



Sammanträde med:

Patientnämnden

Sammanträdesdatum: 2020-04-02

Tid: kl. 09:00-12:00

Plats: Sammanträdesrum Linden Eklundavägen 1 Örebro

Meddela förhinder snarast möjligt till nämndsekreteraren.
Du som är ersättare meddelar om du kommer att närvara.

Tänk på våra allergiker och undvik starka dofter.

Ledamöter kallas

Lilla Alkman (KD), ordförande
Jan Zetterqvist (S), vice ordförande
Anna Stark (M), 2:e vice ordförande
Veronica Ulfgren (S)
Liliana Benito Stenberg (S)
Christina Pettersson (C)
Ann-Katrine Jondelius (M)
Carina Riberg (MP)

Ersättare underrättas

Bengt Svensson (M) Ewa
Viktorsson (S)
Bo Stenberg (S)
Eva Rysén (S)
Jessika Edetun Falk (C)
Cecilia Albertsson (M)
Richard Sandström (SD)
Anders Franzon (L)

För att visa varandra hänsyn, gäller följande. Endast den som känner sig frisk kommer till sammanträdet. Den som anser sig tillhöra en riskgrupp eller som är icke tjänstgörande ersättare, uppmanas att inte komma till mötet.



1. Val av justerare

Föredragande:

Förslag till beslut

Patientnämnden beslutar

att jämte ordföranden utse Anna Stark (M) till justerare av nämndens protokoll med Carina Riberg (MP) som ersättare.

Protokollet ska vara justerat senast 16 april.

2. Helårsanalys av 2019 års ärenden: Olika patienter. Olika klagomål.

Diarienummer: 20PN13

Föredragande: Helena Lenke Thalberg

Förslag till beslut

Att överlämna rapporten för kännedom till hälso- och sjukvårdsdirektören.

Att överlämna rapporten för kännedom till regionfullmäktige.

Att överlämna rapporten för kännedom till regionstyrelsen.

Att överlämna rapporten för kännedom till hälso- och sjukvårdsnämnden.

Att överlämna rapporten för kännedom till folktandvårdsnämnden.

Att överlämna rapporten för kännedom till Inspektionen för vård och omsorg, avdelning mitt.

Att överlämna rapporten för kännedom till etikrådet.

Att överlämna rapporten för kännedom till redaktionen för tidskrifterna Tillsammans och Leva.

Att överlämna rapporten för kännedom till chefen för Hälsovalsenheten.

Att överlämna rapporten för kännedom till Region Örebro läns revisorer.

Att överlämna rapporten för kännedom till regiondirektören.

Att överlämna rapporten för kännedom till Region Örebro läns tolv kommuner.

Sammanfattning

Patientnämndens analyser ska utgöra ett bidrag till vårdgivarnas egna kvalitets- och patientsäkerhetsarbete.

Under perioden 1 januari – 29 februari 2020 har en helårsanalys av de klagomålsärenden som inkom till patientnämnden under år 2019 genomförts i enlighet med gällande lagstiftning.

Rapporten syftar till att lyfta fram vad patienter klagar på avseende hälso- och sjukvård och tandvård som ges av Region Örebro län, länets tolv kommuner eller verksamheter som har



avtal med region Örebro län eller någon av kommunerna. I analysen granskas ärenden för att undersöka huruvida det finns skillnader i vad män och kvinnor i olika åldersgrupper klagar på.

Beslutsunderlag

- FöredragningsPM
- Analys av 2019 års ärenden

3. Gemensam nationell kommunikationsplan för patientnämnderna i Sverige

Diarienummer: 20PN187

Föredragande: Marcus Philipson

Förslag till beslut

Patientnämnden beslutar

att godkänna förslag till gemensam nationell kommunikationsplan för patientnämnderna i Sverige 2020–2021.

att uppdraga åt chefen för Patientnämndens kansli att inom ramen för kansliets budget komma överens med övriga patientnämndsverksamheter i Sverige om vilka kommunikationsaktiviteter som ska genomföras av patientnämnderna på nationell nivå.

Sammanfattning

Ett förslag till gemensam nationell kommunikationsplan för patientnämnderna i Sverige 2020–2021 har tagits fram. Planen avser aktiviteter på nationell nivå som patientnämnderna utför tillsammans.

Beslutsunderlag

- FöredragningsPM – Gemensam nationell kommunikationsplan för patientnämnder
- Förslag till gemensam nationell kommunikationsplan för patientnämnden (inklusive förslag till finansiering)

4. Delårsrapport 2020 patientnämnden och Patientnämndens kansli

Diarienummer: 20PN355

Föredragande: Marcus Philipson

Förslag till beslut

Patientnämnden beslutar

att ta informationen till protokollet.

Sammanfattning

Muntlig information från patientnämndens kansli gällande delårsrapport 2020 för patientnämnden och patientnämndens kansli.

5. Verksamhetsplan 2021

Föredragande: Marcus Philipson

Förslag till beslut

Patientnämnden beslutar

att ta informationen till protokollet.



Sammanfattning

Information från patientnämndens kansli gällande arbetet med verksamhetsplan med budget 2021 för patientnämnden och patientnämndens kansli.

6. Information

Föredragande:

Sammanfattning

Inbjudna gäster: chefföverläkare Claes Mårten Ingberg

Genomförda informationsinsatser: Föreläsning på läkarprogrammet tillsammans med Hälso- och sjukvårdsförvaltningen, information till vårdadministratörer. "Instagramvecka" v. 12. Medarbetare på Patientnämndens kansli är "veckans instagrammare" under v. 12., Information om stödpersonsverksamheten till personal i psykiatrin.

Aktuellt från kansliet

Aktuellt inom stödpersonsverksamheten

7. Redovisning av delegationsbeslut 2020

Diarienummer: 20PN116

Föredragande:

Sammanfattning

Delegationsbeslut presenteras till patientnämndens sammanträde.



2

Helårsanalys av 2019 års
ärenden: Olika patienter. Olika
klagomål.

20PN13

Tjänsteställe, handläggare
Patientnämndens kansli, Helena Lenke Thalberg

Sammanträdesdatum
2020-04-02

FöredragningsPM
Dnr: 20PN13-6

Organ
Patientnämnden

Helårsanalys av 2019 års ärenden:

Olika patienter. Olika klagomål.

Förslag till beslut

Att överlämna rapporten för kännedom till hälso- och sjukvårdsdirektören.

Att överlämna rapporten för kännedom till regionfullmäktige.

Att överlämna rapporten för kännedom till regionstyrelsen.

Att överlämna rapporten för kännedom till hälso- och sjukvårdsnämnden.

Att överlämna rapporten för kännedom till folktandvårdsnämnden.

Att överlämna rapporten för kännedom till Inspektionen för vård och omsorg, avdelning mitt.

Att överlämna rapporten för kännedom till etikrådet.

Att överlämna rapporten för kännedom till redaktionen för tidskrifterna Tillsammans och Leva.

Att överlämna rapporten för kännedom till chefen för Hälsovalsenheten.

Att överlämna rapporten för kännedom till Region Örebro läns revisorer.

Att överlämna rapporten för kännedom till regiondirektören.

Att överlämna rapporten för kännedom till Region Örebro läns tolv kommuner.

Sammanfattning

Patientnämndens analyser ska utgöra ett bidrag till vårdgivarnas egna kvalitets- och patientsäkerhetsarbete.

Under perioden 1 januari – 29 februari 2020 har en helaårsanalys av de klagomålsärenden som inkom till patientnämnden under år 2019 genomförts i enlighet med gällande lagstiftning.

Rapporten syftar till att lyfta fram vad patienter klagar på avseende hälso- och sjukvård och tandvård som ges av Region Örebro län, länets tolv kommuner eller verksamheter som har avtal med region Örebro län eller någon av kommunerna. I analysen granskas ärenden för att undersöka huruvida det finns skillnader i vad män och kvinnor i olika åldersgrupper klagar på.

Ärendebeskrivning

Analys av 2019 års ärenden visar att det är skillnad på vad olika grupper av patienter (utifrån ålder och kön) lämnar för klagomål till patientnämnden i Region Örebro län. Många av ärendena som inkom under 2019 handlar om att patienterna inte känner sig delaktiga och informerade. Bristfällig information, att inte förstå eller få komma till tals, ett dåligt bemötande eller hur vårdpersonal utför arbetsuppgifter beskrivs återkommande i klagomål till patientnämnden. Patienter som inte är informerade, inte känner sig bra bemötta eller trygga i mötet med vården känner sig inte alltid delaktiga.

Patienterna som klagat på hälso- och sjukvården efterfrågar i större utsträckning att få bli delaktiga. Att informationen ges på ett tydligare sätt och att de blir sedda som människor och inte som symptom eller sjukdomar. Patienter framför i sina klagomål att de olika vårdgivarna kan bli tydligare med vem som har huvudansvaret för patienten då hen är aktuell vid flera verksamheter. Patienter vill förstå och bli lyssnade till i kontakterna med vården annars finns det risk att de blir oroliga för sin hälsa. I klagomålen gällande patienter som är barn framkommer att ett bra bemötande är viktigt för att unga patienter ska känna sig trygga och välkomna.

Konsekvenser för miljö-, barn- och jämställdhetsperspektiven

Beslutet av årsanalysen förväntas inte medföra några konsekvenser för miljön.

Analysen beaktar och tittar på klagomål från män, kvinnor och barn separat varför resultaten gällande dessa grupper lyfts fram och belyser olika problemområden för patienter i kontakt med hälso- och sjukvård och tandvård.

Tjänsteställe, handläggare
Patientnämndens kansli, Helena Lenke Thalberg

Sammanträdesdatum
2020-04-02

FöredragningsPM
Dnr: 20PN13-6

Ekonomiska konsekvenser

Beslutet av årsanalysen förväntas inte medföra några kända ekonomiska konsekvenser.

Beslutsunderlag

Rapport: Olika patienter. Olika klagomål. Analys av 2019 års ärenden.

Helena Lenke Thalberg
Handläggare

Skickas till:

hälso- och sjukvårdsdirektören.
regionfullmäktige.
regionstyrelsen.
hälso- och sjukvårdsnämnden.
folktandvårdsnämnden.
Inspektionen för vård och omsorg, avdelning mitt.
etikrådet.
redaktionen för tidskrifterna Tillsammans och Leva.
chefen för Hälsovalsenheten.
Region Örebro läns revisorer.
Regiondirektören.
Askersunds kommun.
Degerfors kommun.
Hallsbergs kommun.
Hällefors kommun.
Karlskoga kommun.
Kumla kommun.
Laxå kommun.
Lekebergs kommun.
Lindesbergs kommun.
Ljusnarsbergs kommun.
Nora kommun.
Örebro kommun.

Olika patienter Olika klagomål



Författare:
Helena Lenke Thalberg

Dnr: 20PN13
2020-02-27

Vad klagar patienter på?

Det är skillnad på vad olika grupper av patienter (utifrån ålder och kön) lämnar för klagomål till patientnämnden i Region Örebro län. Många av ärendena som inkom år 2019 handlar om att patienterna inte känner sig delaktiga och informerade.

Bristfällig information, att inte förstå eller få komma till tals, ett dåligt bemötande eller hur vårdpersonal utför arbetsuppgifter beskrivs återkommande i klagomål till patientnämnden. Patienter som inte är informerade, inte känner sig bra bemötta eller trygga i mötet med vården känner sig inte alltid delaktiga.



Vad vill patienter?

Patienterna som klagat på hälso- och sjukvården efterfrågar i större utsträckning att få bli delaktiga. Att informationen ges på ett tydligare sätt och att de blir sedda som människor och inte som symptom eller sjukdomar. Patienter framför i sina klagomål att de olika vårdgivarna kan bli tydligare med vem som har huvudansvaret för patienten då hen är aktuell vid flera verksamheter. Patienter vill förstå och bli lyssnade till i kontakterna med vården annars finns det risk att de blir oroliga för sin hälsa. I klagomålen gällande patienter som är barn framkommer att ett bra bemötande är viktigt för att unga patienter ska känna sig trygga och välkomna.

Innehåll

Inledning.....	5
Bakgrund	6
Syfte	6
Metod	7
Urval och avgränsning	7
Tillvägagångssätt.....	8
Kapitel 1 – Analys av 2019 års ärenden	9
Slutsatser	21
Kapitel 2 – Tillgänglighet	22
Primärvård.....	22
Somatisk specialistvård	23
Psykisk specialistvård	23
Slutsatser	24
Kapitel 3 – Statistik.....	25
Bilaga 1	31

Inledning

Patientnämnden är en obligatorisk verksamhet med uppdrag att bland annat förmedla klagomål och synpunkter på hälso- och sjukvård samt tandvård från patienter och närstående. Patientnämnden i Region Örebro län handlägger klagomål och synpunkter på hälso- och sjukvården och Folk tandvården i Region Örebro län, hälso- och sjukvård i länets tolv kommuner¹ samt privat hälso- och sjukvård som utförs enligt avtal med Region Örebro län eller länets tolv kommuner. Patientnämnden ska även årligen analysera inkomna klagomål och synpunkter.² Analyserna ska genom återföring till berörda vårdgivare och myndigheter vara ett bidrag till vårdgivarnas eget patientsäkerhetsarbete, kvalitetsutveckling och att vården anpassas efter patienternas behov och förutsättningar.³

En halvårsanalys och en helårsanalys ska under år 2019 upprättas efter beslut av patientnämnden.⁴ Halsvårsanalysen⁵ av 2019 års ärenden (inkomna från 1 januari till 30 juni) visar att det finns skillnader i vad manliga respektive kvinnliga patienter lämnar för klagomål. I ärenden från manliga patienter framträder ett missnöje med: information, delaktighet, väntetider i vården och uppföljning eller återkoppling från vården. I ärenden från kvinnliga patienter framträder ett missnöje med: information, delaktighet, bemötande och återkoppling från vården.

I halvårsanalysen framkommer att gemensamt för män och kvinnor är att båda grupperna har flest klagomål och synpunkter gällande information, delaktighet och återkoppling. I båda grupperna framträder klagomål som inte identifieras i den andra gruppen. Till exempel påtalar manliga patienter brister i information och tillgänglighet avseende ambulansverksamheten medan kvinnliga

patienter påtalar att de önskar mer information och delaktighet i frågor som rör läkemedelsbehandling. Vidare visar resultatet av halvårsanalysen att kvinnliga patienter upplever en ekonomisk konsekvens efter kontakt med vården, något som de manliga patienterna i halvårsanalysens underlag inte påtalar.

I och med de resultat och slutsatser som framkom är ambitionen att i helårsanalysen försöka identifiera olika resultat och slutsatser i mer avgränsade grupper av patienter. Helårsanalysen av 2019 års ärenden kommer förutom att dela upp underlaget på kön, även dela in patienterna i olika åldersgrupper. Vidare kommer en grupp representerade av patienter som benämner sig som icke binära, samt de patienter som inte velat uppge sin könstillhörighet, att ingå i helårsanalysen.

Patientnämnderna i landet är olika stora och har olika mycket resurser. Helårsanalyserna förväntas därför variera i storlek och omfattning. För att nationellt (av bland annat Inspektionen för vård och omsorg, IVO) kunna tillvarata analysernas innehåll och information har därför bestämts⁶ att patientnämnderna i ett avseende ska granska och analysera samma område. Inför helårsanalys av 2019 års ärenden har samtliga patientnämnder i samverkan med IVO bestämt att cirka 100 klagomål avseende tillgänglighet ska analyseras.

Helårsanalysen av 2019 års ärenden kommer att överlämnas till hälso- och sjukvårdsnämnden, folk tandvårdsnämnden, Hälso- och sjukvårdsförvaltningen, Folk tandvården och kommunerna i Örebro län. Analysen kommer även enligt lag⁷ att överlämnas till IVO och till Socialstyrelsen.

¹ Askersund, Degerfors, Hallsberg, Hällefors, Karlskoga, Kumla, Laxå, Lekeberg, Lindesberg, Ljusnarsberg, Nora och Örebro kommun.

² Lag (2017:372) om stöd vid klagomål mot hälso och sjukvård.

³ Proposition (2016/17:122) Ett mer ändamålsenligt klagomålssystem i hälso- och sjukvården.

⁴ Verksamhetsplan 2019 patientnämnden och Patientnämndens kansli. Dnr: 18PN1006.

⁵ Halsvårsanalys 2019: Klagomål och synpunkter från manliga respektive kvinnliga patienter. Dnr: 19PN961.

⁶ Beslut 22 oktober 2019 vid Patientnämndernas nationella tjänstemannanätverk.

⁷ Lag (2017:372) om stöd vid klagomål mot hälso och sjukvård.

Bakgrund

”When complaints are freely heard, deeply considered and speedily reformed, then this is the outmost bound of civil liberty attained that wise men look for”.⁸

Patienter uppmärksammar andra brister och fel än när vården utvärderar sin egen verksamhet och sina egna insatser.⁹ Därför bidrar patientklagomål på ett bra sätt till att uppmärksamma vårdgivare på brister och förbättringsområden ur ett patientperspektiv.¹⁰

Patienter och närstående har klagomål och synpunkter på allt möjligt. Från vårdpersonalens kläder och utseende eller att patienters personliga ägodelar hamnar på vift, till medicinsk utredning och vårdkvalitet. Klagomålen och synpunkterna som inkommer till patientnämnden behöver granskas och analyseras för att göra bäst nytta för den organisation och de verksamheter patientnämndens återföring är avsedd för.

Det finns indikationer på att en begränsad grupp av vårdpersonal frambringar en stor del av patientklagomålen.¹¹ I Sverige finner man att kvinnor upplever vårdens kvalitet något lägre än vad män gör. Vidare upplever människor från en svagare socioekonomisk grupp vårdkvaliteten som sämre.¹² Samtidigt som Myndigheten för vård- och omsorgsanalys (Vårdanalys) lyfter fram detta påtalar myndigheten även att det saknas kunskap om och förståelse för varför vården upplevs vara av varierande kvalitet av olika patientgrupper.

Förtroendet för vården ökar om patienter upplever sig bra bemötta utifrån just sina individuella förutsättningar.¹³ Hur klagomålshanteringen handläggs påverkar också patienternas förtroende för vårdgivarna. Förtroendet för vårdgivarna kan påverkas till det bättre om patienter upplever att vården är intresserad av deras klagomål och att vården har ett sätt att handlägga klagomålen på. Även vårdkvalité ökar om patienten så att säga är med på tåget och har förtroende för sin vårdgivare.¹⁴

Syfte

- Att undersöka om kvinnor och män i olika åldersgrupper lämnar klagomål och synpunkter med olika innehåll till patientnämnden i Region Örebro län.
- Att granska klagomål och synpunkter avseende tillgänglighet för att möjliggöra en nationell jämförelse.
- Att redovisa statistik för året 2019.

⁸ Citat John Milton, år 1644.

⁹ Patient Complaints in helathcare systems: a systematic review and coding taxonomy, 2014, Reader, Gillespie, Roberts.

¹⁰ Proposition (2016/17:122) Ett mer ändamålsenligt klagomålssystem i hälso- och sjukvården.

¹¹ Identification of doctors at risk of recurrent complaints: a national study of healthcare complaints in Australia, 2013, Bismark, Spittal, Gurrin, et al.

¹² Myndigheten för vård och omsorgsanalys, 2018, Möten med mening- En analys av patienters erfarenheter av vårdmöten.

¹³ Myndigheten för vård och omsorgsanalys, 2018, Möten med mening- En analys av patienters erfarenheter av vårdmöten.

¹⁴ Proposition (2016/17:122), Ett ändamålsenligt klagomålssystem i hälso- och sjukvården.

Metod

Patientnämnderna i Sverige har enats om en gemensam basmodell¹⁵ som stöd för hur analysarbetet ska bedrivas. I förarbete till lagen¹⁶ preciseras att:

- *patientnämndernas analyser ska bidra till kvalitetsutveckling, hög patientsäkerhet och till att verksamheterna inom hälso- och sjukvården anpassas efter patientens behov och förutsättningar genom att årligen analysera inkomna klagomål och synpunkter samt uppmärksamma landstinget eller kommunen på riskområden och hinder för utveckling av vården.*
- *patientnämndernas analyser bör kunna besvara frågor som rör förbättringsområden ur ett patientperspektiv i det aktuella landstinget eller kommunen, vilka grupper av patienter som får eller riskerar att få vård som brister i kvalitet och säkerhet samt vilka utmaningar som finns gällande patientcentrering i hälso- och sjukvården.*
- *patientnämndernas kan föreslå åtgärder som behöver vidtas i landstinget eller i kommunen för att komma till rätta med identifierade problem- och riskområden. Patienters och deras närståendes synpunkter och idéer kan vara ett underlag för sådana åtgärder. Analysen kan även beakta olika perspektiv såsom jämställdhets- och barnperspektiv med flera i hälso- och sjukvården.*

Urval och avgränsning

Under helåret 2019 inkom 1 235 ärenden till patientnämnden i Region Örebro län avseende klagomål och synpunkter på hälso- och sjukvård. Patientnämnden registrerar och diarieför ärenden i ärende- och dokumenthanteringssystemet Platina. Utifrån att samtliga ärenden diarieförs är det möjligt att med verktyg (Excel) sortera ut

ärenden utifrån olika värden och ha som underlag för analyser. Till föreliggande helårsanalys har vartannat diariefört ärende sorterats ut. De ärenden som utgör underlag för helårsanalysen är fördelade i sju olika grupper av patienter. Syftet är att presentera vad dessa olika grupper lämnar klagomål och synpunkter på. Analysen av detta redovisas under rubriken Kapitel 1 – Analys av 2019 års ärenden.

Åldersintervaller för grupperna är:

- 0–19 år
- 20–49 år
- 50+ år

Åldersintervallet 0–19 år valdes för att särskilt titta på ärenden gällande barn. Med den ålderskategorisering patientnämnderna tillämpar¹⁷ är det tekniskt problematiskt att sortera bort 19-åringar. Sådana ärenden har därför analyserats tillsammans med ärenden som gäller barn. De andra två åldersintervallerna, 20–49 år och 50+, valdes för att de då storleksmässigt blev jämförbara. För gruppen där patientens könstillhörighet är annat än man eller kvinna eller då patientnämnden inte har kännedom om patientens könstillhörighet förekommer inget åldersintervall utifrån att patienterna är få. Underlaget för analysen består av 517 ärenden.¹⁸

För att uppfylla en nationell överenskommelse mellan patientnämnderna i Sverige och IVO har ärenden som registrerats under huvudproblemet *Tillgänglighet* valts ut. Resultatet presenteras under rubriken Kapitel 2 – Tillgänglighet. Slutligen redovisas statistik för år 2019 under rubriken Kapitel 3 – Statistik. I bilaga 1 finns särskild statistik efterfrågad av IVO.

¹⁵ Patientnämndernas basmodell för analys. Dnr: 18PN842.

¹⁶ Proposition (2016/17:122) Ett mer ändamålsenligt klagomålssystem i hälso- och sjukvården.

¹⁷ 0–9 år, 10–19 år, 20–29 år, 30–39 år osv.

¹⁸ Ärenden där ingen ålder för patienten angetts i kategoriseringen är exkluderade. Det är anledningen till att underlaget för helårsanalysen (517) är mindre än hälften av 1 235.

Tillvägagångssätt

Patienter som kontaktar patientnämnden i Region Örebro län kan göra det genom att skicka meddelande via 1177 Vårdguidens e-tjänster, ringa (även texttelefon), skicka brev, besöka Patientnämndens kansli eller skicka e-post. Det är inte alltid patienten som tar kontakt med patientnämnden för att föra fram klagomål och synpunkter, kontakten tas många gånger av en närstående till patienten. Oavsett om kontakten initieras av patienten själv eller av en närstående så sammanfattas och dokumenteras kontakten av en handläggare vid Patientnämndens kansli.

Sammanfattningen som upprättas efter den första kontakten med patient eller närstående kallas för resumé. Resuméerna innehåller ett bakgrundsstycke om varför patienten har eller har haft kontakt med hälso- och sjukvården eller tandvården samt en beskrivning av vad patienten har för klagomål och synpunkter. Resuméerna redigeras under handläggningen när mer eller ny information tillkommer i ärendet. Det är resuméer som granskats för att genomföra analysen.

I samverkan med IVO använder sig patientnämnderna bland annat av begreppen primärvård, somatisk specialistvård eller psykiatri specialistvård vid registrering av ärenden. Regionernas hälso- och sjukvård skiljer sig organisatoriskt åt, och sedan dessa begrepp har införts är det lättare att jämföra statistik från de olika patientnämnderna. Begreppen *primärvård*, *somatisk specialistvård* och *psykiatrisk specialistvård* kommer att användas i föreliggande helårsanalys för att vid behov förtydliga vilken typ av vård klagomålen avser.

Ordet *klagomål* kommer härfter att användas synonymt för ordet synpunkter. På samma sätt kommer ordet *patient* konsekvent att användas även då en närstående kontaktat patientnämnden och fört fram klagomålet.

Patienter använder ofta ordet *behandling* i sina klagomål. Det är för handläggare ibland oklart om patienten menar behandling, smärtlindring eller behandling av symptom. I föreliggande rapport kommer ordet *behandling* att företrädesvis att användas. Även begreppen *komplikation*, *biverkning* och *vårdskada* används återkommande av patienter i deras klagomål. I föreliggande analys kommer inte ordet *vårdskada* att användas eftersom det ofta är oklart för patientnämnden om klagomålet rör en vårdskada i juridisk bemärkelse.

Kapitel 1 – Analys av 2019 års ärenden



♀ Flickor 0–19 år

Under år 2019 inkom totalt 30 ärenden avseende patienter som tillhör gruppen flickor 0–19 år. 15 av dessa har granskats och analyserats. Nästan hälften av dessa ärenden gäller klagomål mot somatisk specialistvård och knappt en tredjedel gäller klagomål mot psykiatrisk specialistvård. Eftersom många i den här gruppen är barn (<18 år) är uppgiftslämnaren i många av ärendena en närstående, ofta vårdnadshavare.

Mänsklig faktor

I flera ärenden uppges att en utlovad åtgärd missats av vården och att patienten tror att orsaken är den så kallade mänskliga faktorn. Klagomål på remisser som av någon anledning inte har administrerats och missförstånd eller informationsbrist mellan vårdpersonal som drabbar patienten, nämns i ärendena för den här gruppen. Patienterna som lämnat denna typ av klagomål upplever att de påverkas negativt då de får vänta ytterligare en tid för att till exempel remissen ska hanteras eller då de hamnar sist i kön igen.

Psykiatri

Av underlaget framkommer att patienter som har eller

haft kontakt med psykiatri har lämnat klagomål på att väntetiderna är långa. Dels inför ett första besök, dels då patienten utretts och väntar på behandling. Patienterna påtalar att de saknar information och kontakt under väntetiden. De efterfrågar information även om den inte skulle innehålla något konkret besked. Patienterna vill ha kontakt under väntetiden som en slags försäkran på att de fortfarande är inskrivna vid verksamheten och behåller sin plats i en eventuell kö. Informationsbrist uppges leda till att patienterna ibland känner oro för att glömmas bort eller skrivas av från aktuell verksamhet utan att få kännedom om det.

Flera kliniker

Flickor 0–19 år som haft anledning att vårdas vid flera kliniker, i aktuellt underlag främst primärvård i kombination med somatisk specialistvård eller psykiatrisk specialistvård, har klagomål angående detta. Patienterna uppges att de känner sig nonchalerade och att det för dem är oklart vilken vårdenhet de ska vända sig till när de vill ha eller behöver få kontakt. Av dessa patienter har ingen fått en tydlig information om att det är primärvården som ansvarar för patienten så länge de inte får annan information.



♀ Kvinnor 20–49 år

Totalt inkom 285 klagomål avseende kvinnliga patienter i åldern 20–49 år. 143 av dessa har granskats och analyserats.

Förstår ni mig? Jag förstår inte er!

Flera kvinnor har i kontakt med patientnämnden berättat att de inte förstår informationen som ges av vårdpersonalen eller förstår bakgrunden till de bedömningar som vården gör angående dem som patienter. De önskar ett förtydligande och mer tid för dialog med vården för att kunna känna sig delaktiga. Kvinnorna uppger att de gärna vill förstå och flera beskriver att de försökt förmedla detta till vårdpersonalen. Det kan till exempel handla om varför vården väljer att inte skicka patienten vidare för utredning genom remiss. Därtill beskriver kvinnorna att de inte känner sig lyssnade till eller förstådda av den personal de haft kontakt med.

Frustration uppstår ibland för de kvinnliga patienterna när fler kliniker är inblandade och de beskriver då bland annat en känsla av osäkerhet om vem de ska kontakta för information eller frågor. Patienterna beskriver att de ibland bollas, det vill säga att de vänder sig till en vård-enhet och får reda på att de ska vända sig till någon annan som i sin tur uppger att det är en tredje vård-enhet eller att patienten åter ska kontakta den första vård-enheten med sina frågor. Utöver detta visar underlaget att patienter inte känner sig helt delaktiga då de får information som skiljer sig åt, ibland uppfattas motsägelsefull, från olika vårdpersonal. Patienterna uttrycker att det är svårt att värdera informationen och att veta vem och vad de ska förlita sig på.

I den här gruppen finns även återkommande klagomål avseende behandling. Frågetecknen om framförallt varför de inte kan få en efterfrågad behandling eller varför vården erbjuder det behandlingsalternativ som de gör.

Utföra eller icke utföra — det är frågan

Vid genomläsning samlas många klagomålsärenden kring att kvinnorna har klagomål på hur en undersökning, åtgärd, insats eller behandling genomfördes samt vårdens beslut att inte utföra eller att avvakta. Det finns exempel i underlaget som beskriver hur vårdpersonal dessvärre misslyckades (enligt patienten) med en arbetsuppgift. Hantering av katetrar och infarter återkommer frekvent. Patienter som kontaktar patientnämnden angående detta uppger även många gånger att de inte upplevde att vårdpersonalen ”tog hand” om sitt misslyckande. En önskan om att aktuell vårdpersonal varit mer omvårdande efterfrågas i dessa situationer.

En del patienter beskriver att de har fått någon form av komplikation eller biverkning, till exempel magproblem efter läkemedelsbehandling, utökat behov av sårvård, smärta eller försvagad fysisk förmåga efter behandling. Patienterna som anmäler denna typ av klagomål berättar att de dels inte förväntade sig aktuellt resultat dels önskar att de fått bättre hjälp med de upplevda biverkningar och komplikationer de fått efter behandlingar.

Flera ärenden berör väntetiden för behandling och att den upplevs lång. Framst framträder ärenden där patienten fått en utredning/undersökning och eventuellt en diagnos och väntar på behandling. Patienterna ut-

trycker återkommande i kontakt med patientnämnden att de upplever ”locket på” från vården när en diagnos fastställts eller en utredning är klar.

Bemötande och information

Flera exempel på hur patienter upplever vårdens bemötande som mindre bra återfinns i underlaget. Återkommande beskrivningar om ignorant, irriterad, ointresserad och stressad vårdpersonal. Det finns även beskrivningar av hur personalen upplevs förvirrad och ”icke förberedd” i mötet med patienten. Patienter berättar även om värderande kommentarer om patientens utseende. I granskningen av denna typ av ärenden är det ibland uppenbart att den värderande kommentaren inte kan ha ett medicinskt syfte. När patienter känner sig dåligt bemötta uttrycker de i sina klagomål att de även känner sig ledsna och otrygga i mötet.

Tillgänglighet

För att avslutningsvis beskriva vad kvinnliga patienter i åldern 20–49 år lyfter fram i sina klagomål behöver även tillgänglighet belysas. Förutom berättelser om att det är svårt att få kontakt med vårdenheter beskrivs att patienter som har behov av en tecken- eller språktolk lämnat klagomål till patientnämnden och är missnöjda då deras tolkbehov inte kunnat tillgodoses.



♀ Kvinnor 50+ år

Under år 2019 inkom 278 ärenden avseende kvinnor 50 år och uppåt. 139 av dessa har granskats och analyserats. I många av klagomålen från den här gruppen återkommer missnöje avseende bemötande. Kvinnliga patienter som har klagomål på något, till exempel en bedömning eller en behandling, men även på bemötandet i samband med det. Främst förekommande då kvinnorna varit på besök i vården och inte då de till exempel haft telefonkontakt med vårdpersonal

Kommer jag att få hjälp?

Bemötande från vården vid besök beskrivs på olika sätt. Att inte känna sig sedd eller lyssnad till, en upplevelse av att bli ifrågasatt, att känna sig nervärderad och oviktig i mötet med personal eller att bli bemött på ett otrevligt sätt är beskrivningar som förekommer frekvent bland klagomålen. Kvinnorna beskriver att ett dåligt bemötande påverkar deras förtroende för vårdpersonalen de träffat. I analysen av ärendena syns att kvinnorna som lämnar klagomål på bemötande ofta även är missnöjda med något annat. Ett behov och en önskan att i större utsträckning få vara delaktig framträder. Kvinnor som

i kontakt med vården upplever att de nekas något, en särskild undersökning eller ett visst läkemedel är även ibland missnöjda med personalens bemötande. Flera beskriver att de inte får möjlighet att prata eller får alternativ utan att de endast får ett besked om vad som ska göras.

Flera beskriver att de tar kontakt med vården utifrån en oro om sin hälsa men de känner inte att de får gehör för sin oro och att vården inte heller erbjuder undersökningar som patienten tror sig behöva. I ett par klagomål berättar patienter att de upplever sig få "tjata" sig till en undersökning och att det fanns fog för deras oro. Dessa patienter undrar vad som hänt om de inte "ställt på sig" och ifrågasätter sin delaktighet, särskilt då deras oro senare visar sig vara befogad. Många beskriver att de upplever vården som negativt inställd till patienternas egna förslag och funderingar om sin hälsa. Vidare framför gruppen en upplevelse att vården inte vill "bli tillsagd" och att vårdpersonal upplevs negativa då patienterna föreslår något. Patienterna har frågor och funderingar om begreppet delaktighet och hur de förväntas agera i sina kontakter med vården.

Blev det rätt?

Berättelser om att patienter drabbas av komplikationer eller biverkningar i olika former framträder och kvinnorna bakom dessa klagomål berättar att de är oförberedda på att detta kunde ske. Ibland uppger patienter till patientnämnden att de hade tackat nej till aktuell behandling eller insats om de fått kännedom om de eventuella efterföljande komplikationer eller biverkningar som kan uppstå. Frågor om när och på vilket sätt patienterna ska lyfta frågor om biverkningar och komplikationer framkommer. Flera berättar även att de inte känner sig välkomna när de vill lyfta den här typen av frågor och även att de inte känner sig lyssnade till. Patientupplevelsen beskrivs som att vården gjort något bra för dem och att patienten borde vara nöjd.

Flera patienter berättar om att de är missnöjda med den läkemedelsbehandling de fått. Det kan handla om att de önskat ett annat läkemedel eller att den behandling de fått inte gett den effekt som förväntades.

Tydliggör

Likt andra grupper ur underlaget lyfter kvinnor 50+ att de inte alltid förstår informationen från vården. Bland annat beskrivs språkförbistringar i dialog med vårdpersonal som gör att patienten inte förstår det som sägs om hennes hälsa. Flera berättar även att de inte vill ta upp detta direkt i situationen utan att de istället efter mötet kontaktar annan vårdpersonal för att få informationen begriplig. En del berättar att de efteråt fått ett brev från vården med information och att de då varit nöjda. Därtill beskrivs att patienterna ibland inte förstår vårdens resonemang kring deras hälsa och möjliga medicinska åtgärder och att de inte heller under mötet vågar eller vill fråga efter förklaringar. Det är dock framförallt besked från vården som patienterna lyfter fram i sina klagomål. Ibland beskrivs att patienter får olika besked vid olika tillfällen eller från olika personal vilket gör patienterna osäkra på vad som egentligen blev sagt eller vad som ska hända. Om patienterna efterfrågar fler undersökningar eller behandlingar och inte upplever att de får det tror patienterna att det är för att det är för kostsamt för vården.

Avslutningsvis för gruppen kvinnor 50+ berättas genom deras klagomål att de önskar att större omvårdnad ges i samband med att de lämnar vårdavdelningen eller mottagningen och ska hem. Patienterna beskriver att de ibland kommer hem med kvarstående frågetecken som rör deras hälsa, men även att de tar med en oro för sin hälsa hem.



♂ Pojkar 0-19 år

Totalt 67 ärenden avseende pojkar 0–19 år inkom år 2019. 34 av dessa har granskats och analyserats. Somatisk specialistvård och primärvård är de vanligaste områdena som denna grupp har klagomål på. Eftersom många i den här gruppen är barn (<18 år) är uppgiftslämnaren i många av ärendena en närstående, ofta vårdnadshavare.

Bemötande

I flera ärenden beskrivs att patienter upplever bemötandet från vårdpersonal som mindre bra och ibland dåligt. Bemötandet från vårdpersonalen beskrivs i underlaget vid upprepade tillfällen som ”forcerat” och ”påfluget”. Vidare påtalas att den vårdpersonal som patienter träffar inte alltid är påläst om patienternas bakgrund. Det kan leda till att patienter får frågor om sitt hälsotillstånd med ett språk de inte behärskar eller vet hur de ska bemöta. I sådana situationer har ibland närstående hört av sig till patientnämnden och lämnat klagomål på det sätt vårdpersonal kommunicerat med patienter som är barn.

Patienter och närstående berättar att de ibland även tar illa vid sig av personalens bemötande. Bland annat beskrivs ”övertäckningsmoment” i mötet med vårdpersonal för den här gruppen som har skrämmt patienten. Det beskrivs exempel där patienterna inte fått information om vad som ska ske under besöket med vården och att vårdpersonalen börjar agera eller utföra undersökningar utan att först berätta vad som ska ske. I ärenden avseende detta påtalas att bemötandet och hur besöket genomfördes inte blev bra. I ett par ärenden framkommer dock att patienter och närstående efter besök blivit kontaktade av verksamhetschef eller enhetschef för att prata om händelsen. I dessa fall har patienter och närstående varit nöjda med dialogen kring händelsen.

Information och kommunikation

En del av de klagomål som kommer från den här gruppen avser missnöje med kommunikation och information från vården. Patienter berättar att de upplever att de inte fått nödvändig information om hälsotillstånd, eventuella komplikationer av undersökningar och behandlingar men även om organisationen och hur deras kontakt framledes kommer att se ut med vården. I vissa ärenden lyfter patienter att de fått direkt felak-

tig information, som de sedan fått rättad. Bland annat framkommer att patienter fått felaktig information eller motsägelsefull information, om komplikationer eller biverkningar. Patienter framhåller då att det är svårt att värdera informationen från vården och att få tydliga besked om vad som skett och vilka åtgärder vårdgivaren kommer vidta.

Utdragna utredningar

Två verksamhetsområden har fått upprepade klagomål avseende upplevt utdragna utredningar för pojkar 0–19 år. Dessa verksamhetsområden är primärvård och psykiatrisk specialistvård. I primärvården påvisar underlaget att patienterna ifrågasätter varför utredningen tar så lång tid. I dessa ärenden beskrivs att väntetiden gör att patienter känner sig nonchalerade och inte sedda av sin vårdcentral. Vidare beskrivs att patienter träffar

vårdpersonal vid flera tillfällen men att de inte får någon ny information eller att de känner att ”förloppet går framåt” i primärvården. Gällande psykiatrin lämnar patienter klagomålen på väntetider för att utredningen ska påbörjas.

Kallelser per sms och tolkbrist

Avslutningsvis för den här gruppen återkommer klagomål avseende att Folktandvården säger sig använda kallelser via sms. Patienterna uppger att de ibland inte fått kallelser via sms. Patienterna är utifrån detta missnöjda när de sedan debiteras för uteblivet besök. Under år 2019 har även flera ärenden rörande brist på teckentolkar inkommit till patientnämnden. Från gruppen pojkar 0–19 år påtalas att de drabbas av detta då de ska delta i sociala aktiviteter.



♂ **Män 20–49 år**

Totalt inkom 158 ärenden gällande manliga patienter i åldern 20–49 år. 78 av ärenden har granskats och analyserats.¹⁹

Vill förstå och vill bli frisk

Vid genomläsning och granskning av vad män mellan 20 och 49 år lämnar för klagomål till patientnämnden så framträder en tydlig bild av att dessa ärenden handlar om bedömningar och behandlingar från vården.

Många ärenden som inkom under år 2019 avser att patienten inte tycker att vården i tillräcklig utsträckning förklarat för patienten hur och på vilka grunder vården bedömt patientens hälsa. Underlaget visar tydligt att patienterna vill förstå de bedömningar som vården gör och få kännedom om vilka olika behandlingar eller åtgärder som de kan erbjudas. Gruppen är intresserad av att förstå bakgrunden till vårdens bedömning. Patienterna vill förstå för att i större utsträckning känna sig delaktiga.

Underlaget visar att patienter som inte förstår vad vården menar eller varför de resonerar som de gör blir oroliga för sin hälsa.

När det gäller klagomål på bedömningar är det främst bedömningar om varför vården erbjuder aktuell behandling, men även på att patienter inte känner igen den symptombeskrivning (muntligt men även i journalanteckningar) som ligger till grund för bedömningarna. Vid granskning av ärenden där patienter upplever att de inte blir lyssnade till framkommer att de ofta upplever personalen som vänlig och trevlig men att de inte lyssnar till vad patienterna berättar.

I ärenden där patienter uttryckligen är missnöjda med behandling beskrivs att patienterna upplevde behandlingen som otillräcklig och som "icke effektiv". Patienterna med denna typ av klagomål tror ibland att behandlingen bidragit till ett förlängt sjukdomsförlopp.

¹⁹ Ett ärende har tagits bort eftersom det var felregistrerat.

Patienter från psykiatrin berättar i upprepade klagomål att de önskar samtalsbehandling i kombination med annan behandling. Bland annat omnämns en önskan om samtal i kombination med läkemedelsbehandling eller ECT-behandling.²⁰

Ser du mig?

Att bli bra bemött av vårdpersonalen och att ha en känsla av att känna sig delaktig i sina kontakter med vården är viktigt för patienter. I underlaget återkommer patientberättelser om att de inte känner sig bra bemötta från den vårdpersonal de möter.

Patienter som har, eller har haft, ett missbruk av olagliga droger eller receptbelagda läkemedel uppger att de får känslan av att vårdpersonal inte riktigt ser något annat än en missbrukare. Dessa patienter uttrycker i sina ärenden att de skulle önska bli sedda även för något annat än för deras beroendesjukdom. Vidare beskriver både män som har en beroendesjukdom och män som inte har det, att de ibland upplever att vårdens bemötande är som ”på rutin”. Män mellan 20–49 år vill i kontakt med vården bli sedda som personer och inte som symptom eller sjukdomar.

I ärenden där patienter har klagomål på att de inte känner sig delaktiga finns återkommande berättelser om att meningsskiljaktigheter funnits mellan patienter och vårdpersonal. Det handlar bland annat om att patienten har en uppfattning om varför han mår som han mår och vad som behöver göras, medan vården uppger andra förklaringar till orsak och åtgärd. Därtill avser klagomål gällande delaktighet när vårdpersonal, många gånger läkare, inte kan svara på patientens frågor utan måste kolla upp eller återkomma med svar. Eller när patienten inte upplever att han får komma till tals som önskat. I de sist nämnda situationerna berättar även en del patienter att de då upplever personalen som orevlig.

Fungerar telefonerna?

Klagomål som inkommit avseende tillgänglighet till vården kan delas i två undergrupper: de som är missnöjda med telefontillgänglighet (i synnerhet primärvården) och de som väntar på behandling inom specialistvården. Det framkommer en frustration runt just primärvårdens tillgänglighet via telefon hos den här gruppen.

Kommer detta att påverka mig negativt?

Utöver ovanstående klagomål så framträder, om än endast i ett par ärenden, att manliga patienter har funderingar på om vårdens agerande senare på ett eller annat sätt kan påverka dem negativt. Att Folkvandvården kallar patienter genom sms, att en remiss eller åtgärd utifrån okänd anledning inte administreras, att väntetid för behandling förlängs eller hur en journalanteckning är formulerad nämns som exempel i underlaget.

²⁰ ECT=Elbehandling står för elektrokonvulsiv behandling, www.1177.se.



♂ **Män 50+ år**

För gruppen manliga patienter 50 år och uppåt inkom totalt 202 ärenden under 2019. 101 av dem har granskats och analyserats.

Berätta vad du tror och varför

Manliga patienter i åldern 50+ berättar att de inte anser att undersökningarna som de fått varit tillräckliga. I flera ärenden uppger patienten att han förmedlat oro för sin hälsa till den personal som undersökt honom. Av klagomålen gällande sådana situationer beskriver männen att de senare fått besked om att tillståndet är allvarligare än vad man trodde och att behandling därför satts in akut eller tidigare än planerat. Patienterna med denna typ av klagomål är missnöjda och undrar om deras prognos försämrats utifrån att de först fick ett besked och sedan ett annat och att behandlingen enligt patienterna fördröjdes. Vidare har patienterna frågor om varför undersökningarna inte var fler eller mer omfattande då de själva påtalat en misstanke, känsla eller oro till personalen redan från början. Återkommande beskrivs missnöje från patienter som undersökts men där vården sedan inte gett återkoppling eller uppföljning.

Klagomål på att information saknas eller av patienterna inte uppfattas som begriplig återkommer med olika innebörd. Exempel på att vården missat att meddela patienten att hans besökstid är inställd, att patienter haft en diagnos under en tid utan att veta om den, att patienter inte förstår innebörden av tvångsvård eller hur en cancerbehandling går till förekommer också.

Gör mig frisk

Gruppen män 50+ kontaktar patientnämnden för att lämna klagomål på de behandlingar de genomgått. Framförallt handlar dessa klagomål om behandlingar som inte uppfyller patientens förväntningar. Männen har inte i stor utsträckning uppgett att de önskar andra behandlingar, men däremot påtalar de att de drabbats av komplikationer som de vill få hjälp med.

I likhet med de andra grupperna handlar en stor del av klagomålen 2019 om bemötande och då ofta i samband med att vårdpersonalen utför en arbetsuppgift. Exempelvis när personalen sätter en infart, tar ett blodtryck eller lägger om ett sår. Patienterna berättar att personal ibland utför sitt arbete mindre bra, att det tar längre tid än planerat eller att det på något sätt går fel. Patienter som

återkommande får insatser vill ibland ”kritisera eller ge feedback direkt”. Vid sådana tillfällen berättar männen i kontakt med patientnämnden att de tycker personalen blir mindre vänlig, mer irriterad, forcerad eller hårdhänt i samband med detta. Vissa beskriver även att journalanteckningarna upplevs vara sämre formulerade då patienten på något sätt värderat personalens arbete.

Patienter upplever att de ibland inte blir lyssnade till i kontakt med vårdpersonal. Bland annat beskrivs att de bemöts på ett nonchalant och icke empatiskt sätt både angående mindre allvarliga angelägenheter och vid så kallade svåra besked.

Pysla om mig!

Vidare är brister i omvårdnad något som den här gruppen lyfter i sina klagomål, eller rättare sagt; omvårdnad som inte motsvarar patientens förväntningar. Patienterna uppger att de inte riktigt får gehör när de önskar hjälp med till exempel katetrar, stomier, sårvård eller att gå på toaletten. Detta är sådant som patienten ska/bör/

kan göra själv men ibland vill ha hjälp och stöd med. Klagomål på detta är återkommande. Ett förhållningssätt mer präglad av omvårdnad efterfrågas således. Därtill uttrycker patienterna att de önskar att de fick ett utökat omhändertagande inför hemskrivning. Att personalen informerar och kollar över patienten och hans eventuella frågor och funderingar innan han lämnar vårdavdelningen eller mottagningen.

Behåller jag min plats i kön?

Förutom ovanstående klagomål framkommer att män 50+ har funderingar på det som ska hända och framförallt när det ska hända. Återkommande beskrivs besked om tidsplan som inte kan uppfyllas. I flera ärenden är en ändrad tidsplan orsaken till att patienten väljer att lämna ett klagomål genom patientnämnden. Männen bakom dessa ärenden vill återkommande få bekräftelser om att de fortfarande är aktuella vid verksamheten. De beskriver en frustration och oro då en tidsplan överskrids och de inte får någon information från sin vårdgivare.



Okänt/annat kön 0+ år

Inför föreliggande helårsanalys har underlaget granskats för patienter som uppger att de är icke binära eller inte vill uppge sin könstillhörighet i kontakten med patient-

nämnden. Dessa patienter är få (<12). Vid genomläsning av ärendena kan dock konstateras att klagomålen från dessa patienter skiljer sig åt och det finns inget uppenbart gemensamt i klagomålen från dessa patienter.

Slutsatser

Det finns skillnader i vad olika grupper av patienter lämnar för klagomål till patientnämnden i Region Örebro län. Men många av de klagomålen som inkommer till patientnämnden handlar om att patienterna inte känner sig delaktiga och att detta skapar en känsla av oro för deras hälsa.

Olika patienter påtalar olika faktorer i sina klagomål. Ett dåligt bemötande, bristfällig information eller ett mindre bra utförande av vårdpersonal beskrivs många gånger av patienter ge resultatet att de då inte känner sig delaktiga. Att ta med sig den upplevelsen/känslan hem efter en vårdkontakt beskrivs av de patienter som vänt sig till patientnämnden som otryggt, att de känner sig nonchalerade och inte välkomna till vården.

- I gruppen **flickor 0–19 år** beskrivs att de ibland funderar på om de fortfarande är aktuella vid den vårdenhet de sökt sig till. Anledningen till att de undrar över detta är att de upplever att det var länge sedan de hade en kontakt med vårdenheten. Även om de fått besked om att de står i en kö eller att de kommer att bli kallade uppstår en oro när det gått lång tid sedan de haft kontakt med vårdenheten. Gruppen påtalar ett missnöje med informationsflödet från vården till patienten. Det beskrivs även en osäkerhet om vem patienten ska vända sig till med frågor då hon har kontakt med flera verksamheter.
- För **pojkar 0–19 år** upplevs väntetiden inför utredning och själva utredningstiden som lång, framförallt inom primärvården och psykiatrin. Ett missnöje med kommunikation och information framkommer. Patienterna påtalar att informationen är bristfällig och efterfrågar mer frekvent information framförallt från vården till patienten. Den här gruppen av patienter lyfter även att de inte alltid är nöjda med hur vårdpersonal bemöter dem.
- **Kvinnor 20–49 år** påtalar att deras delaktighet kan öka. De vill förstå vårdens bedömningar och få mer insyn då de får vård. Om något går fel eller inte blir som planerat efterfrågas en större omsorg. Om kvinnorna inte känner sig trygga och omhändertagna,

särskilt då något oplanerat inträffat, finns risk att de känner sig otrygga och ledsna i sin fortsatta kontakt med vårdgivaren.

- **Män 20–49 år** är intresserade av att förstå vårdens bedömningar och det är viktigt för dem att känna sig delaktiga. Om detta saknas finns risk att patienterna blir oroliga för sin hälsa. Männerna i underlaget klagar på bedömningar som vården gör om patientens hälsa samt bedömningar som leder till att patienterna erbjuds en specifik behandling. Gruppen framför även att de vill bli lyssnade till och vill bli sedda av vården.
- **Kvinnor 50+** upplever ibland i kontakt med sin vårdgivare att förtroendet för vården minskar om de upplever att vårdens bemötande inte är enligt förväntan. Även då kvinnorna har frågor om eventuella komplikationer och biverkningar som upplevs ha tillstött blir de osäkra på hur och till vem frågan ska adresseras. En oro inför att bli dåligt bemött beskrivs av patienterna. Kvinnor 50+ upplever inte alltid att de blir lyssnade till och efterfrågar i sina klagomål en större omvårdnad, särskilt då de avslutar en kontakt med en verksamhet eller då de skrivs hem från vårdavdelning. Patienterna tror ibland att de nekas undersökningar eller behandling av vården utifrån att åtgärderna är för kostsamma.
- **Män 50+** framför i sina klagomål att ett omvårdande bemötande är viktigt i kontakten med vårdgivare. Därtill efterfrågas mer information och delaktighet än vad patienterna upplever sig få. Vid avsaknad av detta beskriver patienterna att det finns risk att de blir oroliga för sin hälsa.

Utifrån de klagomål som inkommit efterfrågar patienter i alla grupper att de önskar bli mer delaktiga. Vårdgivare kan bli tydligare med vem som har huvudansvaret/informationsansvaret då patienten är aktuell vid flera kliniker. Patienter som är barn kan i större utsträckning påverkas då de inte upplever bemötandet eller kontakten med vården som bra. I underlaget beskrivs att patienter som är barn ibland är negativt inställda till att ha kontakt med vården om de tidigare upplevt ett dåligt bemötande eller tidigare har fått vänta länge på vård.

Kapitel 2 – Tillgänglighet

Det finns 21 patientnämnder i landet. Verksamheterna är olika stora och har olika mycket resurser. Analyserna som årligen upprättas förväntas därför variera i storlek och omfattning. För att nationellt kunna jämföra och tillvarata och sammanställa analysernas innehåll och information på ett bra sätt har därför beslutats²¹ att samtliga patientnämnder för år 2019 ska granska och analysera samma område/huvudproblem. Det har bestämts i samverkan med IVO att klagomål avseende tillgänglighet ska analyseras.

Under år 2019 inkom 223 ärenden avseende tillgänglighet till patientnämnden. Huvudproblemet tillgänglighet väljs i kategoriseringen när klagomålet avser något av nedanstående (delproblem):

- *Tillgänglighet till vården* – svårt att få kontakt med verksamheten och/eller vårdpersonal. Blir inte kontaktad enligt överenskommelse. Svårt att ta sig till vårdinrättning.
- *Väntetider i vården* – vårdgarantin har inte uppfyllts. Uppföljningar har inte gjorts enligt medicinsk bedömning. Lång väntan på besökstid eller i väntrum.

För att i Region Örebro län få ett för helåret representativt urval har vartannat ärende sorterats ut av Excel. Fem ärenden har strukits utifrån att de inte gäller tillgänglighet, alltså att ärendet felregistrerats. 107 ärenden ligger till grund för analysen.

Det är fler kvinnor än män som lämnar klagomål avseende tillgänglighet. I åldersgrupperna 0–19 år och 50+ finns små skillnader mellan könen med ett par ärenden, i båda dessa åldersgrupper har männen ett par fler ärenden än kvinnorna. Men i åldersgruppen 20–49 år är det däremot cirka två tredjedelar av klagomålen som kommer från kvinnliga patienter än från manliga patienter.²²

Primärvård

I Region Örebro län finns 29 vårdcentraler, 25 av dem drivs av Region Örebro län och fyra är privata.²³ Patienter som kontaktar patientnämnden och har klagomål avseende tillgänglighet till primärvården påtalar att telefontiderna inte räcker till, vårdgarantin inte uppfylls, patienter uppfattar att de ska bli kontaktade men inte blir det och att deras behandlande läkare är svår att nå.

Telefontider till primärvården

I kontakt med patientnämnden berättar många patienter som vill komma i kontakt med sin vårdcentral att de vill ringa och boka en telefontid. Många berättar att de försöker ringa direkt på morgonen när mottagningen öppnar. En del får då beskedet att inga tider finns att boka och blir då missnöjda och undrar ”hur kan tiderna vara slut när de precis öppnat telefonbokningen?” Att få detta besked väcker frustration hos patienterna. För en del upprepar sig detta scenario under ett par dagar medan andra kanske väljer en annan kontaktväg till sin vårdcentral.

Patienter som i telefonsamtal med sin vårdcentral framför att de önskar boka en läkartid blir besvikna när de inte erbjuds en sådan. Detta gäller oavsett om den uteblivna läkartiden beror på att vårdpersonalen gör en annan bedömning av vårdbehovet eller om den beror på att det inte finns några tillgängliga läkartider. Flera berättar att de vid det sistnämnda beskedet ibland uppmanas att återkomma om ett par dagar eller en vecka om besvären kvarstår och/eller förvärras. Dessa patienter uttrycker i sina klagomål att de inte tycker att vårdgarantin uppfylls då de inte anser att de blivit rättvist bedömda av vårdpersonal. Därtill framträder ett missnöje utifrån att patienterna inte tycker att de ska behöva återkomma till primärvården. De menar att vården borde kontakta dem då tider för besök finns tillgängliga.

²¹ Beslut 22 oktober 2019 vid Patientnämndernas nätverksmöte.

²² Siffrorna stämmer inte överens med de som presenteras i bilaga 1. I bilaga 1 har en omräkning gjorts. Patientnämnderna har olika möjligheter att registrera ett eller flera huvud- och delproblem i klagomålsärendena. Patientnämnden i Region Örebro län registrerar, vid behov, flera huvud- och delproblem. För att underlätta en jämförelse mellan patientnämnderna har en omräkning gjorts till bilaga 1 som överlämnas till IVO.

²³ Capio vårdcentral Haga, Capio vårdcentral Lekeberg, Pålsboda vårdcentral AB och Vivalla/Lundby vårdcentral.

Vänta på primärvården

Återkommande beskriver patienterna att de som fått en kontakt med sin vårdcentral på ett eller annat sätt, har väntat länge på vård från sin vårdcentral. En del patienter berättar att de suttit långa stunder i ett väntrum medan andra beskriver att de får besked om, ibland ett par månaders, väntetid för att få komma på ett läkarbesök eller besök hos en fysioterapeut. Även dessa patienter menar att de inte är nöjda och att vården inte uppfyller sin vårdgaranti.

Flera av patienterna som har klagomål på primärvårdens tillgänglighet berättar att de haft en kontakt med sin vårdcentral och uppfattat ett löfte från vården om vidare kontakt framledes. Antingen skulle den kommande kontakten ha skett via telefon eller brev men av något skäl har den inte blivit av. Som exempel beskrivs att patienten får besked att en receptionspersonal meddelar att en läkare kommer att ringa patienten eller att en sjuksköterska lovar patienten att en fysioterapeut kommer att kontakta patienten, men detta sker inte. Avslutningsvis beskriver patienter återkommande att de utan framgång söker sin behandlande läkare inom primärvården.

Somatisk specialistvård

Under rubriken primärvård beskrivs att patienter i sina klagomål upplever svårigheter att få kontakt med sin vårdcentral via telefonbokning. Patienter som har lämnat klagomål på tillgänglighet gällande den somatiska specialistvården beskriver svårigheter med flera kontaktsätt.

Kontakt överhuvudtaget

Av de patienter som önskar kontakt med en klinik inom den somatiska specialistvården berättar en del att de skriver via 1177 Vårdguidens e-tjänster, andra berättar om att de via telefon försöker komma fram medan vissa andra uppger att de försöker skicka e-post eller besöka verksamheten för att få kontakt. Dessa patienter uttrycker svårigheter med befintliga kontaktvägar och är inte nöjda då de inte kommer fram eller uttrycker ett missnöje med ett bemötande vid kontakt. Patienterna upplever helt enkelt bekymmer med att få kontakt med deras aktuella specialistklinik. Patienterna ställer sig frågan: hur de ska göra för att komma fram?

När har jag väntat för länge?

Väntetider för behandling är även frekvent återkommande i detta underlag. Beskrivningar av hur patienter väntar på kallelser för att få komma på besök eller besked om när behandling ska startas. Behandling i form av operationer framträder tydligast. Flera ärenden berör ovisshet om när operationer ska genomföras. Patienterna berättar i sina klagomål att de fått besked om att de ska opereras men att besked om när det ska ske, sedan dröjer. Patienterna uttrycker missnöje då vårdgarantin inte uppfylls. I ett par ärenden framhåller patienter att deras operationstider flera gånger skjutits fram på vårdens initiativ. I dessa klagomål är det framförallt ovissheten om patientens prioritering för vård som är fokus för missnöjet och inte endast att operationen flyttas fram.

Var är verksamhetschefen?

För både somatisk specialistvård och primärvård återkommer klagomål om att verksamhetschefer är svåra att få kontakt med. Flera patienter uppger att de lämnat meddelande på verksamhetschefens telefon eller via annan personal men blir ändå inte kontaktade av aktuell verksamhetschef.

Psykiatrisk specialistvård

Till skillnad från de två ovanstående rubrikerna, primärvård och somatisk specialistvård, framkommer inte i de ärenden som rör psykiatrisk specialistvård och klagomål på tillgänglighet, att patienter upplever svårigheter att komma i kontakt med verksamheterna. Det nämns endast i ett par ärenden och då specifikt att patienter inte upplever att de får kontakt med sin kontaktperson i den utsträckning de önskar.

Vänta på psykiatrin

Det som framkommer är ett missnöje med väntetider. Både för att få göra ett första besök och att få påbörja en utredning men även för att få påbörja behandling inom psykiatrin. Patienter beskriver att de fått besked om månader men även år för att få aktuella åtgärder. Flera ärenden berör barn som väntar på utredning eller behandling inom psykiatrin.

Slutsatser

Sammanfattningsvis lyfter patienter i sina klagomål avseende tillgänglighet att de är missnöjda med och upplever:

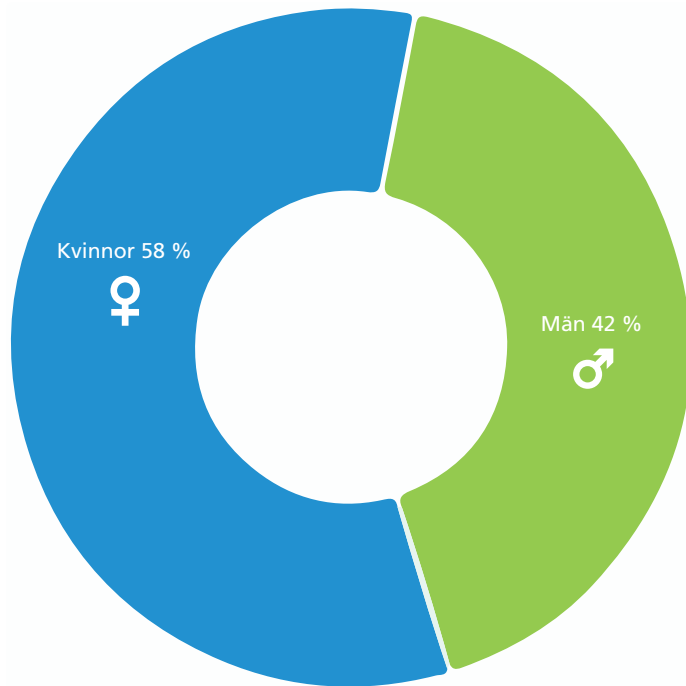
- Att **primärvården** inte klarar vårdgarantin.
- Att det är svårt att få kontakt med den **somatiska specialistvården** och det är långa väntetider för operationer.
- Att **psykiatrisk specialistvård** har långa väntetider på utredning och/eller behandling.

Som nämnts tidigare under rubriken Tillvägagångssätt använder sig IVO och patientnämnderna av begreppen: primärvård, somatisk specialistvård, psykiatri specialistvård men även tandvård, övrig verksamhet, övrig vård, digital mottagning. För de fyra sista begreppen förekommer inga klagomål avseende tillgänglighet.

Kapitel 3 – Statistik

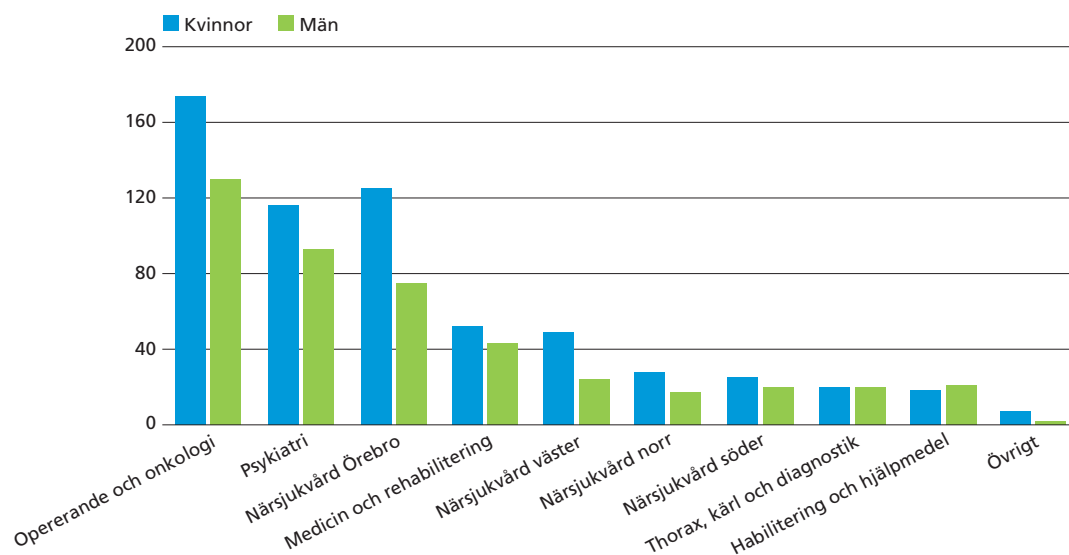
De 1 235 ärenden som under år 2019 inkom till patientnämnden är fördelade på 710 kvinnor, 519 män och 6 personer som inte uppgett att de är man eller kvinna.

Diagram 1.



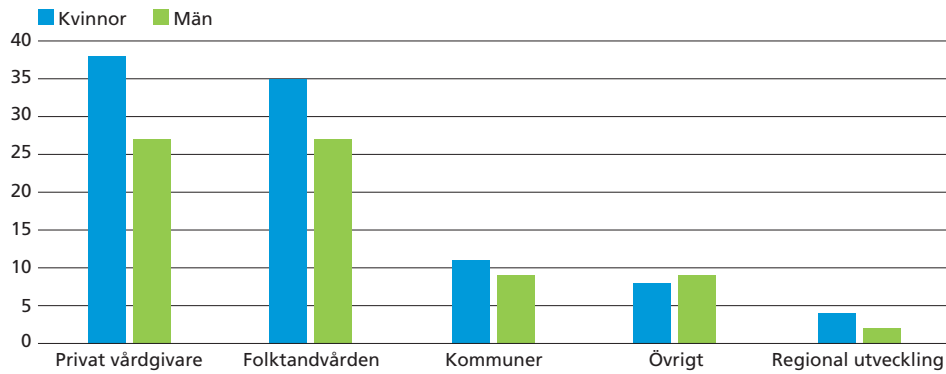
Under många år har kvinnorna som lämnar klagomål på vården genom patientnämnden varit i majoritet. Fördelningen under föregående år var 58 procent kvinnor respektive 42 procent män. I jämförelse med år 2018 så har en liten utjämning av könsfördelningen skett. År 2018 var fördelningen 60 procent kvinnor och 40 procent män.

Diagram 2.



I diagrammet visas ärenden fördelat på hälso- och sjukvårdsförvaltningens områden i Region Örebro län. I rubriken Övrigt ingår ärenden där patienten lämnat klagomål på hälso- och sjukvårdsförvaltningen på övergripande nivå. Område Opererande och onkologi tillsammans med område Närsjukvård Örebro är två av de områden som fått flest klagomål, de är även två av de områden som har flest verksamheter.

Diagram 3.

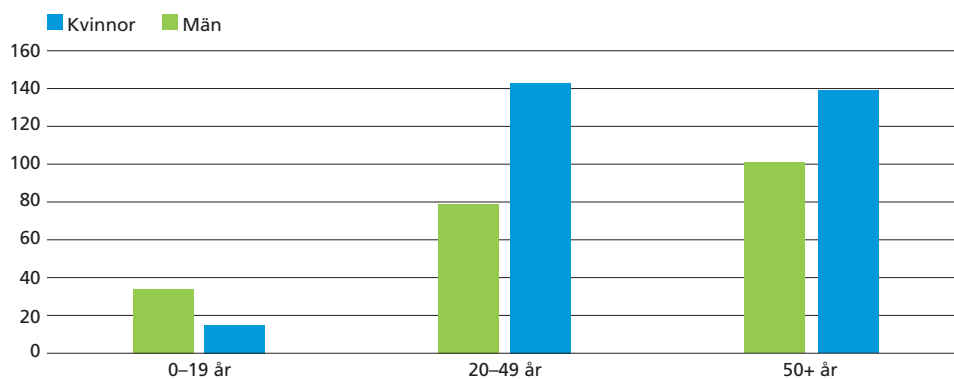


Klagomål som gäller Folk tandvården, länets tolv kommuner och de privata vårdgivare som har avtal med Region Örebro län eller kommun redovisas här i ett eget diagram. De ärenden som hamnar i stapeln för Regional utveckling är bland annat klagomål avseende serviceresor (även kallade sjukresor) som ligger under område Trafik och samhällsplanering. I rubriken Övrigt ingår ärenden där patienten lämnat klagomål mot Region Örebro län på övergripande nivå, till exempel på val av upphandlad vård eller vårdgarantin så som den är utformad. Vid jämförelse mellan åren 2018²⁴ och 2019 har den totala ärendemängden hos patientnämnden minskat med 5,8 procent. Klagomål avseende hälso- och sjukvård inom kommunal regi har däremot ökat.²⁵

²⁴ Totalt 1309 klagomålsärenden inom år 2018.

²⁵ Totalt 15 ärenden år 2018 och totalt 20 ärenden år 2019.

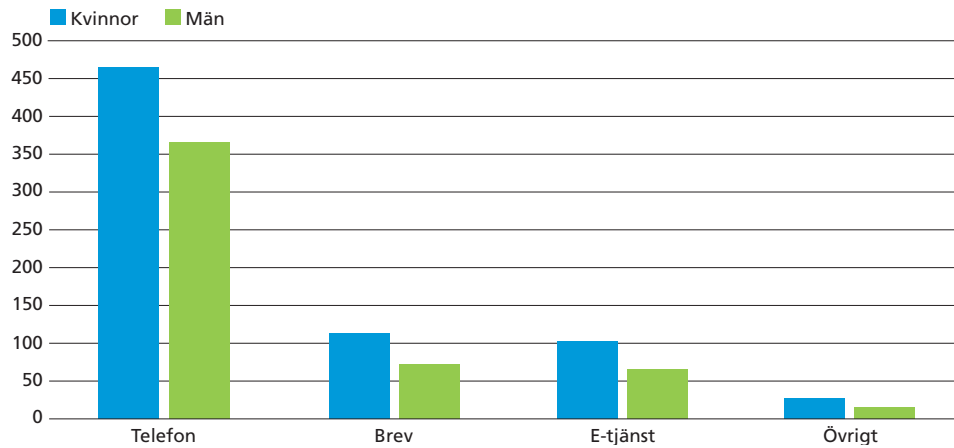
Diagram 4.



För helårsanalysen har urvalsgrupper skapats. Fördelningen mellan män och kvinnor för dessa grupper är som ovan. Klagomål från kvinnliga patienter är majoritet i alla separata åldersgrupper förutom åldersgrupperna 0-9 år och 10-19 år där manliga patienter är fler. I analysens underlag består därmed åldersgruppen 0-19 år av flest patienter med manligt kön till skillnad från 20-49 och 50+ där patienter med kvinnligt kön är majoritet. För år 2019 och bakåt är det tekniskt svårt att ta fram ärenden som gäller barn. I aktuella sökmönster inkluderas de ärenden som rör de som fyllt 19 år. För den gruppen, patienter 0-19 år har en ökning med knappt 10 procent skett från 2018 till 2019.²⁶

²⁶ Totalt 90 ärenden år 2018 och 99 ärenden år 2019.

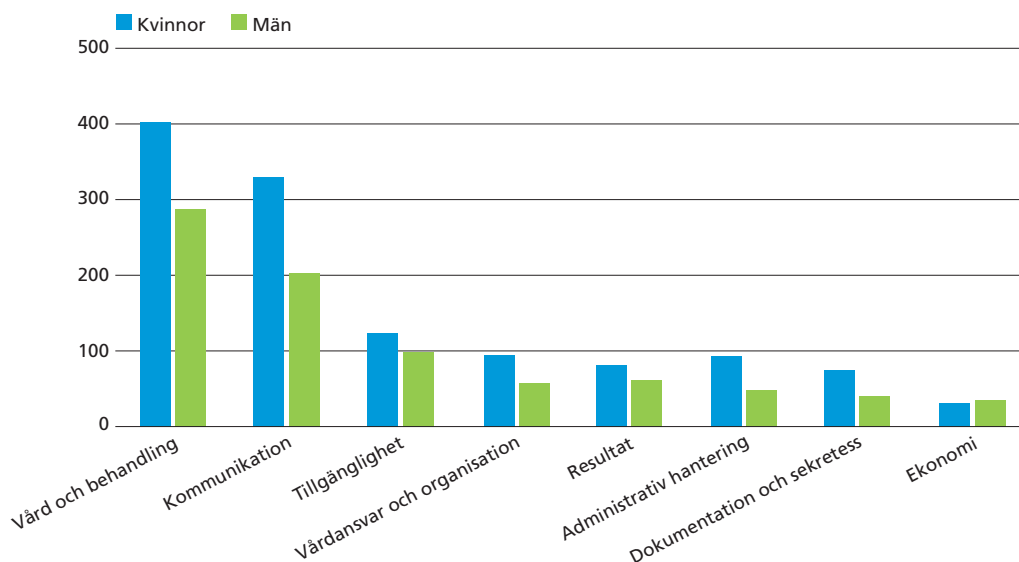
Diagram 5.



De flesta som kontaktar patientnämnden väljer att ringa till kansliet och prata med en handläggare. En del ärenden börjar med att patienten eller en närstående väljer att skicka ett brev eller att via 1177 Vårdguidens e-tjänster ta kontakt med patientnämnden. Ett fåtal skickar e-post eller besöker verksamheten för att föra fram sitt klagomål.

66 procent av kvinnorna väljer att ringa till patientnämnden, då kvinnorna är fler i antalet så är deras stapel högre än män. Av männen väljer 71 procent att kontakta patientnämnden via telefon. I 25 procent (323 stycken) av ärendena har en närstående till patienten kontaktat patientnämnden för att föra fram klagomålet. Detta är vanligast för patienter i åldern 0–9 år och 10–19 år nästan alla ärenden (nästan 90 procent) är initierade av någon annan än patienten, då oftast en vårdnadshavare.

Diagram 6.



Inkomna klagomål kategoriseras i huvud- och delproblem för att ringa in vad klagomålet berör. Det vanligaste som patienter klagar på är Vård och behandling och Kommunikation. Inom huvudproblemet Vård och behandling ingår delproblemen:

- undersökning/bedömning,
- diagnos,
- behandling,
- läkemedel,
- omvårdnad,
- ny medicinsk bedömning.

I huvudproblemet Kommunikation ingår delproblemen:

- information,
- delaktig,
- samtycke,
- bemötande.

Drygt hälften av alla klagomål från både kvinnor och män berör något av dessa delproblem.

Inom huvudproblemet Kommunikation finns bland annat delproblemen information, delaktig och bemötande. Dessa tre tillsammans med delproblemet undersökning/bedömning (under huvudproblemet Vård och behandling) är de som främst framkommer vid analys av ärenden.

Bilaga 1

	Kvinnor	Män	Annat/ Okänt
Totalt antal ärenden	710	519	6

Ålder

	Kvinnor	Män	Annat/ Okänt
0–9	13	36	1
10–19	17	31	0
20–29	108	57	0
30–39	84	42	0
40–49	93	59	0
50–59	93	64	0
60–69	85	62	0
70–79	59	50	0
80–89	28	22	0
90+	13	4	0
Okänd ålder	117	92	5

Huvudproblem

	Kvinnor	Män	Annat/ Okänt
Vård och behandling	232	179	1
Resultat	47	39	0
Kommunikation	190	127	1
Dokumentation och sekretess	43	25	1
Ekonomi	18	22	1
Tillgänglighet	71	61	1
Vårdansvar och organisation	55	36	0
Administrativ hantering	54	30	1
Övrigt	0	0	0

Verksamhetsområden

	Kvinnor	Män	Annat/ Okänt
Somatisk specialistvård	309	246	0
Psykiatrisk specialistvård	116	89	1
Primärvård	211	127	2
Tandvård	36	28	1
Kommunal vård	11	9	0
Övrig verksamhet	25	16	2
Övrig vård	2	4	0

De 10 vanligaste delproblemen

	Kvinnor	Män	Annat/ Okänt
1.1 Undersökning/ bedömning	93	61	1
1.3 Behandling	72	61	0
3.2 Delaktig	78	50	1
3.1 Information	52	45	0
3.4 Bemötande	58	38	0
1.4 Läkemedel	50	30	0
2.1 Resultat	41	35	0
6.2 Väntetider i vården	37	29	1
6.1 Tillgänglighet till vården	28	25	0
4.1 Patientjournalen	33	18	1

Region Örebro län och länets kommuner i samverkan



Askersunds
KOMMUN



DEGERFORS KOMMUN



HALLSBERGS
KOMMUN



HÄLLEFORS
KOMMUN



KARLSKOGA
KOMMUN



Kumla
kommun



LAXÅ
KOMMUN



LEKEBERGS
KOMMUN



LINDESBERGS
KOMMUN



LJUSNARSBERGS
KOMMUN



NORA
KOMMUN



ÖREBRO



Region Örebro län

Postadress Region Örebro län, Box 1613, 701 16 Örebro, E-post: patientnamnden@regionorebrolan.se

Besöksadress Landbotorpsallén 25A, Örebro, Tel: 019-602 27 60

www.regionorebrolan.se

3

Gemensam nationell kommunikationsplan för patientnämnderna i Sverige

20PN187

Tjänsteställe, handläggare
Patientnämndens kansli, Marcus Philipson

Sammanträdesdatum
2020-04-02

FöredragningsPM
Dnr: 20PN187

Organ
Patientnämnden

Gemensam nationell kommunikationsplan för patientnämnderna i Sverige

Förslag till beslut

Patientnämnden beslutar

att godkänna förslag till gemensam nationell kommunikationsplan för patientnämnderna i Sverige 2020–2021.

att uppdra åt chefen för Patientnämndens kansli att inom ramen för kansliets budget komma överens med övriga patientnämndsverksamheter i Sverige om vilka kommunikationsaktiviteter som ska genomföras av patientnämnderna på nationell nivå.

Sammanfattning

Ett förslag till gemensam nationell kommunikationsplan för patientnämnderna i Sverige 2020–2021 har tagits fram. Planen avser aktiviteter på nationell nivå som patientnämnderna utför tillsammans.

Ärendebeskrivning

Av 2 § lagen (2017:372) om stöd vid klagomål mot hälso- och sjukvården framgår att patientnämnden ska informera allmänheten, hälso- och sjukvårdspersonal och andra berörda om sin verksamhet.

Patientnämnderna samverkar i ett nationellt nätverk, "Patientnämndernas nationella tjänstemannanätverk", där varje patientnämnd representeras av en tjänsteperson, företrädesvis förvaltnings- eller kanslichef. En kommunikationsgrupp som utsetts av detta nätverk har tagit fram ett förslag till en gemensam kommunikationsplan för patientnämnderna avseende kommunikationsaktiviteter på nationell nivå. Den nationella kommunikationsplanen är inte avsedd att ersätta de kommunikationsplaner som vissa patientnämnder, däribland patientnämnden i Region Örebro län, själva tar

fram rörande den egna verksamheten. Istället fokuserar den nationella kommunikationsplanen på gemensamma aktiviteter.

Bedömning

Att genomföra kommunikationsaktiviteter tillsammans med andra patientnämnder är resurseffektivt och tillsammans kan patientnämnderna genomföra kommunikationsinsatser i nationella sammanhang som de olika nämnderna var för sig inte kan genomföra.

Konsekvenser för miljö-, barn- och jämställdhetsperspektiven

Beslutet förväntas inte få några särskilda konsekvenser för barn, miljön eller jämställdhet.

Ekonomiska konsekvenser

För att genomförande av aktiviteter enligt den nationella kommunikationsplanen föreslås patientnämnderna tillsammans avsätta 250 tkr. år 2020. Beloppet fördelas mellan regionerna efter befolkningsstorlek (0,0242 kr. per invånare) vilket innebär att kostnaden för patientnämnden i Region Örebro län år 2020 blir 7 368 kr. Kostnaden ryms inom kansliets budget.

Uppföljning

Genomförda kommunikationsaktiviteter redovisas i delårsrapport och verksamhetsberättelse.

Beslutsunderlag

Förslag till gemensam nationell kommunikationsplan för patientnämnderna i Sverige 2020–2021.

Marcus Philipson
chef för Patientnämndens kansli

Skickas till:

(Ange vem/vilka beslutet ska skickas till)

Patientnämnderna i Sverige

Gemensam nationell kommunikationsplan för patientnämnderna i Sverige 2020–2021

Detta är en gemensam nationell kommunikationsplan för alla patientnämnder i Sverige. Den beskriver i korthet nämndernas uppdrag och mål, prioriteringar, kanaler och andra förutsättningar för de kommunikationsinsatser som planeras och genomförs i samverkan patientnämnderna nationellt.

Inledning


Alla landets patientnämnder har i uppgift att stödja och hjälpa patienter som vill framföra klagomål eller synpunkter på framför allt den offentligt finansierade vården i Sverige. De har också uppdraget att förordna stödpersoner åt personer som tvångsvårdas inom den psykiatriska vården eller isoleras enligt smittskyddslagen. Dessa uppgifter rymmer ett stort mått av kommunikativa insatser, både i direkt dialog med patienter och närstående och med företrädare för vården och allmänheten. Dessutom är det viktigt för patientnämnderna att även mera allmänt sprida information om sin verksamhet bland annat till politiker och media.

Patientnämnderna i landet är av varierande storlek och har därför olika möjligheter att ägna resurser och kraft åt att marknadsföra sig. Tanken bakom en gemensam kommunikationsplan är att ett större samarbete ska bli möjligt så att även de mindre förvaltningarna/kanslierna involveras och får draghjälp med att marknadsföra sig.

Den 1 januari 2018 trädde lagen (2017:372) om stöd vid klagomål mot hälso- och sjukvården i kraft. I förarbetet till denna lag uttalas att ”det är angeläget att den stödjande funktionen utvecklas och bli mer likvärdig över landet”, vilket kan tolkas som att den information som ges till patienter/allmänhet är likartad i hela landet. Genom ett nationellt samarbete patientnämnderna emellan ges bättre möjligheter till att tillvara varandras erfarenheter. Dessutom kan både ekonomiska och personella resurser nyttjas bättre, och en enhetlig nationell bild av patientnämndsverksamheten ges.

Uppdrag

I lagen (2017:372) om stöd vid klagomål mot hälso- och sjukvården fastställs patientnämndernas utökade uppdrag. Det innebär bland annat att patientnämnderna fått en ökad skyldighet att genomföra analyser av inkomna ärenden, uppmärksamma vården på riskområden och hinder för utveckling av vården samt föreslå åtgärder för förbättring (3 §). I lagen fastslås också att patientnämnden ”ska informera allmänheten, hälso- och sjukvårdspersonalen och andra berörda om sin verksamhet” (2 §).

	Region Örebro län Patientnämnden
ANKOM:	2020-02-10
BETECKNING:	20PN187-2

Marknadsföringsuppdraget är med andra ord uttalat och de enskilda patientnämnderna ska även fortsättningsvis lokalt bedriva ett offensivt, aktivt och tydligt målgruppsinriktat kommunikationsarbete som bland annat innebär följande:

- informera patienter och närstående om vart de kan vända sig med sina klagomål förutom till patientnämnden, framför allt till patientförsäkringen och i viss begränsad utsträckning till IVO (Inspektionen för vård och omsorg) och eventuellt andra instanser
- informera medarbetare verksamma inom offentligt finansierad hälso- och sjukvård och tandvård, om patientnämndens uppgifter och arbete
- informera medarbetare verksamma inom tvångsvården om stödpersonsuppdraget
- informera allmänhet, hälso- och sjukvårdspersonal, studenter inom vården, aktuella personer inom kommunerna och andra berörda om verksamheten.

I möjligaste mån ska de kommunikations- och marknadsföringsinsatser som genomförs vara anpassade till det moderna kommunikationssamhället med dess tekniker och kontaktmönster. De bör också i enlighet med det som nämnts ovan, helst vara i samklang i hela landet.

Övergripande mål och budskap

Ökad kännedom om patientnämnden genom att:

- medarbetare i vården ska ha kännedom om patientnämnden och kunna informera om patientnämndernas roll i klagomålssystemet samt stödpersonsuppdraget
- medborgarna ska ha kännedom om patientnämnden och vilken hjälp de kan få av patientnämnden då de har synpunkter eller klagomål på vården
- medborgarna ska ha kännedom om att de kan vända sig till patientnämnden för att få information om sina rättigheter i vården
- medborgarna ska ha kännedom om att patientnämnden är oberoende och opartisk.

Bidra till vårdens kvalitetsutveckling genom att:

- vården ser värdet av inkomna synpunkter och klagomål
- inkomna synpunkter och klagomål används av vården för dess utveckling
- vården tar tillvara patientnämndens analyser och statistik
- kontakten främjas mellan patient, närstående och vård.

Målgrupper

- medborgare generellt
- patienter och närstående
- brukare/boende som nyttjar kommunal hälso- och sjukvård
- stödpersoner
- chefer/ledare inom hälso- och sjukvård, tandvård och inom kommunerna
- medarbetare inom vården
- studerande vid vårdutbildningar
- politiker med inflytande över vårdens uppdrag och resurser
- tjänstemän inom regionens beställarorganisationer eller motsvarande
- berörda myndigheter eller motsvarande (Lof, IVO, Socialstyrelsen m.fl.)
- media.

Strategiska val vid kommunikationsinsatser

- Kommunikationsinsatserna ska prioriteras med utgångspunkt från det värde som de skapar nationellt, och med hänsyn till de resurser som avsätts.
- De insatser som görs ska bidra till att värdet av inkomna synpunkter och klagomål lyfts hos vården och andra aktörer, vilket ska genomsyra allt vi kommunicerar.
- Gemensamma aktiviteter av större storlek bestäms av förvaltningscheferna/ ansvariga chefer i samråd med utgångspunkt i förslag från den nationella kommunikationsgruppen.
- Användandet av en gemensam grafisk profil vid nationellt gemensamma kommunikativa insatser. Dock ska den kunna anpassas till lokala riktlinjer när det är aktuellt.
- Kommunikationsinsatserna ska utformas så att de kan anpassas till lokala förutsättningar, till exempel vid framtagande av material som ska användas lokalt.
- Lokala aktiviteter styrs av respektive region.
- Alla patientnämnder, stora och små, ska känna delaktighet.

Exempel på kanaler:

- digitala kanaler
- sociala medier
- tryckt informationsmaterial
- filmer
- utbildningsfilmer/e-learning
- mässor/konferenser.

Förslag på övergripande gemensamma marknadsföringsaktiviteter

- Informationsmaterial runt stödpersonsuppdraget, samt översättningar till arabiska och engelska.
- Informationsmaterial/film/väntrummsfilm om att lämna synpunkter och klagomål samt översättningar.
- Blankett och fullmakt för synpunkter och klagomål samt översättning.
- Monter/deltagande i olika nationella arrangemang, förslagsvis:
 - Framtidens specialistläkare, 2–4 september, Malmö.
 - **SKR:s Nationella konferens för utvecklingen hälso- och sjukvård och socialtjänst (tidigare SKL:s Patientsäkerhetskonferens), 3–4 november, Göteborg.**
 - Sjuksköterskedagarna 25–26 november, Stockholm.
- Framtagande av promotionartiklar, till i första hand ovannämnda aktiviteter.

Vinster med gemensamma aktiviteter:


- resurseffektivt
- gemensamt budskap ger en tydlighet
- jämlik information i landet
- gemensamt material ger en enhetlighet
- synliggörande av patientnämnden nationellt.

Förankring

Förankring måste göras i respektive nämnd/förvaltning inför planerade aktiviteter (där också aktuell kostnad presenteras).

Ekonomi

Budget 250 000 kronor för 2020 (baserat på ovan nämnda förslag till marknadsföringsaktiviteter). Beloppet fördelas mellan regionerna per antal invånare. Fördelningsnyckel:



Folkmängd i riket, län 30 september 2019. Ny lista publiceras 200220.

Kommun	Kommunnamn	Folkmängd	Kostnad	Kvot 250000/10 313 447
Län	Länsnamn		inv * 0,0242 kr	0,0242
	Riket	10 313 447		
01	Stockholm	2 371 774	57 397	
03	Uppsala	382 613	9259	
04	Södermanland	297 109	7190	
05	Östergötland	464 861	11 250	
06	Jönköping	363 289	8792	
07	Kronoberg	201 308	4872	
08	Kalmar	245 351	5937	
09	Gotland	59 642	1443	
10	Blekinge	159 837	3868	
12	Skåne	1 375 627	33 290	
13	Halland	332 774	8053	
14	Västra Götaland	1 723 548	41 710	
17	Värmland	282 400	6834	
18	Örebro	304 446	7368	
19	Västmanland	275 557	6668	
20	Dalarna	287 828	6965	
21	Gävleborg	287 345	6954	
22	Västernorrland	245 584	5943	
23	Jämtland	130 710	3163	
24	Västerbotten	271 487	6570	
25	Norrbottn	250 357	6059	
Summa			249 585	

Uppföljning – avstämning, utvärdering

Genomförda aktiviteter ska fortlöpande återrapporteras till styrgruppen för patientnämndernas chefsnätverk.

A1905-00065 PaN Region Stockholm