



STYRELSEN FOR  
PATIENTSIKKERHED

Det-Gode-Liv ivs  
Vejlevej 21

6650 Brørup

Til Det-Gode-Liv ivs

Styrelsen for Patientsikkerhed har besluttet at foretage et reaktivt tilsynsbesøg hos jer **mandag den 20.maj 2019 kl. 9.00** på denne adresse:

6. maj 2019

Sagsnr. 5-9011-5012/1

Reference LPE

Det-Gode-Liv ivs  
Vejlevej 21

6650 Brørup

Årsagen til besøget er at Styrelsen for Patientsikkerhed d. 25.april påbød Det Gode Liv

- 1) **At sikre forsvarlig behandling af patienter under afrusning fra den 25. april 2019.**
- 2) **At sikre forsvarlig behandling af patienter i substitutionsbehandling, herunder at sikre at opstart af behandlingen kun sker efter delegation fra et kommunalt misbrugscenter, fra den 25. april 2019.**
- 3) **At sikre opfølgning på iværksat behandling fra den 25. april 2019.**
- 4) **At sikre forsvarlig medicin håndtering fra den 25. april 2019.**
- 5) **At sikre tilstrækkelig journalføring i overensstemmelse med lovgivningen herom, herunder at implementere instruksen for journalføring, fra den 25. april 2019.**

Påbuddet kan ophæves, når Styrelsen for Patientsikkerhed ved et nyt tilsynsbesøg har konstateret, at påbuddet er efterlevet.

Tilsynsbesøget vil blive varetaget af **2 tilsynsførende**. Besøget vil vare ca. **5-6** timer.

I skal bekræfte, at I har modtaget dette varslingsbrev. Det gør I ved at skrive til [trsyd@stps.dk](mailto:trsyd@stps.dk) senest tre dage fra brevdatoen. I mailen bedes I desuden:

- oplyse sagsnummeret, der står i højre side af dette brev
- bekræfte adressen på behandlingsstedet

Er brevet ikke sendt til den relevante ledelse af behandlingsstedet, kan I rette henvendelse til os.



Vi kan under helt særlige omstændigheder flytte tidspunktet. Det kan eksempelvis være på grund af planlagt ferie, kursus eller sygdom hos ledelsen eller andre tungtvejende hensyn, men kun hvis det er foreneligt med styrelsens planlægning.

Eventuelle indsigelser imod tilsynsbesøget skal indsendes inden 3 dage fra modtagelsen af varslingsbrevet i e-boks.

På de næste sider kan I læse mere om, hvad der sker før, under og efter tilsynet, og om, hvordan I forbereder jer på tilsynsbesøget. Har I spørgsmål, er I velkomne til at sende en mail til [trsyd@stps.dk](mailto:trsyd@stps.dk).

Venlig hilsen

Thomas Lund Sørensen  
enhedschef



### **Om tilsynsbesøget**

Tilsynsbesøget kan tage udgangspunkt i en række målepunkter, som er udarbejdet i samarbejde med faglige repræsentanter, og som har været i høring hos faglige selskaber, organisationer og andre relevante interessenter. Ved det reaktive tilsyn kan der være medtaget målepunkter, som er udarbejdet i relation til det specifikke tilsyn. Vi gennemgår målepunkterne og foretager en vurdering af behandlingsstedet på baggrund af denne gennemgang.

Tilsynet er baseret på gennemgang af dokumenter, interview og observation.

#### *Før tilsynsbesøget - forberedelse:*

Har vi medsendt målepunkter, vil vi bede jer om at orientere jer i dem.

Det fremgår af målepunkterne, hvilke skriftlige instrukser, procedurer, dokumentation m.v., der vil blive lagt vægt på. Det fremgår desuden, hvilke love, bekendtgørelser og vejledninger, der ligger til grund for målepunkterne.

Hvis det er muligt, bedes I booke et lokale, vi kan bruge til samtaler.

Planlæg, at ledelse og relevant personale kan være til stede under tilsynsbesøget.

#### *Under tilsynsbesøget - program:*

Vi indleder med en samtale med behandlingsstedets ledelse, hvor vi præsenterer tilsynets formål og indhold samt programmet for besøget. Det vil være en fordel, at det sundhedsfaglige personale, der skal deltage i tilsynet, er til stede ved indledningen, men det er ikke et krav.

Efter indledningen vil der være en gennemgang af behandlingsstedets procedurer og eventuelle instrukser. I den forbindelse vil vi gerne kunne interviewe relevant sundhedsfagligt personale.

Herefter gennemgår vi journaler sammen med relevant personale og udfører observationer på behandlingsstedet.

Rækkefølgen af ovennævnte kan ændres, så det passer bedst muligt til jeres behov.

Tilsynsbesøget afsluttes med en samtale med ledelsen, hvor tilsynsførende oplyser om de fund, der er gjort og fortæller om det videre forløb. Det øvrige personale må gerne være til stede, men det er ikke et krav.

#### *Efter tilsynsbesøget:*

Efter tilsynsbesøget vil I få et udkast til tilsynsrapporten i høring, og I får mulighed for at sende bemærkninger til udkastet.

I situationer, hvor styrelsen mener, der kan være fremtidig fare for patientsikkerheden, overvejes sanktioner. Der er tale om tre forskellige typer:

- Hvis der konstateres mindre problemer af betydning for patientsikkerheden, kan styrelsen give en henstilling om, at behandlingsstedet skal foretage visse ændringer, og styrelsen kan bede om at få tilsendt en handleplan.
- Hvis der konstateres større problemer af betydning for patientsikkerheden, får behandlingsstedet et påbud om at opfylde et eller flere krav.
- Hvis der konstateres kritiske problemer af betydning for patientsikkerheden, gives der påbud om, at behandlingsstedet helt eller delvist skal indstille virksomheden.

Efter modtagelsen af eventuelle bemærkninger udarbejdes den endelige rapport, som bliver sendt til jer og offentliggjort på styrelsens hjemmeside.

I er forpligtet til at gøre den endelige tilsynsrapport umiddelbart tilgængelig på behandlingsstedet. Hvis I har en hjemmeside, skal tilsynsrapporten også offentliggøres der.

### **Om tilsynet**

Styrelsen for Patientsikkerhed gennemfører tilsyn med udvalgte behandlingssteder. Det gør vi dels ud fra en løbende vurdering af, hvor der kan være størst risiko for patientsikkerheden<sup>1</sup>, dels som led i afdækning af nye områders risikoprofil. Tilsynet er således en del af det risikobaserede tilsyn.

Formålet med tilsynsbesøget er at vurdere patientsikkerheden på behandlingsstedet. Tilsynet har desuden til formål at understøtte læring på stedet.

Tilsynet er et organisationstilsyn. Det betyder, at det er behandlingsstedet, og ikke de enkelte sundhedspersoner, der er genstand for tilsynet.

Hvis vi under tilsynsbesøget bliver opmærksomme på mangler efter anden lovgivning, kan vi være forpligtede til at give informationen videre til andre relevante tilsynsmyndigheder.

I kan finde svar på hyppigt stillede spørgsmål om tilsynet på styrelsens hjemmeside: [Spørgsmål og svar](#)

### **Om pligt til at udtale sig og om adgang til behandlingsstedet**

Der skal ikke indhentes samtykke fra patienter ved behandling af journaloplysninger til brug i tilsynet. Styrelsen for Patientsikkerhed har til enhver tid som led i tilsynet, mod behørig legitimation og uden retskendelse adgang til at undersøge behandlingsstedet<sup>2</sup>. Personalet på behandlingsstedet har desuden pligt til at videregive oplysninger, der er nødvendige for tilsynet

---

<sup>1</sup> Sundhedsloven § 213, stk. 2

<sup>2</sup> Sundhedslovens § 213