

# Cosmic – Uppmärksamhetssignalen (UMS) kundgemensamma riktlinjer

## Innehåll

Cosmic – Uppmärksamhetssignalen (UMS) kundgemensamma riktlinjer .....	1
Syfte och omfattning .....	1
Bakgrund .....	2
Beskrivning .....	2
Uppmärksamhetsinformation i Cosmic .....	2
Omprovning .....	3
Avsluta eller makulera .....	3
Länka journalanteckning .....	3
Informationskategorier .....	3
Överkänslighet .....	3
Smitta .....	3
Vårdrutinavvikelse .....	3
Medicinskt tillstånd och behandling .....	5
Överföring av information från Varning/Observandum/Smitta (R8.0) till Uppmärksamhetssignalen (R8.1) .....	5
Överkänslighet .....	5
Smitta .....	6
Extern referens .....	6
Dokumenthistorik .....	6
Bilaga 1 – Stöd vid registrering av läkemedelsöverkänslighet .....	6

## Syfte och omfattning

Detta dokument beskriver dokumentation av Uppmärksamhetsinformation i Cosmic utifrån Socialstyrelsens informationsspecifikation 6.0

# Bakgrund

Uppmärksamhetsinformation ska dokumenteras i patientjournalen enligt Socialstyrelsens föreskrifter (SOSFS 2008:14) om informationshantering och journalföring i hälso- och sjukvården, 3 kap. 6§.

Uppmärksamhetsinformation är information i en patientjournal som behöver uppmärksammas särskilt. Det kan till exempel gälla pågående behandling, överkänslighet mot ett visst läkemedel eller ett ställningstagande till hjärt-lungräddning. Det övergripande syftet med uppmärksamhetsinformation är att bidra till en individanpassad, god och säker vård.

# Beskrivning

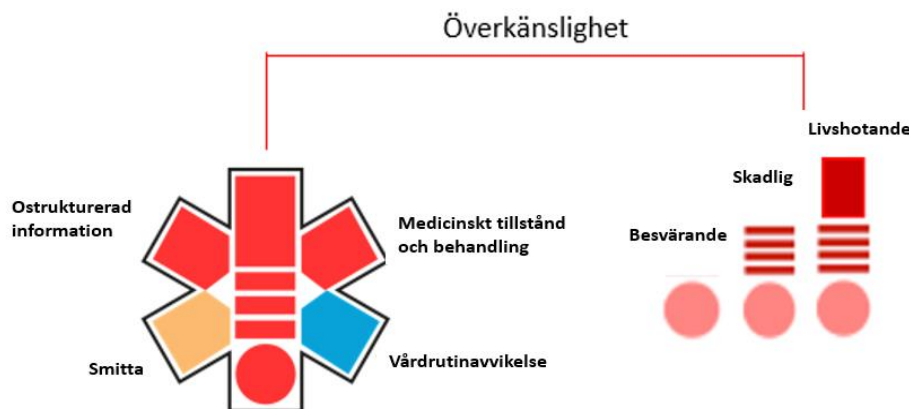
## Uppmärksamhetsinformation i Cosmic


I Cosmic är uppmärksamhetsinformationen samlad i Uppmärksamhetssignalen.

Signalen består av fem delar: Överkänslighet, Smitta, Medicinsk tillstånd och behandling, Vårdrutinavvikelse samt Ostrukturerad information.



Överkänslighetsinformation i Cosmic är uppdelad i tre allvarlighetsgrader: Livshotande, Skadlig och Besvärande. Registrerade överkänsligheter sorteras i fallande allvarlighetsgrad med högst allvarlighetsgrad överst.

Signalens symbol och förklaring av vad de olika delarna visar:



När en registrering finns är aktuell del upplyst .

En informationsruta visas då muspekaren hålls över Uppmärksamhetssignalen. Varje registrering visas på en separat rad med en ikon som indikerar vilken del av Uppmärksamhetssignalen informationen tillhör.

I vissa översikter kan Uppmärksamhetssignalen ses med symbol och är då antingen helt blåfärgad  eller med aktuell del upplyst .

## Omprövning

En registrering kan behöva omprövas. Ange datum och tid tillsammans med orsak för omprövningen. Datum för omprövning och kommentar kan ges i Uppmärksamhetssignalens alla delar.

## Avsluta eller makulera

En registrering som inte längre är aktuell ska avslutas. I de fall registreringen är felaktig ska den makuleras.

## Länka journalanteckning

Alla registreringar kan kompletteras med en länkad journalanteckning, antingen vid registreringstillfället eller i efterhand. Om det görs i efterhand använd Omsignera (korrigera).

## Informationskategorier

Detta dokument skall läsas tillsammans med eventuellt förekommande lokala anvisningar.

## Överkänslighet

### Läkemedel

Val av läkemedel görs via koppling till varuregistret eller produktkatalogen via ATC-kod, se [Cosmic – ATC-kodskopplade varningsmarkeringar, \(regionuppsala.se\)](http://regionuppsala.se).

Allvarlighetsgrad måste anges som Livshotande, Skadlig eller Besvärande. Visshetsgraden måste anges som Bekräftad eller Misstänkt.

## Smitta

Dokumentation av smitta sker genom val ur listan Smitta.

Datum för diagnostisering anges i kommentarsfältet, lokala avvikelser förekommer.

## Vårdrutinavvikelse

Här anges om avvikelse mot rutin måste göras. Kompletterande information anges i kommentarsfältet. Flera av termerna i informationskategori är förknippade med lokala regelverk kring omprövning med mera, beakta även dessa.

### Hotbild mot patient

När hotbild råder mot patienten ska detta dokumenteras i Uppmärksamhetssignalen. Det ska anges varifrån hotet kommer och vilka åtgärder som vidtas. Informationen kan initieras av patienten, vårdpersonal eller av dessa i samråd. Patienten ska alltid

informerar om vad som registreras angående en hotbild. Dokumentation gällande Våld i nära relation ska ske på därför avsett sökord eller dokumentationsmall i löpande journaltext.

### **Deltagare i klinisk läkemedelsprövning**

När patienten ingår i en läkemedelsstudie ska detta dokumenteras i Uppmärksamhetssignalen. Typ av läkemedel, studiens beteckning samt namn och telefonnummer till den ansvarige för studien ska anges. Datum när studien påbörjas och avslutas ska registreras. Omprövning ska sättas till studiens slut. För mer information, se [Dokumentation av forskningsstudie i Cosmic](#)

### **Deltagare i klinisk prövning**

När patienten ingår i en studie ska detta dokumenteras i Uppmärksamhetssignalen. Typ av klinisk studie, studiens beteckning samt namn och telefonnummer till den ansvarige för studien ska anges. Datum när studien påbörjas och avslutas ska registreras. Omprövning ska sättas till studiens slut. För mer information, se [Dokumentation av forskningsstudie i Cosmic](#)

### **Förskrivningsrestriktioner**

När förskrivningsrestriktioner är beslutade ska detta dokumenteras i Uppmärksamhetssignalen. Förskrivningsrestriktionens omfattning ska anges i kommentarsfältet. Informationen initieras av vården. Patienten ska alltid informeras om vad som noterats angående detta.

### **Hänvisning finns till en specifik vårdenhet**

När det finns beslut om att patient ska hänvisas direkt till en specifik vårdenhet ska detta dokumenteras i Uppmärksamhetssignalen. Detta gäller exempelvis att patient kan tas in direkt på en avdelning eller enhet utan att passera exempelvis akuten. Namn och beteckning på den specifika vårdenheten ska anges.

### **Läkarbeslut finns om att inte utföra hjärt-lungräddning**

När det finns ett beslut om att inte utföra hjärt-lungräddning ska detta dokumenteras i Uppmärksamhetssignalen. Motivet för att inte utföra hjärt-lungräddning ska finnas dokumenterad i patientjournalen, omprövning enligt regelverk ska vara satt. För mer information, se [Begränsad behandling som vådrutinavvikelse](#)

### **Läkarbeslut finns om att avsluta livsuppehållande behandling**

Används inte i Region Uppsala.

För mer information, se [Begränsad behandling som vådrutinavvikelse](#)

## **Palliativ vård**

Kan registreras som uppmärksamhetsinformation utifrån beslut och dokumentation i patientjournalen. Länka aktuell journalanteckning till registreringen.

## **Patienten accepterar ej blod- eller plasmatransfusion**

Informationen dokumenteras endast på patientens önskemål och beslut, och tas bort på patientens begäran. Datum för start och upphörande ska dokumenteras.

## **Patienten accepterar ej autolog blodtransfusion eller cellsaver**

Informationen dokumenteras endast på patientens önskemål och beslut, och tas bort på patientens begäran. Datum för start och upphörande ska dokumenteras.

## **Medicinskt tillstånd och behandling**

Medicinska tillstånd och behandlingar som, om de inte är kända för hälso- och sjukvårdspersonalen, medför allvarligt hot mot patientens liv eller hälsa eller riskfaktorer som måste uppmärksammas, ska registreras i Uppmärksamhetssignalen.

### **Behandling**

Dokumentation av behandling ska ske genom val ur listan för Behandling.

### **Medicinskt tillstånd – Implantat**

Dokumentation av implantat ska ske genom val ur listan för Medicinskt tillstånd – Implantat.

### **Medicinskt tillstånd – Transplantat**

Dokumentation av transplantat ska ske genom val ur listan för Medicinskt tillstånd – Transplantat.

### **Medicinskt tillstånd – Annat medicinskt tillstånd**

Dokumentation av annat medicinskt tillstånd ska ske genom val ur listan för Medicinskt tillstånd – Annat medicinskt tillstånd.

## **Överföring av information från Varning/Observandum/Smitta (R8.0) till Uppmärksamhetssignalen (R8.1)**

### **Överkänslighet**

Det är endast Varningar med ATC-kod som flyttats direkt till överkänslighet. Varning utan ATC-kod återfinns under ostrukturerad information.

Information från Varning med koppling till ATC-kod återfinns under Överkänslighet med allvarlighetsgrad livshotande och visshetsgrad misstänkt. Informationen ska omsigneras och justeras med aktuell allvarlighetsgrad och visshetsgrad. Om varningen inte längre är aktuell ska den avslutas.

## Smitta

Informationen ska omsigneras. Om informationen inte längre är aktuell ska den avslutas.

All övrig information kommer återfinnas under Ostrukturerad information och ska omhändertas enligt lokala rutiner.

## Extern referens

Termerna i denna riktlinje grundar sig på Socialstyrelsens Informationsspecifikation för uppmärksamhetsinformation version 5.1. Publicerad 2022-06-29.

## Dokumenthistorik

Författare:

Lena Norelius Schoeps

Datum:

2020-08-03 Barbro Nordström. Avsnittet om Vårdrutinavvikelse har uppdaterats för att stämma med ny rutin för tillsvidarebeslut om att avsluta livsuppehållande behandling, respektive att inte utföra hjärt-lungräddning.

2021-06-14 Barbro Nordström, Lena Norelius Schoeps. Översyn gällande dokumentation vid vårdrutinavvikelse.

2022-02-28 Lena Norelius Schoeps. Ändring utifrån ny rutin för Begränsad behandling som vårdrutinavvikelse.

2023-05-27 Lena Norelius Schoeps, Jan Melin. Ny specifikation från Socialstyrelsen.

2024-10-24 Granskad av Lena Norelius Schoeps. Tillgänglighetsanpassad

2025-03-14 Granskad av Lena Norelius Schoeps.

2025-04-29 Uppdaterad version av SoS specifikation. Lena Norelius Schoeps

## Bilaga 1 – Stöd vid registrering av läkemedelsöverkänslighet

[Cosmic – ATC-kodskopplade varningsmarkeringar, \(regionuppsala.se\)](https://regionuppsala.se).