

**TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE  
ALFACALCIDOL E CALCITRIOL**

Eu, \_\_\_\_\_ (nome do(a) paciente),  
declaro ter sido informado(a) claramente sobre os benefícios, riscos, contraindicações e principais  
efeitos adversos relacionados ao uso dos medicamentos alfacalcidol e calcitriol, indicados para o  
tratamento do hipoparatiroidismo.

Os termos médicos me foram explicados e todas as minhas 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 os seguintes benefícios:

- melhorar os sintomas de cálcio baixo no sangue;
- evitar complicações agudas e crônicas de cálcio baixo no sangue.

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

- não se sabe ao certo os riscos do uso deste medicamento na gravidez; portanto, caso engravide,  
não interrompa o tratamento e avise imediatamente o médico;
- em relação à amamentação, a segurança para o uso dos medicamentos deve ser avaliada pelo  
médico assistente, considerando riscos e benefícios, visto ser excretado pelo leite materno;
- os efeitos colaterais já relatados para alfacalcidol e calcitriol são os seguintes: aumento da  
quantidade de cálcio no sangue, caracterizada por dor óssea, constipação, diarreia, secura da  
boca, dor de cabeça, sede intensa, aumento da frequência ou da quantidade de urina, perda do  
apetite, gosto metálico, dor muscular, náusea, vômitos, cansaço e fraqueza. Efeitos crônicos  
podem incluir conjuntivite, diminuição da libido, irritabilidade, coceira, 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 e colesterol no sangue,  
perda de peso, pancreatite e psicose, que é o sintoma mais raro;
- este medicamento é contraindicado em casos de hipersensibilidade (alergia) conhecida ao  
fármaco, aumento da quantidade de cálcio e vitamina D e osteodistrofia renal com  
hiperfosfatemia;
- o 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, inclusive se desistir de usar o medicamento.

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazer uso de informações relativas ao  
meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.

Sim  Não

Meu tratamento constará do seguinte medicamento:

- Alfacalcidol
- Calcitriol

|   |       |     |
|---|-------|-----|
| Local:  | Data: |     |
| Nome do paciente:                                       |       |     |
| Cartão Nacional de Saúde:                               |       |     |
| Nome do responsável legal:                              |       |     |
| Documento de identificação do responsável legal:        |       |     |
| _____<br>Assinatura do paciente ou do responsável legal |       |     |
| Médico responsável:                                     | CRM:  | UF: |
| _____<br>Assinatura e carimbo do médico<br>Data:_____   |       |     |