

Brasília, DF | Junho de 2023

Relatório de Recomendação

PROTOCOLOS & DIRETRIZES

Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas
Doença de Wilson

2023 Ministério da Saúde.

É permitida a reprodução parcial ou total desta obra, desde que citada a fonte e que não seja para venda ou qualquer fim comercial.
A responsabilidade pelos direitos autorais de textos e imagens desta obra é da Conitec.

Elaboração, distribuição e informações

MINISTÉRIO DA SAÚDE

Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde - SECTICS

Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde - DGITS

Coordenação-Geral de Gestão de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas – CGPCDT

Esplanada dos Ministérios, Bloco G, Edifício Sede, 8º andar

CEP: 70.058-900 – Brasília/DF

Tel.: (61) 3315-2848

Site: <https://www.gov.br/conitec/pt-br>

E-mail: conitec@saude.gov.br

Elaboração

COORDENAÇÃO-GERAL DE GESTÃO DE PROTOCOLOS CLÍNICOS E DIRETRIZES
TERAPÊUTICAS – CGPCDT/DGITS/SECTICS/MS

Marco Legal

A Lei nº 8.080, de 19 de setembro de 1990, estabelece, em seu art. 19-Q, que a incorporação, a exclusão ou a alteração de novos medicamentos, produtos e procedimentos, bem como a constituição ou alteração de protocolo clínico ou de diretriz terapêutica são atribuições do Ministério da Saúde - MS. Para cumprir essas atribuições, o MS é assessorado pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde - Conitec.

As diretrizes clínicas são documentos baseados em evidências científicas, que visam a garantir as melhores práticas para o diagnóstico, tratamento e monitoramento dos pacientes no âmbito do SUS, tais como protocolo clínico e diretrizes terapêuticas, protocolo de uso e diretrizes brasileiras ou nacionais. Podem ser utilizadas como materiais educativos aos profissionais de saúde, auxílio administrativo aos gestores, regulamentação da conduta assistencial perante o Poder Judiciário e explicitação de direitos aos usuários do SUS.

As Diretrizes Clínicas devem incluir recomendações de condutas, medicamentos ou produtos para as diferentes fases evolutivas da doença ou do agravo à saúde de que se tratam, bem como aqueles indicados em casos de perda de eficácia e de surgimento de intolerância ou reação adversa relevante, provocadas pelo medicamento, produto ou procedimento de primeira escolha. A lei reforçou a análise baseada em evidências científicas para a elaboração desses documentos, destacando os critérios de eficácia, segurança, efetividade e custo-efetividade para a formulação das recomendações sobre intervenções em saúde.

O Anexo XVI Portaria de Consolidação GM/MS nº 1, de 28 de setembro de 2017, instituiu na Conitec uma Subcomissão Técnica de Avaliação de PCDT, com as competências de analisar os critérios para priorização da atualização de diretrizes clínicas vigentes, contribuir para o aprimoramento das diretrizes metodológicas que norteiam a elaboração de diretrizes clínicas do Ministério da Saúde, acompanhar, em conjunto com as áreas competentes do Ministério da Saúde, a elaboração de diretrizes clínicas, indicar especialistas para elaboração e revisão de diretrizes clínicas, dentre outras.

A Subcomissão Técnica de Avaliação de PCDT é composta por representantes de Secretarias do Ministério da Saúde interessadas na elaboração de diretrizes clínicas: Secretaria de Atenção Primária à Saúde, Secretaria de Atenção Especializada à Saúde, Secretaria de Vigilância em Saúde e Ambiente, Secretaria de Saúde Indígena e Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde.

Após concluídas as etapas de definição do tema e escopo das diretrizes clínicas, de busca, seleção e análise de evidências científicas e consequente definição das recomendações, a aprovação do texto é submetida à apreciação do Comitê de PCDT, com posterior disponibilização deste documento para contribuição de sociedade, por meio de consulta pública (CP) pelo prazo de 20 dias antes da deliberação final e publicação. Esse prazo pode ser reduzido a 10 dias em casos de urgência. A consulta pública é uma importante etapa de revisão externa das diretrizes clínicas.

O Comitê de PCDT é o fórum responsável pelas recomendações sobre a constituição ou alteração de diretrizes clínicas. É composto por quinze membros, um representante de cada Secretaria do Ministério da Saúde – sendo presidido pelo representante da Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde (SECTICS) - e um representante de cada uma das seguintes instituições: Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa, Agência Nacional de Saúde Suplementar - ANS, Conselho Nacional de Saúde - CNS, Conselho Nacional de Secretários de Saúde - CONASS, Conselho Nacional de Secretarias Municipais de Saúde – CONASEMS,

Conselho Federal de Medicina – CFM, Associação Médica Brasileira – AMB e Núcleos de Avaliação de Tecnologias em Saúde – NATS, pertencentes à Rede Brasileira de Avaliação de Tecnologias em Saúde- Rebrats. Cabe à Secretaria-Executiva, exercida pelo Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde (DGITS/SECTICS/MS), a gestão e a coordenação das atividades da Conitec.

Todas as recomendações emitidas pelos Comitês são submetidas à Consulta Pública (CP) pelo prazo de 20 (vinte) dias, exceto em casos de urgência quando o prazo poderá ser reduzido a 10 (dez) dias. As contribuições e sugestões da consulta pública são organizadas e avaliadas pelo Comitê responsável, que emite deliberação final. Em seguida o processo é enviado para decisão do Secretário de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde, que deverá submeter as diretrizes clínicas à manifestação do titular da Secretaria responsável pelo programa ou ação a elas relacionados. A decisão pode ser precedida de audiência pública. A portaria decisória é publicada no Diário Oficial da União.

Apresentação

A proposta de atualização do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) da Doença de Wilson é uma demanda que cumpre o Decreto nº 7.508 de 28 de junho de 2011 e as orientações previstas no artigo 26, sobre a responsabilidade do Ministério da Saúde de atualizar os Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas. Esta versão do PCDT é uma atualização que tem como objetivo revisar as melhores evidências científicas disponíveis sobre os critérios diagnósticos e tratamento clínico de pacientes com a Doença de Wilson atendidos no Sistema Único de Saúde (SUS).

O Protocolo segue agora para consulta pública a fim de que se considere a visão da sociedade e para que se possa receber as suas valiosas contribuições, que poderão ser tanto de conteúdo científico quanto um relato de experiência. Gostaríamos de saber a sua opinião sobre a proposta como um todo, assim como se há recomendações que poderiam ser diferentes ou mesmo se algum aspecto importante deixou de ser considerado.

Deliberação inicial

Os membros da Comitê de PCDT presentes na 120ª Reunião da Conitec, realizada no dia 28 de junho de 2023, deliberaram para que o tema fosse submetido à consulta pública com recomendação preliminar favorável à publicação deste Protocolo.

ANEXO

PROTOCOLO CLÍNICO E DIRETRIZES TERAPÊUTICAS DA DOENÇA DE WILSON

1. INTRODUÇÃO

A doença de Wilson é um distúrbio autossômico recessivo do metabolismo do cobre ^{1,2}. A prevalência global foi estimada em uma monografia de 1984, prevendo-se 1 caso a cada 30.000 pessoas². Mais recentemente, uma meta-análise publicada em 2019 estimou a prevalência da doença em cerca de 13,9 casos a cada 10.000 pessoas (IC 95%: 12,9 – 14,9), ou 1 a cada 7.194 indivíduos³.

Segundo dados do DATASUS, no Brasil, no período de 2000 a 2019, 396 óbitos por doença de Wilson (CID E83.0) foram registrados no Sistema de Informações sobre Mortalidade (SIM), dos quais 63,1% eram pessoas do sexo masculino, com uma média de idade de 29,8 anos (desvio-padrão 19,0 anos), sem diferenças no perfil para todas as regiões brasileiras ($p > 0,05$). O número de óbitos notificados por ano variou muito no período de 2000 a 2019, sendo o menor em 2000 (8 óbitos) e o maior registrado em 2019 (42 óbitos), com taxa de mortalidade chegando a 2,0/10 milhões de habitantes nesse ano. Entre 2000 e 2020, foram registradas 519 hospitalizações no Sistema Único de Saúde com diagnóstico principal de doença de Wilson. Entre 2016 e 2020, o número de hospitalizações variou de 27 a 35, com média de $31,2 \pm 3,3$ internações por ano. O tempo médio de permanência hospitalar foi $9,9 \pm 17,4$ dias, variando de 0 a 187 dias, com mediana de 3 dias (IIQ25-75% 2-9) entre 2000 e 2020. Contudo, esses dados precisam ser interpretados com cautela porque não representam necessariamente a prevalência da doença na população brasileira.

O cobre é classificado como um oligoelemento essencial que atua no processo de respiração mitocondrial e, como cofator metaloenzimático, está envolvido na oxidação do ferro e no metabolismo da dopamina⁴. O gene *ATP7B* codifica uma enzima ATPase transportadora de cobre - altamente expressa no fígado⁵ - para a síntese da ceruloplasmina funcional. Nos hepatócitos, além de incorporar o cobre à bile para excreção, a proteína ATP7B é responsável por transportar o cobre para o compartimento transgolgiiano, onde o mesmo se liga a ceruloplasmina, que, ao adquirir seu complemento de cobre, assume um estado enovelado e é liberada na circulação^{6,7}. No sangue, a ceruloplasmina pode ser encontrada ligada a seis átomos de cobre (holoceruloplasmina) ou sem o cobre ligado (apoceruloplasmina)⁸.

O distúrbio da doença de Wilson é causado por variantes patogênicas bialélicas no gene *ATP7B*, localizado no cromossomo 13q14⁵. Até o momento, mais de 1.000 variantes já foram descritas e as mutações mais comuns são do tipo *missense/nonsense*⁹. Nesses casos, o cobre não é excretado de forma eficiente pela bile e passa a se acumular primeiramente no fígado e, posteriormente, no cérebro, rins e olhos¹⁰. Ainda, os níveis de ceruloplasmina estão diminuídos, ocasionando diminuição no nível total de cobre sérico e aumento na concentração de cobre sérico livre^{7,10}. Nesse caso, a toxicidade do cobre seria causada pelo estresse oxidativo e pela criação de radicais livres⁷.

As manifestações clínicas mais comuns são resultantes do acometimento hepático e do sistema nervoso central. A doença de Wilson acomete preferencialmente, mas não exclusivamente, pacientes na faixa etária de 3 a 55 anos^{11,12}. Apesar do acúmulo de cobre se iniciar

logo após o nascimento, as manifestações da doença se iniciam a partir dos 3 anos de idade¹¹. Uma ampla gama de alterações hepáticas pode ser encontrada em pacientes com doença de Wilson, principalmente, icterícia recorrente, hepatites, insuficiência fulminante ou doença crônica. A doença hepática clinicamente evidente pode preceder as manifestações neurológicas, que incluem distúrbios do movimento de linha extra-piramidal, e pode ser acompanhada de manifestações psiquiátricas. Por vezes, o quadro psiquiátrico pode ser mais exuberante, incluindo transtornos depressivos, neuróticos, de personalidade e até mesmo de deterioração intelectual^{13,14}.

O diagnóstico pode ser estabelecido, na maioria dos casos, por meio dos achados clínicos e laboratoriais. Para isso, podem ser realizados exames físicos, oftalmológico para pesquisa dos anéis corneanos de Kayser-Fleischer e laboratorial, incluindo dosagem sérica de ceruloplasmina e cuprúria de 24 horas^{1,11-13,15}.

A identificação da doença em seu estágio inicial e o encaminhamento ágil e adequado para o atendimento especializado dão à Atenção Primária um caráter essencial para um melhor resultado terapêutico e prognóstico dos casos.

2. METODOLOGIA

O processo de elaboração desse Protocolo preconizou a busca por evidências recentes de revisões sistemáticas e diretrizes clínicas para atualização dos critérios diagnósticos, tratamento e monitorização da doença. Uma descrição mais detalhada da metodologia está disponível no **Apêndice 1**. Além disso, um histórico de alterações deste Protocolo encontra-se descrito no **Apêndice 2**.

3. CLASSIFICAÇÃO ESTATÍSTICA INTERNACIONAL DE DOENÇAS E PROBLEMAS RELACIONADOS À SAÚDE (CID-10)

- E83.0 Distúrbios do metabolismo do cobre

4. DIAGNÓSTICO

O diagnóstico da doença de Wilson é realizado por meio da avaliação de achados clínicos e laboratoriais e, até hoje, não há um exame padrão-ouro para diagnóstico definitivo da doença. De forma geral, os sintomas da doença tendem a surgir entre os 3 e 55 anos de idade¹². Na maioria dos casos, o diagnóstico pode ser estabelecido através da combinação de achados, por meio da dosagem dos níveis de ceruloplasmina sérica, o reconhecimento de anéis de Kayser-Fleischer na córnea e a dosagem de concentração de cobre na urina em 24 horas^{11,16}. Entretanto, devido à sua variabilidade, a ausência de sinais comuns à doença não exclui o seu diagnóstico.

As manifestações clínicas da doença de Wilson dependem do local de deposição de cobre no organismo. Por ser o primeiro órgão acometido pelo acúmulo de cobre, manifestações hepáticas ocorrem predominantemente na infância, sendo a cirrose a principal delas^{11,12}.

A forma neurológica da doença tende a se apresentar mais tardiamente. Na maior parte dos casos, pacientes com manifestações do sistema nervoso central já desenvolveram a forma hepática da doença, mesmo que assintomática. Nessa forma, os sintomas extrapiramidais são mais comuns, mas não exclusivos¹¹. Um estudo retrospectivo realizado no Hospital das Clínicas da Universidade de São Paulo entre os anos de 1963 e 2004 revelou que entre os achados mais comuns da doença de Wilson estão: disartria (91%), distúrbios da marcha (75%), *risus sardonicus* (72%), distonia (69%), rigidez (66%), tremores (60%) e disfagia (50%)¹⁴. No mesmo estudo, manifestações neurológicas foram mais frequentemente observadas em pacientes com idade média próxima aos 20 anos ($19,6 \pm 6,5$ anos), variando entre 7 e 37 anos de idade¹⁴.

Os anéis de Kayser-Fleischer - manifestação ocular característica da doença – podem ser visualizados a olho nu, especialmente em pacientes com íris pouco pigmentada. Para avaliação, a utilização da biomicroscopia com lâmpada de fenda é recomendada devido maior sensibilidade para detecção precoce do cobre depositado na membrana de Descemet da córnea. Os anéis de Kayser-Fleischer apresentam-se como uma faixa de cor marrom-dourado próxima ao limbo ocular e estão presentes na quase totalidade dos casos de doença de Wilson com acometimento neurológico. Entretanto, é importante lembrar que eles não são exclusivos da doença de Wilson, pois ocorrem também em outras condições hepatobiliares ou na presença de corpo estranho intraocular que contenha cobre¹⁷. Manifestações clínicas da doença de Wilson são apresentadas no Quadro 1.

Quadro 1 – Principais manifestações clínicas da doença de Wilson

Manifestação	Descrição
Hepática	Hepatomegalia assintomática, transaminases persistentemente elevadas, hepatite aguda, hepatite crônica, cirrose (compensada e descompensada), insuficiência hepática aguda, esteatose hepática, esplenomegalia isolada, colelitíase
Neurológica	Distúrbios do movimento (distonia, tremores, parkinsonismo), paralisia pseudobulbar, convulsões, sialorreia
Psiquiátrica	Alterações comportamentais, depressão, ansiedade, psicose
Osteomuscular	Artralgia, artrite, fraturas, osteoporose, osteomalácia, condromalácia
Hematológica	Anemia hemolítica, trombocitopenia, pancitopenia, coagulopatia
Oftalmológica	Anéis de Kayser-Fleischer, catarata em girassol
Renal	Cálculos renais, acidose tubular renal, síndrome de Fanconi

Fonte: Adaptado de Nagral et al., 2019¹¹

A concentração sérica de ceruloplasmina está geralmente reduzida em pacientes com doença de Wilson¹⁸ e, embora níveis séricos muito baixos possam ser um forte indicativo da doença, esse único achado não pode ser interpretado como um diagnóstico definitivo, já que os níveis de ceruloplasmina também estão diminuídos em pacientes com cirrose de outras etiologias, bem como na síndrome de má absorção entérica ou doença renal^{11,15,16}.

O exame de excreção de cobre na urina em 24 horas auxilia o diagnóstico, mas deve ser cuidadosamente interpretado em função da probabilidade de resultados falso-negativos em pacientes assintomáticos¹¹. É importante realizar uma avaliação neurológica detalhada e, quando possível, complementá-la com tomografia computadorizada ou ressonância magnética de encéfalo, antes de iniciar o tratamento de pacientes com doença de Wilson. A ressonância magnética pode revelar depósito de cobre, caracterizada com hipersinal em T2 nos gânglios da base¹⁵. Apesar de menos frequente, o sinal da “face do panda gigante” é um achado característico no exame de ressonância magnética cerebral em T2^{11,15} e consiste na preservação da intensidade

de sinal nos núcleos vermelhos e porção lateral da *pars reticulata* da substância negra, além de alto sinal no tegmento e hipointensidade do colículo superior¹⁹, como apresentado na **Figura 1**. Já o sinal da “face do panda em miniatura” resulta da hipointensidade do fascículo longitudinal medial e trato tegmental central em contraste ao sinal elevado do aqueduto no IV ventrículo, junto do véu medular superior²⁰.



Figura 1 – “Face do panda gigante” (seta) no mesencéfalo por imagem de ressonância magnética axial ponderada em T2
Fonte: Jacobs, 2003²⁰

A biópsia hepática, embora não seja realizada rotineiramente na suspeita de doença de Wilson, pode auxiliar no diagnóstico. Os achados histológicos não são específicos. Nos estágios iniciais, pode-se encontrar esteatose leve, simulando quadro de doença hepática gordurosa, além de inflamação lobular ou periportal. Também é possível que se apresente com padrão de inflamação mononuclear parenquimatosa e hepatite de interface, simulando padrão de hepatite autoimune. A fibrose pode progredir formando pontes porta-porta e culminar em cirrose nodular. Pode haver balonização, corpúsculos de Mallory e Denk, células oncocíticas e, nos casos de hepatite aguda fulminante, há necrose confluyente multilobular e numerosos hepatócitos apoptóticos. A presença de glicogênio nuclear com esteatose leve pode sugerir doença de Wilson^{12,16}. A análise de orceína e rodantina em tecido hepático pode ser utilizada para identificação de cobre no fígado¹¹, mas como a quantidade de cobre pode variar de célula para célula, os resultados de biópsia hepática são normalmente utilizados como evidência de suporte para confirmação diagnóstica^{11,16}. Outros achados também podem ser considerados no processo diagnóstico, como a análise de variante patogênica e histórico familiar de morte pela doença.

De forma geral, sistemas de pontuação são utilizados para avaliação da probabilidade diagnóstica, mas requerem validação prospectiva e revisão periódica¹². O escore de Leipzig, elaborado em 2001 com base em opinião de especialistas e evidências disponíveis, é um sistema de pontuação que reúne achados clínicos e bioquímicos para dar suporte ao diagnóstico de pacientes com suspeita de doença de Wilson. Apesar do escore ter sido validado para adultos e

crianças, alguns critérios utilizados na versão original da ferramenta sofreram críticas em relação a sua ambiguidade e difícil interpretação e, posteriormente, exceções aos critérios de Leipzig para diagnóstico de doença de Wilson foram identificados¹². Desde então, modificações do escore de Leipzig foram propostas – como a publicada em 2019 por Nagral e colaboradores¹¹, que passa a considerar pontos adicionais para pacientes com histórico familiar de doença de Wilson.

O escore e parâmetros utilizados para o diagnóstico da doença de Wilson segundo a escala de Leipzig são apresentados no Quadro 2. Nesse caso, o escore total deve ser calculado através da soma da pontuação atribuída aos graus das manifestações clínicas listadas.

Quadro 2 – Escore de Leipzig para diagnóstico da Doença de Wilson

SINTOMAS E SINAIS		PONTOS
Anel de Kayser-Fleisher (biomicroscopia por lâmpada de fenda)		
Presente		2
Ausente		0
Sintomas neuropsiquiátricos sugestivos (ou ressonância magnética cerebral típica)		
Presente		2
Ausente		0
Anemia hemolítica - teste de Coombs negativo		
Presente		1
Ausente		0
EXAMES LABORATORIAIS		
Cobre urinário (na ausência de hepatite aguda)		
Normal (3-40 mcg/24h)		0
1-2x o LSN M		1
mais de 2x LSN*		2
Normal, mas mais de 5x LSN após estímulo com 2 x 0,5 g de D-penicilamina		2
Cobre hepático quantitativo		
Normal (20-50 mcg/g)		-1
Até 5x LSN*		1
Mais de 5x LSN*		2
Rodanina positiva nos hepatócitos (quando o cobre quantitativo não estiver disponível)		
Ausente		0
Presente		1
Ceruloplasmina sérica (por nefelometria)		
Normal (acima de 20 mg/dL)		0
10-20 mg/dL		1
Abaixo de 10 mg/dL		2
ANÁLISE DE VARIANTES PATOGÊNICAS		
Detectada em ambos cromossomos		4
Detectada em um cromossomo		1
Não detectada		0
Interpretação do Escore total		
≥ 4	3	≤ 2
Diagnóstico para doença de Wilson altamente provável	Possível diagnóstico para doença de Wilson - mais exames são necessários	Diagnóstico improvável de doença de Wilson

*LSN - limite superior da normalidade

Fonte: Adaptado de Ferenci, 2003²¹ e Ferenci, 2012¹⁵

O diagnóstico genético por análise molecular do gene *ATP7B* (cromossomo 13q14.3) é um recurso importante para confirmação diagnóstica em qualquer paciente, além de facilitar a triagem posterior de familiares. Uma das principais dificuldades relacionadas ao teste genético é a quantidade de variantes patogênicas possíveis. Segundo o *The Human Gene Mutation Database*, mais de 1.000 variantes já foram identificadas⁹. Variantes patogênicas predominantes já foram relatadas para algumas populações, como na Europa Oriental (H1069Q), Sardenha (c-441 427del15) e Japão (229insC, Arg778Leu)¹¹. No Brasil, as mutações mais frequentemente detectadas em uma série de pacientes procedentes de diferentes regiões e matriculados no Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina da USP foram A1135Qfs (c.3402delC, 30,8%) e L708P (c.2123T>C, 14,1%)²². Entretanto, quando se estudou focalmente pacientes procedentes do Paraná, as mutações c.3207C:A e H1069Q se revelam expressivas também^{23,24}. Diante da elevada heterogeneidade de mutações encontradas entre os portadores de doença de Wilson brasileiros, é pouco produtivo realizar o sequenciamento de um éxon, ou a busca de uma mutação apenas. A busca específica de uma mutação poderá ser útil somente para rastreamento familiar, quando já se conhece o genótipo do caso-índice. Na medida em que técnicas de sequenciamento de nova geração possam ser incorporadas à prática clínica, a genotipagem *ATP7B* tem potencial de facilitar o diagnóstico preciso e precoce de novos casos de doença de Wilson.

Deve-se iniciar o processo de rastreamento familiar assim que o diagnóstico do paciente seja estabelecido. A triagem deve incluir todos os parentes de primeiro grau. Esse processo permite a detecção precoce da doença em fase pré-sintomática e identifica familiares saudáveis ou portadores heterozigotos como potenciais doadores, caso um transplante hepático eventualmente seja necessário^{11,16,25}. A avaliação deve ser baseada em: histórico familiar, exame físico, testes bioquímicos de função hepática, hemograma completo, concentração sérica de ceruloplasmina, cuprúria de 24h, pesquisa de anéis de Kayser-Fleischer e outros exames, conforme necessário¹⁶.

5. CRITÉRIOS DE INCLUSÃO

Serão incluídos nesse Protocolo pacientes em qualquer idade que apresentem diagnóstico estabelecido por quatro ou mais pontos na escala de Leipzig modificada.

6. CRITÉRIOS DE EXCLUSÃO

Serão excluídos do tratamento com os medicamentos preconizados nesse Protocolo, os pacientes que apresentarem contraindicação, intolerância ou hipersensibilidade a um ou mais componentes da formulação.

7. ABORDAGEM TERAPÊUTICA

As estratégias terapêuticas incluem, principalmente, alterações na dieta, tratamento medicamentoso e transplante hepático. No primeiro ano de tratamento, ou até que se obtenha redução do cobre excedente, aconselha-se evitar os alimentos mais ricos em cobre, particularmente feijão, chocolate, miúdos e vísceras, nozes, castanhas e frutos do mar^{15,26}. O tratamento medicamentoso adequado deve ser iniciado precocemente para evitar ou minimizar os efeitos nocivos da impregnação do cobre nos diversos tecidos e deve ser mantido até que o paciente deixe de se beneficiar com ele. As opções terapêuticas envolvem a administração de quelantes, como a penicilamina e trientina, e sais de zinco para redução da absorção do cobre^{11,12,15,16}. Sugere-se que o acompanhamento seja realizado por equipe multiprofissional, incluindo odontologista, fonoaudiólogo, fisioterapeuta e profissionais de outras especialidades identificados por meio de avaliação de necessidade individual do paciente. Para pacientes que apresentam manifestações neurológicas da doença de Wilson, a fisioterapia, fonoaudiologia e terapia ocupacional podem desempenhar papel importante na reabilitação¹¹.

7.1. Tratamento não farmacológico

Dieta

A restrição dietética de cobre não previne o acúmulo na doença de Wilson e inexistem evidências de que a prática melhore o resultado quando os quelantes são iniciados. No entanto, evitar alimentos ricos em cobre (feijão, mariscos, nozes, cacau, cogumelos e vísceras – como fígado) é aconselhado no primeiro ano de tratamento ou até a remissão dos sintomas e do retorno dos exames bioquímicos aos parâmetros de normalidade^{25,26}.

A restrição de ingestão de cobre em 1 a 2 mg/dia é amplamente aceitável e não específica para peso corporal ou idade (pediátrico ou adulto). Restrições podem ser indicadas para alimentos como feijão e cacau. Ainda, é importante ressaltar que o teor de cobre nos alimentos pode sofrer alteração de acordo com os processos empregados: secagem, torrefação, conservas, enlatamento e adição de conservantes aumentam o teor de cobre, enquanto fervura, polimento e refino reduzem o seu teor^{11,27}.

O Quadro 3 apresenta a quantidade de cobre, em miligramas, em alimentos citados como fontes de cobre.

Quadro 3 – Teor de cobre em alimentos

Alimento	Quantidade	
	Medida caseira (g/mL)	Cobre (mg)
Feijão carioca (grão e caldo)	1 concha (140 g/mL)	0,28 mg
Ervilha enlatada	1 colher de servir (38 g/mL)	0,06 mg
Achocolatado em pó	1 colher de sopa (10 g/mL)	0,06 mg
Fígado grelhado	1 pedaço médio (110 g/mL)	13,8 mg
Chocolate ao leite	1 barra (90 g/mL)	0,27 mg

Alimento	Quantidade	
	Medida caseira (g/mL)	Cobre (mg)
Café infusão (a 10%)	1 xícara de chá (200 g/mL)	0,01 mg
Mexilhão cozido	1 colher de servir (40 g/mL)	1,15 mg
Camarão	1 porção média (100 g/mL)	0,38 mg
Noz pecan torrada	1 porção média (30 g/mL)	0,35 mg
Amendoim torrado	1 colher de sopa (19 g/mL)	0,13 mg
Cogumelo Paris cozido	1 colher de sopa (35 g/mL)	0,18 mg

Fonte: Tabela Brasileira de Composição de Alimentos (TBCA)²⁸

Transplante hepático

O transplante hepático é uma alternativa terapêutica para pacientes com insuficiência hepática fulminante ou que não tenham respondido ao tratamento medicamentoso. A substituição do órgão restabelece a função hepática e corrige o distúrbio metabólico subjacente²⁹.

O transplante hepático é necessário para pacientes que apresentam insuficiência hepática aguda ou cirrose descompensada¹⁵. Conforme revisão sistemática publicada em 2019, doença hepática crônica descompensada e falência hepática fulminante foram as principais indicações de transplante hepático em pacientes não adultos com a doença de Wilson²⁹. Outras causas descritas pela mesma revisão foram cirrose descompensada, doença neurológica grave, doença hepática terminal descompensada e sintomas neurológicos²⁹.

Após o transplante hepático, o paciente pode apresentar pouca melhora do envolvimento neurológico e, especialmente, do psiquiátrico. Assim, o transplante hepático não pode ser considerado uma terapia para pacientes com envolvimento neuropsiquiátrico grave^{12,15,25,29}. Embora existam relatos de casos de pacientes com doença de Wilson que realizaram transplante hepático e apresentaram melhora neurológica significativa,³⁰ mais ensaios clínicos controlados são necessários para apoiar a indicação de transplante hepático como tratamento primário em pacientes com quadro neurológico grave na doença de Wilson¹¹.

7.2. Tratamento farmacológico

Na doença de Wilson, o tratamento é baseado no uso de medicamentos que induzem a redução de cobre livre do paciente. São utilizados quelantes, como a penicilamina ou a trientina, que promovem aumento da excreção urinária de cobre e inibidores da absorção de cobre pelo trato digestivo, tais como os sais de zinco: sulfato de zinco, gluconato de zinco ou acetato de zinco³⁰.

O tratamento deve ser iniciado após o diagnóstico e mantido ao longo da vida, assim como o monitoramento da adesão e a detecção precoce de complicações²⁵. A falta de adesão e o tratamento com doses inferiores à necessidade do paciente (subdose) são os principais fatores de risco para uma evolução clínica desfavorável. Caso haja boa adesão e monitoramento adequado, o prognóstico do paciente pode ser excelente²⁵. Portanto, a adesão ao tratamento ao longo da vida influencia o prognóstico do paciente¹⁶.

Devido ao risco de esgotamento do cobre corporal, não é indicado que o tratamento seja iniciado no primeiro ano de vida. Apesar de a apresentação clínica da doença de Wilson ser rara

antes dos 3 anos de idade, em pacientes que iniciam seu tratamento aos 2 anos de idade, sugere-se o uso de sais de zinco¹¹.

O tratamento pode ser dividido em duas fases: inicial e manutenção. A fase inicial tem como objetivo reduzir os níveis corporais de cobre ao seu limiar subtóxico. Para atingi-lo, devem ser utilizados quelantes (penicilamina ou trientina) ou sais de zinco. Já a terapia de manutenção deve ser mantida ao longo da vida e objetiva evitar novo acúmulo de cobre após o tratamento efetivo e a redução dos estoques tóxicos de cobre^{11,12}.

Recomenda-se que o tratamento inicial de pacientes sintomáticos com doença de Wilson inclua um agente quelante – penicilamina ou trientina^{11,15}. A primeira linha de tratamento para pacientes com doença de Wilson é a penicilamina. A trientina deve ser utilizada por pacientes com intolerância, sem resposta adequada ou que apresentaram eventos adversos decorrentes do uso da penicilamina. Contudo, a trientina pode ser considerada como primeira linha quando houver indisponibilidade de penicilamina, conforme avaliação médica. Ressalta-se que inexistem estudos que comparem diretamente o uso de penicilamina a trientina.

Quando tolerado, o quelante pode ser mantido durante toda a vida do paciente. O zinco é recomendado para pacientes que não toleram a utilização de quelantes, mas pode ser utilizado como terapia de primeira linha para pacientes assintomáticos e pré-sintomáticos com sintomas neurológicos ou para terapia de manutenção após remoção inicial do cobre com quelante¹¹.

Penicilamina

A penicilamina é o medicamento recomendado como primeira linha de tratamento de pacientes com doença de Wilson, sendo a principal opção para o tratamento das manifestações hepáticas da doença. Trata-se de um fármaco de eficácia comprovada, fácil disponibilidade e custo acessível³¹. Na forma neurológica da doença, a penicilamina é utilizada de maneira mais cautelosa, iniciando-se em dose mínima e incrementando-se gradualmente a dose sob monitoramento clínico e bioquímico^{11,12}, uma vez que alguns pacientes apresentam agravo das manifestações neurológicas após o início da terapia. Nos pacientes que apresentam a forma neurológica da doença, os benefícios do tratamento são, em geral, observados de forma mais lenta^{11,12,15}. A reintrodução do medicamento nos pacientes que interromperam a terapia por um longo período também deve ser feita de forma gradual, com o objetivo de evitar alterações neurológicas irreversíveis^{11,12,15}.

Os eventos adversos sérios desse medicamento estão descritos no Quadro 4.

A penicilamina tende a interferir na ação da piridoxina devido à inibição da enzima piridoxina quinase³¹. Apesar da falta de evidências recentes quanto à deficiência de piridoxina em pacientes em uso de penicilamina²⁵, recomenda-se a suplementação para crianças, gestantes e pacientes com desnutrição e doenças intercorrentes¹¹, mesmo que essa prática seja muito variável^{25,32}. A ocorrência de cútis laxa já foi observada em filhos de pacientes tratados com penicilamina³³. Outras reações dermatológicas incluem, por exemplo, lesões penfigoides e elastose perfurante serpiginosa¹².

Em relação ao armazenamento, a penicilamina deve ser conservada em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), protegida da luz e da umidade. O prazo de validade a partir da data de fabricação do medicamento é de 24 meses.

Trientina

Trata-se de um agente quelante indicado para pacientes com doença de Wilson que desenvolveram intolerância, sem resposta adequada ou que apresentaram eventos adversos à penicilamina. Pode ser considerada como primeira linha quando houver indisponibilidade de penicilamina, conforme avaliação médica^{12,25}.

O **Quadro 4** descreve os efeitos adversos relacionados à trientina. Apesar da recomendação do período ótimo para administração, a trientina pode ser ingerida próximo às refeições para garantir adesão ao tratamento¹⁵.

Em um estudo piloto, oito pacientes utilizaram uma dose única diária e foram observados por um ano, com monitoramento mensal por 3 meses e, posteriormente, aos 6, 9 e 12 meses. Durante o período do estudo, todos permaneceram com exame físico inalterado e sem detecção de novos sinais neurológicos. Mesmo com flutuações nos níveis de transaminases, não foram relatadas interrupções de tratamento ou desistência do estudo³⁴. Assim, a administração em dose única pode ser considerada em pacientes com baixa adesão.

Considerando que a trientina também atua como agente quelante do ferro e de outros metais pesados, a administração simultânea de trientina e ferro é contraindicada, pois forma um complexo tóxico^{12,15}. Portanto, se a suplementação de ferro for necessária, ela deve ser administrada em horários distanciados²⁵. A trientina deve ser armazenada em temperatura entre 2°C e 8°C e, nessas condições, o prazo de validade é de 36 meses. Após aberto, o prazo de validade da trientina em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C) é de 60 dias.

Sais de zinco

O zinco apresenta um bom perfil de segurança e previne ou alivia os sintomas de maneira semelhante à terapia quelante, embora os seus resultados não sejam definitivos. O mecanismo de ação do zinco é lento e a redução da sobrecarga de cobre no organismo pode ocorrer após semanas ou meses de seu uso, sendo inadequado para pacientes com toxicidade aguda de cobre³⁵.

Apesar de ser normalmente utilizado na terapia de manutenção¹², a terapia inicial com zinco pode ser considerada para pacientes assintomáticos ou com a forma neurológica^{11,15,25}. A associação de quelantes e sais de zinco não é recomendada por este Protocolo, pois foi observada uma taxa geral de efeitos adversos de 41,7% entre os pacientes com sinais e sintomas hepáticos e taxa de mortalidade de 12,7%, o dobro da relatada para pacientes que receberam os outros medicamentos³⁶. A base teórica da associação estaria relacionada ao efeito sinérgico de bloqueio da absorção e aumento da eliminação do excesso de cobre, sendo a administração realizada em intervalos amplamente espaçados para evitar interferências^{12,25}. Vale ressaltar, entretanto, a escassez de resultados benéficos da terapia combinada em comparação à monoterapia e sua associação ao aumento da mortalidade e eventos adversos³⁶. A eficácia da monoterapia com zinco em pacientes sintomáticos com doença hepática ainda está em debate^{25,37}.

Informações adicionais sobre os medicamentos utilizados no tratamento da doença de Wilson são apresentadas no **Quadro 4**.

Quadro 4 – Mecanismo de ação, eventos adversos e informações adicionais sobre penicilamina, trientina e zinco para o tratamento da doença de Wilson

Fármaco	Mecanismo de ação	Eventos adversos	Outras informações
Penicilamina	Remoção do excesso de cobre por agentes quelantes (Excreção urinária e possível indução de metalotioneína)	Reações de sensibilidade precoce (1 a 3 semanas): febre, erupções cutâneas, linfadenopatia, neutropenia ou trombocitopenia, proteinúria. Reações a médio e longo prazo: síndrome semelhante ao lúpus, elevações nos anticorpos antinucleares séricos sem correlação clara com o desenvolvimento de doenças imunomediadas Reações tardias: nefrotoxicidade Descontinuar imediatamente^a: trombocitopenia grave ou aplasia total (toxicidade significativa da medula óssea), proteinúria ou presença de outros elementos celulares na urina	Necessária suplementação com piridoxina.
Trientina	Remoção do excesso de cobre por agentes quelantes (Excreção urinária)	Raros: reações alérgicas, artralgias, câibras musculares e anemia sideroblástica	Administração simultânea de trientina e ferro deve ser evitada.
Zinco (sulfato, acetato^b)	Bloqueio da absorção intestinal de cobre e indução da metalotioneína dos hepatócitos	Problemas gastrointestinais (dependendo do sal de zinco empregado), como náuseas, vômitos, dor epigástrica, ulceração ou erosão da mucosa gástrica e duodenal. Anemia secundária a deficiência de ferro. Efeitos imunossupressores e redução da quimiotaxia leucocitária. Elevação isolada de amilase e lipase séricas, sem evidência clínica ou radiológica de pancreatite.	Tratamento combinado com penicilamina ou trientina pode ser opção para pacientes graves. Nesses casos, a administração deve ser realizada em intervalos espaçados durante o dia e nunca pode ser simultânea.

^aToxicidade hematológica que justifica a interrupção imediata do uso e a mudança para trientina ou sais de zinco.

^bInexiste apresentação comercial disponível do acetato de zinco, podendo este ser produzido em farmácias de manipulação.

^cOs sintomas gastrointestinais podem desaparecer ao mudar a formulação para acetato de zinco.

Tratamento neurológico e psiquiátrico

O tratamento dos sintomas neurológicos e psiquiátricos deve ser norteado conforme Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas específicos vigentes, tais como o PCDT de Distonias e Espasmo Hemifacial, PCDT de Dor Crônica, PCDT de Espasticidade e PCDT de Epilepsia, e as particularidades da doença de base, conforme **Quadro 5**.

É importante que a causa das manifestações psiquiátricas seja reconhecida, pois a terapia de quelação pode reverter sintomas, incluindo doenças psiquiátricas resistentes à terapia sintomática convencional³⁸.

Quadro 5 - Tratamento medicamentoso dos sintomas neuropsiquiátricos

Condição clínica	Medicamentos contraindicados	Motivo
Doença de Wilson	Neurolépticos	Risco de efeitos colaterais com distúrbios do movimento
Hiperesplenismo ou com tratamento penicilamina	Olanzapina, risperidona, quetiapina e clozapina	Risco aumentado de agranulocitose
Tratamento da mania + Insuficiência hepática	Valproato ou carbamazepina	Metabolismo hepático
Tratamento da mania + Acidose tubular renal	Lítio	Excreção renal do lítio

Fonte: Bonnot et al., 2014³⁹

Terapias aprovadas em agências internacionais e terapias em estudo

No Brasil, a única formulação disponível da trientina é o dicloridrato de trientina. Outras agências internacionais regulamentaram o tetracloridrato de trientina para o tratamento de doença de Wilson. Há, também, novas terapias em fase de desenvolvimento, como o tetratiomolibdato bis-colina^{40,41}, e a terapia gênica^{42,43}.

7.2.1. Medicamentos

- Penicilamina: cápsula de 250 mg.
- Trientina: cápsula de 250 mg.
- Piridoxina: comprimido de 40 mg.
- Sulfato de zinco heptahidratado: comprimido mastigável de 10 mg; xarope de 4 mg/mL.

No Brasil, não há preparações farmacêuticas industriais prontas de acetato de zinco, sendo necessário que sejam manipuladas em farmácias magistrais.

7.2.2. Esquemas de administração

- **Penicilamina: cápsula de 250 mg**
- Adultos: 250 mg/dia em fase inicial e 750 a 1.500 mg/dia em fase de manutenção

- Crianças: 20 mg/kg/dia (arredondado para os 250 mg mais próximos)

Administrar via oral, dividido em 2 a 4 doses diárias, uma hora antes ou duas horas após as refeições e, pelo menos, uma hora antes de ingerir qualquer alimento ou medicamento^{11,12}. O paciente deve ser orientado a tomar meio litro de líquido ao deitar e outro meio litro uma vez durante a noite. Em adultos, a dose inicial recomendada é de 250 mg/dia, aumentada gradualmente até a quantidade desejada, por incrementos de 250 mg semanais. Para maior segurança do paciente, sugere-se que o aumento de dose seja realizado sob monitoramento clínico e bioquímico^{11,12}. O tratamento adequado pode ser identificado pela quantificação de cobre livre no soro, usualmente menor que 10 mcg/dL. Na ausência de reações adversas, a dose de manutenção pode ser mantida entre 750 e 1.500 mg^{12,44}. A administração única de doses maiores ou iguais a 1.500 mg por dia pode levar a deterioração neurológica rápida e irreversível¹⁵.

- **Trientina: cápsula de 250 mg**

- Adultos: 750 a 1.250 mg/dia em fase inicial, com dose de manutenção máxima de 2.000 mg/dia
- Crianças: 500 a 750 mg/dia em fase inicial, com dose de manutenção máxima de 1.500 mg/dia

Administrar via oral, dividido em 2 a 4 doses diárias, uma hora antes ou duas horas após as refeições e, pelo menos, uma hora antes de ingerir qualquer alimento ou medicamento¹². Caso não seja observada resposta clínica adequada ou quando a concentração de cobre livre no soro apresentar medidas persistentes acima de 20 mcg/dL, a dose diária deve ser aumentada. É recomendado que as doses de manutenção sejam determinadas em intervalos de 6 a 12 meses⁴⁵.

- **Piridoxina: comprimido de 40 mg**

- Adultos e crianças: 20 mg/dia, via oral, concomitante ao uso de penicilamina.

- **Sulfato de zinco**

- .Adultos e crianças: usar 220 a 1.320 mg, VO, de sulfato de zinco por dia dividido em três administrações diárias, , 30 minutos antes da refeição. Ressalta-se que 4,4 mg de sulfato de zinco equivalem a 1 mg de zinco elementar.

- **Acetato de zinco dihidratado**

- Deve-se iniciar com dose de 170 mg (50 mg de zinco elementar) a cada 8 horas, via oral.

Preferencialmente, deve ser administrado pelo menos 1 hora antes ou 1 hora após as refeições, o que, em alguns casos, ocasiona sintomas dispépticos. Nessas situações, sugere-se que o medicamento seja tomado junto às refeições, mas deve-se basear a necessidade de aumento de dose pela medida do cobre sérico livre.

7.2.3. Critérios de interrupção

Todos os medicamentos são contraindicados em casos de hipersensibilidade ao fármaco ou a qualquer componente da formulação. O medicamento utilizado deve ser alterado o paciente apresentar²⁵:

- **Zinco** – Persistência dos níveis de alanina aminotransferase (ALT) em valores três vezes acima do limite superior de referência; Relação Normalizada Internacional (INR - *International Normalized Ratio*) maior que 1,5; ou sinais e sintomas de baixa tolerância ao medicamento (náusea, dor abdominal, ulcerações gástricas);
- **Penicilamina** – Sinais ou sintomas de baixa tolerância ao medicamento ou eventos adversos (febre, neutropenia, trombocitopenia, linfadenopatia ou proteinúria);
- **Trientina** - Sinais ou sintomas de baixa tolerância ou eventos adversos (artralgia, anemia sideroblástica).

Durante a fase de manutenção da terapia com quelante, a excreção urinária de cobre em 24 horas deve ser de, aproximadamente, 200 a 500 mcg (3 a 8 $\mu\text{mol}/24\text{h}$) e cobre sérico abaixo de 10 mcg/dL^{12,16}. Nesses casos, pacientes considerados estáveis podem ser avaliados para substituição da dose de manutenção de quelante por sal de zinco¹⁶ ou diminuição da dose de manutenção do quelante. Contudo, deve ser mantida a monitorização com cobre sérico livre para certificação da adesão à prescrição do medicamento e da dieta. Com a interrupção do quelante, pode haver casos de piora neurológica e também de descompensação hepática progressiva refratária ao reinício do tratamento.

7.2.4. Tratamento em populações específicas

Mulheres em idade reprodutiva ou com a intenção de engravidar devem ser informadas sobre o risco aumentado de aborto espontâneo⁴⁶. O aconselhamento deve abordar os riscos envolvidos no uso do medicamento e na doença não controlada. A monitorização dos níveis de cobre antes e durante a gravidez deve ser otimizada¹¹.

A decisão pela utilização de agentes quelantes em mulheres grávidas deve contemplar a relação risco-benefício já que a segurança desses medicamentos durante a gravidez ainda não foi bem estabelecida. Teratogenicidade associada a altas doses de penicilamina foi relatada em estudos em animais⁴⁷.

Em grávidas, as doses de penicilamina e trientina devem ser reduzidas em 25% a 50% para evitar quelação excessiva e deficiência materna de cobre^{11,12,16}. Caso a penicilamina seja prescrita, recomenda-se que a dose diária não ultrapasse 1 g⁴⁴. Os quelantes podem ser mantidos em dose mínima de 300-600 mg/dia no último trimestre para evitar fornecimento insuficiente de cobre para o feto e promover a cicatrização após cesariana, se esta for realizada^{15,16}. A dose de sais de zinco pode ser mantida sem alterações^{11,12,16,48}. Entretanto, um grupo da Universidade Federal de Minas Gerais relatou uma série de 26 gestantes com doença de Wilson em tratamento, sendo que 6 (23,1%) tiveram crianças que apresentaram malformação congênita, todas elas tratadas com zinco. Além disso, 8 (30,8%) sofreram aborto espontâneo – 2 em uso de

penicilamina, 2 em uso de zinco e 4 sem tratamento⁴⁶. A experiência desse grupo difere da relativa segurança relatada previamente, e suscita a necessidade de mais estudos a respeito.

Uma vez iniciado, é recomendado que o tratamento da doença de Wilson em mulheres grávidas seja mantido durante todo o curso da gravidez pois sua interrupção pode resultar em insuficiência hepática fulminante e aparecimento de sintomas neurológicos^{11,15,16}.

A amamentação não é recomendada para pessoas em uso de penicilamina devido ao potencial efeito prejudicial ao bebê, uma vez que o medicamento é excretado no leite¹¹. No momento da prescrição, os riscos da amamentação quando a mãe está em uso de penicilamina devem ser bem esclarecidos para a paciente e recomendam-se verificações regulares de hemograma completo do bebê¹².

8. MONITORAMENTO

O objetivo do monitoramento do tratamento é confirmar a melhora clínica e bioquímica, garantir a adesão à terapia e identificar os efeitos adversos em tempo hábil¹⁶.

Durante a fase inicial do tratamento, o monitoramento deve ser mais frequente, assim como para pacientes que apresentem piora dos sintomas ou suspeita de baixa adesão ou abandono da terapia¹⁶. Recomenda-se que na fase inicial o acompanhamento seja semanal, principalmente durante o aumento gradual de dose da penicilamina²⁵. Na fase de manutenção, o monitoramento pode variar, mas deve ser realizado no mínimo duas vezes por ano¹⁶.

Em geral, o monitoramento deve avaliar sinais e sintomas relacionados com a doença de Wilson e a terapia adotada – como exame físico, identificação dos anéis de Kayser-Fischer, ultrassom abdominal e ressonância magnética de crânio -, função hepática e excreção urinária de cobre na urina 24 horas, principalmente quando em terapia com quelantes. O monitoramento da função hepática é importante para coletar informações de base na fase inicial e avaliar a melhora regressiva a partir de 3 a 12 meses. A melhora clínica da função hepática é caracterizada pela diminuição da icterícia, ascite e hipertensão portal.

Pacientes que estejam em uso de sais de zinco devem realizar dosagem dos níveis de zinco sérico e urinário. Outro exame necessário é o hemograma, para rastreamento da neutropenia e da anemia que podem ser causadas pela falha da mobilização do ferro, com elevação das transaminases devido ao aumento do ferro hepático acompanhado pelo aumento da ferritina. Também deve ser realizado o exame qualitativo de urina, para rastreio de eventos adversos relacionados à terapia, principalmente proteinúria²⁵. Os exames e parâmetros para monitoramento da doença são descritos nos Quadros 6 e 7.

Recomenda-se a realização de hemograma completo e testes de função hepática, semanalmente durante a fase inicial da terapia. Posteriormente, pode-se diminuir a periodicidade da avaliação, passando a ser quinzenal ou mensal, seguida por trimestral, semestral e anual¹¹.

Quadro 6 – Parâmetros de monitoramento do tratamento de doença de Wilson com penicilamina ou trientina

Penicilamina e trientina			
Parâmetro	Valor alvo para fase inicial	Valor alvo para fase de manutenção	Avaliação de dose e adesão
Cobre urinário (Urina 24h)	2 dias iniciais: ≥1.000 mcg/ 24h A partir do 3º dia: > 500 mcg/ 24h	200-500 mcg/ 24h Diminuição esperada quando os testes de função hepática voltarem ao normal, indicando uma redução na carga corporal de cobre	Após 2 dias de interrupção ou não adesão: < 50 mcg/24h Dose inadequada ou baixa adesão: < 200 mcg/24h ou > 500 mcg/24h
Cobre sérico livre	25 mcg/dL	5 mcg/ dL	Dose inadequada ou baixa adesão: > 15 mcg/ dL Dose elevada: < 5 mcg/ dL

Cálculo do cobre sérico livre: cobre sérico subtraído pelo triplo do valor da ceruloplasmina sérica, como indicado: Estimativa do cobre sérico livre (mcg/L) = cobre sérico total (mcg/L) – [3,15x ceruloplasmina sérica (mg/L)]. Não utilizar o cálculo se ceruloplasmina sérica não for medida pelo método enzimático¹¹
 Fonte: Adaptado de Ferenci et al., 2012; Socha et al., 2018; Nagral et al., 2019^{11,15,25}

Quadro 7 – Parâmetros de monitoramento do tratamento de doença de Wilson com sais de zinco

Sais de zinco			
Parâmetro	Valor alvo para fase inicial	Valor alvo para fase de manutenção	Avaliação de dose e adesão
Cobre urinário (Urina 24h)	100–500 mcg/24h	30 -75 mcg/ 24 h	Dose elevada: <30 mcg/24 h
Cobre sérico livre	> 25 mcg/dL	10–15 mcg/dL	Dose inadequada ou baixa adesão: > 15 mcg/dL Dose elevada: < 5 mcg/dL
Zinco sérico	Informações de base	>125 mcg/dL	Baixa adesão: >125 mcg/dL
Zinco Urinário	>2.000mcg/d	> 2 mg/24 h	Baixa adesão: >1,5 -2 g/24 h

Cálculo do cobre sérico livre: cobre sérico subtraído pelo triplo do valor da ceruloplasmina sérica. Não utilizar o cálculo se ceruloplasmina sérica não for medida pelo método enzimático¹¹
 Fonte: Adaptado de Ferenci et al., 2012; Socha et al., 2018; Nagral et al., 2019^{11,15,25}

Recentemente, uma nova ferramenta está sendo descrita para diagnóstico e acompanhamento da doença de Wilson: a dosagem da fração de cobre intercambiável, que oferecerá uma informação mais correta da sobrecarga de cobre livre. O cobre intercambiável (CuEXC) possui relação direta com a extensão e gravidade da doença de Wilson e a expectativa é de que o cálculo do cobre intercambiável relativo (REC) seja um biomarcador mais fidedigno para o diagnóstico da doença de Wilson⁴⁹. No entanto, como ainda não há uma metodologia padrão-ouro determinada, apesar de promissor, o exame ainda é realizado em caráter experimental, impossibilitando a avaliação de sua incorporação ao SUS⁴⁹.

A avaliação sequencial dos sintomas neurológicos continua sendo o item mais crítico do monitoramento dos benefícios terapêuticos. As escalas de classificação podem ajudar a quantificar

objetivamente a gravidade da doença e seu impacto no estilo de vida do paciente¹¹. Um exemplo é a Escala de Avaliação Global para Doença de Wilson (*Global Assessment Scale for Wilson's Disease – GAS*), que considera alterações neuropsiquiátricas, hepáticas e osteomusculares em sua avaliação⁵⁰.

9. REGULAÇÃO/CONTROLE/AVALIAÇÃO PELO GESTOR

Devem ser observados os critérios de inclusão e exclusão de pacientes deste PCDT, a duração e o monitoramento do tratamento, bem como a verificação periódica das doses de medicamento(s) prescritas e dispensadas e da adequação de uso e do acompanhamento pós-tratamento. É recomendado, sempre que possível, que pacientes com Doença de Wilson sejam atendidos em centros de referência com especialistas que atuem em hepatologia ou neurologia (pediátrico ou adulto), para seu adequado diagnóstico, inclusão no protocolo de tratamento e acompanhamento.

Pacientes com Doença de Wilson devem ser avaliados periodicamente em relação à eficácia do tratamento e desenvolvimento de toxicidade aguda ou crônica. A existência de centro de referência facilita o tratamento em si, bem como o ajuste de doses conforme necessário e o controle de efeitos adversos.

A indicação de transplante deve observar o vigente Regulamento Técnico do Sistema Nacional de Transplantes e as idades mínima e máxima atribuídas aos respectivos procedimentos na Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS.

Os receptores submetidos a transplante originários dos próprios hospitais transplantadores neles devem continuar sendo assistidos e acompanhados; e os demais receptores transplantados deverão, efetivada a alta do hospital transplantador, ser devidamente reencaminhados aos seus hospitais de origem, para a continuidade da assistência e acompanhamento. A comunicação entre os hospitais deve ser mantida de modo que o hospital solicitante conte, sempre que necessário, com a orientação do hospital transplantador e este, com as informações atualizadas sobre a evolução dos transplantados.

Em 2014, o Ministério da Saúde instituiu a Política Nacional de Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras e aprovou as Diretrizes para Atenção Integral às Pessoas com doenças raras no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS) por meio da Portaria GM/MS nº 199, de 30 de janeiro de 2014 (consolidada no Anexo XXXVIII da Portaria de Consolidação GM/MS nº 2/2017 e na Seção XIV do Capítulo II do Título III da Portaria de Consolidação GM/MS nº 6/2017), relativas à Política Nacional de Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras^{51,52}.

A política tem abrangência transversal na Rede de Atenção à Saúde (RAS) e como objetivo reduzir a mortalidade, contribuir para a redução da morbimortalidade e das manifestações secundárias e a melhoria da qualidade de vida das pessoas, por meio de ações de promoção, prevenção, detecção precoce, tratamento oportuno, redução de incapacidade e cuidados paliativos. A linha de cuidado da atenção aos usuários com demanda para a realização das ações na Política Nacional de Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras é estruturada pela Atenção Básica e Atenção Especializada, em conformidade com a Rede de Atenção à Saúde (RAS) e seguindo as Diretrizes para Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras no SUS. A Atenção Básica é responsável pela coordenação do cuidado e por realizar a atenção contínua da população que está sob sua responsabilidade adstrita, além de ser a porta de entrada prioritária do usuário na RAS. Já

a Atenção Especializada é responsável pelo conjunto de pontos de atenção com diferentes densidades tecnológicas para a realização de ações e serviços de urgência, ambulatorial especializado e hospitalar, apoiando e complementando os serviços da atenção básica.

Os hospitais universitários, federais e estaduais, em torno de 50 em todo o Brasil, e as associações beneficentes e voluntárias são o *locus* da atenção à saúde dos pacientes com doenças raras

Porém, para reforçar o atendimento clínico e laboratorial, o Ministério da Saúde incentiva a criação de serviços da Atenção Especializada, assim classificados:

- Serviço de atenção especializada em doenças raras: presta serviço de saúde para uma ou mais doenças raras; e
- Serviço de referência em doenças raras: presta serviço de saúde para pacientes com doenças raras pertencentes a, no mínimo, dois eixos assistenciais (doenças raras de origem genética e de origem não genética).

No que diz respeito ao financiamento desses serviços, para além do ressarcimento pelos diversos atendimentos diagnósticos e terapêuticos clínicos e cirúrgicos e a assistência farmacêutica, o Ministério da Saúde instituiu incentivo financeiro de custeio mensal para os serviços de atenção especializada em doenças raras.

Assim, o atendimento de pacientes com doenças raras é feito prioritariamente na Atenção Primária, principal porta de entrada para o SUS, e se houver necessidade o paciente será encaminhado para atendimento especializado em unidade de média ou alta complexidade, e a linha de cuidados de pacientes com Doenças Raras é estruturada pela Atenção Básica e Atenção Especializada, em conformidade com a Rede de Atenção à Saúde e seguindo as Diretrizes para Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras no Sistema Único de Saúde.

Considerando que cerca de 80% das doenças raras são de origem genética, o aconselhamento genético (AG) é fundamental na atenção às famílias e pacientes com essas doenças. O aconselhamento genético é um processo de comunicação que lida com os problemas humanos associados à ocorrência ou ao risco de ocorrência de uma doença genética em uma família. Este processo envolve a participação de pessoas adequadamente capacitadas, com o objetivo de ajudar o indivíduo e a família a compreender os aspectos envolvidos, incluindo o diagnóstico, o curso provável da doença e os cuidados disponíveis.

Devem ser observados os critérios de inclusão e exclusão de pacientes neste Protocolo, assim como a duração e o monitoramento dos tratamentos clínico e de reabilitação necessários.

É recomendado que pacientes com suspeita de doença de Wilson sejam encaminhados, preferencialmente, a um serviço especializado ou de referência em doenças raras para seu adequado diagnóstico. Cabe destacar que, sempre que possível, o atendimento da pessoa com doença de Wilson deve ocorrer por equipe multiprofissional, possibilitando o desenvolvimento de Projeto Terapêutico Singular (PTS) e a adoção de terapias de apoio conforme sua necessidade funcional e as Diretrizes para Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras no Sistema Único de Saúde (SUS).

Estados e municípios deverão manter atualizadas as informações referentes aos registros de estoque, distribuição e dispensação dos medicamentos e encaminhar estas informações ao Ministério da Saúde via Base Nacional de Dados de Ações e Serviços da Assistência Farmacêutica no âmbito do Sistema Único de Saúde (BNAFAR), conforme as normativas vigentes.

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

10. TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE – TER

Recomenda-se informar o paciente ou seu responsável legal sobre os potenciais riscos, benefícios e efeitos adversos relacionados ao uso dos medicamentos preconizados neste Protocolo, levando-se em consideração as informações contidas no TER.

11. REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Schilsky ML. Wilson Disease: Diagnosis, Treatment, and Follow-up. Clin Liver Dis [Internet]. 2017;21(4):755–67. Available at: <http://dx.doi.org/10.1016/j.cld.2017.06.011>
2. Scheinberg I, Sternlieb I. Wilson's disease. Philadelphia WB Saunders. 1984;
3. Gao J, Brackley S, Mann JP. The global prevalence of Wilson disease from next-generation sequencing data. Genet Med. 2019;21(5):1155–63.
4. Bhattacharya PT, Misra SR, Hussain M. Nutritional Aspects of Essential Trace Elements in Oral Health and Disease: An Extensive Review. Scientifica (Cairo) [Internet]. 2016;2016:1–12. Available at: <http://www.hindawi.com/journals/scientifica/2016/5464373/>
5. Chanpong A, Dhawan A. Wilson disease in children and young adults - State of the art. Saudi J Gastroenterol. 2022;28(1):21–31.
6. Guindi M. Wilson disease. Semin Diagn Pathol [Internet]. 2019;36(6):415–22. Available at: <https://doi.org/10.1053/j.semmp.2019.07.008>
7. Członkowska A, Litwin T, Dusek P, Ferenci P, Lutsenko S, Medici V, et al. Wilson disease. Nat Rev Dis Prim. 2018;4(1):1–20.
8. Linder MC. Apoceruloplasmin: Abundance, Detection, Formation, and Metabolism. Biomedicines [Internet]. 25 de fevereiro de 2021;9(3):233. Available at: <https://www.mdpi.com/2227-9059/9/3/233>
9. The Human Gene Mutation Database. Wilson Disease [Internet]. 2022 [citado 21 de julho de 2022]. Available at: <https://www.hgmd.cf.ac.uk/ac/gene.php?gene=ATP7B>
10. Mulligan C, Bronstein JM. Wilson Disease: An Overview and Approach to Management. Neurol Clin [Internet]. 2020;38(2):417–32. Available at: <https://doi.org/10.1016/j.ncl.2020.01.005>
11. Nagral A, Sarma MS, Matthai J, Kukkle PL, Devarbhavi H, Sinha S, et al. Wilson's Disease: Clinical Practice Guidelines of the Indian National Association for Study of the Liver, the Indian Society of Pediatric Gastroenterology, Hepatology and Nutrition, and the Movement Disorders Society of India. J Clin Exp Hepatol [Internet]. 2019;9(1):74–98. Available at: <https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L2001156753&from>

=export

12. Schilsky ML, Roberts EA, Bronstein JM, Dhawan A, Hamilton JP, Rivard AM, et al. A Multidisciplinary Approach to the Diagnosis and Management of Wilson Disease: 2022 Practice Guidance on Wilson Disease from the American Association for the Study of Liver Diseases. *Hepatology*. 2022;(September):1–49.
13. Ferenci P. Diagnosis of Wilson disease [Internet]. 1° ed. Vol. 142, Handbook of Clinical Neurology. Elsevier B.V.; 2017. 171–180 p. Available at: <http://dx.doi.org/10.1016/B978-0-444-63625-6.00014-8>
14. Machado A, Chien HF, Deguti MM, Caçado E, Azevedo RS, Scaff M, et al. Neurological manifestations in Wilson’s disease: Report of 119 cases. *Mov Disord*. 2006;21(12):2192–6.
15. Ferenci P, Czlonkowska A, Stremmel W, Houwen R, Rosenberg W, Schilsky M, et al. EASL Clinical Practice Guidelines: Wilson’s disease. *J Hepatol* [Internet]. 2012;56(3):671–85. Available at: <http://dx.doi.org/10.1016/j.jhep.2011.11.007>
16. Roberts EA, Schilsky ML. A practice guideline on Wilson disease. *Hepatology*. 2003;37(6):1475–92.
17. Pandey N, John S. Kayser-Fleischer Ring. StatPearls Publ LLC [Internet]. 2022 [citado 9 de fevereiro de 2023]; Available at: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK459187/>
18. Salman HM, Amin M, Syed J, Sarfraz Z, Sarfraz A, Sarfraz M, et al. Biochemical testing for the diagnosis of Wilson’s disease: A systematic review. *J Clin Lab Anal*. 2022;36(2):1–8.
19. Hitoshi S, Iwata M, Yoshikawa K. Mid-brain pathology of Wilson’s disease: MRI analysis of three cases. *Neurosurgery, and Psychiatry*. 1991;54:624–6.
20. Jacobs DA, Markowitz CE, Liebeskind DS, Galetta SL. The “double panda sign” in Wilson’s disease. 2003 [citado 9 de janeiro de 2023]; Available at: <http://n.neurology.org/content/61/7/969.full#%23otherarticles>
21. Ferenci P, Caca K, Loudianos G, Mieli-Vergani G, Tanner S, Sternlieb I, et al. Diagnosis and phenotypic classification of Wilson disease. *Liver Int*. 2003;23(3):139–42.
22. Deguti MM, Genschel J, Cancado ELR, Barbosa ER, Bochow B, Mucenic M, et al. Wilson disease: novel mutations in the ATP7B gene and clinical correlation in Brazilian patients. *Hum Mutat*. 2004;23(4):398.
23. De Bem RS, Raskin S, Muzzillo DA, Deguti MM, Caçado ELR, Araújo TF, et al. Wilson’s disease in southern Brazil: Genotype-phenotype correlation and description of two novel mutations in ATP7B gene. *Arq Neuropsiquiatr*. 2013;71(8):503–7.
24. Otto P, Deguti M, Araújo T, Barbosa E, Bem R, Araújo F, et al. Estimation of Allele Frequencies and Population Incidence of Wilson Disease in Brazil. *Prensa Med*. 2016;102(5).
25. Socha P, Janczyk W, Dhawan A, Baumann U, D’Antiga L, Tanner S, et al. Wilson’s Disease in Children: A Position Paper by the Hepatology Committee of the European Society for Paediatric Gastroenterology, Hepatology and Nutrition. Vol. 66, *Journal of Pediatric Gastroenterology and Nutrition*. 2018. 334–344 p.
26. Palumbo CS, Schilsky ML. Clinical practice guidelines in Wilson disease. *Ann Transl Med* [Internet]. 2019;7. Available at: <https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L627520029&from=export>

27. Oliveira DR De, Henriques MC do C, Santos LC dos. Terapia nutricional na doença de Wilson. *Rev Bras Nutr Clin* 2012; 2012;27(2):132–40.
28. Tabela Brasileira de Composição de Alimentos (TBCA). Universidade de São Paulo (USP). Food Research Center (FoRC). Versão 7.1. São Paulo. [Internet]. 2020 [citado 24 de julho de 2022]. Available at: <http://www.tbca.net.br/>
29. Garoufalia Z, Prodromidou A, Machairas N, Kostakis ID, Stamopoulos P, Zavras N, et al. Liver Transplantation for Wilson’s Disease in Non-adult Patients: A Systematic Review. *Transplant Proc.* março de 2019;51(2):443–5.
30. Litwin T, Bembenek J, Antos A, Przybyłkowski A, Skowrońska M, Kurkowska-Jastrzębska I, et al. Liver transplantation as a treatment for Wilson’s disease with neurological presentation: a systematic literature review. *Acta Neurol Belg.* abril de 2022;122(2):505–18.
31. Teive HAG, Barbosa ER, Lees AJ. Wilson’s disease: the 60th anniversary of Walshe’s article on treatment with penicillamine. *Arq Neuropsiquiatr* [Internet]. janeiro de 2017;75(1):69–71. Available at: http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0004-282X2017000100069&lng=en&tlng=en
32. Kleine RT, Mendes R, Pugliese R, Miura I, Danesi V, Porta G. Wilson’s disease: an analysis of 28 Brazilian children. *Clinics* [Internet]. março de 2012;67(3):231–5. Available at: <https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S1807593222018579>
33. Pinter R, Hogge WA, McPherson E. Infant with severe penicillamine embryopathy born to a woman with Wilson disease. *Am J Med Genet.* 2004;128 A(3):294–8.
34. Ala A, Aliu E, Schilsky ML. Prospective pilot study of a single daily dosage of trientine for the treatment of Wilson disease. *Dig Dis Sci* [Internet]. 1 de maio de 2015 [citado 23 de julho de 2022];60(5):1433–9. Available at: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/25605552/>
35. Appenzeller-Herzog C, Mathes T, Heeres MLS, Weiss KH, Houwen RHJ, Ewald H. Comparative effectiveness of common therapies for Wilson disease: A systematic review and meta-analysis of controlled studies. *Liver Int.* 2019;39(11):2136–52.
36. Chen JC, Chuang CH, Wang JD, Wang CW. Combination therapy using chelating agent and zinc for Wilson’s disease. *J Med Biol Eng* [Internet]. 2015;35(6):697–708. Available at: <https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L608132164&from=export>
37. Avan A, Członkowska A, Gaskin S, Granzotto A, Sensi SL, Hoogenraad TU. The Role of Zinc in the Treatment of Wilson’s Disease. *Int J Mol Sci.* 2022;23(16):1–16.
38. Ben-Pazi H, Jaworowski S, Shalev RS. Cognitive and psychiatric phenotypes of movement disorders in children: a systematic review. *Dev Med Child Neurol.* dezembro de 2011;53(12):1077–84.
39. Bonnot O, Klünemann HH, Sedel F, Tordjman S, Cohen D, Walterfang M. Diagnostic and treatment implications of psychosis secondary to treatable metabolic disorders in adults: a systematic review. *Orphanet J Rare Dis.* abril de 2014;9:65.
40. ClinicalTrials.gov. NCT04573309. Copper and Molybdenum Balance in Participants With Wilson Disease Treated With ALXN1840 [Internet]. 2022 [citado 10 de janeiro de 2023]. Available at: <https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04573309?term=NCT04573309&draw=2&rank=1>

41. ClinicalTrials.gov. NCT04422431. Copper Concentration & Histopathologic Changes in Liver Biopsy in Participants With Wilson Disease Treated With ALXN1840 [Internet]. 2022 [citado 10 de janeiro de 2023]. Available at: <https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04422431?term=NCT04422431&draw=2&rank=1>
42. ClinicalTrials.gov. NCT04884815. Study of UX701 Gene Transfer for the Treatment of Wilson Disease [Internet]. 2022 [citado 10 de janeiro de 2023]. Available at: <https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04884815?term=NCT04884815&draw=2&rank=1>
43. ClinicalTrials.gov. NCT04537377. A Phase I/II Study of VTX-801 in Adult Patients With Wilson's Disease [Internet]. 2022 [citado 10 de janeiro de 2023]. Available at: <https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04537377?term=NCT04537377&draw=2&rank=1>
44. Bausch Health. [Bula do Profissional] Cuprimine®. Penicilamina - cápsula 250mg. 2020.
45. [Bula para o paciente]. WILLENTINE®. Cloridrato de trientina - cápsula dura. 2022.
46. Mussi MCL, Nardelli MJ, Santos BC, Abreu ES de, Osório FMF, Cançado GGL, et al. Pregnancy Outcomes in Wilson's Disease Women: Single-Center Case Series. *Fetal Pediatr Pathol* [Internet]. 2022;41(5):741–8. Available at: <https://doi.org/10.1080/15513815.2021.1960940>
47. Keen CL, Mark Savage P, Lonnerdal B, Hurley LS. Teratogenic effects of D-penicillamine in rats: relation to copper deficiency. *Drug Nutr Interact* [Internet]. 1983 [citado 3 de março de 2023];2(1):17–34. Available at: <https://europepmc.org/article/med/6678745>
48. Pfeiffenberger J, Beinhardt S, Gotthardt DN, Haag N, Freissmuth C, Reuner U, et al. Pregnancy in Wilson's disease: Management and outcome. *Hepatology* [Internet]. 18 de abril de 2018;67(4):1261–9. Available at: <https://journals.lww.com/01515467-201804000-00014>
49. Woimant F, Djebrani-Oussedik N, Poujois A. New tools for Wilson's disease diagnosis: exchangeable copper fraction. *Ann Transl Med*. 2019;7(S2):S70.
50. Aggarwal A, Aggarwal N, Nagral A, Jankharia G, Bhatt M. A novel global assessment scale for Wilson's disease (GAS for WD). *Mov Disord*. 2009;24(4):509–18.
51. Brasil. Ministério da Saúde. Portaria de Consolidação GM/MS nº 6, de 28 de setembro de 2017 [Internet]. 2017 [citado 10 de janeiro de 2023]. Available at: https://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2017/prc0006_03_10_2017.html
52. Brasil. Ministério da Saúde. Portaria de Consolidação GM/MS nº 2, de 28 de setembro de 2017 [Internet]. 2017 [citado 10 de janeiro de 2023]. Available at: https://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2017/prc0002_03_10_2017.html

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

PENICILAMINA, PIRIDOXINA, TRIENTINA E SULFATO DE ZINCO

Eu, _____ (nome do(a) paciente), declaro ter sido informado(a) claramente sobre benefícios, riscos, contraindicações e principais efeitos adversos relacionados ao uso de **penicilamina, piridoxina, trientina e sulfato de zinco** indicadas para o tratamento da **doença de Wilson**.

Os termos médicos foram explicados e todas as 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 as seguintes melhoras:

- aumento da expectativa de vida;
- diminuição dos sintomas, com melhora da qualidade de vida.

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

- **efeitos adversos da penicilamina:** principais: reações alérgicas (coceira, vermelhidão na pele), náusea, vômitos, diarreia, dor no estômago, diminuição ou perda do paladar, diminuição das células brancas e vermelhas do sangue (que devem ser muito controladas), fraqueza nos músculos, zumbidos, agitação, ansiedade, queda de cabelo, visão borrada; mais raros: inflamação do pâncreas, inflamação dos pulmões, síndromes miastênicas (dificuldade para respirar, falar, mastigar, engolir, visão dupla e fraqueza nos músculos) e síndromes lúpicas (bolhas na pele, dor no peito e dor nas juntas), proteinúria e síndrome nefrótica;

- **efeitos adversos da piridoxina:** efeitos adversos atribuíveis isoladamente à piridoxina são raramente relatados; podem ocorrer queixas de acidez estomacal, indigestão e náusea (geralmente com doses elevadas), além de casos raros de problemas com os nervos nas extremidades;

- **efeitos adversos do sulfato de zinco:** a ingestão excessiva de zinco pode causar náusea, vômitos, dor no estômago, diarreia, lentidão e fadiga;

- **efeitos adversos da trientina:** principalmente cansaço, fraqueza, dor no estômago, azia, alterações na pele, câibras, deficiência de ferro; casos mais graves incluem lúpus eritematoso sistêmico e distonias;

Destaca-se ainda que:

- todos esses medicamentos são contraindicados em casos de hipersensibilidade (alergia) ao fármaco ou a qualquer componente da formulação;
- o risco da ocorrência de efeitos adversos aumenta com a superdosagem;
- caso tenha intenção de engravidar, devo informar imediatamente ao médico;

- devido aos potenciais riscos relacionados ao tratamento da doença, tanto para o feto, quanto para mim, caso engravide enquanto faço uso de penicilamina e trientina, devo informar imediatamente ao médico, sem interromper o tratamento;

- mesmo com o menor risco de danos ao feto, caso engravide enquanto faço uso de sulfato de zinco e piridoxina, devo informar imediatamente ao médico, sem interromper o tratamento.

Estou ciente de que o 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(a), inclusive se desistir de usar o medicamento.

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato, conforme Lei Geral de Proteção de Dados Pessoais (LGPD):

Sim Não

Meu tratamento constará do (s) seguinte (s) medicamento (s):

penicilamina piridoxina sulfato de zinco trientina

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 responsável:	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 preconizados neste Protocolo.

APÊNDICE 1- METODOLOGIA DE BUSCA E AVALIAÇÃO DA LITERATURA

1. Escopo e finalidade do Protocolo

O presente apêndice consiste no documento de trabalho do grupo elaborador da atualização Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) de Doença de Wilson contendo a descrição da metodologia de busca de evidências científicas. O documento tem como objetivo embasar o texto do PCDT, aumentar a sua transparência e prover considerações adicionais para profissionais da saúde, gestores e demais potenciais interessados.

O grupo desenvolvedor deste PCDT foi composto por um painel de especialistas e metodologistas sob coordenação do Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde da Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde do Ministério da Saúde (DGITS/SECTICS/MS). O painel de especialistas incluiu médicos das áreas de hepatologia e neuropediatria, além de representantes de sociedades médicas e de pacientes.

Todos os participantes do processo de elaboração do PCDT preencheram o formulário de Declaração de Conflitos de Interesse, que foram enviados ao Ministério da Saúde para análise prévia à reunião de escopo.

O processo iniciou-se com uma reunião para delimitação do escopo de atualização do referido documento, realizada virtualmente no dia 11 de julho de 2022. Durante a reunião, foram discutidas cada uma das seções do PCDT publicado por meio da Portaria Conjunta SAS-SCTIE/MS nº 9/2018. Também foram discutidas as condutas clínicas e tecnologias que poderiam ser priorizadas para elaboração de revisão sistemática das evidências com ou sem formulação de recomendações, sendo norteada por uma revisão prévia de diretrizes clínicas e de revisões sistemáticas recentemente publicadas.

Na reunião, foi definido que o texto do PCDT deveria ser atualizado para incluir evidências recentes sobre a epidemiologia, critérios diagnósticos, tratamento e monitorização da doença. Não foram identificadas novas tecnologias com registro válido junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) para o tratamento da doença de Wilson.

2. Equipe de elaboração e partes interessadas

Esta informação será apresentada no Relatório Final após Consulta Pública e Deliberação Final da Conitec.

Avaliação da Subcomissão Técnica de Avaliação de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas

A proposta de atualização do PCDT da doença de Wilson foi apresentada na 106ª Reunião da Subcomissão Técnica de Avaliação de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas, realizada em 16 de maio de 2023. A reunião teve a presença de

representantes da Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Complexo da Saúde (SECTICS); Secretaria de Atenção Especializada em Saúde (SAES) e Secretaria de Vigilância em Saúde e Ambiente (SVSA). O PCDT foi aprovado para avaliação da Conitec.

3. Busca da evidência e recomendações

Métodos e resultados da busca:

Não foram utilizadas restrições de data, idioma ou status da publicação (resumo ou texto completo). Todas as buscas foram conduzidas em 13/07/2022. As estratégias de busca para cada base estão descritas no Quadro A.

Quadro A. Estratégias de busca, de acordo com a base de dados, para identificação de diretrizes clínicas ou revisões sistemáticas com ou sem meta-análise sobre o cuidado clínico da Doença de Wilson

Bases de dados	Estratégia de busca
MEDLINE (via Pubmed)	("hepatolenticular degeneration"[MeSH Terms] OR (Degeneration, Hepatolenticular) OR (Pseudosclerosis) OR (Wilson Disease) OR (Wilson's Disease) OR (Wilson's Disease) OR (Cerebral Pseudosclerosis) OR (Cerebral Pseudoscleroses) OR (Hepatocerebral Degeneration) OR (Copper Storage Disease) OR (Copper Storage Diseases) OR (Progressive Lenticular Degeneration)) AND (guideline[Publication Type] OR systematic review[Publication Type])
EMBASE	'Wilson disease'/exp OR (degeneratio hepato lenticularis) OR (hepatocerebral degeneration) OR (hepatolenticular degeneration) OR (hepatolenticular syndrome) OR (morbus Wilson) OR (progressive lenticular degeneration) OR (wilson degeneration) OR (wilson syndrome) OR (Wilson's disease) AND [embase]/lim NOT ([embase]/lim AND [medline]/lim) AND ('practice guideline'/de OR 'systematic review'/de)
Cochrane Library	#1 - MeSH descriptor: [Hepatolenticular Degeneration] explode all trees #2 - (Pseudosclerosis) OR (Copper Storage Diseases) OR (Cerebral Pseudosclerosis) OR (Neurohepatic Degeneration) OR (Neurohepatic Degenerations) OR (Westphal Strumpell Syndrome) OR (Hepatocerebral Degeneration) OR (Storage Disease, Copper) OR (Wilson Diseases, Hepato-Neurologic) OR (Cerebral Pseudoscleroses) OR (Hepatolenticular Degeneration Syndromes) OR (Degeneration, Neurohepatic) OR (Hepato-Neurologic Wilson Diseases) OR (Hepatocerebral Degenerations) OR (Wilson's Disease) OR (Diseases, Hepato-Neurologic Wilson) OR (Degeneration, Hepatocerebral) OR (Kinnier Wilson Disease) OR (Pseudoscleroses, Cerebral) OR (Wilson Disease) OR (Syndromes, Hepatolenticular Degeneration) OR (Hepato Neurologic Wilson Disease) OR (Wilson's Disease) OR (Copper Storage Disease) OR (Hepatolenticular Degeneration Syndrome) OR (Degenerations, Hepatocerebral) OR (Disease,

Bases de dados	Estratégia de busca
	Copper Storage) OR (Degeneration, Hepatolenticular) OR (Pseudosclerosis, Cerebral) OR (Progressive Lenticular Degeneration) OR (Kinnier-Wilson Disease) OR (Westphal-Strumpell Syndrome) OR (Kinnier-Wilson Diseases) OR (Storage Diseases, Copper) OR (Degeneration Syndrome, Hepatolenticular) OR (Lenticular Degeneration, Progressive) OR (Hepato-Neurologic Wilson Disease) OR (Westphal-Strumpell Syndromes) OR (Degenerations, Neurohepatic) OR (Degeneration Syndromes, Hepatolenticular) OR (Degeneration, Progressive Lenticular) OR (Syndrome, Hepatolenticular Degeneration) OR (Wilson Disease, Hepato-Neurologic) OR (Diseases, Kinnier-Wilson) OR (Diseases, Copper Storage) OR (Wilson Disease, Hepatic Form) OR (Hepatic Form of Wilson Disease) #3 - #1 OR #2
LILACS (via BVS)	1. MH:"Hepatolenticular Degeneration" OR (Degeneração Hepatolenticular) OR (Hepatolenticular Degeneration) OR (Degeneración Hepatolenticular) OR (Degeneração Neuro-Hepática) OR (Degeneração Neuroepática) OR (Doença de Wilson) OR (Pseudoesclerose Cerebral) OR (Pseudoesclerose) OR (Degeneration, Hepatolenticular) OR (Pseudosclerosis) OR (Wilson Disease) OR (Wilson's Disease) OR (Wilson's Disease) OR (Cerebral Pseudosclerosis) OR (Cerebral Pseudoscleroses) OR (Hepatocerebral Degeneration) OR (Copper Storage Disease) OR (Copper Storage Diseases) OR (Progressive Lenticular Degeneration)

A elegibilidade dos estudos foi realizada em duas etapas. A primeira etapa consistiu na avaliação de título e resumo de cada estudo, utilizando a plataforma Rayyan QCRI[®]. Na segunda etapa, realizou-se a leitura de texto completo, mantendo-se diretrizes clínicas ou revisões sistemáticas que abordassem os aspectos do cuidado da doença de Wilson. Diretrizes clínicas publicadas antes da versão do PCDT vigente à época foram excluídas.

Foram considerados como critérios de elegibilidade:

- (a) Tipos de participantes: Pacientes diagnosticados com doença de Wilson;
- (b) Tipo de intervenção: Exames diagnósticos ou tratamento clínico;
- (c) Tipos de estudos: Diretrizes clínicas ou revisões sistemáticas com ou sem meta-análise;
- (d) Idioma: Português, inglês e espanhol.

Com o intuito de atualizar o estudo, uma nova busca exploratória foi conduzida em 06/01/2023 para identificar diretrizes clínicas recém-publicadas/atualizadas sobre o cuidado da doença de Wilson, tendo sido identificada apenas um novo documento (Schilsky (2022)).

Resultados da busca

Inicialmente, foram identificadas 2.427 publicações. Após a exclusão das duplicatas (n = 89) e triagem pela leitura de títulos e resumos, 29 publicações foram selecionadas para a leitura do texto completo (Figura A). Os estudos excluídos são apresentados no Quadro B. Foram incluídas 12 publicações, sendo 8 revisões sistemáticas e 5 diretrizes clínicas internacionais.

Ainda, a busca exploratória resultou na identificação de 1 diretriz recém-publicada. Assim, um total de 13 publicações foram incluídas para atualização do texto do PCDT de Doença de Wilson. Todas as publicações são listadas no quadro C.

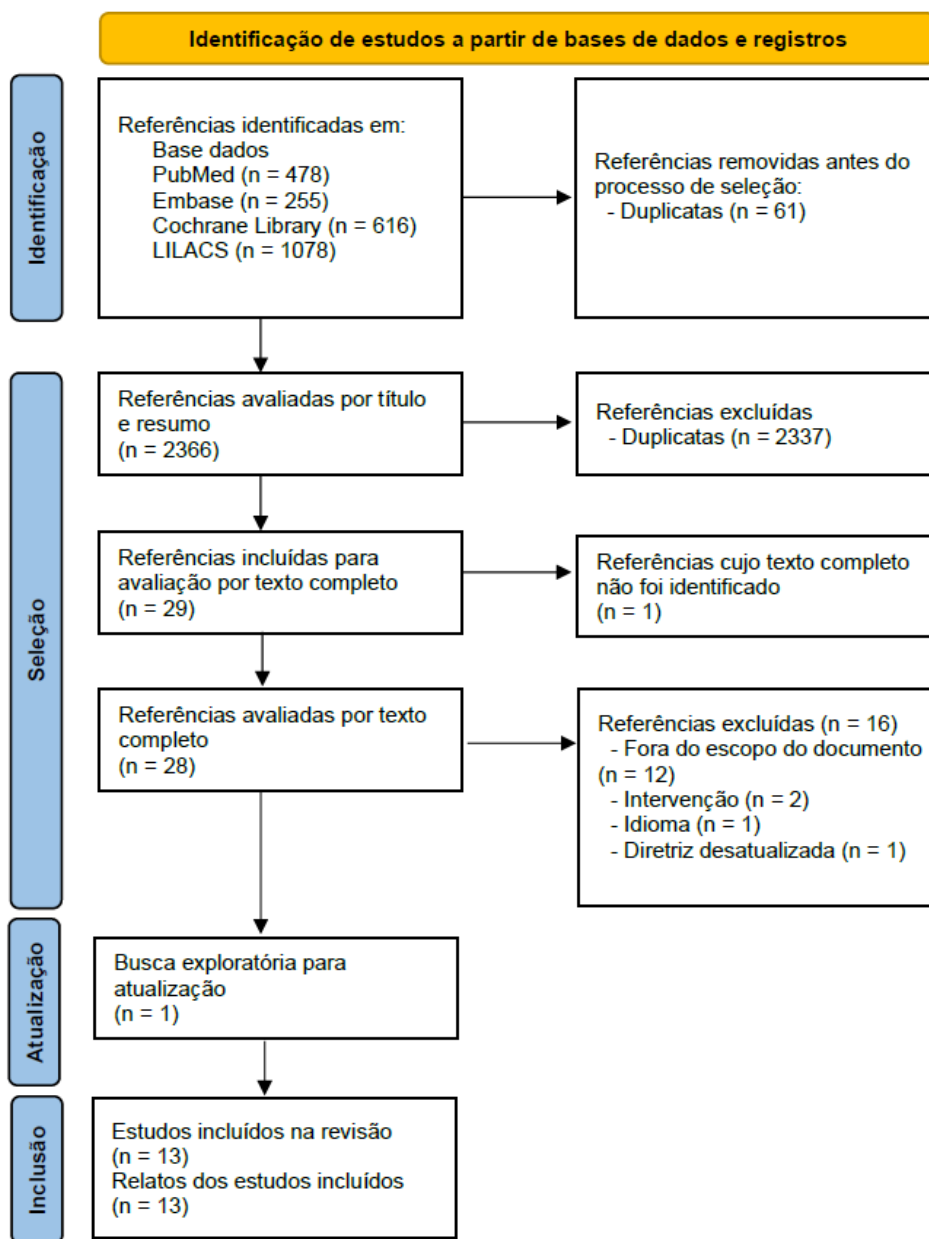


Figura A. Fluxograma de seleção dos estudos incluídos sobre exames diagnósticos ou tratamento clínico da Doença de Wilson

Fonte: Page MJ, McKenzie JE, Bossuyt PM, Boutron I, Hoffmann TC, Mulrow CD, et al. The PRISMA 2020 statement: an updated guideline for reporting systematic reviews. *BMJ* 2021;372:n71. doi: 10.1136/bmj.n71. For more information, visit: <http://www.prisma-statement.org/>

Fonte: autoria própria

Quadro B – Estudos excluídos na fase de elegibilidade por leitura de texto completo e motivo da exclusão

Estudos excluídos	Motivo da exclusão
Balijepalli C, Yan K, Gullapalli L, Barakat S, Chevrou-Severac H, Druyts E. Quality of Life in Wilson’s Disease: A Systematic Literature Review. <i>J Heal Econ Outcomes Res.</i> 2021;8(2):105–13.	Fora do escopo
Xu J, Deng Q, Qin Q, Vgontzas AN, Basta M, Xie C, et al. Sleep disorders in Wilson disease: a systematic review and meta-analysis. <i>J Clin sleep Med JCSM Off Publ Am Acad Sleep Med.</i> Fevereiro de 2020;16(2):219–30.	Fora do escopo
Xu MB, Rong PQ, Jin TY, Zhang PP, Liang HY, Zheng GQ. Chinese Herbal Medicine for Wilson’s Disease: A Systematic Review and Meta-Analysis. Vol. 10, <i>Frontiers in pharmacology.</i> 2019. p. 277	Intervenção não disponível para doença de Wilson
Asabella AN, Cascini GL, Altini C, Paparella D, Notaristefano A, Rubini G. The Copper Radioisotopes: A Systematic Review with Special Interest to ⁶⁴ Cu. <i>Biomed Res Int.</i> 2014;9.	Fora do escopo
Ben-Pazi H, Jaworowski S, Shalev RS. Cognitive and psychiatric phenotypes of movement disorders in children: a systematic review. <i>Dev Med Child Neurol.</i> Dezembro de 2011;53(12):1077–84.	Fora do escopo
Kłysz B, Bembenek J, Skowrońska M, Członkowska A, Kurkowska-Jastrzębska I. Autonomic nervous system dysfunction in Wilson’s disease – A systematic literature review. <i>Auton Neurosci Basic Clin.</i> Outubro de 2021;236.	Fora do escopo
Wang Y, Xie C long, Fu D lei, Lu L, Lin Y, Dong Q qian, et al. Clinical efficacy and safety of Chinese herbal medicine for Wilson’s disease: a systematic review of 9 randomized controlled trials. <i>Complement Ther Med.</i> junho de 2012;20(3):143–54.	Intervenção não disponível para doença de Wilson
Bembenek JP, Kurczyk K, Członkowska A. TMS-induced motor evoked potentials in Wilson’s disease: a systematic literature review. <i>Bioelectromagnetics.</i> Abril de 2015;36(4):255–66.	Fora do escopo
Chenbhanich J, Thongprayoon C, Atsawarungrangkit A, Phupitakphol T, Cheungpasitporn W. Osteoporosis and bone mineral density in patients with Wilson’s disease: a systematic review and meta-analysis. <i>Osteoporos Int.</i> 2018;29(2):315–22.	Fora do escopo
Cao H, Chen Y, Fan JG. Wilson’s disease: from clinical practice to guidelines . <i>Chinese Journal of Hepatology</i> [Internet]. 2014 [acesso em 22 de julho de 2022]; Disponível em: https://www.semanticscholar.org/paper/%5BWilson%27s-disease%3A-from-clinical-practice-to-Cao-Chen/68706769c7c34597b9c642bae533f115d64ffff5	Idioma
Rochel-Pérez A, Santos-Zaldivar K, Cuevas-Koh O, Azuela-Morales M, Méndez-Domínguez N. Clinical presentation of Wilson’s disease in pediatric and adult patients: A systematic review. <i>Mov Disord.</i> 2021;36:S512–3.	Fora do escopo
Ibrahim W. Coexistence of seizure with Wilson’s disease: a systematic review. <i>Prog Neurol Psychiatry.</i> 2020;24(1):24–30	Fora do escopo
Ruiz-Lopez M, Abrahao A, Freitas ME, Trinh J, Fox S. Wilson disease: A systematic review and meta-analysis in phenotype-genotype correlations. <i>Mov Disord</i> [Internet]. 2019;34(Suplemento 2):S192. Disponível em: http://ovidsp.ovid.com/ovidweb.cgi?T=JS&PAGE=reference&D=emed20&NEWS=N&AN=631399889	Fora do escopo
Gao J, Brackley S, Mann JP. The global prevalence of Wilson disease from next-generation sequencing data. <i>Genet Med.</i> 2019;21(5):1155–63.	Fora do escopo

Estudos excluídos	Motivo da exclusão
Carta MG, Mura G, Sorbello O, Farina G, Demelia L. Quality of life and psychiatric symptoms in wilson's disease: The relevance of bipolar disorders. Clin Pract Epidemiol Ment Heal [Internet]. 2012;8:102–9. Disponível em: https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L365938774&from=export	Fora do escopo
Brasil. Ministério da Saúde. Portaria no 1.318/SAS/MS -Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Doença de Wilson. 2013.	Diretriz desatualizada

Quadro C – Estudos incluídos para atualização do texto do PCDT sobre diagnóstico e tratamento clínico da doença de Wilson

Estudos incluídos	Tipo de estudo
Tang S, Bai L, Hou W, Hu Z, Chen X, Zhao J, et al. Comparison of the Effectiveness and Safety of d-Penicillamine and Zinc Salt Treatment for Symptomatic Wilson Disease: A Systematic Review and Meta-Analysis. Front Pharmacol [Internet]. 2022;13. Disponível em: https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L2015456451&from=export	Revisão sistemática
Ferenci P, Czlonkowska A, Stremmel W, Houwen R, Rosenberg W, Schilsky M, et al. EASL Clinical Practice Guidelines: Wilson's disease. J Hepatol [Internet]. 2012;56(3):671–85. Disponível em: http://dx.doi.org/10.1016/j.jhep.2011.11.007	Diretriz clínica
Socha P, Janczyk W, Dhawan A, Baumann U, D'Antiga L, Tanner S, et al. Wilson's Disease in Children: A Position Paper by the Hepatology Committee of the European Society for Paediatric Gastroenterology, Hepatology and Nutrition. Vol. 66, Journal of Pediatric Gastroenterology and Nutrition. 2018. 334–344 p.	Diretriz clínica
Wiggelinkhuizen M, Tilanus MEC, Bollen CW, Houwen RHJ. Systematic review: clinical efficacy of chelator agents and zinc in the initial treatment of Wilson disease. Aliment Pharmacol Ther. Maio de 2009;29(9):947–58.	Revisão sistemática
Garoufalia Z, Prodromidou A, Machairas N, Kostakis ID, Stamopoulos P, Zavras N, et al. Liver Transplantation for Wilson's Disease in Non-adult Patients: A Systematic Review. Transplant Proc. março de 2019;51(2):443–5.	Revisão sistemática
Bonnot O, Klünemann HH, Sedel F, Tordjman S, Cohen D, Walterfang M. Diagnostic and treatment implications of psychosis secondary to treatable metabolic disorders in adults: a systematic review. Orphanet J Rare Dis. Abril de 2014;9:65.	Revisão sistemática
Appenzeller-Herzog C, Mathes T, Heeres MLS, Weiss KH, Houwen RHJ, Ewald H. Comparative effectiveness of common therapies for Wilson disease: A systematic review and meta-analysis of controlled studies. Liver Int. 2019;39(11):2136–52.	Revisão sistemática
Salman HM, Amin M, Syed J, Sarfraz Z, Sarfraz A, Sarfraz M, et al. Biochemical testing for the diagnosis of Wilson's disease: A systematic review. J Clin Lab Anal. 2022;36(2):1–8.	Revisão sistemática
Litwin T, Bembenek J, Antos A, Przybyłkowski A, Skowrońska M, Kurkowska-Jastrzębska I, et al. Liver transplantation as a treatment for	Revisão sistemática

Estudos incluídos	Tipo de estudo
Wilson's disease with neurological presentation: a systematic literature review. Acta Neurol Belg. Abril de 2022;122(2):505–18.	
Roberts EA, Schilsky ML. A practice guideline on Wilson disease. Hepatology. 2003;37(6):1475–92.	Diretriz clínica
Nagral A, Sarma MS, Matthai J, Kukkle PL, Devarbhavi H, Sinha S, et al. Wilson's Disease: Clinical Practice Guidelines of the Indian National Association for Study of the Liver, the Indian Society of Pediatric Gastroenterology, Hepatology and Nutrition, and the Movement Disorders Society of India. J Clin Exp Hepatol [Internet]. 2019;9(1):74–98. Disponível em: https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L2001156753&from=export	Diretriz clínica
Chen JC, Chuang CH, Wang JD, Wang CW. Combination therapy using chelating agent and zinc for Wilson's disease. J Med Biol Eng [Internet]. 2015;35(6):697–708. Disponível em: https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L608132164&from=export	Revisão sistemática
Schilsky ML, Roberts EA, Bronstein JM, Dhawan A, Hamilton JP, Rivard AM, et al. A Multidisciplinary Approach to the Diagnosis and Management of Wilson Disease: 2022 Practice Guidance on Wilson Disease from the American Association for the Study of Liver Diseases. Hepatology. 2022;(September):1–49.	Diretriz Clínica

APÊNDICE 2 - HISTÓRICO DE ALTERAÇÕES DO PROTOCOLO

Número do Relatório da diretriz clínica (Conitec) ou Portaria de Publicação	Principais alterações	Tecnologias avaliadas pela Conitec	
		Incorporação ou alteração do uso no SUS	Não incorporação ou não alteração no SUS
Relatório Técnico XXX	Atualização do conteúdo, inclusão da possibilidade de uso da trientina como primeira opção de tratamento nos casos de indisponibilidade da penicilamina	-	-
Portaria Conjunta SAS-SCTIE/MS nº 09, de 27 de março de 2018	Atualização do conteúdo	-	-
Portaria SAS/MS nº 1.318, de 25 de novembro de 2013	Atualização do conteúdo	-	-
Portaria SAS/MS nº 848, de 5 de dezembro de 2011	Atualização do conteúdo	-	-
Portaria SAS/MS nº 844, de 31 de outubro de 2002	Primeira versão do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Doença de Wilson.	-	-



**MINISTÉRIO DA
SAÚDE**



DISQUE **136**
SAÚDE