

CUESTIONARIO: NOTIFICACIÓN DE UN INCIDENTE RELACIONADO CON LA TRANSFUSIÓN

Cuestionario: Incidentes sin efecto, casi incidentes

Datos del centro

Servicio hospitalario:

Fecha de casi incidente:

Datos del componente

Tipo: Hematíes

Indicaciones

- Anemia aguda por hemorragia
- Anemia aguda por otras causas
- Anemia crónica
- Anemia perioperatoria
- Anemia y cardiopatía
- Anemia hemolítica autoinmune
- Anemia hemolítica congénita
- Anemia hemolítica otras causas
- Anemia del prematuro
- Otras causas

Características

- | | | | |
|----------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|
| Sangre total | <input type="checkbox"/> | Irradiado | <input type="checkbox"/> |
| Leucorreducidos | <input type="checkbox"/> | Lavado | <input type="checkbox"/> |
| Exanguinotransfusión | <input type="checkbox"/> | Eritroaféresis | <input type="checkbox"/> |
| Uso neonatal | <input type="checkbox"/> | Transfusión intrauterina | <input type="checkbox"/> |

Identificación

Nº de unidad:

Fecha de extracción:

Plaquetas

Indicaciones

- Trombocitopenia. Profilaxis de sangrado
- Trombocitopenia. Hemorragia
- Trombocitopenia. Profilaxis procedimiento invasivo
- Disfunción plaquetaria congénita. Profilaxis de sangrado
- Disfunción plaquetaria congénita. Hemorragia
- Disfunción plaquetaria congénita. Profilaxis procedimiento invasivo
- Disfunción plaquetaria adquirida. Profilaxis de sangrado
- Disfunción plaquetaria adquirida. Hemorragia
- Disfunción plaquetaria adquirida. Profilaxis procedimiento invasivo

Características

Irradiado Leucorreducido
Pool Tromboaféresis
HLA compatibles HPA compatibles
Uso neonatal Inactivados

Identificación

Nº de unidad: Fecha de la extracción:

Plasma

Indicaciones

Hemorragia aguda con coagulopatía por consumo
Hemorragia aguda con coagulopatía por anticoagulante
Hemorragia aguda con coagulopatía por enfermedad hepática
Hemorragia aguda con coagulopatía de otras causas
Profilaxis procedimiento invasivo en coagulopatía hepática
Profilaxis procedimiento invasivo en coagulopatía por anticoagulantes
Profilaxis procedimiento invasivo en coagulopatía por enfermedad hepática
Profilaxis procedimiento invasivo en coagulopatía de otras causas
Coagulación intravascular diseminada
Recambio plasmático terapéutico
Deficiencia aislada de factor de la coagulación
Otros motivos

Características

Azul metileno Cuarentenado

Identificación

Nº de unidad: Fecha de la extracción:

Granulocitos

Indicaciones

Neutropenia asociada a infección
Disfunción de los neutrófilos asociada a infección
Otras

Características

Buffy Leucorreducido

Identificación

Nº de unidad: Fecha de la extracción:

Otros

Identificación

Nº de unidad:

Fecha de la extracción:

Procedencia de la donación:

Alogénica

Autóloga

Descripción del incidente

Especificar:

Motivo por el que se ha producido

Especificar:

Indicar en qué momento se detectó el error

Especificar:

Análisis detallado de las causas

1. Errores cometidos durante la EXTRACCIÓN de muestras

- No se identificó activamente al receptor al efectuar la extracción
- Se extrajeron las muestras a otro paciente
- Las muestras se extrajeron correctamente pero los tubos se identificaron con las etiquetas o datos de otro paciente
- La solicitud se cumplimentó con los datos (etiquetas) de otro paciente
- Se utilizaron tubos pre-etiquetados (rotulados) y no se identificó activamente al paciente

2. Errores de PRESCRIPCIÓN

- La cifra de Hb no era correcta

- Muestra diluida
- Valor de la Hb no actualizado
- Cifra transmitida erróneamente por teléfono
- Otros:

- La cifra de plaquetas no era correcta (especificar motivo)

- Los valores de coagulación no eran correctos (especificar motivo)

3. Errores de LABORATORIO

- Las pruebas de compatibilidad se realizaron incorrectamente
- Se identificaron incorrectamente las muestras y la solicitud
- Las pruebas de compatibilidad se efectuaron correctamente pero se interpretaron incorrectamente
- Las pruebas de compatibilidad se efectuaron con las muestras de otro paciente
- No se efectuaron pruebas de compatibilidad
- Se cometió un error de transcripción
- No se siguió el protocolo

4. Errores de SELECCIÓN, MANIPULACIÓN Y CONSERVACIÓN de componentes

- El componente seleccionado no cumplía con la prescripción prevista
 - No irradiado
 - No desplasmalizado
 - No fenotipado
 - Otros

- El componente seleccionado no se conservó adecuadamente (especificar)

- El procedimiento técnico fue correcto pero se entregó un componente distinto al previsto
- El componente no se conservó adecuadamente durante el transporte

5. Errores en la CABECERA DEL PACIENTE

- No se identificó activamente al receptor
- No se comprobó el grupo ABO del paciente
- No se comparó el grupo AB0/Rh del paciente con el de la bolsa
- No se respetaron las instrucciones de identificación del paciente con el sistema automatizado

Datos complementarios

En la fase de Extracción:

La flebotomía la realizó el personal habitual

Si No

Indicar quién

En el Laboratorio:

El error fue cometido por el personal habitual Sí No

Indicar quién

En la cabecera:

El error fue cometido por el personal habitual Sí No

Indicar quién

El personal que transfunde habitualmente es

- Enfermeras/os de sala
- Enfermeras/os servicio de transfusión
- Otros

El error se produjo

- En horario normal
- En horario nocturno
- En fines de semana
- Otros

Acciones correctoras implementadas

Sí No

Especificar:

Cuantificación de la gravedad

- Signos inmediatos sin riesgo vital y resolución completa 1
- Signos inmediatos con riesgo 2
- Morbilidad a largo plazo 3
- Muerte del paciente 4

Imputabilidad

- No relación (aparentemente asociado a transfusión, con evidencia de que el componente no es la causa) 0
- Posible (podría estar relacionado o no a una causa no transfusional) 1
- Sugestivo (efecto compatible con la transfusión y no explicable por otras) 2
- Seguro (demostrada su relación con la transfusión) 3