

Superintendência de Relações Intersetoriais Coordenadoria de Assistência Farmacêutica Assistência Farmacêutica Especializada

## TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE ASMA

Budesonida, Formoterol, Formoterol+Budesonida, Omalizumabe e Mepolizumabe.

Eu,		(nome do (a	a) paciente), declaro ter sido
informado (a) sobre benef	fícios, riscos, contraindicações	e principais efeitos adve	ersos relacionados ao uso de
budesonida, fumarato de for	rmoterol, omalizumabe e mepoliz	umabe indicados para o tra	atamento da Asma.
Os termos méd	dicos foram explicados e	todas as dúvidas	foram esclarecidas pelo
médico		(nome do mé	dico que prescreve).
Assim, declaro que fui	claramente informado (a) de q	ue o medicamento que p	asso a receber pode trazer os
seguintes benefícios:			
Controle dos sintom	nas;		
Melhora da qualidad	de 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, ganho de 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 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;
- Efeitos adversos do mepolizumabe: dores de cabeça, reações no local da injeção e dor nas costas; infecção do trato respiratório inferior, infecção do trato urinário, faringite, reações de hipersensibilidade

(alérgicas sistêmicas) e anafilaxia, congestão nasal, dor abdominal superior, dor nas costas, eczema, reações relacionadas à administração (não alérgica sistêmica), reações no local da injeção e pirexia; 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 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 ( )Na	ão			
O meu tratamento constará do(s) seguinte(s) medicamento(s):				
( ) Formoterol+Budesonida				
( ) Formoterol				
( ) Omalizumabe				
( ) Mepolizumabe				
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:		
		Data:		
Assinatura e carimbo do médico				