



STERILTEKNISKA
FÖRENINGEN

2021-03-02

Remissvar från Steriltekniska föreningen

Steriltekniska föreningen avstyrker en tillåtande lagstiftning i ärendet återanvändning av medicintekniska engångsprodukter.

En flergångsprodukt definieras genom att den ursprungliga tillverkaren tillhandahåller anvisningar för rengöring, desinfektion och sterilisering som gör produkten säker att använda vid mer än ett tillfälle. Produktens funktion, hållbarhet och dess mikrobiologiska renhet garanteras av tillverkaren om anvisningen för återanvändning följs. Produkterna är tillverkade i material som tål att återanvändas utan att funktion och hållbarhet äventyras.

För engångsprodukter har tillverkaren inte vidtagit några åtgärder som säkerställer patientsäkerhet efter en första användning. Om hälso- och sjukvårdsinrättningar skulle ges möjlighet att återanvända medicintekniska engångsprodukter finns stor risk att patientsäkerheten äventyras. Inom hälso- och sjukvården finns inte de kompetenser eller resurser som krävs för att bygga upp de riskhanteringssystem som behövs för återanvändning av engångsprodukter. En eventuell kostnadsminskning genom att en engångsprodukt används vid flera tillfällen raderas ut genom en kostnadsökning för processer, kontroller, dokumentation och avgifter.

Att ta i beaktande är omfattningen av engångsprodukter, vid en tillåtande lagstiftning gäller det inte bara katetrar utan alla engångsprodukter som exempelvis kanyler, knivblad, sågblad osv.

Steriltekniska föreningen är en av de organisationer som ni angav att Socialstyrelsen skulle inhämta synpunkter från under arbetet med att ta fram rapporten som ska utgöra underlag för beslut i frågan.

Vi har inte givits möjlighet att föra in vår kunskap i arbetet och vi har inte medverkat i de skrivningar eller den slutsats som rapporten redovisar.

Styrelsen för Steriltekniska föreningen genom Cecilia Söderberg, ordförande