## TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

LAMOTRIGINA, RISPERIDONA, QUETIAPINA, OLANZAPINA E CLOZAPINA.

riscos:	Eu, (nome do(a) paciente), declaro ter sido informado(a) sobre benefícios, riscos, contraindicações e principais efeitos adversos relacionados ao uso de lamotrigina risperidona, quetiapina, olanzapina e clozapina, indicadas para o tratamento do transtorno afetivo bipolar do tipo I.  Os termos médicos foram explicados e todas as dúvidas foram esclarecidas pelo médico (nome do médico que prescreve).  Assim, declaro que fui claramente informado(a) de que o(s) medicamento(s) que passo a receber pode(m trazer os seguintes benefícios:  - redução dos sintomas e da frequência das crises; - redução das internações hospitalares. Fui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adversos es
(pesquisas em animais mostraram anormalidades nos descendentes, porém não há estudos em humanos; o risco para o bebê não pode ser descartado, mas um beneficio potencial pode ser maior do que os riscos);  - gleitos adversos mais comuns da lamotrígina; reações alérgicas, com aparecimento de lesões de pele (rash cutáneo) relacionadas com aumento abrupto da dose, diminução das células brancas, vermitas e plaquetas do sangue, constipação ou diarreia, secura na boca, indigestão, náusea, vômitos, dor abdominal, inflamação no esófago, inflamação no pâncreas, tontura, sonolência, dor de cabeça, irritabilidade, depressão, descoordenação, tremores, efeltos adversos mais comuns da risperidona; aglação, nervosismo, alterações de visão, disfunção sexual, tonturas, alterações na menstruação, tremores, movimentos involuntarios, insônia, distúrbios urinários, agressividade, diminuição da concentração e da memória, vermelhidão e coceira na pele, fraqueza, cansaço, prisão de ventre, tosse, boca seca, diarreia, sonolência, dor de cabeça, má dispestão, náusea, ganho de peso;  - getitos adversos mais comuns da quetiapina; prisão de ventre, vertigens, sonolência, boca seca, indigestão, aumento de peso, tontura ao levantar;  - gleitos adversos mais comuns da olanzapina; dor de cabeça, sonolência, insônia, agitação, nervosismo, ansiedade, boca seca, tontura ao levantar;  - gleitos adversos mais comuns da da olanzapina; dor de cabeça, sonolência, insônia, agitação, nervosismo, ansiedade, boca seca, tontura ao levantar; taquicardia, inchaço, amnésia, febre, vermelhidão ne pele, inquietação, prisão de ventre, dor abdominal, ganho de peso, alteração das celulas do sangue (agranulocitores, eosinoflia);  - getitos adversos mais comuns da dalozapina; aumento da frequência cardiaca, palpitações, tonturas, prisão de ventre, for abdominal, ganho de peso, alteração das celulas do sangue (agranulocitores, eosinoflia);  - medicandentos contraindicados em casos de hipersensibilidade (alergia) aos fármacos ou aos componentes da fórmula.  - se forma d	- <u>clozapina</u> : medicamento classificado na gestação como categoria B (pesquisas em animais não mostraram anormalidades nos descendentes, porém não há estudos em humanos; o risco para o bebê é muito improvável);
aumento de peso, tontura ao levantar; - efeitos adversos mais comuns da olanzapina: dor de cabeça, sonolência, insônia, agitação, nervosismo, ansiedade, boca seca, tontura ao levantar, taquicardia, inchaço, amnésia, febre, vermelhidão na pele, inquietação, prisão de ventre, dor abdominal, ganho de peso, aumento do apetite, rigidez na nuca, dores no corpo; - efeitos adversos mais comuns da clozapina: aumento da frequência cardiaca, palpitações, tonturas, prisão de ventre, febre, dor de cabeça, cansaço, sonolência, produção aumentada ou diminuída de saliva, aumento de suor, náusea, vômitos, enjoo, visão turva, aumento de peso, alteração das células do sangue (agranulocitose, eosinofilia, granulocitopenia, leucopenia, trombocitopenia). São necessários controles periódicos com hemograma (semanal nas primeiras 18 semanas e mensal após esse período); - medicamentos contraindicados em casos de hipersensibilidade (alergia) aos fármacos ou aos componentes da fórmula.  Estou ciente de que o(s) medicamento(s) deve(m) ser utilizado(s) somente por mim, comprometendo-me a devolvê-lo(s) caso não queira ou não possa utilizá-lo(s) ou se o tratamento for interrompido. Sei também que continuarei a ser atendido(a), inclusive se desistir de usar o(s) medicamento(s).  Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato. ( ) Sim ( ) Não  Meu tratamento constará do seguinte medicamento: ( ) Jamotrigina ( ) indepaina ( ) olanzapina ( ) olanzapina ( ) olanzapina ( ) Olanzapina ( ) 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:	(pesquisas em animais mostraram anormalidades nos descendentes, porém não há estudos em humanos; o risco para o bebê não pode ser descartado, mas um benefício potencial pode ser maior do que os riscos);  - efeitos adversos mais comuns da lamotrigina: reações alérgicas, com aparecimento de lesões de pele (rasticutâneo) relacionadas com aumento abrupto da dose, diminuição das células brancas, vermelhas e plaquetas do sangue, constipação ou diarreia, secura na boca, indigestão, náusea, vômitos, dor abdominal, inflamação no esôfago inflamação no pâncreas, tontura, sonolência, dor de cabeça, irritabilidade, depressão, descoordenação, tremores amnésia, perda de peso, visão turva ou dupla, alterações no ciclo menstrual, febre;  - efeitos adversos mais comuns da risperidona: agitação, nervosismo, alterações de visão, disfunção sexual tonturas, alterações na menstruação, tremores, movimentos involuntários, insônia, distúrbios urinários, agressividade diminuição da concentração e da memória, vermelhidão e coceira na pele, fraqueza, cansaço, prisão de ventre, tosse boca seca, diarreia, sonolência, dor de cabeça, má digestão, náusea, ganho de peso;
- gfeitos adversos mais comuns da olanzapina; dor de cabeça, sonolência, insônia, agitação, nervosismo, ansiedade, boca seca, tontura ao levantar, taquicardia, inchaço, amnésia, febre, vermelhidão na pele, inquietação, prisão de ventre, dor abdominal, ganho de peso, aumento do apetite, rigidez na nuca, dores no corpo; - efeitos adversos mais comuns da clozapina; aumento da frequência cardiaca, palpitações, tonturas, prisão de ventre, febre, dor de cabeça, cansaço, sonolência, produção aumentada ou diminuida de saliva, aumento de suor, náusea, vômitos, enjoo, visão turva, aumento de peso, alteração das células do sangue (agranulocitose, eosinofilia, granulocitopenia, leucopenia, trombocitopenia). São necessários controles periódicos com hemograma (semanal nas primeiras 18 semanas e mensal após esse periodo); - medicamentos contraindicados em casos de hipersensibilidade (alergia) aos fármacos ou aos componentes da fórmula.  Estou ciente de que o(s) medicamento(s) deve(m) ser utilizado(s) somente por mim, comprometendo-me a devolvê-lo(s) caso não queira ou não possa utilizá-lo(s) ou se o tratamento for interrompido. Sei também que continuarei a ser atendido(a), inclusive se desistir de usar o(s) medicamento(s).  Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato. ( ) Sim ( ) Não  Meu tratamento constará do seguinte medicamento: ( ) lamotrigina ( ) risperidona ( ) quetiapina ( ) olanzapina ( ) lolanzapina ( ) lolanzapina ( ) lolanzapina ( ) clozapina  Local: Data:  Nome do paciente:  Cartão Nacional de Saúde:  Nome do responsável legal:  Assinatura do paciente ou do responsável legal  Médico responsável: CRM: UF:	
Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato. ( ) Sim ( ) Não  Meu tratamento constará do seguinte medicamento: ( ) lamotrigina ( ) risperidona ( ) quetiapina ( ) olanzapina ( ) clozapina  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:	<ul> <li>efeitos adversos mais comuns da olanzapina: dor de cabeça, sonolência, insônia, agitação, nervosismo ansiedade, boca seca, tontura ao levantar, taquicardia, inchaço, amnésia, febre, vermelhidão na pele, inquietação prisão de ventre, dor abdominal, ganho de peso, aumento do apetite, rigidez na nuca, dores no corpo;         <ul> <li>efeitos adversos mais comuns da clozapina: aumento da frequência cardíaca, palpitações, tonturas, prisão de ventre, febre, dor de cabeça, cansaço, sonolência, produção aumentada ou diminuída de saliva, aumento de suor náusea, vômitos, enjoo, visão turva, aumento de peso, alteração das células do sangue (agranulocitose, eosinofilia granulocitopenia, leucopenia, trombocitopenia). São necessários controles periódicos com hemograma (semanal nas primeiras 18 semanas e mensal após esse período);</li></ul></li></ul>
( ) lamotrigina ( ) risperidona ( ) quetiapina ( ) olanzapina ( ) clozapina  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:	Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao med
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:	<ul><li>( ) lamotrigina</li><li>( ) risperidona</li><li>( ) quetiapina</li><li>( ) olanzapina</li></ul>
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:	
Nome do responsável legal:  Documento de identificação do responsável legal:  Assinatura do paciente ou do responsável legal  Médico responsável:  CRM:  UF:  Assinatura e carimbo do médico	
Assinatura do paciente ou do responsável legal  Médico responsável:  CRM:  UF:  Assinatura e carimbo do médico	
Assinatura do paciente ou do responsável legal  Médico responsável:  CRM:  UF:  Assinatura e carimbo do médico	
Médico responsável:  CRM:  UF:  Assinatura e carimbo do médico	Documento de identificação do responsaver legal.
Assinatura e carimbo do médico	Assinatura do paciente ou do responsável legal
_	Médico responsável: CRM: UF:
_	
Daia	Assinatura e carimbo do médico Data: