
CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA LA ADMINISTRACION DE COMPONENTES SANGUINEOS

EL consentimiento informado para la administración de componentes sanguíneos tiene como finalidad informarlo para que usted pueda consentir o rechazar la administración de componentes sanguíneos.

Como paciente, usted tiene derecho a que se le informe sobre la administración de componentes sanguíneos para que una vez conocidos los beneficios, riesgos y peligros potenciales usted pueda autorizar o no la administración de los componentes.

La administración de componentes sanguíneos incluye:

- GLOBULOS ROJOS (ayudan a transportar el oxígeno).
- PLAQUETAS (ayudan a coagular la sangre).
- PLASMA (contiene factores que ayudan a la coagulación sanguínea),
CRIOPRECIPITADO (contiene factores específicos de coagulación).
- SANGRE TOTAL (contiene todas las propiedades anteriores).

El origen de los componentes sanguíneos puede ser de un donante o de la propia sangre del paciente que ha sido recolectada y procesada con anterioridad.

Algunos pacientes no pueden hacer donación de su propia sangre con anterioridad, debido a su condición médica o porque la cantidad excede el número de unidades que pueda donar.

Todos los componentes sanguíneos antes mencionados, son en la actualidad examinados y revisados para detectar la presencia de agentes infecciosos potencialmente contagiosos de acuerdo a los estándares de calidad y procesamiento establecidos por el Ministerio de la Protección Social a través de la Red Nacional de Bancos de Sangre.

Los métodos de monitoreo de los componentes sanguíneos donados no elimina la posible transmisión de todas las enfermedades infecciosas perjudiciales.

Antes de la transfusión Usted tendrá la oportunidad de hacer preguntas sobre este procedimiento, sus riesgos y los riesgos de usar el procedimiento.

La administración de componentes sanguíneos pueden ocasionar reacciones adversas, definidas como toda respuesta anormal que presenta en el receptor de un componente sanguíneo, durante o con posteridad a la transfusión, tales como:



- Fiebre con o sin escalofrío
- Escalofrío con o sin fiebre
- Alteración de la función renal
- Dolor en el sitio de infusión o en el tórax, abdomen o flancos
- Modificación de la tensión arterial
- Dificultad respiratoria
- Alteraciones cutáneas como prurito, urticaria, edema localizado o generalizado.
- Nauseas con o sin vómitos
- Cambios del color de la orina
- Transmisión de infecciones
- Anafilaxis.
- Paro cardíaco

Usted tendrá el derecho de deshacer el consentimiento, Usted será informado sobre si su decisión podría afectar el resultado de su tratamiento o cambiar las opciones de terapéuticas.

Finalmente una vez suministrada toda la información necesaria para la realización de los procedimientos, usted manifestará libre y voluntariamente, por escrito su autorización, la cual quedara consignada en la historia clínica.