



# STYRELSEN FOR PATIENTSIKKERHED

## Høringsnotat - målepunkter for det sundhedsfaglige tilsyn med smerteklinikker i 2023

Fra 1. november til 30. november 2022 har Styrelsen for Patientsikkerhed haft målepunktssæt for følgende område i høring:

- Sundhedsfagligt tilsyn med smerteklinikker 2023

Sagsnr. 5-9010-210/31/

Reference AMTU

T 72227979

E Trnord@stps.dk

### Indkomne høringssvar

I høringsfasen har styrelsen modtaget høringssvar fra følgende parter:

- Region Hovedstaden
- Region Sjælland
- Region Syddanmark
- Region Midtjylland
- Region Nordjylland
- Dansk Selskab for Almen Medicin

Det er positivt, at regioner, faglige selskaber, interesseorganisationer m.v. har gennemgået og prioriteret at afgive høringssvar til styrelsens målepunkter for det sundhedsfaglige tilsyn. Styrelsen takker for høringssvarene. Høringssvarene har været grundige og relevante for det fremtidige arbejde.

Alle høringssvar er systematisk gennemgået, og det er vurderet, hvordan bemærkningerne bedst muligt håndteres inden for rammerne af det sundhedsfaglige tilsyn i 2023.

## Håndtering af hørings svar for tilsyn med smerteklinikker

Overordnet har der primært været kommentarer til referencer og formuleringer. Relevante referencer rettes til.

En høringspart har kommenteret, at nationale kliniske retningslinjer ikke er juridisk bindende. Styrelsen for Patientsikkerhed opfatter Sundhedsstyrelsens vejledninger som udtryk for anerkendt faglig norm, men der skal altid i et konkret patientforløb være en individuel vurdering.

Flere høringsparter har gjort opmærksom på, at enkelte af Sundhedsstyrelsens anbefalinger ikke er nyligt opdaterede. Styrelsen for Patientsikkerhed har ikke mulighed for at ændre dette. Desuden er der indkommet hørings svar, hvor det angives at de faglige selskabers behandlingsvejledninger anvendes. Styrelsen tager svaret til efterretning.

Flere høringsparter har gjort opmærksom på, at der er særlige omstændigheder for patienter på smerteklinikker. Styrelsen for Patientsikkerhed følger vejledningen for behandling med afhængighedsskabende lægemidler med opmærksomhed på de særlige omstændigheder ved smerteklinikkerne.

Flere høringsparter har gjort opmærksom på målepunkter vedrørende korrekt identifikation af patienter og journalføring heraf. Det er vigtigt at tilsynsførende er orienteret i lokale procedurer, herunder at der eventuelt ikke er krav om ID-armbånd. Desuden har Styrelsen ændret formulering af målepunkt vedrørende formelle krav til journalføring for at undgå misforståelser.

En høringspart har gjort opmærksom på, at der bør indhentes samtykke til videregivelse af helbredsoplysninger. Styrelsen for Patientsikkerhed finder at målepunkt-sættet indeholder forholdene nævnt i høringen.

En høringspart har kommenteret, at aftrapningsplaner af opioidbehandling skal præciseres i epikrise til egen læge. Styrelsen for Patientsikkerhed har ændret ordlyden af målpunktet.

En høringspart har givet forslag til supplerende tekst til målepunkt, herunder rationelt valg af opioider og vurderingen af om nogle opioider bør undgås til misbrugere. Styrelsen mener, at det vil indsnævre målepunktet, hvis dette ændres, og fastholder derfor den oprindelige ordlyd.

Der er givet forslag til ændring af ordenlyd vedrørende enkelte målepunkter. Herunder at der ikke blot tages stilling til men afdækkes, hvorvidt patienter ved smerteklinikker har psykiatrisk co-morbiditet. Desuden, at der, udover at tage stilling til medicin under indlæggelse, ligeledes taget stilling til medicinering ved ambulante behandling. Styrelsen har med baggrund i hørings svar ændret ordenlyd af målepunkterne.

En høringspart har udtrykt udfordringer ved at overtage behandlingsansvaret fra smerteklinikkerne. Styrelsen for patientsikkerhed har medtaget hørings svaret i gennemgang af styrelsens refleksionspunkter.