TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE CLOROQUINA, HIDROXICLOROQUINA, METILPREDNISOLONA, AZATIOPRINA, CICLOSPORINA, CICLOFOSFAMIDA, DANAZOL, METOTREXATO, TALIDOMIDA

Eu,								(nom	ne do (a) paciente), d	eclaro
ter sido in	formado(a) claramen	te sobre	os benefício	s, ri	scos, co	ontrair	ndicações,	principa	ais efeitos adv	versos
relacionado	os ao us	o de clor e	oquina,	hidroxicloro	quin	a, meti	lpredi	nisolona,	azatiop	rina, ciclosp	orina,
ciclofosfamida, danazol, metotrexato e talidomida, indicados para o tratamento de lúpus eritematoso											
sistêmico.											
Os	termos	médicos	foram	explicados	е	todas	as	dúvidas	foram	resolvidas	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.											

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

- melhora dos sintomas;
- prevenção de complicações associadas com a doença.

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

- cloroquina e hidroxicloroquina, ciclosporina e metilprednisolona medicamentos classificados na gestação como fator de risco C (estudos 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 que os riscos);
- azatioprina: medicamento classificado na gestação como fator de risco D (há evidências de riscos ao feto, mas um benefício potencial pode ser maior que os riscos);
- ciclofosfamida, danazol, metotrexato e talidomida: medicamentos classificados na gestação como fator de risco X (seu uso é contraindicado para gestantes ou mulheres planejando engravidar):.
- cloroquina e hidroxicloroquina: principais reações adversas são usualmente relacionadas com a
 dose e o tempo de tratamento; problemas nos olhos, como visão borrada, ou qualquer alteração na
 visão, diminuição das células brancas e vermelhas do sangue, alterações emocionais, problemas
 para escutar, convulsões, problemas no coração, problemas nos músculos dos cílios, causando
 dificuldade para ler, diarreia, perda de apetite, náusea, dor no estômago, vômito, dor de cabeça,
 coceira, descoloração e queda de cabelo, descoloração da pele, das unhas ou no interior na boca,
 tontura, nervosismo, inquietação, vermelhidão, problemas de pele;
- metilprednisolona: retenção de líquidos, aumento da pressão arterial, problemas no coração, fraqueza nos músculos, problema nos ossos (osteoporose), problemas de estômago (úlceras), inflamação do pâncreas (pancreatite), dificuldade de cicatrização de feridas, pele fina e frágil, irregularidades na menstruação, manifestação de diabetes melito.
- azatioprina: diminuição das células brancas, vermelhas e plaquetas do sangue, náuseas, vômitos, diarreia, dor abdominal, fezes com sangue, problemas no fígado, febre, calafrios, diminuição de apetite, vermelhidão de pele, perda de cabelo, aftas, dores nas juntas, problemas nos olhos (retinopatia), falta de ar, pressão baixa;
- ciclofosfamida: diminuição do número de células brancas no sangue, fraqueza, náusea, vômito, infecções da bexiga acompanhada ou não de sangramento, problemas nos rins, no coração, pulmão, queda de cabelos, aumento do risco de desenvolver cânceres.
- ciclosporina: problemas nos rins e fígado, tremores, aumento da quantidade de pelos no corpo, pressão alta, aumento do crescimento da gengiva, aumento do colesterol e triglicerídios, formigamentos, dor no peito, batimentos rápidos do coração, convulsões, confusão, ansiedade,

depressão, fraqueza, dores de cabeça, unhas e cabelos quebradiços, coceira, espinhas, náuseas, vômitos, perda de apetite, soluços, inflamação na boca, dificuldade para engolir, sangramentos, inflamação do pâncreas, prisão de ventre, desconforto abdominal, diminuição das células brancas do sangue, linfoma, calorões, aumento da quantidade de cálcio, magnésio e ácido úrico no sangue, toxicidade para os músculos, problemas respiratórios, sensibilidade aumentada a temperatura, aumento das mamas;

- danazol: reações adversas mais comuns incluem náuseas, vômitos, diarreia, dor de cabeça, nervosismo, desorientação, fraqueza, convulsões, ganho de peso, inchaço, alterações do paladar, aumento da pressão arterial, perda de potássio, insuficiência cardíaca congestiva;
- metotrexato: pode causar problemas gastrointestinais com ou sem sangramento, diminuição do número de glóbulos brancos no sangue, diminuição do número de plaquetas, aumento da sensibilidade da pele aos raios ultravioleta, feridas na boca, inflamação nas gengivas, inflamação na garganta, espinhas, perda do apetite, náusea, palidez, coceira, vômitos; mais raramente e dependendo da dose utilizada, podem ocorrer cansaço associado à formação de bolhas e com perda de regiões da pele e de mucosas (síndrome de Stevens-Johnson e necrólise epidérmica tóxica) e problemas graves de pele; também pode facilitar o estabelecimento ou agravar infecções;
- talidomida: reação adversa mais importante é a teratogenicidade, ou seja, causa graves
 defeitos no corpo dos bebês de mulheres que o utilizam na gravidez; também causa
 sono e problemas nos nervos das extremidades; em casos mais raros, pode causar
 tremor, fraqueza, tonturas, alterações do humor, prisão de ventre, boca seca, aumento
 do apetite, inchaço, náuseas, problemas na menstruação;
- medicamentos contraindicados em casos de hipersensibilidade (alergia) aos fármacos ou aos componentes da fórmula.

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.

() Sim () Não
O meu tratamento constará dos seguintes medicamentos
() cloroquina
() hidroxicloroquina
() betametasona
() dexametasona
() prednisona
() metilprednisolona
() azatioprina
() ciclofosfamida
() ciclosporina
() danazol
() metotrexato

() talidomida



Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas

Local: Data:									
Nome do paciente:									
Cartão Nacional de Saúde:									
Nome do responsável legal:									
Documento de identificação do responsável legal:									
Accipative de maciente qui de managérial la cel									
Assinatura 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 da Assistência Farmacêutica e deverá ser preenchido em duas vias: uma ficará arquivada na farmácia, e a outra será entregue ao usuário ou a seu responsável legal.

NOTA 1 - Para dispensação da talidomida, devem ser exigidos os termos específicos conforme o RDC n° 11, de 22 de março de 2011.

NOTA 2 - A administração endovenosa de metilprednisolona e de ciclofosfamida é compatível, respectivamente, com os procedimentos 0303020016 - Pulsoterapia I (por aplicação) e 0303020024 - Pulsoterapia II (por aplicação), da Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais do SUS.