

**HASTA GÜVENLİĞİNDE  
EN TEMEL UNSUR:  
İLAÇ GÜVENLİĞİ**

Dr. Nazan ÇALBAYRAM

# İlaç Uygulamalarında Hasta Güvenliği



**İlaçlar pek çok farklı yolla ve pek çok farklı nedenle uygulanmaktadır. Tüm ilaç uygulamalarında hastanın güvenliğinin sağlanması gerekir.**

# Tıbbi Hata

Hastada zarara yol açan sağlık personeli tarafından yapılan hata ya da yanlışlıklar.

- Tanısal hatalar
- İlaç hataları
- Yanlış Alan/Taraf/

Bölge cerrahisi

- Lab. Hataları
- Vb.

# İlaç Güvenliği Nedir?

- İlacın üretiminden uygulama sonrası gözlem aralığına kadar tüm süreçleri içeren,
- ilacın hastaya ve çalışanlara zarar vermesini önlemek,
- İlaç kullanımından dolayı meydana gelmiş olaylarla ilgili yapılan düzeltici ve önleyici faaliyetlerin tümüdür.

# **İlaç Hataları Ne Zaman Karşımıza Çıkar?**

# İlaç Güvenliği İle İlgili Hatalar

Tüm tıbbi hataların %18-20'sini oluşturmaktadır.

- **En çok doktor istemlerinde hata!**
- **En büyük zarar ise uygulama sırasında!**

# İlaç Hatalarının Nedenleri-1

**Order Aşamasında;**

# İlaç Hatalarının Nedenleri-2

**Hazırlama ve Uygulama Aşamasında;**



# İlaç Hatalarının Nedenleri-3

**Taburcu olduktan sonra evde;**

# **İlaç Hatalarında Risk Faktörleri Nelerdir?**

# ilaç Hatalarını Önleme

**-ilaç Order Aşaması-**

# İlaç Hatalarını Önleme

**-İlaç Dağıtım Aşaması-**

# İlaç Hatalarını Önleme

**-İlaç Hazırlama Aşaması-**

# 8 Doğru ilkesi

**1** Doğru hasta

**5** Doğru yol

**2** Doğru ilaç

**6** Doğru ilaç formu

**3** Doğru etki

**7** Doğru zaman

**4** Doğru doz

**8** Doğru kayıt

# İlaç Hatalarını Önleme

**-İlaç Uygulama Aşaması-**

# İlaç Hatalarını Önleme

-izlem Aşaması-



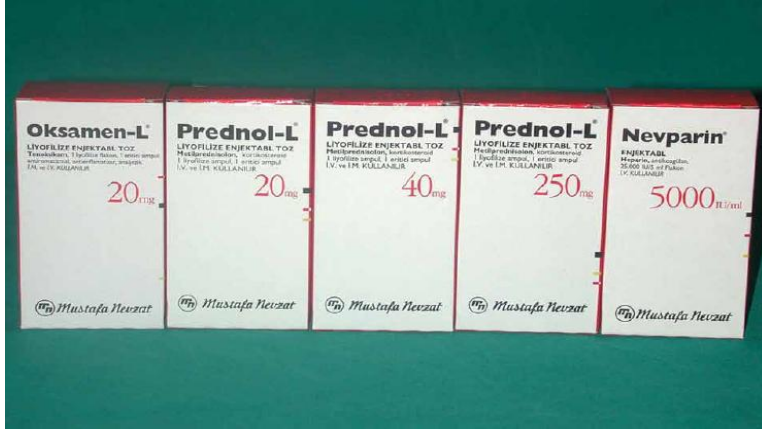
# Advers Etki Bildirimi ile ilgili düzenleme,

**Advers etki kavramı SHKS açısından önemlidir!**

- **Advers etki;** Bir ilacın kabul edilen normal dozlarda kullanımında ortaya çıkan **zararlı ve amaçlanmamış** etkilerinin zararlı olanlarıdır.
- **Yan Etki;** Bir ilacın zararına bakılmaksızın gösterdiği amaçlanmamış bütün farmakolojik etkileridir.

- Farmakovijilans sorumlusunun adı, iletişim bilgileri ve mesleki öz geçmişi TÜFAM'a bildirilmelidir.
- İlaçların advers etkileri farmakovijilans sorumlusuna bildirilmelidir.
- Ciddi ve beklenmeyen advers etkiler 15 gün içinde TÜFAM'a "advers etki bildirim formu" doldurularak bildirilmelidir.

## Benzer Görünümlü İlaçlar



# ASEPTİK IV UYGULAMALAR

**Aseptik koşullar nasıl sağlanır?**

# **İlaç Hatalarında Güvenliği Sađlamada Kurum Stratejileri Neler Olmalı**

# İL AÇ HATALARININ BİLDİRİMİ

- Hastanın durumunun deęerlendirilmesi
- Hatanın durdurulması
- Sorumlu hekim ve bölüm sorumlusuna bildirim
- İlk ve acil önlem/ müdahale
- Hatanın kayıtlara işlenmesi
- Hasta ve yakınlarının yapılan hata konusunda bilgilendirilmesi
- Hatayı tespit eden kişi ve birim sorumlusu tarafından **“Tehlikeli Durum/Ramak Kala/Olay/Vahim Olay Bildirim Formu”**nun 24 saat içinde Kalite Koordinatörlüğü'ne iletilmesi



# İlaç Hataları Sınıflandırma Sistemi (İHSS)

Kod Oluşturma Aracı

TC Sağlık Bakanlığı

Yer Klinik

Kişi Hemşire

Zaman 08:01-12:00

İşlem Uygulama

Yanlış zaman

Hata Kodu

HKL.HM.Z3.I4H

Yardım

"İlaç Hataları Sınıflandırma Sistemi", hasta güvenliğini tehdit edebilecek ilaç hatalarının analizinde standart bir metodoloji kullanmak ve bu alanda sağlık tesisleri arasında dil birliğini sağlamak amacı ile oluşturulmuştur.



HKL.

Yer

İlaç hatası  
klinikte  
gerçekleşmiştir.

HM.

Kişi

İlaç hatası  
hemşire  
tarafından  
yapılmıştır.

Z3.

Zaman

İlaç hatası saat  
08:00-12:00  
saatleri  
aralığında  
gerçekleşmiştir.

İ4e

İşlem

Uygulama  
anında hastaya  
aşırı doz ilaç  
verilmiştir.