

Tabella III: Risultati del questionario diretto ai pazienti

Da chi è stata informata per la prima volta sulla possibilità del trapianto?	Nefrologo	79 (74%)
	Nefrologo + Infermiere	23 (22%)
	Altro	3 (4%)
Come ritiene la qualità delle informazioni ricevute?	Buona	63 (60%)
	Soddisfacente	28 (26%)
	Sufficiente	15 (14%)
	Insufficiente	0 (0%)
Si è informato da altre fonti?	Sì	59 (56%)
	No	47 (44%)
Se sì da quali?	Internet	28 (32%)
	ANED	7 (8%)
	Amici	7 (8%)
	Persone trapiantate	40 (46%)
	Altro	5 (6%)
Le informazioni ricevute riguardavano l'iscrizione per:	Trapianto da cadavere	32 (30%)
	Trapianto da vivente	4 (4%)
	Entrambi	70 (66%)
È stato informato sulla possibilità di iscriversi in lista prima della dialisi?	Sì	39 (37%)
	No	67 (63%)
Quando ha iniziato gli accertamenti per l'inserimento in lista di trapianto?	Prima dell'inizio della dialisi	18 (17%)
	Dopo l'inizio della dialisi	88 (83%)
Da quanto tempo ha iniziato la dialisi?	Ancora no	7 (7%)
	Meno di 3 mesi	6 (6%)
	3-6 mesi	14 (13%)
	6-12 mesi	30 (28%)
	12-24 mesi	27 (25%)
	Più di 24 mesi	22 (21%)
Quanto tempo è trascorso dall'inizio degli accertamenti?	Meno di 6 mesi	33 (31%)
	Da 6 mesi a 1 anno	49 (46%)
	Da 1 a 2 anni	15 (14%)
	Più di 2 anni	9 (9%)
Qual è la maggiore difficoltà incontrata per l'inserimento in lista?	Tempi lunghi per eseguire gli esami	52 (49%)
	Scarsa comunicazione/informazione dei centri dialisi	32 (30%)
	Prestazioni difficoltose	11 (10%)
	Nessuna difficoltà	6 (6%)
	Missing	5 (5%)