



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE, DEI DISPOSITIVI MEDICI, DEL FARMACO E
DELLE POLITICHE A FAVORE DEL SSN

DIREZIONE GENERALE DELLA PROGRAMMAZIONE SANITARIA
UFFICIO 3

Evento sentinella n.18

Perdita/smarrimento di campioni anatomici/istologici/biologici o deterioramento che ne causa l'impossibilità di processazione

Descrizione

Mancata effettuazione di esame anatomico/istologico o altra indagine di laboratorio causata da smarrimento del campione analitico o da grave alterazione dello stesso dovuto ad errore che causa l'impossibilità di processarlo.

L'evento va segnalato nei casi di campionamento irripetibile e/o quando la ripetizione del campionamento richieda effettuazione di nuova manovra invasiva o chirurgica e/o causi ritardo diagnostico.

Razionale

L'evento mette in evidenza possibili carenze organizzative, quali la mancanza di procedure e protocolli, l'insufficiente formazione e/o comunicazione tra gli operatori, anche di unità operative diverse (es. laboratorio analisi, servizio trasfusionale, anatomia patologica). In particolare l'evento può essere dovuto a scorretta o inadeguata etichettatura del campione, mancata effettuazione del doppio controllo, inadeguatezza delle procedure e dei materiali di conservazione e trasporto, disfunzioni organizzative in fase di partenza, trasporto, check in e conservazione del campione, soprattutto nei casi di dislocazione del servizio diagnostico in sede distante o altra sede rispetto a quella di effettuazione del prelievo.

Fonti utili per l'analisi dell'evento sentinella

Documentazione sanitaria, registro di sala operatoria, check list operatoria, registri di tracciabilità dei campioni, sistemi gestionali di sala operatoria e di laboratorio.

Note

È disponibile sul sito del Ministero della salute il **Manuale per la Sicurezza in sala operatoria: Raccomandazioni e Checklist (Obiettivo 3. Identificare in modo corretto i campioni chirurgici)**. Si consultino anche Decreto Legislativo 9 aprile 2008 n. 81 (Titolo IX Capo II titolo X all. XLIV – XLVIII), Circolare del Ministero della Sanità del 06/09/89, Circolare del Ministero della Sanità del N.3 del 8/05/2003, Circolare del Ministero della Sanità del 20/07/94, Regolamento (UE) n. 605/2014 della Commissione del 5 giugno 201