

Författningar som är viktiga i arbetsterapeuternas yrkesutövning

Nedan presenteras några viktiga lagar och föreskrifter som styr arbetsterapeutens yrkesutövande. Observera att uppräknningen inte är uttömmande och att även arbetsgivarens lokala regelverk, riktlinjer och rutiner påverkar yrkesutövandet.

- Hälso- och sjukvårdslagen (SFS 2017:30). Lagen reglerar sjukvårdshuvudmännens skyldigheter samt vilka allmänna krav som gäller för all hälso- och sjukvård som bedrivs i Sverige, bland annat att den uppfyller kraven på god vård. Kvaliteten i verksamheten ska systematiskt och fortlöpande utvecklas och säkras.
- Patientlagen (SFS 2014:821). Lagen innehåller bestämmelser som syftar till att stärka och tydliggöra patientens ställning inom hälso- och sjukvårdens område samt att främja patientens integritet, självbestämmande och delaktighet.
- Patientsäkerhetslagen (SFS 2010:659). Lagen innehåller bestämmelser om bland annat vårdgivarens skyldigheter att bedriva ett systematiskt patientsäkerhetsarbete, om legitimation och andra behörighetsfrågor, skyldigheter för hälso- och sjukvårdspersonal samt om tillsyn.
- Offentlighets- och sekretesslagen (SFS 2009:400). Lagen innehåller regler om sekretess för bland annat hälso- och sjukvårdspersonalen inom offentlig hälso- och sjukvård. I patientsäkerhetslagen finns motsvarande bestämmelser för personal inom privat hälso- och sjukvård.
- Patientdatalagen (SFS 2008:355). Lagen gäller vid vårdgivarens behandling av personuppgifter inom hälso- och sjukvården och den innehåller också bestämmelser om skyldighet att föra patientjournal.
- SOSFS 2012:9 Läkemedelshantering i hälso- och sjukvården.
- Socialstyrelsens föreskrifter (HSLF-FS 2018:54) om att utfärda intyg i hälso- och sjukvården.
- Inspektionen för vård och omsorgs föreskrifter (HSLF-FS 2017:41) om anmälan av händelser som har medfört eller hade kunnat medföra en allvarlig vårdskada (lex Maria.)

- Socialstyrelsens föreskrifter (HSLF-FS 2017:40) om vårdgivarens systematiska patientsäkerhetsarbete.
- Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd (HSLF-FS 2016:40) om journalföring och behandling av personuppgifter i hälso- och sjukvården.
- Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd (2011:9) om ledningssystem för systematiskt kvalitetsarbete.
- Socialstyrelsens föreskrifter (SOSFS 2009:6) om bedömning av om en hälso- och sjukvårdsåtgärd kan utföras som egenvård.
- Socialstyrelsens föreskrifter (SOSFS 2008:1) om användningen av medicintekniska produkter inom hälso- och sjukvården.
- Inspektionen för vård och omsorgs föreskrifter om anmälan av verksamhet enligt patientsäkerhetslagen (HSLF-FS 2023:7).
- Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd (SOSFS 1997:14) om delegering av arbetsuppgifter inom hälso- och sjukvård och tandvård.

Register och hantering av uppgifter

Lag (2022:913) om sammanhållen vård- och omsorgsdokumentation – berör särskilt samarbete mellan kommunens hälso- och sjukvårds/ vård- och omsorgsförvaltningen och socialförvaltningen, då arbetsterapeuter behöver utföra bedömningar och skriva intyg vid behov av insatser enligt SoL och LSS.

Lag (2017:612) om samverkan av utskrivningsklara patienter – reglerar ansvaret mellan slutenvården och öppenvården vid utskrivning av patienter, arbetsterapeuter har en särskild roll gällande hjälpmedel.

Hjälpmedel

- Patientsäkerhetslagen (2010:659) (PSL) – Viktigt att känna till att 6 kap 7 § 1 st.1 rörande hjälpmedel berör arbetsterapeuter som är förskrivare av olika hjälpmedel.
- Patientlagen (2014:821) (PL) – 7 kap 2 § berör särskilt arbetsterapeuter som utför bedömningar rörande behov av hjälpmedel.
- Lag med kompletterande bestämmelser till EU:s förordning om medicintekniska produkter (SFS 2021:600).
- Förordning med kompletterande bestämmelser till EU:s förordning om medicintekniska produkter (SFS 2021:631).
- Föreskrifter (HSLF-FS 2024:14) om ändring i Läkemedelsverkets föreskrifter (HSLF-FS 2021:32) om kompletterande bestämmelser till EU:s förordningar om medicintekniska produkter.
- Läkemedelsverkets föreskrifter (HSLF-FS 2021:32) om kompletterande bestämmelser till EU:s förordning om medicintekniska produkter.