



Meldeauswertung des IAKH-Fehlerregisters

in Zusammenarbeit mit der DIVI und dem CIRS Medical-Register von DGAI/BDA

Meldung über



IAKH FehlerRegister



PaSOS/PaSIS-DGAI/BDA

Thema/Titel	Ausfall BGA Gerät und FFP-Auftauchergerät
Fall-ID	PaSIS 7777784/14-2009
Fallbeschreibung (wie sinngemäß gemeldet) und die	Instabiler Patient mit intraabdominaler Blutung, beatmet und katecholaminpflichtig, Z.n. Lyse. Operative Versorgung der Blutung, Betreuung durch 2 Anästhesisten, massiv transfusionspflichtig mit Ek und FFP. Dabei sowohl Ausfall des BGA-Geräts und des FFP-Wärmers, ohne dass Ersatz vorhanden wäre.
Problem	<ul style="list-style-type: none"> Keine Ersatzlösung für Gerätedefekte im Notfall
Prozesseilschritt**	Verabreichung 5, Lagerung/Ausgabe
Wesentliche Begleitumstände	Routinebetrieb, Notfall
*Risiko der Wiederholung/Wahrscheinlichkeit	3/5
*Potentielle Gefährdung/Schweregrad	4/5
Empfehlung zur Vermeidung (hilfreich könnten sein: Veränderung der Prozess- und Strukturqualität mittels Einführung /Erstellung /Beachtung der vorgeschlagenen Maßnahmen)	<p><u>Prozessqualität:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> Regelmäßige Gerätewartung, Information aller Mitarbeiter, wo Zweitgeräte lokalisiert sind (Notfallbereich, Intensivstation, OP) <p><u>Strukturqualität:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> Vorhaltung Ersatzgeräte, Ebenso alternative Methoden (Hämocue, iSTAT, Microwelle, Wasserbad mit Thermometer),

*Risikokala:

Wiederholungsrisiko

Schweregrad/Gefährdung

1/5 sehr gering/sehr selten

1/5 sehr geringe akute Schädigung/ohne bleibende

max. 1/100 000

Beeinträchtigung

2/5 gering/selten

2/5 geringe Schädigung/wenig vorübergehende

max. 1/10 000

Beeinträchtigung

3/5 mittel häufig

3/5 mäßige bis mittlere akute gesundheitliche

max. 1/1000

Beeinträchtigung/leichte bleibende Schäden

4/5	häufig, min. 1/100	4/5	starke akute Schädigung/beträchtliche bleibende Schäden
5/5	sehr häufig, min. 1/10	5/5	Tod/schwere bleibende Schäden

****Prozessschritte für die Verabreichung von Blutprodukten**

1. -Fehler bei der Probenabnahme,
2. -Fehler bei der Anforderung des Blutproduktes,
3. -Fehler im Labor,
4. -Fehler im Bereich der Handhabung oder Lagerung,
5. -Fehler im Bereich von Produktausgabe, Transport, oder Verabreichung
15. -Fehler bei der Patientenidentifikation