TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE – TER

ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA, CIPROTERONA, ETINILESTRADIOL MAIS LEVONORGESTREL, METFORMINA E NORETISTERONA.

Eu, (nome
do(a) paciente), declaro ter sido informada claramente sobre benefícios, riscos, contraindicações e principai
efeitos adversos relacionados ao uso de acetato de medroxiprogesterona, ciproterona, etinilestradiol mai
levonorgestrel, metformina e noretisterona, indicadas para o tratamento da síndrome de ovários policísticos.
Os termos médicos foram explicados e todas as dúvidas foram resolvidas pelo médic
(nome do médico que prescreve).
Assim, declaro que fui claramente informada de que o medicamento que passo a receber pode traze
as seguintes melhorias:
• regularização dos ciclos menstruais (já nos primeiros meses de tratamento);
• diminuição da quantidade de pelos (após pelo menos 6 meses de tratamento);
• redução do peso e melhora das manifestações de resistência insulínica.
Fui também claramente informada a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeito
adversos e riscos do uso deste medicamento:
• contraindicado em gestantes ou em mulheres que planejem engravidar;
• contraindicado em mulheres que estão amamentando;
• contraindicado em casos de hipersensibilidade (alergia) ao fármaco;
 efeitos adversos cardiovasculares mínimos com o uso de ciproterona e estrógeno como terapia d
hirsutismo e acne;
 efeitos adversos sobre o sistema nervoso central mínimos em mulheres sob terapia combinada d
ciproterona e estrógeno;
 ocasionalmente tensão das mamas e galactorreia associadas com hiperprolactinemia em mulhere
sob terapia de ciproterona e estrógeno;
 diminuição da libido em mulheres tratadas com ciproterona associado ao estrógeno;
 efeitos adversos relativamente infrequentes: náusea, diarreia e indigestão;
• elevação das transaminases/alaninotransferases séricas pode ocorrer em homens e mulheres, tende
sido relatados vários casos de hepatite, alguns dos quais fatais, tendo os sintomas de hepatite se manifestado
geralmente vários meses após o início da terapia;
 risco de ocorrência de efeitos adversos aumenta com o aumento da dose.
Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me
devolvê-lo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for interrompido. Sei também qu
continuarei a ser atendida, inclusive em caso de desistir de usar o(s) medicamento(s).
Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas a
meu tratamento, desde que assegurado o anonimato. () Sim () Não
Meu tratamento constará do(s) seguinte(s) medicamento(s):
() Acetato de medroxiprogesterona () Ciproterona () Noretisterona
() Etinilestradiol mais levonorgestrel () Metformina
()
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