

Análisis de Modo de Fallas y Efectos (AMFE)

REACTIVO DE DIAGNÓSTICO IN VITRO			Cloro- Reactivo de Diagnóstico In vitro							
Proceso	Subproceso	Falla potencial del subproceso	Ocurrencia	Efecto potencial de la falla	Severidad	Causas potenciales	Detección	RPN	Acciones recomendadas	Plan de Acción
										Acciones de Mejoramiento
Traslado	Traslado del reactivo por parte del proveedor	No traslado del reactivo, según indicaciones del fabricante (inserto)		*Alteración y pérdida de estabilidad del RDIV. *Pérdida económica		*Falta de adherencia en la manipulación, almacenamiento y traslado de los RDIV.			* Recepción de los RDIV, teniendo en cuenta verificación de criterios de calidad	<p>Establecer los criterios de calidad a verificarse en el momento de la recepción de RDIV</p> <p>Diseñar un formato de control que permita la verificación de criterios de calidad en el momento de la recepción.</p> <p>Socializar a los servicios involucrados el uso del formato de control en la recepción de RDIV</p> <p>Generar acciones de mejoramiento a que haya lugar, a partir de la detección de no cumplimiento de criterios de calidad en el momento de recepción de los RDIV</p>

Análisis de Modo de Fallas y Efectos (AMFE)

REACTIVO DE DIAGNÓSTICO IN VITRO				Cloro- Reactivo de Diagnóstico In vitro						
Proceso	Subproceso	Falla potencial del subproceso	Ocurrencia	Efecto potencial de la falla	Severidad	Causas potenciales	Detección	RPN	Acciones recomendadas	Plan de Acción
										Acciones de Mejoramiento
Almacenamiento	Almacenamiento del reactivo por parte del Laboratorio Clínico	No almacenamiento del reactivo, según indicaciones del fabricante (inserto)		*Alteración y pérdida de estabilidad del RDIV. *Pérdida económica		*Falta de adherencia en la manipulación y almacenamiento de los RDIV.			* Verificar la adherencia al procedimiento establecido para el almacenamiento y segregación de RDIV por parte del servicio.	<p>Programar la realización de la verificación de adherencia al procedimiento establecido para el almacenamiento y segregación de RDIV periódicamente.</p> <p>Realizar la verificación de adherencia al procedimiento establecido para el almacenamiento y segregación de RDIV</p> <p>Determinar los aspectos que no cumplen en la verificación de adherencia realizada.</p> <p>Generar acciones de mejoramiento a que haya lugar.</p>

Análisis de Modo de Fallas y Efectos (AMFE)

REACTIVO DE DIAGNÓSTICO IN VITRO			Cloro- Reactivo de Diagnóstico In vitro							
Proceso	Subproceso	Falla potencial del subproceso	O c u r r e n c i a	Efecto potencial de la falla	S e v e r i d a d	Causas potenciales	D e t e c c i ó n	R P N	Acciones recomendadas	Plan de Acción
										Acciones de Mejoramiento
Uso	Manipulación	*No cumplimiento de recomendaciones dadas por el fabricante		* Pérdida de estabilidad del reactivo * Alteración del desempeño en control de calidad * Resultados no confiables		*Descuido del operador en la manipulación del RDIV. * Procesamiento e interpretación del control de calidad analítico inadecuado			* Actualizar documentación relacionada con control de calidad analítico de los RDIV, socializar y evaluar la misma al personal involucrado en dicho proceso.	Actualizar el procedimiento establecido de control de calidad Analítico Socializar el procedimiento al personal involucrado. Evaluar el conocimiento del procedimiento al personal involucrado Generar acciones de mejora a partir de los resultados obtenidos.
		*Falta de insumos		* Alteración del desempeño en control de calidad * Resultados no confiables		* Distracción del operador. *No adherencia al cumplimiento de los procedimientos establecidos por parte del personal			* Realizar cambio	Solicitar a la casa comercial el insumo para realizar el cambio del electrodo Realizar el cambio del electrodo Procesar controles de calidad correspondientes

