



Box 45184, 104 30 Stockholm  
Telefon 010-788 50 00 • [registrator@ivo.se](mailto:registrator@ivo.se)  
[www.ivo.se](http://www.ivo.se) • Org.nr 202100-6537

## **Förteckning över Inspektionen för vård och omsorgs gällande föreskrifter och allmänna råd den 1 januari 2024 i enlighet med 18 c § författningssamlingsförordningen (1976:725)**

Sedan den 1 juli 2015 ger Inspektionen för vård och omsorg (IVO) och sex andra myndigheter inom hälso- och sjukvård, socialtjänst, läkemedel och folkhälsa ut sina författningar i en gemensam författningssamling, Gemensamma författningssamlingen avseende hälso- och sjukvård, socialtjänst, läkemedel, folkhälsa m.m. vilket förkortas HSLF-FS.

De författningar som getts ut före den 1 juli 2015 ingår i den nya författningssamlingen men behåller sina tidigare namn. IVO har inte gett ut några föreskrifter före den 1 juli 2015.

### **Inspektionen för vård och omsorgs föreskrifter**

#### **Inspektionen för vård och omsorgs föreskrifter (HSLF-FS 2017:41) om anmälan av händelser som har medfört eller hade kunnat medföra en allvarlig vårdskada (lex Maria).**

Bemyndigande: 8 kap. 6 § patientsäkerhetsförordningen (2010:1369).

Ikraftträdande: 1 september 2017.

#### **Inspektionen för vård och omsorgs föreskrifter (HSLF-FS 2022:46) om chefsöverläkarens underrättelse- och uppgiftsskyldighet avseende vissa åtgärder inom psykiatrisk tvångsvård och rättspsykiatrisk vård.**

Bemyndigande: 16 och 17 §§ förordningen (1991:1472) om psykiatrisk tvångsvård och rättspsykiatrisk vård.

Ikraftträdande: 1 september 2022.

#### **Ändring HSLF-FS 2023:5**

Ändring: 1 kap. 1 § och 2 kap. 3 §

Bemyndigande: 16 och 17 §§ förordningen (1991:1472) om psykiatrisk tvångsvård och rättspsykiatrisk vård.

Ikraftträdande: 1 mars 2023.

**Inspektionen för vård och omsorgs föreskrifter (HSLF-FS 2023:7) om anmälan av verksamhet enligt patientsäkerhetslagen.**

Bemyndigande: 2 kap. 2 § patientsäkerhetsförordningen (2010:1369).

Ikraftträdande: 1 april 2023.

**Inspektionen för vård och omsorgs föreskrifter (HSLF-FS 2023:16) om reprocessares och externa reprocessares skyldighet att lämna uppgifter för registrering avseende sin verksamhet och sin produkt.**

Bemyndigande: 7 kap. 2 a § förordningen (2021:631) med kompletterande bestämmelser till EU:s förordningar om medicintekniska produkter.

Ikraftträdande: 1 juli 2023.