## Termo de Esclarecimento e Responsabilidade Alfacalcidol e Calcitriol

_		
Eu,	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	paciente), declaro
ter sido informado(a) claramente sobre benefícios,		
relacionados ao uso de alfacalcidol e calcitriol, indica		
Os termos médicos foram explicados e		•
A - i - d - d - d - d - d - d - d - d - d	(nome do médico que pre	,
Assim, declaro que fui claramente informado(a)	de que o medicamento que passo a r	eceper pode trazer
as seguintes melhoras:	ngue	
melhora dos sintomas de cálcio baixo no sa      massibilidade de cuitor compliancia en acuados.	•	
<ul> <li>possibilidade de evitar complicações agudas</li> </ul>	<u> </u>	notonojojo ofojtoo
Fui também claramente informado(a) a respondiversos a riscos de usa dos medicamentos:	and das seguintes contraindicações,	potericiais eleitos
adversos e riscos do uso dos medicamentos:	m conhecidos, nortanto coco engre	ovido dovo ovicom
<ul> <li>os riscos na gravidez ainda não são be imediatamente o médico sem interromper o</li> </ul>		avide, devo avisar
<ul> <li>em relação à amamentação, a segurança</li> </ul>		
médico, considerando riscos e benefícios, u	ma vez que são excretados pelo leite	materno;
<ul> <li>efeitos adversos já relatados – aumento da</li> </ul>	quantidade de cálcio no sangue, ca	racterizado por dor
óssea, constipação, diarreia, secura da boca	ı, dor de cabeça, sede intensa, aumen	to da frequência ou
da quantidade de urina, perda do apetite, g	osto metálico, dor muscular, náuseas	, vômitos, cansaço
e fraqueza. Efeitos crônicos podem incluir	conjuntivite, diminuição da libido, irri	tabilidade, coceira,
infecções do trato urinário, febre alta, aume	nto da pressão arterial, batimentos ca	rdíacos irregulares,
aumento da sensibilidade dos olhos à luz o	u irritação, aumento dos níveis de fóst	foro e colesterol no
sangue, perda de peso, pancreatite e psicos	se (raramente);	
<ul> <li>contraindicados para casos de hipersensibili</li> </ul>		nentos, aumento da
quantidade de cálcio e vitamina D e osteodistrofia renal com hiperfosfatemia;		
<ul> <li>o risco da ocorrência de efeitos adversos au</li> </ul>	menta com a superdosagem.	
Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me 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		
Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretaria	as de Saúde a fazerem uso de inform	nações relativas ao
meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.		
Meu tratamento constará do seguinte medicam	ento: □ alfacalcidol □ calcitriol	
Local: Data:		
Nome do paciente:		
Cartão Nacional de Saúde:		
Nome do responsável legal:		
Documento de identificação do responsável legal:		
Assinatura do paciente ou do responsável legal		
Médico responsável:	CRM:	UF:
·		

**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.

Data:

Assinatura e carimbo do médico