

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE GERÊNCIA ESTADUAL DE ASSISTÊNCIA FARMACEUTICA



FARMÁCIA CIDADÃ ESTADUAL					
Termo de Esclarecimento e Responsabilidade Insulina Glargina					
Eu,	a-				
Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me a devolvê-l caso o tratamento seja interrompido.	lo				
Os termos médicos foram explicados e todas as minhas dúvidas foram esclarecidas pelo médico(nome do médico que prescreve)					
Expresso também minha concordância e espontânea vontade em submeter-me ao referido tratamento assumindo a responsabilidade e os riscos por eventuais efeitos indesejáveis decorrentes.	ο,				
Assim, declaro que fui claramente informado(a) de que o medicamento pode trazer os seguintes benefícios alívio dos sintomas, redução dos episódios hipoglicêmicos graves e redução das complicações.	s:				
Fui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contra-indicações, potenciais efeitos colaterais iscos:	е				
Riscos: Medicamento classificado na gestação como categoria C (pesquisas em animais mostraram anormalidades no descendentes, porém não há estudos em humanos; o risco para o bebê não pode ser descartado, mas ur penefício potencial pode ser maior que os riscos).					
Contra-indicações: A administração intravenosa de Insulina Glargina é contra-indicada para pacientes hipersensíveis a quaisque dos seus componentes. A administração conjunta da Insulina Glargina com qualquer outra insulina é contra-indicada. Deve-se eviar a a diluição da Insulina Glargina.	эr				

- A dose deverá ser ajustada em pacientes com insuficiência renal ou hepática.

Reações adversas:

- · Mais frequentes: hipoglicemia, ganho de peso, lipodistrofia no local da injeção, prurido, retenção de sódio e
- Mais graves: hipoglicemia, hipocalemia e reações de hipersensibilidade.
- Raras: reações anafiláticas.

Estou ciente de que posso suspender o tratamento a qualquer momento, sem que este fato implique qualquer forma de constrangimento entre mim e meu médico, que se dispõe a continuar me tratando em quaisquer circunstâncias.

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento em quaisquer circunstâncias para fins de pesquisa, desde que assegurado o anonimato. Declaro ter compreendido e concordado com todos os termos deste documento.

Assim, o faço por livre e espontânea vontade e por decisão conjunta, minha e de meu médico.

Paciente:			
Nome:			
Documento de identidade:		Sexo: Masculino () Feminino () Ida	ade:
Endereço:			
Cidade:	_CEP:	Telefone:	
Responsável legal (quando for o caso)			
Documento de identidade do responsável legal:	·		
Assinatura do paciente ou do responsável legal	:		
Médico:			
Médico Responsável:		CRM:	UF:
Endereço:			
Tel: ()			/
Carir	nbo e Assinat	tura do Médico	Data

Observações:

- 1. O preenchimento completo deste Termo e sua respectiva assinatura são imprescindíveis para o fornecimento do medicamento.
- 2. Este Termo será preenchido em duas vias: uma será arquivada na farmácia responsável pela dispensação dos medicamentos e a outra será entregue ao paciente.