

Consentimiento Informado USO DE ADALIMUMAB

Fecha de obtención del CI:

Diagnóstico:		
Médico (Primer nombre y dos apellidos):		Rut:
Paciente (Primer nombre y dos apellidos):		Rut:
Representante legal (si corresponde):		Rut:
Objetivo El tratamiento con Adalimumab pretende alivia artritis psoriásica, artritis juvenil).	r los síntomas y frenar la progresión de la enfe	ermedad (artritis reumatoide, espondilo artritis
Características El Adalimumab (HUMIRA®) es un fármaco que a eficaz en el tratamiento de las personas cor Actualmente se sabe que una sustancia llamada Antes de iniciar el tratamiento se le practicará u El tratamiento se realiza por administración sub eficacia y la actividad de la enfermedad lo requie	n su enfermedad que no responden adecuad TNF es una de las principales responsables del na evaluación médica completa. cutánea de dosis de 40 mg cada 15 días, es un	damente al tratamiento con otros fármacos. dolor y la inflamación articular.
Riesgos En el sitio de administración subcutánea se dolor, generalmente transitoria y que ceden cor Durante el tratamiento pueden aparecer infeccios descartar presencia de tuberculosis latente. Ade Se recomienda realizar vacunación preventiva co influenza anual. Las mujeres en edad fértil mientras esté en quedar embarazadas y deben utilizar un método El paciente debe ponerse en contacto con su recinfección (fiebre, malestar general, etc.), en caso Declaro que he sido informado adecuadamen he formulado las preguntas que he creído convepuedo revocar mi consentimiento.	n medidas simples que su tratante le indicará. ones como faringitis, bronquitis, infecciones uri sas se realiza a todos los pacientes antes emás se solicitan exámenes para detectar la pre ontra la influenza y el neumococo previo al inic n tratamiento y durante los 6 meses poste o anticonceptivo seguro. umatólogo o un servicio médico en caso de pres o de dudas o efecto no esperado. nte sobre el tratamiento con Adalimumab. venientes y me han sido aclaradas todas las du	inarias y diarreas. s de iniciar el tratamiento exámenes para isencia de virus hepatitis B - C y VIH. cio del tratamiento, y mantener vacunación anti eriores a la última administración no deber sentar algún efecto secundario grave o signo de Estoy conforme con la información recibida idas planteadas. Sé que en cualquier momento
Este consentimiento aplica para el tratamiento deberé firmar un nuevo consentimiento.		a modificación de este por indicación médica
Doy mi CONSENTIMIENTO para recibir tratamie	Firma del Paciente	Firma del Representante Legal