



Datum

2020-04-19

Vår referens

Jesper Salö

Sekreterare

jesper.salo@malmo.se

Tjänsteskrivelse

Tillfällig förstärkning gällande medicinskt ansvarig sjuksköterska (MAS) enligt 11 kap. 4 § i hälso- och sjukvårdslagen (HSL 2017:30) FSN-2018-1152

Sammanfattning

Enligt 11 kap. 4 § HSL (2017:30) ska det, inom det verksamhetsområde som kommunen bestämmer, finnas en medicinskt ansvarig sjuksköterska (MAS). Funktionsstödsnämnden har tidigare utsett Katarina Flyckt och Magdalena Jeppsson till medicinskt ansvariga sjuksköterskor för nämndens ansvarsområde.

Med anledning av spridningen av viruset Covid-19 behöver det medicinska ansvaret vid behov kunna förstärkas. Funktionsstödsnämnden föreslås därför godkänna att de av hälsa-, vård- och omsorgsnämnden (HVON) utsedda medicinskt ansvariga sjuksköterskorna vid behov även får utföra de uppgifter som åligger medicinskt ansvariga sjuksköterskor inom funktionsstödsnämndens verksamhetsområde. Hälsa-, vård- och omsorgsnämnden har tagit motsvarande beslut.

Förslag till beslut

1. Funktionsstödsnämnden utser de av Hälsa-, vård- och omsorgsnämnden utsedda medicinskt ansvariga sjuksköterskorna att vid behov utföra uppgifter som åligger medicinskt ansvariga sjuksköterskor inom funktionsstödsnämndens verksamhetsområden från och med 27 april 2020 till den 30 september 2020.

Beslutsunderlag

- G-Tjänsteskrivelse FSN 200427 - Tillfällig förstärkning MAS

Beslutsplanering

Funktionsstödsnämnden 2019-01-14

Funktionsstödsnämndens arbetsutskott 2019-08-15

Funktionsstödsnämnden 2019-08-26

Funktionsstödsnämnden 2020-04-27

Beslutet skickas till

Hälsa-, vård- och omsorgsnämnden (HVON)

Ärendet

Enligt 11 kap. § 4 hälso- och sjukvårdslagen (2017:30) ska det inom det verksamhetsområde som kommunen bestämmer finnas en medicinskt ansvarig sjuksköterska. Om ett verksamhetsområde i huvudsak omfattar rehabilitering, får en fysioterapeut eller arbetsterapeut fullgöra de uppgifter som åligger en medicinska ansvarig sjuksköterska.

I § 6 hälso- och sjukvårdsförordningen (2017:80) står det angivet att en medicinskt ansvarig sjuksköterska enligt 11 kap. 4 § första stycket hälso- och sjukvårdslagen (2017:30) ska ansvara för att

1. patienten får en säker och ändamålsenlig hälso- och sjukvård av god kvalitet inom kommunens ansvarsområde,
2. patienten får den hälso- och sjukvård som en läkare förordnat om,
3. journaler förs i den omfattning som föreskrivs i patientdatalagen (2008:355),
4. beslut om att delegera ansvar för vårduppgifter är förenliga med patientsäkerheten,
5. det finns ändamålsenliga och väl fungerande rutiner föra:
 - a) läkemedelshantering,
 - b) rapportering enligt 6 kap. 4 § patientsäkerhetslagen (2010:659), och
 - c) att kontakta läkare eller annan hälso- och sjukvårdspersonal när en patients tillstånd förändras.

Detsamma gäller i tillämplig omfattning sådana fysioterapeuter och arbetsterapeuter som avses i 11 kap. 4 § andra stycket hälso- och sjukvårdslagen.

Enligt bestämmelserna i 3 kap. 5 § patientsäkerhetslagen (2010:659) har vårdgivare en skyldighet att snarast anmäla till Inspektionen för vård och omsorg (IVO) om en patient drabbats av eller utsatts för risk att drabbas av allvarlig vårdskada. Varje vårdgivare ska utse en särskild person som ansvarar för att anmäla händelser enligt lex Maria till Inspektionen för vård och omsorg. I funktionsstödsnämndens fall ligger anmälningsansvaret på utsedd medicinskt ansvarig sjuksköterska (MAS) eller medicinskt ansvariga för rehabilitering (MAR) i de fall en patient drabbats av eller utsatts för risk att drabbas av allvarlig vårdskada inom verksamhetsområdet rehabilitering eller där medicintekniska produkter enligt 2 § första stycket 2-3 p. lag (1993:584) om medicintekniska produkter medfört eller hade kunnat medföra allvarlig vårdskada.

I den medicinskt ansvariga sjuksköterskans ansvarsområde ingår ett ansvar för medicintekniska produkter i hälso- och sjukvårdsverksamheten. Även den av verksamheten utsedda medicinskt ansvariga för rehabilitering har ett ansvar för medicintekniska produkter.

Med medicinteknisk produkt avses enligt SFS 1993:584 (lag om medicintekniska produkter) en produkt som enligt tillverkaren ska användas, separat eller i kombination med annat, för hos människor enbart eller i huvudsak:

1. Påvisa, förebygga, övervaka, behandla eller lindra sjukdom,
2. Påvisa, övervaka, behandla, lindra eller kompensera ett funktionshinder,
3. Undersöka, ändra eller ersätta anatomin eller en fysiologisk process.

Ansvariga

Sophia Nordström Avdelningschef

Annelie Larsson Förvaltningschef