

RIKTLINJE PORTABLA RAMPER

Rekommenderad förskrivare

Leg. arbetsterapeut eller leg. sjukgymnast/fysioterapeut i samråd med patient.

Förskrivare har ansvar genom hela förskrivningsprocessen.

Kriterier

Minst ett av kriterierna ska vara uppfyllt.

Person med nedsatt rörelseförmåga som använder manuell/eldriven rullstol eller gånghjälpmedel som har aktivitetsbegränsningar och svårigheter att förflytta sig självständigt eller med hjälp av annan person:

- i bostaden och/eller omgivningen utanför på grund av dess utformning
- på annan plats än den egna bostaden där det finns ett återkommande behov av portabel ramp, minst en gång/månad
- att medföra manuell/eldriven rullstol i bil/släp regelbundet minst en gång/månad under större delen av året

Förskrivning av flera uppsättningar ramper kan endast ske om behovet inte kan tillgodoses med enbart en uppsättning.

Mål med hjälpmedlet

- Att möjliggöra ökad tillgänglighet i/omkring bostaden så att förflyttning med manuell/eldriven rullstol eller gånghjälpmedel kan ske självständigt eller med hjälp av annan person
- Att möjliggöra självständighet/delaktighet i dagliga livets aktiviteter utanför bostaden
- Att möjliggöra att få in manuell/eldriven rullstol i bil/släp

Typ av hjälpmedel som kan förskrivas

Portabla ramper; två eller tre skenor, ramper med hel åkyta och lättviktsramper.

Risk för personskada

Viss risk för tillbud finns vid användning, som kan orsaka personskada om hjälpmedlet inte används på rätt sätt. Det är viktigt att patienten/brukaren, närstående samt kringpersonal tar del av tillverkarens anvisningar och att hjälpmedlet används på det sätt som tillverkaren avser, för att minimera risken för handhavandefel.

Råd i förskrivningsprocessen

Behovsbedömning

Ställningstagande till om portabla ramper ska förskrivas görs genom bedömning av patienten/brukarens förutsättningar att klara förflyttning och utifrån de kriterier som finns i dessa riktlinjer.

Förskrivaren identifierar och värderar risker innan förskrivning av portabla ramper sker. Förskrivaren identifierar orsaker till riskerna och tar fram åtgärder som eliminerar eller minskar riskerna vid förskrivning av hjälpmedlet. Är riskerna inte acceptabla kan inte förskrivning göras .

Prova ut och välj lämplig specifik produkt

Det är viktigt att beakta:

- Nivåskillnaden/lutningen och omgivningen vid val av ramp (längd på ramp, hel ramp alternativt skenor)
- Lutningen beroende på vilket hjälpmedel som används och utifrån vem som framför det. Om brukaren kör självständigt så är detta extra viktigt att lutning ej är för kraftig
- Rampens maxbelastning i förhållande till vikt på hjälpmedlet och den/de som framför det
- Lutning och vikt på hjälpmedel tillsammans med vikt på den/de som kör/använder hjälpmedlet
- Placering av rampen så att den är stadig vid användning och inte innebär någon risk för att glida eller ger ökad risk för att personen glider ur den manuella/eldrivna rullstolen
- Om två eller flera ramper används är det av stor vikt att de har rätt bredd för att rullstolens hjul ska få rätt placering

Instruera, träna och informera

Det är förskrivarens ansvar att, informera patienten/brukaren, närstående samt kringpersonal om handhavande och skötsel av dessa hjälpmedel samt applicering och borttagande av de samma.

Förskrivaren ansvarar för att informera om tillverkarens anvisning avseende dessa hjälpmedel.

Uppföljning och utvärdering

Förskrivaren ansvarar för uppföljning. Vid uppföljning utvärderas om hjälpmedlet inom denna riktlinje uppfyller uppgjorda mål eller tar ställning till eventuell åtgärd och/eller fortsatt uppföljning.

Leverantör av hjälpmedel och tjänster Dalarnas Hjälpmedelscenter, Hjälpmedel Dalarna enligt Hjälpmedelsnämnden Dalarnas avtal.

Framtagen av

Marie Dalkvist, Rakel Holst, Lotta Kassfeldt

Sortimentsgrupp Elrullstolar

Maj Axelsson

Sara Lindevik

Ester Olsson

Sara Sollander

Eva Ögren

Godkänd och fastställd av

Beredningsgrupp Hjälpmedel, Hjälpmedelsnämnd Dalarna 2021-05-06

ISO kod

183015