



CIRCULAR Nº 2/2021 – ORGANIZACIÓN NACIONAL DE TRASPLANTES

OBJETO: Exclusión de paciente por trasplante renal final.

DESTINATARIOS: Coordinadores Autonómicos de Trasplante, Coordinadores Hospitalarios de Trasplante, Equipos de Trasplante de órganos.

FECHA: 8 de abril de 2021.

VER FICHA DE EXCLUSIÓN EN PÁGINA SIGUIENTE.



FICHA DE EXCLUSIÓN DE PACIENTE POR TRASPLANTE RENAL

HOSPITAL TRASPLANTADOR

HOSPITAL TX:

ÓRGANO/S: RIÑÓN DCHO. RIÑÓN IZQDO.

FECHA TRASPLANTE:

DATOS DEL RECEPTOR

CÓDIGO ONT:

Nombre y Apellidos:

Fecha de Nacimiento:

Sexo:

Grupo: Rh:

Peso: Talla:

Serología: VIH: AgHBs: VHC: (PCR)

DATOS DE FILIACIÓN

DNI /NIE:

CIP:

NSS:

País de Nacimiento:

Si no nacido en España: ¿Residente habitual? No Sí (Año inicio residencia)

CCAA de Residencia:

DATOS DEL ESTUDIO

Fecha de Inclusión en LE:

Estado en Lista previo al Trasplante:

Diagnóstico: (Ver tabla anexo 1)

Observaciones:

DATOS DEL DONANTE

HOSPITAL DONANTE:

CÓDIGO ONT:

*En caso de haber recibido un trasplante si el paciente ha vuelto a diálisis, indicar la última fecha de entrada en lista de espera (tras el trasplante fallido)



Anexo 1: Diagnósticos:

CATEGORÍA	DIAGNÓSTICO
Enfermedad congénita	Displasia/hipoplasia congénita - sin especificar
	Oligomeganefronia
	Síndrome de Agenesia de la Musculatura Abdominal - Síndrome de Abdomen en Ciruela Pasa - Síndrome de Prune Belly
Enfermedades renales familiares / hereditarias	Enfermedad renal quística - no especificada
	Cistinosis
	Enfermedad de Fabry - sin histología
	Síndrome de Alport - sin histología
	Nefropatía hereditaria - otros
	Enfermedad renal quística medular de tipo I
	Enfermedad renal poliquística autosómica dominante (AD) - tipo no especificado
	Enfermedad renal poliquística autosómica recesiva (AR)
Hiperoxaluria primaria no especificada	
Nefritis intersticial	Nefritis tubulointersticial inducida por medicamentos - medicamento no especificado - sin histología
	Nefropatía crónica por ácido úrico - sin histología
	Nefritis túbulointersticial - sin histología
	Nefropatía Inducida por plomo - sin histología
	Enfermedad renal crónica (ERC) / insuficiencia renal crónica (IRC) - etiología incierta / desconocida - sin histología
	Nefropatía Producida por (Fármacos) Analgésicos - sin histología
	Nefropatía Inducida por cisplatino - sin histología
Nefropatía Inducida por ciclosporina - sin histología	
Glomerulonefritis primaria	Glomerulonefritis Rápidamente Progresiva (extracapilar con semilunas)
	Glomerulonefritis Mesangiocapilar Tipo 2 (Enfermedad por Depósitos Densos)
	Glomeruloesclerosis Focal y Segmentaria (GSFS) Primaria
	Síndrome Nefrótico Congénito (SNC) - Glomeruloesclerosis focal y segmentaria (GFS)
	Glomerulonefritis - histologicamente indeterminada
	Enfermedad Renal Crónica (ERC) / Insuficiencia Renal Crónica (IRC) - etiología incierta / desconocida - sin histología
	Nefropatía por IgA - comprobada histológicamente
	Glomerulonefritis Mesangiocapilar Tipo 1
Nefropatía Membranosa - Idiopática	
Pielonefritis	Vejiga Neurógena Congénita
	Nefropatía por Reflujo primaria - esporádica
	Uropatía obstructiva adquirida / Nefropatía - no especificada
	Obstrucción Congénita de la unión Vésico-Uretral
	Enfermedad Renal Crónica (ERC) / Insuficiencia Renal Crónica (IRC) - etiología incierta / desconocida - sin histología
Nefropatía por cálculos / urolitiasis - no especificada	
Enfermedad glomerular / sistémica secundaria	Amiloidosis renal - sin especificar
	Crioglobulinemia mixta esencial- sin histología
	Nefropatía diabética en la diabetes tipo I - sin histología
	Nefropatía diabética en la diabetes tipo II - sin histología
	Nefropatía IgA secundaria a cirrosis hepática - sin histología
	Enfermedad Antimembrana Basal Glomerular (MBG) / Síndrome de Goodpasture - sin histología
	Síndrome hemolítico urémico (SHU) atípico - sin diarrea
	Púrpura Henoch-Schonlein / nefritis - sin histología
	Lupus eritematoso sistémico / nefritis - sin histología
	Enfermedad renal crónica (ERC) / insuficiencia renal crónica (IRC) - etiología incierta / desconocida - sin histología
Riñón de mieloma - sin histología	
Esclerodermia renal / esclerosis sistémica- sin histología	
Granulomatosis de Wegener - sin histología	
Enfermedades vasculares	Nefropatía hipertensiva crónica - sin histología
	Nefropatía hipertensiva maligna / Nefropatía acelerada por hipertensión - sin histología
	Nefropatía isquémica / enfermedad microvascular - con diagnóstico histológico
	Poliarteritis nodosa
Enfermedad renal ateroembólica - sin histología	
Otros	Nefropatía por ácido aristolóquico (Nefropatía endémica/ Nefropatía (endémica) de los Balcanes/ Nefropatía por hierbas chinas) - sin histología
	Enfermedad Renal Crónica (ERC) / Insuficiencia Renal Crónica (IRC) - etiología incierta / desconocida - sin histología
	Tumor renal - sin especificar
	Otros trastornos renales identificados
	Enfermedad renal crónica (ERC) / insuficiencia renal crónica (IRC) debida a pérdida traumática de riñón
Tuberculosis renal	
Necrosis cortical aguda	