

שיטות מחקר

- אחוז הפחתה ברישום ידני של פרטים תרופתיים בתווית (יעד: ירידה של $\leq 30\%$)
- אחוז שביעות רצון הצוותים מהתווית החדשה (יעד: $\leq 85\%$ שביעות רצון)
- מספר תקלות רישום הקשורות לתווית לפני ואחרי התערבות

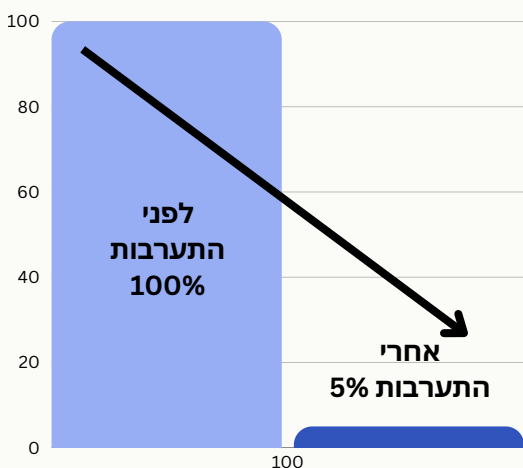
רקע

תוויות התרופות המודפסות לצורך מתן פראנטרלי מהוות
אמצעי בקרה על תהליך הרישום והמתן התרופתי. תוויות
שאינה כוללת את כל פרטי המידע הנדרשים - כגון שם
התרופה, אופן מתן, מינון, תאריך ושעת הכנה - עלולה לגרום
ללא בהירות בשלב ההכנה או המתן. רישום ידני של פרטים
חסרים מגביר את הסיכון לשגיאות. התאמה מדויקת של תוכן
התווית לנהלים הקליניים וצרכי השטח מאפשרת יעול של
תהליך העבודה, שיפור התיעוד והגברת בטיחות המטופל.

מטרה

לשפר את תהליך התייעוד והבטיחות התרופתית במתן
פראנטרלי באמצעות טיוב תוךך התווית, תוך התאמה מיטבית
לנהלים הקליניים ולשימוש בשטח, במחלקות אשפוז.

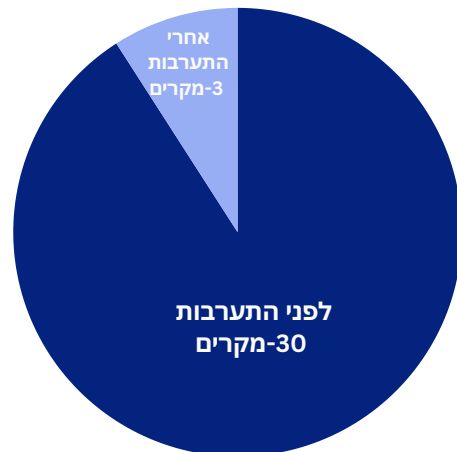
הפחתה ברישום ידני



ממצאים

- עוצבה תוית תרופה חדשה, ברורה ומדוייקת, התואמת את הנהלים המוסדיים והצרכים הקליניים
- נצפתה הפחתה של 95% ברישום ידני, לפי בדיקות אקראיות במחלקות
- סקר שביעות רצון העלה כי 85% מהנשאלים הגדירו את עצמם "מרוצים מאוד" ו-15% נוספים "מרוצים" (N=42)
- תקלות תיעוד הקשורות לתווית ירדו מ-30 מקרים בתקופה שלפני התערבות ל-3 מקרים בלבד לאחריה

תקלות תיעוד בתווית



מסקנות והמלצות

לשיתוף הצוותים הקליניים בתהליך טיוב תוכן התוויות, תוך יישום תהליך הדרגתי של שינוי ההמגובה בבדיקות בשטח והתאמה לצרכים המעשיים, נמצא כגורם מרכזי להצלחת התערבות. שיפור תוכן התוויות תרם לתיעוד מדויק יותר, להורדת טעויות ולייעול עומסי עבודה.

- להמשיך בתהליך ההטמעה במחלקות נוספות בהתאם למודל העבודה שהוגדר בפרוייקט
- לבצע בקרה תקופתית על תוכן התוויות והמשך התאמתן לתהליך הקליני.