

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE
ACNE GRAVE
Isotretinoína

Eu, _____ (nome do(a) paciente),
declaro ter sido informado(a) claramente sobre benefícios, riscos, contraindicações e principais
efeitos adversos relacionados ao uso de **ISOTRETINOÍNA**, indicada para o tratamento de
ACNE GRAVE.

Os termos médicos foram explicados e todas as dúvidas foram resolvidas pelo médico

_____ (nome do médico que prescreve).

Assim, declaro que fui claramente informado(a) de que o medicamento que passo a receber
pode trazer a seguinte melhora:

- melhora da pele.

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

- contraindicado na gestação ou em mulheres que planejam engravidar;
- contraindicado em casos de alergia ao fármaco, à vitamina A e a seus derivados;
- efeitos adversos – pele e mucosas (boca, nariz, vagina) secas, coceiras na pele, rouquidão,
ressecamento e problemas nos olhos (por exemplo, conjuntivite, catarata), queda de cabelo,
pelos – aumento do crescimento dos pelos, dores musculares, dores nas articulações, dor de
cabeça, zumbido no ouvido, náuseas, vômitos, diarreia, diminuição das células brancas e
vermelhas do sangue, aumento ou diminuição das plaquetas (células da coagulação), aumento
dos triglicerídios ou do colesterol, aumento do ácido úrico no sangue, aumento da possibilidade
de infecções. Os efeitos mais raros incluem inflamação do pâncreas (pancreatite) e inflamação
do fígado (hepatite);
- possibilidade de ocorrência de piora da acne nas primeiras semanas do tratamento;
- pacientes com problemas depressivos devem ser cuidadosamente acompanhados em caso
de piora do quadro;
- recomenda-se a utilização de cremes com fator de proteção solar, visto que o sol pode
provocar o aparecimento de reações na pele;
- o risco de ocorrência de efeitos adversos aumenta 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 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.

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:

Assinatura e carimbo do médico	Data: _____	