



Diretoria Geral de Atenção à Saúde  
Coordenadoria Geral de Assistência Farmacêutica  
Coordenadoria de Assistência Farmacêutica Especializada

## TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE ACROMEGALIA Bromocriptina, Cabergolina, Lanreotida e Octreotida

Eu, \_\_\_\_\_ (nome do(a) paciente), declaro ter sido informado(a) claramente sobre benefícios, riscos, contraindicações e principais efeitos adversos relacionados ao uso de **CABERGOLINA, BROMOCRIPTINA, LANREOTIDA, OCTREOTIDA**, indicadas para o tratamento da **ACROMEGALIA**.

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 medicamento que passo a receber pode trazer os seguintes benefícios: melhora dos sintomas e redução das complicações.

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

- Os riscos do uso de octreotida e cabergolina para o bebê durante a gestação são improváveis; entretanto, caso engravide, devo avisar imediatamente o médico;
- Efeitos adversos mais comuns da octreotida: reações locais (dor ou sensação de picada, formigamento ou queimação no local da injeção, com vermelhidão e inchaço); náuseas, vômitos, dor abdominal, gases, diarreia, fezes gordurosas; uso prolongado do medicamento: formação de cálculos (pedras) na vesícula, problemas no fígado e pâncreas;
- Efeitos adversos mais comuns da cabergolina: náuseas, dor abdominal, dor de cabeça, tontura, dor no estômago, azia/gastrite, fraqueza e cansaço, prisão de ventre, vômitos, dor no peito, vermelhidão, depressão e câibras; raramente pode ocasionar desmaios;
- Efeitos adversos mais comuns da bromocriptina: náuseas, vômitos, dor de cabeça, tontura, cansaço, transtornos digestivos, secura da boca, perda de apetite, congestão nasal; menos freqüentes: alterações dos batimentos do coração, queda de cabelo, psicose, alucinação, insônia, pesadelos.
- Efeitos adversos mais comuns da lanreotida: distúrbios do sistema gastrointestinal, diarreia e dor abdominal, geralmente leve a moderada e transitória e reações no local de injeção (dor, nódulos e endurecimento).
- Medicamentos contraindicados em casos de hipersensibilidade (alergia) aos fármacos ou aos componentes da fórmula; O risco da 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.

( ) Sim ( ) Não

Meu tratamento constará do seguinte medicamento:

- ( ) Cabergolina
- ( ) Bromocriptina
- ( ) Lanreotida
- ( ) Octreotida



**Diretoria Geral de Atenção à Saúde**  
**Coordenadoria Geral de Assistência Farmacêutica**  
**Coordenadoria de Assistência Farmacêutica Especializada**

|   |      |             |
|---|------|-------------|
| Local: Data:  |      |             |
| Nome do paciente:                                       |      |             |
| Cartão Nacional de Saúde:                               |      |             |
| Nome do responsável legal:                              |      |             |
| Documento de identificação do responsável legal:        |      |             |
| _____<br>Assinatura do paciente ou do responsável legal |      |             |
| Médico Responsável:                                     | CRM: | UF:         |
| _____<br>Assinatura e carimbo do médico                 |      | Data: _____ |