

Requisição/prescrição de hemocomponente
<ul style="list-style-type: none"> Dados de identificação do receptor na requisição de transfusão incorretos/ilegíveis/incompletos
<ul style="list-style-type: none"> Identificação da requisição de transfusão em desacordo com a identificação dos tubos de amostras pré-transfusionais
<ul style="list-style-type: none"> Prescrição de hemocomponente em volume e/ou velocidade superior à necessidade ou à reserva cardíaca do receptor
<ul style="list-style-type: none"> Prescrição de hemocomponente não irradiado para receptor com indicação de receber produtos celulares irradiados
<ul style="list-style-type: none"> Requisição em desacordo com as normas
<ul style="list-style-type: none"> Requisição sem dados referentes à reação transfusional ocorrida em transfusões anteriores
Identificação do receptor
<ul style="list-style-type: none"> Ausência de mecanismos de identificação positiva de acordo com a legislação
<ul style="list-style-type: none"> Não realização de identificação positiva do receptor no momento da coleta das amostras/instalação da transfusão
Coleta e identificação da amostra do receptor
<ul style="list-style-type: none"> Amostra coletada de paciente errado (Evento Sentinela)
<ul style="list-style-type: none"> Amostra com nome errado/ilegível/incompleto do paciente
<ul style="list-style-type: none"> Amostra sem etiqueta
<ul style="list-style-type: none"> Amostra sem as informações necessárias
<ul style="list-style-type: none"> Outros erros de etiquetagem
Testes imunohematológicos do receptor
<ul style="list-style-type: none"> Ausência de registro/mecanismo de alerta para pacientes com resultados alterados em testes anteriores
<ul style="list-style-type: none"> Erros na entrada/registro dos resultados
<ul style="list-style-type: none"> Erro de interpretação dos resultados dos testes
<ul style="list-style-type: none"> Erro na liberação de resultados imunohematológicos (Evento Sentinela)
<ul style="list-style-type: none"> Erro técnico na realização dos testes
<ul style="list-style-type: none"> Não realização dos testes imunohematológicos de acordo com a legislação vigente
<ul style="list-style-type: none"> Não realização dos testes imunohematológicos de acordo com o manual de instrução do fabricante do reagente/kit
<ul style="list-style-type: none"> Troca de amostras no momento da realização dos testes pré-transfusionais (Evento Sentinela)
<ul style="list-style-type: none"> Uso dos reagentes sem realização do controle de qualidade diariamente ou a cada lote/remessa, de acordo com o parâmetro avaliado
<ul style="list-style-type: none"> Utilização de insumos/reagentes fora do padrão (validade, condições de armazenamento, registro e autorização)
Liberação do hemocomponente
<ul style="list-style-type: none"> Falha na inspeção do hemocomponente, com a liberação fora dos parâmetros estabelecidos
<ul style="list-style-type: none"> Liberação de tipo de hemocomponente incorreto
<ul style="list-style-type: none"> Liberação de tipo sanguíneo incorreto
<ul style="list-style-type: none"> Liberação em desacordo com a solicitação de qualificação do hemocomponente (irradiação, desleucocitação, lavagem, alíquotagem, aférese, pool)

- Tempo de liberação do hemocomponente para transfusão fora dos protocolos preestabelecidos na instituição, com prejuízos para o receptor

Pré-administração do hemocomponente

- Ausência de mecanismo de verificação dos dados do receptor com os dados de identificação do hemocomponente
- Descongelamento ou aquecimento inadequado do hemocomponente antes d transfusão
- Não realização dos testes para fenotipagem de receptor com aloanticorpo

Administração do hemocomponente

- Administração de concentrado de hemácias sob pressão
- Administração de concentrado de hemácias inadequadamente aquecido
- **Administração de concentrado de hemácias após expirada sua validade (Evento Sentinela)**
- Administração de medicamentos ou solução não fisiológica na mesma linha venosa do hemocomponente
- Administração de concentrado de hemácias irradiado após 28 dias da irradiação
- Administração de concentrado de hemácias irradiado após 14 dias da coleta e mais de 48 horas após a irradiação
- **Administração de concentrado de hemácias hemolisado (Evento Sentinela)**
- Administração de hemocomponente em alto volume e alta velocidade sem monitoramento/cuidado com os níveis de cálcio
- Administração de hemocomponente em tempo superior a 4 horas
- Administração errada da quantidade de hemocomponente
- Administração por via errada
- Ausência de acompanhamento presencial nos 10 primeiros minutos após a instalação do hemocomponente e ausência de monitoramento periódico até o final da transfusão
- Ausência de aferição/registros de sinais vitais pré e pós-transfusão
- **Não suspensão da transfusão do hemocomponente em vigência de reação transfusional grave (Evento Sentinela)**
- Paciente em regime transfusional crônico sem monitoramento e/ou sem tratamento da sobrecarga de ferro
- Sangue autólogo transfundido para terceiro
- Transfusão de hemocomponente em desacordo com o requisitado e/ou transfundido sem requisição
- Transfusão de hemocomponente sem indicação, de acordo com os protocolos organizacionais
- **Transfusão de hemocomponente no qual foi detectado crescimento bacteriano (Evento Sentinela)**
- **Transfusão de hemocomponente ABO incompatível (Evento Sentinela)**
- **Transfusão em paciente errado, porém ABO compatível (Evento Sentinela)**
- **Transfusão em paciente errado, com ABO incompatível (Evento Sentinela)**
- Transfusão de co-componente de hemocomponente no qual foi detectado crescimento bacteriano
- Transfusão de hemocomponente com volume e/ou velocidade superior à necessidade ou reserva cardíaca do receptor
- Transfusão de hemocomponente não irradiado para receptor com indicação de receber produtos celulares irradiados



INCIDENTES E QUASE-ERROS RELACIONADOS AO PROCEDIMENTO TRANSFUSIONAL

- Transfusão inadvertida de outros sistemas eritrocitários incompatíveis
- **Transfusão de produto sanguíneo errado (Evento Sentinela)**
- Procedimentos transfusionais fora dos padrões e normas não contemplados acima

Fonte: Manual para o Sistema Nacional de Hemovigilância no Brasil. Anvisa, 2022.

Esta listagem não é exaustiva e outros eventos poderão ser identificados em cada serviço.