

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

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE MIASTENIA GRAVIS

AZATIOPRINA, CICLOSPORINA, CICLOFOSFAMIDA E IMUNOGLOBULINA HUMANA, PIRIDOSTIGMINA.

Eu,	(nome do(a) paciente),
declaro ter sido informado(a) sobre os benefícios, riscos, contraindicações	s e principais efeitos adversos
relacionados ao uso de azatioprina, ciclofosfamida, ciclosporina, imu	noglobulina e piridostigmina
indicados para o tratamento da Miastenia Gravis.	
Os termos médicos foram explicados e todas as dúvidas fora (no	am esclarecidas pelo médico ome do médico que prescreve).
Assim, declaro que fui claramente informado(a) de que o medicam	ento que passo a receber pode
trazer os seguintes benefícios:	

- Remissão da doença;
- Melhora da força muscular e fadiga;
- Melhora da função respiratória;
- Redução do tempo de internação; e
- Prevenção de crises miastênicas.

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

Azatioprina e ciclofosfamida: medicamentos classificados como fator de risco D para gestantes (há riscos para o feto durante a gravidez, porém o benefício pode ser maior que o risco). O uso deve ser discutido com seu médico;

Ciclosporina, imunoglobulina e piridostigmina: 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 não pode ser descartado, mas um benefício potencial pode ser maior que os riscos). Caso engravide, devo avisar imediatamente ao meu médico.

Efeitos adversos da **azatioprina**: diminuição das células brancas, vermelhas e plaquetas do sangue, náusea, 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;

Efeitos adversos de **ciclosporina**: problemas nos rins e no fígado, tremores, aumento da quantidade de pelos no corpo, hipertensão, crescimento da gengiva, aumento dos níveis de colesterol e triglicerídios, formigamentos, dor no peito, batimentos rápidos do coração, convulsões, confusão, ansiedade, depressão, fraqueza, dores de cabeça, unhas e cabelos quebradiços, coceira, espinhas, náusea, 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 imunoglobulina humana**: dor de cabeça, calafrios, febre, reações no local de aplicação da injeção que incluem dor, coceira e vermelhidão, aumento de creatinina e ureia no sangue e problemas graves nos rins.

Efeitos adversos da **piridostigmina**: náusea, vômitos, diarreia, cólicas abdominais, aumento do peristaltismo e das excreções brônquicas, diminuição dos batimentos cardíacos, bradicardia e miose, fraqueza muscular, entre outros;

Medicamentos podem ser contraindicados em casos de hipersensibilidade (alergia) aos fármacos ou aos componentes da fórmula.



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

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.

ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas

() Sim () Não			
	ará do(s) seguinte(s) medicamento(s): () Ciclofosfamida () Ciclosporina () Piridostigmina		
Local:		Data:	
Nome do paciente:			
Cartão Nacional de Saúde:			
Nome do responsável legal:			
Documento de identificação d	lo responsável legal:		
	Assinatura do paciente ou do responsáve	l legal	
Médico Responsável:		CRM:	UF:
•	Assinatura e carimbo do médico Data:		