

Receptor de Transplante

Recibir un órgano involucra serios procedimientos médicos — entonces, someterse a un transplante es una decisión importante. Para asegurarse de que usted está listo a decidir, **utilice esta lista de información mientras conversa con sus proveedores de cuidado de salud sobre ser receptor de transplante.** Puede ayudarle a asegurarse de cubrir temas importantes que podrían afectar su decisión.

Calificándose y preparándose para un transplante

Mis proveedores de cuidados de salud me han informado sobre:

- Cualquiera de los exámenes y consultas que son requeridas como parte de la evaluación para recibir un transplante.
- Como se toma la decisión para aceptar a alguien como un receptor de transplante.
- Implicaciones sobre la colocación en la lista nacional de espera para transplante de órgano sólido de la Organización Nacional de Transplantes (“United Network for Organ Sharing”, o “UNOS”, por sus siglas en inglés).
- El compromiso que un receptor debe cumplir de mantener a un régimen médico a corto y largo plazo.

Consideraciones financieras

Mis proveedores de cuidados de salud me han informado sobre:

- Toda cobertura u obligación financiera que yo pueda tener cómo receptor.
- La posibilidad de que como receptor de transplante, mis medicinas inmunosupresoras no sean pagadas por “Medicare Parte B”. (Esto ocurre solamente si el transplante se realiza en un centro de transplante no aprobado por “Medicare”).

El Centro de Transplante

Mis proveedores de cuidados de salud me han informado sobre:

- La historia del centro de transplante y los miembros del equipo involucrados en el cuidado de los pacientes de transplantes.
- Todos requerimientos de Medicare no alcanzados por el centro de transplante.
- Las estadísticas más recientes del centro de transplante con el número de pacientes vivos e injertados (órganos transplantados) que todavía funcionan un año después del transplante. Estas estadísticas son del Registro Científico de Receptores de Transplante, (“Scientific Registry of Transplant Recipients”, SRTR, por sus siglas en inglés), obtenidas en <http://srtr.transplant.hrsa.gov>.

Derechos y alternativas

Mis proveedores de cuidados de salud me han informado sobre:

- Alternativas en lugar del transplante (otros tratamientos que puedan ser apropiados para mí).
- Mí derecho a negarme a un transplante en cualquier momento.

Hablando acerca de... consentimiento informado

La conversación que usted tenga con sus proveedores de cuidados de salud es una parte importante del **consentimiento informado**. El consentimiento informado es el proceso legal para aprender factores claves sobre un procedimiento y el estar de acuerdo voluntariamente a someterse al mismo a pesar de los riesgos. Entonces, cuando sus proveedores conversan sobre el tema de transplante de órganos con usted, no tenga miedo de hacerles preguntas. Es importante que todas sus preguntas sean contestadas antes de que usted esté de acuerdo a someterse a un transplante.

Procedimientos, riesgos y resultados

Mis proveedores de cuidados de salud me han dado información específica sobre el transplante que estoy considerando, incluyendo:

- El procedimiento quirúrgico.
- Problemas del donante que podrían afectar el éxito del injerto o mi salud como receptor. Estos incluyen pero están limitados a la historia del donante, condición o edad y mi riesgo de contraer el virus inmunodeficiencia humana (VIH), (HIV, por sus siglas en inglés) u otras enfermedades si no son detectadas en un donante infectado.
- Riesgos para el receptor, incluyendo pero no limitado a:
 - Riesgo de muerte, infección, el rechazo del órgano transplantado, sangrado, formación de un coágulo de sangre, cáncer, enfermedades cardíacas, enfermedad renal y otros cambios en la salud en general.
 - Impacto en la familia y vida social.
 - Estrés psicológico.
 - Impacto en el desarrollo (niños receptores).
- Los resultados nacionales y los resultados específicos del centro de trasplantes — resultados específicos para receptores: <http://srtr.transplant.hrsa.gov>