

Syftet med riskanalysen är att analysera och eliminera de risker för fel/felhantering som kan uppkomma vid användandet av ett hjälpmedel som är specialanpassat. En grundförutsättning vid specialanpassning är att de väsentliga kraven ska följas, detta är inte alltid möjligt.

Tre frågor ska ställas:

- Vad kan hända?
- Hur sannolikt är det att det händer?
- Om det händer, vad blir konsekvenserna?

**Sannolikhet** bedöms genom att gradera en uppskattad risk.

Gradering	Bedömning	
0,5	Mycket osannolikt, omöjligt	Ca 1 gång/100 år
1	Osannolikt, men kan inträffa	Ca 1 gång/10 år
2	Ganska vanligt	Ca 1 gång/år
3	Vanligt	Ca 1 gång/månad

**Konsekvensen** bedöms genom att gradera uppskattad skada

Gradering	Bedömning
0	Ingen skada
0,5	Mycket ringa skada
1	Skada som medför allvarliga men övergående besvär
2	Skada som medför bestående besvär eller invaliditet
3	Skada som leder till döden

Ett mått på risken erhålls genom multiplikation av sannoliketsvärdet med konsekvensvärdet  $R = S \times K$ . Det betyder att riskvärdena kan variera mellan 0 till 9.

Dessa kan i sin tur indelas i fyra bedömningsklasser

Riskvärde	Bedömning (risk-klass)	Åtgärd	Information
0	Ingen risk	Ingen åtgärd	Behövs ej
0,5-1	Acceptabel risk	Ingen åtgärd	Muntlig och skriftlig
2-3	Betydande risk	Bör åtgärdas	Muntlig och skriftlig
4-9	Allvarlig risk	Måste åtgärdas	Muntlig och skriftlig. Varningstext, skyltning

## PROTOKOLL

### För riskanalys vid specialanpassning

Produktbenämning	Individnr	Spec.anp.nr	Aktivitetsnr
Patient	Utförande tekniker	Förskrivare	Datum

Underskrift förskrivare: .....

Analys av kvarstående risker efter specialanpassning

<b>Riskkälla</b> Vad kan hända?	<b>Sannolikhet</b> Hur sannolikt är det?	<b>Konsekvens</b> Vad blir konsekvensen?	<b>Bedömning</b> Riskvärde	<b>Väsentliga krav</b> Vilka berörs?	<b>Åtgärd</b>

Uppdaterad 2023-04-05