## TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE CODEÍNA, MORFINA, METADONA, GABAPENTINA

| Е         | u,          |                          |          |                          |      |          |       |            | (nome     | do(a)   | pacie | nte), |
|-----------|-------------|--------------------------|----------|--------------------------|------|----------|-------|------------|-----------|---------|-------|-------|
| declaro   | ter sido in | formado(a                | ) claram | ente sobre d             | os k | penefíci | os, r | iscos, cor | ntraindid | cações, | princ | ipais |
| efeitos a | adversos re | elacionado               | s ao us  | o de <mark>codeín</mark> | a, r | norfina  | , me  | tadona e   | gabap     | entina, | indic | ados  |
| para o t  | ratamento   | da <mark>dor cr</mark> ớ | ònica.   |                          |      |          |       |            |           |         |       |       |
| 0         | s termos    | médicos                  | foram    | explicados               | е    | todas    | as    | dúvidas    | foram     | resolvi | das   | pelo  |

Assim, declaro que fui claramente informado(a) de que os medicamentos que passo a receber podem trazer as seguintes melhoras:

(nome do médico que prescreve).

alívio da dor;

médico

melhora da qualidade de vida.

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

- não se sabe ainda ao certo os riscos do uso de codeína, morfina, metadona e gabapentina na gravidez; portanto, caso engravide, devo avisar imediatamente o médico;
- morfina: analgésico opioide forte indicado para pacientes sem controle adequado da dor (em grau moderado, intenso ou muito intenso) para os quais a dose pode ser aumentada gradativamente, de acordo com a necessidade; contraindicações gravidez, insuficiência respiratória, hipertensão intracraniana, insuficiência renal e hepática; efeitos adversos mais relatados sedação (pode durar de 3 a 5 dias, melhorando a partir de então), náusea e vômitos, dificuldade de respirar (pacientes com câncer desenvolvem rápida tolerância); constipação intestinal; confusão mental (pode ocorrer nos primeiros dias de tratamento) e retenção urinária; efeitos colaterais menos frequentes fraqueza, dor de cabeça, insônia, perda de apetite, boca seca, coceira, batimentos acelerados do coração;
- metadona: analgésico opioide sintético de alta potência, indicado como alternativa nos
  casos de dor intensa, de difícil tratamento; contraindicação insuficiência respiratória
  grave; efeitos adversos mais relatados dificuldade para respirar, delírio, tontura, náusea
  e vômitos, suor excessivo; efeitos adversos menos frequentes fraqueza, dor de cabeça,
  euforia, insônia, boca seca, perda de apetite, constipação, batimentos acelerados do
  coração, dificuldade para urinar;
- gabapentina: antiepilético indicado para pacientes que apresentarem dor neuropática; efeitos adversos diminuição das células brancas do sangue, constipação, secura na boca, náuseas e vômitos, tontura, sonolência, cansaço, depressão, confusão, nervosismo, descoordenação, amnésia, ganho de peso, visão turva ou dupla, coceira na pele, rinite, bronquite, faringite, tosse e infecções respiratórias, edema periférico, febre.

O uso de qualquer dos opioides requer maiores precauções e cuidados em grávidas, em pacientes que estão amamentando, em idosos e em crianças.

As habilidades motoras e a capacidade física necessárias para o desempenho de tarefas potencialmente perigosas, como conduzir veículos ou operar máquinas, podem ficar comprometidas.

Quando não forem possíveis a prevenção e o tratamento dos efeitos colaterais, o medicamento deverá ser suspenso, em conformidade com a decisão médica.

Os analgésicos opioides não causam dependência facilmente; não causam depressão respiratória clinicamente significante em pacientes com câncer, mesmo com doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC); não aceleram a morte nem deixam o paciente alheio ao ambiente em que está inserido.

Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me a devolvêlo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for interrompido. Sei também que continuarei 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.

| tratamento, desde que assegura | ado o anonimato.             |                   |     |
|--------------------------------|------------------------------|-------------------|-----|
| ( ) Sim                        | ( ) Não                      |                   |     |
| Meu tratamento constará        | de um dos seguintes medicar  | nentos:           |     |
| ( ) codeína                    | 9                            |                   |     |
| ( ) morfina                    |                              |                   |     |
| ( ) metadona                   |                              |                   |     |
| ( ) gabapentina                |                              |                   |     |
| ( ) дарарепшта                 |                              |                   |     |
| Г                              |                              |                   |     |
| Local:                         | Data:                        |                   |     |
| Nome do paciente:              |                              |                   |     |
| Cartão Nacional de Saúde:      |                              |                   |     |
| Nome do responsável legal:     |                              |                   |     |
| Documento de identificação do  | responsável legal:           |                   |     |
|                                |                              |                   |     |
|                                |                              |                   |     |
|                                |                              |                   |     |
|                                |                              |                   |     |
|                                | Assinatura do paciente ou do | rosponoával logal |     |
|                                | Assinatura do paciente ou do |                   | T   |
| 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 da 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.