## TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

## CALCITRIOL, CARBONATO DE CÁLCIO E BUROSUMABE.

Eu, (nome do(a) paciente), declaro ter sido informado(a					
claramente sobre os benefícios, riscos, contraindicações e principais eventos adversos relacionados ao uso do medicamente					
calcitriol e carbonato de cálcio, indicados para o tratamento do raquitismo e da osteomalácia, e do medicamento burosumab					
indicado para o tratamento da hipofosfatemia ligada ao cromossoma X.					
Os tambos módicos mo forem emplicados o todos os minhos dávidos forem resolvidos nole módic					
Os termos médicos me foram explicados e todas as minhas dúvidas foram resolvidas pelo médic					
(nome do médico que prescreve)					
Assim, declaro que fui claramente informado(a) de que o medicamento que passo a receber pode trazer os seguinte					
benefícios:					
- melhor controle da doença;					
- melhora dos problemas ósseos e dos sintomas.					
Fui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais eventos adversos e riscos:					
- não se sabe ao certo os riscos do uso do calcitriol e do burosumabe na gravidez; portanto, caso engravide, devo avisa					
imediatamente ao meu médico;					
- a segurança para o uso do calcitriol e do bursoumabe durante a amamentação deve ser avaliada pelo médico assistent					
considerando riscos e benefícios, visto que o calcitriol é excretado pelo leite materno e que não há informações sobre a excreção					

- os efeitos colaterais já relatados para o calcitriol são os seguintes: 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 do apetite, gosto metálico, dor nos músculos, náusea, 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 alanina-aminotransferase/transaminase glutâmico-pirúvica (ALT/TGP)
- $e\ aspartato-aminotrans ferase/transaminas e\ glutâmico-oxalac\'etica\ (AST/TGO),\ perda\ de\ peso,\ inflamaç\~ao\ no\ p\^ancreas\ e\ psicose,$ 
  - o calcitriol é contraindicado em casos de hipersensibilidade (alergia) conhecida ao fármaco;

de burosumabe por esta via;

que é o sintoma mais raro;

- os efeitos colaterais já relatados para o carbonato de cálcio em casos raros são: distúrbios gastrintestinais e dor abdominal superior.
  - o carbonato de cálcio é contraindicado para pacientes com insuficiência renal grave.
- os efeitos colaterais relatados em mais de 10% dos pacientes pediátricos tratados com burosumabe são os seguintes: febre, reação no local da injeção, tosse, vômito, dor nas extremidades, dor de cabeça, abscesso dentário, cáries dentárias, diarreia, diminuição da vitamina D, constipação, erupção cutânea, náusea e tonturas.
- o burosumabe é contraindicado nas seguintes situações: em uso concomitante com fosfato oral ou análogos ativos da vitamina D (por exemplo, calcitriol, paricalcitol, doxercalciferol, calcifediol), devido ao risco de hiperfosfatemia; quando o

fósforo sérico está dentro ou acima da faixa normal para a idade; em pacientes com insuficiência renal grave ou doença renal em estágio terminal, porque essas condições estão associadas a um metabolismo mineral anormal.

- o risco da ocorrência de eventos 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, inclusive se desistir de usar o medicamento.

Autorizo o Ministério da Saúde e as	s Secretarias de Saúde a f	azer uso de informaç	ções relativas ao meu tratamento,	desde
que assegurado o anonimato. ( ) Sim (	) Não			
Meu tratamento constará de:				
( ) Burosumabe				
( ) Calcitriol				
( ) Carbonato de cálcio isolado				
( ) Carbonato de cálcio associado a coleca	alciferol			
( ) Fosfato de cálcio tribásico associado a	colecalciferol			
r 1	D			
Local:	Data:			
Nome do paciente:				
Cartão Nacional de Saúde:				
Nome do responsável legal:				
Documento de identificação do responsáve	el legal:			
	Assinatura do paciente o	ou do responsável le	gal	
Médico responsável:		CRM:	UF:	
		•		
	Assinatura e cari	mbo do médico		
	Data:			

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