

INFORMAZIONI MEDICHE SULL' UTILIZZO DEGLI EMOCOMPONENTI PER USO NON TRASFUSIONALE (EuNT)

Gentile Signore/a,

l'utilizzo di Emocomponenti per uso non trasfusionale (EuNT) si è diffuso in diversi campi specialistici della medicina e della chirurgia. In relazione alle modalità di impiego degli emocomponenti ad uso non trasfusionale; occorre distinguere:

- **uso topico** - applicazione su superfici cutanee o mucose;
- **uso infiltrativo**- l'infiltrazione intra-tissutale o intra-articolare;
- **uso chirurgico**- l'applicazione locale in sedi chirurgiche.

La terapia con l'EuNT che Le è stata proposta, trova diversi utilizzi; si tratta, infatti, di un prodotto ottenuto dalla centrifugazione e separazione del sangue intero nei suoi diversi emocomponenti: concentrato piastrinico, gel piastrinico, colla di fibrina, crioprecipitato, siero collirio.

Le piastrine, ricche in fattori di crescita (Growth Factors, GFs), applicate localmente sulle lesioni, esercitano un'azione riparativa e rigenerativa dei tessuti interessati.

La terapia con EuNT risulta molto versatile e viene consigliata nelle lesioni che guariscono con difficoltà utilizzando i comuni presidi terapeutici a base di medicazioni convenzionali trovando applicazione in ortopedia e il suo utilizzo si è esteso anche in altri ambiti specialistici per la terapia di patologie caratterizzate da difetto dei processi di riparazione, riguardante anche tessuti molli, come ulcere cutanee di varia origine, tendini, epitelio corneale. Gli EuNT possono essere prodotti utilizzando componenti ematici autologhi, cioè dello stesso richiedente, che lo utilizzerà (Autologo) oppure, nel caso in cui non fosse possibile, utilizzando componenti ematici provenienti da donatore di sangue (Omologo); in tal caso l'unità di sangue da cui viene preparato l'EuNT viene sottoposta a tutti gli esami virologici previsti dalla legge, per garantire la massima sicurezza al paziente e prevenire il rischio infettivologico. I componenti ematici autologhi, in caso di mancato utilizzo, non verranno utilizzati per la trasfusione / terapia omologa, ma, raggiunta la data di scadenza, saranno eliminati.

L'EuNT può essere prodotto con varie modalità ed applicato con metodi diversificati, sulla base delle esigenze terapeutiche del paziente, dipendenti dall'evento patologico da risolvere. Gli emocomponenti ad uso non trasfusionale, oggetto delle indicazioni terapeutiche, sono quelli previsti dal Decreto Ministeriale del 1° agosto 2019 - Modifiche al decreto 2 novembre 2015, recante: «Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti», che distingue prodotti di origine piastrinica, prodotti di origine plasmatica e prodotti di origine sierica. L'utilizzo di EuNT rappresenta una terapia efficace, economica e sicura in un'altissima percentuale di casi; spesso è una valida alternativa a trattamenti di tipo chirurgico.

Sebbene rare, possibili complicanze al trattamento sono rispettivamente:

- nel caso dell'**EuNT Autologo**
 - 1) effetti collaterali legati alla venipuntura (gonfiore, ematoma, vertigini, lipotimia)
 - 2) mancata risposta terapeutica;
 - 3) cause tecniche durante la lavorazione (rottura sacca, rottura kit dedicato)
- nel caso dell'**EuNT Omologo**
 - 1) rischio immunologico;
 - 2) rischio di trasmissione di malattie infettive (epatite B e C, HIV, Sifilide, infezioni batteriche/virali);
 - 3) intolleranza al trattamento.

In relazione alle mie condizioni cliniche, mi è stata proposta la terapia con:

EuNT AUTOLOGO

EuNT OMOLOGO

L'informazione è il vero e proprio inizio dell'atto medico e parte integrante della nostra professione per questo anche il più piccolo dubbio o la più sottile incertezza debbono essere risolti con le spiegazioni necessarie che saremo lieti di fornirle.

Il Signor/Signora:

ha personalmente ricevuto le informazioni dal Dott.

Data, ___/___/_____

Firma del paziente _____

In caso di minore:

Il padre _____

firma _____

La madre _____

firma _____

Firma del medico che fornisce l'informativa _____

N.B. Non dimentichi di informarci sui farmaci di cui fa uso, su eventuali allergie e di portare in visione la sua documentazione clinica.

Titolare del trattamento è la ASL 4 Teramo, P.I.V.A. 00115590671 con sede in Circ.ne Ragusa n.1, 64100 Teramo. Per informazioni e richieste relative unicamente alla protezione dei dati personali (c.d. "privacy") è possibile chiamare il 0861420223 o preferibilmente scrivere a protezionedati@aslteramo.it Il Titolare tratta i vostri dati personali in conformità alla normativa vigente in materia di protezione dei dati personali, come meglio descritto nella informativa estesa consultabile anche sul sito web istituzionale raggiungibile scansionando il QR Code sotto riportato



Il Responsabile della Protezione dei Dati (c.d. DPO) è contattabile per reclami e segnalazioni inerenti alla protezione dei dati personali scrivendo a dpo@aslteramo.it o presso la sede del Titolare ai recapiti sopra indicati

Salvo a valutarne preliminarmente la validità, potrete in ogni momento esercitare i diritti di cui agli artt. 15-22 del Regolamento UE 679/2016, contattando il titolare del trattamento ai recapiti sopra riportati

Il titolare tratta i vostri dati per le seguenti finalità e fornirà in modo progressivo maggiori informazioni nelle informative estese:

- finalità di medicina preventiva, diagnosi, assistenza o terapia sanitaria o sociale ovvero gestione dei sistemi e servizi sanitari o sociali all'interno del Servizio Sanitario della Regione Abruzzo e Nazionale;
- motivi di interesse pubblico rilevante sulla base del diritto dell'Unione o degli Stati membri e nel settore della sanità pubblica.

Ulteriori finalità potranno essere consultate nelle diverse informative estese che gli interessati potranno consultare su aslteramo.it/dati/personali o scansionando il QR Code sopra riportato, in modo progressivo ognuno secondo le specifiche esigenze (es. refertazione on line, fornitura presidi sanitari, videosorveglianza, dipendenti, fornitori)