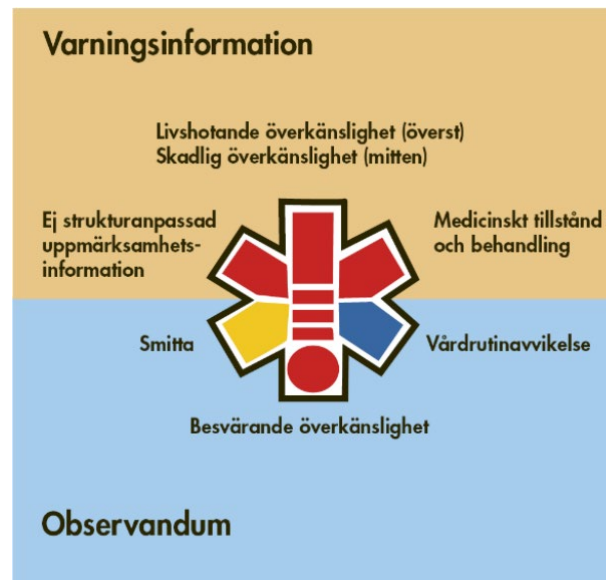


# Uppmärksamhetssymboler



hur det ska dokumenteras i

Lifecare HSL

## **VARNING**

Uppmärksamhetsinformation som gäller överkänsligheter, tillstånd och behandlingar som om de inte är kända för hälso- och sjukvårdspersonalen, medför allvarligt hot mot patientens liv eller hälsa.

### **Livshotande karaktär:**

Allvarlighetsgraden livshotande avser tillstånd som kan innebära fara för livet, t.ex. en läkemedelsreaktion som är så allvarlig att den bedöms kunna bli direkt livshotande om läkemedlet ges till patienten igen. Exempel: Anafylaktisk chock

### **Skadlig karaktär:**

Kan medföra bestående skada, men som inte är livshotande.

Exempel: Leverskada av en läkemedelsreaktion, ovanligt kraftig andningsdepression av morfin

## **SMITTA**

Uppmärksamhetsinformation kring förekomst av smittämne patienten bär på eller som påverkar hälsotillståndet som tarmsmitta, blodsmitta och multiresistenta bakterier

## **OBSERVERA**

Uppmärksamhetsinformation som avser något som avviker från det man normalt kan förvänta sig och som påverkar handläggningen av vård eller omsorg, gäller riskfaktorer som hälso- och sjukvårdspersonal måste uppmärksammas på för att berörda patienter ska få adekvat hälso- och sjukvård, men som inte är varningsinformation.

## **OBSERVERA**

### **Överkänslighet av besvärande karaktär:**

Överkänslighet som inte är av skadlig eller livshotande karaktär

### **Läkarbeslut finns om att inte utföra hjärt-lungräddning.**

Det finns aktuellt dokumenterat läkarbeslut i journalen om att inte utföra hjärt- lungräddning. Datum för beslut ska vara dokumenterat och fortlöpande omprövas.

### **Läkarbeslut finns om att avsluta livsuppehållande behandling.**

Det finns aktuellt dokumenterat läkarbeslut i journalen om att inte fortsätta med livsuppehållande behandling. Datum för beslut ska vara dokumenterat och ska vid behov omprövas.

### **Läkarbeslut finns från brytpunktssamta.l**

Motivet till brytpunktssamtal ska finnas dokumenterat i patientens journal och datum för beslut ska dokumenteras. Beslut kan vid behov omprövas.

### **Behandling med blodförtunnande läkemedel:**

Namn på blodförtunnande läkemedel som kan påverka handläggningen av patientens vård och omsorg.

### **Pågående behandling:**

Behandling med t.ex. cytostatika, immunnedsättande läkemedel.

### **Förekomst av implantat:**

Olika typer av implantat .ex. Pacemaker, stimulatorer, PICC-line, CVK etc.

### **Förekomst av transplantat:**

Olika typer av transplantat som t.ex. hjärta, lungor.

### **Diabetes – Typ1 eller Typ 2**

## **Känd epilepsi.**

### **Förekomst av begränsningar.**

Olika typer av begränsningar som tex får ej belasta, vinkla etc

### **Hänvisning finns till specifik vårdenhet.**

Gäller om patienten tas direkt in på en avdelning utan att passera akutmottagningen

### **Deltagare i klinisk läkemedelsprövning.**

I journal dokumenteras när studie påbörjas och avslutas, typ av läkemedel, studiens ID nummer samt namn och telefonnummer till den som ansvarar för studien.

### **Deltagare i klinisk prövning.**

I journal dokumenteras när studie påbörjas och avslutas, typ av klinisk studie, studiens ID nummer samt namn och telefonnummer till den som ansvarar för studien.

### **Förskrivningsrestriktioner.**

Patienten ska ha fått information av ansvarig läkare som satt förskrivningsrestriktionen

### **Patient accepterar inte blod-, plasma-, eller autolog- blodtransfusion inte heller cellsaver.**

Dokumenteras endast på patientens önskemål och tas bort på patientens begäran. Datum för start och upphörande ska dokumenteras i journal

### **Hotbild mot patient.**

Dokumentation om hotbild dokumenteras i journalen. Det ska anges varifrån hotet kommer och vilka åtgärder som vidtas av vården.

Informationen kan initieras av patienten hälso- och sjukvården eller av båda i samråd. Patientens ska alltid informeras om vad som registreras angående hotbild. Datum för beslut ska dokumenteras och ska fortlöpande omprövas