TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE PUBERDADE PRECOCE

Gosserrelina, Leuprorrelina, Triptorrelina e Ciproterona

Cosserratina, Ecapronatina, Implomatina e diproterona
Eu, (nome do(a) paciente),
declaro ter sido informado(a) claramente sobre benefícios, riscos, contraindicações e principais efeitos adversos relacionados ao uso de GOSSERRELINA , LEUPRORRELINA , CIPROTERONA e TRIPTORRELINA , indicadas para o tratamento de PUBERDADE PRECOCE . 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 as seguintes melhoras:
 regressão do amadurecimento sexual (caracteres sexuais secundários); diminuição da velocidade de crescimento; regressão dos níveis de hormônios (gonadotrofinas). Fui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adversos e riscos do uso deste medicamento: contraindicação em gestantes ou em mulheres planejando engravidar; contraindicação para mulheres amamentando;
• efeitos adversos da gosserrelina – calorões, distúrbios menstruais, visão borrada, diminuição da libido, cansaço, dor de cabeça, náuseas, vômitos, dificuldade para dormir, ganho de peso, vaginite. Os
mais raros incluem angina ou infarto do miocárdio, tromboflebites; • efeitos adversos da leuprorrelina – calorões, diarreia, distúrbios menstruais, arritmias cardíacas, palpitações, boca seca, sede, alterações do apetite, ansiedade, náuseas, vômitos, desordens de personalidade, desordens da memória, diminuição da libido, ganho de peso, dificuldades para dormir, delírios, dor no corpo, queda de cabelo e distúrbios oftalmológicos; • efeitos adversos da triptorrelina – calorões, dores nos ossos, impotência, dor no local da injeção, hipertensão, dor de cabeça, dores nas pernas, fadiga, vômitos, insônia, tonturas, diarreia, retenção urinária, infecção do trato urinário, anemia, prurido;
. efeitos adversos da ciproterona: cansaço, diminuição da vitalidade e da capacidade de concentração,
toxicidadehepática; • contraindicados em casos de hipersensibilidade (alergia) aos fármacos;
• 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 trata mento, desde que assegurado o anonimato.
Meu tratamento constará do seguinte medicamento:
Local: Data:
Nome do paciente:
Cartão Nacional de Saúde:
Nome do responsável legal:
Documento de identificação do responsável legal:
Documento de Identificação do responsaver legal.
 ,
Assinatura do paciente ou do responsável legal
Médico Responsável: CRM: UF:
Assinatura e carimbo do médico Data: