

Consentimiento informado

El consentimiento informado es una piedra angular del compromiso del paciente y del cuidado centrado en él. El proceso ayuda a los pacientes a entender mejor los beneficios y riesgos de los procedimientos y tratamientos propuestos, lo que les permite tomar decisiones informadas sobre su cuidado.

Los médicos, dentistas y otros profesionales de la salud deben iniciar discusiones a fondo sobre el consentimiento informado con los pacientes como parte de una práctica clínica sensata. Use la siguiente lista de cotejo para evaluar sus procesos de consentimiento informado e identificar áreas potenciales de mejora.

	Sí	No
<i>Fundamentos del consentimiento informado</i>		
¿Está usted consciente de que el consentimiento informado no es simplemente un formulario firmado, sino un proceso que implica discusiones con los pacientes sobre los beneficios y riesgos de los procedimientos o tratamientos?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Comprende que el consentimiento informado es un deber no delegable que debe llevar a cabo el proveedor del cuidado de la salud tratante?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Están debidamente entrenados y acreditados los miembros del personal que participan en ciertos aspectos del proceso de consentimiento informado, como la educación general del paciente?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Conoce los estatutos y reglamentos relacionados con el consentimiento informado en los estados, en los que ejerce su profesión?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Si atiende a pacientes pediátricos, ¿conoce las leyes que rigen el consentimiento informado de los menores en los estados en los que ejerce su profesión?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	Sí	No
Fundamentos del consentimiento informado (continuación)		
¿Conoce usted las excepciones al requisito de obtener el consentimiento informado (por ejemplo, en situaciones de emergencia)?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Sus formularios de consentimiento informado cumplen con los estatutos y reglamentos federales y estatales aplicables referentes al consentimiento informado?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Políticas y procesos de consentimiento informado		
¿Tiene su organización de cuidado de la salud una política para manejar situaciones que podrían complicar el proceso de consentimiento informado, como tratar a un paciente que tiene discapacidades cognitivas o tratar a un paciente pediátrico cuyos padres no están de acuerdo en el tratamiento?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Ayuda el tipo de procedimiento o tratamiento y su complejidad a determinar la meticulosidad y el nivel de detalle presentados durante el proceso de consentimiento informado?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Modifica usted el proceso de consentimiento informado basándose en la condición y las circunstancias específicas de cada paciente en vez de usar un enfoque único para todos?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Como parte del proceso de consentimiento informado, tiene en cuenta usted: <ul style="list-style-type: none"> • ¿El conocimiento actual del paciente sobre sus padecimientos? • ¿La capacidad general para entender la información provista, incluyendo cualquier barrera idiomática o de conocimiento de la salud? • ¿Las circunstancias culturales, religiosas, socioeconómicas o ideológicas del paciente que podrían afectar su proceso de tomar decisiones? 	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
Como mínimo, ¿el proceso y el formulario de consentimiento informado (si se aplica) incluyen elementos básicos, como el nombre del paciente, el nombre del procedimiento, una descripción del procedimiento, los beneficios y/o riesgos del procedimiento, las opciones de tratamiento alternas, la firma del paciente reconociendo su comprensión y la firma de un testigo?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	Sí	No
Fundamentos del consentimiento informado (continuación)		
¿Sigue usted un proceso similar al del consentimiento informado cuando un paciente rechaza el tratamiento (es decir, discutiendo los beneficios y/o riesgos de no someterse al tratamiento y las opciones alternas)?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Se usan procesos y formularios de consentimiento informado exhaustivos y válidos para los pacientes que participan en investigaciones o procedimientos y/o tratamientos investigativos?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Comprensión del paciente		
¿Usa usted un lenguaje no especializado y descripciones claras de los tratamientos y procedimientos cuando lleva a cabo el proceso de consentimiento informado?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Usted evita la jerga médica y se esfuerza por explicar conceptos médicos complejos de forma que ayuden a la comprensión del paciente (por ejemplo, usando apoyos visuales)?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Los materiales escritos, incluyendo los formularios y las piezas educativas para los pacientes, cumplen con los principios del lenguaje sencillo ?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Se utilizan intérpretes y ayudas auxiliares como parte del proceso de consentimiento informado para pacientes que tienen un dominio limitado del inglés o discapacidades como impedimentos auditivos?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Se evalúa la comprensión del paciente del proceso de consentimiento informado mediante métodos como la técnica de teach-back ?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Se les da a los pacientes oportunidades para hacer preguntas y aclarar información durante y después del proceso de consentimiento informado?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Documentación sobre el consentimiento informado		
¿Dispone su organización de un protocolo para documentar de forma consistente el consentimiento informado (o rechazo informado) y la educación del paciente en los historiales médicos de los pacientes?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
¿Documenta usted el proceso de consentimiento o rechazo informado en el registro de cada paciente, sin importar la complejidad del procedimiento?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	Sí	No
Documentación sobre el consentimiento informado (continuación)		
<p>Como mínimo, ¿la documentación del consentimiento informado y/o rechazo informado incluye:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ¿Información sobre el diagnóstico del paciente? • ¿El procedimiento o tratamiento que recomienda al paciente y su propósito? • ¿Los beneficios y los riesgos del procedimiento o del tratamiento, según se discutió con el paciente? • ¿La aceptación o el rechazo del plan de tratamiento por parte del paciente (incluyendo la razón de su rechazo, si aplica)? • ¿Información sobre la educación del paciente (escrita o verbal)? 	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
<p>¿Se incluyen los formularios de consentimiento informado firmados en los registros de los pacientes?</p>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Recursos

Más información y recursos sobre el consentimiento informado y el rechazo informado se pueden encontrar en [Estrategias de manejo de riesgos para el consentimiento informado](#) y [Recursos sobre riesgo: Consentimiento informado](#) de MedPro Group.

Este documento no constituye un consejo legal ni médico y no debe interpretarse como unas reglas o el establecimiento de normas asistenciales. Ya que los hechos aplicables a su situación pueden variar, o las leyes aplicables en su jurisdicción pueden ser distintas, póngase en contacto con su abogado u otros asesores profesionales si tiene alguna pregunta relacionada con sus obligaciones o derechos legales o médicos, leyes estatales o federales, la interpretación de contratos u otros asuntos legales.

MedPro Group es el nombre de mercadeo utilizado para referirse a las operaciones de seguros de The Medical Protective Company, Princeton Insurance Company, PLICO, Inc. y MedPro RRG Risk Retention Group. Todos los productos de seguros están suscritos y administrados por estas y otras filiales de Berkshire Hathaway, incluida National Fire & Marine Insurance Company. La disponibilidad de los productos se basa en la aprobación comercial o reglamentaria, y puede diferir entre las compañías.

© 2025 MedPro Group Inc. Todos los derechos reservados.