

FORMULARIO INDOT - RTH - 01 REGISTRO PARA PACIENTES CANDIDATOS A TRASPLANTE HEMATOPOYÉTICO

VERSIÓN

0 1

TRAZABILIDAD

RTH-01-CZ..-PPS-2014-.....

	SOLICITUD DE INGRESO								
Ciudad:	Provincia:	Fecha:							
DATOS DE LA INSTITUCIÓN QUE SOLIC	CITA INGRESO:								
Nombre del Hospital de Procedencia: (si con	responde a un Hospital del IESS, ISSFA, ISPOL	adjunte la documentación del beneficiar	io o afiliado principal):						
Coordinador de Trasplante:			CÓDIGO:						
DATOS DE IDENTIFICACION DE DECE	(NOMBRES Y API	ELLIDOS)							
DATOS DE IDENTIFICACION DEL RECERAPEllidos y Nombres:	TOR:	Cédula: (
Apeliaos y Nombres.		Cedula.							
Lugar y Fecha de Nacimiento:		Nacionalidad:	Edad:						
Dirección Domiciliaria:									
Provincia:	Cantón: Re	ferencia domicilio:							
Teléfono Domicilio:	Telé	éfono Móvil:							
Correo Electrónico:									
Persona de Referencia:	Relación de pai	rantassa							
Teléfono Domicilio:		fono Móvil:							
Correo Electrónico:) Tele	/							
		/							
DATOS CLÍNICOS DEL RECEPTOR:									
Diagnóstico:) CIE10: (
Remisión Completa:	Remisión Parcial:	No respuesta:							
Peso en Kg.:	la en cm:	SC/m2:							

Describa la situación clínica al debut de la enfermedad paciente candidato a trasplante hematopoyético, adjunte los estudios, según corresponda (mielograma, citometría de flujo, estudio citogenético, estudio de líquido cefalorraquídeo, estudio genético molecular, biopsia de médula, biopsia ganglionar) y defina los factores de riesgo que permiten la indicación de trasplante de progenitores hematopoyéticos.

DEFINA EL STATUS ACTUAL DEL PACIENTE CANDIDATO A TRASPLANTE HEMATOPOYÉTICO:

Consiste en determinar la condición clínica del paciente previo al trasplante, incluya los estudios que corresponda (Hemograma, química sanguínea completa, test de hemostasia, grupo sanguíneo, mielograma, citometría de flujo para enfermedad mínima residual, estudio de liquido cefalorraquídeo, estudio citogenético, estudio genético molecular para enfermedad mínima residual, biopsia de médula, biopsia ganglionar, estudios de imagen, serología viral: hepatitis B y C, HIV, CMV, Epstein Barr, PPD, estudios de cinética de hierro: Hierro sérico, Índice de saturación de la transferrina, transferrina, ferritina.

EN CASO DE APLASIA MEDULAR, ANEMIA DE FANCONI Y SÍNDROME MIELODISPLÁSICO DESCRIBA LA HISTORIA TRANSFUSIONAL:

Número de transfusiones, tipo de componente, si fueron irradiados y filtrados, etc.

REGISTRO DEL TIPO DE TRA	ASPLANTE:				
AUTÓLOGO:	ALOGÉNICO:	RELACIONADO:		NO RELACIONADO:	
		Sangre Periférica		Sangre Periférica	
		Médula Ósea		Médula Ósea	
		Cordón Umbilical		Cordón Umbilical	
ESTUDIO DE HISTOCOM	PATIBILIDAD (HLA):			
Alta Resolución:					
Fenotipo Receptor:					
Fenotipo Donante compa					
*Fenotipo Donante no co	mpatible:				
*Fenotipo Donante no Co	mpatible:				
*Fenotipo Donante no Co	mpatible:				
*Fenotipo Donante no Co	mpatible:				
*Se requiere fenotipo de dona	ntes no compatibles (p	padres, hermanos, otros) poi	registro nacional de posibl	es donantes HLA para trasp	plantes no relacionados.
DATOS DE IDENTIFICACI	ÑON DEL DONAN	TF·	_	_	
Apellidos y Nombres:		· - ·		Cédula:	
Lugar y Fecha de Nacimien	ito:		Nacionali	dad:	Edad:
Dirección Domiciliaria:					
Provincia:	Cant	ón:	Referencia domicilio:		
Persona de Referencia: (Relación o	le parentesco:		
Teléfono Domicilio:			Teléfono Móvil:		
Correo Electrónico:			/		
CERTIFICACIÓN:					
Certificamos que:	(NOI	MBRES Y APELLIDOS)	con número	o de cédula	de
a	nños de eda		apto para rec	ibir trasplante h	ematopoyético de
donador		y se	ha realizado todos los	estudios pre-trasplante	necesarios para su
registro y evaluación por l	as Unidades Médica	s Acreditadas por el INDO	OT para este tipo de tras _l	plante.	
MÉDICO NOMBRE:	O TRATANTE			COORDINADOR DE T NOMBRE:	RASPLANTES
C.I.					