

Doküman No	Yayın Tarihi	Revizyon No	Revizyon Tarihi	Sayfa No
İO.FR.001	01.01.2016	02	13.09.2021	1/2

Birinci Bölüm	Bildirim Konusu
Hasta Güvenliği	<input type="checkbox"/> İlaç Güvenliği <input type="checkbox"/> Laboratuvar Güvenliği <input type="checkbox"/> Cerrahi Güvenlik <input type="checkbox"/> Diğer (.....)
Çalışan Güvenliği	<input type="checkbox"/> Fiziksel Maruziyet <input type="checkbox"/> Psikososyal Maruziyet <input type="checkbox"/> Biyolojik Maruziyet <input type="checkbox"/> Kimyasal Maruziyet <input type="checkbox"/> Radyolojik ve Nükleer Maruziyet <input type="checkbox"/> Diğer (.....)

İkinci Bölüm

Olayı Anlatınız

Üçüncü Bölüm

Varsa
Görüş ve
Önerilerinizi
Yazınız

AÇIKLAMA

- Bölümde olayın ilgili olduğu konu veya konular işaretlenmelidir.
 - Bölümün doldurulması ZORUNLUDUR.
 - Bölümün doldurulması zorunlu değildir.
- Form bildirim yapan kişinin kendi cümleleri ile yazılmalıdır.

BİLDİRİM FORMU DEĞERLENDİRMESİ

	Formda 1. ve 2. Bölümler doldurulmuş mu?
	Formda 2. ve 3. Bölümler bildirim yapanın kendi cümleleri ile yazılmış mı?
	Formda 2. ve 3. Bölümlerde olay ile ilgisi olan çalışanların isim(leri) ve /veya çalışanlar için herhangi bir tanımlayıcı kullanılmış mı?
	Formda 2. ve 3. Bölümlerde olayın gerçekleştiği yer ve zamana ait bilgiler yer alıyor mu?

SONUÇ

KABUL EDİLDİ

REDDEDİLDİ

Not: Formun arkasındaki Güvenlik Raporlama Sistemine Bildirim Yapılabilecek Örnek olaylar listesine bakabilirsiniz.

Doküman No	Yayın Tarihi	Revizyon No	Revizyon Tarihi	Sayfa No
İO.FR.001	01.01.2016	02	13.09.2021	2/2

Güvenlik Raporlama Sistemine Bildirim Yapılabilecek Örnek Olaylar			
HASTA GÜVENLİĞİ	İlaç Güvenliği	Yanlış ilaç istenmesi	
		Yanlış ilaç uygulanması	
		İlacın yanlış yolla uygulanması	
		İlacın yanlış zamanda uygulanması	
		Eczaneden yanlış ilaç gelmesi	
		Eczaneden ilaçların uygun şartlarda gelmemesi	
		Kayıtların yanlış olması	
		Diğer.....	
	Transfüzyon Güvenliği	Hasta kimlik doğrulamasının yapılmaması	
		Yanlış kan ve/veya kan ürünü	
		Kan ve/veya kan ürününün yanlış etiketlenmesi	
		Kan ve/veya kan ürününün uygun olmayan depolanması	
		Transfüzyon sırasında uygun takip yapılmaması	
		Uygulama sonrası reaksiyon gelişmesi	
		Diğer.....	
	Cerrahi Güvenlik	Hasta kimlik doğrulamasının yapılmaması	
		Ameliyat taraf işaretleme yapılmaması	
		Yanlış taraf/organ cerrahisi	
		Güvenli Cerrahi Kontrol Listesi'nin yanlış doldurulması	
		Cerrahi işlem sırasında oluşan istenmeyen olayların gerçekleşmesi (Yanık gelişmesi)	
		Diğer.....	
	Düşmeler	Hastanın düşme riski skorunun değerlendirilmemesi	
		Düşme riskine göre gerekli önlemlerin alınmaması	
		Hasta ve refakatçilere eğitim verilmemesi	
		Düşme sonrası yapılması gerekenlerin yapılmaması	
	ÇALIŞAN GÜVENLİĞİ	Fiziki, Psikososyal, Biyolojik, Kimyasal, Radyolojik ve Nükleer Maruziyet	Çevre Faktörleri- Uygun olmayan aydınlatma/havalandırma;7ıslı/gürültü/titreşim/toz vb. maruziyeti
			Şiddet – Çalışanlar, hasta ve hasta yakınları tarafından fiziksel/sözlü cinsel taciz
			Çalışanlar arasında mobbing maruziyeti
Travma			
Kan ve diğer vücut sıvılarına maruziyet			
Kesici/delici alet yaralanması			
Kimyasal ajana maruziyet			
Standart sınır üstünde radyasyon maruziyeti			