

PROJETO DE PESQUISA

Título: Enfermagem e segurança na terapia medicamentosa em Unidade de Terapia Intensiva Neonatal

Área Temática:

Pesquisador: Júlia Salomé de Souza

Versão: 2

Instituição: Faculdade de Enfermagem - Cuiabá - UFMT

CAAE: 03791612.6.0000.5541

PARECER CONSUBSTANCIADO DO CEP

Número do Parecer: 36189

Data da Relatoria: 13/06/2012

Apresentação do Projeto:

Trata-se de um estudo descritivo com abordagem quantitativa que se propõe a analisar os erros nos processos de preparo e administração de medicamentos do sistema de medicação e os eventos adversos referentes aos cuidados de enfermagem em terapia medicamentosa em Unidades de Terapia Intensiva Neonatal de Cuiabá, Mato Grosso. Farão parte do estudo recém-nascidos e profissionais da equipe de enfermagem que atuam nas UTIN participantes da pesquisa.

Como critério de inclusão, para os recém-nascidos optou-se por todas as crianças internadas nas UTIN escolhidas por um período determinado, desde admissão até a saída da unidade, seja por alta domiciliar, transferência para outro setor ou outro hospital, ou pela ocorrência de óbito. Já para os profissionais de saúde, além de atuarem nas UTIN escolhidas, devem também desempenhar atividades relacionadas à terapêutica medicamentosa.

A amostra será representada pelos profissionais da equipe de enfermagem que estiverem atuando no momento da coleta de dados (previsto 40).

Na primeira etapa será realizada uma entrevista estruturada com o profissional responsável pela UTIN a fim de conhecer como funciona o sistema de medicação vigente na unidade. A segunda etapa contará com uma observação sistemática da atuação da equipe de enfermagem nos processos de preparo e administração de medicamentos. Os dados desta etapa

serão coletados durante uma semana em cada UTIN, distribuídos nos seguintes períodos: três dias no período da manhã, dois dias no período da tarde, e dois dias no período da noite. Esta etapa tem por finalidade identificar as possíveis falhas nas várias etapas dos processos de preparo e administração de medicamentos nas UTIN que farão parte do estudo. A terceira etapa será efetuada através da coleta de dados nos prontuários dos recém-nascidos internados ao final de cada dia de observação a fim de comparar o que foi feito durante o preparo e administração de medicamentos e identificar a ocorrência de erros no que diz respeito à: erros de omissão; erros de administração de medicamentos não autorizados; erros referentes à via; erros com a dosagem; erros devido ao horário incorreto; erros devido ao preparo incorreto do medicamento; erros devido à utilização de técnicas incorretas de administração; e erros devido a medicamentos deteriorados. Para tanto, será utilizado um roteiro estruturado elaborado pelo pesquisador. Além disso, coletar-se-á também no prontuário dos recém-nascidos dados referentes aos eventos adversos em terapia medicamentosa ocorridos durante o período de internação, referentes à punção periférica, PICC, preparo e administração de medicamentos e hidratação venosa e nutrição parenteral.

Objetivo da Pesquisa:

Objetivo Primário: Analisar os diferentes aspectos da terapia medicamentosa no neonato internado em UTIN, concepções, práticas, e as ações de enfermagem na promoção da segurança do paciente neonatal.

Objetivo Secundário: -Analisar os erros nos processos de preparo e administração de medicamentos do sistema de medicação de Unidades de Terapia Intensiva Neonatal de Cuiabá, Mato Grosso. - Analisar os eventos adversos decorrentes dos cuidados de enfermagem com terapia medicamentosa em recém nascidos internados em Unidades de Terapia Intensiva Neonatal de Cuiabá, Mato Grosso.

Avaliação dos Riscos e Benefícios:

Riscos: A pesquisa não oferecerá nenhum risco para os participantes, exceto o desconforto por serem observados em seu ambiente de trabalho.

Benefícios: A pesquisa não trará benefícios diretos aos participantes, mas possibilitará reflexões sobre a organização do sistema de medicação vigente na instituição estudada.

Comentários e Considerações sobre a Pesquisa:

A pesquisa é de grande relevância para a prática clínica, e deve ser divulgada para todos os profissionais da área. Entretanto foram detectados alguns questionamentos:

Não ficou claro quem serão os 40 participantes previstos: profissional responsável e equipe que será apenas observada? Está incluído o número de crianças previsto?

Como será possibilitado "reflexões sobre o sistema vigente"? Caso seja observado algum tipo de erro ou dificuldade na aplicação dos medicamentos não está previsto nenhum tipo de treinamento, discussão ou outra atividade que possa ser um benefício imediato para a melhoria do cuidado na UTIN? As entrevistas serão gravadas? Este item deve constar na metodologia e no TCLE.

Considerações sobre os Termos de apresentação obrigatória:

- Folha de rosto: adequada, com autorização do responsável pelo HUJM.

- TCLE: direcionado apenas para os entrevistados. Os participantes observados não terão como concordar se querem participar? Eles devem estar cientes do que está sendo observado. Esclarecer como, caso seja necessário, os participantes poderao entrar em contato com o CEP, já que não está incluído nenhm dado de identificação (nome, telefone, endereço).

O projeto cita UTIN de Cuiabá, MT, com observações de uma semana em cada UTIN. Esclarecer quais serão as UTIN pesquisadas e incluir a concordância dos responsáveis de cada hospital participante, já que consta apenas autorização do HUJM.

Recomendações:

Seria importante que os resultados da pesquisa retornassem aos profissionais participantes sobre a forma de alguma atividade que viesse a melhorar o atendimento.

Conclusões ou Pendências e Lista de Inadequações:

- Esclarecer quais são as UTIN pesquisadas pois só está incluída a autorização do HUJM.

- Esclarecer quem são os 40 participantes previstos na amostra.

- Rever a possibilidade de um benefício direto aos participantes da pesquisa.

- TCLE: direcionar para todos os participantes da pesquisa. Incluir dados do CEP.

Situação do Parecer:

Aprovado

Necessita Apreciação da CONEP:

Não

Considerações Finais a critério do CEP:

Esclarecidas todas as pendencias. Projeto aprovado em relação à análise ética.

CUIABA, 13 de Junho de 2012

Assinado por:

SHIRLEY FERREIRA PEREIRA