TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

INSULINA NPH, INSULINA REGULAR, INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO RÁPIDA E INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO PROLONGADA.

	(nome do(a) paciente), declaro ter sido informado(a) obre benefícios, riscos, contraindicações e principais efeitos adversos relacionados ao uso de insulina NPH, insulina regular
	náloga de ação rápida e prolongada, indicados para o tratamento da diabete melito tipo 1 (DM 1). Is termos médicos foram explicados e todas as minhas dúvidas foram resolvidas pelo médico
О	s termos médicos foram explicados e todas as minhas dúvidas foram resolvidas pelo médico (nome do médico que prescreve).
Α	ssim, declaro que fui claramente informado(a) de que os medicamentos que passo a receber podem trazer os seguintes
benefícios:	ssini, deciaro que fui ciaramente informado(a) de que os medicamentos que passo a receber podem dazer os seguintes
	Melhor controle glicêmico possível;
	Melhora dos sintomas relacionados à hiperglicemia;
	Diminuição das complicações agudas de DM 1
	Diminuição das complicações crônicas de DM 1;
	Diminuição de hipoglicemias graves (necessidade de ajuda de outras pessoas para a recuperação) e de hipoglicemias noturnas.
Fu	ui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adversos e riscos:
	insulinas regular, NPH, análogas asparte e lispro: classificadas na gestação como categoria B (estudos em animais não
	normalidades, embora estudos em mulheres não tenham sido feitos; o medicamento deve ser prescrito com cautela);
	insulina análoga glulisina: classificada na gestação como categoria C: não se sabe ao certo os riscos do uso na gravidez;
	o engravide, devo avisar imediatamente o médico.
	insulina análoga degludeca: não há experiência clínica com a insulina degludeca em mulheres grávidas, portanto, caso
	evo avisar imediatamente o médico.
	insulina análoga detemir: mulheres grávidas, ou que planejam engravidar, ou que estejam amamentando devem procurar seu orientação quando estiver usando este medicamento, pois um ajuste na dose de insulina pode ser necessário durante a gravidez,
	nente após o parto.
	insulina análoga glargina: categoria de risco na gravidez C: este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas
sem orientaçã	
,	efeitos adversos das insulinas: hipoglicemia (sintomas de baixo nível de açúcar no sangue) é o efeito mais comum, e pode se
	om suor frio, pele fria e pálida, dor de cabeça, batimento cardíaco rápido, enjoo, sensação de muita fome, alterações temporárias
	olência, sensação incomum de cansaço e fraqueza, nervosismo ou tremores, sensação de ansiedade, sensação de desorientação,
	le concentração. Também pode ocorrer alergia (vermelhidão, inchaço, coceira) e alteração no local de aplicação (por isso a
importância o	de não aplicar sempre no mesmo lugar) e ganho de peso.
- (contraindicação em casos de hipersensibilidade (alergia) ao fármaco ou aos componentes da fórmula.
	stou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim, comprometendo-me a devolvê-lo caso não queira
	utilizá-lo ou se o tratamento for interrompido. Sei também que continuarei a ser atendido (a), inclusive em caso de desistir de
usar o medica	amento.
Δ	utorizo o Ministério da Saúde (MS) e as Secretarias de Saúde (SES) a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento,
	segurado o anonimato. () Sim () Não
	meu tratamento constará do(s) seguinte(s) medicamento(s):
) insulina NPH
() insulina regular
() insulina análoga de ação rápida
() insulina análoga de ação prolongada
	Data:
o paciente:	Data.
Nacional do SUS:	
o responsável leg	gal:
ento de identificaç	ção do responsável legal:
ura do paciente ou	u do responsável legal
:	RS:

Data:

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