

## Notificació d'incidents sense efecte –quasi incidents– (imprès 5)

### Dades del component

Tipus

- hematies  plaquetes:  un donant  més d'un donant  
 plasma  sang total autòloga

Grau d'urgència de la transfusió

- urgent  no urgent

### Descripció breu del quasi incident

### Motiu pel qual s'ha produït

### Detecció de l'error

Tipus de personal que l'ha detectat

- personal que efectua l'extracció  personal del banc  
 personal que efectua la transfusió  altre (especifiqueu-lo):

Moment de detecció

- en la capçalera del malalt  en el laboratori

### Anàlisi detallada de les causes

Errors comesos durant l'extracció de mostres

- no es va identificar activament el receptor quan es va efectuar l'extracció  
 es van extreure les mostres a un altre malalt, però els tubs es van identificar amb les dades del malalt previst  
 les mostres es van extreure correctament, però els tubs es van identificar amb les dades d'un altre malalt  
 la sol·licitud es va emplenar amb les dades (etiquetes) d'un altre malalt  
 es van utilitzar tubs preetiquetats (retolats) i no es va identificar activament el malalt  
 altres (detalleu-los):

Errors en la sol·licitud i en la prescripció

- el/s component/s sol·licitat/s era/eren en realitat per a un altre malalt  
 es va sol·licitar un tipus de component diferent al que es pretenia  
 a la sol·licitud no es van indicar les característiques especials del component (irradiat, desplasmatitzat, fenotipat, etc.)  
 la xifra d'hemoglobina no era correcta:  
 mostra diluïda  
 valor de l'hemoglobina no actualitzat  
 xifra transmesa erròniament per telèfon  
 sol·licitud basada en dades clíniques  
 altres (especifiqueu-ho):  
 la xifra de plaquetes no era correcta (especifiqueu el motiu):  
 els valors de coagulació no eren correctes (especifiqueu el motiu):

#### Errors de laboratori

- no es va seguir el protocol
- es va seguir el protocol, però la/les tècnica/iques va/n fallar
- les proves de compatibilitat es van efectuar correctament, però es van interpretar incorrectament
- les proves de compatibilitat es van efectuar amb les mostres d'un altre malalt
- no es van efectuar proves de compatibilitat
- es va cometre un error de transcripció
- altres (*detalleu-los*):

#### Errors en la selecció, manipulació i conservació de components

- el component seleccionat no complia amb la prescripció prevista:
  - no irradiat
  - no desplasmatitzat
  - no fenotipat
  - altres (*especifiqueu-ho*):
- el component seleccionat no es va conservar adequadament (*especifiqueu-ho*):
- el procediment tècnic va ser correcte, però es va seleccionar un component diferent al previst
- altres (*especifiqueu-los*):

#### Errors en la distribució i el transport

- el procediment tècnic va ser correcte, però es va lliurar una unitat o un component diferent al previst
- el component no es va conservar adequadament durant el transport (*especifiqueu-ho*):
- altres (*especifiqueu-los*):

#### L'incident es va evitar en la capçalera del malalt

- quan es va identificar activament el receptor
- quan es va comprovar el grup ABO del malalt
- quan es va comparar el grup ABO / Rh del malalt amb el de la bossa
- quan es van comparar les dades d'identificació del malalt amb les de la bossa
- quan es va verificar la identificació del malalt amb el sistema barrera utilitzat (polseres, cademat, etc.)
- altres (*especifiqueu-los*):

### Dades complementàries

El personal implicat en l'error era el personal habitual

- sí  no

Horari en què es va produir l'error

- en horari diürn  
 en horari nocturn  
 en cap de setmana

### Dades del metge/metgessa que emplena la notificació

Cognoms i nom

Servei

Ext. telefònica

Signatura

Data

**Nota:** Les dades dels espais ombrejats formaran part del registre d'hemovigilància.