

Riktlinje för hjälpmedelsförskrivning. Röst- och talhjälpmedel. Hälso- och sjukvård Region Gävleborg

Innehåll

1.	Syfte och omfattning	1
2.	Allmänt	1
3.	Ansvar och roller	1
4.	Beskrivning	2
4.1.1.	Röst- och talhjälpmedel	2
4.2.	Kriterier Talflödes hjälpmedel	2
4.3.	Kriterier Röstförstärkare	2
4.4.	Kriterier Röstgeneratorer	2
4.5.	Viktig information:	2
4.6.	Råd i förskrivningsprocessen	2
4.6.1.	Bedömning samt utprovning	2
4.6.2.	Uppföljning	3
5.	Plan för kommunikation och implementering	3
6.	Dokumentinformation	3
7.	Referenser	3

1. Syfte och omfattning

Bedömningskriterier för produktområde Hjälpmedel för kommunikation och informationshantering.

Övergripande rutin ”Hjälpmedel, Hälso- och sjukvård. Region Gävleborg Platina ID 09-63297” är styrande.

2. Allmänt

Riktlinjer för egenvård/ansvar ska i första hand beaktas.

Hjälpmedelsinsatser ska vara medicinskt och funktionellt motiverade

3. Ansvar och roller

Vårdenhetschefer ansvarar för att samtliga förskrivare inom enheten har kännedom om riktlinjen och vet var de hittar den.

Förskrivare ansvarar för att tillämpa riktlinjen.

4. Beskrivning

4.1.1. Röst- och talhjälpmedel

22 09 09 Talflödes hjälpmedel

22 09 06 Röstförstärkare för personligt bruk, volymförstärkare

22 09 03 Röstgeneratorer

4.2. Kriterier Talflödes hjälpmedel

Talflytshjälpmedel kan förskrivas av logoped till personer med stamning eller annan nedsättning i talflytet som innebär svårigheter att kommunicera tillfredställande. Syftet är upplevd eller noterbar förbättring av talflyt och delaktighet.

Enklare lösningar i form av t.ex. appar ska ha provats innan dessa hjälpmedel kan vara aktuella.

Uppföljning av förskrivet stammingshjälpmedel ska vara tydligt reglerad med uppföljning i intervaller 1-3-6 månader.

4.3. Kriterier Röstförstärkare

Kan förskrivas av logoped till personer som behöver kompensation för nedsatt röststyrka. Den nedsatta röststyrkan kan ha neurologisk, anatomisk eller funktionell orsak.

4.4. Kriterier Röstgeneratorer

Förskrivs till patienter som på grund av skada, sjukdom eller opererat struphuvud saknar fungerande röstkälla. Hjälpmedlet kan även användas till de som upplever en temporär röstförsämring eller påverkad talförmåga efter tracheotomi eller vid respiratoranvändning

4.5. Viktig information:

Patienten ansvarar i förekommande fall själv för batterier och uppladdning av hjälpmedlet, samt att följa skötsel- och bruksanvisningar.

4.6. Råd i förskrivningsprocessen

4.6.1. Bedömning samt utprovning

Bedömning inför utprovning görs av logoped, utprovning av hjälpmedlet sker sedan vid behov tillsammans med hjälpmedelskonsulent på Hjälpmedel SAM.

[Låneförbindelse](#) går igenom och skrivs under av patienten.

Dokumentet [lånevillkor](#) går igenom och lämnas ut.

4.6.2. Uppföljning

Uppföljning sker i enlighet med förskrivningsprocessen (2 kap. 3§ HSLF-FS 2021:52)

5. Plan för kommunikation och implementering

Information om riktlinjen ges på Sortimentråd Hjälpmedel SAM samt Hjälpmedelsgrupp för vidare spridning i respektive organisation. Kvalitetssamordnare inom primärvård och kvalitetssamordnare för vårddokumentation läggs som extra uppföljare. Hälsovalskontoret kommunicerar ut riktlinjen till privata vårdgivare med avtal. Efter fastställande läggs dokumentet sökbart på samverkanswebbens hjälpmedelssida.

6. Dokumentinformation

Dokumentet har utarbetats av Magnus Dahl, samordnare hjälpmedel i samverkan med logopedmottagningen, Gävle Sjukhus.

7. Referenser

Dokumentnamn	Plats
Hjälpmedel. Hälso- och sjukvård, region Gävleborg	Platina/Samverkanswebben
Samverkanswebben - Hjälpmedel	Samverkanswebben
Låneförbindelse hjälpmedel	Platina/samverkanswebben
Lånevillkor	Platina/samverkanswebben