Osteodistrofia Renal

Termo de Esclarecimento e Responsabilidade Alfacalcidol, Calcitriol e Desferroxamina

| Eu, | | | | (nom | e do(a) | paciente), |
|-------------------|--|--------------|----------|-------------|---------|------------|
| declaro ter sido | informado(a) claramente sobre bene | efícios, ris | cos, co | ntraindicaç | ões e | principais |
| efeitos adversos | relacionados ao uso de alfacalcidol, o | calcitriol e | desfer | roxamina, | indicad | dos para o |
| tratamento de os | teodistrofia renal. | | | | | |
| Os term | os médicos foram explicados e todas | s as dúvid | das fora | am resolvio | das pe | lo médico |
| | | (nome | do r | médico d | ие р | rescreve). |
| Assim, c | eclaro que fui claramente informado(a) | de que o | medica | mento que | passo | a receber |
| pode trazer as se | eguintes melhoras: | | | | | |

- alfacalcidol e calcitriol: controle mais adequado da doença com melhora dos problemas ósseos e dos sintomas:
- desferroxamina: controle do excesso de alumínio e melhora dos sintomas.

Fui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adversos e riscos do uso deste medicamento:

- os riscos na gravidez ainda não são bem conhecidos; portanto, caso engravide, devo avisar imediatamente o médico:
- a segurança para o uso dos medicamentos alfacalcidol e calcitriol durante a amamentação deve ser avaliada pelo médico assistente considerando riscos e benefícios, visto serem excretados pelo leite materno;
- efeitos adversos já relatados para alfacalcidol e calcitriol aumento dos níveis de cálcio no sangue, prisão de ventre, diarreia, secura da boca, dor de cabeça, sede intensa, aumento da frequência ou da quantidade de urina, perda do apetite, gosto metálico, dor nos músculos, náuseas, vômitos, cansaço e fraqueza. Alguns efeitos crônicos podem incluir conjuntivite, diminuição do desejo sexual, irritabilidade, coceiras, infecções do trato urinário, febre alta, aumento da pressão arterial, batimentos cardíacos irregulares, aumento da sensibilidade dos olhos à luz ou irritação, aumento dos níveis de fósforo no sangue, aumento do colesterol, aumento das enzimas do fígado ALT e AST, perda de peso, inflamação no pâncreas e psicose (raramente);
- efeitos adversos já relatados para desferroxamina reações no local de aplicação da injeção (dor, inchaço, coceira, vermelhidão), urina escura, vermelhidão da pele, coceira, reações alérgicas, visão borrada, catarata, zumbidos, tontura, dificuldade para respirar, desconforto abdominal, diarreia, cãibra nas pernas, aumento dos batimentos do coração, febre, retardo no crescimento (em pacientes que começam tratamento antes dos 3 anos de vida), distúrbio renal e suscetibilidade a infecções;
- contraindicado em casos de hipersensibilidade (alergia) conhecida ao fármaco;
- o risco da ocorrência de efeitos adversos aumenta com a superdosagem.

Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendome a devolvê-lo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for interrompido. Sei também que continuarei a ser atendido(a), inclusive em caso de desistir de usar o medicamento.

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.

| Meu tratamento constará do seguinte medicamento: | |
|--|--|
| □ alfacalcidol | |
| □ calcitriol | |
| ☐ desferroxamina | |



Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas

| Local: | Data: | | |
|--|--------------------------|-------------------|-----|
| Nome do paciente: | | | |
| Cartão Nacional de Saúde: | | | |
| Nome do responsável legal: | | | |
| Documento de identificação do responsá | ável legal: | | |
| | | | |
| | | | |
| Assir | natura do paciente ou do | responsável legal | |
| Médico responsável: | | CRM: | UF: |
| | | | |
| | | | |
| | Assinatura e carimbo | do médico | |
| | Data: | | |
| | | | |

Observação: Este Termo é obrigatório ao se solicitar o fornecimento de medicamento do Componente Especializado de Assistência Farmacêutica (CEAF) e deverá ser preenchido em duas vias: uma será arquivada na farmácia, e a outra, entregue ao usuário ou a seu responsável legal.