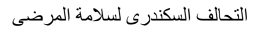
إدارة المخاطر الإكلينيكية

4.11







المحتويات

إدارة المخاطر	٣
تعريفات	٣
لماذا نقوم بإدارة المخاطر ؟	٣
كيفية ضمان برنامج ناجح لإدارة المخاطر؟	٣
متى يكون برنامج إدارة المخاطر مفيداً ؟	٣
أسلوب التعامل مع إدارة المخاطر	ŧ
الإطار العملى لإدارة المخاطر	٥
تقييم المخاطر	٦
السيطرة على المخاطر	١١
سجل المخاطر	١٢
أدوات إدارة المخاطر	١٣



إدارة المخاطر

تعريفات

إدارة المخاطر تعنى التعرف على المخاطر ، وتقييمها ، وترتيب أولوياتها ، ويليها اتخاذ الإجراء التصحيحي للإقلال من أو السيطرة على احتمال تكراره في المستقبل. وفي مجال إدارة المخاطر يستعمل تعبير "المخاطر" (risk) بما يعنى ببساطة احتمال شيء يحدث – في العادة يكون ضاراً – بينما تعبير " الخطر " (hazard) يعنى الحدث ، أو المصدر ، أو الموقف الذي سبب الضرر.

لماذا نقوم بإدارة المخاطر ؟

مزايا إدارة المخاطر في الممارسة السريرية عديدة ، ومنها:

- الأمان.
 - ٢- تحسن من أمان المريض.
- ٣- تحسن درجة التفهم والاتصال داخل فريق الرعاية الصحية.
 - ٤- تحسن جودة الرعاية.
 - ٥- تقلل من حجم الشكاوى.
- ٦- تساعد في عمليات الاعتماد المؤسسي وإعادة توكيد الجودة.

كيفية ضمان برنامج ناجح لإدارة المخاطر؟

المسائل التالية حيوية الإقرارها قبل محاولة تقديم برنامج إدارة المخاطر:

- ١ التزام القيادة.
- ٢ ثقافة أمان المريض.
- ٣ نظام فعال للإبلاغ عن الأحداث.
- ٤ موارد مناسبة (بشرية ومالية) لدعم البرنامج.
- ٥ نظام مراجعة يضمن أن البرنامج يقوم بإخراج المعطيات المقصودة.

متى يكون برنامج إدارة المخاطر مفيداً ؟

- ١- عند تقديم خدمة جديدة.
- ٢- عند تعديل خدمة كانت قائمة من قبل.



٣- عند تقييم سلامة و أمان خدمة قائمة.

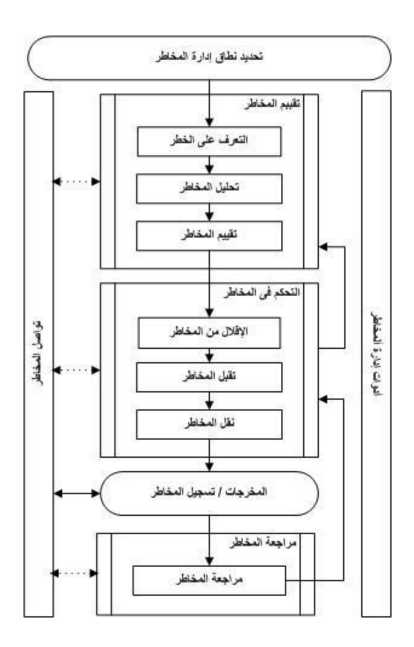
أسلوب التعامل مع إدارة المخاطر

المخاطر تعتبر جزءاً من حياة الإنسان اليومية ، والرعاية الصحية ليست مختلفة عن هذا ، بل إنها مليئة بالمخاطر لكل من المرضى والقائمين على رعايتهم. وجرى العرف على أن إدارة المخاطر كانت تفاعلية (أى بناءً على رد الفعل) في محاولاتها ، في انتظار أن يحدث الضرر ثم النظر في كيفية منع حدوثه مرة أخرى. ولكن اليوم ، المطلوب هو نظرة استباقية حيث يتم التعرف على احتمالات الخطورة ، ومخاطر الضرر المتوقع ، والإجراءات التي يمكن ان تتخذ لمنعها ، أو الإقلال من نتائجها.



الإطار العملى لإدارة المخاطر

إدارة المخاطر تتكون من خطوتين أساسيتين و متتاليتين : تقييم المخاطر ، ثم السيطرة (التحكم) على المخاطر. والشكل التالى يصور المكونات المختلفة لإدارة المخاطر.



ويقتضى لتكامل إطار برنامج إدارة المخاطر أن يتضمن على توثيق المخاطر ، والاتصال ، والمراجعة. و لذلك فأن مخرجات عملية تقييم المخاطر وعمليات التحكم في الخطر عادة يتم توثيقها في سجل المخاطر. اتصالات المخاطر هي المشاركة في المعلومات عن المخاطر فيما بين هؤلاء المشاركين في البرنامج وجميع الأطراف المشاركة في رعاية المرضى. كما أنه يتوقع



من هذه الأطراف التواصل وتبادل المعلومات في جميع مراحل البرنامج ، ولكن من المهم للغاية إتمام الاتصال بالنسبة لمخرجات ونتائج إدارة المخاطر كما هو موضح بالسهم المستمر (غير المتقطع) في الإطار والذي يساعد سجل المخاطر على سهولة إتمامه.

ولضمان أن تؤدى مخرجات برنامج إدارة المخاطر إلى زيادة مساوية أو مقبولة فى مستوى أمان المريض ، فمن الضرورى إجراء عملية مراجعة المخاطر (إعادة تقييم للمخاطر) بالنسبة للأحداث الخاطئة ذات الصلة ، والتى يتم حينئذ توثيقها فى سجل المخاطر لضمان الرصد الأفضل.

وإذا أثبتت عملية المراجعة هذه أن المخاطر ما زالت عالية ، فعندها يصبح من الضرورى إعادة النظر في تدابير السيطرة على المخاطر ، وإذا لم يؤدى هذا إلى الإقلال من المخاطر فقد يحتاج الأمر لإعادة بدء عملية تقييم المخاطر مرة أخرى.

تقييم المخاطر

تتكون عملية تقييم المخاطر من ثلاث خطوات. الخطوة الأولى هى التعرف على مواطن الخطورة ، والثانية هى معرفة ما هى العواقب لهذا الخطر ومدى إمكانية تكرار حدوثه. أما الخطوة الثالثة فهى تتضمن القرار الذى يتم اتخاذه بالنسبة للحاجة إلى اتخاذ المزيد من الإجراءات ضد مخاطر بعينها سواء من الناحية الكمية أو النوعية.

١ - التعرف على الخطر (ما الخطأ الممكن حدوثه):

هناك عدة وسائل يمكن استخدامها في التعرف على العمليات ذات الخطورة في الممارسة والتي تنطوى على خطورة عالية بالنسبة لأمان المريض (أنظر الجدول أدناه). وعندما يتم التعرف على عملية بعينها ، يتم وضعها على هيئة مخطط ويتم تفصيلها إلى خطوات مكوناتها. ومن خلال هذا العمل يتم التعرف على الأحداث التفصيلية التي يمكن أن تؤدى إلى الإضرار بالمريض ، وعندها يمكن التعرف على الخطوة المتعلقة أو المسببة للخطورة.



طرق التعرف على مواطن الخطر:

- الإبلاغ عن واقعة سلبية.
- شكاوى وقضايا مرفوعة.
- مراجعة السجلات الطبية.
- رصد لعملية الممارسة الإكلينيكية (السريرية).
 - اجتماعات بخصوص الوفيات والإصابات.
- المقابلات الشخصية للمريض وطاقم الرعاية الصحية.
 - منظمات (أو جمعيات) سلامة المرضى.

٢ - تحليل المخاطر (مدى الخطورة ومدى التكرار)

تحليل المخاطر هو تقدير الخطورة المرتبطة بالخطر الى الذى تم التعرف عليه. كل خطوة من العملية أو الإجراء المختار يتم تحليلها بواسطة الإجابة عن الأسئلة الثلاثة التالية. السؤال الأول هو: ما هى العواقب لهذا الحدث إذا ما وقع ، والثانى هو: ما مدى توقع تكراره ، والثالث : ما مدى السهولة فى كشفه أو اكتشافه ؟

وفي الإجابة عن السؤال الأول ، يمكن استخدام جدول العواقب التالي.

تصنيف العواقب:

الأثـر	الوصف
الوفاة.	٥ – كارثى
تأثيرات مستمرة ومتصلة على المدى الطويل عند موعد المغادرة.	
الكثير (أكثر من ٥٠).	
إصابة مستديمة.	٤ - كبير (مرتفع)
زيادة في طول مدة الإقامة بالمستشفى بأكثر من ١٥ يوماً.	
متوسط ١٦ – ٥٠.	
إصابة شبه مستديمة.	٣ – متوسط

التحالف السكندري لسلامة المرضى



	زيادة في طول الإقامة بالمستشفى بقدر ٤-١٥ يوم.
1	بسیطة ۳ – ۱۰
۲- بسیط	إصابة لمدة قصيرة.
	زيادة في مدة الإقامة بالمستشفى في حدود ١ – ٣ أيام.
	Y — 1
١- لا يستحق الاهتمام	لا يوجد إصابة
i	ليس هناك زيادة في مدة الإقامة بالمستشفى.
	غير موجودة.

ويمكن أخذ بعض العوامل الأخرى في الاعتبار وتكاملها مع جدول العواقب ، مثل تكلفة حدوث هذه المخاطر ، وتأثيرها على الخدمة ، وتأثيرها على المؤسسة ... الخ.

وعند الإجابة على السؤال الثاني يمكن استخدام جدول الاحتمالات التالي:

تصنيف الاحتمالات:

الأثـر	الوصف
سيحدث/ سيتكرر بلا شك.	ە – مۇكد
متوقع حدوثه يومياً على الأقل.	
أكثر من ٥٠ في المائة.	
ربما يحدث/يتكرر و لكن ليس بصفه مستمرة.	٤ – محتمل
متوقع حدوثه على الأقل أسبوعياً.	
١٠ – ١٥ في المائة.	
قد يحدث أو يتكرر أحياناً.	۳ – ممکن
متوقع حدوثه على الأقل شهرياً.	
١ - ١٠ في المائة.	
لا يتوقع حدوثه/تكراره لكن من الممكن أن يحدث.	۲ - غیر محتمل
متوقع حدوثه على الأقل سنوياً.	
١٠٠١ في المائة.	
هذا ربما لن يحدث/يتكرر أبداً.	۱ – نادر
غير متوقع أن بحدث لسنوات.	
۰،۱ في المائة.	



وفي الإجابة على السؤال الثالث يمكن استخدام جدول الاستكشاف التالي.

توصيف الاستكشاف

الأثـر	الوصف
اكتشافه غير ممكن في أي مرحلة من النظام.	٥ - نعيد
صفر - ٥ في المائة.	
الخطأ نادراً ما يكتشف قبل وصوله للمريض.	٤ – ضعيف
٦ – ٣٩ في المائة.	
الخطأ لا يتم اكتشافه دائماً قبل وصوله للمريض.	۳ – متوسط
٤٠ – ٧٤ في المائة.	
الخطأ يتم اكتشافه من وقت لآخر قبل وصوله للمريض.	۲ - قوى
٧٥ – ٩٤ في المائة.	
الخطأ سيتم دائماً تقريباً اكتشافه.	١ - قوى للغاية
٩٥ – ١٠٠ في المائة.	

٣ - تقييم المخاطر (هل نحتاج لعمل شيء ما ؟)

إن تقييم المخاطر يستعرض الأدلة المقدمة من خلال الخطوة السابقة (تحليل المخاطر) ويتم التخاذ القرار سواء للقيام بإجراء للسيطرة على الخطورة إذا اعتبرت عالية بما يكفى ، أو عدم القيام بإجراء إذا كانت الخطورة تعتبر ضعيفة. بالإضافة إلى ذلك ، فإن تقييم المخاطر يمكن أن يساعد فرق (أطقم) السلامة في ترتيب أولويات مجموعة من المخاطر التي تم التعرف عليها ، وبهذا تيسر اختيار الأكثر أهمية لمعالجتها (السيطرة على المخاطر). وهناك وسيلتين يمكن استخدامهما في عملية تقييم المخاطر.

مصفوفة المخاطر

هذا النموذج يتيح التخطيط لعواقب المخاطر مقابل احتمال التوصل إلى تقدير أو تقييم درجة المخاطر ، وعلى كل مؤسسة أن تقرر المستوى أو الدرجة التى عندها يعتبر الخطر غير مقبول وأن الأمر يحتاج لاتخاذ إجراءات حاسمة ، كما أن هذا النموذج يمكن أن يساعد فى إتخاذ القرار نحو المستوى الإدارى الذى ينبغى أن يشارك فى السيطرة على المخاطر ، ومدى السرعة التى يجب أن يكون عليه الاستجابة.



ونجد فيما يلى جدول يمكن استخدامه للمساعدة في الوصول إلى القرار:

ہ کارثی	٤ كبير	۳ متوسط	بسيط	۱ غیر ملحوظ	الاحتمال
70	۲.	10	١.	٥	٥ – مؤكد
۲.	١٦	١٢	٨	٤	٤ – محتمل
10	17	٩	٦	٣	۳ – ممکن
١.	٨	٦	٤	7	۲- غیر محتمل
0	٤	٣	۲	١	۱ – نادر

قصىوى	عالية	متوسطة	منخفضة	الخطورة
70 - 10	۱۲ – ۸	۲ – ٤	۱ – ۳	

مؤشر الحرجية

مؤشر الحرجية واختصارها Criticality Index) CI) يعرف أيضاً باسم "رقم أولوية المخاطر " Risk مؤشر الحرجية واختصارها Priority Number وهو تقييم رقمى للمخاطر ويمكن استخدامه في ترتيب أولويات المخاطر قبل اختيار أكثرها وضوحاً للسيطرة عليها. ويمكن حساب هذه الأرقام باستخدام المعادلة التالية:

مؤشر الحرجية CI = الاحتمال (L) × العاقبة (C) × درجة الرصد (D)

حيث ترمز الحرف (L) إلى الاحتمال (Likelihood) ، والحرف (C) إلى عاقبة المخاطر (Detectability). والحرف (Detectability).



السيطرة على المخاطر

الوضع المثالى يحتم أن كل المخاطر يجب إلغائها ، ولكن فى الواقع أن هذا غير ممكن. ولكن هناك خطوات محددة يمكن اتخاذها للوصول بالاحتمال للحد الأدنى فى حدوثه ، والإقلال من عواقب المخاطر ، وزيادة درجة رصدها. وهذا يمكن عمله من خلال الآتى :

١ - الإقلال من المخاطر:

هذا هو الخط الرئيسى للتعامل مع أى مخاطر فى الممارسة السريرية ، فالإقلال من المخاطر يهدف إلى منع المخاطر أن تحدث ، وإما إقلال تأثيراتها الضارة للحد الأدنى أو منعها من الوصول للمريض فى حالة أن حدوثها لم يستطاع منعه.

٢ - قبول المخاطر:

إذا لم يستطاع منع حدوث المخاطر بالكامل وكانت العواقب في حدها الأدنى ، حينئذ يمكن قبولها كجزء من الممارسة ، ولكن ينبغي على كل من له علاقة بالحدث أن يبقى منتبها لمثل هذه المخاطر وأن يكون متدرباً على التعامل معها بكفاءة حتى يمكنه الإقلال قدر المستطاع من الأضرار التى تتتج عنها.

٣ - تحويل المخاطر:

إذا كانت الخدمات والخبرات المتوفرة محدودة ، حينئذ يتم تحويل الخدمة إلى وحدة أخرى أكثر كفاءة وتأهيلاً وخبرة مما يقلل من المخاطر للحد الأدنى. وهذا أيضاً ينطبق على تغطية شركات التأمين في إدارة المعالجات الأكثر تعقيداً والأكثر تكلفة.

والجدول التالي يلخص وسائل السيطرة على المخاطر:

التعرف على وتطبيق إجراءات أو أنشطة بديلة لإزالة المخاطر.	التجنب
أن يكون هناك خطة مسبقة للعمل يبدأ تطبيقها عند حدوث المخاطر.	الاحتواء
وضع إجراءات لمنع مشكلة ما عن الحدوث.	المنع
اتخاذ خطوات للإقلال من احتمال تطور المخاطر أو من تأثيراتها.	الإقلال
تحويل المخاطر إلى طرف ثالث.	التحويل
تحمل أو تقبل المخاطر عندما يكون احتمالها وتأثيرها بسيطاً نسبياً.	القبول

التحالف السكندري لسلامة المرضى



سجل المخاطر

يمكن أن يوصف سجل المخاطر بأنه دفتر أو مكان لحفظ تقييمات المخاطر المختلفة ووسائل التحكم فبه التى تمت داخل المؤسسة ، وهو وثيقة ديناميكية (حركية) تمكن المؤسسة من فهم الصورة الواقعية للمخاطر التى تواجهها، كما أنه يوفر هيكلاً لتجميع المعلومات والبيانات عن المخاطر ، والتى ستساعد فى كل من تحليل المخاطر وفى اتخاذ القرارات فى كيفية السيطرة على هذه المخاطر وإدارتها ورصدها ومراقبتها.



أدوات إدارة المخاطر

هناك العديد من الأدوات التي يمكن استخدامها لإدارة ناجحة ومؤثرة للمخاطر كما هو موضح في الجدول التالي:

أدوات إدارة المخاطر

- وسائل تسهيل إدارة المخاطر (رسوم بيانية ، قوائم الحصر ... الخ).
- مواضع الفشل و تحليل التأثيرات Failure Mode Effects Analysis
- مواضع الفشل و تحليل التأثيرات للرعاية الصحية Healthcare Failure Mode Effects Analysis
 - تحليل الخطورة والنقاط الحرجة للسيطرة Hazard Analysis & Critical Control Points
 - تحليل حركة الخطورة Hazard Operability Analysis
 - التحليل المبدئي للخطورة Preliminary Hazard Analysis
 - تحديد واستخلاص مرتبة درجة المخاطر.
 - تحليل موانع الحدوث ووسائل السيطرة على المخاطر.
 - أدوات إحصائية داعمة.



طريقة تحديد مواضع الفشل و تحليل تأثيراتها FMEA

تشمل هذه الطريقة على تحديد إحتمالات حدوث قصور متعلق بإجراء معين و تحديد تأثير ذلك القصور مع مسبباته و تقديم مقترحات للإقلال من تكراره أو تأثيره الضار.

خطوات التحليل

- ۱ تكوين فريق متعدد الأوجه Multidisciplinary team.
 - ٢ اختيار عملية عالية الخطورة للتحليل.
 - ٣ وصف ورسم مخطط للعملية.
- ٤ التعرف على المواطن التي يمكن أن تفشل فيها العملية (تفشل في القيام بالمهمة المطلوبة).
 - ٥ التعرف على التأثيرات المحتملة لكل فشل.
 - ٦ التعرف على وسائل السيطرة القائمة لرصد الفشل.
 - ٧ ترتيب أولويات عمليات الفشل المختلفة التي تم التعرف عليها.
 - ٨ تحديد أسباب عمليات الفشل التي تم التعرف عليها.
 - ٩ إعادة تصميم العملية للإقلال من مخاطر الفشل وتأثيراتها على المرضى.
 - ١٠- تطبيق ومراجعة عملية إعادة التصميم.

الخطوة رقم (١):

فريق النظم المتعددة

لضمان نتيجة ناجحة من تطبيق تحليل تأثير نموذج الفشل FMEA فإن تشكيل فريق متعدد النظم ضرورى وهام ، ويتم الحفاظ على عدد منخفض - حوالى - - أفراد - والفرق فى العادة تتضمن أطباء ، وممرضات ، ومديرين للمخاطر أو مديرين لسلامة المريض ، بالإضافة إلى أى تخصصات أخرى متصلة بالعملية التى يتم تحليلها ، والصيادلة الذين يتعاملون مع سلامة العلاج ، والجراحين الذين يتعاملون مع السلامة الجراحية ، والفنيين العاملين ببنك الدم الذين يتعاملون مع سلامة عمليات نقل الدم.

الخطوة رقم (٢):

اختيار العملية المطلوية

يتم اختيار هذه العملية في العادة من واقع مصادر معلومات المستشفى بالنسبة للأحداث الضارة أو من التوصيات التي قدمتها مؤسسات سلامة المريض (أنظر التعرف على المخاطر).

الخطوة رقم (٣):



خريطة العملية

من الضرورى لنجاح تحليل تأثير نموذج الفشل FMEA أن يتفهم جميع أعضاء الفريق العملية التي يتم تحليلها ، ولهذا يتم تتبع العملية من نقطة بدايتها وحتى انتهائها. كما أنه من الأفضل أن يتم تفصيل أجزاء هذه العملية إلى مكوناتها ، كما أن المهارات المتصلة بتخطيط الرسوم البيانية تساعد لأقصى حد في هذه الخطوة. وفيما يلى بعض الأشكال الأساسية التي يتم استخدامها في بناء الرسم البياني.

إتخاذ قرار	البداية / النهاية
وصلة	عملية / إجراء

الخطوة رقم (٤):

نموذج الفشل

يتم تقييم كل مكون من مكونات العملية ، ثم تحديد ما الخطأ الذي يمكن أن يحدث في هذه العملية. وهذه الخطوة يمكن أن تتم من خلال مجموعة من أسئلة " ماذا لو؟ " ، وأن تتم عملية إعادة بحث عقلي فيما بين أعضاء الفريق حتى يمكن تحديد الاحتمالات المختلفة للفشل في العملية ، وإحتمالات تكرارها (أنظر تحليل المخاطر).

الخطوة رقم (٥):

تحليل التأثيرات

يجب تحديد تأثيرات كل فشل ومدى تأثيرها على المرضى أو على المؤسسة (أنظر تحليل المخاطر).

الخطوة رقم (٦):

عناصر السيطرة

يتم التعرف على عناصر للسيطرة أو الحماية القائمة والتي تساعد على الكشف عن أى نموذج للفشل يتم التعرف عليه (أنظر تحليل المخاطر).



(يمكن استخدام صفحة رقم ١ من تحليل تأثير نموذج الفشل FMEA في الخطوات ٤ إلى ٦)

الخطوة رقم (٧):

ترتيب الأولويات

يتم تحديد أولويات حالات الفشل التي تم التعرف عليها باستخدام مؤشر الحرجية (أنظر تقييم المخاطر وصفحة ٢ من تحليل تأثير نموذج الفشل FMEA) للتعرف على ما يمثل أقوى تهديد للمرضى أو المؤسسة. فإذا تم التعرف على عدد كبير من نماذج الفشل فإنه من الأفضل والأكثر فعالية أن يتم التعامل مبدئياً مع حالات الفشل الأكثر وضوحاً ، أما باقى نماذج الفشل الأخرى فيتم التعامل معها فيما بعد وفق ترتيب تنازلى. كما أن حلول نماذج الفشل الأكثر وضوحاً قد تكون أيضاً صالحة إلى نماذج الفشل الأقل أهمية ، وأن بعض المؤسسات تحدد جدولاً يقوم على مؤشر "قطع" أو فصل لما هو حرج (cut-off criticality index) لإمكان تحديد أى نماذج الفشل بتم التعامل معها.

الخطوة رقم (٨):

الأسياب

يتم تحديد – من خلال المناقشة المفتوحة – الأسباب المحتملة والعوامل التمهيدية لحالات الفشل التي تم التعرف عليها ، وأن استخدام الرسم البياني للخطأ المنطقي Reason's Error ، أو الشكل البياني المسمى "هيكل السمكة" Fish bone قد يساعد على التحليل المطلوب.

الخطوة رقم (٩):

التحسين

بالنسبة لكل نموذج من نماذج الفشل التي تم اختيارها ، يتم التعرف على الإجراءات المطلوب اتخاذها للإقلال من مؤشر درجة الحرج والتي ينبغي أن تؤدى إلى واحد – أو أكثر – من الاحتمالات التالية :

- ١ الإقلال من درجة احتمال الفشل أن يحدث.
- ٢ تخفيض مستوى الضرر الناتج عن الفشل للحد الأدنى.
- ٣ زيادة احتمالات رصد واكتشاف الفشل قبل أن يصل إلى المريض.

الخطوة رقم (١٠):

التحالف السكندرى لسلامة المرضى



دورة التحسين والسلامة

بمجرد أن يتم التعرف على خطوات التحسين ، يجب أن يتم تنظيم خطة العمل لاستخدام وتطبيق خطوات التحسن المقترحة. وقبل التطبيق الشامل ، ينصح تجميع الملومات والبيانات وتحليلها للتأكد من أن التحسينات المقدمة ستؤدى إلى زيادة في ضمان عملية السلامة للمريض (تخفيض مؤشر الحرج).



مؤشر درجة الحرج	(١	(صفحة	الفشل	نموذج	تأثير	حليل
-----------------	----	-------	-------	-------	-------	------

الصفحة: رقم من	التاريخ:	رع العملية:
,	_	

مؤشر	درجة	عوامل السيطرة	عاقبة	تأثير الفشل	الاحتمال	نموذج الفشل	خطوة العملية
الحرج	الرصد(D)		الفشل(C)		(L)	_	

(L) الاحتمال (Likelihood) ، (C) عاقبة المخاطر (C) عاقبة المخاطر (C) عاقبة المخاطر (Detectability).



تحليل تأثير نموذج الفشل (صفحة ٢) درجة الأولوية

العملية

مؤشر درجة الحرج	نموذج الفشىل	خطوة العملية	الدرجة



تحليل تأثير نموذج الفشل (صفحة ٣) مؤشر درجة الحرج	
العملية:	التاريخ: من
خطوة العملية:	
نموذج الفشل:	مؤشر الحرج الحالى:
تأثير الفشل:	عناصر السيطرة الحالية:

مؤشر الحرج الجديد			مؤا	تاريخ الإنتهاء	التاريخ المستهدف	القائم بالمهمة	التأكيد	الحلول	الأسباب
L	С	D	CI						

(L) الاحتمال (Likelihood) ، (C) عاقبة المخاطر (C) عاقبة المخاطر (C) عاقبة المخاطر (Detectability).