold til behandlingen med methotrexat. Her havde sygeplejen i Middelfart ikke kontaktet en læge med spørgsmål om eventuel pausering af methotrexat.</p>

					<p>I to ud af to stikprøver var der ingen angivelse af frekvens for blodprøvekontrol. I begge tilfælde, kendte man dog datoen for patientens næste aftale i det ambulatorie, der havde ansvaret for behandlingen.</p> <p>I to ud af to stikprøver var der ingen beskrivelse af opfølgning og evaluering af behandlingen med methotrexat, herunder ingen beskrivelse af, hvordan der skulle evalueres og vurderes i forhold til behandlingens virkning eller bivirkning.</p> <p>I to ud af to stikprøver var der delvise mangler i beskrivelsen af aktuelle og potentielle problemer. I det ene tilfælde drejede det sig om tendens til hyppig urinvejsinfektion. I det andet tilfælde drejede det sig om manglende beskrivelse af det kognitive funktionsniveau hos en patient, som havde senfølger efter apopleksi.</p>
--	--	--	--	--	--

Medicinhåndtering

Målepunkt	Opfyldt	Ikke opfyldt	Ikke aktuelt	Fund og kommentarer
3: <u>Gennemgang af og interview om instruks for medicinhåndtering af methotrexat</u>		x		Ud fra de beskrevne fund i journalføringen, vurderes det, at instruksen for medicinhåndtering af methotrexat ikke var implementeret. Det fremgik blandt andet af instruksen, at medarbejderne skulle være opmærksomme på observationer knyttet til behandlingens virkning eller bivirkning, hyppigheden for blodprøvekontrol og opfølgning
4: <u>Gennemgang af medicinordination og medicinliste i forhold til methotrexat</u>	x			

Øvrige fund

Målepunkt		Ingen fund	Fund og kommentarer
5:	<u>Øvrige fund med patientsikkerhedsmæssige risici</u>		I en ud af to journaler fremgik det, at der rutinemæssigt blev efterdispenseret, hvis der ikke var medicin nok til en hel dispenseringsperiode. Dette var ikke relateret til behandlingen med methotrexat, men en behandling med hjertemedicin. Det fremgik af den generelle medicininstruks, at efterdispensering ikke måtte finde sted.

3. Relevante oplysninger

Oplysninger om behandlingsstedet

- Hjemmesygeplejen i Middelfart var en kommunal sygeplejeenhed, som ydede sygepleje hele døgnet.
- Der var tilknyttet cirka 700 patienter. Heraf var nogle af de sundhedsfaglige opgaver overdraget til hjemmeplejen
- Hjemmesygeplejen i Middelfart varetog sygeplejen hos patienter i eget hjem og i sygeplejeklinikker. Sygeplejen på plejcentre, var under en anden organisering og ledelse
- Der var ansat 41 sygeplejersker og to social- og sundhedshjælpere, som arbejdede i nattevagt sammen med sygeplejersker
- Der var fem patienter aktuelt i behandling med methotrexat
- Tilstede ved tilsynet var:
 - Marianne Brønserud, teamleder af Sygeplejen
 - En udviklingssygeplejerske
 - En hjemmeplejeleder
 - En sygeplejerske

Om tilsynet

- Dokumentationen for to patienter blev gennemgået
- Afsluttende opsamling på tilsynets fund givet til personale og ledelse
- Tilsynet blev foretaget af Tina Kolding, oversygeplejerske

4. Bilag

Uddybning af målepunkter

Behandlingsstedets organisering

1: Interview af ledelsen om ansvars- og kompetenceforhold

De(n) tilsynsførende interviewer ledelsen om ansvars- og opgavefordeling for de forskellige personalegrupper der dispenserer og administrerer methotrexat.

Ved interview med ledelsen er der fokus på:

- beskrivelse af kompetencer samt ansvars- og opgavefordeling for de forskellige personalegrupper, herunder brug af vikarer

Referencer:

[Bekendtgørelse om autoriserede sundhedspersoners benyttelse af medhjælp \(delegation af forbeholdt sundhedsfaglig virksomhed\), BEK nr. 1219 af 11. december 2009](#)

[Vejledning om autoriserede sundhedspersoners benyttelse af medhjælp \(delegation af forbeholdt sundhedsfaglig virksomhed\), VEJ nr. 115 af 11. december 2009](#)

Faglige fokuspunkter

2: Gennemgang af den sundhedsfaglige dokumentation vedrørende patientens sygdom, aktuelle pleje og behandling, opfølgning og evaluering samt aftaler med den behandlingsansvarlige læge for methotrexat

De(n) tilsynsførende gennemgår den sundhedsfaglige dokumentation for patienter i behandling med methotrexat.

Der er fokus på:

- om der fremgår en beskrivelse af patienternes aktuelle og potentielle helbredsmæssige problemer
- om det fremgår af oversigten, hvilke sygdomme/funktionsnedsættelser der begrundes den medicinske behandling med methotrexat
- om den indeholder en beskrivelse af opfølgning på og evaluering af pleje og behandling, i forbindelse med methotrexat, herunder en løbende vurdering af patienternes habilitet til at følge behandlingen
- om der er dokumentation for, at den aktuelle pleje og behandling følger aftalerne med den behandlingsansvarlige læge

Den sundhedsfaglige dokumentation skal indeholde en beskrivelse af de aftaler om kontrol og behandling af patientens kroniske sygdom, som er indgået med den behandlingsansvarlige læge i forhold til behandlingen med methotrexat. Den sundhedsfaglige dokumentation skal revideres ved ændringer i patientens helbredstilstand og/eller i aftalerne med den behandlingsansvarlige læge.

Der er fokus på:

- aftaler om blodprøvekontrol og opfølgning på blodprøvekontrol
- at der er taget kontakt til den behandlingsansvarlige læge ved ændringer i patientens tilstand, som giver anledning til en mistanke om bivirkninger ved methotrexat
- at der er taget kontakt til den behandlingsansvarlige læge ved mistanke om fejl i ordination og dosering af methotrexat
- at der er givet samtykke til kontakt til behandlingsansvarlige læge ved behov herfor

Bivirkninger ved behandlingen med methotrexat kan være infektioner, feber, udslæt, blå mærker, kvalme, mundbetændelse, hoste, åndenød eller næseblod.

Referencer:

[Bekendtgørelse om autoriserede sundhedspersoners patientjournaler \(journalføring, opbevaring, videregivelse og overdragelse m.v.\), BEK nr. 530 af 24. maj 2018](#)

[Vejledning om sygeplejefaglige optegnelser, VEJ nr. 9019 af 15. januar 2013](#)

Medicinhåndtering

3: Gennemgang af og interview om instruks for medicinhåndtering af methotrexat

De(n) tilsynsførende gennemgår instruks(er) for medicinhåndtering med ledelsen og interviewer personalet om de kender og følger den/dem. Den skriftlige instruks beskriver medicinhåndtering, som personalet udfører som medhjælp for den ordinerende læge. Der skal være en særskilt instruks for dispenseringen af methotrexat, betinget af de lokale forhold. Det er ledelsens ansvar at sikre, at instrukserne kendes og anvendes. Ved gennemgang og interview fokuseres på områder af relevans for patienter i behandling med methotrexat.

Der er fokus på:

- om personalet har den fornødne kompetence i forhold til medicinhåndtering, herunder instruktion af personalet (medhjælpen)
- hvordan personalet kontrollerer, at medicinen er i overensstemmelse med ordinationen
- proceduren for dokumentation af medicinordinationer
- hvordan personalet sikrer identifikation af patienten og patientens medicin
- hvordan methotrexat dispenseres
- personalets opgaver og ansvar i samarbejdet med behandlingsansvarlige læger, herunder telefonordinationer, ordinationsændringer, receptfornyelse, ophør/pausering af methotrexat
- personalets opgaver og ansvar i samarbejde med behandlingsansvarlige læger om den medicinske behandling, herunder opfølgning efter gennemgang og revision af den ordinerede medicin samt aftaler om kontrol af behandlingens virkning og bivirkning

Referencer:

[Bekendtgørelse om autoriserede sundhedspersoners patientjournaler \(journalføring, opbevaring, videregivelse og overdragelse m.v.\), BEK nr. 530 af 24. maj 2018](#)

[Vejledning om identifikation af patienter og anden sikring mod forvekslinger i sundhedsvæsenet, VEJ nr. 9808 af 13. december 2013](#)

[Vejledning om sygeplejefaglige optegnelser, VEJ nr. 9019 af 15. januar 2013](#)

[Vejledning om udfærdigelse af instrukser, VEJ nr. 9001 af 20. november 2000](#)

[Vejledning om ordination og håndtering af lægemidler, VEJ nr. 9079 af 12. februar 2015](#)

[Vejledning om autoriserede sundhedspersoners benyttelse af medhjælp \(delegation af forbeholdt sundhedsfaglig virksomhed\), VEJ nr. 115 af 11. december 2009](#)

4: Gennemgang af den sundhedsfaglige dokumentation vedrørende ordineret medicin og medicinliste i forhold til methotrexat

De(n) tilsynsførende gennemgår den sundhedsfaglige dokumentation og vurderer om følgende er opfyldt:

- ved medicinordination af methotrexat fremgår:
 - dato for ordinationen (dag, måned, år)
 - evt. dato for seponering eller pausering
 - den aktuelt ordinerende læges navn eller navnet på sygehusafdelingen
 - behandlingsindikation for den medicinske behandling
 - ugedosis, herunder tidspunkt (ugedag) for administration af methotrexat
- der er overensstemmelse mellem det ordinerede og den aktuelle medicinliste

Ved en medicinordination skal ordinationen af methotrexat føres systematisk og entydigt i medicinskemaet.

Referencer:

[Vejledning om udfærdigelse af instrukser, VEJ nr. 9001 af 20. november 2000](#)

[Vejledning om ordination og håndtering af lægemidler, VEJ nr. 9079 af 12. februar 2015](#)

[Vejledning om identifikation af patienter og anden sikring mod forvekslinger i sundhedsvæsenet, VEJ nr. 9808 af 13. december 2013](#)

[Vejledning om autoriserede sundhedspersoners benyttelse af medhjælp \(delegation af forbeholdt sundhedsfaglig virksomhed\), VEJ nr. 115 af 11. december 2009](#)

[Korrekt håndtering af medicin 2. udgave, Styrelsen for Patientsikkerhed, 2019](#)

Øvrige

5: Øvrige fund med patientsikkerhedsmæssige risici

Referencer:

[Bekendtgørelse af sundhedsloven \(Kapitel 66, §213 og §215b\), LBK nr. 903 af 26. august 2019](#)

[↑Tilbage til oversigt](#)

Lovgrundlag og generelle oplysninger

Formål

Styrelsen for Patientsikkerhed fører det overordnede tilsyn med sundhedsforhold og sundhedsfaglig virksomhed på sundhedsområdet. Tilsynet omfatter alle offentlige og private institutioner, virksomheder og behandlingssteder, hvor autoriserede sundhedspersoner – eller personer, der handler på deres ansvar – udfører sundhedsfaglig behandling.

Det gælder alle behandlingssteder, hvor eller hvorfra sundhedspersoner¹ udfører behandling, undersøgelse, diagnosticering, sygdomsbehandling, fødselshjælp, genoptræning, sundhedsfaglig pleje samt forebyggelse og sundhedsfremme i forhold til den enkelte patient².

BAGGRUND

Den 1. januar 2017 blev Styrelsen for Patientsikkerheds frekvensbaserede tilsyn omlagt til et risikobaseret tilsyn³. Det betyder, at vi udvælger temaer og målepunkter ud fra en vurdering af, hvor der kan være risiko for patientsikkerheden, ligesom vi tager hensyn til behandling af særligt svage og sårbare grupper

Vi udvælger i øjeblikket behandlingssteder⁴ til tilsyn på stikprøvebasis som led i en afdækning af risikoprofilen for forskellige typer af behandlingssteder. Vi arbejder endvidere på også at kunne udvælge det enkelte behandlingssted ud fra en risikovurdering.

I 2019 er temaerne diagnostik og behandling med særligt fokus på det kirurgiske område samt sårbare patienter på de behandlingssteder, hvor det er relevant. Derudover vurderer vi generelle forhold som journalføring og hygiejne.

Formålet med vores tilsyn er at vurdere patientsikkerheden på behandlingsstedet og at sikre læring hos sundhedspersonalet. Materialer med relevans for årets tilsyn kan findes på vores hjemmeside under [Om tilsyn](#). Vi har desuden udarbejdet en liste over hyppigt stillede spørgsmål og tilhørende svar, som findes på hjemmesiden under [Spørgsmål og svar](#).

¹ Sundhedspersoner omfatter personer, der er autoriserede af Styrelsen for Patientsikkerhed til at varetage sundhedsfaglige opgaver, og personer, der handler på disses ansvar.

² Se sundhedsloven § 5.

³ Omlægningen af tilsynet er sket med udgangspunkt i Politisk aftale af 16. februar 2016 vedr. risikobaseret tilsyn med behandlingssteder samt lov nr. 656 af 8. juni 2016 om ændring af sundhedsloven, lov om ændring af autorisation af sundhedspersoner og om sundhedsfaglig virksomhed og forskellige andre love.

⁴ Se sundhedsloven § 213, stk. 2

Tilsynet

Vi varsler normalt behandlingsstedet mindst 6 uger før et planlagt tilsynsbesøg. Reaktive tilsyn har som udgangspunkt 14 dages varsling, men kan foretages uvarslet.

Vi har til enhver tid som led i vores tilsyn - mod behørig legitimation og uden retskendelse - adgang til at undersøge behandlingsstedet⁵. Der skal ikke indhentes samtykke fra patienter ved behandling af journaloplysninger til brug for vores tilsyn. Personalet på behandlingsstedet har pligt til at videregive oplysninger, der er nødvendige for tilsynet⁶. Hvis vi besøger private hjem i forbindelse med tilsyn, skal der indhentes samtykke.

Vores tilsynsbesøg tager dels udgangspunkt i en række generelle målepunkter, dels i målepunkter som er specifikke for typen af behandlingssted. Alle målepunkter kan ses på vores hjemmeside, stps.dk, under Tilsyn med behandlingssteder. Målepunkterne fokuserer på, om patientsikkerheden er tilgodeset på behandlingsstedet, og om patientrettighederne er overholdt. Det fremgår af målepunkterne, hvilke skriftlige instrukser, procedurer, journalindhold mv., vi lægger vægt på.

Vi undersøger ved tilsynsbesøget, om behandling - herunder eventuel brug af medhjælp til forbeholdt sundhedsfaglig virksomhed, journalføring og håndtering af hygiejne mv. - foregår fagligt forsvarligt. Herudover reagerer styrelsen på åbenlyse fejl og mangler af betydning for patientsikkerheden⁷.

Behandlingsstedet modtager efter tilsynsbesøget et udkast til rapport – normalt med en høringsfrist på 3 uger. Der er i høringsperioden mulighed for at indsende bemærkninger til rapporten. Desuden skal behandlingsstedet sende handleplaner eller andet supplerende materiale, som vi har bedt om.

Efter høringsperioden vurderer vi de kommentarer og det materiale, vi har modtaget fra behandlingsstedet. På den baggrund skriver vi vores konklusion efter høring i rapporten. Vi tager desuden stilling til, om tilsynet giver anledning til henstillinger eller påbud, eller om vi kan afslutte tilsynet uden at foretage os yderligere.

Vi offentliggør den endelige rapport på vores hjemmeside under Tilsynsrapporter⁸. Behandlingsstedet skal lægge tilsynsrapporten på sin hjemmeside og gøre rapporten tilgængelig på behandlingsstedet⁹.

Et eventuelt påbud vil ligeledes blive offentliggjort på vores hjemmeside under Påbud til behandlingssteder samt på sundhed.dk¹⁰.

⁵ Se sundhedsloven § 213 a stk. 2

⁶ Se sundhedsloven § 213 a, stk. 1, jf. også sundhedslovens § 43, stk. 2, nr. 3.

⁷ Se lov om autorisation af sundhedspersoner og om sundhedsfaglig virksomhed § 17

⁸ Se bekendtgørelse nr. 976 af 27. juni 2018 om registrering af, underretning om og tilsyn med offentlige og private behandlingssteder m.v. § 22 og § 23

⁹ Se sundhedsloven § 213b, stk. 2 og bekendtgørelse nr. 615 af 31. maj 2017.

¹⁰ Se sundhedslovens § 215 b, stk. 2, 2. pkt. og bekendtgørelse nr. 604 af 02. juni 2016.

Vurdering af behandlingssteder

På baggrund af tilsynet kategoriseres behandlingsstederne i disse kategorier:

- Ingen problemer af betydning for patientsikkerheden
- Mindre problemer af betydning for patientsikkerheden
- Større problemer af betydning for patientsikkerheden
- Kritiske problemer af betydning for patientsikkerheden

Vores kategorisering sker på baggrund af en samlet sundhedsfaglig vurdering af patientsikkerheden med konkret afsæt i de målepunkter, vi har gennemgået. Vi lægger vægt på både opfyldte og ikke opfyldte målepunkter.

Afhængig af kategoriseringen kan et tilsynsbesøg blive fulgt op af henstillinger til behandlingsstedet om at udarbejde og fremsende en handleplan for, hvordan behandlingsstedet vil følge op på uopfyldte målepunkter.

Hvis de sundhedsfaglige forhold på et behandlingssted kan bringe patientsikkerheden i fare, kan vi give et påbud med sundhedsfaglige krav eller om at virksomheden skal indstilles helt eller delvist¹¹.

Påbud kan blive fulgt op på forskellig måde afhængig af, hvilke målepunkter der ikke var opfyldt ved tilsynet. Det kan være i form af dokumentation af forskellige forhold eller i form af fornyet tilsynsbesøg¹², afhængig af hvilke målepunkter, der ikke er opfyldt.

Tilsynet er et organisationstilsyn. Det vil sige, at det er behandlingsstedet, der er genstand for tilsynet, ikke de enkelte sundhedspersoner.

I helt særlige tilfælde, f.eks. hvor vi under tilsynsbesøget får mistanke om alvorlige kognitive svigt, alkoholmisbrug eller åbenlyse faglige mangler hos en sundhedsperson, kan vi dog indlede en almindelig individtilsynssag over for denne person.

¹¹ Se sundhedsloven § 215 b

¹² Se sundhedsloven § 213, stk. 1