

Personlyft - Övergripande riktlinjer för användande

Sammanfattning

Personlyft och lyftsele är medicintekniska produkter och omfattas av de lagar och förordningar som gäller för dessa produkter. I riktlinjen beskrivs, dels verksamhetschefens, dels avdelningspersonalens ansvar för upprätthållande av kompetens och att genomförandet sker på ett, för patienter, tryggt och säkert sätt. Riktlinjen beskriver ansvarsfördelning och användande av personlyft och sele för att säkerställa patientsäkerheten.

Förändringar sedan föregående version

Redaktionella ändringar med mindre uppdatering.

Innehållsförteckning

Sammanfattning.....	1
Förändringar sedan föregående version	1
Bakgrund	2
Förutsättningar.....	2
Ansvarsfördelning	2
Verksamhetschefens ansvar.....	2
Avdelningspersonals ansvar	2
Genomförande	2
Bruksanvisning för personlyft och lyftsele	3
Uppföljning	3
Avvikelse.....	3
Dokumentinformation	3
Referensförteckning	4
Länkförteckning	4

Bilaga

[Blankett, Personlyft - Kompetensbevis för användning](#)

Bakgrund

Syfte med denna riktlinje är att överflyttningar/förflyttningar, som sker för patienter med personlyft, blir säkra och trygga.

Personlyft och lyftsele är medicintekniska produkter och omfattas av de lagar och förordningar som gäller för dessa produkter, se även [Vårdhandboken, avsnitt Medicintekniska produkter](#).

Förutsättningar

Ansvarsfördelning

Verksamhetschefens ansvar

Det är verksamhetschefens ansvar att

- tillse att personal har tillräcklig kompetens och utbildning samt har de resurser som behövs för att utföra arbetet på ett säkert sätt
- tillse att rutiner kring användande av personlyft och lyftsele är kända på enheten.

Avdelningspersonals ansvar

- Ha kunskap om och följa övergripande rutiner.
- Ha kompetens för att på ett säkert sätt kunna använda personlyft och lyftsele.
- Utföra funktionskontroll enligt bruksanvisning.
- Känna till de risker med personlyft och lyftsele som kan inträffa samt hur dessa kan förebyggas.
- Ha kunskap om vilka åtgärder som behöver vidtas för att begränsa en vårdskadas omfattning när en negativ händelse riskerar att inträffa eller har inträffat.
- När en negativ händelse riskerar att inträffa eller har inträffat, skriva avvikelse.

Det finns [en blankett](#) som kan användas för att säkerställa att personalen, som använder personlyft, har rätt kompetens och vilket ansvar personalen har.

Genomförande

Vid användning av personlyft och lyftsele vid överflyttning av patient, finns det risk för allvarlig skada eller tillbud. Fel handhavande vid användning av personlyft och lyftsele är den vanligaste orsaken till att skada eller risk för skada uppstår.

För att användandet av personlyft och lyftsele ska vara säkert för patient, ska all personal som använder personlyft och lyftsele vid överflyttning av patient, ha tillräcklig kompetens och förutsättning för att utföra arbetet. Utbildning i placering av lyftsele, känna till risker och förebyggande av risker.

Om patient har använt lyft och sele vid överflyttningar före ankomst till sjukhuset, och har en sele personligt utprovad, bör denna sele tas med till sjukhuset tillsammans med skriftlig individuell instruktion. Instruktionen bör innehålla beskrivning av hur lyftselen ska placeras m.m. för att erbjuda så säker överflyttning som möjligt för patient.

Bruksanvisning för personlyft och lyftsele

Personal på enheten ska vara väl förtrogen med innehåll samt följa anvisningarna i aktuell bruksanvisning, som ska finnas lätt tillgänglig.

Uppföljning

Avvikelser

Skriv avvikelse om negativ händelse, tillbud eller risk för dessa har inträffat.

Dokumentinformation

För innehållet svarar

Lisbeth Jensen, hjälpmedelssamordnare, SÄS Borås

Översyn i december 2023 utförd av

Lisbeth Jensen

Remissinstanser

-

Fastställt av

Jerker Nilson, chefläkare, SÄS

Författarens nyckelord

förflyttningsteknik, personlyft, lyftsele, sele, medicintekniska produkter, patientsäkerhet, hjälpmedel

Referensförteckning

1. SFS 2010:659, patientsäkerhetslag. Svensk författningssamling
2. SFS 2017:30, hälso- och sjukvårdslag. Svensk författningssamling
3. SFS 1993:584, lag om medicintekniska produkter [Lag \(1993:584\) om medicintekniska produkter | Sveriges riksdag \(riksdagen.se\)](#)
4. SOSFS 2008:1, Socialstyrelsens föreskrifter om användning av medicintekniska produkter i hälso- och sjukvården
[Socialstyrelsens föreskrifter om användning av medicintekniska produkter i hälso- och sjukvården - Socialstyrelsen](#)
5. Vårdhandboken.se, avsnitt medicintekniska produkter
www.vardhandboken.se

Länkförteckning

- Vårdhandboken.se. Översikt Medicintekniska produkter
www.vardhandboken.se
- Svensk författningssamling
www.riksdagen.se under rubrik *Dokument & Lagar*;
- Lag (1993:584) om medicintekniska produkter | Sveriges riksdag
www.riksdagen.se/sv/dokument-och-lagar/dokument/svensk-forfattningssamling/lag-1993584-om-medicintekniska-produkter_sfs-1993-584
- Socialstyrelsens författningssamling
www.socialstyrelsen.se/kunskapsstod-och-regler/regler-och-riktlinjer/foreskrifter-och-allmanna-rad

Information om handlingen

Handlingstyp: Riktlinje

Gäller för: Södra Älvsborgs Sjukhus

Innehållsansvar: Lisbeth Jensen, (lisje2), Adm koordinator

Godkänd av: Jerker Nilson, (jerni1), Chefläkare

Dokument-ID: SAS9642-738863596-143

Version: 7.0

Giltig från: 2023-12-19

Giltig till: 2025-12-15