## TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE UVEÍTES POSTERIORES NÃO INFECCIOSAS Metilprednisolona, Ciclosporina, Azatioprina e Adalimumabe.

Eu,	(nome do(a) paciente)
declaro ter sido informado(a) claramente sobre benefícios, riscos, c	contraindicações e principais efeitos
adversos relacionados ao uso de METILPREDNISOLONA, CI	
ADALIMUMAB E, indicadas para o tratamento de UVEÍTES POSTER	RIORES NÃO INFECCIOSAS.
Os termos médicos foram explicados e todas as dúvidas foram resolv	vidas 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 inflamação aguda;
- prevenção ou minimização dos problemas relacionados à inflamação nos olhos;
- prevenção ou redução do número de recaídas de uveítes crônicas ou recorrentes;
- manutenção ou melhora da qualidade da visão.

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

- não se sabe ao certo os riscos do uso de ciclosporina na gravidez; portanto, caso engravide, devo avisar imediatamente o médico:
- há riscos para o feto durante a gravidez, porém o benefício do uso de azatioprina pode ser maior do que o risco e isso deve ser discutido com o médico;
- Adalimumabe: medicamento classificado como fator de risco B para gestantes (estudos em animais não mostraram anormalidades, embora estudos em mulheres não tenham sido realizados ou não foram adequados; o medicamento deve ser prescrito com cautela). Caso engravide, devo avisar imediatamente ao meu médico.
- Metilprednisolona e ciclosporina: medicamentos classificados como fator de risco C para gestantes (estudos em animais mostraram anormalidades nos descendentes, porém não há estudos em humanos; o risco para o feto
- efeitos adversos da ciclosporina problemas nos rins e no fígado, tremores, aumento da quantidade de pelos no corpo, pressão alta, alterações na gengiva, aumento do colesterol e triglicerídios, formigamentos, dor no peito, batimentos rápidos do coração, convulsões, confusão, ansiedade, depressão, fraqueza, dor 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 à temperatura e aumento das mamas;
- efeitos adversos da 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, queda de cabelo, aftas, dores nas juntas, problemas nos olhos (retinopatia), falta de ar, pressão baixa;

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 Minis	ério da	Saúde	e as	Secretarias	de	Saúde	а	fazerem	uso	de	informações	relativas	ac
meu trata mento	desde	que ass	egura	ado o anonin	nato	).							

	) ciclosporina i	( ) aza	itioprina	()	adalınnı	)maab	<b>te</b> opri	(	) meti	Iprec	Inisol	ona
--	------------------	---------	-----------	----	----------	-------	----------------	---	--------	-------	--------	-----

Local: Data:			
Nome do paciente:			
Cartão Nacional de Saúde:			
Nome do responsável legal:			
Documento de identificação do re	esponsável legal:		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Assinatura do paciente ou do res	ponsável legal		
Médico Responsável:	CRM:		UF:
	_	_	
Assinatura e carimbo do médico		Data:	<del></del>