TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE ESTROGÊNIOS CONJUGADOS, MEDROXIPROGESTERONA E SOMATROPINA

u, (nome da pacient	te),
eclaro ter sido informada claramente sobre os benefícios, riscos, contraindicações e principais efei diversos relacionados ao uso de estrogênios conjugados, medroxiprogesterona e somatropina, indicados p tratamento da síndrome de Turner.	
s termos médicos me foram explicados e todas as minhas dúvidas foram resolvidas pelo méd (nome do médico que prescreve	
ssim, declaro que fui claramente informada de que o medicamento que passo a receber pode traze enefício do aumento da altura e velocidade de crescimento.	r o
ui também claramente informada a respeito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos adverso scos:	s e
estrogênios conjugados e medroxiprogesterona: medicamentos classificados na gestação como fator de ris (seu uso é contraindicado para gestantes ou para mulheres planejando engravidar);	sco
somatropina: medicamento classificado na gestação como categoria C quando utilizado no primeiro egundo trimestres de gestação (estudos em animais mostraram anormalidades nos descendentes, mas rá estudos em humanos; o risco para o bebê não pode ser descartado, mas um benefício potencial pode aior do que os riscos);	ıão
efeitos adversos dos estrogênios conjugados: coceira, dor na barriga, gases intestinais, candidíase vagir Ingramento urinário e uterino; inflamação na vagina, fraqueza; cãibras nas pernas	nal,
efeitos adversos da medroxiprogesterona: sangramento uterino, corrimento vaginal, dor de cabeça, náus epressão, insônia, nervosismo, tontura, alopecia, acne, urticária, prurido, aumento de peso, fadiga, do ensibilidade nas mamas, entre outros.	
efeitos adversos da somatropina: reações no local da injeção, como dor, inchaço e inflamação. Algun eações mais raras incluem dor de cabeça, dor nos músculos, fraqueza, aumento da glicose no sang esistência à insulina, dor no quadril e/ou nos joelhos, leucemia e hipotireoidismo;	
os medicamentos estão contraindicados em casos de hipersensibilidade (alergia) conhecida ao fármaco;	
stou ciente de que estes medicamentos somente podem ser utilizados por mim, comprometendo-me evolvê-los caso não queira ou não possa utilizá-los ou se o tratamento for interrompido. Sei também continuarei a ser assistida, inclusive se desistir de usar os medicamentos.	
utorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazer uso de informações relativas ao m atamento, desde que assegurado o anonimato. Sim () Não	าeu
meu tratamento constará do(s) seguinte(s) medicamento(s): estrogênios conjugados medroxiprigesterona somatropina	

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 respon	sável:	CRM:	UF:	
Assinatura e carimbo do médico				
	Data:			

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