

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE
RAQUITISMO E OSTEOMALACIA
Calcitriol

Eu, _____(nome do(a) paciente),
declaro ter sido informado(a) claramente sobre benefícios, riscos, contraindicações e principais
efeitos adversos relacionados ao uso de **CALCITRIOL** indicado para o tratamento de
RAQUITISMO e OSTEOMALACIA.

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:

- melhor controle da doença;
- melhora dos problemas ósseos e dos sintomas.

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

- os riscos na gravidez ainda não são bem conhecidos; portanto, caso engravide, devo avisar
imediatamente o médico;
- a segurança para o uso do medicamento durante a amamentação deve ser avaliada pelo
médico assistente considerando riscos e benefícios, visto ser excretado pelo leite materno;
- efeitos adversos já relatados – aumento dos níveis de cálcio no sangue, prisão de ventre,
diarreia, secura da boca, dor de cabeça, sede intensa, aumento da frequência ou da quantidade
de urina, perda de apetite, gosto metálico, dor nos músculos, náuseas, vômitos, cansaço e
fraqueza. Alguns efeitos crônicos podem incluir conjuntivite, diminuição do desejo sexual,
irritabilidade, coceiras, infecções do trato urinário, febre alta, aumento da pressão arterial,
batimentos cardíacos irregulares, aumento da sensibilidade dos olhos à luz ou irritação,
aumento dos níveis de fósforo no sangue, aumento do colesterol, aumento das enzimas do
fígado (ALT e AST), perda de peso, inflamação no pâncreas e psicose (raramente);
- contraindicado em casos de hipersensibilidade (alergia) conhecida ao fármaco;
- 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.

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:
_____ Assinatura e carimbo do médico		
Data: _____		