





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

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

BUDESONIDA, FORMOTEROL, FORMOTEROL+BUDESONIDA, OMALIZUMABE

Eu,					(nom	e do(a)	pacie	ente), d	leclaro	ter
sido informado	o(a) sobre	benefícios, r	iscos, con	traindicações	e prin	cipais et	feitos a	adversos	S	
relacionados a	o uso de I	BUDESONII	DA, FOR	MOTEROL,	FOR	MOTE	ROL+	BUDES	SONID	A,
OMALIZUM										
Os	termos			explicados	e	todas	as	dúvid	as fo	oram
esclarecidas		pelo		lico						
			_(nome d	o médico que	presci	reve).				
A aa	im doolor	o ana fui al	oromonto	informada(a)	do a	110 0 1100	diaam	anta au	0 20000	2 0

Assim, declaro que fui claramente informado(a) de que o medicamento que passo a receber pode trazer os seguintes benefícios:

- Controle dos sintomas;
- melhora da qualidade de vida;
- normalização ou estabilização da função pulmonar;
- redução do absenteísmo escolar e ao trabalho; e
- redução da utilização de serviços de saúde, incluindo hospitalizações.

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

- os riscos na gravidez e na amamentação ainda não são bem conhecidos; portanto, caso engravide, devo avisar imediatamente o médico;
- efeitos adversos da budesonida: problemas na fala (reversíveis com a suspensão do tratamento), infecções na boca (candidíase), boca seca, alteração do paladar, irritação na garganta, tosse, infecções urinárias, inchaço, cansaço, reações alérgicas de pele, palpitação, taquicardia, dor abdominal, vertigem, tontura, ganhode peso; efeitos adversos mais raros: náusea, vômitos, coceira, problemas na visão, agitação, depressão, insônia, faringite, sinusite, alteração do ciclo menstrual, diarreia ou constipação, febre, dores de cabeça, infecções virais, redução da velocidade do crescimento em crianças, aumento dos níveis de glicose no sangue, reações de hipersensibilidade, sangramento anal e osteoporose (em caso de tratamento longo);
- efeitos adversos do formoterol: ansiedade, agitação, insônia, náusea, vômitos, dores abdominais, prisão de ventre, tonturas, dores de cabeça, diminuição dos níveis de potássio no



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

sangue, tremores, palpitações, tosse, respiração curta, alteração do paladar, secura da boca, dor muscular, reações alérgicas de pele, problemas no coração, aumento ou diminuição intensa da pressão arterial, inchaço dos pés e das mãos, cansaço, infecções do trato respiratório, falta de ar, insônia, depressão, dor de dente, alteração do ciclo menstrual e problemas de visão;

- efeitos adversos do omalizumabe: reações alérgicas locais ou sistêmicas, incluindo anafilaxia, tontura, fadiga, síncope ou sonolência; hipersensibilidade (alergia) aos fármacos ou aos componentes da fórmula; o risco da ocorrência de efeitos adversos aumenta com a superdosagem e com o uso concomitante de outros medicamentos; e

- os medicamentos formoterol e salmeterol devem ser sempre utilizados em associação com budesonida ou beclometasona. Seu uso sozinho pode ocasionar efeitos adversos graves, incluído morte.

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 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 meutratamento, desde que assegurado o anonimato. () Sim () Não

O meu tratamento constará do(s) seguinte(s) medicamento(s):

() Budesonida

() Formoterol

() Omalizumabe

() Formoterol + Budesonida







Diretoria Geral de Atenção Especializada 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:									
	Assinatura do paciente ou do responsável legal								
Médico responsável:		CRM:	UF:						
Assi Data:	natura e carimbo do médico								

NOTA: Verificar na Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME) vigente em qual componente da Assistência Farmacêutica se encontram os medicamentos preconizados neste Protocolo.