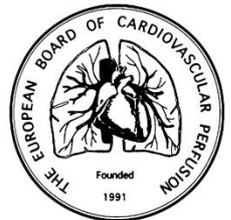


Desarrollo e Implementación de la “Web-Declaración de Eventos Adversos en Perfusión”

***Comisión de Calidad de la
Asociación Española de Perfusionistas (AEP)***

12th European Conference on Perfusion Education and Training
Saturday, 27th October 2012
Barcelona, Spain





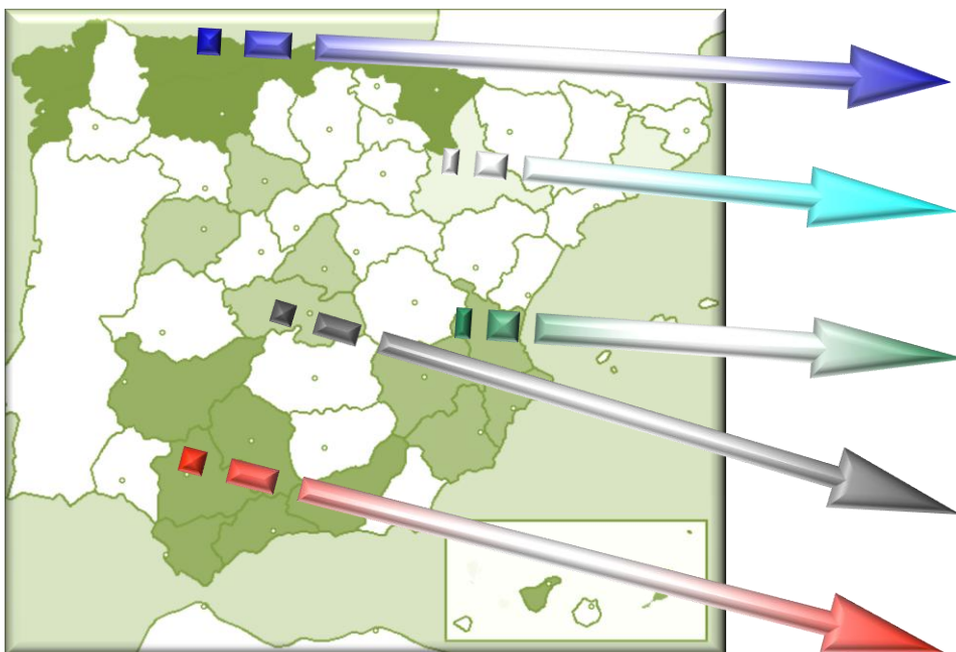
Objetivo General:

El objetivo principal de esta presentación es la creación, dentro del Board Europeo de Perfusión Cardiovascular de una base de datos a “Nivel Europeo” de “Registro de Eventos Adversos en Perfusión” para poder indentificar, estudiar y establecer “Areas de Mejora” en nuestra práctica clínica y AUMENTAR LA SEGURIDAD DE LOS PACIENTES SOMETIDOS A CIRCULACIÓN EXTRACORPÓREA.



Estructura Organizativa de los Perfusionistas Españoles

Profesionalmente **unidos por la AEP**, distribuida en **5 zonas** por proximidad geográfica:



Zona Norte:

La Coruña, Pontevedra, Asturias, Cantabria, Vizcaya, Guipúzcoa, Navarra y León.

Zona Cataluña:

Barcelona, Palma de Mallorca y Zaragoza.

Zona Levante:

Valencia, Alicante, Murcia y Albacete.

Zona Centro:

Valladolid, Salamanca, Toledo y Madrid.

Zona Sur:

Cádiz, Málaga, Granada, Córdoba, Sevilla, Badajoz, Tenerife y Las Palmas



La Seguridad del Paciente en la AEP

2002 Se crea de la Comisión de Calidad

2005 Se publica el Manual de Calidad en Perfusión Español

2009 Estándares de Seguridad del Paciente en Perfusión

2010 Declaración de Eventos Adversos en la WEB



Joint Comisión Internacional

“Factores Contribuyentes” o “Condiciones Latentes”
que propone la JCI para formar parte de un sistema de registro





Estándares de Seguridad en la Práctica Clínica de la Perfusión en España



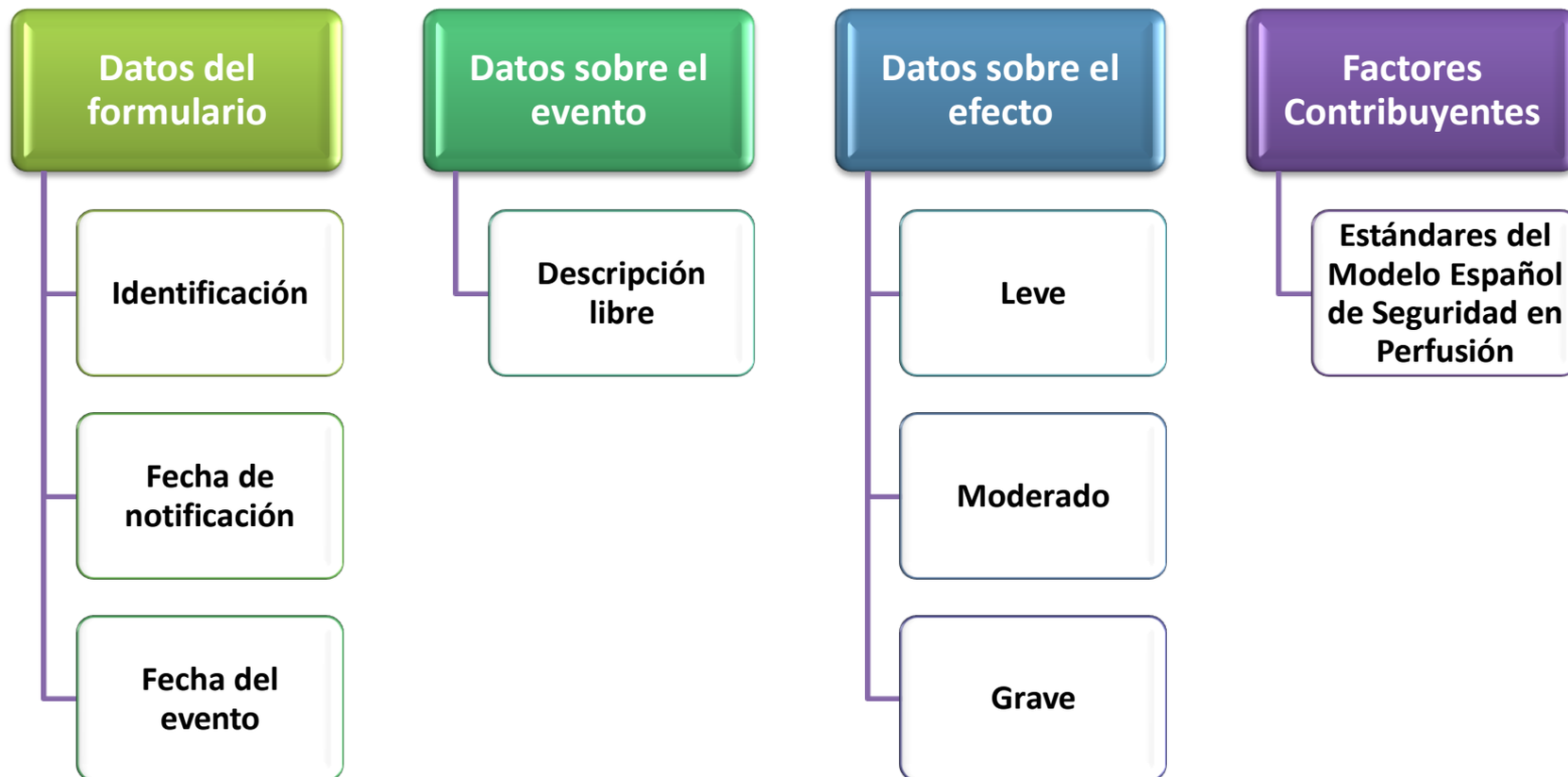
Barcelona, 27/10/2012

Comisión de Calidad.- Asociación Española de Perfusionistas

Características del Registro



Diseño del Formulario:



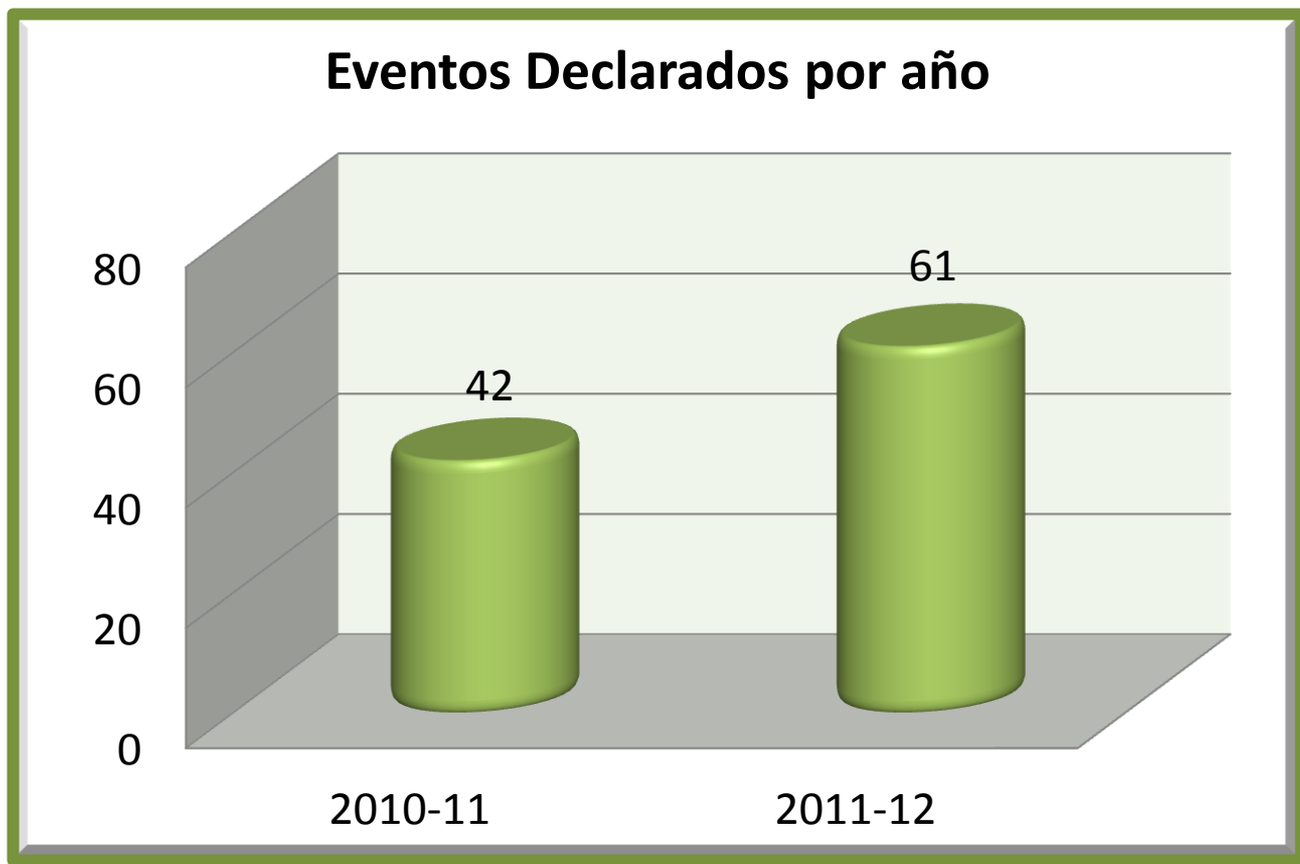


Tratamiento de los datos:





Frecuencia de Declarados por año:



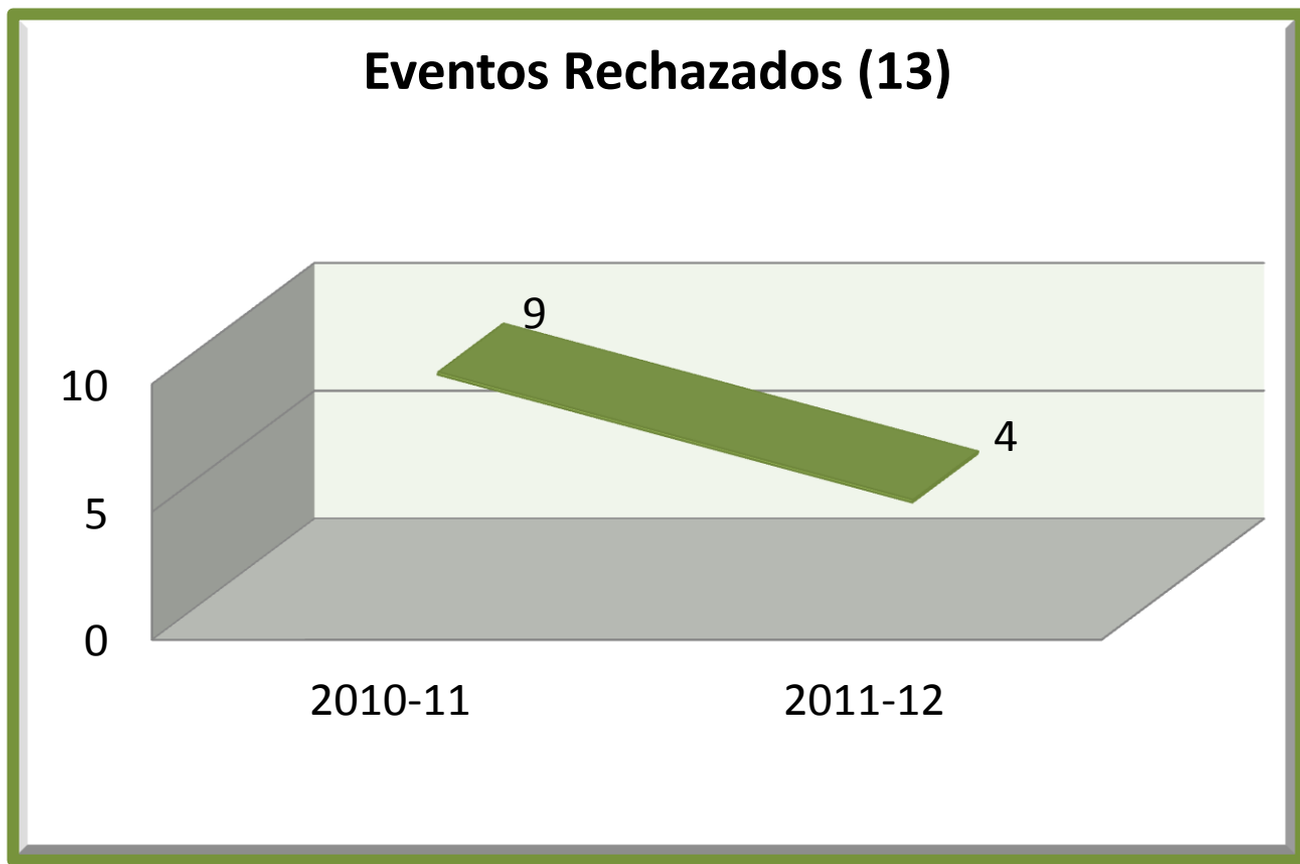


Total de Registros Recibidos (2 años):



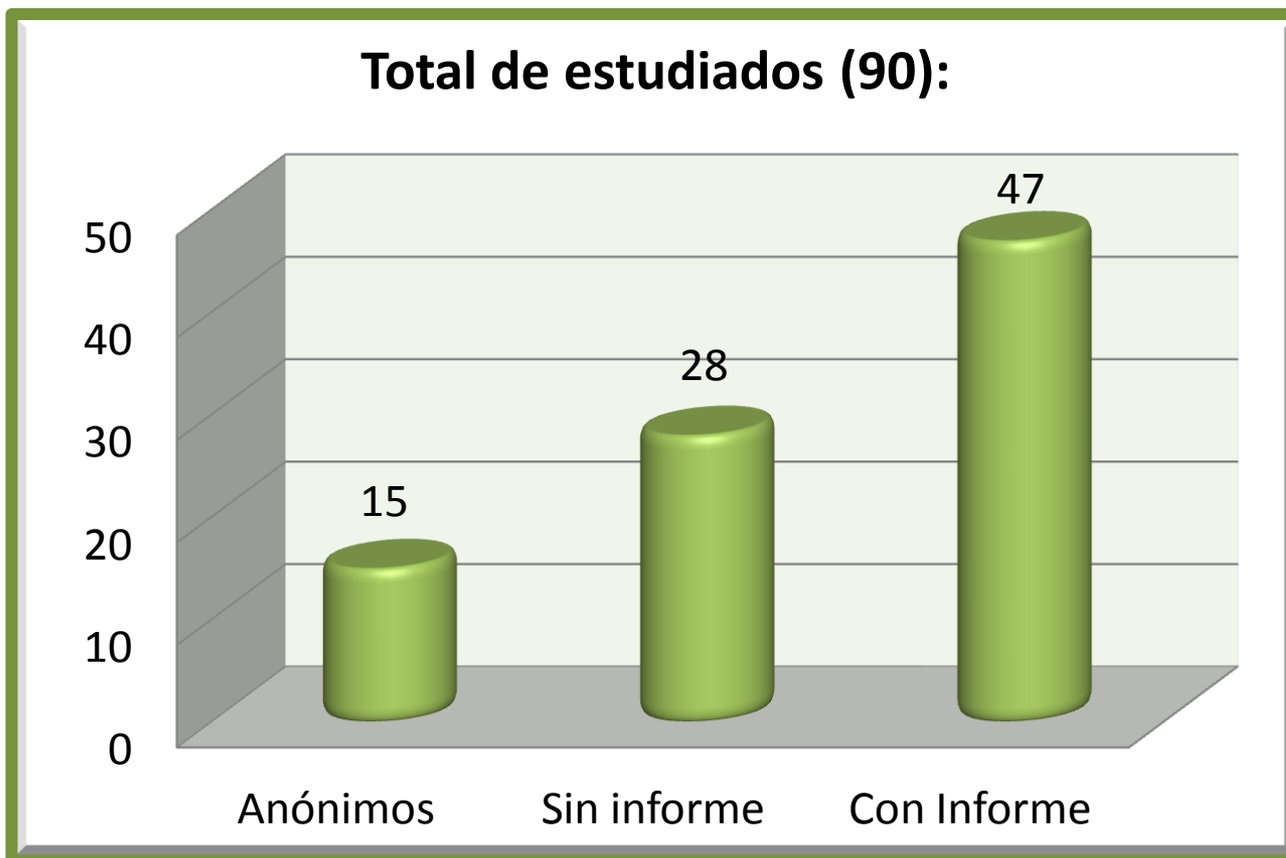


Frecuencia de Rechazados por año:



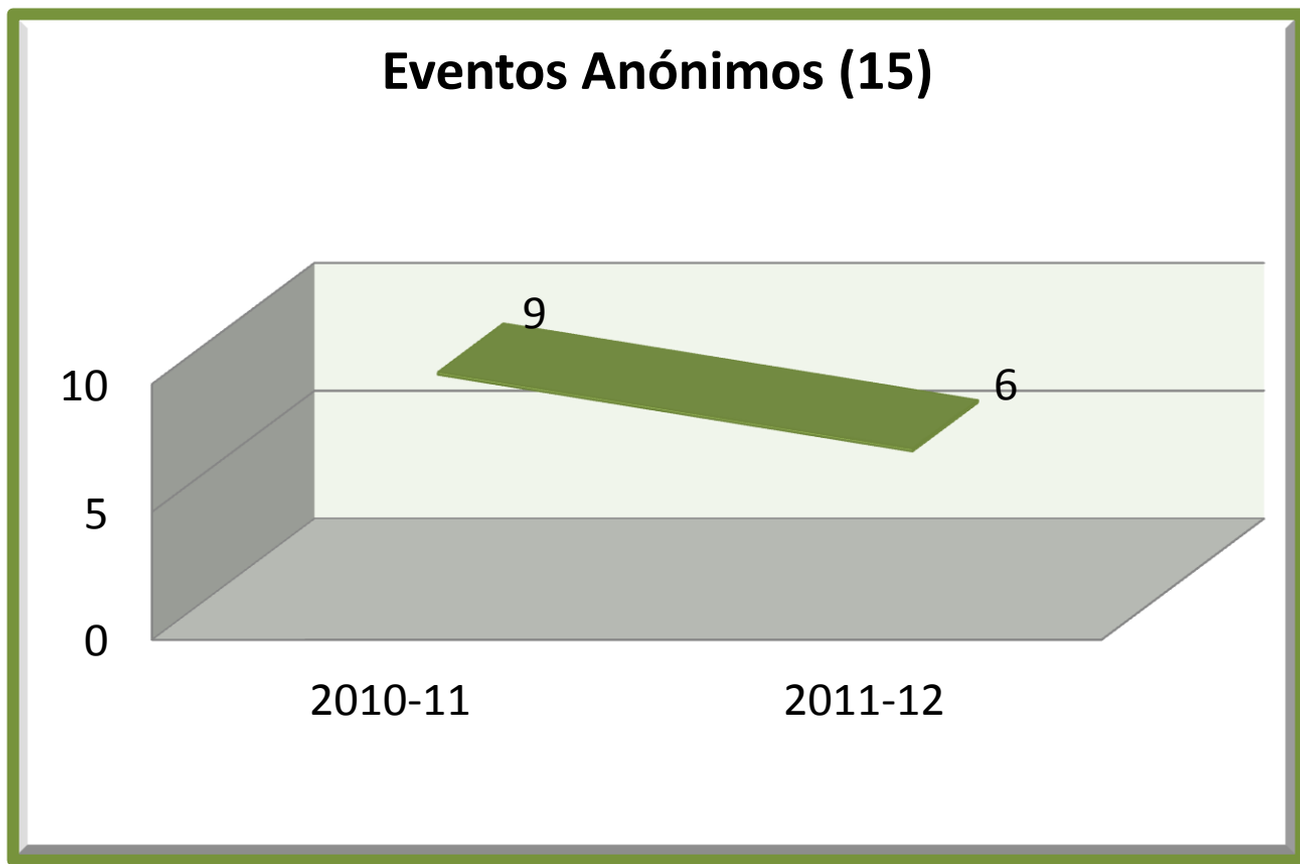


Registros Estudiados:



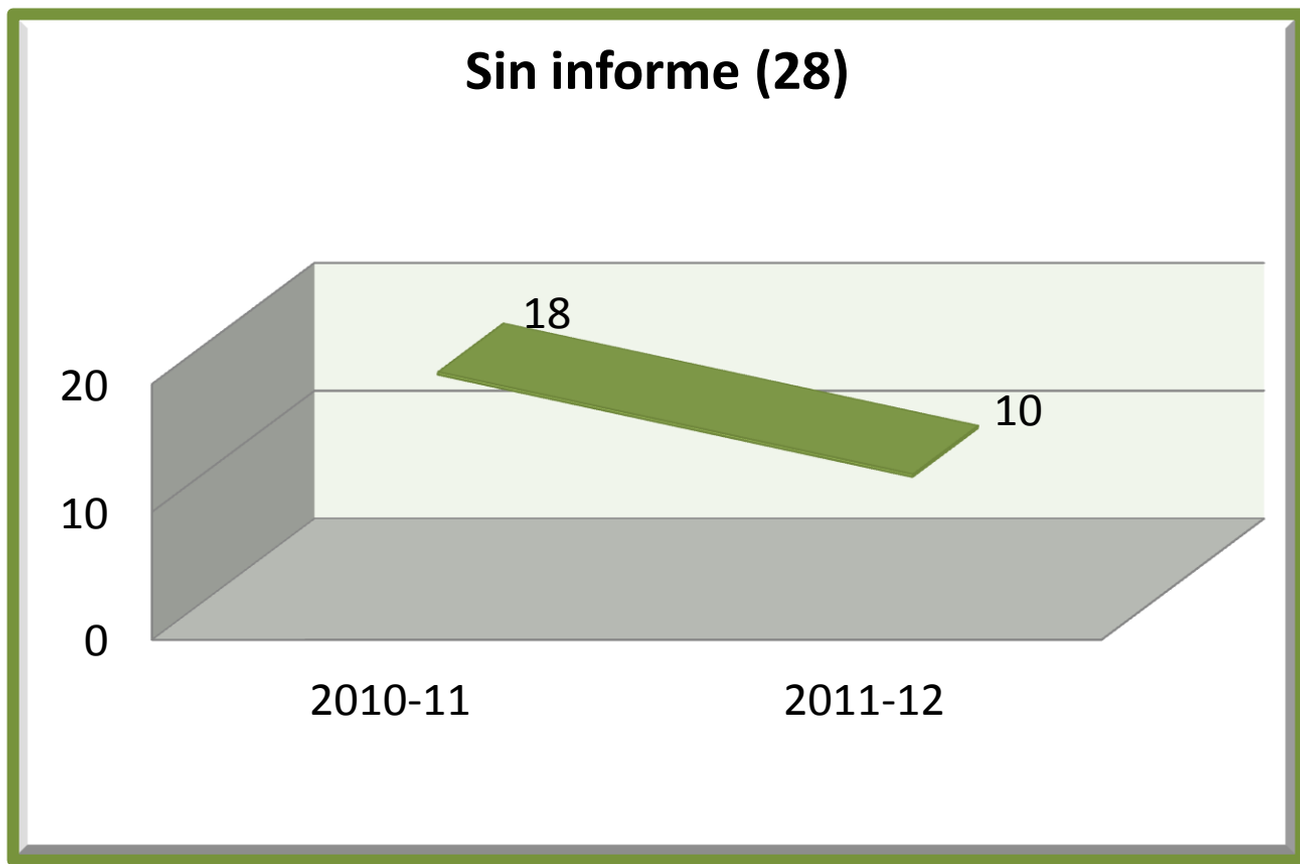


Solicitud de Anonimato por años:



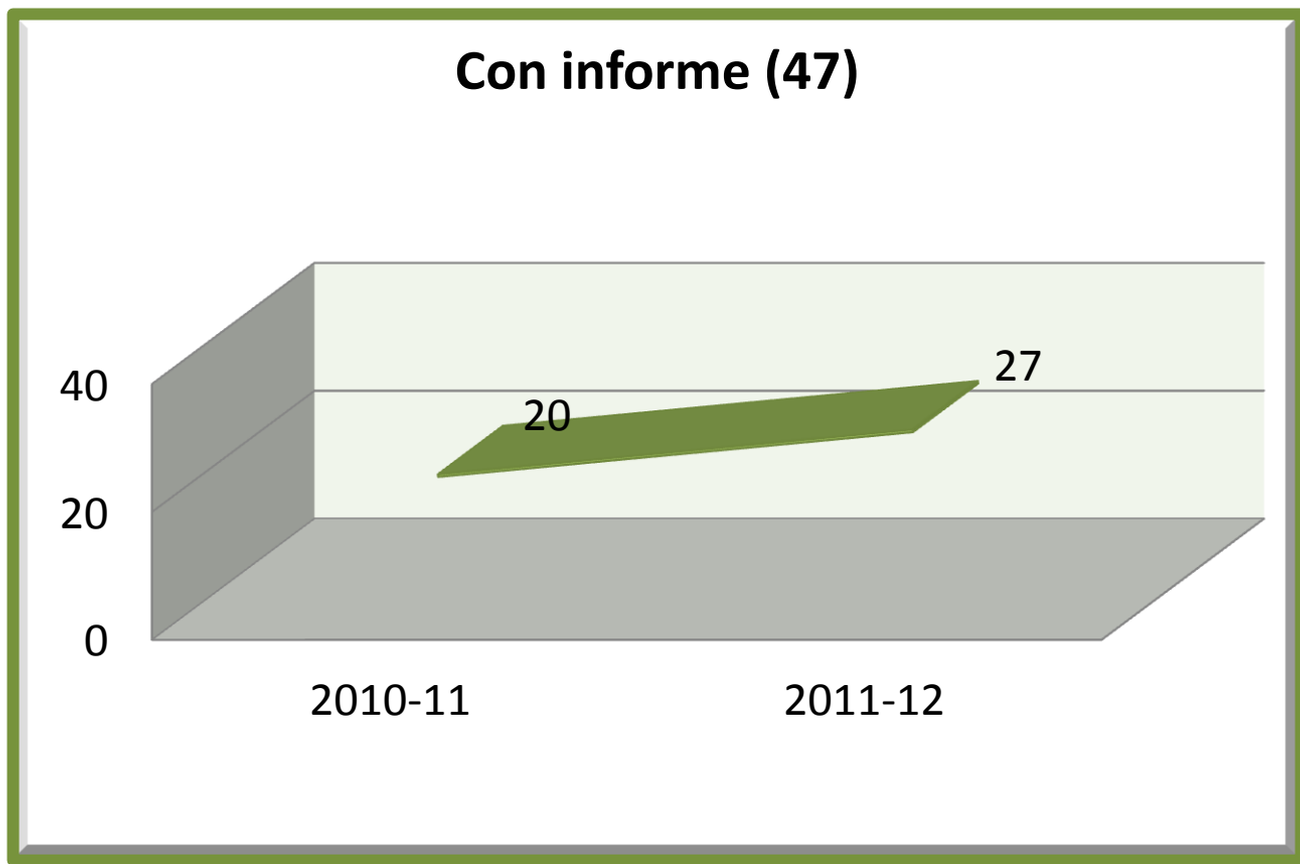


Registros “Sin Informe” por años:

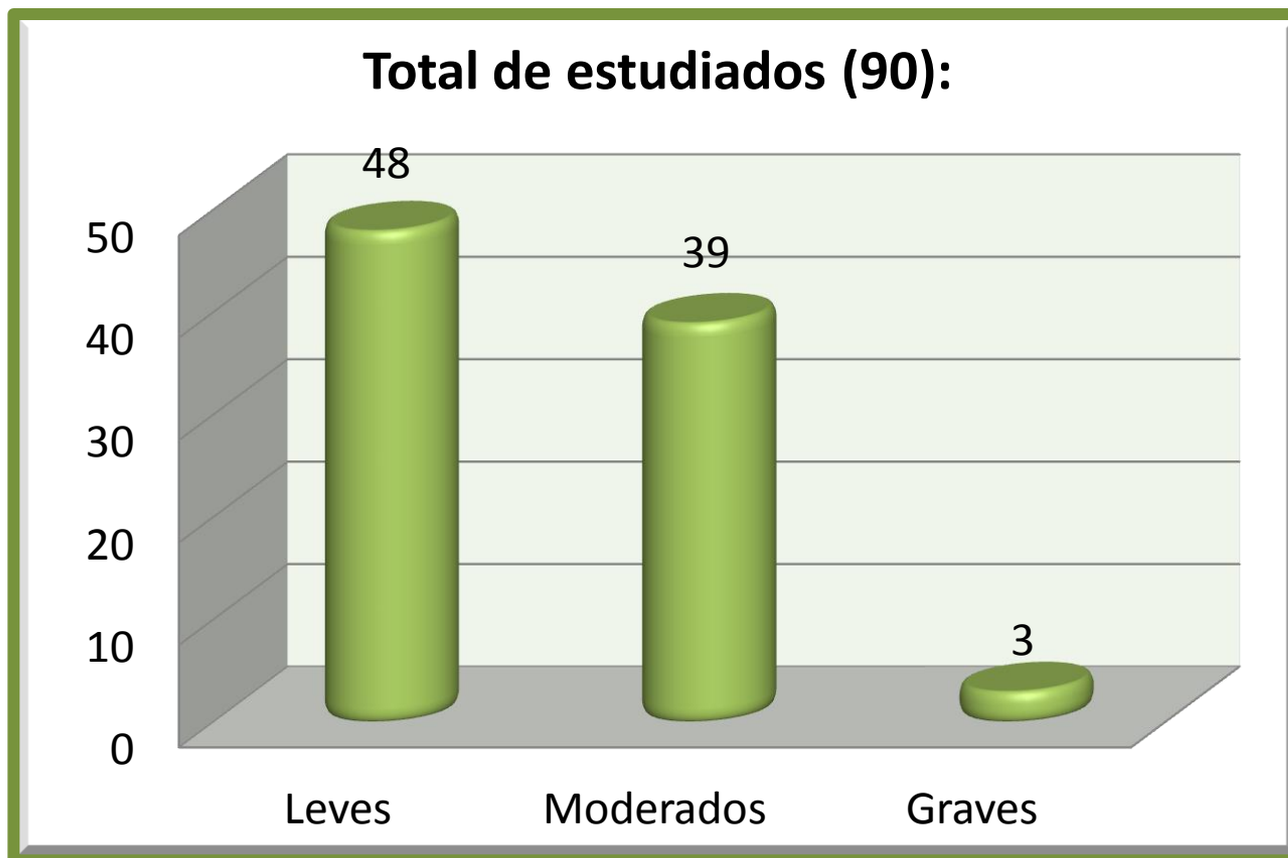




Registros “Con Informe” por años:

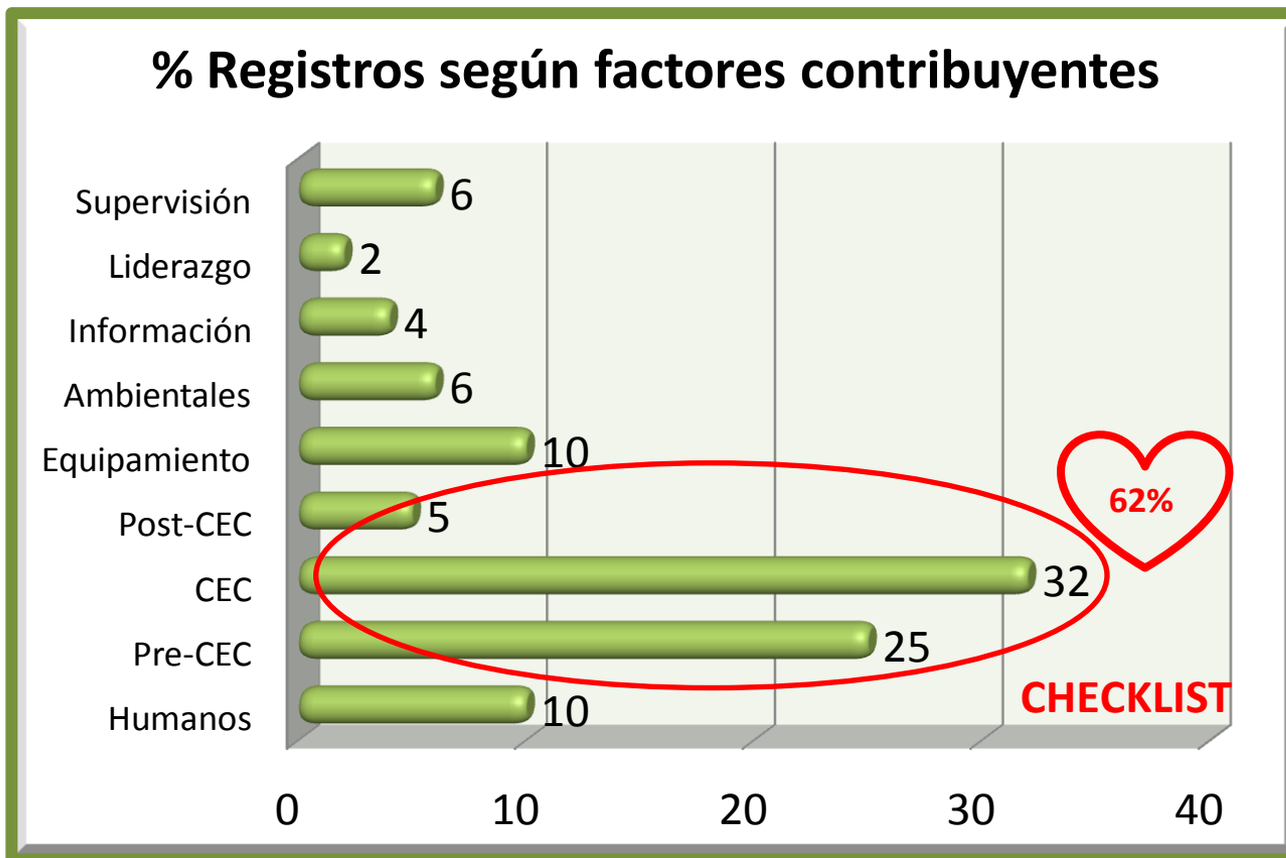


Gravedad del Evento





Eventos por “Factores Contribuyentes”





De: Registro de eventos adversos en perfusión [info@aep.es]
Enviado el: viernes, 07 de octubre de 2011 18:32
Para: correo@creando.net
Asunto: Nuevo registro

ha enviado un evento el desde .

Estos son los datos:

Campos	Datos
Descripción del evento	Tras llevar a cabo una extracorporea y tras haber administrado protamina, el paciente se inestabiliza y se tiene que volver a iniciar la perfusión. Aún no se ha administrado la dosis de heparina que el cirujano solicita la puesta en marcha del aspirador de campo y el inicio de la perfusión. Se empieza con el aspirador de campo pero se para inmediatamente pues se notifica que la heparina no está administrada. Se lleva a cabo la segunda extracorporea sin incidencias. Al finalizar y descebar el equipo se evidencia coágulo grande en el reservorio venoso del oxigenador
Datos sobre el efecto	El evento puede producir o no un daño para el paciente
Gravedad	sin daño
Descripción del efecto	
Factores humanos	Otros: Falta de comunicación entre los miembros del equipo.
Factores del Proceso Pre-CEC	No seguir el protocolo de heparinización, anticoagulación en CEC y de protaminización ——— otros:
Factores CEC	No utilizar protocolo de heparinización en CEC según unidad de perfusión. ——— No controlar anticoagulación y protaminización según protocolo de ACT en CEC. ——— — Otros:
Factores Post CEC	Otros: No se espera a que la heparina esté puesta y verificada la descoagulación con el TCA antes de iniciar de nuevo la CEC.
Factores de Equipamiento	Otros:
Factores ambientales	No se mantiene comunicación permanente y fluida con cirujanos y anestelistas durante el proceso ——— Comunicación inter-equipo de quirófano y perfusión alto y claro, repitiendo las ordenes para seguridad ——— Otros:
Factores de Gestión de la información	{fac_info11} Otros:
Factores de Liderazgo	Otros:



REGISTRO DE EVENTOS ADVERSOS EN PERFUSIÓN

Datos sobre el efecto

- El evento puede producir o no un daño para el paciente.
- El incidente no llega al paciente se detecta antes.
- Efecto del evento adverso llega al paciente independientemente de si esto ha provocado un daño.

Gravedad

- Sin daño.
- Leve: lesión o complicación que no prolonga la estancia hospitalaria.
- Moderada: Ocasiona una prolongación de la estancia hospitalaria de al menos 1 día.
- Grave: Ocasiona éxitus, incapacidad residual al alta o requiere intervención quirúrgica.

Descripción del efecto

Seguir