

# **Autoria**

### Edição:

António Martins Baptista

### Coordenação:

Ana Isabel Brochado David Prescott

Alexandra Esteves

### Autores:

Ana Isabel Brochado Ana Isabel Oliveira Ana Patrícia Chaves Ana Pinho Ana Sá André Fernandes Andreia Diegues Bárbara Soeiro Beatriz Castro Silva Bela Machado Carla Pereira Cármen Ferreira Carolina Abreu Cátia Figueiredo David Prescott Eugeniu Gisca Filipa Sousa Francisco Adragão Francisco Silva Giovana Ennis Hugo Almeida

Inês Branco Carvalho Inês Almeida Mendes Isabel Montenegro Araújo Isabel Cruz Isabel Taveira Joana Caires Joana Esteves Joana Marques Joana Silva Marques José Sousa Leila Duarte Liliana Pedro Madalena Monjardino Lohão Mafalda Vasconcelos Margarida Cerqueira Margarida Pimentel Nunes Mariana Oliveira Marília Silva Mário Bibi Marta Ferreira Marta Soares Miguel Seixal Natacha Silveira

Pamela Ferreira

Pedro Oliveira

Pedro Salvador

Rita Costa

Rita Gameiro

Rodolfo Gomes Rúben Raimundo Sara Pires Sara Ramos Sérgio Pina Sílvia Balhana Sónia Fernandes Sofia Ferreira Tânia Batista Teresa Salero Tiago Seco Vanda Conceição Vânia Pereira Yasmin Mamade

### Revisores:

Ana Paiva Nunes
António Martins
Baptista
Carlos Capela
Carlos Monteverde
Francisco Pestana
Araújo
Fernando Gonçalves
Nuno Bernardino
Raquel Cavaco
Ricardo Louro
Susana Marques

Zélia Lopes

# Nota Prévia

Já há mais de dez anos, que foi editado o primeiro Guia do Jovem Internista. Ideia surgida em 2008, no Ano do Jovem Internista, acabou por só sair da editora em 2009.

Nasceu de um desafio meu, lançado aos internos de Medicina Interna de todo o País, com a colaboração iniqualável do NIMI. O sucesso foi, e continuou sempre a ser estrondoso. A procura estendeu-se rapidamente dos internos de Medicina Interna aos internistas seniores e aos internos e especialistas de todas as especialidades médicas.

Ao longo destas guatro edições, 2009, 2012, 2016 e agora 2021, largas dezenas de internos de Medicina Interna foram autores não remunerados dos capítulos. Não me lembro de nenhuma obra mais coletiva e altruísta no campo da Medicina.

E um magnífico sinal do dinamismo da nossa especialidade.

Nesta guarta edição decidimos deixar cair o "Jovem" do título. Ficará a partir de agora só "O Guia do Internista", com especial significado no ano do 70º aniversário da SPMI.

É verdade que continua a ter apenas internos como autores, mas na verdade pode ser encontrado nos bolsos das batas de inúmeros especialistas experientes, que não prescindem do "conforto" que a sua consulta proporciona, principalmente nos cuidados ao doente agudo. Passa assim a ser o Guia de todos os internistas. Dos mais jovens, para todos.

Que vos seja útil!

# Índice

I Doenças do Apareino Respiratorio	09
1.1 Pneumonia 1.2 Abordagem da Agudização da Asma 1.3 Doenca Pulmonar Obstrutiva Crónica	09 20 25
1.4 Hemoptises	36
2 Doenças do Aparelho Cardiovascular	47
2.1 Dor Torácica	47
2.2 Abordagem das Taquidisritmias (exceto Fibrilhação Auricular)	49
2.3 Abordagem das Bradidisritmias	51
2.4 Fibrilhação Auricular	54
2.5 Crise Hipertensiva	62
2.6 Síncope	67
2.7 Síndrome Coronário Agudo	75
2.8 Tromboembolismo Venoso e Pulmonar	84
2.9 Edema Pulmonar Agudo	91
3 Doenças Metabólicas	97
3.1 Insulinoterapia em Internamento	97
3.2 Cetoacidose Diabética e Estado Hiperosmolar Hiperglicémico	99
3.3 Hipoglicemia	103
3.4 Alterações Iónicas	107
3.5 Distúrbios Ácido-Base	129
3.6 Emergências Tiroideias	134
3.7 Intoxicações	139
3.8 Síndromes de Abstinência	149

4 Doenças do Sistema Nervoso	159
4.1 Crise Convulsiva 4.2 Acidente Vascular Cerebral Isquémico	159 165
4.3 Acidente Vascular Cerebral Hemorrágico	175
4.4 Cefaleias	182
4.5 Delirium	190
4.6 Hipertensão Intracraniana	196
4.7 Abordagem do Coma	199
4.8 Demências	206
5 Doenças do Aparelho Gastrointestinal	207
5.1 Dor Abdominal Aguda	207
5.2 Diarreia	211
5.3 Encefalopatia Hepática	217
5.4 Síndrome Hepato-Renal	222
5.5 Pancreatite Aguda	225
5.6 Hemorragia Digestiva	228
6 Doenças Infeciosas	233
6.1 Endocardite Infeciosa	233
6.2 Infeções do Sistema Nervoso Central	238
6.3 Malária	247
6.4 Infeções Urinárias	253
6.5 Profilaxia pós-exposição	259
(ocupacional e não ocupacional)	
6.6 Doenças Sexualmente Transmissíveis	266
6.7 Infeções Oportunistas na Infeção VIH	275
7 Medicina Intensiva	293
7.1 Abordagem do Choque	293
7.2 Sépsis	299
7.3 Ventilação Mecânica Não Invasiva	303
7.4 Neurocríticos	312

8 Doenças do Sistema Hematopoiético	
e Medicina Transfusional	317
8.1 Anemia	317
8.2 Pancitopenia	318
8.3 Drepanocitose	319
8.4 Síndromes Pro-trombóticos	324
8.5 Terapêutica Anticoagulante	332
8.6 Indicações para Hemoderivados	341
9 Outros	349
9.1 Reação Anafilática	349
9.2 Gestão da Dor	357
9.3 Avaliação Pré-operatória	368
9.4 Sedação	375
9.5 Patologia Médica da Grávida	379
9.6 Síndromes Nefrológicos	392
9.7 Ascite, Derrame Pleural e Pericárdico	401
9.8 Doenças Autoimunes	408
9.9 Emergências Oncológicas	435
10 Tabelas	449
10.1 Perfusão de Fármacos	449
10.2 Escalas de Avaliação	457
Glasgow Coma Scale	457
NIHSS	457
GRACE	460
SCORE	462
10.3 Algoritmo de Suporte Avançado de Vida	463
10.4 Tabela de Espetro de Ação Antibiótico	464
10.5 Outras Tabelas	465

# Doenças do Aparelho Respiratório

1.1

# **Pneumonia**

# Definição

Sintomas e sinais respiratórios:

tosse e pelo menos 1 dos seguintes:

expetoração, toracalgia, dispneia ou taquipneia.

Alterações do exame do tórax:

compatíveis com condensação e/ou crepitações.

Pelo menos uma manifestação sistémica:

T ≥ 38°C, hipersudorese, arrepios ou mialgias

ŧ.

Alterações na <u>radiografia do tórax</u> com **hipotransparência** de novo que não tenha outra etiologia.

NOTA: Nos idosos e diabéticos pode haver só sintomatologia inespecífica como confusão e alterações radiológicas menos características, e além disso, descompensação de patologias de base.

A **Pneumonia** é uma infeção aguda do parênquima pulmonar que se caracteriza por:

 Pneumonia da comunidade (PAC): início fora de meio hospitalar ou até às 48h de internamento. Acredita-se que os doentes a habitar em lar e que frequentam centros de hemodiálise (antiga Pneumonia Associada aos Cuidados de Saúde), tenham agentes semelhantes à comunidade e possam ser tratados da mesma forma que a PAC.

- Pneumonia nosocomial: início 48h após admissão em internamento ou até 90 dias após alta hospitalar (exclui casos em incubação na altura da admissão, inclui pneumonia associada ao ventilador (PAV) - ≥ 48h após EOT).
- Pneumonia com risco de agente multirresistente (multi-drug resistance - MDR): doentes não hospitalizados, mas com extenso contacto com tratamentos médicos: com necessidade de terapêutica endovenosa ou com internamento hospitalar por mais de 2 dias nos 90 dias anteriores e infecão por Pseudomonas aeruginosa e/ou MRSA nos últimos 90 dias.
- Pneumonia de aspiração ocorre quando há aspiração de mais de 50 ml de conteúdo gástrico (pH < 2,4). A aspiração deste conteúdo é estéril e a introdução de antibioterapia é controversa principalmente na ausência de culturas positivas. Quando a aspiração é nosocomial, os agentes mais comuns são E. coli, S. aureus, K. pneumoniae, Pseudomonas aeruginosa e anaeróbios. O uso de SNG, anestesia, coma, convulsão, depressão do sistema nervoso central, hérnia diafragmática com RGE e fístula traqueoesofágica são fatores que predispõem a aspiração de conteúdo e, portanto, devem ser tomadas medidas preventivas.

### PAC GRAVE - 1 CRITÉRIO MAJOR OU 3 MINOR

### Critérios maior:

- Choque sético / necessidade de vasopressores
- Falência respiratória com necessidade de ventilação mecânica

### Critérios minor:

- Frequência Respiratória ≥ 30 cpm
- Ratio pO₂/FiO₂ ≤ 250
- Infiltrados multilobares
- Confusão/desorientação
- Uremia (ureia ≥ 20 mg/dl)
- Leucopenia (< 4,000 células /µl)</li>
- Trombocitopenia (< 100,000 /µl)
- Hipotermia (T < 36°C)</li>
- Hipotensão com necessidade de uso agressivo de fluidoterapia

# **Epidemiologia**

O risco de pneumonia é maior com o avançar da idade (> 65 anos), nos doentes com múltiplas comorbilidades, infeção vírica prévia e/ou recente, doença estrutural pulmonar, tabagismo ativo, depressão do estado de consciência, uso de álcool ou opióides e com contexto social precário.

Assim, a etiologia da pneumonia depende das **características do doente**, do **contexto epidemiológico** e da **presença de fatores modificadores** como a vacinação, pelo que a sua abordagem deverá ser de acordo com a etiologia mais provável.

Condição Clínica	Agente mais provável		
Pneumonia da Comunidade	S. pneumoniae, Mycoplasma pneumoniae, Haemophylus influenzae, Chlamydia pneumoniae, Moraxella catarrhalis, Legionella spp., S. aureus e vírus respiratórios (Influenza A e B, Rhinovirus, Parainfluenza, Adenovírus, Coronavirus (MERS e SARS) e Vírus Sincicial Respiratório)		
Idade ≥ 65 anos	S. pneumoniae		
Residente em Lar	S. pneumoniae, bacilos entéricos Gram negati- vos, Haemophylus influenzae, S. aureus, anaeró- bios e Chlamydia pneumoniae		
Risco de MDR	MRSA, Pseudomonas aeruginosa, agentes produtores de ESBL e outras enterobacteriaceaes		
Tabagismo	S. pneumoniae, H. influenzae, M. catarrhalis, Legionella spp.		
Doença estrutural pulmonar	S. pneumoniae, H. influenzae, P. aerugino- sa, Burkholderia cepacia, Moraxella catarrhalis, Chlamydophila pneumoniae, S. aureus, K. Pneu- moniae		
Alcoolismo (> 80 g/dia)	S. pneumoniae, bacilos Gram negativos e anaeróbios		
Pneumonia de aspiração	Anaeróbios, bacilos Gram negativos entéricos, <i>S. aureus</i>		
Toxifilias endovenosas	S. pneumoniae, S. aureus, anaeróbios, M. tuber- culosis		
Internamento hospitalar nos últimos 90 dias	Legionella spp. e bacilos entéricos Gram Negativos, MRSA		
Internamento em UCI	P. aeruginosa, Acinetobacter spp., Enterobacter spp., MRSA		
Esplenectomizados	S. pneumoniae e outros Streptococcus, H. in- fluenzae		
Imunocomprometidos	Legionella spp., S. pneumoniae, Nocardia spp., P. jirovecii, Histoplasma spp., CMV, Aspergillus spp, M.tuberculosis ou micobactérias atípicas		

# **Exame Objetivo**

- Febre, baixas saturações periféricas, taquicardia, taquipneia, hiper - ou hipotensão.
- Tosse, expetoração, polipneia, uso de músculos acessórios, aumento do frémito, submacicez (condensação) ou macicez (derrame) à percussão, crepitações, sopro tubar, atrito pleural.
- Atenção a sinais de instabilidade (vide "ferramentas de avaliacão da gravidade").

# Exames Complementares de Diagnóstico

Hemograma completo, função renal, função hepática, glicemia, PCR e Coagulação;

**Gasimetria arterial** (obrigatório em doentes com patologia pulmonar crónica, sinais de dificuldade respiratória, confusão mental ou oximetria de pulso < 95% em ar ambiente);

Radiografia de tórax póstero-anterior e perfil. Nos doentes em que o RX não é esclarecedor, com elevada suspeita clínica, ou em caso de suspeita de complicação, poderá ser realizada a TC-Tórax;

**Produtos microbiológicos:** Se o doente for tratado em ambulatório não deverá colher. Se houver risco para infeção por *Influenza*, deve ser feito o estudo por *Polymerase Chain Reaction*.

Pedido de exames microbiológicos na Pneumonia						
Indicação	Hemoculturas	Secreções brônquicas	Atg urinário da Legionella spp.	Atg urinário do <i>Pneumococo</i>	Outros	
Admissão em UCI ou UC- Intermédios	x	х	х	x	LBA em caso de EOT	
Critérios para PAC Grave	x	х	х	х		
Falência a antibioterapia de ambulatório		х	х	x	BK, fungos	
Infiltrados cavitados	x	х				
Leucopenia	х					
Alcoolismo	x	х	х	х		
Doença hepática crónica grave	х			х		
Doença estrutural pulmonar		х				
Asplenia	х			х		
Atg urinário da Legionella spp. +		x			Cultura em meio próprio	
Atg urinário do Pneumococo +	х	х				
Infeção recente por MRSA ou P. aeruginosa	х	x				
Internamento nos últimos 90 dias	х	х				
Derrame pleural	х	х	х	х	Líquido pleural	

# <u>Índices de g</u>ravidade e decisão de internamento

O senso clínico prevalece, mas os <u>índices de estratificação de risco</u> podem ajudar os clínicos a decidir o local de tratamento do doente com PAC. Os doentes sem via oral, com história de abuso de substâncias, alteração cognitiva, múltiplas comorbilidades e dependência elevada devem ser tratados em contexto hospitalar.

A presença de critérios para **PAC Grave**, tem só por si uma sensibilidade de 56% e uma especificidade de 91% para previsão de admissão em UCI.

No que se refere aos restantes scores, o índice mais validado é o *Pneumonia Severity Index* (PSI), que calcula, tal como o **CURB-65**, o risco de morte aos 30 dias, através de 20 características demográficas, comorbilidades, exame físico e fatores de risco laboratoriais.

Classe	Pontos	Mortalidade (%)	Recomendação
I <sup>&amp;</sup>	-	0.1	Gestão em
II	≤ 70	0.6	ambulatório
III	71 a 90	0.9	Internamento
IV	91 a 130	9.3	curto/S0
٧	>130	27	Internamento

<sup>\*</sup>Classe 1: Idade < 50 anos e ausência de comorbilidades (neoplasia, cardiopatia, doença cerebrovascular, doença renal ou hepática) e sem sinais de disfunção de órgão (sem alteração do estado de consciência, pulso < 125 bpm, TAS > 90 mmHg e Tº entre os 35 e 40°C).

Índice de Gravidade de Pneumonia (PSI)					
<b>Idade</b> Homem Mulher	+ Idade + Idade -10				
Institucionalização	+ 10				
Comorbilidades Neoplasia Doença hepática Insuficiência cardíaca Insuficiência renal Doença cerebrovascular	+30 +20 +10 +10 +10				
Sinais Vitais Confusão Mental Taquipneia > 30 cpm PASist < 90 mmHg Temp < 35° ou ≥ 40°C Taquicardia ≥ 125 bmp	+20 +20 +20 +15 +10				
Alterações analíticas Uremia ≥ 30 mg/dL (11 mmol/L) Natremia ≤ 130 mEq/L Glicemia ≥ 250 mg/L Hematócrito < 30%	+20 +20 +10 +10				
Gasimetria arterial pH< 7,35 $pO_2 \le 60 \text{ mmHg ou } 0 \text{ xim } \le 90\%$	+30 +10				
Derrame pleural	+10				

CURB - 65	Pontos
Confusão mental	1
Uremia ≥ 20 mg/dL (≥ 7 mmol/L)	1
Frequência Respiratória ≥ 30 cpm	1
PAS ≤ 90 e/ou PAD ≤ 60 mmHg	1
Idade ≥ 65 anos	1

Score: 0-1 (baixo risco) → ambulatório

Score ≥ 2 → internamento

Score ≥ 3 (alto risco) → ponderar UCI

O CURB-65 é outro índice alternativo, também validado e de mais fácil uso em contexto de serviço de urgência. Nos doentes em que os valores laboratoriais não estão disponíveis, pode ainda ser usado um índice modificado – CRB-65 – sendo removido a Uremia do cálculo.

# **Tratamento**

Monoterapia:

O tratamento empírico da PAC deve ser realizado de acordo com os **agentes mais prováveis** com base nos fatores de risco do paciente e o conhecimento sobre a epidemiologia local e nomeadamente as resistências do hospital em questão. Quando o agente é conhecido, a terapêutica deve ser dirigida para esse patogéneo, idealmente de acordo com o antibiograma.

Tr	Tratamento da PAC em Ambulatório (7 dias, via oral)			
	Adultos saudáveis sem comorbilidades			
Amoxicilina 1g de 8/8h ou Doxiciclina 100 mg de 12/12h ou Marrólido*: Azitromicina 500 mg no 1ºdia e depois 250 mg por dia Claritromicina 500 mg, 1cp 2x/dia  Adultos com comorbilidades				
Doença crónica	(cardíaca, pulmonar, renal, hepática, neoplasia, DM), alcoolismo, asplenia			
Terapêutica combinada:	Amoxicilina-clavul. 500/125 mg 8/8h Amoxicilina-clavul. 875/125 mg 12/12h Cefalosporina (p.e. Cefuroxime 500 mg 12/12h) + Macrólido* (Azitromicina 500 mg no 1º dia e depois 250 mg por dia ou Claritromicina 500 mg 1cp 2x/dia) Doxiciclina 100 mg de 12/12h			
ou				

Levofloxacina 750 mg/d

Moxifloxacina 400 mg/d

 <sup>\*</sup> Apenas em áreas onde a resistência do Pneumococos a macrólido for < 25%.</li>

### Tratamento da PAC em Internamento (7 dias)

### Adultos sem critérios para Pneumonia Grave e SEM risco para MRSA e P. aeruginosa

Terapêutica combinada: Amoxicilina / Ác.clavulanico 1.2 g de 8/8h Ampicilina / Sulbactam 1.5-3 g de 6/6h Cefotaxime 1-2 q de 8/8h Ceftriaxone 1-2 g/dia Ceftarolina 600 mg de 12/12h

Macrólido (Azitromicina 500 mg/dia ou Claritromicina 500 mg 2x/dia)

Monoterapia:

Levofloxacina 750 mg /d Moxifloxacina 400 mg/d Se contraindicação para macrólidos ou fluoroguinolonas:

B-lactâmico Doxiciclina 100 mg de 12/12h

Adultos COM critérios para Pneumonia grave SEM risco para MRSA e P. aeruginosa

B-lactâmico + Macrólido

B-lactâmico + Fluoroquinolona

Adultos COM critérios para Pneumonia grave COM risco para MRSA e P. aeruginosa

Se risco para MRSA:

Vancomicina 15 mg/kg de 12/12h Linezolide 600 mg de 12/12h

Se risco para Pseudomonas, um dos seguintes:

Piperacilina / Tazobactam 4.5 g de 6/6h Cefepime 2 a de 8/8h Ceftazidima 2 g de 8/8h Aztreonam 2 q de 8/8h Meropenem 1 q de 8/8h ou Imipenem 500 ma de 6/6h

Descalar terapêutica às 48h se o doente estiver melhor e nenhum dos agentes MDR for isolado

### Pneumonia de aspiração

### B-lactâmico

/Inibidor 8-lactamases (Amoxicilina / Ác. Clavulânico ou Piperacilina / Tazobactam)

Carbapenem (Imipenem, Meropenem ou Ertapenem)

Nota: Não deve ser adicionada cobertura para anaeróbios na ausência de abcesso ou empiema.

### Se teste positivo para Influenza

Oseltamivir 75 mg, 1cp de 12/12h

Cobertura com antibioterapia de acordo com a gravidade (PAC grave/não grave)&

<sup>\*:</sup> Assumindo que os agentes mais comuns de sobreinfeção serão o S. aureus, S. pneumoniae, H. influenzae e Streptococcus grupo A.

# Complicações

Espera-se estabilização e melhoria dos marcadores clínicos de doença nas primeiras 48 - 72h, com resolução da febre e melhoria progressiva das trocas gasosas.

Quando a febre e o estado clínico se mantém sobreponível ou agrava (p.e. agravamento da insuficiência respiratória) e o agente é desconhecido sob antibioterapia empírica de largo espetro, ou conhecido sob antibioterapia dirigida e ao qual seria sensível, devemos suspeitar das seguintes condições:

- Infecão por agente resistente ao esquema instituído;
- Presenca de imunodeficiência:
- Pneumonia pós-obstrutiva por massa pulmonar:
- Derrame pleural parapneumónico/empiema;
- Abcesso pulmonar:
- Pneumotórax:
- Bacteriémia com disseminação hematogénea (p.e. com endocardite):
- Doenca intersticial do pulmão.

# Evolução

A duração da antibioterapia é variada e deve ser quiada pela evolução clínica. Pacientes com comorbilidades e uma pneumonia grave pode necessitar entre 7 a 10 dias de antibioterapia. podendo ser necessários cursos de antibioterapia mais extensos nos pacientes imunocomprometidos.

Microorganismos específicos podem condicionar tempos de tratamento distintos (p. e. Legionella spp.).

A antibioterapia endovenosa administrada em ambiente hospitalar deve ser alterada para oral quando o doente estiver

hemodinamicamente estável, clinicamente melhor e com via oral patente. Deve ser mantida o mesmo fármaco com a posologia adaptada. Na impossibilidade de manter o mesmo fármaco, utilizar um equivalente da mesma classe.

Na ausência desta opção; utilizar um antibiótico com espetro de ação sobreponível.

Perante uma boa evolução clínica, não é necessária nova imagem pulmonar. Para doentes hospitalizados, é recomendada a realização de um RX de Tórax às 4-6 semanas após melhoria clínica/alta hospitalar.

## 1.2

# Abordagem da Agudização da Asma

# Introdução

A **asma** é uma doença inflamatória crónica das vias respiratórias, caracterizada pela hiperresponsividade das vias aéreas. As **agudizações** são episódios de agravamento sintomático relacionado com o aumento da hiperreatividade, com obstrução reversível das pequenas vias aéreas.

Os *triggers* mais associados a estas agudizações são alergenos, poluição, medicamentos, infeção respiratória, inadequada adesão à terapêutica e substâncias irritantes.

A agudização da asma nunca deve ser subestimada, pois acarreta risco de morte.

# Clínica

A apresentação habitual de uma agudização é dispneia, polipneia, taquicardia e agitação ou sonolência. Na abordagem inicial devem ser procurados sinais de gravidade e complicações (ex. pneumotórax), devendo também ser excluídos outros diagnósticos (p.e. DPOC, anafilaxia, edema agudo do pulmão, TEP, obstrução da via aérea superior).

# Identificação dos doentes com risco de morte por asma:

- Anamnese: história de asma quase fatal com necessidade de entubação e ventilação em qualquer momento da vida; hospitalização ou necessidade de tratamento emergente no último ano:
- Medicação: sem corticóide inalado prescrito ou com baixa adesão a esta terapêutica; sob terapêutica atual ou recente com corticoterapia oral (indicação de gravidade recente); uso excessivo de beta-2-agonista de curta ação, especialmente se utilizar mais do que um inalador por mês;
- Comorbilidades: antecedentes de doenca psiguiátrica ou problemas psicossomáticos; alergias alimentares;
- Ausência de um plano terapêutico escrito.

A agudização é classificada pela avaliação inicial do doente, sendo essencial para guiar a terapêutica.

Estratificação de gravidade da asma					
	Ligeira	Moderada	Grave	Ameaçadora de vida	
Dispneia	Deambula	A falar	Em repouso	Em repouso / Não fala	
Verbaliza	Frases completas	Frases encurtadas	Palavras soltas	Ausente	
Estado de consciência	Normal / Agitado	Agitado	Agitado	Obnubilado / Coma	

Estratificação de gravidade da asma					
	Ligeira	Moderada	Grave	Ameaçadora de vida	
Frequência respiratória	Aumentada	Aumentada	> 30/ minuto	> 30/ minuto	
Uso de músculos acessórios e tiragem supraesternal	Não	Sim	Sim	Movimentos paradoxais toraco-abdominais	
Auscultação pulmonar	Sibilos moderados, tele-expiratórios	Sibilos em toda a expiração	Sibilos na inspiração e expiração	Murmúrio vesicular ausente	
Frequência cardíaca	< 100 bpm	100-120 bpm	> 120 bpm	Bradicardia	
Saturação em ar ambiente	> 95%	91-95%	< 90%	< 90%	

# Meios complementares de diagnóstico

A gasimetria arterial e a radiografia de tórax são os exames complementares mais úteis na avaliação inicial da dispneia. A radiografia de tórax permite excluir diagnósticos diferenciais ou complicações, como pneumotórax ou infeção. A gasimetria arterial permite avaliar o grau de insuficiência respiratória. Uma PaO<sub>3</sub> < 60 mmHg e PaCO<sub>3</sub> > 42 mmHg são indicadores de gravidade clínica.

A avaliação do volume expiratório máximo no primeiro segundo (VEMS) com espirómetro é o método mais objetivo para avaliação da gravidade de uma crise asmática, apesar de não ser prática ou influenciador de terapêutica em contexto de serviço de urgência.

# **Tratamento**

A terapêutica da agudização da asma engloba oxigenoterapia, terapêutica farmacológica e suporte ventilatório. Os doentes devem ter monitorização contínua e a terapêutica deve ser continuamente ajustada à resposta clínica.

## Oxigénio

• Suplementação de 0, para saturação alvo de 93-95%.

### Broncodilatadores

- Beta-2-agonistas inalados de curta ação: salbutamol 2,5 a 5 mg por câmara expansora ou em nebulização;
- Anticolinérgicos de curta ação: ipratrópio 0,5 mg por câmara expansora ou em nebulização.

A utilização combinada destes fármacos é mais eficaz do que o seu uso isolado. Se não existir resposta à dose inicial a sua administração deverá ser repetida com intervalos de 15 a 20 minutos; depois com o intervalo de 1 a 4 horas.

## Corticoterapia

Os doentes estratificados como asma moderada a grave ou refratários à terapêutica deverão realizar um curso de corticoterapia sistémica com hidrocortisona 100 mg EV 6/6 horas ou prednisolona 40-50 mg PO por dia, durante 5 a 10 dias

Os efeitos da corticoterapia sistémica só se fazem notar 4 a 6 horas após a sua administração, pelo que deve ser iniciada precocemente. Os corticóides inalados (ex. budesonida) podem ser úteis, embora tenham um início de ação mais tardio.

### Sulfato de magnésio

Apesar de os estudos serem inconsistentes, o magnésio pode melhorar a função pulmonar nos doentes com asma aguda grave e refratária à terapêutica broncodilatadora, pelo que deve ser considerada a administração de sulfato de magnésio EV 2 g em bólus lento de 20 minutos.

# Alternativas terapêuticas

Outras opcões terapêuticas como salbutamol SC/IM/EV, adrenalina inalada/EV/IM, propofol IV, cetamina IV ou anestésicos inalados podem ser considerados em casos refratários à restante terapêutica, de acordo com a experiência do médico assistente

A utilização de metilxantinas (p.e. aminofilina) ou antagonistas dos recetores dos leucotrienos não está recomendada no tratamento habitual das aqudizações.

A utilização de antibioterapia, na ausência de evidência de infecão, é desaconselhada.

# Suporte Ventilatório

Em doentes estratificados em risco de vida, a entubação orotraqueal e ventilação mecânica invasiva não devem ser atrasadas. Nos doentes estratificados como graves e sem resposta à terapêutica, poderá ser considerada a utilização de ventilação não invasiva (VNI), sem nunca adiar a ventilação invasiva, quando esta estiver indicada.

# Orientação

Os doentes que apresentem resolução completa dos sintomas podem ter alta. Geralmente, a obstrução residual das vias aéreas devida à inflamação pode durar vários dias após melhoria dos sintomas, pelo que deve ser considerado um ciclo de corticoterapia sistémica a realizar em ambulatório. Todos os doentes que tenham apresentado uma crise asmática suficientemente grave para requerer tratamento no serviço de urgência, devem ter corticoterapia inalada, como parte do seu plano terapêutico para o domicílio; se já se encontrarem sob esta terapêutica, a dose poderá ser ajustada. A alta deverá ser considerada uma oportunidade para avaliação conjunta com o doente da causa da exacerbação, fator de risco modificáveis, propósito da terapêutica, técnica inalatória e plano terapêutico. O doente deve ser reavaliado 2 a 7 dias após a aqudização.

Aqueles que apesar da terapêutica otimizada, se mantenham sintomáticos ou apresentem agravamento clínico, deverão ser internados. Os broncodilatadores inalados devem ser mantidos de acordo com a necessidade clínica; quando considerado oportuno, deve ser reintroduzida a terapêutica inalatória habitual. A corticoterapia deve-se manter durante 5 a 7 dias. Em doentes medicados no domicílio com metilxantinas ou leucotrienos, esta terapêutica deve ser mantida durante o internamento.

Todos os doentes estratificados com risco de vida deverão ser admitidos em Unidades de Cuidados Intensivos

1.3

# Doença Pulmonar Obstrutiva Crónica

# Definição

É uma patologia comum, evitável e tratável caracterizada por sintomas respiratórios persistentes e obstrução do fluxo de ar devido a anomalias da via aérea e/ou alveolar, normalmente causadas por exposição a partículas ou gases nocivos.

# Causas

Fumo do tabaco, poluição ambiental, exposição ocupacional, fatores genéticos, idade e sexo, desenvolvimento e crescimento

pulmonar, nível socioeconómico, asma, bronquite crónica e infecões pulmonares de repeticão.

# Diagnóstico

Dispneia persistente e progressiva + tosse ou expetoração crónica e/ou exposição a fatores de risco.

O diagnóstico confirmado requer uma espirometria com um VEMS/CVF < 0.7 após broncodilatação.

Classificação da gravidade segundo espirometria (doente com VEMS/CVF < 0.7 após broncodilatação):		
GOLD 1 - Ligeira VEMS > 80%		
<b>GOLD 2 - Moderada</b> 50% ≤ VEMS < 80%		
<b>GOLD 3 – Grave</b> 30% ≤ VEMS < 50%		
GOLD 4 – Muito grave VEMS < 30%		

VEMS: Volume expiratório máximo por segundo.

Cla	assificação dos	SINTOMAS	
sintomas e risco		mMRC 0-1	mMRC ≥ 2
de exacerbação		CAT < 10	CAT ≥ 10
EXACERBAÇÕES	0 ou 1	<b>Grupo A</b>	<b>Grupo B</b>
	sem	Menor risco	Menor risco
	hospitalização	Menos sintomas	Mais sintomas
EXACER	≥ 2 ou ≥ 1	<b>Grupo C</b>	<b>Grupo D</b>
	com	Maior risco	Maior risco
	hospitalização	Menos sintomas	Mais sintomas

mMRC (modified Medical Research Council)	CAT (COPD Assessment Test)
mMRC 0-1: Dispneia em esforço	CAT < 10: Baixo impacto na vida do doente
mMRC ≥ 2: Dispneia com atividade normal ou em repouso	CAT ≥ 10: Médio a alto impacto na vida do doente

História Clínica		
Fatores de risco	Sintomas	
<ul> <li>História familiar</li> <li>Tabagismo</li> <li>Riscos ambientais</li> <li>Asma</li> <li>Infeções respiratórias de repetição</li> <li>Infeções respiratórias na infância</li> </ul>	Dispneia crónica e progressiva (usar escala mMRC) Aumento da tosse (produtiva ou não produtiva) Pieira (indica obstrução da via aérea) Patologia respiratória aguda Redução da tolerância ao esforço Fadiga e perda de peso	

### Avaliação médica

### Exame objetivo

- Dispneia acentuada e/ou incapacidade para articular palavras
- Hiper insuflação pulmonar
- Fase expiratória prolongada
- Taguipneia
- Utilização de músculos acessórios da respiração
- Movimentos paradoxais toraco-abdominais
  Cianose de início recente ou agrava-
- mento da já existente

   Posicões atípicas para alívio sinto-
- Posições atípicas para alívio sinto mático
- Sibilos
- Fadiga, perda de peso e anorexia (casos graves)
- Sinais de Cor Pulmonale (caso graves)

### Investigação complementar

- Espirometria (não é válida na exacerbação)
- Saturação periférica de oxigénio
- Gasimetria arterial (se SatO<sub>2</sub> < 92%)</li>
- Hemograma completo
- Bioquímica (PCR, procalcitonina, ureia, creatinina e ionograma)
- Doppler dos membros inferiores (se suspeita de tromboembolia pulmonar)
- Eletrocardiograma ou ecocardiograma
- Radiografia de tórax ou ecografia (exclui diagnósticos alternativos)
- Exames culturais (se houver história de febre)
- Pesquisa da deficiência de antitripsina alfa-1 em doentes selecionados

	Tratamento de manutenção com fármacos		
Classe	Fármaco	Posologia	Duração de ação

### Broncodilatadores Agonistas adrenérgicos B2 (inalação):

- Função: relaxamento do músculo liso da via aérea, aumento da VEMS, ↑ depuração mucociliar
- Efeitos secundários: taquicardia sinusal, arritmia, hipocaliemia, hipomagnesémia
- SABA: Início de acão em 1-3 minutos. Não utilizar de forma regular.
- · LABA: Administrados de forma regular para prevenir ou reduzir sintomas
- · Toxicidade dose-dependente

Agonistas β2 Ação curta	Salbutamol	Aerossol: 100-200 μg (3-4 id) Nebulização: 2,5-5 mg (3-4 id)	4-6 horas	
(SABA)	Terbutalina	500 μg (1 inal. 4 id)		
	Formoterol	12-24 µg (2 id)	12 horas	
Agonistas B2 Ação longa (LABA)	Salmeterol	50-100 μg (2-4 inal. 2 id)	12 1101 45	
	Indacaterol	150-300 µg (id)	24 horas	
	Olodaterol	5 μg (2 inal. id)	24 1101 a5	

### Broncodilatadores Anticolinérgicos ou Antimuscarínicos (inalação):

- Função: Alteram o tónus do músculo brônquico
- Efeitos secundários: boca seca, paladar metálico
- LAMAs: ↓ exacerbações e ↓ hospitalizações
- LAMA (tiotrópio): melhora reabilitação pulmonar e ↑ tolerância ao exercício

Anticolinérgicos Ação curta (SAMA)	Brometo de ipratrópio	Aerossol: 20-40 μg (3-4 id) Nebulização: 100-500 μg (4 id)	6-8 horas
Anticolinérgicos Ação longa (LAMA)	Brometo de tiotrópio	10 μg (1 inal. id)	24 horas
	Brometo de umeclidínio	55 μg (1 inal. id)	24 Horas
	Brometo de	44 μg (1 inal. id)	12-24 horas

### Combinações de fármacos inaladores:

- Função: 🔨 eficácia da broncodilatação com menos efeitos secundários
- LABA/LAMA: ↑ VEMS e ↓ sintomas em comparação com monoterapia
- ICS/LABA: mais eficaz em comparação com monoterapia, ↓ exacerbações mas ↑ risco de pneumonia

Combinação	Salbutamol + Brometo de ipratrópio	Nebulização: 2,5 + 0,5 mg (1-2 inal. 3-4 id)	6-8 horas
SABA + SAMA	Fenoterol + Brometo de ipratrópio	Aerossol: 0,05 + 0,021 mg (1-2 puffs 3 id)	0-0 HUI d5

Tratamento de manutenção com fármacos			5
Classe	Fármaco	Posologia	Duração de ação
Combinação LABA + LAMA	Olodaterol + Brometo de tiotrópio	2,5 + 2,5 μg (2 inal. id)	24 horas
	Vilanterol + Brometo de umeclidínio	55 + 22 μg (1 inal. id)	
	Indacaterol + Brometo de glicopirrónio	43 + 85 μg (1 inal. id)	12-24 horas
	Formoterol + Brometo de aclidínio	340 + 12 μg (1 inal. 2 id)	12 horas
Combinação LABA + ICS (corticoide inalado)	Vilanterol + Furoato de fluticasona	22 + 92-184 μg (1 inal. id)	24 horas
	Formoterol + Budesonida	9-18 µg + 320-640 (1- 2 inal. 2 id)	12 horas
	Salmeterol + Fluticasona	50-100 + 100-250 μg (1-2 inal. 2 id)	12 1101 d5

### Metilxantinas (comprimidos):

- Função: efeito broncodilatador moderado (inferior aos agonistas β2)
- Efeitos secundários: toxicidade dose-dependente.
- Teofilina + salmeterol: melhoria da VEMS e dispneia (em comparação com salmeterol em monoterapia)

Teofilina	175-500 mg (2 id)	12-24 horas
Aminofilina	225-450 mg (2 id)	12-24 NOFAS

### Outros fármacos:

- Corticoide inalado (ICS): não administrar em monoterapia (não modifica VEMS ou mortalidade).
- Glucocorticoide oral: não administrar na DPOC estável (
   refeitos secundários e não há
   evidência de benefício).
- Antibióticos: azitromicina (250 mg/dia ou 500 mg/3 dias por semana) ou eritromicina (500 mg 2 id/dia) durante 1 ano em doentes propensos a exacerbações permitem ↓ exacerbações, mas a azitromicina aumenta resistências bacterianas.
- Mucolíticos e agentes antioxidantes: carbocisteína, acetilcisteína e erdosteína podem \( \psi\) risco de exacerbações e melhorar moderadamente o estado de saúde em populações selecionadas.
- Anti-tússicos: não administrar (sem evidência de benefício)
- Inibidores da fosfodiesterase-4: Roflumilast melhora função pulmonar e reduz exacerbações
- Fármacos aprovados para hipertensão pulmonar primária não estão recomendados a doentes com DPOC secundária a essa causa.

Fármacos para tratamento de manutenção de DPOC. Aerossol: suspensão pressurizada para inalação. Nebulização: Solução para inalação por nebulização. Inal.: inalação.

# Outros tratamentos e abordagens terapêuticas

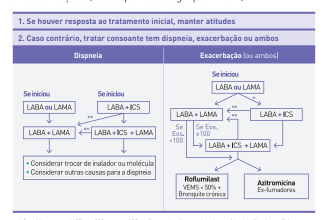
Oxigenoterapia	Oxigénio de longa duração (> 15 horas/dia) ↑ sobrevivência de doentes com hipoxemia arterial crónica grave em repouso Indicações:  • PaO <sub>2</sub> > 55 mmHg ou SaO <sub>2</sub> < 88% ou  • PaO <sub>2</sub> 55-60 mmHg ou SaO <sub>2</sub> < 88% + hipertensão pulmonar, insuficiência cardíaca descompensada ou hematócrito > 55%  Titular até SaO <sub>2</sub> ≥ 90% Reavaliar necessidade de OLD entre 60 a 90 dias  Nota: OLD não está indicado na DPOC estável e na dessaturação moderada em repouso ou com exercício moderado, no entanto fatores individuais do doente devem ser tidos em conta
Suporte ventilatório	Ventilação não invasiva por pressão positiva pode ser eficaz principalmente em doentes com hipercapnia diurna persistente (PaCO <sub>2</sub> ≯ 52 mmHg)
Reabilitação pulmonar	Apenas nos grupos B, C, D: \$\display\$ hospitalizações de doentes com exacerbações recentes (\$ 4 semanas desde a hospitalização anterior)
Cessação tabágica	
Vacinação para <i>Influenza</i> e <i>Pneumococos</i>	Nos grupos A, B, C, D
Estilo de vida ativo e exercício	

# Algoritmo de tratamento farmacológico na DPOC estável

Passo 1: Tratamento inicial dependente dos grupos ABCD.

		SINTOMAS		
		mMRC 0-1 CAT < 10	mMRC ≥ 2 CAT ≥ 10	
ções	0 ou 1 sem hospitalização	<b>Grupo A</b> Qualquer broncodilatador (Ação longa se sintomas persistentes)	<b>Grupo B</b> LABA ou LAMA (ambos se dispneia grave)	
EXACERBAÇÕES	≥ 2 ou ≥ 1 com hospitalização	<b>Grupo C</b> LAMA	Grupo D LAMA ou LAMA + LABA* ou LABA + ICS** *Se muito sintomático (ex: CAT > 20) ** Se eosinófilos > 300	

Passo 2: Tratamento de seguimento dependente dos sintomas e exacerbações (não depende dos grupos ABCD):



<sup>\*</sup> Considerar se eosinófilos ≥ 300 ou eos ≥ 100 + ≥ 2 exacerbações moderadas ou 1 hospitalização no último ano

<sup>\*\*</sup> Considerar trocar ou suspender ICS se pneumonia, indicação inapropriada ou falta de resposta ao ICS

# Exacerbação da DPOC

## Definicão:

Agravamento agudo dos sintomas respiratórios com duração média entre 7 e 10 dias e com necessidade de terapia adicional

### Sinais e sintomas:

Dispneia, inflamação da via aérea,  $\uparrow$  volume e purulência da expetoração, tosse, pieira,  $\uparrow$  eosinófilos e neutrófilos.

## Classificação e seu tratamento:

- Ligeira: SAMA ou SABA:
- Moderada: SAMA ou SABA + Antibiótico e/ou corticosteroide oral;
- Grave: Hospitalização / Sala de emergência.

### Causas:

Pneumonia, infecões respiratórias virais (+ comum rinovírus), pneumotórax, derrame pleural, tromboembolismo pulmonar, edema agudo do pulmão cardiogénico, arritmias cardíacas, temperatura e poluição ambiental.

# Avaliação do doente com exacerbação de DPOC no SU

### Passo 1: Admissão do doente

## Avaliação necessidade de hospitalização

- Sinais de dificuldade respiratória
- · Agravamento súbito da dispneia em repouso
  - Taguipneia
  - Uso dos músculos acessórios da respiração
  - Hipoxia
  - Insuficiência respiratória aguda
- · Cianose de novo ou agravada
- Alteração do estado de consciência
- · Sinais de insuficiência cardíaca congestiva
- Fracasso na resposta ao tratamento inicial da exacerbação
- Comorbilidades de elevado risco (ex: IC, arritmias de novo, etc.)
- Apoio social insuficiente

Passo 2: Internamento do doente

Avaliação da gravidade do doente hospitalizado			
Parâmetros	Sem insuficiência respiratória	Com insuficiência respiratória aguda Sem risco de vida	Com insuficiência respiratória aguda Com risco de vida
Frequência respiratória	20-30 cpm > 30 cpm		
Uso dos músculos acessórios	Não	Sim	
Alteração do estado de consciência	Não		Sim Confusão, letargia, coma
Hipoxia	Melhora com oxigenoterapia por máscara de Venturi com FiO <sub>2</sub> 28-35%	Melhora com oxigenotera- pia por máscara de Venturi com FiO <sub>2</sub> 24-35%	Não melhora com oxigenoterapia por máscara de Venturi com FiO <sub>2</sub> > 40%
Necessidade de ventilação	Não	Ventilação não invasiva	Ventilação não invasiva ou invasiva
Gasimetria arterial	Normal	Hipercapnia 50-60 mmHg	Hipercapnia > 60 mmHg e/ou Acidose respiratória pH ≤ 7.25
Instabilidade hemodinâmica	Não		Sim Com necessidade de vasopressores
		<u></u>	$\downarrow$
	Internamento curto/longo dependendo da evolução		Internamento em Unidade de Cuidados Intensivos

### Passo 3: Tratar o doente com exacerbação

### Atitudes e exames complementares

- Avaliar gravidade de sintomas
- Sinais vitais
- Gasimetria arterial
- Radiografia de tórax
- Monitorizar balanco hídrico

Identificar e tratar patologias associadas (IC, arritmia, embolismo pulmonar, etc.)



### Tratamento farmacológico

- Broncodilatadores de ação curta (SABA e/ou SAMA):
  - Salbutamol e/ou Brometo de ipratrópio Posologia: 1<sup>a</sup> hora: 1-2 puffs a cada 20 minutos; depois 1-2 puffs a cada 2-4 horas consoante resposta
  - Nota: Não administrar em forma de nebulização contínua com oxigénio, mas sim em câmara expansora (risco potencial de hipercapnial
- Broncodilatadores de ação longa + corticosteroides inalados (LABA e/ou LAMA + ICS):
  - Considerar após estabilização
- Metilxantinas (teofilina ou aminofilina).
  - Não recomendado devido a efeitos secundários
- Glucocorticoides:
  - Prednisolona 40 mg id durante 5-7 dias (= eficácia se endovenoso)
  - Nota: Acima dos 5 dias ↑ risco de pneumonia e mortalidade
  - LABA + ICS durante 10 dias no início de uma infecão respiratória da via aérea superior 🗸 exacerbações
- Antibióticos:
  - Considerar tratamento empírico com amoxicilina + ácido clavulânico ou macrólido ou tetraciclina por 5-7 dias se:
    - ↑ Purulência da expetoracão + ↑ expetoracão e/ou ↑ dispneia ou
    - Necessidade de ventilação mecânica (VMI ou VMNI)
  - Nota: É necessário estar subjacente uma provável pneumonia bacteriana que exacerbou a DPOC. É necessário fazer cultura de expetoração para excluir a hipótese de pneumonia por bactérias gram-negativas ou resistentes à antibioterapia

- Tratamento coadjuvante
- Balanco hídrico apropriado: uso de diuréticos guando justificado
- Anticoagulação profilática (risco de TVP e TEP)
- Tratar comorbilidades
- · Cessação tabágica

### Suporte respiratório

### Oxigenoterapia

 Usar máscaras de Venturi (máscaras de alto-fluxo) e titular até Sat0, 88-92%

### Ventilação de suporte

- VMNI (nasal ou máscara facial) se pelo menos um dos seguintes:
  - Acidose respiratória: PaCO₂ ≥ 45 mmHg e pH ≤ 7.35
  - Dispneia grave com sinais sugestivos de exaustão respiratória, aumento do trabalho respiratório ou ambos
  - Hipoxemia persistente apesar da oxigenoterapia
- VMI (tubo orotraqueal ou traqueostomia) se:
  - Não tolera VNI ou sem resultados com VNI
  - Status pós paragem respiratória ou cardíaca
  - Alteração do estado de consciência ou agitação psicomotora não controlada com sedação
  - Aspiração macica ou vómitos persistentes
  - Incapacidade para expetorar adequadamente
  - Instabilidade hemodinâmica grave sem resposta a fluidos ou vasopressores
  - Arritmias ventriculares ou supraventriculares graves
  - Hipoxemia que causa risco de vida em doentes que não toleram VNI

# Passo 4: Planeamento da alta para o domicílio

### Se o doente tiver condições para alta:

- Revisão completa do processo clínico
- Otimizar terapêutica broncodilatadora de manutenção
  - ↑ frequência
  - ↑ dose
  - Iniciar nova classe
- Reavaliar técnica inalatória/ponderar utilização de câmara expansora
- Avaliar necessidade de iniciar corticosteroides e/ou antibióticos
- Avaliar necessidade de oxigenoterapia de longa duração para ambulatório.
- Informar/ensinar doente e familiares sobre sinais de agravamento e atitudes a tomar



### Sequimento:

- 1-4 semanas:
- Revisão da proposta terapêutica
- Reavaliar técnicas inalatórias
- Reavaliar necessidade de oxigénio de longa duração
- Documentar a capacidade de realização das atividades de vida diária
- Documentar sintomas: CAT e mMRC
- 12-16 semanas:
  - Repetir atitudes acima descritas
  - Realizar espirometria para avaliar VEMS

1 4

# **Hemoptises**

# Definições

- Hemoptise: expulsão de sangue pela boca com origem traqueobrônguica, acompanhada de tosse. Classificada de forma teórica em massiva/não massiva.
- Expetoração hemoptoica: hemoptise fracionada e de pequeno volume, em que o sangue sai acompanhando a expetoração.

- Pela dificuldade em estimar a perda hemática na situação aguda, em termos de abordagem prática, assume-se:
  - Hemoptise massiva: hemoptise que coloca o doente em risco elevado de asfixia (principal causa de morte) ou exsanguinação.
  - Sinais de alarme:
    - Risco ou compromisso da v. aérea;
    - Risco ou compromisso das trocas gasosas;
    - Instabilidade hemodinâmica:
    - Hemorragia superior a 150 ml de sangue expetorado em 24h (volume +/- equivalente a 1 copo de iogurte);
    - Hemorragia com débito superior a 100 ml/H.

### História clínica e exame físico

#### Comorbilidades Doenca Exame ou Fatores de Risco Atual físico Hemorragia aguda, Exposição Avaliação da expetoração Tabaco (UMA)<sup>+, ‡‡, ¶ </sup> crónica, única ou · Sinais de dificuldade Cigarro eletrónico/vaping recorrente respiratória · Volume de sangue Canábis Presenca de Cocaína perdido nas últimas 24 telangectasias na face, · Produtos químicos orgânicos a 48h lábios, mucosa oral/nasal Amianto<sup>1</sup> Associação a expeto-· Presenca de sangue Doenca cardíaca ou pulmonar ração e suas caracte no nariz prévia§§ rísticas Hipocratismo digital · Procedimento ou cirurgia torá- Hemorragia digestiva Erupcoes cutâneas cica recentes§ concomitante Equimoses ou petéquias Distúrbio hemorrágico · Contexto de trauma§.# Hemorragia conjuntival. conhecido ou suspeito Sintomas associados Sinais de uso de Tosse\*\*.‡.‡‡.¶¶.## Medicação habitual (antiplaquedrogas EV Expetoração\*\*.‡‡.¶¹ tários, AINEs, hipocoagulantes)\*\* Alteracões à auscultacão Febre, calafrios. Imunossupressão\*, f. 11. ## pulmonar ou cardíaca sudorese\*. +. §. 1. ## · Fatores de risco recentes para Edema assimétrico ou Erupção cutânea trombose venosa profunda§ sinais de TVP Perda ponderal<sup>‡‡</sup>.¶. ## Exposição a tuberculose · Presença de artrite Dor óssea¹ Viagens recentes Hematúria História familiar (distúrbios dacoagulação ou do colagénio, hemoptises, aneurismas cerebrais, telangectasia hemorrágica he-

reditária)

<sup>\*</sup>Abcesso pulmonar; \*\*Bronquiectasias; †Bronquite; †\*Coagulopatia; †Corpo estranho; †\*DPOC; †Embolia pulmonar; †\*Insuficiência cardíaca; †Neoplasia pulmonar; †\*Ineumonia; †Trauma; †\*Tuberculose.

## Etiologia e localização do foco hemorrágico

## Etiologia (de acordo com o mecanismo fisiopatológico)

Vascular primária	Fonte parenquimatosa pulmonar	Autoimune/Reumática
Malformação arteriovenosa     Embolia pulmonar     Pressão venosa pulmonar elevada     Aneurisma de artéria pulmonar ilevada     Insuficiência cardíaca (adquirida ou congénita)     Estenose mitral     Medicação hipocoagulante e antiplaquetária     Coagulopatia     Trombocitopenia e disfunção plaquetária	Tuberculose Pneumonia (necrotizante) Abcesso pulmonar Contusão pulmonar Micetoma Hemossiderose pulmonar idiopática Virica (Herpes simplex, dengue)	Granulomatose com poliangiite e outras vasculites Lúpus eritematoso sistémico Sindrome de Goodpasture Doença de Behçet Sindrome antifosfolípido primário
Fonte traqueobrônquica	Trauma	Causas diversas e raras
Bronquiectasias Neoplasia pulmonar (primária ou secundária) Bronquite aguda ou crónica Broncolitíase Corpo estranho Fístula broncovascular Doença de Dieulafoy (artéria brônquica subepitelial)	Trauma penetrante ou contundente externo (acidental ou pós procedimentos transtorácicos invasivos) Pós procedimentos por broncoscopia Erosão da artéria inominada por tubo endotraqueal	Hemoptise catamenial [endometriose pulmonar]     Defeitos genéticos do colagénio     Drogas e toxinas     Cocaína, óxido nítrico, bevacizumab, hidralazina riociguat     EVALI [E-cigarette or vaping product use associated lung injury]

#### **Pseudohemoptise**

- · Hemorragia das vias aéreas superiores
  - Presença de epistaxis, gengivorragia, gengivite, telangectasias, varizes. Tosse escassa ou ausente. Nasofaringoscopia por vezes necessária.
- Hemorragia digestiva
  - Aparência em "borra de café", mais escuro, pH ácido, misturado com alimentos. Associado a náusea, vómitos, doença Gl, dor abdominal, estigmas de doença hepática, sangue na SNG. EDA por vezes necessária.
- Serratia marcescens
  - Pigmento vermelho que pode ser confundido com sangue. Hospitalização, ventilação invasiva ou ATB prévia. Sem alterações ao exame físico e sem eritrócitos na MO da expetoração.
- Simulação

Etiologia (de acordo com o nível da unidade de assistência médica e localização geográfica):

#### **Ambulatório** (Coorte Ambulatório UK)

- Infecão aguda do trato respiratório (64%)
- Asma (10%)
- DPOC (8%)
- Desconhecido (8%)
- Neoplasia (6%)
- · Bronquiectasias (2%)
- Embolia pulmonar (1%)
- Tuberculose (0.4%)
- Coagulopatia (0,3%) Edema pulmonar (0.2%)
- Estenose da válvula mitral (0.1%)
- Aspergilose (0,04%)

#### Internamento (Coorte Hospital Terciário PT)

- Seguelas de tuberculose pulmonar (22,2%)
- Bronquiectasias (15,8%)
- Neoplasia pulmonar (13.9%)
- Não esclarecida (6.2%)
- Traqueobronquite (4.5%)
- Pneumonia (4,5%)
- Silicose (2.6%)
- Micetoma (2.3%)
- Coagulopatia (1,8%)
- Insuficiência cardíaca (1,8%)
- Micobacteriose atípica (1,8%)
- Tromboembolismo pulmonar (1,4%)
- Vasculite (1.4%)
- Outros (8.6%)
- · Fistula arteriovenosa, complicação pós--lobectomia, estenose mitral, DPOC, abcesso pulmonar, cardiopatia congénita, corpo estranho, fibrose pulmonar, granuloma de corpo estranho, invasão trqueal por massa mediastínica, lesão endobrônquica benigna, malformação vascular, pneumonite intersticial, pneumonite rádica, rutura de aneurisma da aorta.

## Exames complementares de diagnóstico

#### Laboratório e cabeceira do doente

1. Hemograma, tipagem ABO/Rh (Instabilidade hemodinâmica pela perda hemorrágica, anemia grave com indicação para transfusão), estudo da coagulação (história de coagulopatia ou em doentes hipocoagulados), gasimetria arterial, função renal (antes de qualquer estudo de imagem com contraste, suspeita de vasculite), eletrólitos, função hepática, BNP ou

- pro-BNP, pesquisa de drogas e fármacos, autoimunidade (ANCAs, ANAs, anti ds-DNA, anti MB, FR, anticorpos antifosfolipídicos), função plaquetária;
- 2. Cultura da expetoração com Gram, pesquisa de micobactérias e exame citológico;
- 3. Ecocardiograma transtorácico e/ou ECG.

## **Imagiologia**

Procedimento	Dose de radiação	Hemoptise massiva	Hemoptise não massiva	Hemoptise recorrente	
Radiografia de tórax	*	Sim	Sim	Sim	
TC de tórax SEM contraste	***	Talvez	Talvez	Não	
TC de tórax COM contraste	***	Sim	Sim	Talvez	
TC de tórax SEM e COM contraste	* * *	Não	Não	Não	
Angiografia de tórax por TC	* * *	Sim	Sim	Sim	
Arteriografia brônquica com embolização	****	Sim	Talvez	Sim	
Comentários	Radiografia convencional essencial na avaliação inicial de todos os doentes com hemoptises. To essencial na avaliação inicial de todos os doentes com alterações na radiografia de tórax Considerar TC em doentes fumadores (ou ex-fumadores) com radiografias normais sem alterações Hemoptises massivas podem ser tratadas com embolização percutânea ou cirurgia. To antes da embolização permite identificar a fonte da hemoptise. Embolização percutânea pode ser usada para controlo incial da hemorragia antes da cirurgia definitiva. Doentes com elevado risco de neoplasia e MCDTs normais: follow-up até 3 anos, frequência de reavaliação de acordo com características individuais, considerar broncoscopia.				

## **Broncoscopia**

- 1. Vantagem de ser terapêutica e diagnóstica ao mesmo;
- 2. Depende da disponibilidade no local, práticas individuais de cada instituição.

Teste	Identificar foco hemorrágico (sensibilidade %)	Identificar etiologia (sensibilidade%)
Broncoscopia	73 a 93	2,5 a 8
Radiografia de tórax	33 a 82	35
TC tórax	70 a 88	60 a 77

## Estratificação de gravidade

### Score de mortalidade

Variável	Pontos
Neoplasia	2
Aspergilose	2
Necessidade de VMI	2
Alcoolismo crónico	1
Envolvimento da artéria pulmonar	1
Rx de tórax à admissão mostra envolvimento de > 2 quadrantes	1

Score (soma)	0	1	2	3	4	5	6	7
Mortalidade	1%	2%	6%	16%	34%	58%	79%	91%

Admissão na UCI

Radiologia de intervenção de emergência

## Sinais de alarme sugestivos de admissão em UCI ou transferência para centro de referência

- 1. Etiologia considerada com alto risco de hemorragia (neoplasia, aspergilose, envolvimento da artéria pulmonar);
- 2. Compromisso das trocas gasosas:
  - a. FR > 30/min
  - **b.** SatO<sub>2</sub> (FiO<sub>2</sub> 21%): < 88%
  - c. Necessidade de 0, alto débito (> 8L/min) ou VMI
- 3. Instabilidade hemodinâmica:
  - a. Hemoglobina < 8 g/dL
  - b. Descida de > 2 g/dL de hemoglobina em relação ao basal
  - c. Coaqulopatia de consumo
  - d. Hipotensão com necessidade de fluidoterapia ou vasopressores
- 4. Volume de hemoptise massivo (pontos de corte habituais variam ente 100 a 200 ml em 24 - 48hl:
- Comorbilidades respiratórias (pneumectomia prévia, DPOC, fibrose quística...);
- 6. Outras comorbilidades (doença cardíaca isquémica, necessidade de hipocoagulação...).

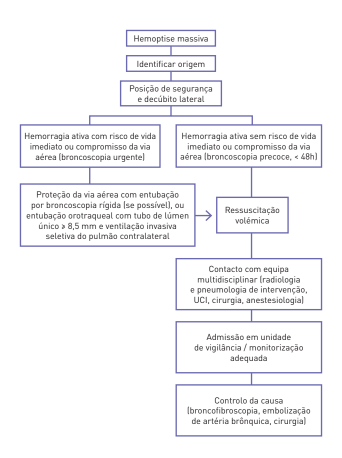
## **Tratamento**

## Medidas gerais

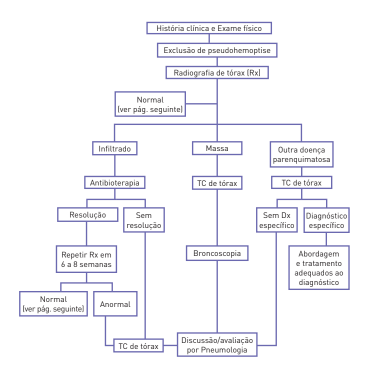
- 1. Decúbito lateral para o lado afetado se conhecido (proteger a via aérea e evitar aspiração do pulmão contralateral);
- 2. Monitorização dos sinais vitais e quantificação da hemoptise;

- O<sub>2</sub> suplementar se necessário;
- 4. Administração de antitússicos para controlo da tosse (evitar manobras de fisioterapia):
- 5. Tratamento empírico ATB (se indicado):
- 6. Pausa alimentar:
- 7. Acesso a reserva de sangue, acesso venoso e reposição de volume.
- 8. Agentes antifibrinolíticos (nível evidência baixo 2B e ape nas para o TXA):
  - a. Ácido tranexâmico (atenção ao ajuste à função renal)
    - IV: ampolas de 500 mg/5 ml, dose recomendada de 0,5
    - 1gr, 2 a 3 vezes por dia (perfusão 1 ml/min)
    - Oral: comprimidos de 500 mg, dose recomendada de 1 -1,5 gr 2 a 3 vezes por dia
    - Inalado (off-label em hemoptises não massivas): ampolas para injetáveis 500 mg/ml em nebulização 3 vezes por dia até 5 dias.
  - b. Ácido aminocapróico (atenção ao ajuste à função renal)
    - Dose de carga
      - 1. Oral: saguetas de 3 gr, dose recomendada de 3 a 6 gr
      - 2. IV: ampolas de 2,5 gr/10 ml, dose recomendada de 4 a 5 gr a perfundir em 1h
    - Manutenção (durante 8h ou até hemorragia controlada, dose máxima diária 24 gr)
      - 1. Oral: saguetas de 3 gr, dose recomendada de 3 g a cada 3h ou 6 g a cada 6 horas
      - 2. IV: ampolas de 2,5 gr/10 ml, dose recomendada de perfusão contínua 1 gr/h

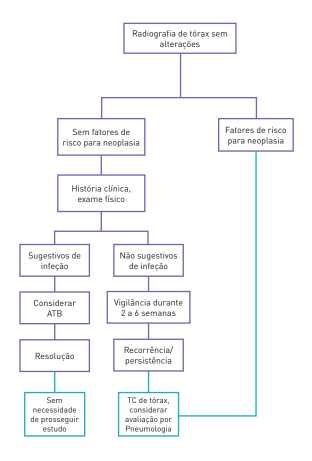
### Abordagem à hemoptise massiva



## Abordagem à hemoptise não massiva



## Abordagem à hemoptise não massiva



# Doenças do Aparelho Cardiovascular

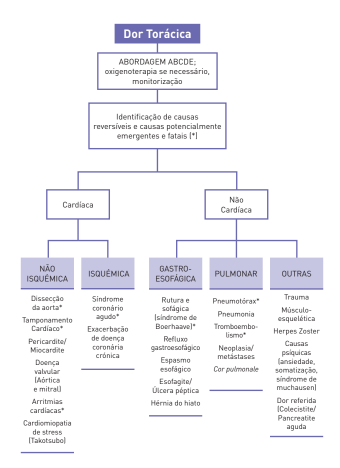
#### 2.1

## Dor Torácica

## Fluxograma de dor torácica

#### Medidas Gerais

- História clínica: Dor Aguda vs. Crónica, características da dor, intensidade, localização, duração, fatores de alívio vs. de agravamento, irradiação da dor e sintomas acompanhantes, fatores de risco:
- · Exame objetivo;
- Sinais vitais (pressão arterial, frequência, saturação de oxigénio);
- Prioridade inicial: Estabilidade clínica vs. Causa emergente potencialmente fatal (\*);
- História pregressa de patologia cardíaca, respiratória, dispepsia;
- Exames complementares de diagnóstico frequentemente essenciais: ECG, gasimetria, hemograma, função renal, ionograma, tempos de coagulação, marcadores de lesão cardíaca e radiografia antero-posterior do tórax.



2.2

## Abordagem das Taquidisritmias (exceto Fibrilhação Auricular)

## História Clínica

Assintomática vs. Sintomática (palpitações, tonturas, síncope, precordialgia, dispneia, fadiga, cansaco fácil).

#### MEDIDAS GERAIS

- Abordagem ABCDE (Airway, Breathing, Circulation, Disability, Exposure)
- O, por máscara de alto débito
- Acesso endovenoso
- Monitorizar ECG, PA, SatO<sub>2</sub>, ECG 12 derivações
- Correção de distúrbios iónicos (K+, Mg2+, Ca2+)
- Eliminar outros fatores desencadeantes (isquemia, acidemia, fármacos. stress, dor)



#### CRITÉRIOS DE GRAVIDADE

- Síncope
- Choque: PAS < 90 mmHg, palidez, sudorese, vasoconstrição periférica</li>
- Insuficiência cardíaca: edema pulmonar e/ou aumento da pressão venosa jugular
- Isquemia do miocárdio: dor típica e/ou evidência no ECG
- Taguicardia extrema: FC > 150 bpm





## NÃO N

#### CARDIOVERSÃO SINCRONIZADA

- TV ou FA: choque bifásico: 120-150 J; choque monofásico: 200 J
- TSV ou Flutter: choque bifásico: 70-120 J; choque monofásico: 100 J
- Se ineficaz: amiodarona 300 mg em 100 ml de D5H em 10-20 min e repetir choque + perfusão de amiodarona 900 mg em 24h
- Três tentativas, crescente intensidade (até 360 J)
- Sob sedação ou anestesia geral

#### TERAPÊUTICA FARMACOLÓGICA

- Individualizada
- Reavaliar (ABCDE)

#### Taquicardia SINUSAL

- Resposta fisiológica
- Tratar causa subjacente (dor, infeção, anemia, hemorragia, insuficiência cardíaca....)
- Tentar reduzir frequência cardíaca, na maioria dos casos, só agrava situação de base

#### Taquicardia SUPRAVENTRICULAR PAROXÍSTICA

#### Manobras vagais:

- Massagem do seio carotídeo (se não existir sopro carotídeo)
- Manobra de Valsalva (expiração forcada contra glote fechada)

#### Tratamento farmacológico:

- Adenosina: 6 mg em bólus rápido; se ineficaz, administrar 12 mg; se ineficaz, administrar mais 12 mg (Total 6 + 12 + 12 mg). Contraindicada se história de asma grave
- Verapamil: 2.5-5 mg em 2 min; se adenosina contraindicada ou ineficaz

#### Taquicardia VENTRICULAR

 Amiodarona: 300 mg em 100 ml de D5H em 20-60 min, seguida de 900 mg em perfusão durante 24h

#### TV polimórfica (Torsade de pointes)

- Descontinuar fármacos que prolongam intervalo QT
- Sulfato de magnésio 2 g ev em 100 ml de D5H durante 10 min
- Corrigir outras alterações eletrolíticas (Hipocaliemia)
- Preparar cardioversão sincronizada se desenvolvimento de critérios de gravidade

### REFERENCIAÇÃO PARA ESTUDO ELETROFISIOLÓGICO

Síndrome de pré-excitação (ex. Wolff-Parkinson-White) com TSV paroxística,
 Taquicardia de complexos largos, intolerância ou resistência a fármacos, sintomas graves durante episódios de Taquicardia (síncope, dispneia)

2.3

## Abordagem das Bradidisritmias

## Bradiarritmia - FC < 60 bpm



- Abordagem ABCDE
- Oxigenioterapia se necessário, obter acessos e.v.
- Monitorização ECG, PA, FC, SpO<sub>2</sub>, ECG 12 derivações
- Identificar e tratar causas reversíveis [1]

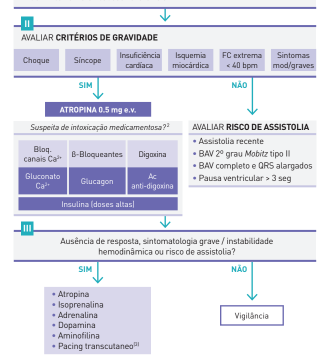


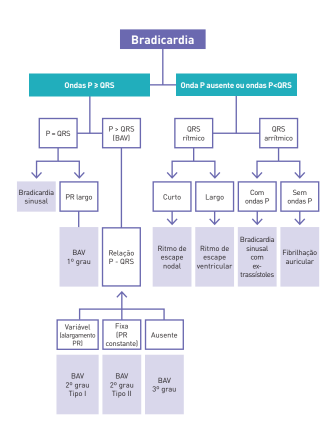
Tabela 1	Fármacos utilizados nas bradiarritmias
	<b>B</b> - 0.5 mg e.v., repetir até máx. 3 mg
Atropina	Exceto: BAV de grau elevado, transplante cardíaco ou risco de paragem sinusal paroxística.
Gluconato Ca <sup>2+</sup>	<b>B</b> - 1-2g e.v. <b>PC</b> - 0,5-1 g/h
Glucagon	<b>B</b> - 5-10 mg (50-150 mcg/kg) <b>PC</b> - 2-5 mg/h
Insulina	<b>B</b> - 1 U/kg <b>PC</b> - 0.5 U/kg/h a 2-5 mg/h
Ac anti-digoxina	<b>B</b> - 40 mg de Ac Fab anti-digoxina neutraliza ~0.5 mg de digoxina.
Isoprenalina	PC - 1.5 ml/h (1 mcg/min) inicial e titular até 15 ml/h. Diluir 2 mg em 50 cc D5H (40 mcg/ml); Ampolas de 1 mg/5ml
Adrenalina	<b>PC</b> - 2 a 10 ml/h (2-10 mcg/min). Diluir 3 mg/50 ccSF ou D5H (60 mcg/ml)
Dopamina	<b>PC</b> - 2.5-10 mcg/min.
	PC - 240 mg e.v. ritmo lento
Aminofilina	Recomendado se complicação de EAM inferior, lesão medular ou transplante cardíaco).

B: bólus; PC: perfusão contínua.

<sup>(1)</sup> Causas reversíveis: enfarte agudo do miocárdio, fibrilhação auricular, desequilíbrios hidroelectroliticos, hipotiroidismo, medicamentosas, infecões e alterações metabólicas.

<sup>[2]</sup> Em doentes com toxicidade medicamentosa e sintomas graves, a preparação para Pacing cardíaco deve ser simultânea ao tratamento farmacológico da toxicidade medicamentosa.

<sup>(3)</sup> Se impossibilidade de pacing transcutâneo - pacing de percussão (aplicar murros rítmicos seriados 50-70 bpm com punho semicerrado lateralmente ao bordo inferior esquerdo do esterno). Sedoanalgesia prévia à colocação do pacemaker.



#### 2.4

## Fibrilhação Auricular

## Introdução

A fibrilhação auricular (FA) é a arritmia cardíaca sustentada mais comum. Associa-se a aumento da mortalidade e morbilidade, sobretudo por insuficiência cardíaca descompensada e acidente vascular cerebral (20 – 30% de todos os acidentes vasculares cerebrais são devidos a FA).

## Classificação

- FA de novo: diagnosticada pela 1ª vez, independentemente da duração.
- FA paroxística: Autolimitada, na maioria dos casos num período de 48 horas. Alguns paroxismos podem manter-se até 7 dias. A FA cardiovertida < 7 dias deve ser considerada paroxística.
- FA persistente: FA com duração superior a 7 dias e < 1 ano. incluindo episódios terminados por cardioversão após 7 ou mais dias
- FA persistente de longa duração: FA contínua com duração > 1 ano, desde que seja decidida uma estratégia de controlo de ritmo.
- FA permanente: duração ≥ 1 ano, quando é aceite pelo doente e pelo médico; e desta forma assumida estratégia de controlo de frequência.

## Diagnóstico

- Manifestações clínicas: assintomática, palpitações, angina, tonturas, cansaço, dispneia de início ou agravamento recentes, acompanhados de pulso irregular.
- Eletrocardiograma: ausência de ondas P, ondas de fibrilhação (ondas f) que variam em morfologia; intervalos R-R irregulares.
- Monitorização eletrocardiográfica prolongada: nos casos suspeitos em que não é possível documentar arritmia no ECG (monitores não invasivos ou registadores de eventos implantados).
- Análises: hemograma, glicemia, função renal e hepática, TSH, FT4
- Ecocardiograma: importante para a estratégia terapêutica perceber se existe patologia cardíaca estrutural ou trombos na aurícula esquerda (o ecocardiograma transesofágico é o mais indicado para visualização de trombos no apêndice auricular esquerdo).

## Situações clínicas que sugerem avaliação urgente

Instabilidade hemodinâmica

Frequência cardíaca incontrolável

Bradicardia sintomática, não sendo suscetível a redução dos agentes para controlo da frequência

Angina ou agravamento da função ventricular esquerda

Acidente isquémico transitório ou acidente vascular cerebral

## Abordagem Generalista da Fibrilhação Auricular



## Recomendações p/prevenção do risco tromboembólico

• Anticoagulação no episódio agudo: indicada na FA > 48h de evolução ou duração indeterminada, durante 3 semanas antes da cardioversão (elétrica ou farmacológica) e 4 semanas após a mesma (se recidiva da FA e/ou CHA₂DS₂VASc > 2 pontos, deverá manter-se mesmo que conversão a ritmo sinusal).

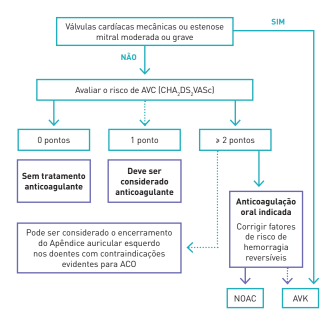
Anticoagulação a longo-prazo: Ponderar anticoagulação de acordo com risco de tromboembolismo (Score CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>VASc) e de hemorragia (HAS-BLED). Genericamente, os doentes sem fatores de risco clínicos para AVC não necessitam de ACO, enquanto os doentes com um score CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>-VASC ≥ 2 nos homens e ≥ 3 nas mulheres terão um benefício evidente. Em doentes com um fator de risco (CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>-VASC de 1 para os homens e de 2 para as mulheres) a introdução de ACO, deve considerar o risco de AVC, hemorragia e a preferência do doente.

	CHA <sub>2</sub> DS <sub>2</sub> -VASc SCORE	Score		
С	Insuficiência Cardíaca	1		
Н	Hipertensão arterial	1		
$\mathbf{A}_{\!\scriptscriptstyle 2}$	ldade ( <i>Age</i> ) ≽75 anos	2		
D	Diabetes mellitus	1		
S <sub>2</sub>	AVC (Stroke)/AIT/TEP 2			
V	Doença Vascular (SCA ou DAP)	1		
Α	Idade ( <i>Age</i> ) 65-74 anos 1			
s	Sexo feminino	1		
Score	Score ≥ 2: anticoagulante oral			

	HASBLED SCORE	Score
Н	Hipertensão (PAS >160 mmHg)	1
Α	Função renal ou hepática anormal	1-2
s	AVC (Stroke)	1
В	História de hemorragia ( <i>Bleeding</i> )	1
L	INR Lábil	1
Е	Idade > 65 anos ( <i>Elderly</i> )	1
D	Drogas (antiagregantes, AINE's) ou Álcool	1-2

Score ≥ 3: elevado risco de hemorragia. Não deve condicionar a ACO, mas sim motivar identificação de fatores de risco e os fatores tratáveis devem ser corrigidos.

## Escolha de terapêutica anticoagulante



NOAC	Dose
Dabigatrano	150 mg bid (110 mg se > 75 anos, ClCr 30-50 ml/min, ou uso concomitante de verapamilo)
Rivaroxabano	20 mg id (15 mg se ClCr 15-50 ml/min)
Apixabano	5 mg bid (2.5 mg bid se ClCr 15-30 ml/min ou presença de 2 dos seguintes critérios: Cr >1.5 mg/dl; > 80 anos ou ∢ 60 kg)
Edoxabano	60 mg id (30 mg se a ClCr 15-50 ml/min; ≤ 60 kg; ou uso de ciclos- porina / dronedarona / eritromicina / cetoconazol)

Na vasta maioria dos casos a anticoagulação com NOAC é a preferida.

Recomenda-se um antagonista da vitamina K (INR alvo: 2,0 – 3,0) para a prevenção do acidente vascular cerebral nos doentes com FA com estenose mitral moderada a grave ou com válvulas cardíacas mecânicas.

Os antiplaquetários (aspirina, clopidogrel ou outros) não são recomendados para a prevenção do AVC nos doentes com FA.

## Escolha de estratégia de controlo de ritmo

Pode ser realizada cardioversão / estratégia de controlo de ritmo precoce sem ETE em doentes com duração inequívoca de FA < 48 horas

Os doentes que estão em FA há mais de 48 horas:

- Devem iniciar ACO pelo menos 3 semanas antes da cardioversão e manter a ACO nas 4 semanas seguintes (ou indefinidamente se estiverem presentes fatores de risco para AVC).
- Pode ser efetuada ecocardiografia transesofágica para exclusão de trombos auriculares se for necessária cardioversão mais precoce.

## Controlo do ritmo no episódio agudo

## Instabilidade hemodinâmica:

Recomenda-se a cardioversão elétrica sincronizada nos doentes com instabilidade hemodinâmica aguda.

Deve ser precedida por HEPARINA não fracionada em bólus 5000 a 10.000 U EV; seguida de perfusão de 25.000/50 ml de D5W (800 U/h se peso < 80 kg ou 1000 U/h se > 80 kg) para aPTT 1.5 - 2x controle.

Deve ser feita sob sedação (Propofol 1-2,5 mg/kg EV em bólus ou midazolam 3-15 mg EV em bólus) acautelando via aérea assegurada.

• Estabilidade hemodinâmica: Recomenda-se perfusão de Propafenona / Flecainida em doentes sem cardiopatia estrutural; e de amiodarona na presenca de cardiopatia estrutural. Cardioversão elétrica deve ser ponderada nos casos refratários com pré-tratamento com amiodarona ou propafenona para aumentar o sucesso da cardioversão.

## Controlo do ritmo a longo prazo

Recomenda-se a cardioversão da FA (elétrica ou farmacológica) nos doentes sintomáticos com FA persistente / persistente de longa data. A flecaínida, a propafenona ou o sotalol são preferidos para prevenção de FA sintomática recorrente nos doentes sem patologia cardíaca estrutural. Recomenda-se a amiodarona para a prevenção de FA sintomática recorrente nos doentes com insuficiência cardíaca.

A ablação por cateter está indicada para melhorar os sintomas de FA nos doentes que têm recidivas sintomáticas sob tratamento

## Escolha de estratégia de controlo de frequência

Controlo da frequência cardíaca é o preconizado na FA permanente; ou nos casos em que não haja benefício de ser tentado controlo de ritmo.

- Doente estável: b-bloqueante oral (bisoprolol, atenolol, carvedilol).
- Sem Comorbilidades: b-bloqueante / Diltiazem / Verapamil;
- Insuficiência cardíaca: b-bloqueante / Amiodarona / Digoxina;

 DPOC: b-bloqueante cardioselectivo/ Diltiazem/ Verapamil/ Digoxina.

Nos doentes com FA permanente (ou seja, em que não se planeie tentativa de restauração do ritmo sinusal), os fármacos antiarrítmicos não devem ser administrados por rotina para controlo da frequência, no entanto, nos doentes com insuficiência cardíaca (sobretudo se depressão grave da FEVE), pode ser considerada a amiodarona para controlo agudo da frequência cardíaca.

A ablação do nódulo auriculoventricular / feixe de His pode controlar a freguência ventricular eficazmente guando a medicação falha, mas requer a implantação de um pacemaker permanente.

Fármaco	Dose Carga	Dose Manutenção	Efeitos adversos	Contra- indicações	
Amiodarona	300 mg diluídos em 250 ml dextrose 5% durante 30 - 60 minutos	Agudo: 600 mg/50 ml de dextrose 5%/24h (+-50 mg/ hora) Estável: 200 mg/d	Flebite, hipotensão bradicardia	Hipertiroidismo induzido pela amiodarona	
Propafenona	2 mg/kg EV em 10 min ou 450-600 mg PO	140 mg/100 ml D5W (0.5-2 mg/Min) Estável: 150-300 mg bid	↑QRS, bradicardia hipotensão	Doença cardíaca estrutural grave	
Bisoprolol	5-10 mg P0	1,25 – 20 mg uma vez por dia ou fracionado		IC aguda ou broncospasmo	
Metoprolol	2.5-10 mg EV em bólus	100-200 mg o.d	Bradicardia BAV Hipotensão	grave (DPOC e asma	
Propanolol	1 mg EV em bólus (dose máxima de 0.15 mg/kg)	10-40 mg tid		preferir BB cardioseletivos como bisoprolol; evitar carvedilol)	

Fármaco	Dose Carga	Dose Manutenção	Efeitos adversos	Contra- indicações
Verapamil	2,5 – 10 mg de bólus intravenoso	40 – 120 mg tid (120–480 mg de libertação modificada id)	Bradicardia	Vias acessórias, taquicardia ventricular e miocardiopatia hipertrófica
Diltiazem	15 – 25 mg de bólus intravenoso	60-120 mg tid até 360 mg /dia (120 – 360 mg de libertação modificada id)	BAV Hipotensão	
Digoxina	0.25-0.5 mg EV	0,0625 – 0,25 mg de dose diária	Toxicidade > 2 ng/ml (proarritmico)	Ajuste à FR  CI nas vias acessórias, taquicardia ventricular e miocardiopatia hipertrófica

2.5

## **Crise Hipertensiva**

## Definições

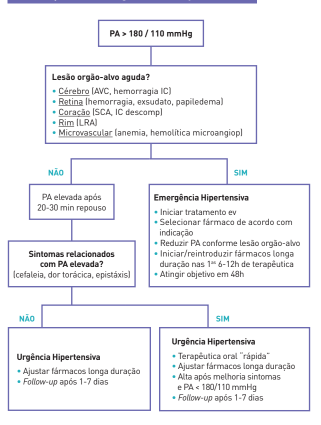
## Urgência Hipertensiva

PAS > 180 ou PAD > 110 mmHg sem lesão órgão-alvo aguda; terapêutica per os.

## Emergência Hipertensiva

PAS > 180 ou PAD > 110 mmHg associada a lesão órgão-alvo aguda; terapêutica ev.

## Avaliação e abordagem crise hipertensiva



## Exames complementares de diagnóstico (ECDs) para doentes com suspeição de emergência hipertensiva

#### ECDs gerais

Fundoscopia; ECG; Hb; Plaq; Fibrinogénio; creat; TFG; ionograma; LDH; haptoglobina, ratio albumina:creatinina urina; sedimento urinário (eritrócitos, leucócitos e cilindros); b-HCG (mulheres idade fértil)

#### ECDs específicos conforme indicado

Troponina, CK-MB e NT-proBNP (suspeita envolvimento cardíaco)

Rx-torax (estase pulmonar)

Ecocardiograma (dissecção aórtica, IC ou isquemia)

AngioTC tórax e/ou abdómen (dissecção aórtica)

TC ou RMN-CE (envolvimento SNC)

Ecografia renal (disfunção renal ou suspeita de estenose artéria renal)

Toxicologia urina (suspeita uso metanfetaminas ou cocaína)

Função tiroideia (suspeita tireotoxicose)

## Emergências Hipertensivas exigindo diminuição imediata PA

Apresentação Clínica	PA alvo e timing	Tratamento
Hipertensão Maligna (lesão microvascular difusa)	Reduzir PA em 20-25% na 1ª hora e para 160/100 mmHg em 2-6h	Labetalol
Encefalopatia Hipertensiva	Reduzir PA em 20-25% na 1ª hora e para 160/100 mmHg em 2-6h	Labetalol
AVC Hemorrágico	PAS alvo 140-150 mmHg na 1ª hora; PAS alvo < 180 mmHg se hematoma grande vo- lume ou aumento pressão IC	Labetalol
AVC Isquémico	PA < 185/110 mmHg antes fibrinólise e de- pois < 180/105 mmHg nas primeiras 24h; PA < 220/120 mmHg se não candidato a fi- brinólise	Labetalol
SCA	PAS < 140 mmHg na 1ª hora; manter FC > 60 bpm	NTG, Labetalol, Esmolol ou Metoprolol

Apresentação Clínica	PA alvo e timing	Tratamento
EAP	PAS < 140 mmHg na 1ª hora	NTG + Diurético ansa
Dissecção Aorta	PAS < 120 mmHg e FC < 60 bpm em 20 min	Esmolol (ou Labetalol) + NTG
Eclampsia e HELLP	PAS alvo < 160 mmHg e PAD < 105 mmHg (imediato)	Labetalol (+ Sulfato Mg) Considerar Parto

# Fármacos para tratamento de Emergência Hipertensiva

Fármaco	Início/ Duração ação		Dose	Contra- indicações	RAMs
Esmolol	1-2 min	10-30 min	bólus 0,5-1 mg/kg; perfusão 50-300 μg/ kg/min	BAV 2°-3° grau; IC sistólica; asma; bradicardia	Bradicardia
Metoprolol	1-2 min	5-8 h	bólus 2,5-5 mg 2min (repetir 5-5min até máx 15mg)	BAV 2°-3° grau; IC sistólica; asma; bradicardia	Bradicardia
Labetalol	5-10 min	3-6 h	bólus 0,25-5 mg/kg; perfusão 2-4 mg/min	BAV 2°-3° grau; IC sistólica; asma; bradicardia	Bronco- constrição, bradicardia fetal
Nitro- glicerina	1-5 min	3-5 min	perfusão 5-200 µg/ min (aumentar 5µg a cada 5min)		Cefaleia, taquicardia reflexa
Nitro- prussiato de sódio	imediato	1-2 min	perfusão 0,3-10 µg/ kg/min (aumentar 0,5 µg/kg/min a cada 5 min)	Insuf. hepática/ renal (relativa)	Intoxicação cianeto
Clonidina	30 min	4-6 h	bólus 150-300 μg durante 5-10 min		Sedação, hipertensão rebound

## Fármacos para tratamento de Urgência Hipertensiva

Fármaco	Início/ Duração ação		Dose	Contra- indicações	RAMs
Captopril	15-30 min	4-6 h	6.25-25 mg p.o	estenose artéria renal	LRA, angioedema
Furosemida (se hipervolemia)	1-2 h	6-8 h	20 mg p.o		Hipovolemia, hipoK
Clonidina (não como 1ª linha ambulatório)	30-60 min	6-8 h	0,1-0,2 mg p.o	ICC, BAV 2°-3° grau	Sonolência, sedação, taquicardia, xerostomia

NOTA: evitar nifedipina de ação rápida (redução imprevisível PA, com risco de evento CV).

#### HTA PREVIAMENTE TRATADA

- Incumprimento tx: reiniciar terapêutica;
- Cumprimento tx: aumentar dose ou adicionar outro antihipertensor;
- Incumprimento dieta: reforçar restrição sódio.

#### ΗΤΔ ΝÃΟ ΤΡΑΤΔΠΔ

- Tx inicial: IECA ou ARA + BCC ou Diurético; considerar monoterapia se PAS < 150, ≥ 80 anos de idade ou doente frágil
- Passo 2 (combinação tripla): IECA ou ARA + BCC + Diurético;
- Passo 3 (combinação tripla + espironolactona ou outro fármaco):
   HT Resistente (adicionar espironolactona 25-50 mg id ou outro diurético, α-bloq ou β-bloq)

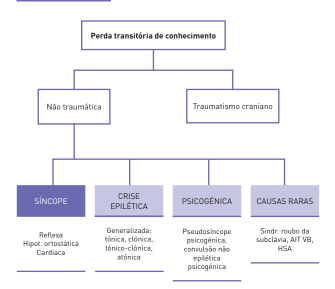
**NOTA:** considerar **β-bloq** em qualquer passo se indicação específica (IC, angina, status pós-EAM, FA, mulheres grávidas ou que planeiam engravidar).

## 2.6 Síncope

## Definição

Perda de consciência (PC) temporária, devida a hipoperfusão cerebral transitória, caracterizada por instalação rápida, de curta duração e com recuperação espontânea completa.

## Classificação



Tipos de síncope e etiologia		
	Vasovagal	Ortostática
	vasovagat	Emocional (medo, dor, instrumentação)
Reflexa	Situacional	Micção, estimulação gastrointestinal (engolir, defecar), tosse, espirro, pós-exercício
œ	Hipersensibilidade do seio carotídeo	
	Formas não clássicas	
	Farmacológica	Vasodilatadores, diuréticos, fenotiazinas, antidepressivos
são ica	Depleção de volume	Hemorragia, diarreia, vómitos
Hipotensão ortostática	Disfunção autonómica primária	Falência autonómica pura, atrofia multissistémica, D. Parkinson, D. Corpos Lewy
I O	Disfunção autonómica secundária	Diabetes, amiloidose, lesões medulares,neuropa- tia autoimune autonómica, neuropatia autonómica paraneoplásica, falência renal
	Arritmia	
Ŗ	Bradicardia	Disfunção do nódulo sinusal e nódulo AV (Pausas sinusais, BAV Mobitz II, BAV alto grau)
Cardíaca	Taquicardia	Supraventricular e ventricular
ü	Doença estrutural	Estenose aórtica, EAM, cardiomiopatia hipertrófi- ca, massas cardíacas, tamponamento pericárdico, anomalias congénitas, disfunções valvulares, TEP, dissecção aórtica, hipertensão pulmonar

## Diagnóstico diferencial

Epilepsia, causas metabólicas (hipoglicemia, hipoxia, hipercapnia), intoxicações, AIT vertebro-basilar, HSA, síndrome do roubo da subclávia, cataplexia, pseudosíncope psicogénica, quedas, coma.

## Clínica

Geralmente presentes pródromos: tonturas, sensação de calor ou frio, diaforese, palpitações, náuseas ou desconforto abdominal, visão turva ou perda de visão, hipoacúsia e acufenos, palidez e perda de força nos membros inferiores.

Após recuperação, geralmente existe fadiga e pode haver amnésia retrógrada.

Existem informações da história clínica, exame objetivo e ECG que podem ajudar a diferenciar a etiologia da síncope.

Reflexa	Hipotensão ortostática	Cardíaca
Síncopes recorrentes (< 40 anos)	Síncope durante ou após ortostatismo	Síncope durante o exercício
Ortostatismo prolongado	Ortostatismo prolongado	Palpitação de início súbito seguido de síncope
Após estímulos desagradáveis (cheiro, sabor, visão dor)	Ortostatismo após exercício	História familiar de morte súbita em idade jovem
Durante a refeição	Hipotensão pós prandial	Existência de doença cardíaca es- trutural / doença coronária
Pródromos: palidez, diaforese, náusea, vómitos	Relação temporal com início/ alteração de dose de fármacos (diuréticos)	Alterações no ECG: bloqueio bifas- cicular, QRS ≥ 0.12s, BAV Mobitz I e BAV 1º grau com PR muito pro- longado, bradicardia sinusal as- sintomática ou FA RV Lenta sem
Trigger com pressão no seio carotídeo	Existência neuropatia autonómica, Parkinson	iatrogenia farmacológica, TV não sustentada, pré-excitação, QT lon- go ou curto, repolarização precoce, elevação ST V1-V3 (padrão Bruga-
Locais quentes / cheios		da), ondas T negativas nas deriva- ções precordiais direitas, sinais de cardiomiopatia hipertrófica, ondas
Sem doença cardíaca		épsilon sugestivas de displasia arritmogénica do ventrículo direito

## Avaliação inicial

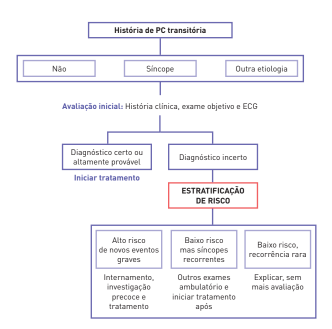
Pretende responder a 3 questões:

- 1. Trata-se realmente de síncope?
- 2. Qual a etiologia?
- 3. Existe alto risco de evento cardiovascular ou morte?

História clínica	Exame objetivo	ECG	
<ul> <li>PC temporária?</li> <li>Instalação e recuperação rápidas?</li> <li>Recuperação completa sem sequelas?</li> <li>Perda de tónus postural?</li> </ul>	Medição de sinais vitais (idealmente em decú- bito, sentado e deitado por um período de pelo menos 5 min., bilate- ralmente, com interva- lo > 1 minuto)     AC: sopros?     Exame neurológico	lidealmente em decúbito, sentado e deitado por um período de pelo menos 5 min., bilate-	<ul><li>Bradicardia (&lt;40 bpm);</li><li>Pausas sinusais (&gt;3s);</li><li>BAV Mobitz tipo II e</li></ul>
Caracterizar:  PC: posição, exercício, fatores predisponentes e precipitantes; Pródromos: diaforese, náuseas, vómitos, tonturas, calor ou frio, alterações da visão ou audição, dor torácica ou abdominal; Antecedentes pessoais e familiares: história de morte súbita cardíaca, patologia neurológica ou endócrina, medicação habitual.		BAV de alto grau;  Bloqueio alternante ramo esquerdo/ direito;  TSV paroxística com RVR;  Taquicardia ventricular;  Pacing mal-funcionante.	

Após avaliação inicial, deve ser estratificado o risco de recorrência e eventos graves. Devem ser respondidas 3 questões:

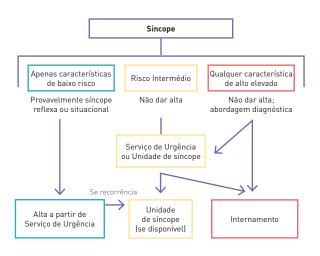
- 1. Existe alguma causa grave identificada?
- 2. Existe algum risco de um outcome grave?
- 3. O doente deve ser internado?



## Estratificação de risco

Se a avaliação inicial não permitir o diagnóstico, o risco de novos eventos / eventos graves deverá ser estratificado, com os seguintes objetivos: evitar situações de morte súbita cardíaca, evitar lesões secundárias a quedas, melhorar a qualidade de vida do doente

Risco Baixo	Risco Elevado			
História clínica				
Clínica sugestiva de sínco- pe reflexa / ortostatismo (associado a pródromos, associado a calor, após refeições, ortostatismo)	Major: clínica sugestiva de síncope cardíaca (precordialgia, dispneia, dor abdominal ou cefaleia de novo; palpitações precedentes; síncope durante exercício). Minor (alto risco apenas de associado a doença estrutural cardíaca ou alterações no ECG): Sem pródromos < 10s, história familiar de morte súbita, síncope sentado.			
Histó	ria médica / antecedentes pessoais			
Vários anos com episódios recorrentes com as mes- mas características de baixo risco; sem doença estrutural cardíaca	Doença cardíaca / coronária			
	Exame objetivo			
Normal	Pressão sistólica < 90 mmHg, sugestão de hemorragia gastrointestinal, bradicardia persistente < 40 bpm em doente acordado e não associado a esforço, sopro sistólico não conhecido previamente.			
	ECG			
Normal	Major: isquemia; Mobitz II e BAV 3º grau; FA com FC < 40 bpm; bradicardia sinusal persistente <40bpm, bloqueio sinusal ou pausas sinusais > 3s em doente acordado e não associado a esforço, bloqueio de ramo, alterações da condução intraventricular, hipertrofia ventricular, ondas Q; TV sustentada ou não sustentada, disfunção de PM ou CDI, padrão Brugada tipo 1, elevação ST com morfologia tipo 1 V1-V3, QTc > 460 em ECG repetidos (síndrome QT longo). Minor (alto risco se história compatível com síncope arritmogénical: Mobitz I e BAV 1º grau com PR muito prolongado, bradicardia sinusal assintomática ou FA RVLenta, TSV paroxística ou FA, pré-excitação, QT curto < 340 ms, padrões atípicos de Brugada, ondas T negativas nas derivações precordiais direitas, ondas épsilon sugestivas de displasia arritmogénica do ventrículo direito.			



# Testes diagnósticos (a maioria após episódio de urgência)

Síncope Reflexa	Síncope por hipotensão ortostática	Síncope Cardíaca
Massagem do seio carotideo  diagnóstico de hipersen- sibilidade do seio carotídeo caso se verifique pausa si- nusal > 3s ou queda de PA sistótica > 50 mmHg; Nota: não realizar em doentes com AVC/AIT < 3 messes ou sopro carotídeo	Medição PA em decúbito, sentado e em ortostatismo	Ecocardiograma transtorácico: suspeita de doença estrutural.

Síncope por hipotensão Síncope Cardíaca ortostática		Síncope Cardíaca
Teste de Tilt (provocação de síncope reflexal: síncope em contexto de risco (lesões graves, risco ocupacional, condução) ou episódios recorrentes na ausência de causa cardiogénica comprovada. Indicado ainda para diferenciar causa reflexa de causa ortostática, para avaliar doentes com quedas frequentes e para excluir epilepsia em síncope que tenha como pródromos movimentos anormais;		Monitorização eletrocardiográfica:  • Holter 24h-48h: sintomas diários  • ECG - Loop recorder: sintomas semanais ou mensais;  • Loop recorder implantável: sintomas com periodicidade maior do que mensal;
		Cateterismo cardíaco: na suspeita de EAM ou síncope de causa isquémica;
		Prova de esforço: síncopes em contexto de exercício físico ou imediatamente após esforço. Diagnostica síncope em caso de repetição do evento ou se existir registo de BAV de 2º ou 3º grau, mesmo sem se acom- panhar de síncope;
		Estudos eletrofisiológicos: para doentes com cardiopatia estrutural; confirmar síncope em contexto de alterações eletrocardiográficas suspeitas (bloqueio de ramo com suspeita de BAV de alto grau; suspeita de bradicardia grave intermitente ou de taquicardia);

#### Outros:

• EEG, avaliação neurológica, avaliação psiquiátrica: na suspeita de crises psicogénicas.

#### **Tratamento**

Síncope Reflexa	Síncope por hipotensão ortostática	Síncope Cardíaca
Explicar o baixo risco deste tipo de síncope	Ingestão adequada de água e sal	Implantação de <i>pacemaker</i> em doentes com: doença do nódulo sinusal; pau- sas sinusais > 3s; BAV 2º grau Mobitz Il ou BAV alto grau; bloqueio de ramo e estudo eletrofisiológico confirmatório ou alta suspeição;

Síncope Reflexa	Síncope por hipotensão ortostática	Síncope Cardíaca
Evitar fatores predisponentes.	Ensino de medidas de contrapressão	Ablação por cateter em doentes com TSV ou TV sintomáticas (exceto FA controlada).
Ensino de medidas de contrapressão (cruzar pernas; cruzar e apertar braços) quando surgem pródromos.	Considerar terapêutica adjuvante com mido- drine ou mineralocor- ticóide (fludrocortiso- na, hidro-cortisona).	Implantação de CDI: TV e cardiopatia estrutural; TV sustentada induzi- da por estudo eletrofisiológico em doente com história de EAM ou em doente com cardiopatia congénita/ canalopatias.
Considerar terapêutica adjuvante com midodrine ou mineralocorticóide. Implantação de pacemaker em doentes com componente mais cardio-inibitória (vs. componente vasodepressoral) ou com doença do seio carotídeo.		Terapêutica farmacológica: contro- lo de frequência em doentes com períodos de FA de resposta ventricu- lar rápida e em doentes com taqui- cardia supraventricular ou ventricu- lar no caso de falha de ablação por cateter ou inelegibilidade.

## 2.7

# Síndrome Coronário Agudo

# Definição

O síndrome coronário agudo (SCA) descreve o *continuum* da isquemia do miocárdio e envolve três entidades distintas: angina instável, enfarte agudo do miocárdio (EAM) com supra-ST e sem supra-ST. A dor torácica é o sintoma que leva a suspeitar de SCA.

# Classificação EAM

Classificação Clínica	Fisiopatologia	Exemplo
Tipo 1	Aterotrombose coronária (rotura ou erosão de placa)	EAM espontâneo (lesão primária culpada identificada no cateterismo).
Tipo 2	Desequilíbrio entre o fornecimento e necessidade de O <sub>2</sub>	Ateroesclerose coronária fixa, es- pasmo coronário, arritmias, ane- mia, hipotensão, choque, insufi- ciência respiratória, com elevação de cTn e sintomas e/ou ECG suges- tivos de isquemia.
Tipo 3	Morte súbita com sintomas sugestivos de isquemia do miocárdio	Sintomas e/ou ECG isquémicos se- guidos de morte, antes da coleta de marcadores.
Tipo 4	EAM relacionado com o procedimento percutâneo.	
Tipo 4a	Peri-procedimento	Elevação da cTn > 5x VR, com evidência clínica ou eletrocardiográfica de isquemia, após ICP.
Tipo 4b	Trombose de <i>stent</i>	EAM com supra-ST, com catete- -rismo mostrando oclusão trom- -bótica intra-stent.
Tipo 4c	Reestenose de <i>stent</i>	Elevação de cTn com evidência clí- nica e/ou eletrocardiográfica de is- quemia, cujo único achado é uma reestenose de stent.
Tipo 5	Associado a <i>bypas</i> s coronário	Nas primeiras 48h, elevação de cTn > 10x VR, com evidência clínica ou eletrocardiográfica de isquemia, após <i>bypas</i> s coronário.

# Diagnóstico

- Manifestações clínicas: Dor típica retroesternal opressiva com irradiação para o membro superior esquerdo, pescoço ou maxilar. Outros sintomas: diaforese, naúsea, dor abdominal, dispneia, síncope.
  - Manifestação Clínica atípica (> 75 anos, sexo feminino, diabéticos, doentes renais crónicos) epigastralgia, dor torácica de características pleuríticas, dispneia crescente.
- Caracterizar dor, exame físico orientado, avaliação de fatores de risco (idade, diabetes mellitus, HTA, dislipidemia, tabagismo, história prévia de EAM, história familiar de DAC precoce (homem < 55 anos e mulher < 65 anos)</li>
- <u>ECG:</u> deve realizar-se nos primeiros 10 min. após a admissão hospitalar. Se ECG não diagnóstico, SCA não pode ser excluído; interpretar com restantes achados e se necessário repetir ECG a cada 20-30 min.

#### CRITÉRIOS ELETROCARDIOGRÁFICOS

Elevação do segmento ST, de novo, no ponto J em duas derivações contíguas com os seguintes limiares de decisão:

- ≥ 0.1 mV (1 mm) em todas as derivações (exceto V2-V3);
- > 0.2 mV (2 mm) em V2-V3 em homens > 40 anos ou > 0.25 mV (2.5 mm) em homens com < 40 anos;</li>
- > 0.15 mV (1.5 mm) em V2-V3 em mulheres.

Infradesnivelamento do segmento ST, de novo, em rampa horizontal ou descendente  $\geqslant 0.05$  mV (0.5 mm) em duas derivações contíguas.

Inversão da onda T, de novo, ≥ 0.1 mV (1 mm) em duas derivações contíguas.

Naqueles com bloqueio de ramo esquerdo ou ritmo de *pacemaker*, o ECG não é diagnóstico. Mas devemos ter em atenção e vigilância estes doentes.\*

A presença de onda Q não altera necessariamente a estratégia de reperfusão.

A realização das derivações posteriores (V7-V9) deve ser considerada nos doentes com alta probabilidade de EAM posterior (normalmente oclusão da circunflexa).

<sup>\*</sup>Deve-se considerar intervenção coronária percutânea (ICP) primária no doente com dor precordial e bloqueio de ramo novo ou presumivelmente novo, seja BRE ou BRD.

 Análises: hemograma, bioquímica sumária com marcadores cardíacos (repetir cTn às 3h, se acima do limite superior ou abaixo com duração de dor < 6h). O estudo analítico nunca deve atrasar o início da reperfusão quando indicado.

#### **Tratamento**

# Medidas Gerais (MONA – Morfina, Oxigénio, Nitratos e Aspirina)

- Monitorização eletrocardiográfica contínua
- Hipóxia: Oxigénio se SO<sub>2</sub> < 90% ou PaO<sub>2</sub> < 60mmHg ou dificuldade respiratória.
- Alívio de sintomas:
  - Nitratos orais (nitroglicerina 0,5-1,5 mg; DNI 5-10 mg) ou ev. Evitar se TAS < 90 mmHg e se uso recente de inibidores da fosfodiasterase – 24h para o sildenafil ou vardenafil e 48h para o tadalafil. Usar apenas no controlo sintomático.
  - Morfina (3-5 mg) por via ev ou sc, com doses adicionais de 2 mg a cada 5-15 min até alivio da dor. Usado nos casos de dor persistente. No entanto a morfina pode diminuir a absorção intestinal dos inibidores plaquetários.
- Se náuseas metoclopramida 5-10 mg ev.
- Se doente muito ansioso considerar sedação, normalmente benzodiazepinas.

# Terapêutica de reperfusão

#### **EAM com Supra-ST**

O principal objetivo é a terapêutica de reperfusão, sendo indicada em todos os doentes com sintomas de isquemia com ≤ 12h de duração e elevação de ST persistente. Se > 12h de evolução a ICP primária é indicada na presença de sintomas sugestivos de isquemia, instabilidade hemodinâmica e arritmias ameaçadores de vida.

Pode considerar-se ICP primária em doentes estáveis entre 12-48 horas após o inicio dos sintomas.

#### Intervenção Coronária Percutânea

Terapêutica de reperfusão preferencial, desde que esteja disponível num período de tempo ≤ 120 min desde o primeiro contacto médico. O tempo máximo entre o diagnóstico de EAM com supra-ST e "wire crossing" deve ser ≤ 60 min se num hospital com ICP primária e ≤ 90 min se necessário transferência do doente.

#### Fibrinólise

Estratégia de reperfusão alternativa recomendada no período < 12 horas desde o início dos sintomas se num hospital sem ICP primária e tempo de transporte >120 min. Após o diagnóstico de EAM com supra-ST e definição da estratégia, o tempo máximo até ao início da fibrinólise deve ser < 10 min.

Contraindicações absolutas a fibrinólise: hemorragia intracraniana ou AVC de origem desconhecida; AVC isquémico nos últimos 6 meses; lesão do SNC, neoplasia ou malformação arteriovenosa; traumatismo ou cirurgia major craniana nos últimos 3 meses; hemorragia gastrointestinal no último mês; dissecção da aorta; punções não compressíveis nas últimas 24h; discrasia hemorrágica conhecida.

#### Fármacos:

- Estreptoquinase: 1.500.000 UI durante 30-60 min. Contraindicado se tratamento prévio com estreptoquinase ou anistreplase.
- Alteplase (tPA): bólus de 15 mg ev → 0.75 mg/kg (até máximo 50 mg) ev em perfusão durante 30 min → 0.5 mg/kg (até máximo 35 mg) ev em perfusão durante 60 min.
- Reteplase (r-PA): bólus 10U ev + (após 30 min) bólus 10U ev.
- Tenecteplase (TNK-tPA): bólus ev único (30 mg se < 60 kg; 35 mg se 60-70 kg: 40 mg se 70-80 kg: 45 mg se 80-90 kg; 50 mg se ≥ 90 kg). Recomendado a redução da dose a metade se ≥ 75 anos.

Se história de hemorragia, realizar proteção gástrica.

A eficácia da fibrinólise deve ser avaliada entre 60-90 min após o inicio desta. Todos os doentes submetidos a fibrinólise deverão ser realizar angiografia posterior num período entre 2-24 horas.

#### **EAM sem Supra-ST**

A estratégia invasiva de revascularização no EAM sem supra-ST tem por base a avaliação do risco e a clínica.

Escala de <i>Killip</i> (estratificação de risco)		
ΚI	Sem evidência de IC.	
КІІ	Aumento PVJ, presença de estase em menos de 50% dos campos pulmonares, presença de S3.	
KIII	Edema agudo do pulmão.	
KIV	Choque cardiogénico.	

Scores de Risco			
Score	Grace	Crusade	
Risco de eventos	Morte, Morte ou EAM	Hemorragia grave	
Variáveis incluídas	Idade Creatinina Frequência cardíaca na admissão Pressão arterial sistólica na admissão Classe Killip-Kimball Desvios segmento ST Biomarcadores cardíacos Paragem cardíaca na admissão	Hematócrito basal Clearence creatinina Frequência cardíaca Pressão arterial sistólica Sinais de IC na admissão Sexo Diabetes História de doença vascular (AVC ou doença arterial periférica)	
Estratificação Risco	Mortalidade Intra-Hospitalar  • Risco baixo: Grace ≤ 108  • Risco Intermédio: Grace 109-140  • Risco elevado: Grace >140	Risco muito baixo: CRUSADE ≤ 20 Risco baixo: CRUSADE 21-30 Risco moderado: CRUSADE 31-40 Risco elevado: CRUSADE ≥ 41	

Estratégias de Revascularização			
Tipo	Tempo da ICP	Indicações	
Invasiva Urgente	Imediata < 2h	Angina persistente     Insuficiência cardíaca grave descompensada     Arritmias ventriculares potencialmente fatais     Instabilidade hemodinâmica	
Invasiva Precoce	Primeiras 24h	Elevação significativa da troponina     Alterações dinâmicas ST-T     GRACE >140	
Invasiva Rotina	Durante o interna- mento (preferencial- mente < 72h)	Diabetes Insuficiência renal (ClCreat <60 ml/min) FEVE < 40% Angina pós-enfarte Angioplastia coronária recente Antecedentes de CABG GRACE risco intermédio (109-140)	
Invasiva Seletiva	Apenas se sintomas recorrentes ou isque- mia significativa do- cumentada em teste não invasivo	Grace risco baixo (≼108)     Ausência de indicações para estratégia invasiva     Teste não invasivo revela isquemia reversível     Sintomas de isquemia recorrente em doentes previamente considerados de risco baixo	

### Terapêutica adjuvante à reperfusão:

Deve realizar-se dupla antiagregação. Na fibrinólise a preferência é o AAS e clopidogrel, sendo que o ticagrelor e prasugrel após 48h. Na ICP o ticagrelor ou o prasugrel são a preferência, o cangrelor é opção, mas há menos estudos que suportem a recomendação.

Os GP IIb/IIIa usam-se como exceção se angioplastia difícil, com trombos e fluxo distal incompleto.

A anticoagulação é recomendada em todos os pacientes em adição à terapêutica antiagregante durante a ICP primária.

Fármacos		ICP primária	Fibrinólise	Terapêutica conservadora
	Aspirina	Dose de carga: 150-300 mg oral; 75-250 mg ev, se via oral não disponível. Seguido de 75-100 mg oral.		
Antiagregação Plaquetária	Clopidogrel	Dose de carga: 600 mg, seguido de 75 mg/dia	Dose de carga: 300 mg; 75 mg (se >75 anos), seguido de 75 mg/dia	75 mg/dia
A P	Ticagrelor	Dose de carga 180 mg oral, seguido 90 mg/bid		
ibínica	Heparina Não Fracionada	Bólus ev 70-100 IU/kg (50-70 U/kg se administrado com inibidores da GPIIb/IIIa]	Bólus ev 60 IU/kg (máx 4000 IU) → infusão ev de 12 IU/kg (máx 1000 IU/h) por 24-48h, ajustada a aPTT alvo 50-70s ou 1.5 a 2 vezes o controlo e monitorizada a cada 3,6,12 e 24h.	
Terapêutica Antitrombínica	НВРМ		Idade < 75 anos: • Bólus ev 30 mg → 1 mg/kg sc a cada 1 nas duas primeiras	2h. Máx 100 mg
		Bólus ev 0.5 mg/kg	Idade ≥ 75 anos: • Sem bólus ev. Fmg/kg sc cada 12 duas primeiras dos	n, máx 75 mg nas
			Se ClCreat < 30 doses são administration	

Fármacos	ICP primária	Fibrinólise	Terapêutica conservadora
Anticoagulação mantida 24h após ICP ou gia conservadora ou fibrinólise.		ı alta clínica / 8 dias e	m caso de estraté-
Bivalirudina (recomendada se trombocito- penia induzida pela heparina)	Bólus ev 0.75 mg/kg → infusão ev 1.75 mg/kg/h durante e até 4h após o procedimento		
Fondaparinux	Não é recomendado na ICP primária	Bólus ev de 2.5 mg 24h, até 8 dias ou al	

# Prevenção Secundária:

1	Fármacos	Indicação
Aspirina Aspirina		Em todos os doentes com SCA, <i>ad eternum</i> , 75-100 mg (adequada à PA ou FC do doente)
Terapêutica antiagregante	Inibidores P2Y <sub>12</sub>	Em todos os doentes com SCA, em especial se angioplastia com stent (pelo menos 12 meses). Em doentes de alto risco, o ticagrelor pode ser mantido até 36 meses após o EAM.
Beta	a-bloqueantes	Em todos os doentes com função sistólica do VE diminuída (FejVE ≤ 40%). Iniciar logo que possível, preferencialmente nas primeiras 24h e titular até dose máxima recomendada.
IECA		Se FejVE < 40% e IC sintomática, HTA, diabetes ou insuficiência renal; também se EAM anterior nos doentes com EAM com supraST. Nas primeiras 24h e titular até dose máxima recomendada. Manter pelo menos 1 ano ou <i>ad eternum</i> se disfunção do VE.
	ARA	Nos doentes com indicação para IECA, mas intolerância aos mesmos.
	ntagonistas Ildosterona	Se FejVE ≤ 40%, IC e se não existir insuficiência renal ou Hipercaliemia
Hipolipidemiantes		Iniciar na fase aguda (ou intensificar se terapêutica crónica, com objetivo de redução de pelo menos 50% de LDL; atorvastatina 40-80 mg, rosuvastatina 20-40 mg ou associação com ezetimibe Objetivo LDL < 55 mg/dl.

Além das medidas farmacológicas descritas, as medidas não farmacológicas: cessação tabágica, reabilitação cardíaca e medidas de estilo de vida, tal como outras medidas como a vacinação de influenza (anual).

#### 2.8

# Tromboembolismo Venoso e Pulmonar

# Diagnóstico

# a. Apresentação clínica

- Os sinais e sintomas não são específicos da patologia; na maioria dos casos, apresenta-se sob a forma de dispneia, dor torácica (tipicamente com características pleuríticas), pré--síncope/síncope ou hemoptises;
- Podem ser assintomáticos ou incidentalmente diagnosticados durante a realização de exames complementares por outro motivo clínico
- Podem existir fatores predisponentes associados como fraturas e imobilização recentes, cirurgia ortopédica, doença oncológica, pós-parto, contraceção oral, tabagismo, entre outros. Contudo, em 40% não é possível de identificar.

# b. Definição de probabilidade clínica pré-teste

• A utilização dos scores Geneva e Wells permite uma classificacão adequada dos doentes quanto à maior ou menor probabilidade perante a suspeita de TEV, dessa forma estabelecendo diferentes abordagens diagnósticas na admissão.

Geneva (revisto)	
Idade > 65 anos	+1
História de TEV	+3
Cirurgia major ou fratura do MI há <1 mês	+2
Neoplasia ativa	+2
Dor no MI unilateral	+3
Hemoptises	+2
Taquicardia 75-94 >95	+3 +5
Dor à palpação ou edema unilateral do MI	+4

0-3⋅	Raixa	nroha	hilic	lade

<sup>4-10:</sup> Probabilidade moderada

Wells	
Sinais e sintomas sugestivos de TEV	+3
Diagnóstico alternativo menos provável que TEP	+3
Frequência cardíaca >100 bpm	+1,5
Imobilização > 3 dias ou cirurgias nas últimas 4 semanas	+1,5
TEV prévia objetivada	+1,5
Hemoptises	+1
Neoplasia	+1

<sup>0-1:</sup> Baixa probabilidade

# c. Exames complementares de diagnóstico

Na abordagem inicial, podemos encontrar:

- Hipoxemia e/ou hipocapnia na gasimetria arterial;
- Radiografia de tórax pode ser anormal mas frequentemente sem alterações específicas (exceções: Sinal de Westermark, Sinal de Fleischner e Sinal de Hampton);
- Taquicardia sinusal é o achado eletrocardiográfico mais comum. Além disso, podem desenvolver arritmias auriculares ou até alterações sugestivas de sobrecarga do ventrículo direito, nomeadamente:
  - Inversão das ondas T nas derivações V1-V4;
  - Padrão QR em V1:
  - Sinal de McGinn-White (padrão S1Q3T3);
  - Bloqueio incompleto / completo do ramo direito.

<sup>≥11:</sup> Alta probabilidade

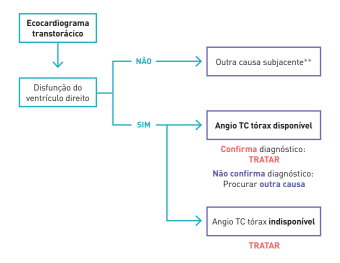
<sup>2-6:</sup> Probabilidade moderada

<sup>&</sup>gt;6: Alta probabilidade

Ecodoppler venoso dos membros inferiores, se suspeita de TVP.
 Em 30-50% dos doentes com TEP também podemos encontrar alterações no sistema venoso profundo e, se proximal, é suficiente para iniciar hipocoagulação.

Consoante a avaliação de gravidade e/ou prognóstico:

1. Se suspeita em doente **COM** instabilidade hemodinâmica\*



Paragem cardio-respiratória, choque obstrutivo (pressão arterial sistólica (PAS) < 90 mmHg ou necessidade de vasopressores e sinais de hipoperfusão multiorgânica) ou hipotensão persistente (PAS < 90 mmHg ou descida da PAS > 40 mmHg com >15 min de duração e não provocada por arritmia, hipovolemia ou sépsisl.

<sup>\*\*</sup> Tamponamento cardíaco, síndrome coronário agudo, dissecção aórtica, disfunção valvular aguda e hipovolemia.

# 2. Se suspeita em doente **SEM** instabilidade hemodinâmica



<sup>\*\*\*</sup> Tem elevado valor preditivo negativo; pode ser influenciado na presença de neoplasia, infeção ou inflamação grave, gravidez; cut-off ajustado à idade.

Se alta suspeição clínica, o início da hipocoagulação não deve ser protelado.

Cintigrafia de ventilação/perfusão realizada preferencialmente se: história de anafilaxia ao contraste iodado, disfunção renal grave, gravidez ou se alta suspeição clínica e angioTC tórax sem alterações aparentes.

#### d. Score de gravidade / mortalidade

O score **PESI** - Pulmonary Embolism Severity Index (ou sua versão simplificada) permite identificar o risco de mortalidade aos 30 dias, auxiliando igualmente na decisão de prosseguir o tratamento em ambulatório vs. hospital.

sPESI		
Idade > 80 anos	+1	
História de neoplasia	+1	
História de doença cardiopulmonar crónica	+1	
Frequência cardíaca ≽ 110 bpm	+1	
Pressão arterial sistólica < 100mmHg	+1	
Saturação periférica de $\mathrm{O_2}\left[\mathrm{SpO_2}\right]$ < 90%	+1	
0 pontos: 1% (baixo)		

≥ 1 ponto: 10,9% (alto)

A combinação de alguns achados clínicos, laboratoriais e imagiológicos, associados ao score PESI, permitem também estratificar o risco de mortalidade precoce em diferentes graus:

	nortalidade coce	Indicadores de risco			
		Instabilidade Hemodinâmica	PESI III - V sPESI ≥ 1	Disfunção VD (Eco/Angio Tc)	Elevação Troponina
Al	ALT0		(+)	+	(+)
	INTERMÉDIO- -ALTO	-	+	+	+
INTERMÉDIO INTERMÉDIO- -BAIXO		-	+		negativos oositivo
BAIXO		-	-	-	Opcional; Negativos se avaliados

#### **Tratamento**

- Suplementação de  $O_2$ , se  $SpO_2$  <90%, com aumento progressivo de FiO, mediante necessidade;
- Se instabilidade/falência aguda do ventrículo direito (VD)
  - Otimização cautelosa de volemia (< 500 ml em 15-30 min), se pressão venosa central baixa:
  - · Vasopressores para aumento do inotropismo do VD e diminuição da pressão de enchimento (noradrenalina 0,2-1.0 μg/ kg/min ou dobutamina 2-20 µg/kg/min);
  - ECMO (extracorporeal membrane oxygenation)
- Terapêutica de reperfusão no TEP de alto risco
  - Trombólise nas 1<sup>as</sup> 48h de sintomas ou até 6-14 dias com manutenção dos mesmos

(rTPA 100 mg em 2h; streptokinase 250 000 UI em 30 min +100 000 UI/h durante 12-24h; urokinase 4400 UI/kg em 10 min + 4400 UI/kg/h durante 12-24h)

Se contraindicação / falência de trombólise

- Reperfusão mecânica dirigida por cateterização percutânea
- Embolectomia cirúrgica
- Hipocoagulação
  - Parentérica.
  - → Heparina de baixo peso molecular utilizada na maioria dos doentes; em alternativa fondaparinux; ambos com menor risco de hemorragia e de trombocitopenia iatrogénica.
  - → Heparina não fracionada utilizada nos doentes com instabilidade hemodinâmica; obesidade mórbida; disfunção renal grave (clearance de creatinina <30 ml/min).

#### Oral

#### → Varfarina

Concomitantemente com terapêutica parentérica durante 5 dias e INR entre 2-3 durante 2 dias consecutivos,

Se < 60 anos e saudável: iniciar 10 mg id;

Se ≥ 60 anos: iniciar < 5mg id;

Ajustar posologia mediante INR.

# → Novos anticoagulantes orais

Dabigatrano	Rivaroxabano	Edoxabano	Apixabano
Inibidor direto da trombina	Inibidor direto do fator Xa		
150mg bid*	15 mg bid duran- te 3 semanas, posteriormente passa a 20 mg id	60 mg id*	10mg bid durante 7 dias, posteriormente 5mg bid
Se Cl creat < 50 ml/min ou > 80 anos: 110 mg bid; se < 30ml/min: contraindicado	Se Cl creat 15-49ml/min: 15 mg id; se < 15ml/min: contraindicado	Se Cl creat 15-50 ml/min ou baixo peso (< 60 kg): 30 mg bid; se < 15ml/min: contraindicado	Se Cl creat 15-29 ml/min ou > 80 anos e/ou baixo peso (< 60 kg) e/ou creat 1,5 mg/ dL: 2,5 mg bid se < 15ml/min: contraindicado

<sup>\*</sup> após 5 dias de terapêutica parentérica.

Não devem ser utilizados na gravidez e amamentação, disfunção renal grave e em doentes com síndrome de anticorpos antifosfolípidos.

#### • Filtros da veia cava inferior

Em doentes com TVP proximal e contraindicação absoluta para hipocoagulação, TEP recorrente mesmo sob terapêutica e na prevenção primária em doentes com alto risco de TEV; Reduz em 50% a incidência de TEP e aumenta 70% o risco de TVP.

2.9

# Edema Pulmonar Agudo

# Abordagem clínica

# Primeiro contacto médico

- Sentar o doente
- Colocação de 2 acessos endovenosos
- Colheita de sangue para análises
- e gasimetria arterial
  Monitorização contínua de oximetria,
- Monitorização continua de oximetria, pressão arterial, frequência cardíaca, ritmo cardíaco e diurese
- Oxigenoterapia para SpO<sub>2</sub>-alvo 92-96%, se DPOC 88-92%
- Ventilação não-invasiva (VNI) vs.
  - Ventilação invasiva (VI)
- Eletrocardiograma
- Radiografia torácica
  Ecocardiograma sumário
- Referenciação precoce ao Serviço de Medicina Intensiva

- Avaliação da via aérea (A)
  - Avaliação da ventilação (B)
  - Avaliação da circulação (C)
  - Avaliação da circulação (C
     Avaliação de estado de
  - consciência (D)

     Avaliação da superfície

corporal (E)





#### AVALIAÇÃO DO PERFIL HEMODINÂMICO

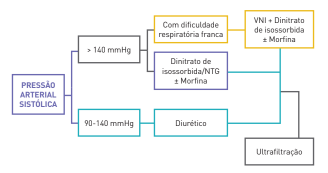
# Avaliação do perfil hemodinâmico = Classificação clínica de Forrester modificada



# Abordagem terapêutica por perfil hemodinâmico

#### Perfil B: "Quente e húmido"

Apresentação clínica mais frequente no serviço de urgência [60-80%].



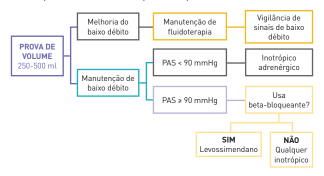
#### Perfil C: "Frio e húmido"

Corresponde a 25-35% das apresentações clínicas, tendo o pior prognóstico.



#### Perfil L: "Frio e seco"

Corresponde a 5-10% das apresentações clínicas.



## Ventilação

#### VNI

Se ausência de contraindicação, no doente polipneico, com utilização de músculos acessórios, em risco de exaustão respiratória. Iniciar no modo CPAP com EPAP 5 cmH2O e ir incrementando até máximo 12 cmH20

Caso haja insuficiência respiratória global com acidemia respiratória, iniciar no modo BiPAP com EPAP 5 cmH20 e IPAP 10 cmH20, incrementando progressivamente até se atingir o volume corrente pretendido. Ajustar consoante resposta.

Atenção ao início de VNI nos doentes com insuficiência cardíaca direita e choque cardiogénico, uma vez que pode agravar o quadro clínico.

Não atrasar a entubação orotragueal, caso haja agravamento clínico ou ausência de melhoria ao fim de 30 min. a 1 hora.

#### VMI

Se contraindicação para VNI. FR > 40 cpm. hipoxemia grave mantida com pO<sub>a</sub> < 50 mmHg ou acidemia respiratória com pH < 7.20.

#### Fármacos

- Dinitrato de isossorbida: bólus 2 mg; se necessário iniciar perfusão a 1 mg/h com titulação para PAS > 100 mmHg (diminui a pré e pós-carga; efeitos adversos hipotensão e cefaleias; contraindicado no caso de enfarte agudo do miocárdio inferior).
- Nitroglicerina (NTG): 0,5-1 mg SL (diminui a pré e pós-carga; efeitos adversos - hipotensão e cefaleias; contraindicado no caso de enfarte agudo do miocárdio inferior);
- Furosemida: bólus naïve 0,5-1 mg/kg; até 2,5 vezes o valor de ambulatório:
- Morfina: bólus 1-2 mg (redução da ansiedade e dispneia; efeitos adversos - hipotensão e depressão respiratória [antidoto - naloxona]].
- Dobutamina: início a 2,5 mcg/kg/min até 20 mcg/kg/min (pode ser necessário associar noradrenalina para manutenção de perfil tensional: nos doentes sob beta-bloqueante pode ser necessário comecar com doses mais elevadas):
- Dopamina: início a 5 mcg/kg/min até 20,5 mcg/kg/min;
- Levossimendano: início a 0,05 mcg/kg/min até 0,2 mcg/kg/min (pode ser necessário associar noradrenalina para manutenção de perfil tensional).

# Hemodiálise / Ultrafiltração

Se sobrecarga de volume refratária a terapêutica médica, sobretudo no doente com doenca renal.

# Tratar o fator precipitante

(mais frequentes são infeção e síndrome coronário agudo)

#### Identificar imediamente os seguintes:

- C Síndrome Coronário agudo
- H Emergência Hipertensiva
- A Arritmia
- M Causa Mecânica aguda
- P Tromboembolismo Pulmonar

#### Outras causas:

- Infecão:
- Insuficiência terapêutica;
- Não adesão a dieta e/ou terapêutica;
- Abuso de substâncias:
- Utilização de AINE, corticosteroides, inotrópicos negativos e cardiotóxicos:
- Doença pulmonar obstrutiva crónica aqudizada;
- Complicações cirúrgicas ou peri-operatórias;
- Aumento do drive simpático, como na cardiomiopatia de Takotsubo:
- Alterações metabólicas e/ou hormonais;
- Acidente vascular cerebral.

### Exames complementares de diagnóstico

- Análises: hemograma, função renal, ionograma, perfil hepático, proteína C reativa, troponina e NT-proBNP; consoante clínica, D-dímeros e/ou função tiroideia, entre outros:
- Eletrocardiograma: avaliação do ritmo cardíaco, exclusão de isquemia, critérios de hipertrofia ventricular ou padrões específicos de doença (por exemplo, S1Q3T3 no tromboembolismo pulmonar);
- Radiografia torácica: reforco intersticial bilateral em padrão "asa de borboleta", cefalização da vasculatura pulmonar, linhas B de Kerley, índice cardiotorácico aumentado e/ou derrame pleural;
- Ecocardiograma sumário: avaliação da função sistólica do ventrículo esquerdo e direito, alterações da cinética segmentar, identificação de patologia valvular, exclusão de derrame pericárdico e avaliação do volume intravascular através da cinética da veia cava inferior.

# Doenças Metabólicas

3.1

# Insulinoterapia em Internamento

- 1. Dieta plano nutricional individualizado por nutricionista.
- 2. Pesquisa de Glicemias: para todos os doentes no início do internamento

# HIPERGLICEMIA INTRAHOSPITALAR: > 140 mg/dl

#### Com diagnóstico prévio ou Sem diagnóstico prévio Com hiperglicemia de novo · Avaliar glicemia 4x/dia (antes das re- Avaliar glicemia 2x/dia (jejum e antes do jantar) feicões e ceia) • Suspender pesquisas se glicemia Suspender terapêutica não insulínica no alvo ao fim de 48 horas manter insulina hasal (se insulina · Reiniciar pesquisas de glicemia se pré-mistura alterar para basal e houver alteração terapêutica com ação curtal risco de hiperglicemia (ex: corti- Determinar HbA1c (se não houver recoterapial sultado nos 3 meses anteriores)

#### 3. Terapêutica

#### ANTIDIABÉTICOS NÃO INSULÍNICOS

NÃO estão recomendados em internamento.

(podem ser reintroduzidos em doentes estáveis como "ponte" para ambulatório)

#### INSULINA

Os doentes insulinotratados devem MANTER insulina basal no internamento. A insulina pré-mistura deve ser alterada para doses correspondentes de insulina basal e insulina de ação curta, pelo risco de hipoglicemia. As doses devem ser individualizadas e ajustadas consoante motivo de admissão, ingestão calórica, lesão renal, controlo metabólico, esperanca média de vida.

É recomendado por rotina o esquema insulínico basal-bólus, com administração de esquema de insulina basal + insulina prandial + bólus de correção. No entanto em doentes com risco de hipoglicemia (ex: ingestão calórica reduzida, idade avançada, múltiplas comorbilidades) é aceitável e até recomendado esquema basal-plus, com administração de insulina basal e bólus de correção.

ALVO GLICÉMICO: 140-180 mg/dl na maioria dos doentes (individualizar consoante fragilidade do doente)				
	Insulina basal Bólus de correção			
	Insulina glargina 1x/dia (+ recomendada) ou Insulina isofânica 2x/dia (2/3 de manhā + 1/3 à noite)	Glicemia obtida	N.º unidades a administrar	
Qual?		0 U	< 180 mg/dl	
		4 U	180-240 mg/dl	
		6 U	240-300 mg/dl	
	↓ 20-25% n.º unidades	8 U	300-360 mg/dl	
	diárias de ambulatório <b>ou</b>	10 U	360-420 mg/dl	
Dose	Total administrações diárias insulina rápida	12 U	> 420 mg/dl	
Diária	dia(s) anterior(es)  ou  0,2 a 0,6 UI por kg de peso/dia	correção à	endada por rotina ceia pelo risco emias matinais	
Ajuste dose	↑/↓ dose insulina basal a cada 1-2 dias consoante glicemias dos dias anteriores			

Doentes em dieta zero: ajustes de dose				
⊗ insulina prandial	↓ insulina basal na noite anterior ou na manhã do dia do jejum (30% glargina ou 50% isofânica)	medir glicemias 4/4h ou 6/6h (se necessário iniciar soro dextrosado, mas NUNCA suspender insulina basal)		

3.2

# Cetoacidose Diabética e Estado Hiperosmolar Hiperglicémico

# **Definições**

- Cetoacidose diabética (CAD): hiperglicemia (> 250 mg/dL) + acidose metabólica (pH ≤ 7.3 e/ou HCO3 < 18 mmol/L) + cetose (> 5 mEq/L);
- Estado hiperosmolar hiperglicémico (EHH): hiperglicemia (> 600 mg/dL) + osmolaridade plasmática > 320 mOsm/kg, na ausência de cetose significativa ou acidose;
- Cetoacidose euglicémica (CAE): CAD com glicemia < 250 mg/dL.</li>

# Classificação

	CAD			CIIII
	Ligeira	Moderada	Grave	SHH
Glicemia	> 250	> 250	> 250	> 600
pH	7.25 - 7.30	7.00 - 7.24	< 7.00	> 7.30
Bicarbonato (mEq/L)	15 - 18	10 – 15	< 10	> 18
Cetonemia (B-hidroxibutirato (N <0.6)	3 - 4 mmol/L	4 - 8 mmol/L	> 8 mmol/L	< 0.6 mmol/L
Osmolalidade sérica (mOsm/kg)	Variável	Variável	Variável	> 320
Anion gap	> 10	> 12	> 12	Variável
Alteração do estado de consciência	Alerta	Alerta a Confusão	Estupor / coma	Estupor / coma

# Manifestações clínicas

- Poliúria, polifagia, polidipsia, perda de peso, taquicardia, hipotensão, sinais clínicos de desidratação;
- CAD: instalação rápida (< 24h); podem estar presentes náuseas, vómitos, dor abdominal difusa, respiração rápida e profunda (Kussmaul), hálito cetónico;
- EHH: instalação progressiva em dias / semanas; síndrome confusional, sinais neurológicos focais (hemiparésia, hemianópsia), afasia, alucinações visuais, convulsões, coma;
- CAE: Clínica mais arrastada e menos específica.

# Causas / precipitantes

Infeção (+ comum)	Insulinoterapia inadequada	Incumprimento terapêutico	Diabetes inaugural
Isquemia (EAM, AVC)	Inflamação (pancreatite, colecistite aguda)	Hipertiroidismo	Imunossupres- sores (tacroli- mus, corticóide)
Antipsicóti- cos atípicos (olanzapina, clorpromazina)	Simpatico- miméticos (dopamina, dobutamina)	Betabloqueantes	Diuréticos (tiazidas, furosemida)
Antiepiléticos (fenitoína)	Intoxicação (álcool)	Gravidez	Doença hepática crónica

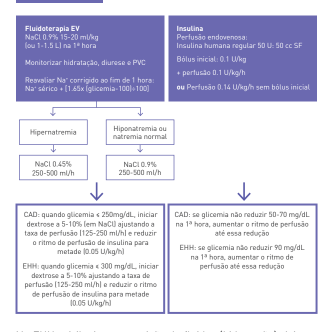
<sup>\*</sup>Na CAE pensar também em iSGLT2.

# Avaliação laboratorial

- Hemograma, glucose plasmática, HbA1c, ureia e creatinina ionograma (Na+, K+, Cl-, fósforo, magnésio, cálcio);
- Osmolaridade plasmática: 2 x [Na+ não corrigido em mEq/L] + glicemia (mq/dL) / 18 + ureia (mq/dL) / 2.8 (Normal 280-290 mOsm/kg);
- Gasimetria arterial:

- Pesquisa de corpos cetónicos no sangue (cetonémia: B-hidroxibutiratol:
- Urina II com sedimento:
- Estudo dirigido à causa da descompensação (a considerar de acordo com o contexto clínico): ECG, marcadores cardíacos, Rx tórax, hemoculturas, urocultura, PCR, amilase, lipase, pesquisa de drogas de abuso.

#### Tratamento



No EHH privilegiar a reposição de fluidos (hidratação). A insulina deverá ser introduzida desde o início apenas se cetonemia

significativa ou se não houver redução da glicemia para o alvo pretendido (250-300 mg/dL) com a fluidoterapia. Prevenção de complicações tromboembólicas com heparina baixo peso molecular se não houver contraindicação.

Na CAE a abordagem terapêutica é igual à CAD.

# Correção eletrólitos

#### Potássio

Se K<sup>+</sup> < 3.3 mEg/L: 40 mEg KCl por cada litro de soro e **prote**lar início da insulina até > 3.3 mEg/L (risco de agravar hipocaliemia e provocar disritmias). Se K<sup>+</sup> entre 3.3 e 5 mEg/L: 20-30 mEq KCl por litro de soro. Se K+ > 5 mEq/L: não administrar KCL Monitorizar hora a hora.

#### Bicarbonato

pH < 6.9 e/ou HCO<sub>3</sub> < 5: balão de 100 cc a 8.4%. Repetir se necessário até pH > 7. Monitorizar potássio.

#### Fosfato

Ponderar reposição em doentes com Insuficiência cardíaca ou respiratória, anemia grave ou se fosfato < 1 mg/dL. Adicionar 20-30 mEg de fosfato monopotássico a cada litro de soro. Monitorizar calcemia e reavaliar pelo menos a cada 4 horas

#### Magnésio

Se < 1.8 mg/dL e sintomas (disritmias, parestesias, convulsão, agitação, tremor), repor com sulfato de magnésio 2 g ev em 100 cc SF em 30 minutos. Monitorizar a cada 4 horas.

# Critérios de resolução

- CAD: glicemia < 200 mg/dL, cetonemia < 0.6 mEg/L, bicarbonato ≥ 15 mEg/L, pH >7.3, gap aniónico ≤ 12;
- EHH: osmolaridade e nível de consciência normalizados.

## Transicão da insulina

Quando resolução de CAD e EHH e doente com via oral, fazer transição de insulina EV para subcutânea. Para prevenir recorrência da CAD/EHH, iniciar insulina de longa acão pelo menos 2 horas antes da suspensão da perfusão de insulina (se possível programar antes da refeição, fazendo também análogo rápido de insulina).

Doentes que iá faziam previamente esquema de insulina podem retomar esquema e doses que faziam previamente (se adequadas). Ou poderão ser calculadas as doses de acordo com o peso Ídose diária total de insulina: 0.5-0.7 U/kg/dia) sendo que 50% da dose corresponde insulina basal e os restantes 50% a um análoao rápido de insulina dividido de forma igual pelos pré-prandiais (pequeno-almoco, almoco e jantar).

3.3

# Hipoglicemia

Definição: Episódio de nível plasmático de glicose anormalmente baixo que predisponha o indivíduo a um dano potencial. Em doentes diabéticos, definida como glicemia < 70 mg/dL. Em doentes não-diabéticos, é necessária a confirmação com a documentação da Tríade de Whipple:

• Níveis baixos de glicose no sangue (geralmente glucose < 40 mq/dL):

- Sintomas e sinais relacionados com esses níveis baixos:
- Resolução dos sinais e sintomas com a correção da glicemia.

#### Causas

A Tabela 1 resume as causas mais comuns de Hipoglicemia.

#### Tabela 1. Causas de Hipoglicemia

Medicamentosas (principalmente se associadas a sulfonilureias)

Varfarina, Salicilatos, Clorfibratos, Sulfonamidas, Pentamidina

Insulina, Etanol, Agonistas beta-adrenérgicos

Inibidores da Monoaminoxidase, Fenilbutazona, Alopurinol, Probenecid. Indometacina

Doses inadequadas de insulinoterapia

Inanição, nutrição inadequada ou jejum prolongado

Aumento da atividade física sem ingestão alimentar compensatória

Hipoglicemia pós-cirurgia metabólica (Síndrome de Dumping)

Sépsis / Doenca Crítica / Disfunção de Órgão (Fígado, Rim)

Défices Hormonais: Cortisol, Hormona de Crescimento, Glucagon

Outras Causas

Insulinoma | Tumores não célula-B

Síndrome de Hipoglicemia Pancreatogénica Não Insulinoma (NIPHS)

Hipoglicemia Autoimune

## Sinais e Sintomas

Os sinais e sintomas podem ser confundidos com sintomas neurológicos.

Sintomas autonómicos (tipicamente quando < 60 mg/dL): fome, palpitações, tremores, diaforese, palidez, parestesias, visão turva.

Sintomas neuroglicopénicos (tipicamente quando < 50 mg/dL): alterações do comportamento, confusão, lentificação psico--motora, descoordenação, dificuldade de verbalização, défices neurológicos focais, convulsões, perda de consciência, coma. morte.

Inespecíficos: irritabilidade, tonturas, cefaleias, náuseas, ansiedade. A Tabela 2 sintetiza os graus de hipoglicemia. No Nível 3 pode haver progressão para perda de consciência, convulsões, coma ou até a morte.

Tabela 2. Graus de Hipoglicemia (Classificação da <i>American Diabetes Association</i> )			
Nível 1	Nível 2	Nível 3	
Entre 54 e 70 mg/dL	Abaixo dos 54 mg/dL (Limiar para início dos sintomas neuroglicopénicos)	Estado mental ou físico com necessidade de terceiros para tratamento da hipoglicemia	

Complicações da Hipoglicemia: Aumento da mortalidade, cardiopatia, prolongamento QTc, arritmias, status pró-coagulante, libertação de citoquinas inflamatórias, disfunção endotelial.

## Tratamento

A Figura 1 esquematiza a abordagem aguda da Hipoglicemia.

#### Sulfonilureias

Nos casos de intoxicação por sulfonilureias (SU) deve ser efetuado carvão ativado logo nas primeiras duas horas após a ingestão. Deve ser administrado igualmente octeótrido EV (50 μg bólus seguida de uma dose de 25 μg/h), dado pelo menos durante um período de 12 horas. Especial atenção e maiores períodos de vigilância para as sulfonilureias com maior semi-vida (ex: Glibenclamida, Glimepirida).

#### Insulinoterapia

• Insulinas de ação rápida:

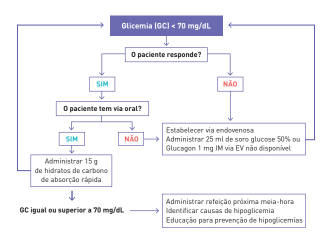
Deve ser realizada correção da hipoglicemia de acordo com o protocolo descrito na figura 1.

Deve ser ponderada a redução de dose da insulina rápida.

• Insulinas de ação lenta:

Deve ser realizada correção da hipoglicemia de acordo com o protocolo descrito na figura 1.

Dado o tempo de ação mais prolongado da insulina, sugere-se vigilância mais prolongada dada a possível recorrência da hipoglicemia. Deve ser ponderada a redução da dose da insulina.



Avaliar, Monitorizar e avaliar GC em 15 minutos

Figura 1. Abordagem à Hipoglicemia.

3.4

# Alterações Iónicas

# 1. Hiponatremia (Na+ < 135 mmol/L)

## Etiologia

	ETIOLOGIA			
	Osmolalidade sérica normal (280-295 mOsm/kg)	Hiperproteinemia;     Hiperlipidemia.		
Pseudo hiponatremia	Osmolalidade sérica aumentada (>295 mOsm/kg)	<ul> <li>Hiperglicemia;</li> <li>Aumento de osmóis não medidos (manitol, sorbitol, glicerol);</li> <li>Agentes de radiocontraste.</li> </ul>		
	Osmolalidade urinária <100 mOsm/kg	Polidipsia psicogénica		
Osmolalidade sérica diminuída (<280 mOsm/kg)	Hipovolémica	Nat urinário < 10 mEq/L (Perda extrarrenal de sal): Desidratação, Diarreia, Vómitos; Nat urinário > 20 mEq/L (Perda renal de sal): Diuréticos, IECA's', Nefropatias, Défice de Mineralocorticóides, Cerebral Salt Wasting.		
	Euvolémica	SIADH²; Hiponatremia pós-operatória; Hipotiroidismo; Potomania da cerveja; Reação idiossincrática (Tiazidas, IECA's¹, AINE's³,); Défice de corticotropina.		
	Hipervolémica	Estados edematosos; Insuficiência cardíaca; Doença hepática crónica; Síndrome nefrótico; Doença renal crónica avançada.		

- 1. IECA's: Inibidores da enzima conversora da angiotensiva.
- 2. SIADH: Síndrome de secreção inadequada de hormona antidiurética.
- 3. AINE's: Anti-inflamatórios não esteróides.

#### Manifestações Clínicas

Sinais e Sintomas de Hiponatremia			
Leve	Moderada	Grave	
125-135 mEq/L	120 – 125 mEq/L	< 120 mEq/L	
Anorexia, apatia, fadiga, náuseas, letargia, cãibras	Agitação, desorientação, cefaleias	Convulsões, coma, arreflexia, respiração Cheyne-Stokes, incontinência, morte	

 Procurar sinais de hipovolemia (hipotensão, taquicardia, pele e mucosas desidratadas) e de hipervolemia (edema, aumento da pressão venosa jugular, fervores à auscultação pulmonar e presença de S3 na cardíaca) para ajudar na investigação.

#### Diagnóstico

- 1. Realização da história clínica:
- 2. Avaliação da volemia clinicamente;
- 3. Avaliação laboratorial:
  - Sangue: osmolalidade, ionograma, glucose, ureia, ácido úrico:
    - Pedir também proteínas totais e avaliação lipídica para excluir pseudohiponatremia;
  - Urina: osmolalidade e ionograma;
    - Na\* urinário < 10 mEq/L pode ser visto na hipo ou hipervolemia (insuficiência cardíaca congestiva, cirrose):
    - <u>Na\* urinário > 20 mEq/L</u> é sugestivo de euvolemia ou administração de diurético prévia;

SIADH: Hiponatremia, osmolalidade < 280 mOsm/kg, Na<sup>+</sup> urinário > 20 mmol/L, ausência de doenca cardíaca, renal e hepática, assim como sem alteracões tiroideias ou supra-renais.

- Envolve o tratamento da causa subjacente e a reposição da natremia:
- A forma de reposição depende da causa:
  - Hipovolemia: repor a volemia com soro isotónico (assintomáticos) ou hipertónico;
  - Euvolemia: pode responder apenas à restrição de água. Se necessário pode ser usada furosemida; considerar o uso de antagonistas de V2 (vaptanos);
  - Hipervolemia: restricão de ingestão de água (ingesta < diuresel e sódio e furosemida:
- O ritmo da correção é definido pelos sintomas do doente:
  - Assintomático: Não deve ser superior a 8-10 mmol/L/24h;
  - Sintomático: 1,5-2 mmol/L/h nas primeiras 3-4h (mantendo o objetivo de correção <10 mmol/L/24h).
- A quantidade de soro isotónico ou hipertónico é quiada pelo défice de Nate
  - Défice de Na<sup>+</sup> = quantidade total de H20 x ([Na<sup>+</sup> deseiada -[Na<sup>+</sup>] do doente)
  - Taxa de perfusão = Défice de Na<sup>+</sup> / [Na<sup>+</sup> do soro utilizado] / 24h (em ml/h)

#### Em que:

Quantidade total de H20 = 50% peso se mulher ou 60% se homem Soro hipertónico= 514 mmol/L Soro isotónico= 154 mmol/L 1 ampola 20 ml (20%)= 68 mmol/L 1L soro isotónico com 2 ampolas = 290 mmol/L

(Exemplo: Mulher com 70 kg e Na+ 124 mmol/L, soro hipertónico.

Défice Na+= 70 x 0.5 x [130 - 124] = 210 mmol/L

Taxa de Perfusão = 210 / (514/1000) /24 = 17 ml/h

#### Complicações

• Risco de desmielinização osmótica se a correção for excessiva, com: disartria, disfagia, paraparésia, letargia, coma.

#### Quando Internar?

• Se doente sintomático, necessitando de reposição imediata e de estudo etiológico.

## 2. Hipernatremia (Na+ > 145 mmol/L)

#### Etiologia

ETIOLOGIA		
Ingestão diminuída		Hipodipsia primária;
	Não renal	<ul> <li>Gastrointestinais: vómitos, diarreia, laxantes osmóticos;</li> <li>Respiratórias: ventilação invasiva;</li> <li>Cutâneas: queimaduras, exercício, febre, exposição ao calor.</li> </ul>
Perda de água	Renal	<ul> <li>Diurese osmótica: hiperglicemia (glucosúria), manitol, hiperuremia;</li> <li>Diurese não osmótica: diabetes insípida neurogénica (destruição neurohipófise por neoplasia, trauma, neurocirurgia, AVC, infeção);</li> <li>Diabetes insípida nefrogénica (resistência à ação da vasopressina);</li> <li>latrogénica (uso de diuréticos).</li> </ul>
Ganho de sódio	<ul> <li>Soros salinos hipertónicos, bicarbonato de sódio, ingestão de NaCl;</li> <li>Síndrome de Cushing;</li> <li>Hiperaldosteronismo primário.</li> </ul>	
Entrada nas células	Rabdomiólise, crise convulsiva.	

#### Manifestações Clínicas

- Dependem do grau de natremia;
- Alteração do estado de consciência (mais comum) que varia desde letargia até ao coma profundo:
- Hipotensão ortostática e oligúria são sinais comuns;
- Em casos mais graves pode ocorrer hemorragia parenguimatosa ou subaracnoideia ou hematoma subdural (por súbita contração das células cerebrais).

#### Diagnóstico

- 1. Realização da história clínica:
- 2. Avaliação da volemia clinicamente:
- 3. Avaliação laboratorial:
  - Sangue: osmolalidade, ionograma e glucose;
  - Urina: osmolalidade e ionograma;
  - Osmolalidade urinária baixa (< 250 mOsm/kg) é característica de Diabetes Insipidus;
  - Osmolalidade urinária alta (> 400 mOsm/kg) poderá ocorrer por perdas não renais (sudorese, gastrointestinal) ou por perdas renais (hiperglicemia grave, uso de diuréticos ou de manitol)

#### Tratamento

- Tratamento da etiologia subjacente;
- O ritmo de correção deve ser proporcional à instalação da hipernatremia (0.5-1 mmol/hora, máximo de 10 mmol em 24 horasl
- Avaliar via oral para hidratação, ponderar colocação de sonda nasogástrica em hidratação contínua;
- Correção da osmolalidade e natremia:
  - Hipovolemia: corrigir primeiro a hipovolemia com soro isotónico (0.9%). Posteriormente corrigir a natremia com soro hipotónico (0,45%), soro dextrosado 5% ou ingestão de água;

- Euvolemia: Ingestão de água ou soro dextrosado 5%;
- Hipervolemia: Ingestão de água ou soro dextrosado a 5%, juntamente com furosemida (1 mg/kg).

Na hipernatremia crónica, o volume de áqua a repor = Quantidade total de H20 x ([Na+] - 140)

Soro hipotónico = 77 mmol/L

Soro dextrosado 5% = 0 mmol/L

#### Complicações

 A correção excessivamente rápida da hipernatremia pode resultar em edema cerebral.

#### Quando Internar?

• Se hipernatremia sintomática ou se comorbilidades ou patologia aguda concomitantes (principalmente se contribuírem para a hipernatremia).

## 3. Hipocaliemia (K+<3.5 mmol/L)

#### Etiologia

ETIOLOGIA		
Redistribuição celular (entrada para as células)	<ul> <li>Insulina;</li> <li>Aumento da atividade β2-adrenergica: após enfarte do miocárdio, traumatismo cranioencefálico, fármacos (Agonistas β2-adrenérgicos e antagonistas α-adrenérgicos);</li> <li>Estimulação distal da Na*/K*ATPase: teofilina, cafeína;</li> <li>Estado anabólico;</li> <li>Alcalose;</li> <li>Administração de vitamina B12 ou ácido fólico;</li> <li>Nutrição parentérica total;</li> <li>Fator de estimulação de colónias de granulócitos macrófagos;</li> <li>Outras: Pseudo-hipocaliemia (Leucemias), hipotermia, toxicidade do bário, paralisia periódica hipocaliémica.</li> </ul>	

Perdas Aumentadas	Renais	<ul> <li>Fármacos: diuréticos, derivados da penicilinas, anfotericina, aminoglucosídeos, foscarnet, cisplatina, ifosfamida;</li> <li>Excesso de mineralocorticóides: hiperaldosteronismo primário ou secundário;</li> <li>Diurese osmótica; hipomagnesémia;</li> <li>Aporte distal de aniões não absorvíveis: inalação de cola, cetoacidose diabética.</li> </ul>
	Não Renais	<ul> <li>Diarreia, vómitos, aspiração nasogástrica;</li> <li>Sudorese;</li> <li>Pós-diálise.</li> </ul>
Diminuição do aporte diário de potássio		

#### Manifestações Clínicas

- Hipocaliemia leve (até 2.5 mmol/L): fraqueza muscular, fadiga, cãimbras, mialgias, obstipação ou íleus paralítico;
- Hipocaliemia grave (< 2.5 mmol/L): paralisia, hiporreflexia, hipercapnia, tetania e rabdomiólise.

#### Diagnóstico

- 1. História clínica:
- 2. Exame Objetivo;
- 3. Avaliação laboratorial:
  - Sangue: gasimetria, osmolalidade, ionograma, com magnésio, e glucose;
  - Urina: osmolalidade e ionograma;
    - K+ urinário < 20 mmol/L: causa extra renal;
    - K<sup>+</sup> urinário > 40 mmol/L: causa renal (avaliar renina aldosteronal
  - Alterações no ECG: aplanamento e/ou alargamento das ondas T, ondas U proeminentes, extrassistolia, infradesnivelamento de ST e prolongamento do QT. Aumenta a predisposição à toxicidade por digoxina!

- Tratamento da etiologia subjacente;
- Hipocaliemia ligeira ou moderada: Cloreto de Potássio 600 mg de 12 em 12 horas, via oral.
- Hipocaliemia grave ou sintomática:
  - Veia periférica: até 40 mmol/h em ritmo até 10 mmol/h (não ultrapassar os 60 mmol/h por risco de flebite).
  - Veia central: até 10-20 mmol/h, sob monitorização cardíaca.
- Tratar sempre hipomagnesémia se concomitante (doente com hipomagnesémia são refratários à reposição de potássiol.

#### Quando Internar?

• Se hipocaliemia grave ou sintomática, especialmente se existirem manifestações cardíacas que requeiram monitorização.

#### 4. Hipercaliemia (K+ > 5.0 mmol/L)

Leve: 5.5-6.5 mmol/L; Grave: > 6.5 mmol/L

#### Etiologia

ETIOLOGIA		
Pseudo- hipercaliemia	Hemólise pós-colheita, trombocitose, leucocitose, eritrocitose.	
Aporte excessivo	Nutricional, iatrogénico.	
Redistribuição celular (saída das células)	<ul> <li>Hiperosmolaridade sérica;</li> <li>Meios de contraste radiológico, mannitol;</li> <li>Glicose hipertónica;</li> <li>Fármacos: Digoxina, β-bloqueantes;</li> <li>Acidose;</li> <li>Isquemia tecidular;</li> <li>Rabdomiólise;</li> <li>Síndrome da lise tumoral (ou outros quadros de hemólise).</li> </ul>	

Excreção inadequada	

- Doença renal crónica, lesão renal aguda oligúrica;
- Inibicão do eixo renina-aniotensina-aldosterona: IECAs, ARA-II, espironolactona, eplerenona, amilorida, triante-reno, trimetoprim;
- Diminuição do aporte distal (Insuficiência cardíaca, depleção de volume):
- Hipoaldosteronismo primário;
- · Hipoaldosteronismo hiporreninémico: Diabetes, inibidores da COX-2, ciclosporina, tacrolimus, D. tubulointersticiais (LES, anemia falciforme, uropatia obstrutiva);
- Insuficiência suprarrenal (autoimune, infeciosa, infiltrativa) associada a fármacos, hemorragia ou enfarte suprarrenal).

#### Manifestações Clínicas

- Até 6 mmol/L: habitualmente assintomático:
- 6-7 mmol/L: fadiga, parestesias, bradicardia sinusal;
- > 7 mmol/L: paralisia, insuficiência respiratória e arritmias potencialmente fatais.

#### Diagnóstico

- 1. História clínica:
- 2. Exame Objetivo;
- 3. Avaliação laboratorial:
  - Sangue: gasimetria, osmolalidade, ionograma e glucose;
  - Urina: osmolalidade e ionograma;
  - Importante excluir causas de pseudohipercaliemia;
  - Alterações no ECG: são pouco específicas: ondas T apiculadas, prolongamento do PR, ausência de ondas P, alargamento progressivo do complexo QRS até formar complexos bifásicos QRS-T, fibrilhação ventricular e assistolia.

#### Tratamento

• Avaliar necessidade de tratamento de emergência (hipercaliemia grave e/ou alterações eletrocardiográficas).

- Tratamento da etiologia subjacente.
- Na hipercaliemia crónica ou leve (< 6 mmol/L) usar furo-</li> semida (1 mg/kg) ou resina permutadora de iões. Se hipercaliemia crónica com hipotensão ortostática, deve realizar fludrocortisona, admitindo défice de mineralocorticóides:
- Objetivos da terapêutica da hipercaliemia aguda:
- 1. Bloquear efeitos cardíacos: Gluconato de cálcio 10% (10 ml FV em 2-5 min).

#### 2. Promover a redistribuição do potássio para dentro das células:

- Insulina de ação rápida (10U) em glicose hipertónica (500 ml ou 250 ml dextrose 10% ou em 2-3 fórmulas de glicose hipertónica, de acordo com a volemia e a glicemia do doente);
- Salbutamol, 5 mg em aerossol ou 4 puffs (dependendo da frequência cardíaca do doente);
- Bicarbonato de sódio (50 mmol EV em 5min) se existir acidemia, com cuidado em doentes com hipervolemia.

#### 3. Remover o potássio do organismo:

- Resina permutadora de iões (15-30 g em 50-100 ml de lactulose, oral ou em enema de retenção);
- Furosemida 1 mg/kg EV, se diurese mantida;
- Fluidos EV em doentes hipovolémicos:
- Hemodiálise urgente se doente anúrico/oligúrico, em sobrecarga de volume, rabdomiólise massiva ou hipercaliemia resistente às medidas instituídas.

#### Quando Internar?

- Hipercaliemia grave (> 6.5 mmol/L);
- Qualquer grau de hipercaliemia, se associada a alterações no FCG.
- Hipercaliemia com comorbilidades concomitantes.

## 5. Hipofosfatemia (Fosfato sérico < 2.5 mg/dL)

#### Etiologia

	ETIOLOGIA
Diminuição do aporte ou absorção	<ul> <li>Inanição;</li> <li>Nutrição parentérica com conteúdo inadequado de fosfato;</li> <li>Síndromes de má absorção intestinal (esteatorreia);</li> <li>Défice de vitamina D.</li> </ul>
Aumento das perdas	<ul> <li>Fármacos fosfatúricos: corticóides, broncodilatadores, teofilina, diuréticos, tenofovir, ferro IV, acetazolamida;</li> <li>Hiperparatiroidismo (primário ou secundário);</li> <li>Hipertiroidismo;</li> <li>Diabetes mellitus descompensada;</li> <li>Defeitos tubulares com aumento de fosfatúria (congénitos, induzidos por gamapatia monoclonal, metais pesados).</li> </ul>
Redistribuição celular	<ul> <li>Soros glucosados;</li> <li>Fármacos: estrogénios, anticoncetivos orais, 8-adrenérgicos, derivados das xantinas;</li> <li>Hungry bone syndrome;</li> <li>Intoxicação por salicilatos;</li> <li>Alcalose respiratória aguda.</li> </ul>
Distúrbios eletrolíticos	Hipercalcemia, hipomagnesemia, alcalose metabólica.

## Manifestações Clínicas

- Na hipofosfatemia grave e aguda (< 1 mg/dL):</li>
  - Neurológicas: parestesias, disartria, confusão, alucinações, paralisia, estupor e coma;
  - Musculares: Fragueza muscular, rabdomiólise, disfunção diafragmática e insuficiência respiratória:
  - Cardíacas: arritmias e insuficiência cardíaca:
  - Hematológicas: hemólise aguda, disfunção plaguetária com hemorragia e aumento de infeções gram negativas (por alterações na quimiotaxia).
- Se hipofosfatemia crónica: anorexia, mialgias e fraturas.

#### Diagnóstico

- 1. História clínica;
- 2. Exame Objetivo;
- 3. Avaliação laboratorial:
  - Sangue: osmolalidade, ionograma com cálcio ionizado, glucose, PTH, PTHrP;
  - Urina: osmolalidade e ionograma;

Anemia hemolítica autoimune e Rabdomiólise podem coexistir com hipofosfatemia; Síndrome de Fanconi: uricosúria, aminoacidúria, glicosúria normoglicémica, fosfatúria e acidose metabólica com anion gap normal.

#### Tratamento

- Tratamento da etiologia subjacente;
- · Hidratação:
- Reposição de Fosfato:
  - Aguda leve a moderada (1-2.5 mg/dL) não é necessária reposição;
  - Aguda grave (< 1 mg/dL) Fosfato monopotássico (0,08-0,16 mmol/kg em 500 ml de soro fisiológico 0.45% durante 6H, 1 ampola = 10 mmol de fosfato + 10 mmol de potássio) ou fosfato sódico (1,3 mmol/mmol fosfato na mesma diluicão);</li>
  - Crónica Fosfato oral (0,5-1,0 g até 3x/dia);
  - Contraindicações para reposição de fosfato: hipoparatiroidismo avançado, doença renal crónica, necrose tecidular e hipercalcemia;
  - Vigiar cálcio ionizado e potássio, pressão arterial e função renal!
  - Parar suplementação se > 2 mg/dL.

#### Quando Internar?

 Doentes com hipofosfatemia grave ou refratária que necessitem de reposição endovenosa.

## 6. Hiperfosfatemia (Fosfato sérico > 4.5 mg/dL)

#### Etiologia

ETIOLOGIA		
Aumento do aporte	Exógeno:  • Hipervitaminose D;  • Laxantes ou enemas com fosfato;  • Suplementos de fosfato.  Endógeno:  • Rabdomiólise;  • Lise celular (associada a quimioterapia);  • Acidose metabólica ou respiratória.	
Diminuição da excreção renal	<ul> <li>Lesão renal aguda;</li> <li>Doença renal crónica;</li> <li>Hipoparatiroidismo e pseudohipoparatiroidismo;</li> <li>Acromegalia;</li> <li>Bifosfonato.</li> </ul>	
Pseudohiperfosfatemia	<ul> <li>Mieloma múltiplo;</li> <li>Hiperbilirrubinémia;</li> <li>Hipertrigliceridémia;</li> <li>Hemólise <i>in vitro</i>;</li> <li>Fármacos: anfotericina B, heparina.</li> </ul>	
Shift celular	Cetoacidose e acidose lática.	

#### Manifestações Clínicas

• Os sinais e sintomas são os atribuíveis à hipocalcemia aguda (vide "manifestações clínicas" da hipocalcemia), calcificação metastática dos tecidos moles (vasos córnea, pele, rim, tecido periarticular) e clínica da doenca de base.

#### Diagnóstico

- 1. História clínica:
- 2. Exame Objetivo:
- 3. Avaliação laboratorial:
  - Sangue: osmolalidade, ionograma com cálcio ionizado, glucose, PTH, PTHrP;

- Urina: osmolalidade e ionograma;
- Alterações sugestivas de uma doença de base.

- Tratamento da etiologia subjacente;
- Hidratação;
- Reduzir ou eliminar fontes exógenas de fosfato (nutrição parentérica ou fármacos):
- Podem ser usados ligantes do fosfato (mais usado é o carbonato de cálcio 0.5-1 g até 3x/dia).
- Se função renal normal, pode demorar 6 a 12 horas a excretar.
- Terapêutica crónica: restrição do fósforo da dieta, quelantes do fosfato e diálise.

#### Quando internar?

- Doentes com hiperfosfatemia grave que necessitem de diálise:
- Doentes com outras comorbilidades, como insuficiência renal ou síndrome de lise tumoral.

## 7. Hipomagnesemia (Magnésio sérico < 1.8 mg/dL)

#### Etiologia

ETIOLOGIA		
Aporte ou absorção diminuída	<ul> <li>Má absorção, diarreia crónica, abuso de laxantes;</li> <li>Desnutrição;</li> <li>Alcoolismo;</li> <li>Inibidores da bomba de protões;</li> <li>Nutrição parentérica total com conteúdo inadequado de Mg2*.</li> </ul>	

Perda renal aumentada	<ul> <li>Diuréticos (ansa, tiazídicos);</li> <li>Hiperaldosteronismo, Síndrome de Gitelman;</li> <li>Hiperparatiroidismo, hipertiroidismo;</li> <li>Hipercalcemia;</li> <li>Expansão de volume;</li> <li>Doenças tubulointersticiais;</li> <li>Transplante renal;</li> <li>Fármacos: aminoglicosídeos, cetuximab, cisplatina, pentamidina, anfotericina B.</li> </ul>
Outras	<ul> <li>Diabetes mellitus;</li> <li>Pós paratiroidectomia (hungry bone syndrome);</li> <li>Alcalose respiratória;</li> <li>Gravidez;</li> <li>Pancreatite aguda.</li> </ul>

## Manifestações Clínicas

- Os sinais e sintomas são semelhantes aos da hipocaliemia e hipocalcemia com fragueza e cãimbras musculares;
- Hiperirritabilidade neuromuscular pode manifestar-se como tremores, nistagmo, hiperreflexia, tetania;
- A nível cardiovascular: hipertensão, taquicardia e arritmias ventriculares, nomeadamente Torsade des pointes.

#### Diagnóstico

- 1. História clínica:
- 2. Exame Objetivo;
- 3. Avaliação laboratorial:
  - · Sangue: osmolalidade, ionograma com cálcio ionizado, glucose, PTH, PTHrP
    - Hipocalcemia e hipocaliemia normalmente estão presentes
    - Secreção de PTH normalmente suprimida
  - Urina: osmolalidade e ionograma
    - Mg urinário > 10-30 mg/dia indica perda renal aumentada.

- ECG com prolongamento do PR e QT, aplanamento ou inversão da T, infradesnivelamento de ST e prolongamento do QRS.
- Alterações sugestivas de uma doença de base.

- Tratamento da etiologia subjacente;
- Hipomagnesemia crónica: Aspartato de magnésio (1229.6) mg, 1x/dia)
- Hipomagnesemia aguda sintomática: Sulfato de magnésio EV (1-2 q durante 5-60 minutos diluído em dextrose 5% ou cloreto de sódio 0.9%):
- Hipomagnesemia grave mas non-lifethreatning: Sulfato de magnésio EV (1-2 g durante 3-6 horas);
- O sulfato de magnésio também pode ser administrado via IM com 200-800 mg/dia divididos em 4 administrações;
- Se torsade de pointes: Sulfato de magnésio EV (1-2 g durante 15 minutos diluído em 10 ml dextrose 5%):
- Se doenca renal crónica: repor magnésio de forma cautelosa, para evitar hipermagnesemia. Aconselhável uso de doses reduzidas e monitorização frequente.

#### Quando internar?

· Hipomagnesemia grave, sintomática, associada a hipocaliemia.

## 8. Hipermagnesemia (Mg2+ > 3 mg/dL)

#### Etiologia

ETIOLOGIA		
Aumento do aporte	<ul> <li>Nutrição parentérica;</li> <li>Laxantes;</li> <li>Antiácidos contendo Mg2*.</li> </ul>	
Diminuição da excreção renal	<ul><li>Doença renal crónica;</li><li>Lesão renal aguda;</li><li>Insuficiência suprarenal.</li></ul>	
Redistribuição celular	Choque, sépsis, destruição celular (rábdomiólise, síndrome da lise tumoral);     Queimaduras graves.	

#### Manifestações Clínicas

- Fragueza, cãimbras musculares, hiporreflexia com confusão mental:
- Outros: Retenção urinária, ileus, hipotensão, paragem cardio-respiratória.

#### Diagnóstico

- 1. História clínica:
- 2. Exame Objetivo:
- 3. Avaliação laboratorial:
  - Sangue: osmolalidade, ionograma com cálcio ionizado, glucose, ureia, creatinina;
  - Urina: osmolalidade e ionograma;
  - ECG com prolongamento do PR e QT, aplanamento ou inversão da T, infradesnivelamento de ST e prolongamento do QRS.
  - Infradesnivelamento de ST e prolongamento do QRS.
  - Alterações sugestivas de uma doença de base.

- Tratamento da etiologia subjacente.
- Cloreto de Cálcio: EV com 500 mg a ritmo de 100 mg/min.
- Hemodiálise e diálise peritoneal podem ser necessárias (principalmente se doença renal crónica).

#### Quando internar?

• Hipermagnesemia grave e/ou sintomática.

## 9. Hipocalcemia (Ca<sup>2+</sup> < 8.9 mg/dL)

#### Etiologia

ETIOLOGIA		
Aporte reduzido ou diminuição da absorção	<ul><li>Síndromes de má-absorção;</li><li>Défice de vitamina D.</li></ul>	
Perda excessiva	Alcoolismo;     Doença renal crónica;     Terapêutica diurética.	
Doenças Endócrinas	<ul> <li>Hipoparatiroidismo;</li> <li>Pós paratiroidectomia (Hungry bone syndrome)</li> <li>Pseudohipoparatiroidismo;</li> <li>Carcinoma medular da tiróide com secreção aumentada de calcitonina;</li> <li>Hipocalcemia familiar.</li> </ul>	
Doenças Associadas	<ul><li>Pancreatite;</li><li>Rabdomiólise;</li><li>Choque sético;</li></ul>	
Outras	<ul> <li>Hipoalbuminemia;</li> <li>Hiperfosfatemia;</li> <li>Aminoglicosideos, plicamicina, diuréticos de ansa e foscarnet.</li> </ul>	

#### Manifestações Clínicas

- Neuromusculares: cãimbras, letargia, tetania, laringospasmo (com a presenca de estridor), convulsões, parestesias:
- · Sinais no exame objetivo: Chvostek (contração dos músculos faciais ao percutir o nervo facial) e **Trosseau** (espasmo do carpo com a oclusão da artéria braquial pela bracadeira do esfigmomanómetro durante 3 minutos).
- Se hipocalcemia crónica pode observar-se calcificação dos gânglios da base.

#### Diagnóstico

- 1. História clínica:
- 2. Exame Objetivo:
- 3. Avaliação laboratorial:
- Sangue: osmolalidade, ionograma com cálcio ionizado, fosfato, glucose, ureia, creatinina;
- Urina: osmolalidade e ionograma;
- ECG com prolongamento do QT e maior predisposição a arritmias ventriculares.

O fosfato está tipicamente aumentado no hipoparatiroidismo e na doença renal crónica avancada, ao invés de na doenca renal crónica inicial ou na deficiência de vitamina D, em que se encontra suprimido;

#### Tratamento

- Tratamento da etiologia subjacente;
- Hipocalcemia leve e assintomática:
  - Cálcio oral (1-2 g) e suplementação com vitamina D.
  - A hipocalcemia associada à hipoalbuminemia não necessita de suplementação;
  - Se houver hipomagnesemia, este ião deve ser reposto em primeiro lugar, o que, normalmente, corrigirá os níveis de cálcio.

- Hipocalcemia grave e sintomática:
  - Gluconato de cálcio EV (6-8 ampolas de 10 ml em 1 L em dextrose 5%, a perfundir por 4-6 horas, com monitorização frequente, para atingir níveis de 7-8.5 mg/dL.

#### Quando internar?

• Doentes com hipocalcemia sintomática (tetania, arritmias, convulsões) que necessitem de terapêutica imediata.

## 10. Hipercalcemia (Ca2+ > 10.1 mg/dL)

#### Etiologia

ETIOLOGIA		
Síntese excessiva de PTH	<ul> <li>Hiperparatiroidismo primário;</li> <li>Hiperparatiroidismo terciário;</li> <li>Secreção ectópica de PTH (muito rara);</li> <li>Mutações inativadoras do CaSR (Hipercalcemia hipocalciúrica familiar).</li> </ul>	
Hipercalcemia paraneoplásica	<ul> <li>Produção excessiva de PTHrP (neoplasias sólidas);</li> <li>Metástases osteolíticas (neoplasia da mama, mieloma).</li> </ul>	
Síntese excessiva de 1,25 (OH)2D	<ul> <li>Doenças granulomatosas (Sarcoidose, tuberculose silicose);</li> <li>Linfomas;</li> <li>Intoxicação por vitamina D.</li> </ul>	
Aumento primário da reabsorção óssea	<ul><li>Hipertiroidismo;</li><li>Imobilização;</li><li>Doença de Paget.</li></ul>	
Aporte excessivo de cálcio	<ul><li>Síndrome leite-alcali;</li><li>Nutrição parentérica total.</li></ul>	
Outras	<ul> <li>Feocromocitoma;</li> <li>Insuficiência suprarenal;</li> <li>VIPoma;</li> <li>Fármacos (lítio, tiazídicos, vitamina A, antiestrogénicos).</li> </ul>	

#### Manifestações Clínicas

- Hipercalcemia leve (<12 mg/dL) normalmente é assintomá-</li> tica.
- Gravidade dos sintomas depende do tempo de instalação (quanto mais agudo mais grave).
- Obstipação, náuseas, vómitos, anorexia, cólica renal, hematúria, poliúria (se hipercalciúrica).
- Manifestações neurológicas podem ocorrer, como fragueza muscular, letargia, estupor e até coma.

#### Diagnóstico

- 1. História clínica:
- 2. Exame Objetivo;
- 3. Avaliação laboratorial:
  - · Sangue: osmolalidade, ionograma com cálcio ionizado, fosfato, glucose, ureia, creatinina; PTH, PTHrp;
  - Urina: osmolalidade e ionograma;
  - Rx tórax poderá evidenciar doença granulomatosa ou lesões neoplásicas:
  - ECG: intervalo QT curto:

Um rácio Cloreto / Fosfato sanguíneos superior a 33:1 sugere hiperparatiroidismo primário.

Diminuição do cloro com aumento de bicarbonato, assim como aumento da ureia e creatinina, sugerem síndrome leite-alcali.

Hipercalcemia grave (> 15 mg/dL) ocorre geralmente em neoplasias.

Os níveis de PTH e PTHrp podem distinguir entre hiperparatiroidismo (PTH aumentada) ou neoplasia (PTH suprimida e PTHrp aumentada).

A poliúria (que ocorre apenas na hipercalcemia hipercalciúrica induzida pela diabetes insipidus nefrogénica) leva a depleção de volume e lesão renal aguda.

• Tratamento da etiologia subjacente;

#### Aumentar a excreção renal de cálcio:

- Hidratação agressiva: Cloreto de Sódio (0.45% ou 0.9%) 250-500 ml/hora (se função cardíaca e renal normal)
- Aumentar a calciúria: Furosemida 40-80 mg a cada 2h.

#### Inibição da reabsorção óssea de cálcio:

- Ácido Zolendrónico: 4 mg/30 min EV.
- Pamidronato: 60-90 mg/ 2-4horas EV
- Etidronato: 7.5 mg/kg/dia 3-7 dias
- Na hipercalcemia mediada pela vitamina D, a terapêutica com glicocorticóides diminui a sua síntese:
  - Hidrocortisona 100-300 mg/dia EV.
  - Prednisolona 40-60 mg/dia oral, 3-7 dias.
- Bifosfonatos são o tratamento de escolha no caso de neoplasia (apesar de terem um efeito terapêutico tardio, o que pode ser melhorado com a administração de calcitonina). No caso da hipercalcemia ser refratária aos bifosfonatos, o Denosumab pode ser uma opção.
- Diuréticos tiazídicos podem piorar a hipercalcemia.
- Hemodiálise pode ser necessária.

#### Quando internar?

- Doentes com hipercalcemia sintomática e/ou grave que requeiram tratamento imediato;
- Hipercalcemia inexplicada com doença renal crónica ou suspeita de neoplasia.

#### 3.5

## Distúrbios Ácido-base

#### Definicões / valores de referência

рН	7.35 - 7.45
pCO <sub>2</sub>	35 - 45 (40)
[HCO <sub>3</sub> -]	22 - 26 (24) mmol/L
Gap aniónico [Na]-([HCO <sub>3</sub> ]+[Cl])	8 - 12
[Na <sup>+</sup> ]	135 - 145 mmol/L
[K+]	3.5 - 4.5 mmol/L
[Ct <sup>-</sup> ]	95 - 105 mmol/L
[Ca <sup>2+</sup> ]	1.1 - 1.25 mmol/L (2.2-2.5 mEq/L)

Acidemia: pH < 7,35 Alcalemia: pH > 7,45

## Mecanismo fisiopatológico:

- Acidose é o processo de descida do pH. Pode resultar da queda do HCO<sub>2</sub>- e/ou do aumento do PaCO<sub>2</sub>.
- Alcalose é o processo de aumento do pH. Pode resultar do aumento do HCO, e/ou da queda do PaCO,.

Podem ser causadas por adição de ácidos ou bases exógenos respetivamente.

# **História clínica** (antecipar as alterações ácido-base com base na história clínica)

Causas mais frequentes			
Acidose metabólica	Gap aniónico normal	Perda de HCO₃:  • Diarreia, fístula intestinal, acidose tubular renal tipo II  ↓ da formação de HCO₃'/defeito na secreção de H':  • Insuficiência renal, acidose tubular tipos I e IV.  Acidose dilucional/hiperclorémica (expansão rápida da volemia com fluidos contendo cloreto)	
anić	Gap aniónico elevado	valências ácidas endógenas:     doença renal terminal, acidose lática, cetoacidose (diabética ou etanólica), rabdomiólise massiva     ou exógenas:     salicilatos, metanol, etilenoglicol	
Acidose respi- ratória	Hipoventilação de causa:  • <u>Central</u> - drogas (morfina, sedativos), AVC, infeção  • <u>Respiratória</u> - obstrução via aérea, DPOC, ARDS, pneumonia  • <u>Neuromuscular</u> - poliomielite, miastenia, cifoescoliose  • <u>Por obesidade</u>		
Alcalose metabólica	Ganho de HCO <sub>3</sub> -:  • Administração de HCO <sub>3</sub> -  • Pós hipercapnia  Perda digestiva de valências ácidas:  • Vómitos, drenagem gástrica, adenoma viloso  Perda renal de valências ácidas:  • Diuréticos (ansa e tiazídicos), hipoK*, hipoMg²*, hiperCa²*, Síndromes de Bartter e Gitelman  Excesso mineralocorticóides:  • Hiperaldosteronismo primário, estenose artéria renal, tumor produtor de renina, Síndrome de Cushing, de Liddle		
Alcalose respi- ratória	Hiperventilação:  • Secundária a hipoxemia - anemia grave, pneumonia, altitude  • Central - febre, ansiedade, AVC, meningite  • latrogénica - salicilatos  • Por outras causas - insuficiência cardíaca ou hepática, embolia pulmonar, sépsis, gravidez (progesterona)		

#### Avaliação da Gasimetria Arterial (GSA)

Avaliação da oxigenação (PaO, e PaCO, gradiente alvéolo-arterial e resposta ao aumento de FiO2), do equilíbrio ácido-base e dos iões (distúrbios electrolíticos).

## Reconhecer e tratar situações de perigo iminente!

Pa02 < 50 mmHg

pH < 7.1

 $K^+ < 2.5 \text{ ou} > 6.5 \text{ mmol/L}$ 

Na+ < 115 ou > 160 mmol/L, se sintomático

 $Ca^{2+} < 1 \text{ ou} > 1.5 \text{ mmol/L}$ 

**Choque** (normalmente traduz-se por aumento dos lactatos).

## Equilíbrio ácido-base

Identificação do desvio primário

pH? ácido - acidose como desvio primário; alcalino - alcalose como desvio primário; normal - distúrbio misto ou ausência de distúrbios

**PaCO**<sub>2</sub> ? ↑ acidose respiratória; ↓ alcalose respiratória [HCO,-]?  $\uparrow$  alcalose metabólica;  $\downarrow$  acidose metabólica

Avaliar a compensação existente

Compensação adequada NÃO SIGNIFICA normalização do pH.

Distúrbio simples se os níveis de compensação são os esperados.

Distúrbio misto se os níveis de compensação NÃO são os esperados.

Compensação dos distúrbios primários			
Acidose metabólica	Por cada $\downarrow$ 10 mEq/L de HCO $_3$ espera-se $\downarrow$ 12 mmHg da PaCO $_2$		
Alcalose metabólica	Por cada $\uparrow$ 10 mEq/L de HCO $_3$ espera-se $\uparrow$ 7 mmHg da PaCO $_2$		
Acidose respiratória aguda	Por cada $\uparrow$ 10 mmHg da PaCO $_2$ espera-se $\uparrow$ 1 mEq/L de HCO $_3$		
Acidose respiratória crónica	Por cada $\uparrow$ 10 mmHg da PaCO $_2$ espera-se $\uparrow$ 3.5 mEq/L de HCO $_3$		
Alcalose respiratória aguda	Por cada $\downarrow$ 10 mmHg da PaCO $_2$ espera-se $\downarrow$ 2 mEq/L de HCO $_3$		
Alcalose respiratória crónica	Por cada $\downarrow$ 10 mmHg da PaCO $_2$ espera-se $\downarrow$ 4 mEq/L de HCO $_3$		

Gap aniónico e a sua relação com [HCO<sub>3</sub>-]

## Gap Aniónico = $[Na^+]$ - $([HCO_3^-] + [Cl^-])$

- Existe acidose metabólica inequívoca se > 17 mmol/L
- Necessária correção do GA em relação à hipoalbuminemia

   somar 2,5 mmol/L por cada g de albumina <4 g/dL (sem o fator de correção, o GA pode ser enganadoramente normal).</li>
- A variação do Gap deve ser <u>proporcional</u> à variação de [HCO<sub>3</sub>-], caso contrário podemos estar perante a um distúrbio misto. [GA-10]/ (24-[ HCO<sub>3</sub>-]) < 1 - presença de acidose metabólica mista (2 etiologias distintas)
  - $[GA-10]/(24-[HCO_3-]) > 1,6$  presença de acidose metabólica e alcalose metabólica

Acidose metabólica administração de bicarbonato: 500 ml de NaHCO <sub>3</sub> a 1,4% contém 83 mEq de [HCO <sub>3</sub> ]; 20 ml de NaHCO <sub>3</sub> a 8,4% contém 20 mEq de [HCO <sub>3</sub> ] (sendo um ião monovalente 1 mmol ou 1 mEq).	Gap aniónico normal	Corrigir o distúrbio primário e admi- nistrar HCO <sub>3</sub> em doses de 1 mEq/kg para alvo de [HCO <sub>3</sub> ·] > 20 mEq/L (na acidose tubular renal)	
	Gap aniónico elevado	Administrar $HCO_3^-$ apenas se acidemia grave (pH < 7.1) Alvo [ $HCO_3^-$ ] entre 8-10 mmol/L, se $PaCO_2^-$ < 20 mmHg	
Acidose respiratória	Corrigir o distúrbio primário		
Alcalose metabólica	Correção de eventual mecanismo perpetuador (que impossibilite a excreção renal de HCO <sub>3</sub> ): depleção de volume, insuficiência renal, hipocaliemia, hipocloremia, insuficiência respiratória tipo 2 ou hiperaldosteronismo		
Alcalose respiratória	Corrigir o distúrbio primário		

## Riscos:

Sobrecarga de volume, hipoCa2+, hipoK+, excesso de produção de CO<sub>21</sub> possível hipoglicemia. Corrigir demasiado rápido pode levar ao distúrbio oposto!

NUNCA administrar HCO, num doente com hipoKt.

#### Monitorização e avaliação da resposta ao tratamento

- GSA seriadas nas primeiras horas;
- · Avaliação bioquímica: glicose, osmolaridade, ionograma albumina, ureia, creatinina;
- Urina: sedimento, ionograma, osmolaridade, ureia, creatinina;
- Doente crítico: monitorização cardíaca (PA e ritmo), oximetria, estado de consciência, diurese e balanco hídrico.

#### 3.6

# **Emergências Tiroideias**

#### Coma Mixedematoso

**Definição:** Emergência médica com elevada taxa de mortalidade. Forma rara (+ mulheres idosas no inverno) de apresentação do hipotiroidismo. É bastante sugestivo do diagnóstico a presença, em doentes com sintomas/sinais clínicos de hipotiroidismo\*1, da seguinte tríade:

- alteração do estado de consciência (não necessariamente coma);
- alteração da termorregulação (hipotermia ou ausência de febre na presenca de infecão ativa);
- existência de fator precipitante\*2.

<sup>\*2</sup>Fatores precipitantes:

Distúrbios metabólicos: acidose, hipoglicemia, hiponatremia, hipercapnia	Fármacos: lítio, anestésicos, diuréticos, opióides, iodo radioativo, entre outros
AVC / Síndrome Coronário Agudo	Sobrecarga iodada: amiodarona, contraste
Hemorragia gastrointestinal	Suspensão da levotiroxina
Trauma / cirurgia	Exposição ao frio
Insuficiência Cardíaca Congestiva	Infeção / sépsis

## Manifestações clínicas

 Disfunção do Sistema Nervoso Central: alteração da termorregulação, alteração do estado de consciência, deterioração cognitiva;

<sup>&</sup>quot;Sinais/sintomas hipotiroidismo: letargia/sonolência; pele espessa, pálida e fria; edema periorbitário, do dorso das mãos, dos pés ou da língua; cabelo seco e quebradiço; lentificação dos reflexos osteo-tendinosos

- Disfunção Cardiovascular: bradicardia, alterações ECG ( \ voltagem, prolongamento do QT, bloqueios de ramo, alterações inespecíficas ST-T), edema pulmonar, derrame pleural/ pericárdico, hipotensão arterial;
- Distúrbios metabólicos: hiponatremia, hipoglicemia, hipoxemia, hipercapnia, rabdomiólise;
- Distúrbios renais: diminuição da TFG;
- Alteracões gastro-intestinais: anorexia, dor abdominal, obstipação, íleus paralítico:
- Outros: anemia, hipercolesterolemia, mixedema fedema sem sinal de Godet, por infiltração de ácido hialurónico e glicosaminoglicanos na derme).

## Diagnóstico

- Confirmar o hipotiroidismo (TSH e FT4); pedir também cortisol pela possibilidade de insuficiência supra-renal concomitante;
- Averiguar a repercussão sistémica/gravidade da patologia: investigação dirigida à clínica; usar os scores SOFA, APA-CHE II, Score de Coma de Glasgow, ECG, gasimetria, etc.;
- Investigar o evento precipitante.

#### Tratamento (idealmente em UCI/Intermédios):

#### 1. Medidas de suporte:

- a. Evitar arrefecimento (contraindicado o aquecimento ativo pelo risco de vasodilatação e agravamento da hipotensão);
- **b.** Fluidoterapia ± vasopressores;
- c. Correção da natremia/restrição de água livre:
- **d.** Oxigenoterapia ± VNI/VMI conforme necessidade.

- Tratar o hipotiroidismo (colher análises antes da administração dos fármacos):
  - a. Levotiroxina 500 µg ev dose única;
  - De seguida manutenção com levotiroxina per os, iniciando com 50 μg em jejum e aumentando 25 μg a cada semana até atingir a dose alvo de 1,6-1,7 μg/kg/dia;
  - c. Hidrocortisona 100mg 8h/8h até exclusão de insuficiência suprarenal concomitante.
- 3. Tratar o evento precipitante (conforme a situação clínica).

## Tempestade tiroideia

**Definição:** Forma rara, mas potencialmente fatal, de hipertiroidismo com repercussão sistémica. À semelhança do coma mixedematoso, existe geralmente um fator precipitante. Tríade clássica associada a sinais / sintomas de hipertiroidismo\*1: hipertermia + agitação psicomotora + taguidisritmia.

#### Fatores precipitantes:

Fármacos: intoxicação por	Sobrecarga iodada: amiodarona, contraste
salicilatos, efedrina, levotiroxina	Terapêutica com lodo radioativo
Suspensão dos anti-tiroideus de síntese	Infeção / sépsis
Trauma / cirurgia	Gravidez / parto
Stress emocional / crise maníaca aguda	AVC / Síndrome Coronário Agudo / TEP / Isquemia intestinal
Insuficiência Cardíaca Congestiva	Hipoglicemia

<sup>\*</sup>¹Sinais/sintomas hipertiroidismo: emagrecimento, hipersudorese, intolerância ao calor, ansiedade, aumento do trânsito intestinal, tremores, palpitacões, etc.

#### Manifestações clínicas

#### (nos idosos pode ser paucissintomático)

- Disfunção do Sistema Nervoso Central: hipertermia, febre, alteração do estado de consciência (agitação, delirium, psicose, letargia, coma ou convulsões);
- Disfunção Cardiovascular: taquicardia, fibrilhação auricular, IC descompensada:
- Disfunção Gastro-Intestinal & Hepática: diarreia/vómito, dor abdominal, icterícia, insuficiência hepática:
- Outros: bócio, exoftalmia, mixedema pré-tibial (raro).

## Diagnóstico

- Funcão tiroideia (FSH, FT3, FT4) não existe nenhum cutoff para distinção entre tireotoxicose e tempestade tiroideia (tireotoxicose com disfunção orgânica);
- Averiguar a repercussão cardíaca ECG. EcoTT. CK. CK-MB. Troponina, NT-Pro-BNP, Raio-X de tórax;
- Averiguar repercussão hepatobiliar AST, ALT, GGT, Fosfatase Alcalina, Bilirrubinas:
- Estratificação da gravidade APACHE II, SOFA;
- Investigar o evento precipitante de acordo com a situação clínica.

## Tratamento (idealmente em UCI / Intermédios):

#### 1. Medidas de suporte:

- 1.1. Hipertermia: medidas de arrefecimento externo: paracetamol (evitar salicilatos – dissociam as hormonas tiroideias das proteínas de transporte);
- 1.2. Agitação: BZD, Haloperidol, Clorpromazina;
- 1.3. Disfunção cardiovascular/respiratória/renal: tratar de acordo com a situação clínica e algoritmos correspondentes;

- 1.4. Suporte nutricional: glicose, vitaminas complexo B (prevenção encefalopatia Wernicke).
- 2. Tratar o hipertiroidismo (colher análises antes da administração dos fármacos):
  - 2.1. Inibicão da síntese de hormona tiroideia:
    - Propiltiouracilo (também inibe a conversão periférica de T4 em T3): 200 a 300 mg 6h/6h per os com ou sem dose de carga de 600 mg ou
    - Tiamazol 20 a 25 mg 6h/6h com ou sem dose de carga de 60 mg (alterar para tiamazol assim que houver maior controlo - maior semi-vida e menos hepatotoxicidade)

NOTA: ambos podem ser suspensos numa solução para administração por enema em caso de via oral não disponível.

- 2.2. Inibicão da libertação de hormona tiroideia (iodo 0,2 -2 q/dia):
  - Soluto de Lugol 5%: 8 gotas 6h/6h;
  - Ipodato sódico: 500 mg 12h/12h;
  - Lítio (em caso de alergia ao iodeto): 300 mg 6h/6h (vigiar litémial

NOTA: administrar iodo apenas 1h após os anti-tiroideus pela inibição da sua captação pela tiróide e possível agravamento inicial da tirotoxicose.

- 2.3. Inibição da conversão de T4 em T3:
  - Hidrocortisona 100 mg 8h/8h (manter até melhoria e/ou exclusão de insuficiência suprarenal).

- 2.4. Inibição da ação periférica da hormona tiroideia e da hiperatividade adrenérgica:
  - Propranolol: 60-80 mg cada 4-6h (também inibe conversão periférica de T4 em T3) alternativa:
  - Esmolol: carga 250-500 μg/kg + infusão 50-100 μg/kg/ min.

#### 2.5. Terapêuticas alternativas:

- Colestiramina (inibição da recirculação entero-hepática de hormona tiroideia):
- Diálise.
- Plasmaferese:
- Tiroidectomia

#### 3. Tratar a causa precipitante:

- Conforme a situação clínica;
- Fraca resposta à digoxina no tratamento das taquiarritmias

#### 3.7

# Intoxicações

Quadro clínico conseguente ao contacto ou exposição a uma substância ou produto, por via oral, parentérica, inalatória ou através da superfície corporal (pele, olhos, mucosas). A dose é um fator determinante nas potenciais conseguências da intoxicação.

Nas intoxicações voluntárias de adultos deve ser colocada a hipótese de ingestão de várias substâncias ou produtos.

## Avaliação

#### **Anamnese**

Para a correta caracterização e identificação do tóxico é essencial a recolha de toda a informação relevante:

- Quem idade, sexo, peso;
- O quê nome do tóxico (medicamento, planta, produto, outros);
- Quanto quantidade de produto:
- Quando tempo decorrido desde a exposição:
- Onde local da exposição ao produto;
- Como em jejum, com alimentos, com bebidas alcoólicas...

## Exame objetivo

Seguir abordagem sistematizada ABCDE privilegiando:

- A. Garantir via aérea permeável;
- B. Assegurar ventilação e oxigenação adequadas;
- C. Avaliar frequência cardíaca e ritmo; avaliar pressão arterial; monitorização eletrocardiográfica;
- D. Avaliar repetidamente o estado de consciência.
- E. Remover roupas contaminadas; despistar outras lesões (trauma, queimaduras); despistar sinais compatíveis com consumo.

#### **Medidas Gerais**

Assegurar as condições de segurança e a necessidade de utilização de equipamento de proteção individual (óculos, máscara, luvas, avental).

#### Descontaminação / diminuição de absorção

A realizar de acordo com a via de exposição ao produto e do tóxico em causa:

Via cutânea - Remover a roupa contaminada. Lavagem da pele com água e sabão.

Via ocular - Lavar com soro fisiológico ou água corrente durante 10 a 15 minutos, abrindo as pálpebras.

Via inalatória – Tirar roupas contaminadas. Manter a vítima aquecida. Administrar oxigénio.

Picada de animal – Imobilizar a área atingida. Desinfeção do local da picada. Se viável aplicar gelo; exceção para a picada de peixe aranha na qual deve ser aplicado calor localmente.

Via digestiva - Diminuir a absorção dos tóxicos ingeridos, através da lavagem gástrica e/ou administração de carvão ativado.

## Lavagem gástrica

Não recomendada por rotina.

2 horas, se tóxicos com libertação prolongada ou ingestão de grandes quantidades de produto muito tóxico.

- Contraindicado produtos cáusticos e hidrocarbonetos, alteração estado de consciência, risco de hemorragia;
- Complicações pneumonia de aspiração, perfuração.

#### Carvão ativado

Dose - 1 g/kg. Via oral, pode ser administrado por SNG. Mais eficaz ≤ 1ª hora após a ingestão e se associado a lavagem gástrica prévia e /ou catárticos.

• Sem indicação – álcoois/glicóis, lítio, ferro, flúor, cianeto e hidrocarbonetos - não são adsorvidos pelo carvão ativado;

- Contraindicado produtos cáusticos, petróleo ou derivados, se risco de hemorragia ou perfuração gastrointestinal, obstrucão intestinal, íleos:
- Complicações pneumonia de aspiração/pneumonite química, cólicas, obstipação, diarreia, oclusão intestinal mecânica.

#### Se coma de causa desconhecida:

- 100 mg de tiamina EV; 25 g de dextrose (50 ml de dextrose 50%).
- Se suspeita de intoxicação por opióides: naloxona 0,4 2 mg EV:
- Se suspeita de intoxicação por benzodiazepinas: flumazenil 0.5 mg EV:
- Proceder a investigação com meios imagiológicos se indicado.

# Intoxicações medicamentosas

Medicamento	Dose tóxica	Semiologia	Tratamento	Outras considerações
Paracetamol	Dose > 10g (ou 150 mg kg); doses su- periores a 25 g causam he- patite aguda fulminante.  To xicida de em doses mais baixas em: alcoó- licos, doen- tes com VIH, malnutridos, malabsor- ção, presen- ça de drogas in du toras enzimáticas (carbamaze- pina,	1™ 24h – náu- seas ou assin- tomático; aná- tises sem alte- rações; 24 a 72h -as- sintomático, > transa mina- ses; > 72h – evidên- cia clínica e la- boratorial de insuficiência hepática, com ou sem insufi- ciência renal; 3º ao 5º dia – morte por in- suficiência hepática	Carvão ativado [1g/kg]: só é útil nas primeiras 4h após ingestão. N-acetilcisteína: - Maior eficácia s 8h; sem eficácia comprovada após 24h; - Administração oral tem eficácia semelhante à EV; - Indicações: • Valor sérico > 10 µg/ml com tempo após in- gestão desco- nhecido ou fato- res de risco para doença hepática	Não há vantagem no doseamento da droga nas primeiras 4h após ingestão. A avaliação do risco de toxicidade faz-se de acordo com os níveis séricos às 4h-24h após ingestão. Níveis superiores a estes têm indicação para terapêutica específica. No final da infusão de N-acetilcisteína dosear INR, ALT e creatinina. Se doente assintomático e análises normais pode ter alta com

	fenitoína, rifampicina).		* valor sérico > nível tóxico da cacrdo com o no-mograma; * Ingestão ≥ 7.5 g (ou 150 mg/kg), história de doses excessivas de paracetamol e evidência analítica de lesão hepática; * Regime EV: 150 mg/kg em 200 cc Dxt em H20 em 15; 50 mg/kg em 200 cc Dx em H20 em 4h; 100 mg/kg em 1000 Dx em H20 em 16 (total 300 mg/kg em 1000 Dx em H20 em 16 (total 300 mg/kg didiuído em águal; 70 mg/kg cad 4h, 17 doses lotal 1330 mg/kg cm 72h).	indicação para regressar se vómitos ou dor abdominal Se doentes com mútiplas ingestões de doses tóxicas num curto período devem ser considerados para terapêu-tica. Podem ter alta após 24h da úttima ingestão desde que assintomáticos e com ALT, creatinina e INR normais. Se apresentação com > 24h decorridas, avaliar INR, ALT, creatinina e equilíbrio ácido base.
A. acetilsali- cílico	Dose de 10-30 g. Nível sérico tóxico ≽ 40 mg/dL.	Náuseas, vómitos, febre, diarreia, acufenos; Hipotensão, edema do pul- mão (não car- diogénico); Alteração do estado de cons- ciência/coma; Alcalose respi- ratória primá- ria ou acidose meta bólica com anion gap aumentado se- cundária.	Assegurar via aérea. Evitar entubação oro-traqueal; Manter estabilidade hemodinâmica (fluidos e vasopressores); Carvão ativado: 1 g/kg laté 50 g) seguido de 25 g por SNG cada 2h [3 doses] ou 50 g cada 4h [2 doses]; NaHCO <sub>2</sub> : bólus 2-3 mEg/kg EV, seguido de perfusão 132 mEg NaCO, em 1 L Dxt 5% a 250 cc/h.	Ponderar realiza- ção de hemodiálise na presença de: - Nível sérico ≥100 mg/dL; - Edema cerebral ou coma; - Edema pulmonar associado a dificul- dade respiratória; - Sobrecarga he- modinâmica (que impeça adminis- tração de NaHCO <sub>3</sub> ); - Doença renal que impossibilite elimi- nação do fármaco (TFGe < 45 ml/min).

Benzodiaze- pinas	Variável em função de substância	Bradicardia e Hipotensão. Depressão do estado de cons- ciência.	Flumazenil:  - Bólus de 0,2 mg EV; repetir cada 2-5 minutos até efeito ou dose má- xima 1 mg.  - Início efeito 1-2 minutos, pico 6-10 minutos, duração 60 minutos.  - Se necessário manter perfusão (0,1-0,4 mg/h).	Doseamento uri- nário confirma contacto recente com fármaco. Con- centrações séricas têm fraca correla- ção com achados clínicos e não al- teram abordagem médica.  Se suspeita de intoxicação mista de antidepressi- vos tricíclicos e benzodiazepinas, deve-se evitar a administração de flumazenil.
Antide- pressivos Triciclicos	Variável em função de substância	Confusão, delí- rio, convulsões, coma, clonus, coreoatetose, hiperreativida- de osteo-ten- dinosa (Ba- binski+). Efeitos anticolinérgicos (febre, boca seca, retenção urinária, îleus). H i po t e n s ã o grave - pode ser refratária (cau- sa de morte)	Assegurar via aérea e manter PA com fluidoterapia; aminas vasopressores se necessário;  Carvão ativado: 1 g/kg, se ingestão « 2h.  QRS > 100 mseg administrar NaHCO, 2-3 mEq/kg; se não diminuir administrar 132 mEq em 1 L de Dxt5% em H2O a 250 cc/h (Objetivo: pH 7,5);	ECG: prolongamento intervalos PR, QRS, QT; bloqueio de ramo. TV e FV em associação com acidose, hipotensão e prolongamento extremo do QRS. Desvio do QRS à direita, ondas S profundas em I e AVL; ondas R elevadas em AVR (> 3 mm), R/S > 0,7 em AVR.  Se convulsões não usar fenitoina, tratr com benzodiazepinas, barbitúricos ou propofol.
Lítio	Intoxicação leve: 1,5 - 2,5 mEq/L Intoxicação moderada: 2,5 - 3,5 mEq/L Intoxicação grave: > 3,5 mEq/L	Náuseas, vómitos, diarreia. Desidratação e lesão renal consequente. Bradicardia sinusal. Irritabilidade, excitabilidade neuromuscular, tremores, agitação	Se lítio < 3mEq/L: Hidratação com soros; reavaliar níveis a cada 12h.  Hemodiálise: lítio > 4 mEq/L; lítio > 2,5 mEq/L. em doentes com sinais de toxici- dade significativa ao lítio, ou com doença renal ou outras condições que limitam a ex- creção de lítio.	Após hemodiálise o nível de lítio sobe por redistribuição do lítio intrace-lular, pelo que se recomenda repetir sessões de 8-12h até estabilizar níveis em ImEg/L após 6-8h de HD.  Acompanhado de Leucocitose no perfit analítico.

		psicomotora, ataxia, delírio, coma, lesões neurológicas permanentes.		
Digitálicos	Variável em função de substância	Fadiga, visão amarela e alteração na perceção das cores.  Anorexia, náuseas, vómitos, diarreia, dor abdominal.  Bradicardia, bradi ou taquiarritmias, hipotensão.  Cefaleia, tonturas, desorientação, delfrio, alucinações.	Carvão ativado: 1 a/kg (até 50 g), seguido de 25 g por SNG cada 2h (3 doses) ou 50 cada 4h (2 doses). Correção hiperca- tiemia (não usar sais de Cátici). Atropina - se bra- dicardia; 0,5 mg EV e repetir cada 3-5 min até dose máxima de 3 mg.  Anticorpos antidi- goxima: - In to x i ca ç ã o aguda: Dose [nº ampolas] = mg digoxina ingerida (ng/mt) x 1,6 - In to x i ca ç ã o crónica: Dose [nº ampolas] = nível de digoxina [ng/ mt] x (peso em kg/100]	Fatores que predis- põem para intoxica- ção digitálica: idade avançada, hipoca- liemia, hipomagne- semia, hipoxemia, hipercalcemia, is- quemia miocárdio, miocardite, doença renal crónica.  O valor de hiperca- liemia reflete o grau de intoxicação.  ECG: ESV prematu- ras de morfologia variável (sinal pre- coce); bigeminismo, taquicardia ventri- cular, taquicardia auricular com blo- queio AV variável.

# Intoxicações não medicamentosas

Agente	Diagnóstico/ Exames	Semiologia	Tratamento	Outras considerações
Opiáceos: Heroína Metadona	Clínica e doseamento de opióides na urina.	Depressão do estado de consciência, hiporreflexia. Miose (puncti- forme).	Vigilância da via aérea e da frequência respiratória. Fazer 0 <sub>2</sub> por MF.	Associada a agrava- mento de função re- nal e aumento de CK. Objetivo da Naloxona é garantir ventilação espontânea.

		Hipotensão, bradicardia, edema agudo do pulmão (raro). Bradipneia ou hipopneia.	Naloxona (EV/SC/ IM/intraTOT) - ti- tulação para FR > 12 cpm V.Esp - 0,05 mg (aumenta 0,1-0,4 mg/min até efeito pretendido) Apneia - 0,2 a 1 mg PCR -> 2 mg	Perfusão - 2/3 da dose total inicial necessária para FR normal / hora (po- de-se prolongar até 48-72h se for meta- dona). STOP se síndrome de privação e re-ini- cia com ½ da dose.
Simpatico- miméticos: Cocaína, Anfetaminas	Clínica e doseamento na urina. ECG, CK / marcadores de isquemia cardíaca. Função renal e hepática. TC de tórax se suspeita de dissecção aórtica Considerar eventual TC CE.	Hipertermia, diaforese, agitacão psicomotora, cefaleias, convulsões, coma, tremor, hiperreflexia, diaforese, midríase.  Taquicardia, ↑PA (dose dependente), EAM /SCA, disritmias, ICC.	Oxigenoterapia Agitação / ansiedade - diazepam 5 a 10 mg ev., cada 5-10 min ou lorazepam 1 mg/5-10 min ev; haloperidol (2º linha) SC Convulsão - diazepam HTA - Nitroglicerina/ DNI Arritmias ventriculares - amiodarona/ lidocaína	EOT e VM, se necessário.  Se alargamento do QRS – NaHCO3: Bolus de 1-2 mEq/kg/EV.  Beta-bloqueantes contraindicados. Não administrar succinilcolina.  Sem antídoto.
Alucinogé- neos: LSD, Ecstasy, Mescalina, Fenciclidina	Clínica. ECG, funções renal e hepática, CK Complica-ções: RX Tórax, TCCE, Eventual PL (exclusão meningite)	Diaforese, Depressão, paranóia, alucinações, intensificação da perceção, i de las de referência, despersonatir zação, sinestesia, ataxia, midríase.  ↑PA, palpitações, sudorese.  ↑FR.	Hipertermia - an- tipiréticos não são úteis.  Ansiedade/agi- tação/convulsão - lorazepam 1 a 2 mg e.v. (ou outra BZD)  Alucinações - Ha- toperidol 5 mg e.v.  HTA - Nitropru- ssiato de sódio (evitar B-Bloq)	Acidificação da uri- na [se intoxicação por fenciclidina há aumento da excre- ção, EXCETO ser ab- domiólise ou tesões renal/hepática). O <sub>2</sub> se inalantes voláteis Sem antídoto.
Etanol	Clínica e doseamento sérico.	Ataxia, altera- ção do com- portamento e do estado de consciência.	Hidratação EV (cristalóides e gli- cose / dextrose a 5%).	Podem haver coin- toxicações com eti- lenoglicol e/ ou me- tanol ou drogas de abuso.

	GSA (cálculo do anion gap). Função Renal e CK. Glicemia.	Hipotensão.  Vómito, hipoglicemia, acidose metabólica (cetoacidose ou acidose lática).	Monitorização respiratória. Glicemia capilar Tiamina - 100 mg (1-2 mg/kg) EV em bólus.	<u>Lavagem gástrica</u> <u>não indicada.</u>
Monóxido de Carbono	GSA (↑COHb). Diagnóstico de com- plicações (falências orgânicas, isquemia).	Cefaleia (+ co-mum), Altera- ção do estado de consciência. Náusea, vómitos, acidose lática. Edema agudo do Pulmão, disritmias.	Oxigenoterapia (FiO <sub>2</sub> 100%). Câmara hiperbárica lse COHb > 25% ou > 20% na grávida, de- pressão do SNC, Is- quemia de órgão al- vo, pH < 7,1).	
Metanol e Etilenoglicol: anticonge- lante, solventes, óleos, produtos limpeza.	Função renal, os-molalidade plasmática, ionograma com Ca2*. Gasimetria com gap aniónico lacidose metabólica com GA ↑). Excluir into-xicação com etanol.	Alteração do estado de consciência, convulsões, visão turva, amaurose, escotomas, hiperémia e edema do disco ótico, EAP, hipotensão (+ EG), ↑FR, oligoanúria, lombalgia (> 48h), náuseas, vómitos, dor abdominal, hipoCa (+ etilenoglicol).	Acidemia metabólica: Acidemia metabólica: 7,30, na dose de 1-2 mEq/kg ev bólus. Acido fólico: -50 mg e.v. q6 h. Tiamina 100 mg e.v. q4-6h e Piridoxina 50 mg e.v. q6-12h [EG].  Antidotos: Etanol -7,6 ml/kg bólus ev de solução 10% (100-200 mg/ dL de etanol sérico) seguido de 0.8 ml/ kg/h (abstinentes), 2.0 ml/kg/h [n abstinentes], 2.0 ml/kg/h [n abstinentes], 2.0 ml/kg/h [Fomepizole - 15 mg/kg EV + 10 mg/kg cada 12h.	Prevenção da hipo- glicemía.  Antídotos até cor- reção da acido- se e [metanol/EG] < 20 mg/dL.  Hemodiálise se [metanol/EG] > 50 mg/dL, acidemia grave [HCO3 - < 15 mmol/L; pH < 7,30] e/ou lesão disco óti- co.  Elevada mortalidade e toxicidade (ab- sorção rápida após ingestão, com pico às 2 h].  Lavagem gástrica sem carvão ativado apenas se ingestão < 30 min.

Isopropa- nolol: Desinfe- tantes, solventes, Anticonge- lante.	Excluir intoxicação com etanol. GSA, Mb, glicemia, Cetonúria/ émia.	Alteração do estado de consciência, coma (> 24h), \( \sqrt{P}\), náuseas, vómitos, dor abdominal, hálito cetónico.	Hidratação (cristalóides/ glicose).	Sem antidoto. Cetonémia, ceto- núria, sem acidose metabólica. Recuperação em 24 h.
Organofos- forados e Carbamatos: inseticida, pesticidas	Clínica, Odor a alho/ petróleo. Se dúvida - atropina 1 mg EV (sugestivo se resposta anticolinér- gica). Doseamento das colines- terases.	Efeito nicotínico: diaforese, fas- ci cu la çō e s., fraqueza mus- cular, paralisia. Convulsō e s., coma, miose, lacrimejo, ↓ FC com poste- rior ↑, bron- correia, sialor- reia, vómito, diarreia, epi- gastralgia, po- liúria.	Descontaminar o doente. Fi02 100%. Baixo limiar para EOT.  Atropina 2-5 mg EV a cada 3-5 minutos (até cessação da broncorreia, FC > 80 bpm, PA sistólica > 80 mmHgl.  Pralidoxima - 2 g EV. em 30 minutos e depois perfusão > 8 mg/kg/h dependendo da resposta .  Convulsões - benzodiazepinas.	Risco de contaminação de terceiros – utilizar material de proteção pessoal.  Ingestão/inalação – sintomas com início até 3 horas Exposição cutânea – início dos sintomas 12 h  A presença de taquicardia e midríase não invalidam o uso de atropina.
Paraquat e Diquat	GSA Doseamento sérico/ urinário Estudo ana- lítico com ionograme função renal. RX tórax.  Sinais/sinto- mas manifes- tam-se em 6-12h. Ulceração da mucosa orofa- ríngea, perfu- ração esofági- ca, rash cutâ- neo, epistáxis, hemoptises, ulceração da córnea.		SNG + carvão ativado 1 g/kg + Sulfato de magnésio (250 mg/kg), com remoção ao fim de 20-30 min (de 3-3 ou 4-4h ate às 48h).  ↑ Eliminação: Hemoperfusão com filtro de carbono (altos níveis séricos indetetáveis idealmente até às 4h).	Concentrações séricas letais de paraquat: 2 mg/ml 4 h após a ingestão; 1,6 mg/ml 12 h após a ingestão; 0,6 mg/ml após 16h; > 0,16 mg/ml após 24h.  Se ingestão > 30 ml - falência multiorgânica e morte.  Não administrar O <sub>2</sub> (a menos que hajá hipóxia confirmada)!

Toxicidade sistémica: Hipotensão arterial refratária, LRA, IC, disritmia, acidose metabólica, EAP, ARDS, fibrose pulmonar, acidose metabólica e respiratória.

Desferroxamina 100 mg/kg ev perfusão (24h) e depois N-acetilcisteína 400 mg/ kg/dia perfusão (48h).

Metilprednisolona 1 g/dia durante 3 dias + Ciclofosfamida -1 q/dia durante 2 dias → se todas as medidas anteriores falharam.

3.8

### Síndromes de Abstinência

### Síndrome de Abstinência a Opiáceos

A intensidade do quadro depende de fatores individuais, do opióide utilizado, dosagem e tempo de uso. Pode surgir após a interrupção ou diminuição da dose, ou imediatamente após a administração de um antagonista opióide (naloxona ou naltrexona). O diagnóstico é feito com base na história clínica.

### Opióides de uso mais frequente

Semivida curta - Morfina / Heroína - início dos sintomas 6-12h após última toma, pico às 24-48h e duração 5-10 dias;

Semivida longa - Metadona - início dos sintomas 24-48h após a última toma, pico às 72 a 96 horas, duração do quadro (variável) > 14 dias.

### Manifestações clínicas

Comuns	Menos comuns
Craving / Ansiedade / Irritabilidade	• Diaforese
Rinorreia / Lacrimejo	Taquicardia ligeira
Midríase	Hipertensão arterial
Bocejo excessivo	• Tremor / Espasmos musculares / Cãibras
• Insónia ligeira / moderada	• Cefaleias
<ul> <li>Arrepios / Pilo-ereção</li> </ul>	Afrontamentos
Náuseas / vómitos	Fotossensibilidade
Diarreia	• Disforia
<ul> <li>Sudação</li> </ul>	Anorexia

Convulsões e delirium tremens não fazem parte do quadro.

Quando presentes, o bocejo excessivo, pilo-ereção e lacrimejo são mais específicos.

### Diagnóstico diferencial

- Abstinência de álcool, sedativos / hipnóticos: podem cursar com convulsões e alucinacões;
- Intoxicação por simpaticomiméticos (cocaína, ecstasy, anfetaminas): taquicardia / taquidisritmias e hipertensão arterial mais graves;
- Intoxicação por agonistas colinérgicos: diarreia, vómitos; no entanto, apresentam sialorreia, bradicardia;
- Etiologia psicogénica;
- Simulação de privação.

Avaliação laboratorial serve para descartar condições associadas (por ex., desequilíbrios hidro-electrolíticos).

### Tratamento (agudo): Sintomático

Alívio dos sintomas autonómicos (sudorese, diarreia, vómitos) Sedação	Clonidina	Administrar 75 mcg (dose teste). Suspender se PA < 90/60, hipotensão postural marcada ou FC < 60 bpm 75 mcg 6x/dia (escalar até controlo sintomático sem efeitos adversos) Dose máxima 1,2 mg/dia A partir do 5º dia, desmame 0.15 mg/dia até suspensão.
Alívio da agitação / ansiedade / insónia	Diazepam	5 a 20 mg/toma EV (dose máxima 40 mg/dia). Duração do tratamento não superior a 7-10 dias (com desmame progressivo - ex. 5 mg 4x/dia durante 3 dias -> 5 mg 2x/d durante 2 dias e ao deitar no último dia.
Náusea	Metoclopra- mida	10 mg 3x/dia (3 a 4 dias)
Dores abdominais	Butilescopu- lamina Octreótido (se sintomas graves)	10-20 mg, 4x/dia, 3 a 4 dias 0,05-0,1 mg, 2-3x/dia, se necessário (via SC)
Dores articulares / musculares	AINES Paracetamol	

Deve ser feito ECG para avaliar o prolongamento do intervalo QT.

A terapia de substituição (metadona) implica inclusão em Programa de tratamento da toxicodependência. Se abstinência por interrupção da dose (doente já em seguimento), retoma a dose habitual.

No tratamento da abstinência iatrogénica induzida por antagonistas opióides, não devem ser utilizadas substâncias opióides.

### Síndrome de Abstinência Etanólica

Os sintomas de abstinência podem iniciar-se precocemente, a partir das 6h após a descida da concentração sérica de álcool, atingindo o pico máximo às 72h. Os sintomas reduzem-se marcadamente a partir do 5º dia de abstinência.

#### Critérios de abstinência

Cessação ou redução de consumo prolongado e significativo + > 2 Critérios:

- · Hipereatividade autonómica;
- Tremor das extremidades superiores;
- Insónia·
- Náuseas / vómitos:
- Alucinações transitórias (visuais, táteis ou auditivas);
- Agitação psicomotora;
- Ansiedade:
- Convulsões tónico-clónicas generalizadas.

Síndrome	Apresentação clínica	Tempo após o último consumo
Abstinência ligeira	Insónia, tremor, ansiedade, cefaleia, diaforese, palpi- tações, anorexia, dor ab- dominal.	6 – 48 horas
Convulsões	Convulsões tónico-clónicas com período pós-ictal curto; estado de mal epilético (raro).	2 – 48 horas

Alucinose alcoólica	Alucinações visuais (mais co- muns), auditivas ou tácteis. Sem desorientação ou alte- rações dos sinais vitais.	12 – 48 horas
Delirium tremens	Delírio, agitação, hipertensão, taquicardia, febre.	48 – 96 horas (até 5 dias)

### Fatores de mau prognóstico

- História de consumo excessivo mantido:
- História prévia de Delirium Tremens (DT) ou convulsões por abstinência:
- Idade > 30 anos:
- Outra patologia concomitante;
- Sintomas de abstinência na presença de nível de alcoolemia elevado:
- Início de sintomatologia após 48h de abstinência (estes doentes desenvolvem DT com maior frequência).

### Exames complementares de diagnóstico

- Hemograma e coagulação, glicose, função hepática, função renal e iões incluindo magnésio e fósforo, alcoolemia;
- Radiografia do tórax;
- ECG:
- TC-CE (se sinais focais, trauma ou quadro não completamente esclarecido).

### Abordagem terapêutica

#### Medidas Gerais

- Colocar o paciente em ambiente calmo evitar estimulação;
- Orientar o doente (tempo e espaço e razão pela qual se encontra internado).
- Avaliação freguente de sinais vitais e vigilância do estado de consciência:
- Se necessário imobilizar o doente (pelo período de tempo mínimo, já que a resistência contra a imobilização promove a rabdomiólisel:
- Preferência pela via endovenosa nos primeiros dias (absorção oral errática, evitar via IM):
- Corrigir o défice de volume (dar preferência a soluções isotónicas):
- Suplementação com Tiamina 500 mg (infusão em 30 min), 1-2x/dia nos primeiros 3 dias (profilático). Se suspeita de encefalopatia de Wernicke administrar 500 mg, 3x/dia, durante 5 dias:
- Suplementação de folatos:
- Corrigir défices iónicos:
- Alimentação: Solução glicosada suficiente nas primeiras 24h mas retomar alimentação o mais cedo possível (estado metabolicamente muito ativo e os doentes são, na maioria das vezes, mal nutridos).

### Tratamento da agitação

Benzodiazepinas são os fármacos de eleição (exercem o seu efeito através da estimulação da via GABA, diminuindo a atividade neuronal e causando sedação).

- Preferencialmente utilizar benzodiazepinas de longa ação, como diazepam e lorazepam;
- Nos doentes com cirrose ou hepatite aguda alcoólica preferir lorazepam ou oxazepam (fármacos sem metabolitos ativos).

Diazepam 5 a 10 mg IV, a cada 5 - 10 min (ritmo de infusão: 2,5 mg/ minuto) ou

Lorazepam 2 a 4 mg IV, a cada 15 - 20 min, até se atingir a sedação pretendida.

Doses equipotentes (EV)		
	Diazepam 10 mg	Lorazepam 1,5 mg
Início de ação	1 – 3 minutos	5 – 10 minutos
Pico de ação	1 – 3 minutos	30 minutos
Duração	1 – 2 horas	2 – 6 horas

Na fase inicial, evitar terapêutica em horário fixo dando preferência a administração da terapêutica de acordo com a sintomatologia (mesma eficácia com doses cumulativas de fármacos e tempo de tratamento menor). Após alcancado o estado de sedação desejado (doente sonolento mas facilmente despertável). deve-se reduzir a sedação progressivamente e transitar terapêutica para via oral: **Oxazepam** 15-50 mg 8/8h.

#### Fármacos menos consensuais

- Fenobarbital e Propofol para o tratamento de DT refratário a altas doses de benzodiazepinas:
- Haloperidol: diminui o limiar convulsivo, **não** deve ser utilizado rotineiramente:

Apenas se:

Concomitância de doença psiguiátrica (esquizofrenia);

- Nos casos de alucinações incontroláveis;
- 0,5 a 5 mg IV cada 30 a 60 min, não exceder os 20 mg;
- Idealmente deve ser realizado ECG antes da administração. para despiste de prolongamento do QT, e correção de hipocaliemia e hipomagnesémia, se existir;
- Anticonvulsivantes: não existe evidência para terapêutica anti-convulsivante mantida nos pacientes com abstinência alcoólica:
- β- Bloqueantes: podem reduzir sintomas minor de abstinência, mas não previnem convulsões ou a progressão da abstinência:
- Agonistas α-2 centrais: relatos da sua utilização como terapêutica adjuvante, mas não devem ser usados como fármacos de 1ª linha.

#### Considerar admissão na UCI

- Instabilidade hemodinâmica:
- Insuficiência respiratória:
- Infecão grave:
- Patologia gastrointestinal: Pancreatite, Hemorragia, Insuficiência hepática, peritonite;
- Dificuldade no controlo dos sintomas, ou necessidade de doses elevadas de sedação.

### • Síndromes associados a consumo alcoólico

	Encefalopatia de Wernicke	Síndrome de Korsakoff	Potomania da cerveja
Apresen- tação	Confusão; ataxia; Oftalmoplegia	Estado persistente de encefalopatia caracterizado por confabulação	Hiponatremia Alteração do estado de consciência Sinais focais Convulsões
Causa	Défice de tiamina que se desenvolve em 2 a 3 semanas se não existir ingestão de alimentos ricos ou suplementação, sendo os alcoólicos uma população especialmente em risco.		Elevado consumo de cerveja (~4 L/dia) e fraca ingestão ali- mentar.
Fisiopato- logia	Os corpos mamilares do cérebro são os mais atingidos, mas outras áreas como o dorso medial do tálamo, núcleos motores oculares, núcleos vestibulares, locus cerúleos e a substância cinzenta peri-aqueductal podem ser afetadas.		Incapacidade do rim de excretar o exces- so de água livre as- sociado ao consumo excessivo de cerveja (hipotónica), resul- tando em retenção de água livre e hipo- natremia dilucional.
Tratamento	Suplementação com Tiamina (500 mg 3x/dia durante 5 dias).		Restrição hídrica Casos mais graves corrigir, respeitando os 10 mEq/L nas 24h.

# Doenças do Sistema Nervoso

#### 4.1

### **Crise Convulsiva**

### Abordagem da Crise Convulsiva

#### História Clínica

- História de epilepsia;
- Descrição de triggers (exercício intenso, emoções, luzes, febre, stress, privação de sono);
- Fatores precipitantes sistémicos (crise provocada / não provocada);
- Patologia cerebral aguda / subaguda / crónica (crises sintomáticas agudas ou remotas por traumatismo cranioencefálico (TCE), AVC isquémico / hemorrágico ou neoplasia do SNC);
- Tipo de crise (focal ou generalizada);
- Incontinência de esfíncteres (relacionada com a fase clónica de crises generalizadas);
- Descrição dos sintomas associados a aura (podem preceder crises focais: síncope, alterações da perceção, confusão, déjà-vu, movimentos repetitivos);
- Descrição do período pós-ictal: duração, deteção de atividade epiléptica não convulsiva (mioclonias, nistagmo, persistência alteração do estado de consciência durante > 30minutos) que pode alertar para estado de mal epilético (EME) não convulsivo, recuperação total vs paralisia de Todd/afasia que são fortemente associados a patologia subjacente do SNC.

### **Exame Objetivo**

Exame neurológico com rigidez de nuca ou asterixis (mais sugestivo de crise aguda sintomática), assimetrias ou perda de forca focal (lesões corticais que provocam crises secundárias). sintomas focais (desvio ocular, nistagmo, clonias unilaterais) podem indicar patologia focal do SNC.

### Diagnóstico diferencial

para excluir causas não epiléticas, como:

• Enxaqueca	Distúrbios psicológicos     Crise convulsiva não-epilética psicogénica     Ataque de pânico / Ansiedade
• Síncope	Patologia do sono     Narcolepsia/Cataplexia     Mioclonia benigna do sono
AIT (artéria basilar)	Alterações metabólicas     Coma alcoólico
Distúrbios do movimento	- Delirium tremens - Hipoglicemia - Hipoxia - Drogas psicoativas



### Estado de mal epilético

É uma emergência médica com necessidade de terapêutica médica imediata, caracterizada por crises epiléticas contínuas OU distintas repetitivas com perda de consciência no período pós-ictal. Pode ser convulsivo (EMECG) ou não-convulsivo.

### Duas definições possíveis:

- Atividade epilética durante mais de 15-30 minutos definição "clássica":
- Duração com necessidade de terapêutica aguda (EMECG ≈ 5 min) - definição "clínica".

### Etiologia

- Se epilepsia de base: níveis subterapêuticos de antiepiléticos (e outros causadores de episódios inaugurais que provoquem agudização) ou triggers;
- Episódio inaugural:
  - Doenca do SNC: AVC, neoplasia, TCE, hipoxia, MAV, hematoma subdural, hemorragia subaracnoideia;
  - Infeção: meningite, encefalite, abcesso cerebral, sépsis;
  - Causas Metabólicas: alts. glicemia, desequilíbrio iónico (Na+, Ca2+, Mg), anemia, encefalopatia hepática, síndrome de deseguilíbrio dialítico:
  - Toxicidade: Etanol (abuso ou privação), cocaína, fármacos (isoniazida, teofilina, privação de benzodiazepinas, barbitúricos, intoxicação com tricíclicos).

#### **MCDTS**

Em todos os casos	Se crise recorrente ou suspeita de doença sistémica	Situações Pontuais	
Glicemia	Hemograma	ECG com tira de ritmo	
Oximetria de pulso / GSA	Bioquímica com ionograma, função renal, enzimas de lise celular, PCR	Monitorização ECG se alterações da condução ou evidência de disritmia	
Doseamento de antiepiléticos (se medicado com estes fármacos)	Corpos cetónicos na urina	Doseamento de medicamentos/ drogas potencialmente tóxicas (álcool, cocaína, anfetaminas)	
	PL se suspeita de infeção		
	EEG se não recupera a consciência entre crises		

#### Tratamento

- · Airway, Breathing, Circulation:
  - A. Permeabilizar via aérea, alinhar cabeca / pescoco (drenagem de secreções), proteger cabeça (mordedura de língua), colocar via oro ou nasofaríngea;
  - B.02 suplementar por MAD (12-15 L/min), considerar indicações para entubação traqueal em caso de crise prolongada;
  - C. 2 acessos vasculares.
- Monitorizar PA, FC, oximetria, ECG, GSA, Ta, glicemia (corrigir hipoglicemia com glicose 50% 50 ml).
- Tiamina 100 mg ev (alcoolismo, desnutrição), intoxicação isoniazida: Piridoxina 50-200 mg ev, eclâmpsia e porfíria: MgS04 4-6 mg ev 15 min.

Interrupção da crise convulsiva:

Fase inicial (0 - 10/30 min)	1ª linha: EV Lorazepam 0.1 mg/kg [2 mg/min] Diazepam 0.15 mg/kg [5-10mg/min] (+ fenitoína 18 mg/kg - sempre noutro acesso) Prática: 1 ampola 2 ml em 8cc SF = 10 mg DZP/10 cc = 1 mg/ml Doente sem acessos: Midazolam mg/kg nasal ou 10 mg mucosa oral
Estado de mal (10/30 - 60 min)	2ª linha: Fenitoína 15-30 mg ev a 50 mg/min → 300-400 mg/dia Máx. 1000 mg, nunca em soro dextrosado Prática: 4 ampolas em 100 cc SF a correr > 30 min.  Valproato 15 mg/kg ev em 15 min. → 15-25 mg/kg/ dia (Hepatotóxico) Levetiracetam bólus 500-2000mg em 30-60 min. → 1000-1500mg bid Fenobarbital 20-30 mg/kg ev em 10 min.
Estado de mal refratário (> 60 min)	Transferência para UCI EOT + monitorização  3º linha (anestésica): <b>Tiopental</b> (Propofol, Midazolam)

A decisão de iniciar um fármaco antiepilético baseia-se na probabilidade de recorrência de convulsão, possíveis consequências desta (ex: em caso de trabalho com veículos motorizados), eficácia e efeitos indesejáveis da terapêutica. Geralmente inicia-se nas crises de início focal, crises frequentes ou EME, crises sintomáticas remotas ou quando TC com lesão cerebral concordante com a crise. Evita-se o seu início na 1ª crise generalizada ou na ausência de alterações em TC.

Doentes com elevado risco de **recorrência** da crise convulsiva: alterações epileptiformes em EEG interictal, causa sintomática identificada da crise, alterações no exame neurológico, 1ª crise ocorre durante o sono.

### Indicações para Internamento:

- 1ª crise com status pós-ictal prolongado/recuperação incompleta;
- Lesão grave relacionada com a crise;
- Estado de mal epilético;
- Doenca sistémica / neurológica de base que requeira avaliação e tratamento;
- Cumprimento terapêutico questionável.

O diagnóstico de epilepsia realiza-se unicamente quando se verifica um dos seguintes critérios:

- a) >2 crises convulsivas não provocadas (relação com lesão estática ou progressiva do SNC na ausência de fatores precipitantes) com > 24h de diferença entre elas;
- b) 1 crise convulsiva não provocada + > 60% de probabilidade de recorrência de crises não provocadas ocorrerem nos 10 anos seguintes.

4.2

# Acidente Vascular Cerebral Isquémico

### Definição e classificação

AVC isquémico trata-se de uma patologia neurológica aguda que resulta de um dos seguintes processos patológicos: trombose, embolismo ou hipoperfusão sistémica. Cerca de 80% dos AVCs são isquémicos.

### Sistema de classificação TOAST

- Aterosclerose de grande artéria;
- Cardioembolismo:
- Oclusão de pequenos vasos (lacunar);
- AVC de outra etiologia determinada;
- AVC de etiologia indeterminada:
  - 2 ou mais causas identificadas:
  - avaliação negativa;
  - avaliação incompleta.

### Manifestações clínicas

Artéria Cerebral Anterior (ACA)	, ,	
Artéria Cerebral Média (ACM)	Sup: hemiparesia contralateral (face e MS ↑ MI); perda sensorial contralateral; afasia de expressão se hemisfério dominante (esquerdo + freq), neglect contralateral se hemisfério não dominante; desvio conjugado olhar p/ lado da lesão.	
	Inf: hemianopsia homónima contralateral; afa- sia de compreensão se hemisfério dominan- te (esql; incapacidade p/escrita ou desenho se hemisfério não dominante.	
Artéria Cerebral Posterior (ACP)	Hemianopsia homónima contralateral; Perda sensorial e parestesias no hemicorpo; altera- ção força muito rara.	
Artéria Basilar	Tetra ou hemiparesia com achados contralaterais (hiperreflexia, RCP); disartria; disfonia; disfagia; nistagmo; ptose; miose; alterações dos movimentos oculares; alterações da consciência; coma.	
Artéria Vertebral	Cerebelo: vertigens, náuseas, vómitos, nistag- mo, ataxia; Outros: hipossensibilidade álgica e térmica na face homolateral e corpo contralateral, disfa- gia, disartria, disfonia; hemiparésia contrala- teral	

### Diagnóstico diferencial

#### Enxaqueca com aura Convulsões / estado pós crítico

### Traumatismo cranioencefálico Distúrbios mitocondriais (ex. encefalopatia mitocondrial com acidose lática e episódios AVC-like -MELAS) Esclerose múltipla Síndrome de vasoconstrição cerebral

reversivel

#### Tumor ou abcesso do SNC Trombose venosa cerebral

Distúrbios da medula espinal (mielopatia compressiva, fístula espinal-dural arteriovenosal Hematoma subdural Infecão sistémica Síncope

#### Causas psicogénicas Encefalopatia hipertensiva

Distúrbios metabólicos e tóxicos (hipoalicemia, intoxicação por drogas ou fármacos) Amnésia alobal transitória Encefalite viral (ex: herpes simplex) Encefalopatia de Wernicke

### Avaliação inicial e exames complementares diagnósticos

• História clínica e exame objetivo: conciso e objetivo de modo a não atrasar o início do tratamento. Apurar início dos sintomas ou quando foi visto bem pela última vez; ajuda a fazer diagnóstico diferencial e distinção entre AVC isquémico ou hemorrágico (perguntar por toma de insulina ou antidiabéticos orais, história de convulsões, abuso de drogas, trauma, medicação habitual...). É recomendado o uso da escala NIHSS (National Institutes of Health Stroke Scale) uma vez que quantifica o grau do défice neurológico, facilita a comunicação, ajuda a identificar candidatos a trombólise ou trombectomia, permite avaliar objetivamente a mudanca no estado neurológico e identificar doente com maior risco de complicações.

#### Exames complementares

#### Avaliação inicial

- TC-CE não contrastado ou RMN\*
- Glicemia\*\*
- Saturação de oxigénio
- Hemograma
- Tempo de protrombina / INR, aPTT
- Marcadores de necrose miocárdica
- ECG
- \*Nos pacientes que preencham critérios para terapêutica endovascular é recomendado que na avaliação inicial seja feito estudo vascular intracraniano não invasivo, mas não deve atrasar trombólise se indicado.
- \*\*Determinação de glicemia é o único teste que deve ser realizado em todos os doentes antes de iniciar tratamento.

#### Em casos selecionados

- Pesquisa de tóxicos
- Alcoolemia
- Função hepática
- Função renal e ionograma
- · Tempo de trombina e/ou tempo de coagulação de ecarina (DOACs)
- Teste de gravidez
- Gasimetria arterial, se hipoxemia
- Rx tórax se suspeita de patologia pulmonar Punção lombar, se suspeita de
- hemorragia subaracnoídea e TC negativa
- EEG, se suspeita de convulsões
- Eco doppler dos vasos do pescoco
- Ecocardiograma transtorácico

Em casos particulares, principalmente em doente jovens ponderar outras patologias concomitantes:

Patologia	Exames a considerar	
Trombofilias	Anticogulante lúpico, Ac anti-cardiolipina, Ac antifos- folípidos, Anti-trombina III (deficiência), Resistência à proteína C ativada/Fator V Leiden, Proteina C e S (de- ficiência), Mutação do gene da protrombina, Homo- cisteína/MTHFR.	
Vasculites	ANA, ANCA, Anti-DNA, 2 glicoproteina, Anti-Sm, Anti-Ssa, Anti SSb, ANCA, Anti CCP, Waller- Rose.	
Doença Infeciosa	Serologia HIV, Hepatite B, Sífilis, Borrelia, Tuberculose e Fungos	
Cardiopatia	Ecocardiograma TE (CIA e CIV)	
Outras condições	Doença de Fabry, MELAS, Cadasil, Anemia Células Falciformes	

### Medidas Gerais de Suporte e Tratamento

- Monitorização cardíaca: nas primeiras 24h, para detetar arritmias ou sinais de dilatação auricular/ventricular que predispõem a eventos embólicos;
- Via aérea, respiração e oxigenação: suporte ventilatório se depressão do estado de consciência ou compromisso da via aérea; oxigénio suplementar para SaO2 > 94%, não recomendado em doente sem hipoxemia;
- Posição da cabeça e do corpo: na fase aguda, o doente deve permanecer deitado com a cabeça em posição neutra em relação ao corpo e cabeceira a 30%; iniciar levante às 24h-48h;
- Pressão arterial:
- Hipotensão e hipovolemia devem ser corrigidas (fluidoterapia) para manter adequada perfusão de órgão:
- Hipertensão nos doentes **COM** indicação para trombólise (alteplase IV):
  - Controlo antes da trombólise para alvos TAS < 185mmHg e</li> TAD < 110 mmHg; Labetalol 10-20 mg IV em 1-2'; repetir 1x se necessário.
  - TAS < 180 mmHg e TAD < 105 mmHg (durante e nas 24h após trombólise); Labetalol 10 mg IV seguido de perfusão entre 2-8 mg/min;
- Hipertensão nos doentes **SEM** indicação para trombólise:
  - Medicar se hipertensão extrema (TAS > 220 mmHg, TAD> 120 mmHg) ou doente com síndrome coronário agudo, insuficiência cardíaca, dissecção da aorta, encefalopatia hipertensiva, pré-eclâmpsia e eclâmpsia;
  - Reduzir pressão arterial 15% ao longo das primeiras 24h;
  - Nos doentes internados, neurologicamente estáveis e sem contraindicações específicas reiniciar terapêutica hipertensora às 24h-48h após início dos sintomas, para controlo tensional gradual e dentro de uma semana;

- Hipertermia (TT > 38°): identificar a causa e tratar com antipiréticos;
- Glicemia: alvo 140-180 mg/dL; hiperglicemia deve ser tratada uma vez que nas primeiras 24h está associada a pior prognóstico; corrigir hipoglicemia < 60 mg/dL;</li>
- Trombólise (alteplase tPA): tratamento de primeira linha nas primeiras 4.5h após o início dos sintomas ou a partir do momento em que o doente foi visto pela última vez sem sintomas. O seu benefício é tempo dependente, por isso deve ser instituído o mais rapidamente possível.
  - Administração: 0.9 mg/kg, dose máx 90 mg, durante 60 minutos com 10% da dose administrada em bólus no 1º minuto:
  - O doente deve ser admitido em unidade de AVC ou de cuidados intensivos:
  - Se o doente desenvolve cefaleia severa, HTA aguda, náuseas ou vómitos ou agravamento neurológico, descontinuar perfusão e TC-CE emergente;
  - Medir a TA e exame neurológico a cada 15 min. durante trombólise e 2h após a mesma; depois a cada 30 min. durante 6h e a cada hora até às 24h após trombólise:
  - Realizar TC ou RMN às 24h pós trombólise e antes de iniciar terapêutica antiagregante ou anticoagulante.

### Critérios de exclusão absolutos

#### História Clínica

AVC isquémico ou traumatismo craniano grave nos últimos 3 meses; História de hemorragia intracraniana;

Neoplasia intracraniana:

Neoplasia gastrointestinal;

Hemorragia gastrointestinal nos últimos 21 dias:

Cirurgia intracraniana ou intraespinal nos últimos 3 meses.

#### Clínica

Sintomas sugestivos de hemorragia subaracnoideia;

Pressão arterial persistentemente elevada (TAS > 185 mmHa ou TAD > 110 mmHg);

Hemorragia interna ativa:

Apresentação consistente com endocardite infeciosa:

AVC associado a dissecção do arco aórtico (confirmado ou suspeita); Diátese hemorrágica:

- Plaguetas < 100000/mm<sup>3</sup>;
- Uso de anticoagulantes com INR >1.7 ou TP >15 seg ou aPTT > 40 seg;
- Enoxaparina em dose terapêutica nas últimas 24h (não se aplica à profilaxial:
- Uso de inibidores diretos da trombina ou do fator Xa (última toma nas últimas 48h) com alteração dos testes sensíveis.

#### Imagiologia (TC-CE)

Evidência de hemorragia:

Região extensa com hipodensidade óbvia consistentes com lesão irreversível.

#### Critérios de exclusão relativos

Sinal neurológico minor e único ou rápida melhoria dos sintomas;

Glicemia < 50 mg/dL (<2.8 mmol/L);

Trauma significativo nos últimos 14 dias:

Cirurgia major nos últimos 14 dias;

Convulsão no início do quadro com agravamento neurológico pós ictal; Gravidez:

Punção arterial em local não compressível nos últimos 7 dias;

Aneurisma intracraniano ≥ 10 mm sem rutura e não tratado;

Malformação vascular intracraniana não tratada.

#### Critérios de exclusão relativos para o tratamento nas 3 - 4.5h após início de sintomas

Idade > 80 anos:

Anticoagulantes orais, independentemente do INR:

AVC grave (NIHSS >25):

Doente diabético com AVC isquémico prévio.

- Trombectomia mecânica: indicada no AVC isquémico aqudo causado por oclusão de grande artéria da circulação anterior nas primeiras 24h após início dos sintomas ou a partir do momento em que o doente foi visto bem pela última vez. O seu benefício também é tempo dependente e o objetivo é uma reperfusão grau mTICI 2b/3. Doentes elegíveis para trombólise devem realizá-la mesmo que se considere realizar trombectomia.
- Antiagregantes: ácido acetilsalicílico deve ser iniciado às 24h-48h de evolução; nos doentes que realizaram trombólise o seu início é geralmente protelado até 24h. Não substitui trombólise ou trombectomia nos doente elegíveis;
- Estatina: iniciada ou mantida assim que possível. Tratamento intensivo a longo prazo está associado a redução do risco de recorrência do AVC e eventos cardiovasculares:
- Anticoagulação: nos doentes com indicação formal (FA, válvulas mecânicas...) o momento de início de anticoaqulação após AVC agudo depende da dimensão do mesmo, transformação hemorrágica sintomática e pobre controlo tensional: no AIT pode ser iniciada imediatamente; doentes estáveis com AVC pequeno a moderado varfarina pode ser iniciada às 24h e DOACs às 48h (efeito coagulante mais rápido); AVC extenso, transformação hemorrágica sintomática ou descontrolo tensional iniciar apenas 1-2 semanas após o evento agudo.

### Complicações na fase aguda

- Edema Cerebral
  - Evitar aumento da PIC: Elevação da cabeceira a 30º, hiperventilação, fluidos hipertónicos, diuréticos osmóticos. O uso de corticoesteróides não está recomendado.
  - Atenção aos enfartes cerebelosos / fossa posterior → descompressão cirúrgica emergente.
- Transformação Hemorrágica;
- Convulsões.

## Acidente Isquémico Transitório (AIT)

### Definicão

Disfunção neurológica causada por isquemia cerebral focal, da espinal medula ou da retina, sem enfarte agudo.

Geralmente os sintomas revertem em < 24h, O risco de AVC nos 2 dias seguintes ao AIT é de 4 - 10%, por isso os doentes devem ser estudados e vigiados, podendo reguerer internamento (score ABCD2- estima o risco de AVC nos 2 dias seguintes ao AIT).

Score ABCD 2				
Idade	Pontuação			
≥ 60 anos	1			
< 60 anos	0			
Pressão Arterial				
PAs ≥ 140 mmHg ou PAd ≥ 90 mmHg	1			
Características clínicas				
Fraqueza unilateral	2			
Alteração da fala isolada	1			
Outro	0			
Duração				
≥ 60 minutos	2			
10-59 minutos	1			
< 10 minutos	0			
Diabetes (presente)	1			

### Avaliação inicial e exames complementares diagnósticos

O diagnóstico é clínico; devem ser realizados: avaliação analítica básica, ECG, TC-CE ou RMN-CE e estudo neurovascular.

### **Tratamento**

Dirigido à causa: controlo dos fatores de risco cardiovasculares com modificação do estilo de vida, estatina, antihipertensores, aspirina. Nos doentes com AIT e FA iniciar anticoagulação. Nos doente com AIT de elevado risco ou AVC minor, sem causa cardíaca identificada com indicação para hipocoagulação, recomendado 21 dias de dupla antiagregação com aspirina e clopidogrel, uma vez que parece reduzir mais o risco de AVC do que aspirina em monoterapia, com reduzido aumento do risco de hemorragia.

<sup>0-3</sup> pontos risco de 1%; pode não requerer internamento. 4-5 pontos risco de 4.1%: internamento na maioria dos casos.

<sup>6-7</sup> pontos risco de 8.1%; internamento.

#### 4.3

# Acidente Vascular Cerebral Hemorrágico

#### É uma emergência!!!

Representa 10-15% de todos os AVC, com uma mortalidade 30-40%.

### Etiologia

lexames de imagem e história clínica dão pistas importantes)

- HTA (+ hemorragias profundas);
- Angiopatia amilóide (+ hemorragias lobares; RMN com micro--hemorragias e depósitos de hemossiderina);
- Anomalias vasculares (aneurismas, MAV, cavernoma);
- Diátese hemorrágica hereditária ou adquirida;
- Relacionados com oclusões vasculares (transformação de oclusões arteriais ou venosas):
- Relacionados com neoplasias (lesões ocupantes de espaco cerebrais).

#### Fatores de risco

HTA, idade, sexo masculino, raça negra, evento vascular cerebral prévio, DHC, consumo de tabaco, álcool e drogas. Hemorragia intracraniana em doentes sem estes fatores de risco deve fazer suspeitar de anomalia vascular subjacente.

### Apresentação inicial

É indistinguível do AVC isquémico!! Apesar disso é mais frequente: cefaleia, náuseas / vómitos e alteração do estado de consciência.

### Sintomatologia

Depende de: localização, tamanho e efeito de massa.

### Atenção na História Clínica

- Hora de início de sintomas / última vez visto bem:
- Fatores de risco vascular: HTA, diabetes, tabagismo, doenca vascular cerebral:
- Toma de antiagregantes / anticoagulantes;
- TCE / cirurgia de cabeca e pescoco recentes;
- Demência
- Consumo de álcool ou drogas ilícitas;
- Epilepsia;
- DHC, discrasias sanguíneas, neoplasias.

#### Avaliação inicial

- ABCDE:
- Foco no exame neurológico (escala de coma de Glasgow, NIHSS....):
- Análises: hemograma, função renal, ionograma, glicose, estudo da coaqulação, troponina cardíaca;

- ECG:
- TC ou RMN CF:
  - TC: mais barata e disponível (considerada gold standard)
  - RMN: mais cara, muitas vezes importante no diagnóstico etiológico mas normalmente não disponível em fase aguda.

É importante estabelecer logo PROGNÓSTICO.

O Score ICH é um bom preditor de mortalidade a 30 dias e estado funcional aos 12 meses.

No entanto, não se devem limitar cuidados nesta fase com base em scores prognósticos da fase inicial da abordagem.

Critério		Pontuação
Escala de coma de Glasgow	3 - 4	2
	5 - 12	1
	13 - 15	0
Volume de hematoma (cm³)	≥ 30	1
	< 30	0
Hemorragia ventricular	Sim	1
	Não	0
Hemorragia infratentorial	Sim	1
	Não	0
Idade (anos)	≥ 80	1
	< 80	0
TOTAL		0 - 16

Mortalidade a 30 dias de acordo com o score ICH: 0-0%: 1- 13%: 2-26%: 3-72%: 4-97%: 5 e 6: 100%

Obtêm-se melhores resultados clínicos com protocolos institucionais de atuação estabelecidos e com admissão precoce em unidades de neurocríticos ou de AVC com recursos humanos treinados.

#### Controlo tensional

TA elevada está associada a maior extensão do hematoma, deterioração neurológica e mais morbi-mortalidade.

#### TAS alvo < 140 mmHg

Se TAS inicial > 220 mmHg ponderar início de perfusão contínua de anti-hipertensores.

#### **Drogas**

#### Labetalol

5 a 20 mg em bólus de 15/15 minutos; 2 mg/min em perfusão contínua (máximo de 300 mg/d).

- Dinitrato de isossorbido ev 2 mg em bólus; perfusão 2 mg/h e titular até PA alvo:
- Urapidilo 25 mg ev, repetir em 2 min se necessário, 50 mg após em infusão lenta; perfusão 9 mg/h, reduzir mediante PA desejada;

#### Esmolol

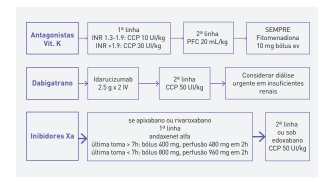
Dose inicial de 250 µg/kg ; depois perfusão contínua 25 a 300 µg/kg/min.

### Hemostase e coaquiopatias

Doentes com coaquiopatia severa por défice de fator ou com trombocitopenia devem receber fator em falta ou transfusão de plaquetas respetivamente.

#### Reversão de hipocoagulação

- Sob heparinóides: corrigir apenas se dose terapêutica;
- Sob enoxaparina: última toma < 8h 1 mg Protamina/mg de heparina; se 8-12h - 0,5 mg/mg;
- Sob HNF: 1 mg Protamina/100U de HNF nas últimas 2-3h (máx 50 mg).



#### Profilaxia de tromboembolismo

Dispositivos de compressão pneumática desde a admissão hospitalar.

Meias de compressão não têm indicação.

Profilaxia com HBPM ou HNF pode ser iniciada após confirmação de que não há hemorragia ativa (variável, mas geralmente 7-14 dias após o evento hemorrágico).

### Controlo glicémico

EVITAR hipo e hiperglicemias.

Não há alvos definidos, mas parece razoável apontar para glicemias 100-150 mg/dL.

### Controlo térmico

Febre sustentada está associada a pior prognóstico em todos os doentes com doenca vascular cerebral aguda, mas manutenção farmacológica de normotermia não demonstrou benefício.

#### Controlo de crises convulsivas

Ponderar EEG em doentes com depressão do estado de consciência desproporcional à lesão.

Não está recomendada medicação profilática.

### Controlo de edema perilesional e PIC

Monitorização e tratamento de PIC elevada deve ser considerada em doentes com GCS < 8 por efeito de massa; herniação transtentorial; hemorragia ventricular ou hidrocefalia significativa.

Objetivo: manter PIC < 20 mmHg e PPC ótima para o doente. Abordagem individualizada e através de métodos de neuromonitorização multimodal.

### **Tratamento**

- Elevação da cabeceira a 30°:
- Evitar materiais que façam compressão cervical (fixação de TOT);
- Manitol ou soro hipertónico apenas para elevações agudas PIC (e com muito pouca evidência)
  - Soro hipertónico 3% 2,5-5 ml/kg em 10-20 min; 23,4% (só por acesso central) 30 ml em 10-20 min
  - Manitol 0,5-1 mg/kg em 15 min, pode-se repetir a cada 4-6h (pode desenvolver-se tolerância; não dar se OsmPlasm > 320 m0sm1
- Cirurgia: A intervenção pode ser necessária em alguns casos (fossa posterior, agravamento do estado de consciência,....), estando obviamente ao critério da Equipa de Neurocirurgia.

Nota: Corticóides estão contraindicados pelo efeito deletério a nível da harreira hematoencefálica e metabólico

# Reiniciar hipocoagulação sistémica

Avaliação individual do risco de recorrência de HIC (hemorragia intracraniana) vs. risco tromboembólico.

	Fatores de risco	Fatores modificáveis
Fatores de risco para recorrência de HIC	Hemorragia volumosa, história de HIC prévia, microhemorragias, angiopatia amilóide, MAV, aneu- risma, enfartes lacunares, leu- coaraiose, população asiática	Álcool, tabaco, anemia, doença hepática, traumatismos
Fatores de risco para HIC e tromboembolismo	ldade avançada, coagulopatia, evento isquémico prévio, neoplasia maligna	HTA, diabetes, DRC, INR lábil
Fatores de risco para tromboembolismo	FA, ICC, doença valvular, história de tromboembolismo venoso, se- xo feminino, cirurgia recente	Imobilização prolongada

O timing para a hipocoagulação é extremamente variável e depende muito da causa hemorragia. Caso a mesma tenha sido totalmente controlada e resolvida, a hipocoagulação poderá ser retomada geralmente em 14 a 21 dias após o evento.

Em doentes com angiopatia amilóide, o risco hemorrágico é sempre muito elevado, pelo que se deverá ponderar não retomar hipocoagulação.

Por outro lado, o risco de uma complicação trombótica em doentes com próteses mecânicas é muito mais elevado do que para a restante população.

Ponderar alternativas como encerramento do apêndice auricular ou filtros da VCI

#### 4.4

# **Cefaleias**

# **Abordagem Inicial**

- Anamnese: início, evolução temporal, características da dor (localização, irradiação, tipo, intensidade), fatores de alívio e agravamento, sintomas associados:
- Antecedentes pessoais: história pregressa de cefaleia e sua caracterização; outras doenças neurológicas ou sistémicas;
- Medicação habitual; antecedentes familiares.

#### SINAIS DE ALARME

- Início com tosse, exercício físico, Valsalva, orgasmo:
- Início explosivo e súbito hemorragia subaracnoideia (HSA), trombose venosa central (TVC), hemorragia intracraniana;
- Irradiação cervical HSA, dissecção arterial, meningite;
- Fatores de alívio e agravamento (decúbito, tosse, Valsalva > hipertensão intracranianal:
- Alteração do estado de consciência, distúrbios visuais, papiledema, crise convulsiva:
- Infecão concomitante;
- Evolução temporal crónicas com agravamento progressivo (lesão ocupante de espaco - LOE);
- Sem antecedentes pessoais de cefaleias;
- Antecedentes de imunodepressão (neoplasia, infecão VIH, imunodeficiência).
- Gravidez e pós-parto:
- Medicação e drogas ilícitas (ex. anticoagulantes, agentes simpaticomiméticos)

#### Exame objetivo

Sinais vitais (febre, hipertensão – tensão arterial diastólica > 120 mmHg?), exame neurológico (alteração do estado de consciência; sinais focais - acuidade visual, campos visuais, motilidade ocular; sinais meníngeos), exame oftalmológico (fundoscopia papiledema?, pressão intraocular), dor à palpação das artérias temporais, sopros carotídeos.

# Exames complementares de diagnóstico (ECD's):

- Se critérios de enxagueca / cefaleia de tensão, sem necessidade de ECD's EXCETO se primeira crise ou presenca de aura. alteração das características habituais ou sinais neurológicos de novo:
- Se cefaleia trigémino-autonómica e nevralgia do trigémio devem ser realizados exames de imagem (não necessariamente em SUL
- Se suspeita de cefaleia secundária:
  - Avaliação analítica (VS, hemograma, PCR): meningite, arterite de células gigantes;
  - Puncão Lombar (PL) meningite, HSA, HIC idiopática se TC CF normal:
    - Cefaleia de intensidade máxima no início:
    - Cefaleia de agravamento progressivo e diferente do habitual:
    - Cefaleia com febre, sinais meníngeos, confusão ou crise convulsiva:
    - Se suspeita de hipertensão intracraniana.
  - TC CE indicações (ver quadro a seguir):

#### Quando pedir TC CE

- Cefaleia de novo em doente > 50 anos;
- Intensidade máxima de início (Thunderclap headache):
- Agravamento progressivo e diferente do habitual;
- Alteração do estado consciência;
- Alteração do comportamento;
- Crise convulsiva.
- Sinais neurológicos focais;
- Edema da papila ou hemorragia sub-hialoideia;
- Sintomas sistémicos (febre, perda de peso) ou fatores de risco para cefaleia secundária (HIV, imunossupressão, neoplasia);
- Antecedentes neurocirúrgicos ou de shunt cerebral.
- A TC CE pode ser **normal** no caso de dissecção arterial, carotídea ou vertebral, TVC, síndrome de cal-fleming (vasoconstrição cerebral reversível), psedotumor cerebri e hipotensão do líguor, apoplexia pituitária.
- AngioTC, RM CE, AngioRM TVC, HSA, encefalopatia hipertensiva.

# Abordagem terapêutica

# Cefaleia Tipo Tensão

- Terapêutica sintomática (se < 2 dias/semana):</li>
  - Ácido acetilsalicílico 500 1000 mg;
  - Ibuprofeno 400 800 mg;
  - Paracetamol 1000 mg (com menos eficácia);
  - Por via ev, podem ser utilizados a clorpromazina, metoclopramida ou metamizol (menor evidência).

#### Terapêutica profilática (se > 2 dias/semana):

• Amitriptilina 10-100 mg (à noite) é o fármaco de eleição. Inicia-se numa dose baixa (10 mg), aumentando-se 10-25 mg em intervalos de 1 a 2 semanas.

#### Enxagueca

#### Terapêutica sintomática:

## Analgésicos

- Ácido acetilsalicílico 1000 mg;
- Ibuprofeno 400-800 mg;
- Diclofenac 50-100 mg;
- Cetoprofeno 100 mg;
- Naproxeno 500-1000 mg:
- Caso os anteriores estejam contraindicados: paracetamol 1000 mg.

#### Antieméticos:

- Domperidona 20 mg;
- Metoclopramida 10 mg;
- Triptanos (se ausência de resposta às terapêuticas de 1º linha; a ergotamina é pior tolerada; na presenca de recaída após 2ª dose deve mudar-se de triptano; contraindicações: gravidez, hipertensão não controlada, doença coronária, doenca vascular cerebral e doenca vascular periférica):
  - Almotriptano comprimidos 12,5 mg;
  - Eletriptano comprimidos 20 mg e 40 mg (80 mg poderão ser eficazes).
  - Frovatriptano comprimidos 2,5 mg;
  - Naratriptano comprimidos 2.5 mg:
  - Rizatriptano comprimidos 5 mg e 10 mg;
  - Sumatriptano comprimidos 50 mg e 100 mg; pulverizador nasal 10 mg e 20 mg;

- Zolmitriptano comprimidos 2,5 mg e 5 mg; pulverizador nasal 5 mg;
- Ergotamina comprimidos 1 mg e 2 mg.

#### Terapêutica profilática

(2-3 meses poderá ser o prazo mínimo para se alcancar eficácia; suspensão deve ser considerada após 1 ano de terapêutica)

- Bloqueadores beta (atenolol 25-100 mg 2x/ dia ou bisoprolol 5-10 mg 1x/dia ou metoprolol 50-100 mg 2x/dia ou propranolol LA 80 mg 1x/ dia - 160 mg <math>2x/ dia);
- Topiramato 25-50 mg 2x/dia:
- Flunarizina 5-10 mg 1x/dia;
- Valproato de sódio 600-1500 mg diariamente;
- · Amitriptilina 10-100 mg à noite.

#### Cefaleia em Salvas

- Sumatriptano 6 mg por via subcutânea é o único tratamento de eficácia comprovada nas crises; não se recomenda um uso superior a 2 vezes/dia:
- Oxigénio por máscara de alto débito 100% oxigénio a 6-12L/ minuto durante 15 minutos:
- Profilaxia (no início de um período de salvas, se crises com > 8 cefaleias/dial:
  - Verapamil 240-960 mg/dia;
  - Prednisolona 60-80 mg durante 2-4 dias -> redução da dose até suspender em 2-3 semanas:
  - Carbonato de lítio 600-1600 mg/dia (os níveis devem ser controlados):
  - Ergotamina 2-4 mg/dia, omitidos a cada 7 dias não utilizar com o sumatriptano.

#### Hemicraniana Paroxística

Indometacina 25 mg 8/8h (↑25 mg cada 3 dias até máx. 225 mg).

# SUNCT (Short-Lasting Unilateral Neuralgiform Headache With Conjunctival Injection and Tearing)

 Topiramato 25-200 mg/d, LMT 100-200 mg/d, Gabapentina 900-1200 mg/d. Prednisolona 40-80 mg/d.

# Nevralgia do Trigémio

- 1a linha: Carbamazepina (200-1200 mg/dia, nível A), oxcarbazepina (600-1800 mg/dia, nível B);
- 2ª linha: Gabapentina, pregabalina, lamotrigina, fenitoína, baclofeno

# Cefaleia primária

Enxaqueca	Cefaleia de tensão	Cefaleia trigémino- autonómica
≥ 5 crises com 4-72h de duração	≥ 10 crises com 30 min-7d de duração	Unilateral
≽2 dos seguintes:	≽2 dos seguintes	Intensa
unilateral tipo pulsátil intensidade moderada a grave agrava com atividades físicas de rotina	<ul> <li>bilateral</li> <li>tipo pressão/aperto</li> <li>intensidade fraca a moderada</li> <li>não agrava com atividade física de rotina</li> </ul>	Orbitária, supraorbitária e/ou temporal
≽1 dos seguintes:	Ausência de náuseas ou vómitos	Sinais disautonómicos ipsilaterais:
• náuseas e /ou vómitos • fotofobia <u>e</u> fonofobia	Fotofobia <u>ou</u> fonofobia <u>ou</u> nenhuma delas	eritema conjuntival     lacrimejo     congestão nasal/ rinorreia     hiperidrose/flushing face     miose     ptose     edema palpebral
Não atribuída a outra patologia		3 subtipos:
Se AURA (sensitiva/ visual/linguagem/ar- ticulacão verbal tronco cerebral/retiniano)  • reversíveis até 60 min • "marcha" do sintoma > 5 min • Cefaleia acompanha ou surge após resolução dos sintomas	Não atribuída a outra patologia	CEFALEIA EM SALVAS: 15 a 180 min, 1 cada 2 dias a 8/dia, resposta ineficaz a indometacina  HEMICRANIA PAROXÍSTICA: 2 a 30 min, > 5/dia, resposta eficaz a indometacina  SUNCT: 1-600 seg, 3-200/ dia, resposta ineficaz a indometacina

#### Cefaleia secundária (1-4%)

#### Hemorragia subaracnoideia

- Cefaleia súbita, explosiva, com intensidade máxima inicial;
- "pior cefaleia da vida", eventual meningismo, sinais focais, alteração do estado de consciência.

#### Dissecção arterial

• Cervicalgia, síndrome de Horner, sinais focais.

## Arterite de células gigantes

 50 anos, diminuição da acuidade visual, palpação das artérias temporais, sintomas sistémicos.

#### Hipertensão intracraniana (LOE/TVC/HIC idiopática)

 Cefaleia mantida, agravamento com manobras de Valsava e com decúbito, interfere com sono, vómitos persistentes, sinais focais, alterações da visão.

#### Hipotensão do LCR

Desencadeada pelo ortostatismo.

# Doenças infeciosas (meningo-encefalite, abcesso)

 Febre, sinais meníngeos, sinais focais, síndrome confusional, crises convulsivas.

# 4.5 Delirium

# Definição

Síndrome complexo que se caracteriza por uma perturbação da atenção ou da consciência, acompanhada de uma mudança na cognição basal que não pode ser explicada por algum transtorno neurocognitivo pré-existente ou em desenvolvimento.

#### Manifestações clínicas

Sintomas de início súbito (horas a dias), flutuantes, tendem a agravar ao entardecer e à noite, guando diminuem os estímulos externos de orientação e são tipicamente reversíveis:

Sintomas	Manifestação / particularidades
Capacidade reduzida para direcionar, focalizar, manter e mudar a atenção	As perguntas têm que ser repetidas
Distraibilidade	Distrai-se com estímulos irrelevantes
Perseveração	O doente responde repetidamente à questão anterior
Compromisso da memória a curto prazo	
Desorientação para o tempo, espaço e pessoas	A desorientação temporal pode ser uma das primeiras manifestações
Perturbações da linguagem e escrita	Discurso dispersivo, irrelevante ou incoerente
Perturbação do ciclo sono-vigília	Sonolência diurna; agitação noturna; insónia. Em alguns casos pode ocorrer inversão total do ciclo sono-vigília
Alterações do comportamento psicomotor	Com hiperatividade ou hipoatividade, que podem surgir em alternância
Perturbações emocionais	Euforia, ansiedade, depressão, medo, apatia, irritabi- lidade, raiva, podem alternar rapidamente e de forma imprevisível e manifestar-se ao chamar, gritar, amal- diçoar, murmurar, queixar-se ou produzir outros sons
Ilusões, alucinações e agitação	As alucinações visuais são as mais frequentes

#### Classificação

Duração: Agudo: poucas horas a dias.

Persistente: semanas ou meses.

Atividade psicomotora:

Hiperativo	Agitação; ilusões; alucinações; oscilação de humor. Mais frequentemente reconhecido.
Hipoativo	Confusão; sedação; afastamento; letargia e lentificação. Mais frequente em idosos e doente do foro paliativo. Menos frequentemente reconhecido.
Misto	Transições entre os estados hiperativo e hipoativo

- Rastreio: aplicar instrumentos que avaliam alterações cognitivas (ex. Mini mental state examination). Se redução da pontuação relativamente ao basal, deve prosseguir-se com instrumento diagnóstico. Se existir suspeita clínica elevada; poder-se-á aplicar o instrumento diagnóstico de delirium numa avaliação inicial.
- Diagnóstico: <u>Critérios diagnóstico DSM-V:</u> Considerado gold standard quando aplicado por profissionais treinados.
- A Perturbação da atenção e da consciência.ª
- Desenvolve-se num período breve de tempo; representa uma mudança da a tenção e da consciência basais e tende a oscilar quanto à gravidade ao longo de um dia
- c Representa uma perturbação adicional na cognição (p. ex.; défice de memória; desorientação; linguagem; capacidade visuoespacial ou percecão).<sup>d</sup>
- Os Critérios A e C não são melhor explicadas por outro transtorno neuro-cognitivo pré-existente, estabelecido ou em desenvolvimento e não ocorrem no contexto de um nível gravemente diminuido de estimulação, como no coma.
- Há evidências a partir da história, do exame físico ou de achados laboratoriais de que a perturbação é uma consequência fisiológica direta de outra condição médica, intoxicação ou abstinência de substância (i.e.; devido a uma droga de abuso ou a um medicamento), de exposição a uma toxina ou de que ela se deva a múltiplas etiologias.

Podendo manifestar-se com distraibilidade; perseveração e desorientação.

#### Confusion Assessment Method

Está validada em português, para a populações idosa, em internamento ou ambulatório.

1a. Início agudo: Há evidência de uma alteração aguda do estado mental do

ou

1b. Curso flutuante: O comportamento anormal flutua ao longo do día lestas informações obtêm-se geralmente de um membro da família ou de outra pessoal

е

2. Inatenção: o doente tem dificuldade em manter a atenção.

e

#### 3. Pensamento desorganizado:

O doente tem pensamento desorganizado ou incoerente; tal como conversação irrelevante ou desconexa; fluxo de ideias pouco claro ou ilógico ou muda imprevisivelmente de assunto para assunto.

ou

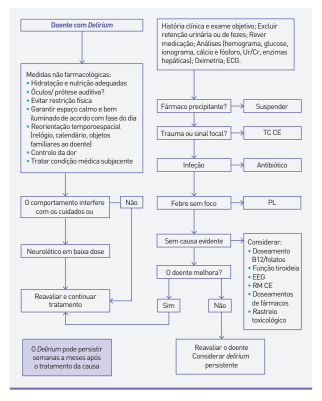
#### 4. Alteração do nível de consciência: Globalmente o nível de consciência classifica-se como qualquer estado que não seja o de alerta (normal): vigilante (hiperalerta); letárgico (sonolento; acorda facilmente): estupor (acorda difficimente);

coma (não acorda)

- Diagnóstico diferencial: demência; atividade epilética com escassa atividade motora; acatísia induzida por neuroléptico; ataques de pânico; ansiedade; depressão; transtorno depressivo com características psicóticas; esquizofrenia; transtornos psicóticos; transtorno bipolar; transtorno de stress; transtorno factício e simulação.
- Fatores de risco: existência de perturbação cognitiva prévia (ex.: demência); depressão; diminuição da acuidade visual; baixo nível de atividade; abuso de álcool e tabaco; idade igual ou superior a 70 anos.

- Etiologia: frequentemente multifatorial e maioritariamente precipitado por eventos agudos e iatrogenia (o uso incorreto da medicação é a etiologia mais comum). A identificação do fator precipitante é essencial uma vez que em cerca de 50% dos casos o delirium é potencialmente reversível.
  - Metabólica: hiper- e hiponatremia; hipercalcemia; desidratação; hipo- e hiperglicemia; insuficiência renal; insuficiência hepática; hipoxia; anemia; défice de tiamina; hipotiroidismo: deseguilíbrio ácido-base.
  - Sistema nervoso central: neoplasia primária ou secundária; doenca leptomeníngea: estado de mal não convulsivo: convulsões e estado pós-ictal; trauma; doença vascular.
  - Fármacos: opióides; benzodiazepinas; corticosteroídes; anticolinérgicos: anti-histamínicos: antidepressivos tricíclicos (amitriptilina; imipramina); fenotiazidas (haloperidol); antiparkinsónicos; antiarrítmicos (amiodarona); guimioterapia; antibióticos (aminoglicosídeos; penicilinas; cefalosporinas; sulfonamidas): antivíricos: antieméticos (metoclopramida): lítio; levodopa; anti-inflamatórios não esteróides.
  - Doenca cardiopulmonar: enfarte agudo do miocárdio: insuficiência cardíaca congestiva; arritmias; choque.
  - Doenca sistémica: abstinência (ex. álcool; benzodiazepinas); infeção; neoplasia; trauma grave; privação sensorial; desregulação térmica; pós-operatório/ pós-procedimento; imobilização; coagulação disseminada intravascular.
  - Outras: obstipação; retenção urinária; síndrome paraneoplásicas.

# Avaliação



 Tratamento farmacológico: devem ser usados preferencialmente fármacos de curta ação, na menor dose eficaz e por um período de tempo limitado. O uso destes fármacos pode provocar agravamento paradoxal do delirium.

- Antipsicóticos: não está provado que o seu uso reduza a duração ou severidade do delirium ou que altere o prognóstico dos doentes. Os antipsicóticos típicos e atípicos são igualmente eficazes, sendo que os atípicos apresentam melhor perfil de segurança. Estes apresentam a vantagem de serem eficazes no tratamento de sintomas negativos, ao contrário dos típicos e constituem a primeira linha nos doentes com parkinsonismo.
- Benzodiazepinas: o seu uso é limitado (ex.: síndrome de abstinência alcoólica ou quando sedação está indicada).

Controlo da agitação				
Fármaco	Dose	Via		
Haloperidol <sup>a</sup>	0,5-1 mg/dose; máx. 5-10 mg/ 24h	P0; EV; IM; SC		
Olanzapina	2,5 mg/dose; máx. 2,5 mg q2h; 20 mg/24h	P0		
Quetiapina	12,5-25 mg/dose; máx. 50 mg/d (dose inicial); incrementos 25 mg/d até máx 300 mg/24h	PO		
Risperidona	0,25-0,5 mg 2id; máx. 6 mg/24h; incrementos 0,5 mg/24h q48h	P0		
Sedação <sup>b</sup>				
Fármaco	Dose	Via		
Levomepromazina	6,25-25 mg q1h; Perf 50 – 300 mg	P0; Perf; EV; SC		
Clorpromazina	12,5-50 mg/dose; máx. 200 mg/24h	P0; IM; EV		
Lorazepam	0,5-2 mg q4-6h; máx. 10 mg/24h	PO; EV; IM		
Midazolam	1-5 mg/dose; 0,5-1 mg/h (titulação conforme resposta)	EV; Perf. EV		

a As doses parentéricas têm aproximadamente o dobro da potência das doses orais. Pode associar-se ao desenvolvimento de sintomas extrapiramidais. Quando usado por via endovenosa pode associar-se a prolongamento do intervalo QT.

NOTA: A contenção física está associada ao desenvolvimento e persistência de delirium nos doentes internados, pelo que dever ser usada apenas excecionalmente, usando a menor restrição possível e de forma limitada no tempo.

b Usar apenas no contexto do *delirium* refratário; só deve ser praticada por profissionais devidamente qualificados; implica uma monitorização apertada e reavaliação clínica e das doses em curso.

#### 4.6

# Hipertensão Intracraniana

## Conceitos Básicos

- HIC: Pressão intracraniana (PIC) ≥ 20 mmHg (normal ≤ 15 mmHg);
- Volume dos componentes intracranianos em condições normais: 80% parênquima cerebral; 10% líquido cefalorraquidiano (drena para o sistema venoso através das granulações aracnoideias); 10% sangue (fluxo aumenta com hipercapnia e hipoxia);
- Pressão de perfusão cerebral (PPC) = Pressão arterial média (PAM) - PIC. Normal: 50-100 mmHg, + elevada nos hipertensos.

# Causas de hipertensão intracraniana

Lesão ocupante de espaço	Tumor, hemorragia subdural, epidural ou intraparenqui- matosa, rutura de aneurisma, abcesso
Edema cerebral	AVC isquémico, encefalopatia hipóxica-isquémica, lesão axonal difusa secundária a traumatismo, encefalopatia hipertensiva, encefalite, vasculite
↑ Produção de LCR	Papiloma do plexo coroideu
↓ Drenagem de LCR	Meningite bacteriana, hidrocefalia obstrutiva
↓ Drenagem venosa	Trombose de seios venosos, compressão das jugulares, cirurgia do pescoço
Idiopática	HIC idiopática (pseudotumor cerebri)

#### Sinais e sintomas

- Cefaleia, depressão do estado de consciência, náuseas e vómitos incoercíveis:
- Parésia do VI nervo craniano (freguentemente bilateral), papiledema, equimoses periorbitárias espontâneas, tríade de Cushing (bradicardia, depressão respiratória e hipertensão), dilatação pupilar fixa uni ou bilateral, fenómeno de Kernohan (hemiparésia ipsilateral e dilatação pupilar contralateral), descerebração ou descorticação.

#### Exames complementares de diagnóstico

- Hemograma e painel metabólico para excluir anemia, infeção e alterações eletrolíticas;
- TC cerebral; considerar angio/veno-TC e/ou RM cerebral;
- Considerar punção lombar (contraindicada se lesão ocupante de espaço ou sinais de herniação iminente).

#### Abordagem

- Tratamento da causa é essencial!
- A considerar necessidade de admissão em unidade de cuidados intensivos / neurocríticos / neurocirurgia para monitorização invasiva, especialmente se história e achados compatíveis fatores confundidores (hipotensão, hipoxemia, hipotermia, intoxicação) - PIC alvo < 20 mmHg.

	Elevação da cabeceira a >30°, garantindo manutenção da PPC, e evita flexão ou rotação cefálica (atenção: excluir fraturas cervicais no trau			
Medidas gerais	Otimização da pressão arterial para PPC > 60 mmHg, com PAM > 60 mmHg ou > ao habitual nos hipertensos			
las g	Garant	ir euvolemia normo-hiperosmolar (280-320 m0sm/l)		
Medic	Analge	sia adequada		
-	Tratam	ento agressivo da febre (alvo: normotermia)		
	Tratamento agressivo de crises, considerando tratamento profilático nas lesões de alto risco (supratentoriais corticais ou adjacentes ao córtex)			
	g	Manitol 20%: bólus inicial 1-1,5 g/kg $\rightarrow$ 0,25-0,5 g/kg cada 6-8h de acordo com necessidade		
	Fx. osmótica	Soro hipertónico: NaCl 3% (250-500 ml) ou NaCl 20% (30 ml, por CVC), a repetir de acordo com necessidade ou 6/6h		
Fármacos	Ė	Meningite bacteriana estreptocócica: 10 mg imediatamente antes ou com o antibiótico $\rightarrow$ 4 mg 6/6h, 4 dias		
ш	asona	Abcesso bacteriano: 10 mg $\rightarrow$ 4 mg, 6/6h até redução do efeito de massa e melhoria clínica.		
	Dexametasona	Neoplasia: 4-16 mg/dia em 1 a 4 tomas, dependendo da sintomatologia (considerar bólus inicial de 16 mg nos + sintomáticos)		
	Sedação (privilegiar propofol) de forma a minimizar estimulação e ne- cessidades metabólicas; considerar bloqueio neuromuscular			
Outras medidas	Hiperventilação: pCO, alvo 26-30 mmHg, idealmente < 30 minutos (efeito rápido, mas de curta duração); a evitar no AVC isquémico e no trauma			
utras	Ventriculostomia: se hidrocefalia			
0	Craniectomia descompressiva: trauma, AVC isquémico, hemorragia			
	Coma l	Coma barbitúrico (sob monitorização EEG)		

4.7

# Abordagem do Coma

# Gradação do Nível de Consciência

- Alerta: Estado normal, vigil;
- Letárgico / Sonolento: Necessita de estimulação ligeira para despertar; quando desperta a resposta é lentificada, mas adequada;
- Estupor: Necessita de estimulação vigorosa para o despertar. sendo que recupera temporária ou parcialmente a resposta; assim que é removido o estímulo, o doente retorna ao estado prévio;
- Coma: Perda completa da capacidade de despertar, apesar da estimulação, com perda completa da perceção do doente em relação ao próprio e o ambiente envolvente.

O nível de consciência pode ser quantificado recorrendo a escalas padronizadas.

#### Causas de Coma

As principais causas de coma estão relacionadas com:

- Disfunção do córtex cerebral bilateral ou difusa;
- Disfunção combinada do córtex cerebral e do tronco cerebral;
- Disfunção do tronco cerebral.

**Nota:** Lesões focais do córtex cerebral tendem a poupar o estado de alerta. Para induzir o estado de coma, é necessário uma afeção bilateral extensa do córtex cerebral.

Podemos considerar dois grupos distintos - lesão estrutural ou não-estrutural. Contudo, há situações em que ambos podem estar presentes.

#### Mimetizadores de Coma

- Síndrome de locked-in
- Paralisia neuromuscular (toxinas C. botulinum, veneno cobra; fármacos - bloqueio neuromuscular)
- Mutismo acinético
- Psicogénico ou funcional

## Avaliação e abordagem do doente

O coma é uma emergência médica (ou médico-cirúrgica). Dependendo da sua evolução clínica, o doente deverá ser admitido numa Unidade de Cuidados Intensivos.

# Estabilização Inicial - ABCDE

A - <i>Airway</i> (Via Aérea)	Assegurar permeabilidade da via aérea (adjuvantes da via aérea). Entubação orotraqueal se GCS $\leqslant$ 8
B - <i>Breathing</i> (Ventilação)	Sp02, oxigenoterapia. Assegurar ventilação adequada (se necessário, ventilação mecânica invasiva)
C - Circulation (Circulação)	Monitorização. Estabilidade hemodinâmica (se necessário, fluidoterapia e aminas vasopressoras)
D - <i>Disability</i> (Disfunção)	Disfunção neurológica, epilepsia, fármacos, glicemia
E - <i>Exposure</i> (Exposição)	Expor o doente e avaliar outras lesões, evidência de into- xicação, hipotermia, febre

## Medidas terapêuticas iniciais

A avaliação do doente e o tratamento inicial devem ocorrer simultaneamente. Algumas causas de coma necessitam de tratamento precoce específico.

- Hipoglicemia: administrar glicose hipertónica.
- Intoxicação medicamentosa:

Benzodiazepinas - administrar flumazenil; Opiáceos - administrar naloxona:

- Intoxicação por organofosforados: administrar atropina (considerar obidoxima):
- Antecedentes de epilepsia: risco de estado de mal não convulsivo - midazolam:
- Infeção do sistema nervoso central: iniciar antibioterapia precoce:
- Carência nutricional / desnutrição: administrar tiamina + glicose.

# Escala de Coma de Glasgow (GCS)

Abertura dos Olhos (1-4)		Melhor Resposta Verbal (1-5)		Melhor Resposta Motora (1-6)	
Espontânea	4	Orientada	5	À ordem	6
À voz / ordem	3	Confusa	4	Localizadora	5
Àdor	2	Inadequada	3	De fuga	4
Sem resposta	1	Ininteligível	2	Flexão	3
		Sem resposta	1	Extensão	2
				Sem resposta	1
Score da Escala de Coma de Glasgow = 0 + V + M (3-15)					

# FOUR (Full Outline of UnResponsiveness) Score

#### Resposta Ocular

- 4 = Pálpebras abertas, acompanha com o olhar, ou pisca ao comando
- 3 = Pálpebras abertas mas não acompanha com o olhar
- 2 = Olhos fechados mas abrem com estímulo auditivo forte
- 1 = Olhos fechados mas abrem apenas com dor
- 0 = Não há abertura ocular, mesmo à dor

#### Resposta Motora

- 4 = Faz sinal de OK com as mãos, fecha o punho, ou "sinal de paz"
- 3 = Localiza a dor
- 2 = Resposta em flexão à dor
- 1 = Resposta em extensão à dor
- 0 = Sem respostas à dor ou mioclonias generalizadas

#### Reflexos de Tronco Cerebral

- 4 = Presentes reflexos pupilares e corneanos
- 3 = Uma pupila fixa e midriática
- 2 = Reflexos corneanos ou pupilares ausentes
- 1 = Ambos os reflexos corneanos e pupilares ausentes
- 0 = Ausência de reflexos corneanos, pupilares ou de tosse

#### Respiração

- 4 = Não-entubado, com padrão respiratório regular, normal
- 3 = Não-entubado, com padrão respiratório Cheyne-Stokes
- 2 = Não-entubado, com padrão respiratório irregular
- 1 = Respira com frequência respiratória acima do ventilador
- 0 = Respira com a frequência respiratória do ventilador, ou apneia

FOUR SCORE = 0 + M + T + R(0-16)

#### Exame Neurológico

- Grau do defeito de consciência (GCS):
- Presenca de sinais meníngeos;
- Presença de sinais focais deficitários;
- · Padrão respiratório Cheyne-Stokes, hiperventilação, respiração atáxica, apneia;
- Pupilas e reflexos pupilares;
- Reflexos oculocefálicos e óculo-vestibulares:
- Reflexos osteotendinosos e cutâneo-plantares.

Quando o coma é devido a causa estrutural, é possível determinar o nível em que está a lesão. Quando o exame revela vários níveis em disfunção simultânea, é mais provável estar perante uma causa metabólica/tóxica

A herniação cerebral é uma conseguência tardia e grave, causada pelo aumento da pressão intracraniana (edema cerebral, lesões ocupantes de espaço). É a principal determinante neurológica da má evolução do doente em coma. Deve ser reconhecida precocemente para que se possa intervir de imediato, reduzindo a pressão intracraniana por meios médicos ou cirúrgicos.

# Obter informação sobre a história atual, antecedentes pessoais e medicação:

Após a estabilização clínica do doente, é necessário esclarecer alguns dados mais importantes da história clínica como:

- Circunstâncias e sintomas quando surgiu o coma;
- Antecedentes pessoais relevantes;
- Medicação habitual;
- Consumo de álcool e/ou drogas;
- Risco de exposição ambiental ex. organofosforados.

#### Estabilização Inicial - ABCDE

- Assegurar permeabilidade da via aérea (adjuvantes da via aérea) atenção a coluna cervical se suspeita de trauma
- Considerar entubação orotraqueal se GCS < 8</li>
- SpO<sub>2</sub>, oxigenoterapia, monitorização
- Assegurar ventilação adequada (se necessária, ventilação mecânica invasiva)
- Estabilidade hemodinâmica (se necessária, fluidoterapia e aminas vasopressoras)
- Glicemia capilar (2F glicose hipertónica se < 60 mg/dl)</li>
  - Considerar flumazenil ou naloxona (suspeita de intoxicação por benzodiazepinas ou opióides) atenção a ingestão concomitante de antidepressivos tricíclicos
  - Temperatura

#### Avaliação

- Exame Obietivo + Neurológico
- Escala de Coma de Glasgow
- Presença de sinais de trauma
- Presenca de sinais meníngeos
- Presenca de sinais focais deficitários Estigmas de doença crónica
- (doença hepática, DM2) Padrão respiratório

- Pupilas e reflexos pupilares
- Reflexos oculocefálicos
- Reflexos osteotendinosos e cutâneoplantares
- Fundoscopia Obter informação sobre a história atual, antecedentes pessoais e medicação

#### Lesão Estrutural Provável

Exemplos: Hemiparesia, alterações pupilares, alterações da motricidade ocular, rigidez da nuca, convulsões. história de trauma ou cefaleia

TC Cranioencefálico: Realização imediata na suspeita de lesão estrutural.

Punção Lombar: Início precoce de antibioterapia na suspeita de meningite, mesmo se atraso/impossibilidade de PL.

#### Sem Suspeita de Lesão Estrutural

Exemplos: intoxicação por drogas sedativas, insuficiência renal ou hepática grave, choque sético (SEM sinais focais. SEM história de imunossupressão, neoplasia ou coagulopatia).

Avaliação analítica, metabólica e infeciosa, direcionada para suspeita

Exame de imagem não é obrigatório no primeiro momento mas manter baixo limiar de solicitação.

#### Sem Causa Evidente / estudo complementar

Avaliação extensa contemplando todas as possibilidades:

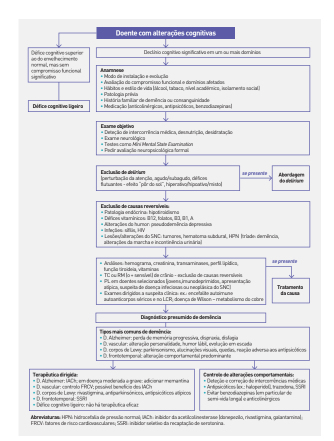
- TC crânio-encefálica
- Hemograma, coagulação, glicemia, ureja, creatinina, ionograma, provas de biologia hepática
- Gasimetria arterial incluindo monóxido de carbono
- Exame sumário de urina
- FCG
- Radiografia de tórax

Exames adicionais conforme quadro clínico e evolução do quadro:

- Urocultura, hemoculturas, punção lombar com estudo do LCR
- CK/MB, troponina, amonémia, TSH, FT4 Exames toxicológicos
- RM crânio-encefálica
- FFG

#### 4.8

# Demências



# Doenças do Aparelho Gastrointestinal

5.1

# **Dor Abdominal Aguda**

## **Abordagem**

A abordagem diagnóstica da dor abdominal aguda poderá constituir um importante desafio diagnóstico face à ampla diversidade de possíveis diagnósticos diferenciais, que poderão ir de uma benigna enterocolite à perigosa rotura aneurismática.

Apesar da pressão muitas vezes colocada pela exuberância das queixas, importa ter em mente que a vasta maioria das condições que cursam com dor abdominal permite realizar uma marcha diagnóstica completa e adequada antes de qualquer decisão terapêutica. A exceção será a suspeita de hemorragia exsanguinante intra-abdominal (ex: rotura de baço, rotura de aneurisma...) que tem indicação para intervenção cirúrgica emergente, podendo dispensar exames complementares além da ecografia à cabeceira

#### Caracterização da Dor

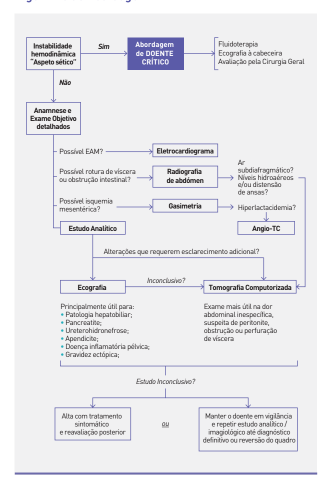
A dor deve ser caracterizada quanto à sua duração, tempo de instalação (súbito vs gradual), localização e irradiação, qualidade (moinha, lancinante, tipo cólica...) e fatores de agravamento (relação com refeições, postura) ou alívio. Devem também ser explorada a sintomatologia acompanhante (febre, náuseas, vómitos, diarreia, obstipação, disúria...).

A dor de **origem peritoneal** (ex: apendicite, diverticulite, perfuração de úlcera...) é normalmente difusa, sendo agravada pelos movimentos, tosse ou qualquer palpação, permanecendo o doente imóvel para alívio. Tal contrasta com a dor causada por **obstrução de víscera** (ex: cólica renal, cólica biliar, volvo), na qual o doente permanece inquieto e sem posição de alívio. A dor típica da **pancreatite** apresenta-se como epigástrica com irradiação em cinturão, podendo ser aliviada quando o doente se inclina para a frente. Já a dor de origem **vascular** (ex: isquemia mesentérica) poderá ter uma apresentação difusa, sendo desproporcionalmente intensa para os achados objetivados (abdómen poderá ser mole e depressível, sem defesa à palpação).

#### Localização Típica da Dor por Diagnóstico

Quadrante Superior Direito	Epigástrica	Quadrante Superior Esquerdo
Colangite Colangite Pancreatite Hepatite Sindrome de Budd-Chiari Abcesso subdiafragmático Dor pleurítica	Ulcera péptica Gastrite Pancreatite D. refluxo gastroesofágico Esofagite Pericardite / EAM Aneurisma roto da aorta	Enfarte / rotura / abcesso esplénicos     Gastrite     Úlcera gástrica     Pancreatite     Abcesso subdiafragmático
Quadrantes Inferiores		
<ul><li>Apendicite</li><li>Diverticulite</li><li>Cólica renal</li><li>Gastroenterite</li></ul>	<ul> <li>Obstrução intestinal</li> <li>Aneurisma roto da aorta</li> <li>Hérnia Inguinal</li> <li>D. inflamatória intestinal</li> </ul>	<ul><li>S. do intestino irritável</li><li>Salpingite</li><li>Gravidez ectópica</li></ul>
Difusa		
Gastroenterite     Isquemia mesentérica     Obstrução intestinal     S. do intestino irritável     Peritonite	Cetoacidose diabética     Malária     Febre Mediterrânea     Familiar     Crise falciforme	Porfíria     Distúrbios metabólicos     Distúrbios psiquiátricos

# Algoritmo de Abordagem



#### Perfil analítico a considerar

- Hemograma completo;
- Ureia e creatinina séricas:
- · Ionograma (Sódio, Cloro, Potássio), incluindo Cálcio, Fósforo e Magnésio se suspeita de dismotilidade intestinal ou pancreatite;
- Bilirrubina (Total e Direta), Transaminases, Fosfatase Alcalina e Gama Glutamil Transferase séricas:
- · Lactato Desidrogenase sérica;
- Amilase e/ou lípase séricas:
- Proteína C Reativa:
- Gonadotropina Coriónica Humana (soro ou urina), em todas as mulheres em idade fértil:
- Exame Sumário de Urina

#### Controlo da Dor

A dor deve ser controlada enquanto decorre a marcha diagnóstica. Embora o controlo da dor possa alterar os achados do exame objetivo, em regra não leva a erros no diagnóstico. O objetivo é o alívio da mesma até um nível em que o doente se sinta confortável, e não o seu desaparecimento completo, se tal implicar a sedação do doente.

De acordo com a intensidade da dor, poderão ser utilizados analgésicos não-opióides (ex: 1 q ev paracetamol; 2 q ev de metamizol) ou opióides (ex: 100 mg ev de tramadol; 2-5 mg ev de morfina em bólus, repetidos a cada 15 min até atingir alívio). Em caso de suspeita de cólica renal, poderá haver benefício na utilização de AINEs (ex: ceterolac, 30 mg ev), pelos seus efeitos no alívio do tónus do músculo liso, diminuindo o espasmo ureteral.

# 5.2

# Diarreia

# Definição

Aumento do volume das fezes > 200 g/dia, aumento do nº de dejeções ou diminuição da consistência.

- Aguda: < 2 semanas > 90% de causa infeciosa;
- Subaguda: 14-30 dias;
- Crónica: > 4 semanas ++ não infeciosas.

**Disenteria:** diarreia com sangue ou muco, associado a dor abdominal e febre.

# Etiologia

Infeciosa	Não infeciosa
Viral – a maioria:  Rotavírus  Norovírus  Adenovírus	Neoplasia do Cólon
Bacteriana: Salmonella Shigella Campylobacter E. coli	Doença Inflamatória Intestinal
Parasitária: • Giardia	• Doença Celíaca
<ul> <li>C. difficile</li> <li>história recente de antibioterapia / internamento</li> </ul>	Diarreia do viajante
	• Tireotoxicose, uso de fármacos, etc.

# Avaliação

#### História Clínica:

- Aguda / Crónica? Quantidade? Características (sangue / muco / pus / gordura)? Padrão? Diarreia noturna?
- Sinais sistémicos: Náuseas /vómitos? Febre? Dor abdominal?
- Contexto epidemiológico: Antibioterapia atual / recente (C. difficile): Profissão: Dieta (lacticínios, carne / peixe / marisco mal cozinhados...) e timing; Viagens recentes; Animais;
- Medicação (IBP, laxantes, AINES, álcool...);
- Sinais de alarme: > 50 anos; Perdas hemáticas; dor noturna e progressiva; perda de peso / febre / sudorese noturna; alteracões analíticas (anemia ferropénica, PSOF+); história familiar neoplásica de risco:
- Exame físico: Sinais de desidratação, palpação abdominal cuidada; eventual toque retal.

#### Exames complementares de diagnóstico (ECDS):

1) Avaliação Analítica indicada se sinais de hipovolemia / desidratação ou sinais de alarme: Hemograma, função renal e hepática, ionograma (hipocaliemia). Eventual estudo hormonal e estudo de anemias, estudo autoimunidade e mal absorção.

#### 2) Coproculturas se:

- Doença severa: diarreia grave com sinais de hipovolemia, > 6-8 dejeções / 24h, dor abdominal severa, hospitalização;
- Diarreia sanguinolenta;
- Febre.

- Doente de alto-risco: > 70A, múltiplas comorbilidades, imunodeprimidos, DII, gravidez;
- Sintomas persistentes > 7dias;
- Pesquisa de ovos / parasitas se diarreia crónica ou presença de contexto clínico.
- 3) Doente hospitalizado > 48-72h ou antibioterapia atual / recente: Pesquisa Antigénio e Toxina do C. difficile.
- 4) Retossigmoidoscopia ou colonoscopia se suspeita de doenca de Crohn ou retocolite ulcerativa, colite isquémica, pseudomembranosa ou VIH+.

#### Tratamento

#### Medidas de Suporte

## 1) Hidratação:

- Dar preferência a via oral ex: DIORALYTE®/ REDRATE®:
- Se via e.v. necessária: Solução polielectrolítica com gluçose 5%.

#### 21 Dieta:

- De acordo com a tolerância, líquidos em pequenas quantidades;
- Evitar laticínios (deficiência temporária de lactase), exceto iogurtes e gorduras:
- Evitar cafeína.
- 3) Probióticos: restaurar flora intestinal (ex: UL-250®: Smecta--Go®; VSL#3®; Atyflor®).

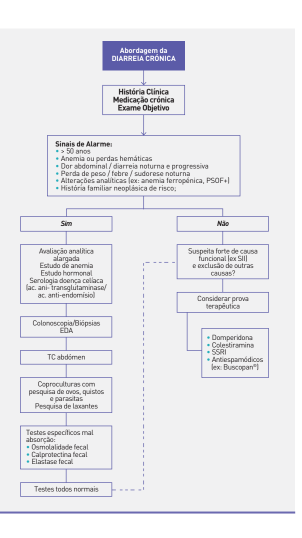
#### Fármacos

- 1) Antidiarreicos contraindicados na doenca invasiva / febre / sangue: - Loperamida: 4 mg iniciais, 2 mg após cada evacuação líquida por 2 dias (máx. 16 mg/dia).
- 2) Antibioterapia empírica apenas em situações especificas:
- Doença severa: febre, > 6-8 dej/dia, hospitalização, > 7dias;
- Suspeita forte de infeção bacteriana sangue ou muco nas fezes e febre:
- Doente de alto risco (idade > 70 anos; doença cardíaca ou imunodeprimidos:
- Ciprofloxacina 50 mg bid; Azitromicina 500 mg id; Levofloxacina 500 mg id - 3 a 5 dias;
- 3) Antieméticos se náuseas/vómitos Ex: Domperidona 10 mg - até 3 id antes da refeição.



<sup>1.</sup> Sinais de doença severa - diarreia grave com sinais de hipovolemia, > 6-8 dejeções / 24h, dor abdominal severá, hospitalização,

<sup>2.</sup> Doentes de alto risco - >70A, múltiplas comorbilidades, imunodeprimidos, DII, gravidez.



5.3

# Encefalopatia Hepática

## Definição

Disfunção cerebral causada por Insuficiência Hepática (IH) e/ou Shunt Porto-sistémico (SPS).

## **Epidemiologia**

A incidência e prevalência estão relacionadas com a gravidade da doença hepática. No doente cirrótico, o risco de 1º episódio nos 5 anos após diagnóstico é de 5-25%; a Encefalopatia Hepática (EH) manifesta-se em 30-40% ao longo da vida (maioria das vezes recorrente); a EH subclínica ocorre em 20-80%; após colocação de TIPS: 10-50% no 1º ano. Doentes com episódio prévio de EH, tem um risco de recorrência de 40% em 1 ano. A sobrevida mediana após o desenvolvimento de EH é de 1-2 anos. A EH grave em doente cirrótico confere uma sobrevida inferior a 50% em 1 ano.

## Manifestações Clínicas

Pode variar na sua forma mais ligeira com alteração da atenção, memória, lentificação psicomotora; progride para apatia, irritabilidade e desinibição, com distúrbios do ciclo sono-vigília; hipertonia, hiperrreflexia, reflexo cutâneo plantar, hipomimia, tremor do tipo parkinsónico; presença de flapping (asterixis) e pode chegar ao coma. Raramente existem défices neurológicos focais ou convulsões.

## Classificação

	A		Resultante de IH Aguda		
Doença Subjacente	В		Resultante predominantemente de SPS		
, ,	С		Resultante de cirrose		
	Grau		Descrição	Sinais Neurológicos	
	Mínima	Sub- clínica	Alteração apenas com testes psicométricos	Ausentes	
Gravidades	I		Défice de atenção, ritmo de sono alterado, irritabilidade, euforia, ansiedade	Alteração dos movimentos finos (tremor)	
das Manifestações (Critérios De West Haven)	II	Clínica	Letargia, apatia, desorientação temporal, alteração da personalidade, comportamento inadequado	Flapping, discurso lentificado	
	III		Sonolência, confusão, desorientação temporo-espacial, agressividade	Hipertonia, clonus, flapping	
	IV		Coma		
	Episó	dica			
Curso de Tempo	Recor	rente	Episódios de EH que ocorr de tempo igual ou ir		
	Persis	tente			
	Não Pre	cipitada			
			Episódica*	Recorrente*	
			Infeções	Alterações electrolíticas	
Existência de fatores precipitantes	Precipitada		Hemorragia gastro-intestinal	Infeções	
			Excesso de diuréticos	Não identificado	
			Alterações electrolíticas	Obstipação	
			Obstipação	Excesso de diuréticos	
			Não identificado	Hemorragia gastrointestinal	

<sup>\*</sup>Fatores precipitantes por ordem decrescente de frequência.

## Diagnóstico Diferencial

Deve considerar doenças comuns que alteram o nível de consciência, nomeadamente hipoglicemia, álcool (intoxicação, abstinência, *Wernicke*), fármacos (benzodiazepinas, neurolépticos, opióides), distúrbios eletrolíticos, epilepsia não convulsiva, acidente vascular cerebral, sépsis.

## Diagnóstico / meios complementares de diagnóstico

A EH é um diagnóstico clínico e não há exames patognomónicos.

- Dados analíticos: Hemograma, função renal, ionograma, perfil hepático, gasimetria;
- Amónia sérica: Sem valor diagnóstico, de estadiamento ou prognóstico em doentes com Doença Hepática Crónica (DHC).
   Pode auxiliar em caso de alteração do estado de consciência em doentes sem doença hepática conhecida;
- TC CE / RM Cerebral: no 1º episódio e depois para excluir outros diagnósticos;
- EEG: é típico com ondas trifásicas de alta amplitude e baixa frequência; está presente nos graus II e III e desaparecem no estado comatoso, o que confere mau prognóstico; realiza-se em casos pontuais, para exclusão de estado de mal epilético não convulsivo.

## **Tratamento**

### **Medidas Gerais**

- Corrigir a desidratação e anormalidades eletrolíticas;
- Tratamento da agitação: medidas de contenção; evitar benzodiazepinas; em alternativa pode ser usado haloperidol;

• Se encefalopatia grau III ou IV ponderar Unidade de Cuidados Intensivos. Avaliar necessidade de proteção da via aérea.

## Suporte nutricional

- A restrição proteica não está recomendada;
- Ingestão de 35-40 Kcal/kg/dia com ingestão proteica de 1.2 a 1.5 g/kg/dia;
- Suplementação com BCAA oral tem efeitos benéficos em doentes sarcopénicos.

## Terapêutica Aguda

- Correção das causas precipitantes;
- Lactulose: 30 a 45 ml 2-4 vezes/dia para pelo menos 2 dejecões/dia de consistência pastosa; depois titular dose para 2-3 dejecões pastosas/dia. É a primeira linha de tratamento. Pode ser usado o Lactitol - 67-100 g diluído em 100 ml de água. Enemas de limpeza com 300 ml de lactulose e 700 ml de água para doentes sem via oral;

Rifaximina: até 400 mg 3x/dia. Terapêutica eficaz guando adicionada à lactulose. Como alternativa Neomicina (2ª linha) – vários esquemas – 1 g de 12/12horas ou 500 mg de 8/8 horas; Metronidazol e Vancomicina oral apresentam estudos clínicos limitados:

 Alternativas para doentes refratários à terapêutica de 1<sup>a</sup> linha: L-Ornitina L-Aspartato endovenoso (oral é ineficaz) - evidência fraca - pode não estar disponível em todos os hospitais;

## Outras terapêuticas sem evidência na EH

Albumina: Flumazenil: Probióticos.

## Transplante Hepático

#### **Profilaxia**

- Profilaxia primária: Não recomendado:
- Profilaxia secundária: Lactulose após o 1º episódio por questão de custos e Lactulose + Rifaximina após o 2º episódio. Se o preco não for importante o tratamento inicial com Rifaximina é uma alternativa razoável, bem como em doentes intolerantes à Lactulose:
- Pode ser testada a interrupção se controlo dos fatores precipitantes, função hepática normal e recuperação do estado nutricional.

## EH após TIPS

Ponderar redução do diâmetro do shunt para além da terapêutica médica

## EH na seguência de SPS

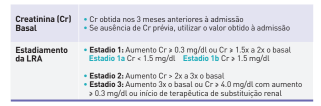
Ponderar embolização em certos tipos de shunts, como por exemplo nos esplenorrenais.

### 5.4

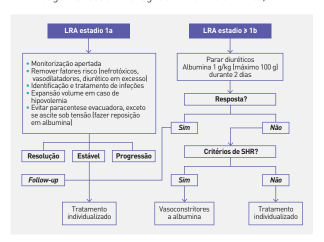
## Síndrome Hepato-Renal

## Definição

Utilização das definições e estadiamento KDIGO de lesão renal aguda (LRA) no doente cirrótico, exceto na utilização do débito urinário (não recomendado no doente cirrótico).



Abordagem à lesão renal aguda no doente cirrótico;



- · Síndrome hepato-renal: Lesão renal num doente com cirrose na ausência de outras causas identificadas. É uma consequência da disfunção circulatória e inflamação crónica sistémicas associadas à cirrose.
- Critérios de diagnóstico para SHR-LRA (antigo SHR tipo 1);
  - Cirrose com ascite;
  - Aumento de Cr ≥ 0,3 mg/dL em 48 h ou aumento de 50% em 7 dias:
  - Ausência de choque:
  - Sem resposta (Cr< 1,5 mg/dL) após 48h de Albumina 1g/kg/ dia e suspensão de diuréticos:
  - Sem contacto atual / recente com nefrotóxicos (AINE's. aminoglicosídeos, contraste iodado);
  - Sem lesão parenquimatosa renal definida por proteinúria < 0.5 g/dia, sem microhematúria (< 50 células/campo) e ecografia renal normal.
- A síndrome hepato-renal-não lesão renal aguda (SDR-NL-RA), o antigo SDR tipo 2, corresponderá aos mesmos critérios de diagnóstico, com exceção da alínea relativa ao tempo de instalação. Muitas vezes associada a doentes com ascite resistente a diuréticos:
- Vasoconstritores
  - Associados a albumina (1 g/kg no 1º dia seguido de 20-40 q/dia).

## 1a I inha

Terlipressina bólus EV 1 mg/4-6h até 2 mg/4-6h se não houver redução de 25% do valor de creatinina ao 3º dia ou em perfusão a iniciar a 2 mg/dia (pode ser realizada em veia periférica e é melhor tolerada que bólus).

#### 2a Linha

- Noradrenalina 0.5-3 mg/h em perfusão EV, a ser utilizada, principalmente, no doente crítico;
- Midodrina Oral 2.5 mg 8/8h + Octreótido SC 100 ug 8/8h -Apenas onde terlipressina indisponível.

Nota: No doente cirrótico com LRA, a suspensão de betabloqueadores deve ser precocemente ponderada e, certamente, suspensa guando se inicia utilização de vasopressores.

- Duração da terapêutica vasoconstritora: até creatinina 0.3 mg/dL de diferenca da creatinina basal ou 14 dias no máximo.
- Medidas não farmacológicas (após insucesso das anteriores):
  - Shunt transiugular portosistémico intra-hepático (TIPS): pouca utilidade uma vez que a maioria destes doentes apresentam contraindicação. Pode ter algum papel no SHR-NLRA;
  - Terapêutica de substituição renal (TSR): Em doentes com indicação formal do ponto de vista renal e com perspetiva de recuperação de função hepática ou transplante hepático;
  - Transplante hepático: tratamento de eleição no SHR. Considerar transplante hepato-renal em doentes com TFG ≤ 40 ml/ min (na DRC) ou < 35 ml/min durante > 4 semanas (na LRA), TSR ≥ 4 semanas na LRA, proteinúria ≥ 2 g/dia, ou biópsia renal com fibrose intersticial ou glomerulosclerose > 30%;

## Prevenção

- Albumina EV: Em doentes com PBE, administrar 1.5 g/kg de albumina EV no dia de diagnóstico e 1g/kg ao 3º dia de antibiótico;
- Norfloxacina 400 mg/dia reduz a incidência de SHR e PBE nos doentes com proteínas totais no líquido ascítico < 1.5 g/dL que cumpram um de dois critérios: Child-Pugh > 9 e bilirrubina total > 3 mg/dL; ou creatinina > 1.2 mg/dL ou sódio sérico < 130 mEg/L.

## 5.5

# **Pancreatite Aguda**

## Etiologia

Considerar em ambiente de urgência as etiologias mais frequentes: litíase biliar, alcoólica, hipertrigleridemia, idiopática, fármacos ou trauma.

Mecânica	Cálculos biliares, lama biliar, divertículo periampular, cancro pancreático, obstrução duodenal
Metabólica	Hipertrigliceridemia, hipercalcemia
Tóxica	• Álcool, veneno de escorpião, organofosfonatos
Infeção	<ul> <li>Parotidite infeciosa, Coxsackie, Hepatite B, Varicella-Zoster, HSV, HIV, Toxoplasma, Cryptosporidium, Aspergillus spp.</li> </ul>
Trauma	Trauma abdominal exterior ou durante CPRE
Congénita genética	• Coledecocelo tipo V, pancreas divisum, CFTR, PRSS1 e SPINK1
Vascular	• Isquemia, ateroembolismo, vasculite
Miscelânea	Gravidez, transplante renal, défice de alfa1 antitripsina

## Manifestações clínicas

- Sintomas: dor abdominal epigástrica (50% irradiação em cinturão) que pode aliviar na posição de sentado para a frente, náuseas, vómitos e anorexia (90%).
- Sinais: dor à palpação (+ epigastro) com eventual defesa. Pode haver distensão abdominal e até íleus. Pesquisar taquicardia, hipotensão, icterícia, derrame pleural, febre e hipoxemia. Sinais de Cullen e Grey-Turner (3%).

## Diagnóstico

Presença de pelo menos 2 dos 3 critérios seguintes: dor abdominal característica, aumento da amilase e/ou lipase séricas 3 vezes o valor normal, achados imagiológicos sugestivos na TC ou ecografia.

Classificação de Atlanta revista
<b>Ligeira</b> • Sem disfunção de orgão • Sem complicações locais ou si
Moderada  • Disfunção de órgão transitória

- stémicas
- (< 48h) ou
- Exacerbação de comorbilidades

- Disfunção de órgão persistente (> 48h)
- Complicações locais ou sistémicas

#### Determinant based classification of acute pancreatitis Severity

- Sem disfunção de órgão e
- Sem necrose pancreática

#### Moderada

- Disfunção de órgão transitória e/ou
- Necrose pancreática estéril

- Disfunção de órgão persistente ou
- Necrose pancreática infetada

#### Crítica

- Disfunção de órgão persistente
- Necrose pancreática infetada

## Critérios de gravidade

- Clínicos: idade avançada, comorbilidades, IMC > 30 kg/m²;
- Analíticos: hematócrito > 44%, ureia > 20 mg/dL, aumento da creatinina, PCR > 21mg/dL (às 24h);
- Imagiológico: derrame pleural;
- Escalas prognósticas: Ranson ≥ 3, BISAP ≥ 3, APACHE-II ≥ 8, SIRS > 2, Imrie ≥ 3.

BISAP	APACHE II	Ranson	Glasgow-Imrie	SIRS
Admissão:  Ureia  > 25 mg/dL  Alterações estado de consciência  > 2 2 critérios de SIRS  < 60 anos  Derrame pleural	Idade Temperatura PAM PH FC FC FR Na+ Creatinina AKIN Hematócrito Leucócitos Glasgow FiO <sub>2</sub>	Admissão:  • 55 anos  • Leucocitose > 16000  • Glicemia > 200 mg/dL  • LDL > 350 Ul/L  • AST > 250U/L  48 horas:  • Descida do Htc > 10%  • Necessidades  hidricas > 6L  • Hipocalcemia  • 8mg/dL  • Hipocalemia  { 00 mmHg}  • Subida ureia  > 5 mg/dL  • Défice de bases  > 4 mmol/L	48 horas:	2 ou mais dos seguintes: **T > 38.3° ou < 36°c   **FC > 90 bpm   **FR > 20 cpm   ou p02   < 32 mmHg   **Leucocitose   >12000,   < 4000 ou   >10 formas   imaturas

## Abordagem ao doente

- Análises iniciais: hemograma, TP, glicemia, ureia, creatinina, ionograma, cálcio, fósforo, bilirrubina total, AST, ALT, FA, GGT, LDH. Lipase, amilase, triglicéridos e colesterol, ácido úrico, proteínas totais, albumina, PCR, PCT:
- Gasimetria com lactatos:
- Ecografia abdominal inicial. TC às 72 horas.

### **Tratamento**

- Fluidoterapia intensiva: 250-500 ml/h, preferencialmente solucão cristalóide a todos os doentes, com adequação às comorbilidades (risco cardiovascular ou renal). Ajuste posterior ao estado hemodinâmico do doente (FC. TA. diurese) com monitorização através do hematócrito, ureia, creatinina e lactatos;
- Analgesia: opióides são 1ª linha petidina 75-100 mg/4h IM ou morfina:
- Nutrição: via oral pode ser iniciada precocemente (até 24h) na pancreatite moderada desde que tolerado. Nutricão enteral deve ser preferida nos doentes que necessitam de suporte nutricional.
- Antibioterapia: profilaxia não está indicada. Antibioterapia só se suspeita de necrose infetada ou infecão extra-pancreática (colangite, infeção de catéter, pneumonia, ITU ou bacteriemia). Suspeitar de necrose infetada deve ser considerada em doentes que não melhoram em 7-10 dias, com FNA quiada por TC com cultura para quiar antibioterapia;
- CPRE: pancreatite litiásica com colangite (<24 horas) ou sinais de obstrução biliar. Não é necessária se não houve evidência clínica ou laboratorial de obstrucão biliar, se suspeita de coledocolítiase alta realizar CPRM ou EBUS:

• Cirurgia: se síndrome compartimental abdominal, hemorragia não tratada por meios endoscópicos, isquemia intestinal ou colecistite necrotizante ou coleção peripancreática com fístulizacão. Nos outros casos aguardar 4ª semana, se necessário.

## 5.6

# Hemorragia Digestiva

## **Epidemiologia**

A hemorragia digestiva pode ser uma emergência médica, sendo que a hemorragia digestiva alta é cerca de 1.5 - 2 vezes mais comum que a baixa. A mortalidade é < 5%.

## Classificação e Causas mais Frequentes

Alta: lesões localizadas acima do ângulo de Treitz (úlcera péptica - 50%, varizes esofágicas - 5 a 40%, laceração de Mallory Weiss - 5 a 10%, erosões gastrointestinais, massas / pólipos / neoplasias.

Baixa: lesões localizadas abaixo do ângulo de Treitz (hemorróidas, fissuras anais, doenca diverticular, ectasias vasculares, angiodisplasias, neoplasias, colite - infeciosa, isquémica, DII).

## Tipo de Apresentação

Hematemeses - hemorragia digestiva alta, Hematoguezias - Hemorragia digestiva baixa (exceção: hemorragia maciça), Melenas - sangue no trato gastrointestinal há mais de 14 horas.

## Abordagem da Hemorragia Digestiva Alta

Avaliar permeabilidade da via aérea (suspeita de varizes NÃO contraindica colocação de SNG)
 Avaliação Ventilação (Alvo de Sat02 > 95%)
 Avaliar Circulação (Ênfase à colocação de 2 acessos periféricos e à colheita de tipagem aquando da recolha de análises)

## Medidas Gerais de Estabilização Hemodinâmica

## Expansão de Volume (PAS > 90 mmHg)

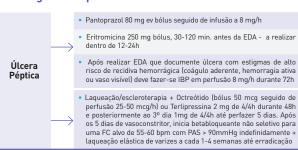
- Expansão de volume com cristaloídes (ex: 500 cc SF em 30 min)
- Transfusão GR para alvo entre 7-9 g/dl (considerar alvos mais baixos na suspeita de varizes e mais elevados para doentes com cardiopatia isquémica e reavaliar Hb a cada 2-8h em função da gravidade da hemorragia)
- Vasopressores

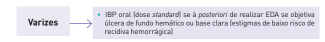
### Correção de Coaquiopatia

- Obietivo: INR < 2.5 pré EDA</li>
- Vitamina K, PFC (considerar 1 PFC por cada 4 UGR)
- Concentrado de complexo protrombínico (Octaplex)
- Transfusão de pool de plaquetas se trombocitopenia < 50000</li>

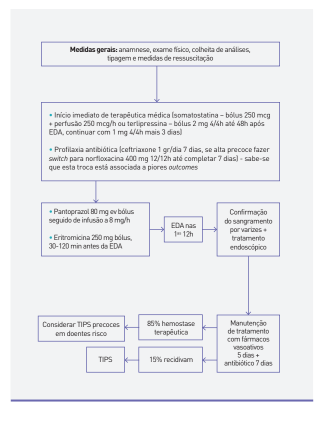
Corrigir APENAS se sinais de instabilidade hemodinâmica ou hemorragia ativa

## Abordagem Terapêutica

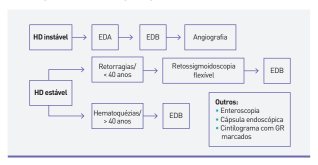




# Face a uma hemorragia digestiva alta com doença hepática crónica/hipertensão portal conhecida ou suspeita:



## Abordagem de hemorragia digestiva baixa



# 6 Doenças Infeciosas

6.1

## **Endocardite Infeciosa**

## Definição

Infeção microbiana da superfície endocárdica do coração. Na maioria das vezes envolve as válvulas cardíacas (nativas ou prótese valvular), mas pode também ocorrer no local de um defeito septal, cordas tendinosas, no endocárdio mural ou relacionada com dispositivos intracardíacos (pacemaker permanente ou cardioversor-desfibrilhador).

A El do coração direito é essencialmente uma doença que afeta os utilizadores de drogas endovenosas e os doentes com cardiopatia congénita.

## Manifestações clínicas

Gerais	• Febre (+ comum); sensação de mal-estar; perda ponderal; su- dorese noturna; náuseas e vómitos; artralgias; mialgias
Cardíacas	• Sopro (+ comum), insuficiência cardíaca, bloqueio auriculoven- tricular, pericardite e abcessos
Neurológicas	Acidente vascular cerebral
Renais	Glomerulonefrite; insuficiência renal
Hematológicas	<ul> <li>Anemia normocítica e normocrómica; elevação da velocidade de sedimentação; leucocitose</li> </ul>
Pulmonares	Embolia pulmonar (tricúspide)
Outros eventos embólicos de etiologia desconhecida	<ul> <li>Lesões de Janeway: Placas ou máculas pouco dolorosas, hemorrágicas, com predileção pelas palmas das mãos e plantas dos pés</li> <li>Nódulos de Osler: lesões nodulares, violáceas, dolorosas, presente na ponta dos dedos das mãos e dos pés</li> <li>Manchas de Roth: lesões ovais retinianas</li> </ul>

## Diagnóstico (clínica + hemoculturas + achados imagiológicos)

- Hemoculturas (HC): 3 colheitas (aeróbios e anaeróbios). Não é necessário ser em pico febril. Evitar colheita de acessos centrais. Devem ser efetuadas hemoculturas para fungos na presença de pelo menos um dos seguintes fatores de risco: cateterização EV de longa duração, nutrição parentérica, imunossupressão, uso prolongado de antibióticos, cirurgia cardiovascular e toxicodependência EV.
- Ecocardiograma transtorácico (ETT) e/ou transesofágico (ETE): O ETT é recomendado como exame imagiológico de 1<sup>a</sup> linha na suspeita de El. O ETE é recomendado em todos os doentes com suspeita clínica de El e com ETT negativa e sem diagnóstico. Dado que o ETE negativa não exclui El pode ser necessário repetir o exame dentro de 5-7 dias, caso a suspeita clínica se mantenha alta. Considerar outras técnicas de imagem (TC cardíaca, PET/TC) para o diagnóstico do envolvimento cardíaco e para a detecão de eventos embólicos (RMN cerebral, TC corpo inteiro).

### Critérios de Duke modificados:

- Diagnóstico definitivo: 2 critérios major ou 1 critério major + 3 critérios minor ou 5 critérios minor; Patologia clínica: isolamento de microorganismo em cultura / histologia da vegetação/abcesso intracardíaco.
- Diagnóstico possível: 1 critério major + 1 minor ou 3 critérios minor.

#### Critérios de Duke Modificados

#### Critérios Maior

#### 2 Hemoculturas positivas para agente típico:

- Streptococci do grupo viridans, Streptococcus bovis, grupo HACEK1, Staphylococcus aureus
- · Enterococci adquiridos na comunidade, na ausência de foco primário

#### OU

#### HC persistentemente positivas para agente compatível com EI em:

- > 2 HC positivas de amostras de sangue colhidas com intervalos > 12 horas.
- 3 ou uma maioria de ≥ 4 de HC distintas 11a e última amostra colhidas ≥ 1h de intervalo)

#### OU

#### 1 HC positiva para Coxiella burnetti ou titulação IgG de fase I > 1:800

#### Imagiologia positiva para El:

- · Ecocardiograma positivo para El: vegetação intracardíaca oscilante, abcesso ou nova deiscência parcial de uma válvula protésica.
- Regurgitação valvular de novo (agravamento ou modificação de um sopro prévio não é suficiente)

#### Critérios Minor

#### Predisposição:

- Situação clínica predisponente
- Uso de drogas injetáveis

#### Febre (T ≥ 38°C)

#### Fenómenos Vasculares:

· Embolia arterial major, enfarte pulmonar sético, aneurisma micótico, hemorragia intracraniana, lesões de Janeway, hemorragia conjuntival

#### Fenómenos Imunológicos:

· Glomerulonefrite, nódulos de Osler, manchas de Roth, fator reumatóide

#### Evidência Microbiológica:

· Hemocultura positiva sem critérios major ou evidência serológica de infecão ativa por microorganismo típico

## **Tratamento**

Indicações	Agentes Microbiológicos	Antibióticos e posologia
Válvula nativa	Sem isolamento	Ampicilina 12 g/dia em 4 doses  Flucloxacilina 12 g/dia em 4 doses  Gentamicina 1 mg/kg 8/8h
Streptococcus viridans     Enterococcus     Staphylococcus     Staphylococcus     Ausência de abuso de drogas EV		Penicilina G 20 MUI/dia contínua ou dividida em 4 tomas ou Ceftriaxone 2 g/dia Ou Ampicilina 12 g/dia contínua ou dividida em 4 tomas Gentamicina 1 mg/kg 8/8h
Válvula nativa Abuso de drogas EV	Staphylococcus aureus	Vancomicina 15 mg/kg 12/12h (não exceder os 2 g por dose)  Gentamicina 1 mg/kg 8/8h
Alergia aos B-lactâmicos		<ul><li>Vancomicina 15 mg/kg 12/12h</li><li>Gentamicina 1 mg/kg 8/8h</li></ul>
Válvula protésica (precoce < 12meses pós-operatório)	S. epidermidis     S. aureus     Enterobacteriaceas     Difteróides  Sem isolamento	Vancomicina 15 mg/kg 12/12h Gentamicina 1 mg/kg 8/8h  Vancomicina 15 mg/kg 12/12h Gentamicina 1 mg/kg 8/8h Gentamicina 1 mg/kg 8/8h Rifampicina 900 mg dividida em 3 doses
Válvula protésica (tardia ≥ 12 meses pós-operatório)	S. epidermidis S. viridans Enterococcus S. aureus HACEK Sem isolamento	Vancomicina 15 mg/kg 12/12h  Gentamicina 1 mg/kg 8/8h  Ceftriaxone 2 g/dia  Ampicilina 12 g/dia em 4 doses  Flucloxacilina 12 g/dia em 4 doses  Gentamicina 1 mg/kg 8/8h

O tratamento da El de válvula protésica deve ser mais prolongado (pelo menos 6 semanas) do que o da El de válvula nativa (4 a 6 semanas). A gentamicina deve ser realizada apenas durante 2 semanas. Não existe evidência que suporte a realização de terapêutica oral.

A resposta microbiológica à terapêutica deve ser avaliada através da colheita de HC 48 a 72h após o início da antibioterapia e repetidas com a mesma periodicidade até obter um resultado negativo. O D1 de antibioterapia será o dia da 1ª HC negativa.

## Prognóstico

#### Fatores preditores de maus resultados em doentes com El Idade avancada; El de prótese valvular; Diabetes mellitus; Características Outras comorbilidades (imunossupressão, doença renal ou do doente pulmonar). Complicações Insuficiência cardíaca: Insuficiência renal: Acidente vascular cerebral isquémico; Hemorragia cerebral; Choque sético. clínicas da El Micro-organismo Staphylococcus aureus: Fungos: Non-HACEK Gram-negative presente Complicações perianulares; regurgitação valvular grave do lado esquerdo; Fração de ejeção ventricular esquerda **Achados** baixa; Hipertensão pulmonar; Vegetações grandes; Disfunção ecocardiográficos protésica grave: Encerramento valvular mitral prematuro e outros sinais de pressões diastólicas elevadas.

## Profilaxia antibiótica

Deve ser considerada apenas se procedimentos dentários que necessitem de manuseamento da gengiva ou da região periapical dos doentes ou perfuração da mucosa oral (NÃO é recomendada noutro tipo de procedimentos do trato respiratório, gastrointestinal, urogenital e da pele e tecidos moles) e em doente com alto risco de FI-

- Prótese valvular, incluindo a válvula percutânea ou material protésico utilizado para reparação cirúrgica de válvula cardíaca;
- El prévia;
- Cardiopatia congénita:
  - Qualquer tipo de cardiopatia congénita cianótica;
  - Cardiopatia congénita reparada com material protésico colocado através do ato cirúrgico ou de técnicas percuntâneas
     6 meses:
  - Defeito residual persistente (um *shunt* residual ou regurgitação valvular).

Profilaxia recomendada nos doentes de alto risco para El (Dose única 30 a 60 minutos antes do procedimento dentário)		
Sem alergia à Penicilina • Amoxicilina 2 g via oral ou EV		
Alergia à Penicilina • Clindamicina 600 mg por via oral ou EV		

## 6.2

## Infeções do Sistema Nervoso Central

A anatomia do SNC, revestido pelos ossos do crânio, da coluna vertebral e meninges, e protegido pela barreira hematoencefálica altamente seletiva, permite uma maior resistência à agressão externa, nomeadamente infeções. O estado imunológico do doente, suas comorbilidades e a integridade destas estruturas apresentam-se essenciais para a proteção do SNC.

No entanto, no caso de infeção, esta mesma organização, acaba por limitar a resposta imune do doente, comprometendo a capacidade de conter a progressão da doença, com elevada morbimortalidade associada. Assim, o **sucesso** da abordagem a uma suspeita de infeção do SNC depende essencialmente do diagnóstico e tratamento precoces.

São vários os agentes com tropismo neurológico que podem causar infecão no SNC, entre outros:

Vírus	Bactérias	Fungos	Parasitas
Herpesvirus (HSV1 e 2, VZV, EBV, CMV, HHV6)     Influenza     Enterovirus     HIV (HAND, mielopatia e demência)     HTLV1     Vírus JC     Sarampo     Paramixovirus (parotidite)     Raiva	Streptococcus Neisseria meningitidis Haemophilus influenzae Listeria monocytogenes Staphylococcus Mycobacterium tuberculosis Sifilis Borreliose Ricketsiose Nocardiose Salmonela Brucelose	Aspergilose     Coccidioidomicose     Criptococose     Mucormicose     Candidíase	Toxoplasmose Malária Amebíase Cisticercose Hidatidose Schistossoma Tripanossoma

A colheita cuidada da história da doenca e sua evolução temporal, possíveis exposições (risco profissional, viagens, atividade sexual, contacto com animais ou indivíduos doentes), comorbilidades, antecedentes cirúrgicos, dispositivos implantados, e **fármacos**, é essencial para esclarecer a causa, efetuar o diagnóstico diferencial com outras patologias inflamatórias do SNC e permitir um tratamento rápido e adeguado.

## Localização

Na generalidade, descrevem-se mais comumente as seguintes síndromes de acordo com o local da infecão:

## Meningite

Inflamação meníngea, tríade frequente: Febre + Rigidez da nuca + Alteração do estado de consciência.

#### Encefalite

Inflamação difusa do parênguima com disfunção neuropsicológica difusa ou focal, por vezes com atingimento de meninges (meningoencefalite). Primária vs. pós-infeciosa, frequentemente vírica.

#### Abcesso

Inflamação localizada do parênguima, com eventual progressão para uma coleção necrótica. Clínica inicial menos exuberante, mas com possível primeira apresentação grave dada a progressão insidiosa. Frequentemente com défices focais.

Outras apresentações incluem, em localização extra-axial: abcessos epidurais, empiemas subdurais, ventriculite e plexite coróide; e em localização intra-axial / parenquimatosa: cerebrite, cerebelite, aneurisma micótico, rombencefalite e mielite.

## Apresentação

Febre, cefaleia e alteração do estado de consciência são frequentemente transversais.

## Populações especiais:

- TCE, fístula de líquor:
- HIV toxoplasmose, criptococose;
- Neurocirurgia e dispositivos implantáveis;
- Esplenectomia agentes capsulados.

## Fatores de risco

Alcoolismo, diabetes, imunossupressão primária ou adquirida, doenca oncológica, idade.

## Infecões concomitantes

Sinusite / otite, pneumonia, endocardite, gastroenterite aguda.

## Apresentações típicas

- Distribuição de vesículas num ou vários dermátomos sugere infeção por VZV:
- Alterações no lobo temporal sugerem infeção por HSV1;
- Enterovírus são mais freguentes nos meses de Verão e associados a crianças;
- Meningoencefalites associadas à picada de carraças (Rickettsia e Borrelial:
- Neurossífilis: apresentação inicial frequentemente assintomática, mas pode cursar com clínica aguda - formas mais tardias da doenca são insidiosas, mas sintomáticas;
- Tuberculose: em zonas endémicas a apresentação de TB disseminada com meningite, tuberculomas e aracnoidite é relativamente frequente; já em zonas não-endémicas, a meningite/ tuberculoma apresenta-se frequentemente no contexto de reativação de TB latente.

Considerar diagnóstico diferencial com outras doenças neurológicas e patologias concomitantes (epilepsia, AVC, doencas inflamatórias do SNC, neoplasias e síndromes paraneoplásicos).

## Geografia

• Febre + alteração de consciência + deterioração do estado geral, em zona endémica de malária - teste rápido / ESP para exclusão de malária cerebral.

- Zonas endémicas: dengue (cefaleia + febre + artralgias intensas), zika (cefaleia + febre + exantema + conjuntivite), chikungunya (cefaleia + febre + poliartralgia);
- Encefalites regionais: Encefalite Japonesa, West-Nile, St. Louis, etc.

## Diagnóstico

### Exame obietivo

- Sinais de irritação meníngea:
  - Rigidez da nuca: em decúbito supino, dificuldade na flexão do pescoço (mento ao manúbrio) passiva ou ativa;
  - Sinal de Brudzinski: flexão espontânea dos joelhos ao fletir o pescoco, ou vice-versa;
  - Sinal de Kernig: resistência ou dor à extensão do joelho, com a bacia em flexão.
- Sinais de hipertensão intracraniana (HIC):
  - Papiledema:
  - Parésia do IV par;
  - Tríade de Cushing: bradicardia, bradipneia e hipertensão arterial.
- Alteração e depressão do estado de consciência;
- Crises convulsivas e estado de mal:
- Défices neurológicos focais;
- Coma:
- Lesões cutâneas: exantemas, lesões de picada, petéquias, etc.

## Exames complementares

- Punção lombar (PL):
- Hemoculturas e serologias (de acordo com os agentes suspeitos);

• Imagem (TC - 1ª linha, RM): Importante na presença de sinais (HIC). Permite caracterizar melhor a clínica do doente e suportar diagnósticos diferenciais, sugerir etiologias e excluir complicações.

A realização de punção lombar não deve atrasar o início de antibioterapia.

## Cuidados especiais antes da realização de PL

- Trombocitopenia / coagulopatia;
- Terapêutica anticoagulante;
- Suspeita de abcesso epidural (cerebral ou espinhal);
- Realização de TC Cerebral antes de PL se:
  - Doente imunocomprometido:
  - Patologia conhecida do SNC:
  - Crise convulsiva de novo:
  - Alteração do estado de consciência;
  - Défices neurológicos focais;
  - Sinais de HIC.

## LCR nas infeções do SNC

Glic (mg/			eínas /dL)†		Leucócitos (cel/microL) <sup>c</sup>	,
< 10	10 a 40	100 a 500	50 a 300	> 1000	100 a 1000	5 a 100
Bacteriana	Bacteriana	Bacteriana	Vírica Encefalite	Bacteriana	Bacteriana ou vírica	Bacteriana precoce ou vírica
Tuberculose Inf. fúngica	Sífilis Algumas inf. víricas		Sífilis Tuberculose Borrelia	Algumas inf. víricas	Tuberculose Encefalite	Sifilis Tuberculose Encefalite

NB: Se PL traumática, consultar calculadoras online (considerar reduzir 1 leucócito por cada 500-1500 eritrócitos). Na ausância de hemorragia e PL traumática, considerar inf. por HSV ou encefalite necrotizante. "Comparar com glicose plasmática, valorizar se menos de 50%; "Considerar outras patologias inflamatórias do SNC. Se valores 2-6 g/dL, considerar bloqueio subaracnoide associado; o Considerar predomínio de neutrófilos vs. predomínio de linfócitos. Eosinofilia muito rara, considerar parasitas.

## Outros parâmetros a considerar

- Aspeto geral: turvo / purulento vs. límpido ("água de rocha"), xantocromia (produtos de degradação de eritrócitos - hemorragia?);
- Lactatos e procalcitonina: a considerar no diagnóstico de complicações infeciosas pós-neurocirúrgicas e/ou associadas a dispositivos:
- Adenosina deaminase (ADA): elevada nos casos de tuberculose, malária, linfomas,

## Testes microbiológicos no LCR

• Exame direto e Point-of-care: úteis no diagnóstico precoce e tratamento dirigido, e no caso de necessidade de profilaxia de contactos:

#### - Gram:

- diplococos gram positivos: Strep. pneumoniae;
- diplococos gram negativos: Neisseria meningitidis;
- bacilos ou cocobacilos gram positivos: Listeria monocytogenes;
- bacilos gram negativos: H. influenzae, Enterobacteriáceas, P. aeruginosa.
- Antigénios capsulares
- Exame cultural:
- Pesquisa de vírus neurotrópicos por PCR (HSV, VZV, enterovirus, EBV).

## **Tratamento**

Identificar precocemente sinais de deterioração clínica e sépsis / choque sético (qSOFA ≥2, MEWS ou outro early-warning score em uso na instituição), depressão do estado de consciência e risco de crises convulsivas/estado de mal. Assegurar o suporte e o nível de cuidados adequado.

- Na ausência de resposta após início de terapêutica empírica adequada considerar:
  - Repetir PL às 48h (alguns autores defendem ponderar repetir após 6-12h da 1ª PL).

## Meningite Bacteriana - Antibioterapia empírica

	Antibioterapia empírica	Agentes mais comuns	
< 50 anos	• Ceftriaxona ou cefotaxima + Vancomicina* (+ Ampicilina§)	• S. pneumoniae, N. meningitidis, H. influenzae, L. monocytogenes	
> 50 anos	• Ceftriaxona ou cefotaxima + Vancomicina* (+ Ampicilina§)	• S. pneumoniae, N. meningitidis, L. monocytogenes, BG-	
Imunossupressão	• Cefepima + Ampicilina + Vancomicina ou Meropenem§ + Vancomicina	S. pneumoniae, N. meningitidis, L monocytogenes, BG-	
Fratura da base do crânio, Fístula de líquor	Ceftriaxona ou cefotaxima     + Vancomicina	• S. pneumoniae, H. influenzae, S. pyogenes, N. meningitidis	
Neurocirurgia ou Trauma penetrante† • Cefepima ou Ceftazidim Meropenem + Vancomi		Staph. epidermidis, Staph. aureus, Enterobacteriacea, P. acnes, P. aeruginosa, Acinectobacter	
Associada a shunt/ dispositivo‡	Cefepima ou Ceftazidima ou Meropenem + Vancomicina	Staph. aureus e coagulase negativos, BG-, Candida, Cutibacterium acnes	

<sup>\*</sup>Se a prevalência de resistência a cefalosporinas de 3ª geração for >1%; § se infeção por Listeria, dirigir antibioterapia e iniciar ampicilina; † ponderar necessidade de antibioterapia intratecal; † recomendada a abordagem em 2 tempos para a troca de dispositivos e, se possível, antibioterapia dirigida. Posologias: Ceftriaxona 2 g IV 12/12h; Cefotaxima 2 g IV 4/4h a 6/6h; Ceftazidima 2 g IV 8/8h; Cefepima 2 q IV 8/8h; Ampicilina 2 q IV 4/4h; Meropenem 2 q IV 8/8h; Vancomicina: 15-20 mg/kg IV 8/8h ou 12/12h alvo de concentrações séricas 15-20 ug/ml. Tempo de antibioterapia: a definir de acordo com os agentes identificados (ou suspeitos, se não tiver sido possível isolamento).

### Corticoterapia

Dexametasona 0.15 mg/kg 6/6h durante 2 a 4 dias, 1º dose antes ou ao mesmo tempo do antibiótico se possível, nas seguintes situacões:

- Suspeita de meningite pneumocócica;
- Meningite bacteriana associada a fratura da base do crânio e/ou fístula de líquor;
- Meningite pós-traumática ou pós-neurocirurgia.

## Meningite Vírica

Na suspeita de etiologia vírica: Aciclovir 5-12.5 mg/kg IV 8/8h.

O atraso no início de tratamento tem impacto negativo na morbimortalidade associada às infecões por HSV (1 e 2) e VZV.

Se deterioração e/ou de acordo com os agentes identificados, considerar:

- CMV e HSV6: Ganciclovir + Foscarnet;
- EBV: considerar Aciclovir nas infecões graves;
- HIV: TARV:
- Influenza: Oseltamivir:
- Sarampo: Ribavirina;
- JC vírus: reversão da imunossupressão, se possível.

## **Profilaxia**

## Quimioprofilaxia (adultos)

Não está recomendada nos doentes com fístula de líguor ou fratura da base do crânio. Assegurar o cumprimento das recomendações de profilaxia nos doentes imunossuprimidos (HIV, quimioterapia ou terapêutica imunossupressora).

## Quimioprofilaxia pós-exposição:

- Neisseria meningitidis
  - Contacto próximo por > 8h de exposição ao doente nos 7 dias que precederam o diagnóstico ou exposição desprotegida a gotículas e secreções nasofaríngeas;
  - Ciprofloxacina 500 mg po dose única ou Ceftriaxone 250 IM dose única ou Rifampicina 600 mg po 12/12h 2 dias.

## Haemophilus influenzae tipo B (Hib)

- Convivente com crianças com < 4 anos não-vacinadas ou imunocomprometidas;
- Rifampicina 600 mg po 24/24h 4 dias.

## Vacinação

De acordo com o PNV e em condições especiais, a considerar:

- Esplenectomizados (Strep. pneumoniae, N. meningitidis e Hib);
- Fratura da base do crânio ou fístulas de líquor (Strep. pneumoniael

## 6.3

## Malária

Emergência infeciosa causada por Plasmodium falciparum (75%), P. vivax, P.ovale curtisi (antigo P. malariae), P.ovale wallikeri e P. knowlesi. Notificação obrigatória no SINAVE.

Diagnóstico = (1) sintomas + (2) viagem + (3) deteção de plasmódio

## 1. Sinais e sintomas

Iniciais	Precoces	Graves
cefaleia, fadiga, dor abdominal, náuseas, vómi- tos, diarreia, mi- algias, dores ar- ticulares	<ul> <li>Febre (cíctica ou não), sudorese, calafrio, an- orexia, vómitos, hepa- to-esplenomegalia, mal estar</li> </ul>	<ul> <li>confusão, tonturas, alterações da visão, convulsões, prostração, coma (malária cerebral); dispneia / edema agudo do pulmão, choque, acidose metabólica, icterícia/ hemoglobinúria, anemia grave, hipoglicemia, lesão renal aguda, petéquias, hemorragia das mucosas</li> </ul>

Sequelas crónicas: Hiperesplenismo, Síndrome nefrótico, Linfoma de Burkitt.

## 2. Viagens

- Incubação: média 6 dias a 6 meses (P.falciparum: 7 dias-semanas; P.vivax e P.ovale: 8 dias-5 anos; P.ovale curtisi: 7 dias-10 anos: P.knowlesi: desconhecido)
- Distribuição: Existem áreas de sobreposição; P.falciparum é a espécie mais frequente mundialmente. P.knowlesi no sudeste asiático (Bornéu, Brunei, Myanmar, Indonésia, Malásia, Filipinas, Singapura, Tailândia, Vietname). Ambas dão quadros mais graves. P. ovale na África subsahariana. P.vivax no restante mapa. Para consulta detalhada por país: https://www.cdc.gov/malaria/travelers/country\_table/a.html

## 3. Deteção de Plasmódio

- Análise sangue periférico: gota espessa (+ sensível) e esfregaco fino (identifica espécie e quantifica se P.falciparum ou P.knowlesi);
  - Falsos negativos em doentes com parasitémia baixa ou malária grave com seguestro dos eritrócitos nos capilares ou placenta;
  - Útil para monitorizar terapêutica.
- Testes rápidos de diagnóstico: (+ sensível e não dependente do observador, mas não quantifica parasitémia);
- PCR: identifica espécie e mutacões.

### Gravidade

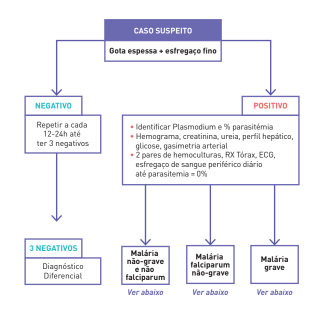
#### Malária grave / complicada Malária grave a P. falciparum: critérios adicionais · Alteração estado consciência Anemia (Hb ≤ 7 g/dL ou Hiperparasitémia > 5% (adultos não imunes, que Dispneia Htc ≤ 20%]. viveram em países sem malária Convulsões Hipoglicemia Choque nos últimos 6 meses) ou ≥ 10% Acidose (pH < 7.25 ou</li> (adultos semi-imunes) Edema agudo pulmonar/ HC03 <15 mmol/L) · Lesão de órgão com qualinfiltrado no RX Insuficiência renal aguda (Creat > 3mg/dL) quer % de parasitémia Hemorragia Icterícia / Hemoglobinúria Ausência de via oral Hiperlactacidemia

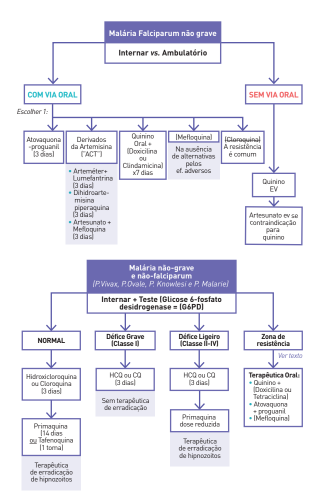
Rotura esplénica

## Abordagem inicial – generalidades

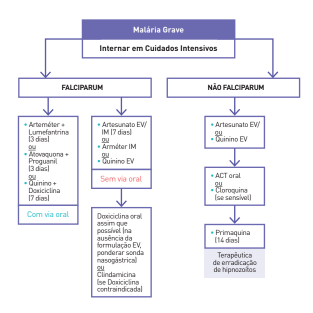
- Se suspeita forte, iniciar terapêutica sem esperar pela parasitémia
- Fluidoterapia cautelosa pelo risco de edema pulmonar
- Tratar febre com paracetamol e medidas não farmacológicas
- Vigiar hipoglicemias (sobretudo com quinino) Não indicados os antiepiléticos profiláticos
- Corticóides contraindicados na malária ce-
- Vitamina K se coagulopatia
- · Transfusões para alvo de hemoglobina apropriado a cada doente
- Exsanguino-transfusão não recomendada pelo CDC, mesmo na malária grave

- Alguns fármacos poderão estar disponíveis apenas através de pedido especial do hospital
- Considerar terapêutica parentérica se parasitémia > 2%
- Exames: Hemoculturas (bacteriemia frequente): urocultura: se diarreia: coprocultura & pesquisa de ovos quistos e parasitas
- Excluir outras causas ou coinfecões (Dengue, Chikungunya, Zika, febre tifóide, hepatites, febres hemorrágicas virais)
- Radiografia tórax inicial para comparação
- ECG a todos (interações medicamentosas e efeitos secundários dos antimaláricos





<sup>\*</sup>Pode-se optar por realizar sempre esquema das zonas de resistência, seguido de terapêutica de erradicação.



<sup>\*</sup>Grávidas: quinino + clindamicina x 7 dias

## Resistências e sensibilidade à terapêutica

- P. falciparum resistente às artemisinas: Cambodja, Myanmar, Tailândia. Vietname. Laos:
- P. vivax resistente à cloroquina: Papua Nova-Guiné, Indonésia (mais raro: Ilhas Salomão, Burma, Índia, Timor, Brasil);
- P. falciparum sensível a cloroquina: Haiti. Rep.Dominicana. Panamá. Médio Oriente:
- P. falciparum resistente ao quinino: Sudeste asiático, Amazónia:
- P. falciparum resistente à mefloquina: Myanmar, Laos, Cambodia. Vietname (sul). China (sudoeste).

Cloroquina	Hidroxicloroquina	Primaquina	Arteméter- Lumefantrina
Dose total (base): 25-30 mg/kg 1xdia ou un Hora 0: 600 mg Hora 6: 300 mg Hora 24: 300 mg Hora 48: 300 mg      Ef. adversos: náuseas, cefaleia, prurido, retinopatia se >1 g base/kg de peso, convulsões, psicose	Dose (base):     Hora 0: 620 mg     Hora 6: 310 mg     Hora 24: 310 mg     Hora 48: 310 mg     Ef. adversos:     retinopatia,     dermatite,     miocardiopatia,     miopatia,     supressão     medular,     hipoglicemia	Dose:	Dose:     Art: 5-24 mg/kg e     Lum: 29-144 mg/ kg ou se ≥ 35kg: 80-480 mg 2xdia     x3dias [1³s 2 tomas     cada 8h]     Tomar com refeição     lipídica.     Seguro na gravidez     [2°-3°Trimestres]      Ef. adversos:     gastrointestinais, cefaleia     ototoxicidade,     QT longo
Artesunato + mefloquina	Atovaquona- proguanil	Quinino EV ou IM	Artesunato EV ou IM
200 + 500 mg 1xdia x 3dias     Ef.adversos: neuropsiquiátricos persistentes Ináuseas, cefaleia, sonhos vividos, psicose, vertigem, convulsões, alucinações) diarreia, insuf. Hepática, agranulocitose, QT prolongado     Contraindicado: psicose, epilepsia, QT longo ou sob Beta-bloqueante	■ Dose:     Se > 40 kg:     4 comprimidos     de 250 + 100 mg,     1xdia com     refeição lipídica      → Malária não     complicada     Seguro na     gravidez      Contraindicado:     CLCreat < 30     ml/min      Ef. adversos:     cefaleia, vómitos, tonturas,     astenia, dor     abdominal, aftas,     neutropenia,     psicose, hepatite,     angioedema,     vasculite, eritema     multiforme, S.     Steven Johnson	Dose:     Indução: 20 mg/kg     em 500 ml de soro- Dext 5% em 4h     (máx 1400 mg)      Manutenção: 10 mg/kg de 8/8h (durante     48h) e depois 12/12h     (máx 1800 mg/dia)      Se IM: máximo 10     mg/kg em cada coxa      → Malária grave sem     via oral. Iniciar ACT     ou quinino oral assim     que possível.     Seguro na gravidez      Contraindicado:     Não dar indução se     quinino oral ou     mefloquina há < 24h      Ef. adversos:     hipotensão grave,     cegueira, surdez,     hipoglicemia, cefaleia,     contrações uterinas.	Dose:     2.4 mg/kg/dose EV lento (3-5 min)     Horas 0/12/24     Diário até ter via oral     1ª linha na malária grave     Seguro na gravidez     Contraindicado:     via IM no choque     Ef. adversos:     gastrointestinais, neurotoxicidade e hemólise tardia (< 4 semanas) ambos se maior parasitémia; ototoxicidade

<b>Arteméter</b> IM ou P0	Mefloquina	Dihidroartemisina (artenimol) + piperaquina	Quinino oral
Dose: Indução: 3.2 mg/kg Manut: 1.6 mg/kg 1xdia 2ª linha na malária grave. Iniciar ACT quando tiver via oral	Dose (sal): Hora 0: 750 mg Hora 6-12h: 500 mg Dar só na ausência de alternativas. Seguro na gravidez Ver artesunato + mefloquina para mais informação	Dose:     40 kg: 120 + 960 mg 60-80 kg: 160 + 1280 mg 9 80 kg: 200 + 1600 mg 1x/dia x3/dias. EVITAR releição lipídica; pausa alimentar 3 horas antes da toma      Ef. adversos: QT longo	Dose (sal): 650 mg 8/8h x7dias (10 mg/kg se     < 50kg)  Ver quinino ev para mais informação
Doxiciclina oral		Clinda	micina
Dose:     100 mg 12/12h      Ef. adversos:     diarreia, dor epigástrica, esofagite, panetira pared principal.		Dose: 450 mg 8/8horas x7dia Seguro na gravidez      Ef. adversos:     rach diagraia colito pa	

#### 6.4

# Infeções Urinárias

# Classificação

#### 1. Anatómica

- a. Baixas: uretrite. cistite.
- b. Altas: pielonefrite, abcessos renais ou perinéfricos, prostatite.

#### 2. Clínica

a. Não-complicada: cistite ou pielonefrite aguda adquirida na comunidade em indivíduos saudáveis / imunocompetentes e sem doença estrutural do trato urinário ou doença neurológica. Comum no sexo feminino, rara no sexo masculino.

- b. Complicada: ITU associada a uma alteração estrutural ou funcional do sistema urinário ou a outras comorbilidades, com maior risco de falência terapêutica.
- Fatores de risco para ITU complicada: Homem | Gravidez | Idade avancada | Imunossupressão (Transplante renal) | Diabetes mellitus com mau controlo | Insuficiência renal | Doença renal poliquística | Doença do tecido conjuntivo | Dispositivos urinários (prótese, algália ou nefrostomia) | Obstrucão do trato urinário (tumor, litíase, HBP) | Bexiga neurogênica | Persistência de sintomas > 7 dias | Instrumentação urológica recente | Microorganismos multirresistentes / ITU adquirida no hospital | Uso recente de antimicrobianos (3 meses anteriores) | ITU's de repetição.

## Etiologia

 As enterobactérias predominam (60-75%), com E. coli como o patógeno mais comum. As seguintes espécies mais encontradas são: Proteus spp., Klebsiella spp., Pseudomonas spp., Serratia spp., Enterococcus spp., Staphylococcus (MSSA e MRSA) e Leveduras. Na uretrite, agentes associados a doenças sexualmente transmissíveis: Chlamydia trachomatis, Neisseria gonorrhoeae, Ureaplasma urealyticum, Trichomonas vaginallis, Mycoplasma genitalium.

#### Diagnóstico

#### 1. ITU's não-complicadas:

 Sintomas irritativos + ausência de corrimento uretral + Tira-teste ou Sedimento urinário sugestivo (piúria (> 10 leucócitos/µL) ± bacteriúria ± hematúria ± nitritúria];

• Ponderar urocultura (UC): Pielonefrite aguda | Sintomas que não resolvem ou recorrem em 2-4 semanas após completar antibioterapia (AB) (falência terapêutica).

#### 2. ITU's complicadas:

- Sintomas típicos ou atípicos + Tira-teste ou Sedimento urinário sugestivo [piúria ± bacteriúria ± hematúria ± nitritúria];
- Hospitalização frequentemente necessária: Colheita de urocultura (UC) e de hemoculturas (HC's):
- Implica avaliação de anomalia urológica: Ecografia reno-vesical;
- Considerar investigação adicional (urografia intravenosa, tomografia computorizada, cintigrafia): Doenca severa | Persistência de sintomatologia após 48-72h de AB adequada | Suspeita de obstrução / neoplasia | ITU's de repetição;
- Obter isolamento etiológico (UC, HC's) + AB adequada (AB dirigida; Se terapêutica empírica adequam-se as indicações para o tratamento de Pielonefrite com necessidade de internamento);
- Duração do tratamento é usualmente 7-14 dias, mas pode ser prolongada até 21 dias:
- Urgente tratar foco de infecão:
  - Cateteres uretrais devem ser removidos, ou guando não é possível. substituídos:
  - Desobstrução do trato urinário EMERGÊNCIA UROLÓGICA;
  - Coleções peri-renais necessitam de drenagem (percutânea ou cirúrgica).
- Eventual tratamento de suporte de função;
- Indicação para UC de controlo 5-9 dias e 4-6 semanas após término da terapêutica.

# Situações particulares

#### Bacteriúria assintomática

- 1-5% das mulheres saudáveis na pré-menopausa | 4-19% em homens e mulheres idosos saudáveis I 0.7-27% em diabéticos 2-10% em grávidas | 15-50% em doentes idosos institucionalizados | 23-89% em doentes com lesão medular.
- Ausência de manifestações clínicas de ITU + crescimento bacteriano > 105 ufc/ml de uma mesma estirpe, em 2 UC's consecutivas em mulheres OU em 1 UC em homens los mesmos microorganismos das ITU's].
- · Sem indicação para tratamento antimicrobiano, EXCETO em Grávidas e doentes submetidos a intervenção no trato urinário com risco de lesão da mucosa.

# Doente algaliado

- UC de rotina não está recomendada:
- Se doente sético, exclusão de outros focos (colheita UC e HC);
- Tratamento AB não recomendado em bacteriúria / candidúria assintomática: a considerar em mulheres idosas com bacteriúria persistente após retirar algália > 7 dias:
- Tratamento AB de bacteriúria / candidúria sintomática (remover dispositivo se estiver colocado > 7 dias).

#### Uretrite

- Se piúria estéril (piúria + UC negativa) ou doentes com elevado grau de suspeita;
- Gram do exsudado / pesquisa de DNA / cultura de Chlamydia trachomatis e Neisseria gonorrhoeae;

• Tratar ambas: Chlamydia trachomatis (doxiciclina 100 mg g12h PO durante 7 dias ou azitromicina 1g PO toma única) e Neisseria gonorrhoeae (ceftriaxone 1g IM ou azitromicina 1g PO ou ciproflo-xacina 500 mg PO ou levofloxacina 250 mg PO, todos em toma única).

#### Critérios de Internamento

 Ausência de via oral | Não adesão à terapêutica | Doença grave com febre elevada e debilidade marcada | Pielonefrite complicada | Sépsis.

## Terapêutica empírica (adequar aos padrões de resistência locais)

CISTITE NÃO COMPLICADA		
Antibiótico	Dose	Duração
1ª Linha		
Fosfomicina Nitrofurantoína (ClCr > 60ml/min)	• 3 g toma única PO • 100 mg PO q6h	• 1 dia • 5 dias
Alternativa		
Cefalosporina (ex. Cefadroxil) Trimetroprim / Sulfametoxazol	• 500 mg P0 q12h • 160/800 mg P0 q12h	• 3 dias • 3 dias
Género masculino		
Trimetroprim / Sulfametoxazol	• 160/800 mg P0 q12h	• 5 dias
PIELONEFRITE		
Antibiótico	Dose	Duração
Via Oral		
Ciprofloxacina Levofloxacina Trimetroprim/Sulfametoxazol Cefuroxima PARENTÉRICA	• 500-750 mg PO q12h • 500 mg PO q24h • 160/800 mg PO q12h • 500 mg PO q12h	• 7-14 dias • 7-14 dias • 7-14 dias • 7-14 dias
Ciprofloxacina Levofloxacina Cefotaxima Ceftriaxone Ceftraidima Amoxicilina/ácido clavulânico Piperacilina/tazobactam Gentamicina Amicacina Imipenem	• 400 mg IV q12h • 750 mg IV q24h • 2 g IV q8h • 1-2 g IV q8h • 1,2 g IV q8h • 1,2 g IV q8h • 2,25-4,5 g IV q8h • 5 mg/kg IV q24h • 5 mg/kg IV q24h • 500 mg IV q8h	• 7-14 dias
Meropenem Ertapenem	• 1 g IV q8h • 1 g IV q24h	• 7-14 dias • 7-14 dias
Litapeneni	* 1 9 14 42+11	* /- I+ ulas

PROSTATITE		
Antibiótico	Dose	Duração
Fluoroquinolona	<ul> <li>dose diária oral ideal</li> </ul>	• 4-6 semanas
Doxiciclina		
[Apenas se: C. trachomatis / Mycoplasma]	<ul> <li>100 mg PO q12h</li> </ul>	• 10 dias
Azitromicina		
[Apenas se: C. trachomatis]	<ul> <li>500 mg PO q24h</li> </ul>	• 3 semanas
Metronidazol		
[Apenas se: T. vaginallis]	• 500 mg PO q8h	• 14 dias

Nota: sempre que possível, evitar o uso de quinolonas, dado o seu uso exagerado em Portugal, com risco de emergência de resistências.

#### Seguimento pós-alta do serviço de urgência

#### 1. ITU's não-complicadas

- Assintomáticos após terapêutica: não requerem UC de controlo (excepção: grávidas);
- Persistência dos sintomas / recorrência em 2 semanas após término da antibioterapia: UC e iniciar novo AB durante 7 dias
   Considerar exames de imagem.

#### 2. ITU's complicadas

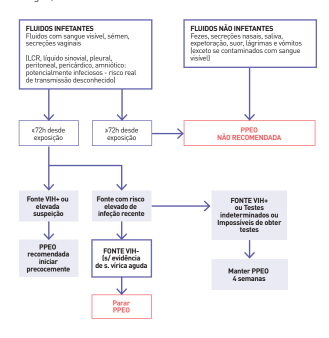
- UC de controlo após término de AB;
- Enviar a consulta de Urologia: mulheres e idosos com ITU's de repetição | Adolescentes do género masculino com ITU | Género masculino com cistites de repetição / 1 episódio de pielonefrite / prostatite / epididimite / orquite.

6.5

# Profilaxia pós-exposição (ocupacional e não ocupacional)

# Profilaxia Pós Exposição Ocupacional (PPEO)

Exposição a material infecioso que ocorre nos profissionais de saúde, envolvidos direta ou indiretamente com doentes. Envolve lesão percutânea, contacto de mucosas ou pele não intata com sangue, tecidos ou outros fluidos infetantes.



## Registo de informação após exposição ocupacional (garantia de confidencialidade)

- Data e hora da exposição, detalhes do procedimento que estava a ser prestado [tipo de instrumento utilizado, produto biológico que estava a ser manuseado, uso de equipamento de proteção, gravidade e quantidade de fluido de exposição];
- Informações sobre a fonte [se disponíveis, nomeadamente se infecão VIH/VHB/VHC conhecida, carga viral, estádio da doença, historial da medicação anti-retroviral/ resistências comportamentos de risco, transfusões, área endémica, indícios clínicos de infecão VIH]:
- Estado vacinal do profissional de saúde e resposta imunológica:
- Documentação médica sobre os procedimentos da profilaxia pós-exposição (recusa do profissional em fazer PPE, resultados de análises, uso de terapêutica anti-retroviral, reacões adversas, manejo pós-exposição).

#### Medidas Gerais

• Lavagem da pele com água e sabão. Pequenos ferimentos e picadas podem ser limpos com antissético (álcool ou clorohexidina). Irrigar as mucosas com água abundante.

#### Abordagem diagnóstica (após consentimento informado) da fonte

- Notificação da Comissão de Controlo de Infeção Hospitalar PP-CIRA / Saúde Ocupacional;
- Fonte: Serologias VHB (AgHBs), HCV (anti-VHC) e anti-HIV (teste 4ª geração e do Ag p24). Se positivos: carga viral;
- Indivíduo exposto: anti-HIV, AgHBs, AcHBs e AcHBc total, anti-VHC, avaliação geral da função renal e enzimas hepáticas (creatinina, taxa de filtração glomerular, AST, ALT), teste de gravidez (mulher em idade fértil).

# Infecão pelo Vírus da Imunodeficiência Humana (VIH)

- Risco médio após exposição percutânea é de 0.3%, após exposição das mucosas de 0,5% e de pele não intacta (pele gretada, abrasão, ferida aberta) um risco de 0,1%. Mesmo no caso de a fonte ter carga viral indetetável, o risco de transmissão do VIH não é eliminado, pelo que a PPEO e follow-up estão recomendados:
- Iniciar precocemente PPEO, idealmente nas primeiras 2 horas. Depois das 36 horas o benefício já é menor e após 72h já não é recomendado o uso de PPEO. A consulta de especialista ou a ausência de resultados em tempo útil não deve atrasar o seu início:
- Na exposição a vírus conhecido ou suspeito de ser resistente, privilegiar esquemas que incluam dolutegravir ou darunavir potenciado (associados a menor probabilidade de resistência). Se ausência de informação, iniciar PPE e alterar depois;
- Administração durante 4 semanas. Suspender antes se fonte não infetada:
- Acidentado tem direito de recusar PPEO:
- Esquemas preconizados: 1ª linha (elevada potência e bem tolerados).

#### Esquemas terapêuticos:

Tenofovir (TDF) 300 mg/ Emtricitabina (FTC) 200 mg, 1x/dia + Raltegravir\* 400 mg, 2x/dia

\*preferido em grávidas

TDF/FTC (300 mg/200 mg) 1x/dia + Dolutegravir\* 50 mg, 1x/dia

\*preferido se maior risco de vírus com resistências \*desaconselhado em mulheres grávidas ou com potencial de engravidar

#### Regimes alternativos:

TDF/FTC (300 mg/200 mg) 1x/dia + Darunavir 800 mg/dia + Ritonavir 100 mg/dia

TDF/FTC (300 mg/200 mg) 1x/dia + Atazanavir 300 mg/dia + Ritonavir 100 mg/dia

Se TFG < 30 ml/min -regimes com Tenofovir alafenamida ou zidovudinalamiyudina ou abacavir-lamiyudina (apenas se HLA-B\*57:01 negatiyo)

#### Follow-up:

- Avaliação da adesão, efeitos adversos da terapêutica e estado emocional. Maximizar adesão à PPEO. Prevenção de transmissão secundária.
- Hemograma, transaminases, função renal após contacto, à 2ª semana e entre 4-6ª semanas:
- Anti-HIV após contacto, entre 4-6ª semanas e à 12ª semana.

#### Infeção pelo Vírus da Hepatite B (VHB)

- · Risco médio de infeção após exposição percutânea (fonte infetada) de aproximadamente de 30% se AgHBe+ e de 1-6% se AgHBe - (via sexual 18-44%). Limpar feridas:
- Estado imunológico do exposto AgHBs, AcHBs e AcHBc total (para decisões terapêuticas futuras) e da fonte se disponível;
- Profilaxia pós-exposição se fonte AgHBs+ ou estado imunológico desconhecido:
  - Profissionais imunizados (AcHBs ≥ 10mUI/ml após vacinação mesmo que títulos venham a declinar) não necessitam de profilaxia pós-exposição.

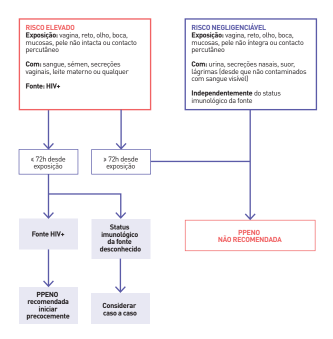
- Profissionais não imunizados, vacinados sem doseamento disponível de AcHBs ou não respondedores (AcHBs < a 10 mUI/ml): Administrar imunoglobulina humana hiperimune anti-hepatite B (IGHB - 0.06 ml/kg IM) e iniciar esquema vacinal (a vacina deve ser administrada no membro contralateral ao local de administração da IGHB; preconizadas 3 doses - 0, 1-2 e 6 meses). Administração precoce (idealmente até às 24h pós-exposição). Não administrar IGHB depois de 14 dias.
- Follow-up: Vigilância de sinais de hepatite aguda. Dosear AcHBs após 1-2 meses após 3ª toma da vacina.

# Infeção pelo Vírus da Hepatite C (VHC)

- Risco médio de infecão pós-exposição percutânea (agulha oca) acidental de 1.8%. Risco de transmissão sexual baixo (certas práticas sexuais. HSH associados a maior riscol:
- Não existe profilaxia pós exposição eficaz disponível;
- Follow-up: Se fonte Anti-VHC negativo: sem necessidade de sequimento. Se fonte Anti-VHC positivo (com ou sem RNA VHC detetável) ou estado imunológico desconhecido, doseamento de Anti-VHC e transaminases hepáticas no momento, ao 1º, 3º e 6º meses após exposição. Em qualquer momento, se anti-VHC positivo, confirmar com doseamento de RNA VHC:
- Se elevação de transaminases, doseamento de RNA VHC para despiste de infeção aguda e considerar referenciação para tratamento.

# Profilaxia Pós Exposição Não Ocupacional (PPENO)

Incidentes esporádicos e acidentais em que ocorra contacto direto de mucosas, percutâneo ou EV com sangue ou outro líquido biológico (sémen, secreções vaginais).



## Indicações para profilaxia segundo o tipo de exposição e status do parceiro

Tipo de exposição Status Serológico	Anal recetivo	Anal/vaginal insertivo	Vaginal recetivo	Oral c/ ejaculação
Parceiro VIH+	Recomendar	Recomendar	Recomendar	Recomendar
Serologia? Pop.c/ alta prevalência	Recomendar	Considerar	Recomendar	Considerar
Serologia? Pop.c/ baixa prevalência	Considerar	Não Recomendar	Não Recomendar	Não Recomendar

#### Indicações para profilaxia segundo o tipo de exposição (não sexual)

Tipo de exposição Status Serológico	Partilha de seringa/ agulha, etc	Agulha em contentor na comunidade	Salpico de sémen na mucosa ocular	Mordedura humana
Parceiro VIH+	Recomendar		Considerar	Considerar
Serologia? Pop.c/ alta prevalência	Considerar	Considerar	Não Recomendar	Não Recomendar
Serologia? Pop.c/ baixa prevalência	Considerar	Não Recomendar	Não Recomendar	Não Recomendar

#### Abordagem diagnóstica inicial

- Estado serológico da fonte (se possível, e com consentimento informado) e do exposto: anti-HIV, anti-VHC, AgHBs, AcHBs e AcHBc total:
- Despistar infeção por Clamídia e N. gonorreia (zaragatoas nos locais de contacto sexual: orofaringe, rectal, genital ou urina);
- Serologia de Sífilis (RPR):
- Teste de gravidez;
- Avaliação geral da função renal e enzimas hepáticas (creatinina, taxa de filtração glomerular, AST, ALT).

# Tratamento inicial, educação & seguimento:

- Oferecer contraceção de emergência (teste de gravidez negativo);
- Tratamento no momento para Clamídia e Gonorreia;
- Abordagem terapêutica para VIH semelhante à preconizada para profilaxia pós-exposição ocupacional. Também abordagem semelhante para hepatites.

- Observação semanal para aferir efeitos adversos, adesão, etc. Agendar follow up às 72h; 2º semana, entre 4-6º semanas e 6M (avaliação de hemograma, glicemia, transaminases, função renal, anti-HIV, anti-VHC, AgHBs, AcHBs);
- Advertir para efeitos secundários (náuseas, alteração do trânsito GI, cefaleia, mialgias) e interações medicamentosas mais frequentes (antiácidos, suplementos de ferro e cálcio) e reforcar importância da adesão terapêutica;
- Considerar indivíduos em risco para iniciar PREP após 28 dias de PPFNO.
- Precaução para prevenção da infeção secundária.

#### 6.6

# **Doencas Sexualmente Transmissíveis**

# Classificação

Doenças originadas principalmente pela transmissão sexual de vírus, bactérias ou parasitas, não se limitando no entanto à mesma.

- a. Transmissão Horizontal: por via oral, vaginal ou anal; via parentérica;
- b. Transmissão Vertical: gravidez (pela placenta ou peri-partol: aleitamento.

Acrescem de importância diagnóstica dado nos dias de hoje serem comuns e com prevalência crescente, particularmente nos centros urbanos.

#### Abordagem clínica

- História clínica completa (incluindo 5 P's):
  - Parceiros: preferência sexual; número de parceiros; possibilidade de estarem infetados:
  - Práticas: sexo oral, vaginal, anal; utilização de métodos de barreira:
  - Prevenção: métodos de contraceção;
  - Proteção: metódos contra transmissão de DST's (incluindo VIH):
  - Passado: história pessoal pregressa de DST's ou história de parceiros infetados.
- Uso de drogas injetáveis; atividades de prostituição por dinheiro ou drogas;
- Viagens recentes para o estrangeiro;
- Exame objetivo sistematizado;
- Meios complementares de diagnóstico pouco úteis em contexto de urgência.

# Definição de Risco

Certas populações são consideradas de alto risco, quer pelas práticas sexuais e comportamentais que lhes estão associadas, quer pelo impacto e repercussões de uma DST.

Apesar desta associação, deve-se evitar estereotipar e adaptar a abordagem conforme as práticas de cada indivíduo, o grau de suspeição e o risco verdadeiro.

• Risco Alto: crianças; adolescentes e jovens adultos sexualmente ativos; homens que têm sexo com homens (HSH); pessoas transgénero; grávidas; prisioneiros e encarcerados; toxicodependentes; profissionais sexuais; pessoas com antecedentes de DST's.

• Risco Intermédio (incidência crescente): pessoas com múltiplos parceiros sexuais; homens acima dos 40 anos, divorciados ou com história de disfunção erétil; populações idosas.

# Abordagem por apresentação clínica

O diagnóstico é clínico na grande maioria das situações e o tratamento é empírico.

#### **Uretrite | Cervicite**

- Uretrite: corrimento purulento uretral, com ou sem disúria e prurido:
- Cervicite: exsudado vaginal ou cervical, ectopia e friabilidade do colo do útero

Doença	Outras Manifestações	Complicações	
Clamídia (Chlamydia trachomatis) • Mais comum • Maioria assintomática	Conjuntivite, Faringite,	Epididimite, Prostatite     Artrite Reativa     Infertilidade	
Gonorreia (Neisseria gonorrhoeae) • 2ª mais comum • Maioria assintomática	Proctite  • Doença Inflamatória Pélvica, Gravidez Ectópica	<ul> <li>Infeção gonocócica disseminada</li> <li>Meningite, Endocardite, Osteomielite, Vasculite</li> <li>Infertilidade</li> </ul>	
Tricomoníase (Trichomonas vaginalis)	Zonas de elevada incidência; populações de alto risco     Suspeição clínica se recorrência e/ou sem melhoria		
Micoplasmose (Mycoplasma genitalium)	após tratamento empírico		

- Exames complementares: coloração gram, testes de amplificação nuclear de exsudado, cultura.
- Tratamento empírico:

Azitromicina 1 g oral dose única + Ceftriaxona 250 mg intramuscular dose única

#### Tratamento dirigido:

- Clamídia: Azitromicina 1 g oral dose única; Doxiciclina 100 mg bid oral durante 7 dias; Eritromicina 500 mg gid durante 7 dias; Ofloxacina 300 mg bid durante 7 dias; Levofloxacina 500 mg id durante 7 dias:
- Gonorreia: Ceftriaxona 250 mg intramuscular dose única; Cefixima 400 mg oral dose única; Azitromicina 2 g oral dose única;
- Incluir abstinência sexual; avaliação de parceiros sexuais recentes (~ últimos 2 meses).

# Corrimento Vaginal

Doença	Manifestações	Diagnóstico
Tricomoníase (Trichomonas vaginalis)	Corrimento vaginal "espumoso" Cheiro intenso Prurido e irritação vulvar e vaginal Dispareunia e Disúria	pH > 4.5     +++ polimorfonucleares     Tricomonas móveis     Reação positiva a KOH
<b>Vaginose Bacteriana'</b> (Gardnerella vaginalis)	<ul> <li>Corrimento vaginal fino e "leitoso"</li> <li>Prurido e irritação vulvar e vaginal</li> <li>Dispareunia e Disúria</li> </ul>	• pH > 4.5 • Clue cells • Reação intensa a KOH
Candidíase (Candida spp.)*	Corrimento espesso e branco     Prurido, irritação vulvar     e vaginal	• pH < 4.5 • Pseudo-hifas

<sup>\*</sup>não são verdadeiras doencas sexualmente transmissíveis mas a atividade sexual contribui para a patogénese.

- Exames complementares: exame microscópico a fresco, pH vaginal, reação KOH, testes de amplificação nuclear, cultura e coloração gram.
- Tratamento empírico:
  - Tricomoníase: Metronidazol 2 g oral dose única **OU** Tinidazol 2 g oral dose única **OU** Metronidazol 500 mg oral bid durante 7 dias:

- Vaginose bacteriana: Sistémico: Metronidazol 500 mg oral bid durante 7 dias OU Tinidazol 2 g oral id durante 2 dias OU Tinidazole 1 g oral id durante 5 dias OU Clindamicina 300 mg bid durante 7 dias OU Tópico: Metronidazol gel 0.75%, aplicação intravaginal id durante 5 dias OU Clindamicina creme 2%, uma aplicação intravaginal id durante 7 dias;
- Candidíase: Sistémico: Fluconazol 150 mg oral dose única OU Tópico: Clotrimazol creme 10 mg/g intravaginal id durante 7 a 14 dias OU Miconazol creme 20 mg/g intravaginal id durante 7 dias:
- Incluir abstinência sexual e alcoólica; avaliação de parceiros sexuais na tricomoníase e candidíase.

#### Lesões Verrugosas

Doença	Manifestações
Papilomavirus humano (HPV)	Maioria assintomático     Formação de condilomas penianos, vulvares ou anais     Evolução para carcinoma nas estirpes oncogénicas     [16, 18, 31, 33, 35]

#### Tratamento dirigido:

 Imiquimod (creme): aplicação à noite 3 vezes por semana, até ao máximo de 16 semanas. Referenciar a consulta especializada para terapêutica mais avancada.

#### Lesões Ulcerosas

Doença	Manifestações	Complicações
Herpes genital (Herpes simplex)  • Herpes-simplex tipo 2;  • Tipo 1 com aumento de prevalência em imunosuprimidos.	<ul> <li>Infeção primária com lesões genitais vesiculares e ulcerosas; dor, disúria e corrimento aqu- oso, linfadenopatias, sintomas constitucionais;</li> <li>Reativações sem sintomas constitucionais e com pródromo nas zonas de erupção.</li> </ul>	Meningite viral;     Encefalite;     Radiculopatias.

 Exames complementares: testes de amplificação de ácidos nucleicos no sangue ou líquido vesicular, culturas.

#### Tratamento empírico:

- Infecões primárias: Aciclovir 200 mg 5 vezes/dia durante 7 a 10 dias **0U** 400 mg tid durante 7 a 10 dias **0U** Valaciclovir 500 mg a 1 g bid durante 7 a 10 dias; Reativação sem tratamento obrigatório mas previne recorrências e transmissão a parceiro.

Doença	Manifestações	Complicações
Sifitis (Treponema pallidum)  Bactéria espiroqueta gram  Tempo de incubação ~1-2 meses	Infeção primária com lesão única e indolor, nunca vesicular (chaga) Infeção secundária com rash macular, febre, astenia, mialgias, artralgias e linfadenopatias (4 a 8 semanas após fase primária) Fase latente Infeção terciária com envolvimento cardíaco, oftálmico e do sistema nervoso central, vários anos (> 20) após a fase secundária	Aneurismas e Aortite sifillitica     Neurosifilis (meningite, sifilis ocular, otosifilis, sifilis meningovascular)     Parésia generalizada e Tabes dorsalis

- Exames complementares: exame microscópico direto de exsudado da chaga: estudos serológicos:
  - Testes não-treponémicos (VDRL, RPR) sensíveis, não específicos; perdem reatividade após tratamento;
  - Testes treponémicos (TPHA, FTA-ABS) específicos; seropositividade duradoura.

#### Tratamento:

- Penicilina G benzatínica 2.4 milhões de unidades IM (dose única) OU alternativas: Doxiciclina 100 mg bid durante 28 dias **OU** Tetraciclina 500 mg gid durante 28 dias;
- Neurosífilis: Penicilina G procaínica 2.4 milhões de unidades IM durante 10 a 14 dias **E** Probenecid 500 mg gid 10 a 14 dias.

Doença	Manifestações
Linfogranuloma venéreo (Chlamydia tracomatis) • América Central e Sul	Infeção primária com lesão ulcerosa única, indolor; pode ser macular, papular ou vesicular     Fase secundária com linfadenopatias unilaterais múttip- las, podem ter flutuação, ser supurativas ou ulcerativas     Fase terciária com cicatrização, estenose e fisulização de múttiplas estruturas (ânus, reto, uretra, vagina e útero) por obstrução linfática e compressão
Granuloma inguinale (Klebsiella granulomatis) • Índia, Caraíbas, Austrália e África do Sul	Múltiplas lesões vasculares e indolores, papulares, com posterior ruptura e ulceração, sem linfadenopatias
Cancróide (Haemophilus ducreyi) • Caraíbas, Ásia e África	Lesão papular inflamatória que evolui para pústula, com erosão posterior até formar úlcera dolorosa     Linfadenopatia regional e unilateral que pode supurar

#### História de viagens recentes é fundamental

• Exames complementares: isolamento em cultura (díficil): exame microscópico direto; teste de amplificação de ácidos nucleions

#### Tratamento:

- Linfogranuloma inquinale e Granuloma venéreo: Doxiciclina 100 mg bid durante 21 dias **0U** Azitromicina 1 g 1 vez/ semana durante 3 semanas OU Eritromicina 500 mg gid durante 21 dias
- Cancróide: Azitromicina 1 g toma única OU Ceftriaxona 250 mg dose única **OU** Ciprofloxacina 500 mg bid durante 3 dias **OU** Eritromicina 500 mg tid durante 7 dias.

#### VIH

- · Síndrome retroviral agudo ou Síndrome de imunoconversão primária:
  - Afeta 50 a 90% das pessoas infetadas;
  - 2 a 3 semanas após contacto sexual;
  - Quadro inespecífico febre alta, astenia, mialgias, artralgias, linfadenopatias, rash cutâneo.

- Exames complementares: diagnóstico inicial com ensaio anticorpo / antigénio VIH e posteriormente confirmação com testes suplementares (ensaios de diferenciação de anticorpos e/ou VIH RNA)
  - Referenciar a consulta especializada; Iniciar terapêutica anti--retroviral; Referenciação, estudo e início de terapêutica em parceiros sexuais recentes (incluindo início de profilaxia pós-exposição).

## Hepatites

- Hepatite A: transmissão fecal-oral mas esta poderá ser feita através de contacto sexual: tempo de incubação de 15 a 50 dias após contacto; sem cronicidade associada;
- Hepatite B: transmissão sexual ou parentérica; tempo de incubação de 6 semanas a 6 meses; risco de cronicidade é inversamente proporcional à idade – até 90% de crianças e 10% dos adultos infetados:
- Hepatite C: transmissão parentérica, embora descritos casos de transmissão sexual em certas populações de alto risco; tempo de incubação de 2 semanas a 7 meses; 50 a 85% dos doentes ficam com doenca crónica.

Apresentação clínica: varia desde um quadro viral inespecífico (fadiga, astenia, anorexia, mialgias, artralgias, náuseas, diarreia), hepatite aguda (dor abdominal, prurido, icterícia, colúria, distensão abdominal), até falência hepática fulminante (com coagulopatia grave e encefalopatia).

Principais alterações laboratoriais: padrão de citólise, com elevacão marcada de aminotransferases (tipicamente ALT > AST); hiperbilirrubinémia; trombocitopenia; coagulopatia com prolongamento espontâneo do tempo de protrombina (INR >1.5); outras alteracões: anemia, elevação da ureia e creatinina, hiperamilasemia ou hiperlipasemia, hiperamonemia, deseguilíbrios hidro-eletrolíticos (hipoglicemia, hipocaliemia, hipofosfatemia, hipomagnesiemia), I DH elevada.

Diagnóstico inicial com testes serológicos para determinar estado de imunização.

Tratamento de suporte e sintomático em maior parte dos casos. Eventual profilaxia pós-exposição.

# Recomendações Pós-Urgência

Abstinência sexual, alcoólica e toxicofílica; Educação para posterior uso de métodos contracetivos de barreira: Rastreio e avaliação de parceiros sexuais recentes; Referenciação a consultas especializadas em casos específicos, nomeadamente recorrência ou persistência da sintomatologia ou doença, necessidade de seguimento **crónico** ou doentes pertencentes a populacões de alto risco; Rastreio e tratamento de outras doencas sexualmente transmissíveis em doentes de alto risco, nomeadamente gonorreia, clamídia, sífilis e VIH.

# Doenças de Notificação Obrigatória

Notificação à data de diagnóstico de:

- Gonorreia:
- Clamídia e qualquer doenças causada por Chlamydia trachomatis, p.e. Linfogranuloma venéreo;
- Hepatite B:
- Sífilis:
- VIH.

6.7

# Infecões Oportunistas na Infecão VIH

# Prevenção de infeção oportunista (10)

- 1. Restauração do sistema imunitário com tratamento antirretroviral (TAR). Esta é a medida mais eficaz:
- 2. Profilaxia primária;
- 3. Evitar exposição (p.e: evitar contacto com dejeções de gato, evitar comer carne mal cozinhada

#### Quando iniciar TAR

Iniciar o mais rápido possível e até 2 semanas depois do início do tratamento para todas as IO, exceto:

- Infeção por M. tuberculosis: se CD4 > 50 células/µL iniciar TAR até 8 semanas:
- Meningite criptocócica: adiar início de TAR após 4 semanas.

# Profilaxia primária, tratamento e profilaxia secundária

Todos CD4	CD4 < 250	CD4 < 200	CD4 < 150	CD4 < 100	CD < 50
	cél/µL	cél/µL	cél/µL	cél/µL	cél/µL
M. tuberculosis	Coccidioidomycosis	P. jiroveci	Histoplasmosis	Toxoplasma Cryptococcus	M. avium complex

Importante antes de iniciar antibioterapia ou antifúngico, verificar possíveis interações com TAR!

#### Micobacterium tuberculosis

Manifestações clinicas: sintomas clássicos - tosse, febre, sudorese noturna e perda de peso. Se CD4 < 200 cél/µL é mais comum TB extrapulmonar (linfadenite, pleurite, pericardite, meningite) ou disseminada.

#### Diagnóstico

TB latente	TB ativa	TB resistente
Teste de Mantoux'/ IGRA positivo + au- sência de doença ati- va (sem sintomas, rx tórax normal)	Clínica +/- rx de tórax su- gestivo**: Baciloscopia + cultura de 3 amostras de expetoração ou outras amostras estéreis (dependendo do atingimen- to) OU Teste de amplificação de ácidos nucleicos (TAAN)	TB ativa + fatores de risco TB resistente":  1. TSA OU  2. Testes moleculares (GeneXpert)  TBMR: resistente INH + RIF  TBXDR: TBMR + FQ + >1 medicamento injetável (canamicina, capreomicina ou amicacina)

IGRA: interferon-gamma release assays; FQ: fluoroquinolona; INH: isoniazida; RIF: rifampicina; TB: tuber-culose; TBMR: TB multirresistente; TBXDR: TB extremamente resistente: \*Teste de Mantoux positiva: in-duração > 5 mm às 48-72h nos doentes com VIH; \*\* \*Rx tórax patológicose CD4 > 200 cél/µL com infiltrado de predomínio nos lobos superiores e cavitações. Se CD4 < 200 cél/µL o infiltrado é mais disperso e é rara a presença de cavitação; \*\*\*\* Fatores de risco de TB resistente: tratamento prévio de TB, contacto com TBMR/TBXDR, nascimento, viagem ou trabalho em zona endémica, TB prévia com má adesão ao tratamento, sem melhoria clínica sob terapêutica padrão, expetoração positiva após 2 meses de terapêutica para TB ou cultura positiva aos 3 meses, sem abrigo/residência ém albergue em certos países, encarceramento atual/recente, áreas com alta prevalência de TBMR/TBXDR.

#### Tratamento e prevenção

Indicação de tratamento de TB latente: diagnóstico de TB latente + ausência de TB ativa + ausência de tratamento prévio de TB ativa OU contacto com doente com TB ativa.

	TB latente*	TB ativa			
		Sensível**		Resistente****	
			INH	RIF + TBMR/TBXDR	
1ª Linha	INH + PIR 6-9 meses"	2 meses: INH + RIF/RIFA + Z + E*** + 4-10 meses: INH + RIF/RIFA***	2 meses: Z + E + RIF/ RIFA + 10 meses: E + RIF/RFB	3 medicamentos grupo A + >1 do grupo B.	
<u>s</u>	RIF/RIFA		RIF + Z + E	Cirurgia: resseção de foc pulmonar em pessoas sele cionadas	
ativa	4 meses		+ FQ 6 meses		
Alternativas	RIF/RIFA + INH + PIR 3 meses		o meses		

Am: amicacina; AMX-CLV: amoxiciclina + ácido clavulânico; BED: bedaquilina; CFZ: clofazamina; CS: cicloserina; DLM: delamanida; E: etambutol; ETO: etionamida; INH: isoniazida; IPM-CLN: imipenem-cilastina; LFX: levofloxacina; LZD: linezollidis, MFX: mostifloxacina; MPM: morepenem; PSC: ácido para-aminosalicitico; PIR: piridoxina; PTO: protionamida; RFB: rifambutina; RIF: rifampicina; TRD: terizidona; Z: pirazinamida; "Tratamento da TB latente pode ser iniciado a qualquer momento independentemente do TAR. \*\* Considerar 9 meses em áreas el ada prevalência de TB, \*\*\* Se sensibilidade a INH e RIF, o E pode ser descontinuado; \*\*\*\* Duração total de tratamento: 6 meses se atingimento pulmonar, sem resistência ou extrapulmonar com envolvimento ósseo ou articular, 9 meses se atingimento pulmonar com cultura positiva após 8 semanas de tratamento e 9-12 meses se atingimento extrapulmonar com envolvimento SNC ou disseminado. \*\*\*\*\* Tratamento deve ser realizado por especialistas.

Para TB do SNC - dexametasona 0,3-0,4 mg/kg/d durante 2-4 semanas, depois diminuir 0,1 mg/kg/semana até 0,1 mg/kg, quando chegar a 4mg/d diminuir 1mg/semana; total 12 semanas.

	TB latente	TB ativa		
		TAR	Dose diária	
Am***		30-35 kg: $625$ mg id IV; $36$ - $45$ kg: $750$ mg id IV; $46$ - $55$ kg: $750$ - $1000$ mg id IV; $55$ kg: $1000$ mg id IV. Depois de período inicial pode ser reduzida para $3x$ semana		
AMX-CLV		500 / 125 mg 3id		
BED*		EFC, ETV Não recomendado		
		Restantes	400 mg id 2 semanas, 200 mg id 3 doses/semana 22 semanas	

	TB latente	TB ativa		
		TAR	Dose diária	
CFX*, ****		100 mg id 0U 200 mg 2 meses seguido de 100 mg id		
CS		30-46 kg: 500 mg id; > 46 kg	: 750 mg id, (máx 1000 mg id)	
DLM*		100 mg 2id 24 semanas		
E		40-55 kg: 800 mg id, 56-75 k 1200 mg id (máx 1600mg id)		
ETO/PTO		30-45 kg: 500 mg id, 46-70 kg	g: 750 mg id, > 70 kg: 1000 mg id	
INH	5 mg/kg/dia (max. 300 mg) po OU 900 mg x 2/ semana po	5 mg/kg (máx. 300 mg)		
IPM-CLN		1000/1000 mg 2id IV		
LFX		30-46 kg: 750 mg id, >46 kg:	1000 mg id	
LZD**		600 mg id (máx. 1200 mg)		
MFX		400 mg id (máx. 800 mg id)		
MPM*		1000 mg 3id IV		
PAS****		4000 mg 2id. > 70 kg pode s	er aumentado 4000-6000 mg 2id	
PIR****	25 mg dia po OU 300 mg id/ semana po			
RFB	COBI, TAF, BIC ou E	/G/c	Não recomendado	
	DTG, RAL, EFV, DOR	, RPV	5g/kg (máx 300 mg)	
	RTV		150 mg	
	EFV		450-600 mg	
RIF	600 mg/dia po OU 600 mg x 2/	PI, DOR, ETR, RPV, BIC ou EVG/c	Não recomendado	
	semana po	Restantes (precaução com TAF)	10 mg/kg (máx. 600 mg)	
		DTG, RAL e MVC	Ajuste de dose	
Z		40-55 kg: 1000 mg, 56-75 kg: 1500 mg, 76-90 kg: 2000 mg, >90 kg: 2000 mg		

Am: amicacina; AMX-CLV: amoxiciclina + ácido clavulânico; BIC: bictegravir; CFZ: clofazamina; COBI: cobicistat; CS: cicloserina; DLM: delamanida; DDR: doravirina; E: etambutil; ECG/c: elvitegravir/cobicistat; EFV: efavirenz; ETC/PTO: etionamida/protionamida; ETR: etravirina; EVG: elvitegravir; ETC: entricitabina; GI; gastrointestinal; INH: pirazinamida; IPM-CLN: imipenem-cilastina; LFX: levofloxacina; LZD: linezolida; MFX: moxifloxacina; 

#### Coccidioidomycosis

Manifestações clínicas: pneumonia localizada ou difusa e afecão extratorácica como meningite. Adenopatias hilares e mediastínicas, eosinofilia.

Diagnóstico: clínica + serologia E/OU cultura amostras estéreis (só em doença difusa as hemoculturas são positivas) E/OU esférulas no exame histopatológico de tecido.

		Tratamento			
	Profilaxia primária	Infeção ligeira	Infeção óssea e articulações	Infeção severa	Infeção meníngea
Indicação	la	Pneumonia focal <b>OU</b> ausência sintomas + serologia positiva + CD4 < 250 cél/µL		Doença pulmonar difusa ou doença disseminada	
1ª Linha		Fluconazol 400 mg 2id po <b>0U</b> itraconazol 200 mg 2id po	Itraconazol 200 mg 2id po	Anfotericina lipossomica 3-5 mg/kg id IV <b>OU</b> anfotericina desoxicolato 0,7-1,0 mg/kg id IV	Fluconazol 400-800 mg/d po/IV
	Vão recomendada	Voriconazol 400mg 2id no 1º dia e depois 200 mg 2id po	Fluconazol 400 mg id po		Itraconazol 200 mg 2-3id po
Alternativas	Não	Posaconazol 30 mg 2id no primeiro dia e depois 300 mg id <b>0U</b>			Voriconazol 200-400 mg 2id no 1º dia e depois 200mg 2id po
		suspensão oral 400 mg 2id po			Posaconazol 300 mg 2id no 1º dia e depois 300 mg id OU 400 mg 2id po
PARAR		Resposta após ≥ 6 meses de tratamento + CD4 ≥ 250 cél/µL + supressão CV TAR**		≥ 12 meses	

<sup>\*</sup> Até melhoria clínica e depois mudar para fluconazol 400 mg id ou itraconazol 200 mg 2id; \*\* Continuar a monitorizar risco de recorrencia com rx tórax e serologia cada 6-12 meses.

# Pneumocistitis jiroveci (PcP)

Manifestações clinicas: falência respiratória fulminante, febre e tosse seca. Manifestações extrapulmonares são raras.

#### Diagnóstico:

Definitivo	Presuntivo
Clínica + diagnóstico citológico/his- topatológico da expetoração, LBA* ou biópsia por BFO*	CD4 < 200 cél/µL + clínica + tosse + rx tórax compatível" + ausência de evidência de pneumonia bacteriana + resposta ao tratamento para PcP

<sup>\*</sup>Maior sensibilidade. \*\* Pode ser normal inicialmente, desenvolvendo infiltrados difusos bilateralmente, simétri-cos a partir das regiões peri-hilares, por vezes envolvimento simétrico, densidades nodulares, tesões cavitárias e mais raro, pneumotórax. To tem aspeto de "vidro despolido" é é útil no diagnóstico diferencial.

LDH é um preditor de possível infeção de PcP nos doentes com VIH, no entanto pode estar elevada pela própria lesão pulmonar aguda.

		Profilaxia primária	Tratamento	Profilaxia secundária	
2000	Indicação	Ausência de doença ativa + CD4 < 200 cél/μL OU CD4 < 14% <b>0U</b> candidose oral recorrente <b>0U</b> imunossupressão concomitante relevante	Diagnóstico definitivo ou pre- suntivo	Sempre após tratamento	
101	I. LINNA	TMP-SMX 800/160 mg 3/semana po <b>0U</b> 400/80 mg id po <b>0U</b> 17 Y + 25 mg/kg 3id SMX po prednisona			
	Nas	Serologia negativa toxoplasmose: Pentamidina 300 mg em 6mt ågua 1 inalatašo/mės OU Dapsona'''' 100mg id po OU Atovaquona suspensão''' 1500 mg id po	PcP moderada-grave": pri- maquina 30 mg id po + clindamicina 600-900mg 3id po/ IV +/- prednisona* <b>0U</b> Pentamid- ina 4 mg/kg id IV, infundir durante 60 minutos +/- prednisona¹	lgual à profilaxia primária	
Alternativas	Atternati	Serologia positiva toxoplasmose: Dapsona 200. mg/semana po + pirimetamina:" 75 mg/semana po + åcido folinico 25-30 mg/semana po OU Atovaquona suspensão". 1500 mg id po +/- pirimetamina:" 75 mg/semana po + ácido folinico 25-30 mg/semana po	PcP ligeira – moderada: pri- maquina 30 mg id po + clinda- micina 600-900 mg 3id po/N Qu Atovaquona suspensão" 750 mg 2id po OU Dapsona 100 mg id po + trimetoprim 5 mg/kg 3id po	,	
0,000	PAKAK	CD4 > 100 cél/µL E CV VIH indetetável > 3 meses	≽ 21 dias	CD4 > 200 células µL+ CV VIH indetetável > 3 meses	

\*Se Pa0<sub>2</sub>x70 mmHg ou gradiente alveolar/arterial 0<sub>2</sub>x35 mmHg. Iniciar 15-30 minutos antes de TMP-SMX. Deve-se iniciar 40 mg 2/d podurante 5 dias, reduzir para id mais 5 dias e manter 20md id mais 10 dias; \*\*Alguns peritos recomendam adicionar caspofungina ou outras equinocandinas ao tratamento padrão nos doentes com PcP grave (admitidas nos cuidados intensivos); \*\*\*Com a refeição; \*\*\*\* Melefloxicidade como neutropenia.

## Histoplasmose (Histoplasma capsulatum)

Manifestações clínicas: febre, cefaleia, mialgias, tosse, toracalgia, dor pleurítica, hepatoesplenomegalia. Odinofagia sugere outro diagnóstico. Pode ser confundido com PAC e ser apenas considerado após falência de antibioterapia empírica. Pode causar afeção de outros órgãos e doenca disseminada.

Diagnóstico: antigénio OU microscopia positiva OU cultura micológica positiva OU PCR numa amostra habitualmente estéril (sangue, urina, expetoração, LBA, LCR, tecido, etc.). Em LCR o mais sensível é a serologia.

	Profilaxia primária	Trata Indução	amento Consolidação	Profilaxia secundária
Indicação	Ausência de doença ativa + CD4 < 150 cél/µĹ + alto risco por exposição ocu- pacional <b>OÚ</b> residência zona hiperendémica*	Doença ativa		Doença disseminada severa <b>0U</b> meningite depois de ≥ 12 meses de tratamento <b>0U</b> recidiva
Doença disseminada moderada			mg 3id 3 dias se- id po ≽ 12 meses	
Doença disseminada severa	Itraconazol** 200 mg/d po	Anfotericina B lipossómica 3 mg/kg id IV 2 semanas ou melhoria clínica	Itraconazol 200 mg 3id 3 dias seguido 200 mg 2id po ≥ 12 meses	Itraconazol 200 mg id po
Meningite		Anfotericina B lipossómica 5 mg/kg 2id IV 4-6 semanas	Itraconazol 200 mg 2-3id po ≽12 meses + resolução alterações LCR	
PARAR	TAR + CD4 ≥150 cél/µL + CV indetetável ≥ 6 meses			Tratamento > 12 meses+: CD4 >150 + CV VIH in- detetável > 6 meses <b>OU</b> cultura sangue negativa para fungos <b>OU</b> antigénio de histoplasma < 2 μg/L <b>OU</b> PCR negativo

\* >10 casos/100 doentes-anos ; \*\* Recomendado medição de níveis plasmáticos de itraconazol (≥ 1 mcg/ml se medida por cromatografia liquida de alta resolucão). É melhor suspensão oral pela biodisponibilidade.

#### Toxoplasma gondii

Manifestações clínicas: encefalite com cefaleia, febre, défices neurológicos focais, convulsões, estupor, coma. Afeção pulmonar e ocular são as manifestações extracerebrais mais frequentes.

#### Diagnóstico:

Definitivo	Presuntivo (forma diagnóstica mais comum)
Clínica + radiologia típica* + deteção citológica/histológica do organismo (biópsia cerebral**)	Clínica + radiologia típica* + tratamento empírico

<sup>\*</sup>TC-CE com contraste ou RMN (gold standard) podem demonstrar lesão única ou múltipla em forma de anel, no córtex ou gânglios basais; \*\*Só se realiza se falência terapêutica ou baixa suspeita de infeção por *T. gondii*.

	Profilaxia primária	Tratamento	Profilaxia secundária
Indicacão	Ausência de doença atiwa + CD4 < 100 cél/µL OU CD4 < 14% OU can- didose oral recorrente OU imunossupressão concomitante relevante	Diagnóstico definitivo ou presuntivo	Sempre após 6 semanas de trata- mento
1a Linha	TMP-SMX 800/160 mg 3x/semana po <b>0U</b> 400/80 id po <b>0U</b> 800/160mg id po	Primetamina³ 200 mg id po no 1° dia, seguido de 75 mg id po se 546 kg ou 50 mg id po se 640 kg - Sulfadiazina⁴ 3000 mg 2 id po/lV se < 60 kg ou 2000 mg 2 id po/lV se < 60 kg + Acido folinico 10-15 mg id po	Primetamina³ 25-5 mg id + Sulfadiazi- na⁴ 2000-3000 mg 2-4id po + Ácido fo- linico 10-15 mg id po

	Profilaxia primária	Tratamento	Profilaxia secundária
/as	Atovaquona suspensão' 1500 mg id po	Primetamina³ 200 mg id po no 1º dia, seguido de 75 mg id po se > 60 kg ou 50 mg id po se < 60 kg + Clindamicina 600-900 mg id po/IV + Ácido folinico 10-15 mg id po	Primetamina <sup>3</sup> 25-5 mg id + Clindamicina 600 mg 3id po + Ácido fo- linico 10-15 mg id po
Alternativas	Dapsona" 200 mg/ se- mana po + pirimetami-	TMP-SMX 5 mg /kg 2id po/IV TMP + 25 mg/kg 2id po/IV SMX	
Al	na <sup>***</sup> 75 mg/semana po + ácido fólinico! 25-30 mg/ semana po	Pirimetamina'" 200 mg id po no 1º dia, sequido de 75 mg id po se > 60 kg ou 50 mg id po se < 60 kg + Atovaquona suspensão' 1500 mg 2id po + Acido folinico 10-15 mg id po	Atovaquona suspensão* 750-1500 mg 2id po + pirimetamina*** 25-5 mg id + ácido folinico 10-15 mg id po
	Atovaquona suspensão* 1500 mg id po + pirime- tamina** 75 mg/semana po + ácido folinico 25-30	Sulfadiazina**** 3000 mg 2id po/IV se >60 kg ou 2000 mg 2id po/IV se < 60 kg + atovaquona suspensão* 1500 mg 2id po	Atovaquona suspensão* 750-1500 mg 2id po
	mg/semana po	Primetamina $^{\circ\circ}$ 200 mg id po no 1° dia, seguido de 75 mg id po se $>$ 60 kg ou 50 mg id po se $<$ 60 kg + azitromicina 900-1200 mg id + ácido folinico 10-15 mg id po	TMX-SMX 800/160 mg 2id po
PARAR	CD4>100 cél/µL E CV VIH indetetável durante 3 meses	6 semanas	CD4 > 200 cél/µL + CV VIH durante 6 meses

<sup>\*</sup>Com a refeição; \*\* Verificar défice G6PD; \*\*\* Mielotoxicidade principalmente neutropenia; \*\*\*\* Cristalúria e pode provocar lesão renal e urolitiase. Verificar a função renal e sedimento urinário

#### Outras considerações:

- 1. Corticóides (dexametasona) deve ser administrada se presença de efeito de massa das lesões focais OU edema. Descontinuar assim que possível;
- 2. Anticonvulsivantes devem ser administrados em doentes com história de crises convulsivas e manter durante a fase aguda do tratamento antibiótico. Estes fármacos não devem ser administrados como profilaxia.

## Cryptococcus neoformans

Manifestações clínicas: meningite com febre, cefaleia e sintomas encefalopáticos indicativos de hipertensão intracraniana (letargia, alteração da consciência, alteração da personalidade, perda de memória). Pode causar doenca disseminada e afecão de gualguer órgão como pulmonar (semelhante PcP) e pele (lesões semelhantes molluscum contagiosum).

Diagnóstico: microscopia positiva OU cultura OU detecão de antigénio em amostra estéril. Antigénio sérico deve ser pesquisado em todos os novos casos de VIH com CD4 < 100 cél/µL.

#### Tratamento e prevenção (meningite ou doença disseminada): Deve-se atrasar inicio de TAR.

	Profilaxia primária	<b>Tratam</b> Indução	nento Consolidação	Profilaxia secundária
Indicação	Ausência de doença ativa + antigénio crip- tocócico positivo no soro + CD4 < 100		Após 14 dias de tra- tamento de indução	Após tratamento +/- CD4 ≤ 100 células/µL
1ª Linha	Fluconazol 800 mg id	Anfotericina B lipos- sómica 3 mg/kg id IV + flucitosina* 25 mg/ kg 4id po /fluconazol 800 mg po	Fluconazol 400 mg id po (dose de carga de 800 mg no 1º dia)	Fluconazol 200
Alternativas	2 semanas seguido de 400 mg id 8 se- manas	Anfotericina B deso- xicolato 0,7 mg/kg id IV + flucitosina** 25 mg/kg 4id po /fluco- nazol 800 mg po		mg id po
PARAR	10 semanas de tratamento	14 dias*	Depois de 8 semanas	12 meses + CD4 >100 + CV inde- tetável durante ≥ 3 meses

<sup>\*</sup>Após terminar tratamento de inducão deve-se repetir PL e se cultura de LCR estéril pode-se alterar antibioterapia para oral; \*\* Ajustar função renal

#### Outras considerações:

• Tratar doença pulmonar focal e antigenémia criptocócica isolada com fluconazol 400 mg/d po durante 12 meses.

 Corticoterapia não reduz a pressão intracraniana e pode ser prejudicial, por isso está contraindicada.

# Micobacterias não-tuberculosas (MNT) (M. avium complex (MAC), M. kansaii)

Manifestações clínicas: doença localizada como linfandenite, pneumonia, pericardite, osteomielite, afecão SNC, etc e doenca disseminada se imunossupressão severa. Tem progressão indolente, febre, sudorese noturna, perda de peso, fadiga, diarreia, dor abdominal. Anemia,  $\uparrow$  FA, hepato e esplenomegalia, linfadenopatias.

Diagnóstico: clínica + cultura de amostras habitualmente estéreis (sangue, nódulos linfáticos, medula óssea, etc).

	Profilaxia primária	Tratamento"	Profilaxia secundária
Indicações	Não recomendado se TAR. Considerar se ausência de doença ativa + CD4 < 50 cél/µL + CV detetável com TAR ou qualquer CV sem TAR	Diagnóstico de doença ativa	Após tratamento na MAC
MAC	Claritromicina 500 mg 2id po' <b>0U</b> Azitromicina 1200-1250 mg/semana po' <b>0U</b> Rifabutina''' 300 mg id po	Claritromicina 500 mg 2id po/ azitromicina 500 mg id po'+ etambutol 15-20 mg/kg id po +/- rifabutina''' 300 mg id po <b>0U</b> levofloxacina 500 mg id po <b>0U</b> amicacina 10-15 mg/kg id po ''''	Claritromicina 500 mg 2id po /azitromi- cina 500 mg id po* + etambutol 15-20 mg/ kg id po
M. kansaii		Rifampicina 600 mg id po / rifa- butina "300 mg id po + isoniazida 300 mg id po + etambutol 15-20 mg/kg id po	
Σ.		Rifampicina 600 mg id po + cla- ritromicina 500 mg 2id po + etam- butol 15-20 mg/kg id po	
PARAR	Início de TAR	MAC: 12 meses seguido de pro- filaxia secundária M. kansaii: 12 meses após cultura negativa	CD4 >100 células/µL + CV VIH indetetável ≽ 6 meses + tratamento para MAC ≥ 12 meses

<sup>\*</sup> Claritomicina é o macrólido de 1º linha. Recomendado testar suscetibilidade a macrólidos;\*\* > 2 fármacos para evitar resistências; \*\*\* 150 1º linha. Recomendado testar suscetibilidade a macrólidos;\*\* > 2 fármacos para evitar resistência antibilidica como CD4 < 50 cel/µL, > 2 log 10 colónias/ml sangue ou ausencia de TAR eficaz.

#### Candidíase

#### Manifestações clínicas:

**Orofaríngea:** placas removíveis esbranquiçadas na mucosa oral, queilite angular ou pápulas eritematosas;

Esofágica: dor retrosternal difusa, disfagia e/ou odinofagia, normalmente sem febre.

#### Diagnóstico:

Orofaríngea	Esofágico	
	Diagnóstico Definitivo	Diagnóstico Presuntivo
Clínica	Microscopia na endoscopia <b>0U</b> his- tologia por biópsia <b>0U</b> citologia da superfície da mucosa	Instalação recente da disfagia + candidose orofaríngea + resposta ao tratamento

	Profilaxia primária	Tratamento	Profilaxia secundária
Indicações	Não indicada	Diagnóstico definitivo ou presuntivo	Não recomendada exceto: recorrências frequentes +/- casos severos
Orofaríngea		Fluconazol 150-200 mg id po <b>0U</b> ni- statina 3-6cp orodispersiveis 400000U [solução oral 4-6ml]/d <b>0U</b> anfoter- icina B Suspensão oral 1-2g 2-4id	Fluconazol 100 mg po id ou 3x/semana
Esofágica		Fluconazol 400 mg id 3d <b>0U</b> 400 mg dose carga seguido 200 mg id po Considerar*. posaconazol 400 mg 2id po <b>0U</b> voriconazol 200 mg 2id po <b>0U</b> caspofungina 70 mg IV id seguido 50 mg id 0U outras equinocandinas*	Fluconazol 100-200mg po id <b>OU</b> Posaconazol suspensão oral 400mg 2id
PARAR		Orofaringea: 7-14 dias exceto fluco- nazol toma única Esofágica: fluconazol 10-14 dias e os restantes 14-21 dias	CD4 > 200 células/mm

<sup>\*</sup> Em caso de doença refratária, tratar de acordo com teste de resistência. Adaptar as doses de posaconazol e voriconazol à MIC da Candida e concentrações do vale terapêutico; \*\*Há maior taxa de recorrência nos doentes a fazer equinocandinas, comparativamente com os doentes que fazem fluconación.

#### Infeções por herpes simplex 1

Manifestações clínicas: Pápulas no lábio que evoluem para vesiculas. Também se pode observar encefalite, hepatite, queratite, retinite. Infeção disseminada é rara.

Diagnóstico: PCR OU cultura OU serologias de zaragatoa OU LCR OLI tecido da lesão

Tratamento e prevenção: Profilaxia primária não está recomenohsh

	Tratamento	Observações
Lesões mucocutâneas	Aciclovir 400 mg po 2id	5-10 dias
Lesões mucocutâneas severas	Aciclovir 5 mg/kg 3id IV	Assim que lesões regredirem passar para po
Lesões mucocutâneas resistente aciclovir	Foscarnet 90 mg/kg 2id IV	Manter até resposta clínica
Encefalite	Aciclovir 10 mg/kg 3id IV	14-21 dias

Fazer adequado ajuste renal.

# Infeções por vírus Varicella zoster (VVZ)

Manifestações clínicas: rash e neurite aguda.

Diagnóstico: clínica +/- serologia OU PCR OU cultura OU serologias de zaragatoa OU LCR OU tecido da lesão.

Tratamento e prevenção: Está recomendada a administração da vacina recombinante a todos os doentes com VIH + ≥ 50 anos. É constituída por 2 doses que devem ser administradas com ≥ 8 semanas de diferenca. A vacina atenuada está contraindicada nos doentes com < 200 cél/µL.

	Tratamento
Infeção primária (exantema)	Valaciclovir 100 mg 3id po 5-7 dias
Não disseminada (zona)	Valaciclovir 100 mg 3id po 5-7 dias OU famciclovir 500 mg 3id po 7-10 dias OU aciclovir 800 mg 5id po 7-10 dias
Disseminada	Aciclovir 10 mg/kg 3id IV 10-14 dias
Encefalite (incluindo vasculite)	Aciclovir 10-15 mg/kg 3id IV 14-21d

Fazer adequado ajuste renal.

#### Infeções por CMV

#### Diagnóstico:

Retinite: lesão típica da retina + resposta ao tratamento + PCR humor vítreo / aquoso (opcional).

Esofagite/colite: ulcerações observadas na endoscopia/colonoscopia + imagem histológica típica (celular/corpos de inclusão nucleares).

**Encefalite/mielite:** clínica + PCR de LCR + exclusão de outras patologias. Serologia e PCR sangue não são informativos para diagnóstico.

	Tratamento	Profilaxia secundária
Indicação		CD4>100 cél/µL + CV VIH indetetável > 3 meses
Retinite + comprimisso imediato visão*	Ganciclovir 5 mg/kg 2id IV 3 semanas seguido de profilaxia secundária <b>OU</b> Forcarnet 90 mg/kg 2id IV	Valganciclovir 900 mg id po (refeição) 3-6 meses até efeito TAR <b>0U</b> Ganciclovir 5 mg/kg id (5 dias/semana) IV <b>0U</b> foscar-
Retinite + lesões pequenas e periféricas da retina	Valganciclovir 900 mg 2id po (refeição) durante 2-3 semanas seguido profilaxia secundária <b>00</b> Forcarnet 90 mg/kg 2id IV	(5 dias/semana) i V di discar- net 90-120 mg/kg id (5 dias/semana) <b>0U</b> cidofovir + probenecid + hidratação soro fisiológico 1x5 mg/kg cada 2 semanas IV
Esofagite/ colite	Ganciclovir 5 mg/kg 2id IV 3-6 semanas até resolução de sintomas, seguido de profilaxia secundária <b>0U</b> Foscarnet 90 mg/kg 2id IV <b>0U</b> Valganciclovir 900 mg 2id po (refeição)	Habitualmente não necessário mas pode ser considerado se recidiva
Encefalite/ mielite	Ganciclovir 5 mg/kg 2id IV <b>0U</b> Foscarnet 90 mg/kg 2id IV Tratar até resolução de sintomas + fim da replicação CMV no LCR	

Fazer adequado aiuste renal.

\* Ponderar injeções intravitreas de ganciclovir 2 mg ou foscarnet 2,4 mg 1-4 doses durante 7-10 dias em combinação com o tratamento sistémico para CMV.

#### Doença bacteriana entérica

Manifestações clínicas: gastroenterite autolimitada, diarreia acompanhada por febre, sangue nas fezes, perda de peso, bacteriémia com ou sem doença gastrointestinal.

Diagnóstico: cultura fezes/sangue + TSA +/- toxina Clostridium difficile fezes. Amostra fecal deve ser obtida antes de inicio de antibioterapia.

#### Tratamento e prevenção:

	Profilaxia primária	Tratamento empírico	
Indicação	Não recomendado nos imunodeprimidos dependendo do grau de imunossupressão, região da viagem e duração da viagem	CD4>100 cél/µL + CV VIH indetetável > 3 meses	
1ª linha	Characteristics and information	Ciprofloxacina 500-750mg po/400mg IV 12/12h	
Alternativas	Fluoroquinolonas ou rifaximina	Ceftriaxone 1g/d IV OU cefotaxima 1g 3id	

<sup>\*</sup> Diarreia severa consiste em ≥6 dejecões liquidas/dia +/- sangue + febre.

#### Outras considerações:

- Rehidratação po ou IV nos doentes com apenas diarreia;
- Obstipantes devem ser evitados:
- Doentes com diarreia >14 dias sem outros sinais clínicos de gravidade (desidratação, sangue nas fezes, etc.) pode-se adiar antibioterapia até confirmação diagnóstica.

### Salmonella spp.

	Tratamento	Profilaxia secundária	
Indicação	Sempre após diagnóstico	Bacteriemia recorrente <b>OU</b> gastroenterite recorrente + CD4 < 200 cél/µL + diarreia severa	
1ª linha	Ciprofloxacina 500-750 mg po (ou 400 mg IV) 12/12h		
Alternativas	Levofloxacina 750 mg/d po/IV <b>0U</b> moxifloxacina 400 mg/d po/IV <b>0U</b> TMP-SMX 160/800 mg 12/12h po/IV <b>0U</b> ceftriaxone 1 g/d IV <b>0U</b> cefotaxime 1 g 3id IV	Igual que profilaxia primária	
PARAR	Sem bacteriémia: CD4 > 200 cél/ $\mu$ L: 7-14 dias Com bacteriémia: CD4 > 200 cél/ $\mu$ L: 14 dias CD4 < 200 cél/ $\mu$ L: 2-6 semanas	Infeção resolvida + CV suprimida com TAR + CD4 >200 cél/µL	

## Shigella spp.

	Tratamento	Profilaxia secundária
Indicação	Todos os doentes exceto: CD4 > 500 cél/µL + resolução da diarreia antes da confirmação diagnóstica	
1ª linha	Ciprofloxacina 500-750 mg po (ou 400 mg IV) 12/12h se MIC<0.12 µg/ml*	
Alternativas	Levofloxacina 750 mg/d po/IV <b>0U</b> moxifloxacina 400mg/d po/IV <b>0U</b> TMP-SMX160/800 mg 12/12h po/ IV <b>0U</b> azitromicina** 500 mg/d po	Não recomendado
PARAR	Gastroenterite: 7-10 dias exceto azitromicina 5 dias Bacteriemia: ≥ 14 dias Infeções recorrentes: ≥ 6 semanas	

<sup>\*</sup> Pela resistencia a fluoroquinolonas; \*\*Não recomendado se bacteriemia.

#### Campylobacter spp.

	Tratamento			Profilaxia secundária
	Doença ligeira se CD4 > 500 células/μL	Ligeira a moderada	Bacteriemia	
1ª linha	Se diarreia resolve an-	Ciprofloxacina 500-750 mg po (ou 400mg IV) 12/12h <b>OU</b> azitromicina* 500 mg/d	Ciprofloxacina 500-750 mg po (ou 400 mg IV) 12/12h	
Alternativas	tes do diagnóstico não iniciar antibiótico	Levofloxacina 750 mg/d po/IV OU moxifloxacina 400 mg/d po/IV		Não recomendado
PARAR	Gastroenterite: 7-10 di Bacteriemia: >14 dias Bacteriemia recorrent			

<sup>\*</sup>Não recomendado se bacteriemia.

#### Clostridium spp.

Tratamento semelhante aos doentes sem HIV.

#### PAC

Semelhante doentes não-VIH. Exceto:

#### Diagnóstico:

- 1. Bactérias atípicas como Legionella spp. pneumophila, Mycoplasma pneumoniae e Chlamydophila spp. são raras nos doentes com VIH
- 2. P. aeruginosa e S. aureus são mais frequentes nos doentes com VIH.

Fatores de risco para infeção	Fatores de risco para infeção
P. aeruginosa	S. aureus
CD4 < 50 cél/µL, neutropenia, doença pul- monar preexistente (bronquiectasias, DPOC), corticoterapia, má-nutrição severa, hospitalização nos úttimos 90 dias, residên- cia cuidados de saúde, hemodialise crónica	Infeção viral recente (influenza), abuso de drogas injetáveis, pneumonia necrotizante severa bilateral  MRSA: toma recente antibióticos, hospitalização nos últimos 90 dias, contacto recente com cuidados de saúde, atividade sexual homem-homem, hemodiálise

- 3. Bacteriemia é mais frequente nos indivíduos com VIH principalmente se não estão sob TAR, CD4 < 100 cél/µL, abuso de álcool, fumadores, doenca hepática;
- 4. Nos doentes com fatores de risco para MRSA deve-se fazer zaragatoa nasal e dirigir antibioterapia empírica segundo resultado

#### Tratamento e prevenção:

- 5. Profilaxia primária com antibioterapia não está recomendado mas sim vacinação a todos os doentes independentemente dos CD4. com:
- a. Vacina pneumocócica: 1 dose P13 + P23 passadas ≥ 8 semanas se CD4>200 células/µL. Se CD4 < 200 cél/µL pode-se administrar ≥8 semanas ou esperar pelo aumento CD4 ≥ 200 cél/µL. Se dose prévia de p23 pode-se administrar p13 após 1 ano. Deve-se revacinar com p23 os doentes com 19-64 anos se passaram ≥ 5 anos desde a 1ª dose. Recomenda--se dose p23 se ≥ 65 anos e passaram ≥ 5 anos desde última dose. Não se deve dar mais de 3 doses de p23.
- b. Vacina influenza: apenas a inativada, contraindicada a atenuada
- 6. As fluoroquinolonas devem ser usadas com precaução se suspeita de TB pulmonar e não uso de regime de 4 fármacos pelo risco de resistências.

## Medicina Intensiva

7.1

## **Abordagem do Choque**

#### Definições

Choque: estado fisiológico caracterizado por uma redução significativa da perfusão sistémica com insuficiente aporte de oxigénio aos tecidos (seja por redução da entrega de oxigénio, aumento do consumo, utilização inadequada ou combinação dos anteriores). Os efeitos da privação de oxigénio, inicialmente reversíveis, rapidamente se tornam irreversíveis e provocam a morte, sendo, portanto, essencial identificar e tratar precocemente esta condição.

O débito cardíaco (DC) e a resistência vascular sistémica (RVS) determinam a perfusão tecidular. O débito cardíaco é determinado pela frequência cardíaca e o volume sistólico, sendo este relacionado com a pré-carga, contractilidade miocárdica e pós-carga.

#### Fases do Choque

- Pré-choque (choque clinicamente compensado, choque quente): compensação rápida da hipóxia tecidular, sem colapso cardio-circulatório por ativação do sistema adrenérgico (Taquicardia, vasoconstrição - exceto no choque distributivo com vasodilatação e taquipneia) e do sistema renina-angiotensina-aldosterona
- Choque com colapso cardio-circulatório: a capacidade compensatória é ultrapassada e surgem as manifestações típicas

de choque com disfunção de órgão (oligúria, hipotensão, má perfusão periférica, acidose metabólica, íleus, coagulopatia, hiperbilirrubinemia, alteração do estado de consciência).

• Choque refratário: lesão de órgãos irreversível, apesar do tratamento e fluidoterapia adequados. Os níveis de lactato continuam a aumentar, traduzindo a incapacidade de utilização celular de 0, o que se traduz num aumento da Sv0, - mau prognóstico.

#### Classificação

- Distributivo: resulta de uma diminuição marcada da RVS (vasodilatação); o DC aumenta numa tentativa de compensação.
  - Sético
  - Síndrome da resposta inflamatória sistémica (ex: pancreatite, queimaduras, síndrome pós-ressuscitação, etc);
  - Síndrome do choque tóxico:
  - Anafilaxia:
  - Outras causas: crise adrenérgica, mixedema, choque neurogénico (após lesão neurológica SNC ou trauma coluna, anestesia), fármacos vasodilatadores em excesso. insuficiência hepática.
- Cardiogénico: resulta de causas intracardíacas de falência da bomba cardíaca que diminui o DC, aumentando a RVS compensatoriamente.
  - Cardiomiopatias (EAM, depressão miocárdica por sépsis, cardiomiopatias dilatadas...);
  - Arritmias (FA. Flutter auricular, TV, FV, bradiarritmias...):
  - Anomalias mecânicas (insuficiência aórtica ou mitral grave,

insuficiência valvular aguda, rutura de corda tendinosa, rutura de parede cardíaca, defeitos do septo, aneurisma cardíaco, dissecção aórtica retrógrada ...).

- Hipovolémico: resulta da perda de volume intravascular.com redução da pré-carga e do DC, resultando no aumento compensatório da RVS.
  - Hemorrágico:
  - Por perdas de fluidos: gastrointestinal (diarreia, vómitos), queimaduras, perda de volume para o 3º espaço - pancreatite, obstrucão intestinal...
- Obstrutivo: Resulta de causas extracardíacas que condicionam falência de bomba, com DC diminuído.
  - Vascular pulmonar: TEP, hipertensão pulmonar grave:
  - Mecânico: Pneumotórax hipertensivo, tamponamento pericárdico, pericardite constritiva, cardiomiopatia restritiva;
  - Síndrome compartimental abdominal.
- Combinado: Os diferentes tipos de choque podem coexistir. Por exemplo, no choque sético pode haver um componente distributivo (devido aos efeitos das cascatas inflamatórias e anti-inflamatória na permeabilidade vascular e vasodilatação), um componente hipovolémico (diminuição do aporte oral, diarreia, vómitos, perdas insensíveis) e um componente cardiogénico (devido à disfunção miocárdica relacionada com a sépsis).

#### Manifestações Clínicas

As manifestações clínicas do choque são transversais aos vários tipos, devendo ser pesquisados sinais que permitam posteriormente fazer a distinção de acordo com a classificação.

Sinais sugestivos de choque incluem:

#### Achados cardinais:

- Hipotensão: Absoluta se PAS < 90 mmHg ou PAM < 65 mmHg e Relativa se descida de PAS > 40 mmHq;
- Taquicardia (mecanismo compensatório precoce);
- Taguipneia (mecanismo compensatório precoce);
- Oligúria (< 0,5 ml/kg/h);
- Alteração do estado mental (agitação → confusão → obnubilação / coma):
- Pele pálida e fria (excecões: choque distributivo; choque refratáriol:
- Acidose metabólica e hiperlactacidemia.

#### Achados sugestivos

- Procurar de acordo com história clínica e achados do exame objetivo evidência que permita determinar qual a causa subjacente ao choque.

#### Abordagem inicial do doente em choque

#### Abordagem ABC

- Assegurar via aérea, com entubação orotragueal se necessário; oxigenoterapia.
- Acessos periféricos
- Fluidoterapia
- História clínica breve
- Exame objetivo dirigido
- Ponderar ecografia point of care
- Monitorização hemodinâmica não invasiva
- Colheita de sangue para análises

#### Abordagem dirigida, de acordo com a causa

#### Choque distributivo

- Choque sético abordado adiante:
- Choque anafilático adrenalina 0,5 mg IM e fluidoterapia;
- Crise adrenérgica fluidoterapia e dexametasona 4 mg IV.

#### Choque cardiogénico

- Arritmias abordagem de acordo com protocolo de taqui ou bradiarritmias com instabilidade hemodinâmica:
- Enfarte agudo do miocárdio terapêutica de revascularização precoce;
- Insuficiência aórtica ou mitral aguda cirurgia precoce;
- Dissecção da aorta ascendente cirurgia precoce;
- Suspender nitratos, beta-bloqueantes, iECAs;
- Considerar ventilação não invasiva ou invasiva para diminuir trabalho cardíaco, melhorar oxigenação e corrigir acidose;
- Considerar fluidos (na ausência de edema agudo do pulmão) para otimizar a pré-carga (fluid challenge 500 ml em 30 minutos):
- Vasopressores: a sua escolha é complexa e depende da etiologia do choque cardiogénico bem como do débito cardíaco. As opções incluem noradrenalina, dobutamina ou adrenalina:
  - Se EAM 1ª linha é noradrenalina; dobutamina potencia a isquemia mas poderá ser considerada em associação se DC muito deprimido e FC que permitam a sua introdução;
  - Se insuficiência cardíaca (aguda/crónica agudizada) com DC baixo – considerar como 1ª linha dobutamina após correto preenchimento vascular, valor de hemoglobina adequado e FC que permita a sua introducão;

- Se choque obstrutivo prioridade é tratamento da causa subjacente. Considerar noradrenalina se hipotensão franca ou dobutamina se avaliação ecocardiográfica com DC baixo.
- Levosimendan: considerar se insuficiência cardíaca aguda. carga de 6-12 mcg/kg em 10 minutos seguido de perfusão 0.05 a 0.2 mcg/kg/min.

#### Choque hipovolémico

- Se hemorragia significativa parar hemorragia;
- Componentes sanguíneos em grande volume (contactar serviço de sangue) + Fluidoterapia;
- Se traumática indicação para exploração cirúrgica;
- Se associado a aneurisma roto da aorta cirurgia emergente:
- Se hemorragia digestiva alta ou baixa tentativa de controlo endoscópico, embolização ou cirurgia;
- Se hipovolemia por perda de fluidos preferir cristaloides como polieletrolítico ou lactato de ringer 30 ml/kg ou 500 ml em 20 min;
- Vasopressores evitar até ressuscitação agressiva. Iniciar noradrenalina em primeira linha.

#### Choque obstrutivo

- Tromboembolismo pulmonar trombólise (alteplase);
- Pneumotórax hipertensivo descompressão por agulha (14 ou 16 Gauge) no 2º ou 3º espacos intercostais, na linha médio clavicular; dreno torácico (tubo 24, 28 ou 36 Fr) no 5º espaco intercostal na linha médio-axilar;
- Tamponamento pericárdico pericardiocentese urgente, quiada por ecografia.

## 7.2 **Sépsis**

#### Definicões

- Sépsis: disfunção de órgão ameaçadora da vida causada por uma resposta desregulada à infeção. Pressupõe infeção (suspeita ou documentada) e manifestações sistémicas de infeção (SOFA > 2).
- Choque sético: sépsis com hipotensão persistente (choque distributivo), apesar de fluidoterapia adequada, com necessidade de vasopressores para manter PAM > 65 mmHg e lactato > 2 mmol/L e que se associa a maior risco de mortalidade.
- qSOFA: índice aplicado a doentes fora da UCI para identificação precoce de doentes em risco. Score ≥ 2 apresenta risco de sépsis. Cada parâmetro pontua 1 ponto:
  - FR ≥ 22 cpm;
  - Alteração do estado mental;
  - PAS <100 mmHg.
- SOFA: índice preditor de mortalidade dos doentes com sépsis, internados em serviço de medicina intensiva.

Sistema		Score				
		0	1	2	3	4
Neurológico	GCS	15	13-14	10-12	6-9	<6
Respiratório	Pa02/ Fi02	≥ 400	< 400	< 300	< 200 c/ suporte venti- latório	< 100 c/ suporte venti- latório

Cardiovas- cular	PAM	≥ 70	< 70	DOP < 5 ou DOB	DOP 5.1- 15 ou NA	DOP >15 ou NA > 0.1
Renal	Creati- nina	< 1.2	1.2- 1.9	2.0- 3.4	3.5-4.9	>5.0
	DU				< 500 / 24h	< 200 / 24h
Hepático	Bilirrubi- na total	< 1.2	1.2- 1.9	2.0- 5.9	6.0-11.9	>12.0
Hema- tológico	Plaquetas x10^3/uL	> 150	<150	< 100	< 50	< 20

Legenda: GCS – Glasgow coma Scale; PAM – Pressão arterial média; DOP – dopamina, DOB – dobutamina, NA – noradrenalina; DU – débito urinário.

#### Apresentação Clínica

#### Infeção documentada ou suspeita

#### Variáveis inespecíficas:

- Febre (> 38.3°C) ou hipotermia (< 36°C);
- FC > 90 bpm:
- Hipotensão (PAM <70 mmHg ou PAS < 90 mmHg;</li>
- Alteração do estado mental;
- Taguipneia (FR > 20 cpm);
- Hiperglicemia (> 140 mg/dL) na ausência de diabetes;
- Sinais de má perfusão periférica (aumento de tempo de reperfusão capilar, cianose, mottling score).

#### Marcadores inflamatórios:

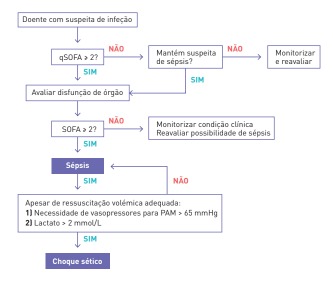
- Leucocitose (>12000) ou leucopenia (< 4000) ou >10% células imaturas;
- Elevação de PCR ou procalcitonina.

#### Marcadores de disfunção de órgão:

- Alteração do estado de consciência:
- Hipoxemia (Pa02/Fi02 < 300);</li>
- Oligúria (débito urinário < 0,5 ml/kg/h após 2 horas de fluidoterapia adequada);
- Disfunção renal (aumento da creatinina > 0,5 mg/dL);
- Alterações da coagulação (INR > 1,5 ou aPTT> 60 seg);
- Trombocitopenia (< 100 000/mm3);</li>
- Íleus (ausência de sons intestinais);
- Hiperbilirrubinemia (bilirrubina total > 4 mg/dL);
- Hiperlactacidemia (> 2 mmol/L).

#### Abordagem ao doente com suspeita de sépsis

Perante um doente com suspeita de infeção deverá ser aplicado o **qS0FA** para <u>identificação de doentes em risco de sépsis</u> e posteriormente aplicar o **S0FA** para um <u>diagnóstico definitivo</u>, tal como indicado na figura abaixo.



#### Para completar em 3 horas:

- Abordagem ABC (assegurar via aérea, oxigenação, ventilação);
- Colocar acesso venoso:
- Avaliar lactato:
- Obter culturas, se possível antes da 1ª toma de antibiótico;
- Administrar antibiótico de largo espetro (ideal < 1h) (ver tabela de antibioterapia abaixo):
- Fluidoterapia: preferir cristaloides (polieletrolítico ou lactato de ringer) a 30 ml/kg (se doente hipotenso ou lactato > 4).

#### Para completar em 6 horas:

- Se hipotensão refratária: iniciar vasopressores para PAM > 65 mmHg.
- Noradrenalina é 1ª escolha;
- Reavaliar volemia do doente se hipotensão ou hiperlactacidemia (ver tabela de monitorização de resposta);
- · Reavaliar lactatos.

#### Outras medidas:

- Ventilação:
- Recomendada se alteração do estado de consciência, necessidade de reduzir esforco ventilatório:
- Se ARDS: volume corrente de 6 ml/kg, pressão de plateau até 30 cm H20; estratégia de restricão de fluidos; decúbito ventral se Pa02/Fi02 < 150.
- Sedoanalgesia: de acordo com objetivo para permitir ventilação invasiva. Se necessário bloqueio neuromuscular por períodos < 48h;</li>
- Vasopressores: Noradrenalina é 1ª escolha. Se necessário adição de 2º vaspressor escolher adrenalina, dobutamina ou vasopressina;
- Corticoides: não recomendados a doentes séticos, exceto choque sético refratário em que se recomenda hidrocortisona 50 mg 6/6h;
- Identificação e controlo do foco infecioso;
- Transfusão sanguínea: se Hb <7 g/dL, considerar limiar mais elevado se hipoxemia grave, hemorragia ativa ou isquemia do miocárdio;
- Elevação de cabeceira a 30-45º, tentativa de períodos de pressão assistida e levante de sedação:
- Controlo de glicemia < 180, se necessário com insulina em perfusão;</li>
- · Arrefecimento periférico e antipiréticos;
- Profilaxia TEV: HBPM, HNF ou compressão mecânica;
- Profilaxia de úlcera de stress: inibidores da bomba de protões ou antagonistas H2:
- · Nutrição entérica precoce.

#### • Escolha de antibioterapia:

A escolha de antibioterapia deverá ter em consideração o ponto de partida mais provável para a infeção, comorbilidades do doente, existência de internamentos recentes e o padrão de resistências aos antibióticos do hospital.

#### • Monitorização de resposta:

Montfords	B
Variáveis	Resposta tensional, estado de consciência, débito urinário
clínicas	Evolução do lactato
Variáveis	Pressão venosa central 8-12 mmHg
estáticas	SatVenosa02 65-70%
Variáveis	Diâmetro da veia cava inferior, velocidade do trato de saída do
dinâmicas	VE, resposta à elevação passiva das pernas

#### 7.3

## Ventilação Mecânica Não Invasiva

Sempre que máquinas são usadas para assistir ou substituir a ventilação espontânea falamos em ventilação mecânica. Quando esse modo de ventilação não usa uma via aérea artificial (endotraqueal) designa-se ventilação mecânica não invasiva (VNI).

Para a adequada utilização desta modalidade terapêutica é necessário: criteriosa seleção de doentes (e seus quadros clínicos); conhecimento dos diferentes modos de administração; apropriada seleção de parâmetros e definição de métodos adequados de monitorização dos doentes.

A VNI é uma terapêutica valiosa no suporte da insuficiência respiratória aguda. Esta última estabelece-se quando o doente é incapaz de manter trocas gasosas adequadas o que se traduz em anormalidades nas pressões de  $0_2$ ,  $C0_2$  ou ambos. Define-se assim: insuficiência respiratória tipo  $1-Pa0_2<60$  mmHg e pC0 $_2<45$  mmHg; Insuficiência respiratória tipo  $2-Pa0_2<60$  mmHg e pC0 $_2>45$  mmHg. Normalmente, mas não sempre, estas alterações são acompanhados de clínica como dispneia e polipneia.

O edema pulmonar cardiogénico e a DPOC agudizada são os quadros clínicos nos quais o valor da VNI está mais amplamente estudado. No entanto, os limites à utilização desta técnica continuam em expansão. Várias são já as situações clínicas em que existe crescente evidência do seu benefício. Na tabela 1 estão especificadas as situações clínicas nas quais o benefício da VNI é mais consensual.

Tabela 1 - Situações clínicas em que há benefício no uso de VNI.

#### Indicações clínicas ao uso de VNI

- Edema pulmonar cardiogénico IC aguda:
- Exacerbações da DPOC (pCO<sub>a</sub>> 35 mmHg e pH < 7.35);</li>
- Prevenção de falência da extubação (principalmente nos de alto risco DPOC);
- Síndromes da apneia obstrutiva do sono e da hipoventilação obesidade;
- Doenças neuromusculares;
- Paliação da dispneia em doentes não candidatos a VMI;
- Insuficiência respiratória em doentes imunocomprometidos;
- Pós-operatório de cirurgias abdominais prevenção de atelectasias.

O uso da VNI permite ultrapassar algumas desvantagens da ventilação invasiva: preservar os reflexos da via aérea, evitar a sedação e o potencial trauma da intubação endotraqueal e diminuir o risco de pneumonia associada à intubação (PAI). Existem, no entanto, características do doente ou da sua situação clínica que podem contraindicar o uso deste modo ventilatório. Ver tabela 2. É importante ter em atenção que o doente deve estar colaborante, disposto a realizar a técnica e capaz de controlar as secreções da via aérea.

Tabela 2 - Características do doente que podem contraindicar o uso de VNI.

#### Contraindicações ao uso de VNI

- · Paragem cardiorrespiratória;
- Instabilidade hemodinâmica;
- Falência respiratória aguda severa (PaO<sub>2</sub> <60 mmHg com FiO<sub>2</sub> 100%);
- Incapacidade de colaborar ou de proteger a via aérea;
- Encefalopatia severa (ausência de drive respiratório) à excepção da narcose;
- Trauma ou deformidade facial:
- Pneumotórax não tratado:
- Hemorragia gastrointestinal, vómitos incoercíveis ou cirurgia esofágica ou gástrica recentes (<15 dias);</li>
- Secreções respiratórias abundantes.

As duas principais modalidades utilizadas em VNI (tabela 3) são BPAP (bilevel positive airway pressure) e CPAP (continuous positive airway pressure). Este último não dá verdadeiro suporte ventilatório, mantém apenas uma pressão basal elevada. É equivalente, em termos funcionais, à PEEP/EPAP (positive end--expiratory pressure / expiratory positive airway pressure). Evita o colapso dinâmico da via respiratória. Aumenta a capacidade residual funcional, mantendo os alvéolos abertos (recrutados aumenta a superfície disponível para trocas gasosas), melhora o shunt e, deste modo, a oxigenação. Aplicação da PEEP permite ainda reduzir o trabalho dos músculos respiratórios (melhora a compliance, neutraliza a PEEP-intrínseca).

O modo BPAP é preferido guando a ventilação é o problema (falência da bomba respiratória). Casos que cursam com insuficiência respiratória tipo 2 / hipercápnica, em que é necessário assistir ativamente o doente durante a inspiração através da entrega de pressão - IPAP (inspiratory positive airway pressure). A diferenca entre esta pressão inspiratória e o EPAP é a pressão de suporte. Ajustes são feitos a estas pressões (IPAP e EPAP) para atingir volume corrente (VC ou tidal volume) e frequência respiratória ideais à eliminação de CO<sub>3</sub>.

Infelizmente não existe uniformização na terminologia utilizada entre fabricantes, o que conduz muitas vezes a confusão na definição dos diferentes modos ventilatórios. Para além das modalidades CPAP e BPAP, especificadas anteriormente, os ventiladores de VNI disponibilizam outros modos ventilatórios (para clarificação de conceitos poder-se-á assumir que estão encerrados na modalidade BPAP e têm detalhes diferentes consoante o suporte que é fornecido ao doente). Assim, por ordem crescente de suporte:

• S mode (Spontaneous mode, muitas vezes mencionado como PSV pressure support ventilation): é o doente que desencadeia cada ciclo e determina a duração do mesmo. O ventilador perceciona o esforco inspiratório e entrega a pressão positiva inspiratória (IPAP) programada. A alternância entre IPAP

- e EPAP faz-se em resposta à queda no fluxo. Ou seja, a ciclagem é controlada por fluxo (flow cycled), pelo doente. Se o doente não desencadear esforco inspiratório não é dada assistência pelo ventilador. Contudo, atualmente praticamente todos os ventiladores permitem selecionar uma frequência de backup.
- S/T mode (Spontaneous/timed, também mencionado como A/C assist/control ventilation): adiciona-se à programação alguns parâmetros - ratio I:E (tempo inspiratório) e uma frequência respiratória mandatória. O doente poderá iniciar cada ciclo recebendo suporte do ventilador através da IPAP programada e determina a duração de cada ciclo, à semelhança do modo PSV. No entanto, se o doente falha em iniciar um ciclo (ausência de esforço inspiratório), num determinado intervalo de tempo (FR mandatória programada), o ventilador desencadeia a inspiração e, neste caso, a ciclagem é controlada pelo tempo inspiratório programado (relação I:E).
- T mode (Timed)/ PCV pressure control ventilation): ciclagem controlada por tempo. A grande diferença relativamente ao modo anterior é que aqui o tempo inspiratório (relação I:E) é mandatório (sempre controlado pelo ventilador). A duracão do ciclo é controlada pelo ventilador independentemente de ser o doente a desencadear o ciclo. Este modo é preferencialmente usado em doentes potencialmente incapazes de sustentar um tempo inspiratório. São exemplos disto as situações de fadiga dos músculos respiratórios, caso das doenças neuromusculares. Benéfico também nos doentes em que há uma queda tardia no fluxo como nos DPOC. Permite ainda melhorar a sincronia expiratória em casos de fuga inspiratória pois a ciclagem é controlada por tempo e não por fluxo.

Uma característica transversal a todos estes modos (ventilação por pressão) é a de que o volume corrente depende não só do gradiente entre IPAP e EPAP e do tempo inspiratório (parâmetros programáveis) como também da resistência das vias aéreas e da compliance pulmonar.

Apenas uma breve referência à modalidade AVAPS (average volume assumed pressure support) - o ventilador ajusta a pressão de suporte (através de variações no IPAP) para assegurar um VC alvo (fixado pelo utilizador). São programadas a EPAP e dois valores de IPAP - min. max. (o ventilador ajusta valores dentro deste intervalo). Este modo não está disponível em todos os ventiladores e não é a escolha ideal para quadros agudos. Bons candidatos a beneficiar com este modo são os doentes neuromusculares e aqueles com doenca restritiva (como no SHO).

Os doentes que iniciam VNI devem estar monitorizados e vigiados. A alocação do doente depende da gravidade do guadro clínico e dos objetivos para cada doente (definidos antes da implementação da técnica), bem como da organização de cada instituição. Na prática clínica a implementação da ventilação não invasiva ocorre mais frequentemente em ambientes de cuidados de nível II e III - locais em que há uma apertada monitorização que permita reconhecer rapidamente a falência da técnica e consequente necessidade de evoluir para VMI.

Na tabela 4 enumera-se alguns aspetos práticos úteis ao início da técnica

Tabela 3 - Particularidades dos modos ventilatórios CPAP e BPAP.

	Modo					
	CPAP	BPAP				
Pressão Intra- alveolar	PEEP  Ventilació espontánea  Tempo  Tempo  Tempo	PEEP Pressão de de superte la companya de la com				
Parâ-metros	PRAP/PEEP*: de 5 cmH₂0 (ir de 5 a 20 cmH₂0 → até methoria da SpO₂ > 90% com FiO₂ < 60%).     FiO₂: de acordo com alvo de SpO₂ (94-98%).  NOTA: Desmame poderá ser possível quando PaO₂ > 75 mmH₂ com FiO₂ < 0,5 e ausência de hipercapnia.  *A alteração da dinâmica das pressões intratorácicas (de negativa, em ventilação espontânea, para positiva) tem efeitos na circulação – reduz pré e pós carga. Embora esta seja uma característica muito favorável aos doentes em EAP, salienta-se que PEEP muito elevada pode levar a instabilidade hemodinâmica (especialmente nos doentes dependente da précarga).	BPAP (PSV)  • IPAP: 10cmH₂0 (10-20)  → Aumentar IPAP (incrementos de 3 cmH₂0) para melhoria da hipercapnia. Padrão restritivo necessidade de IPAP superiores.  • EPAP*: 5cmH₂0 (5-12)  → Aumentar ÉPAP (incrementos de 2 cmH₂0) para melhorar a oxigenação. Ajustar IPAP e EPAP para um VC ~ 6-8 ml/kg (peso ideal).  • Trigger inspiratório (sensibilidade do ventilador para reconhecer o esforço inspiratório do doente): sensibilidade máxima.  • Fi0₂: de acordo com alvo de Sp0₂ (se DPOC 88-92%).  • PRT ([pressure rise time - "tempo de subida"] - rapidez com que se atinge a IPAP: rápida, moderada ou lenta). Patologia obstrutiva: mais rápido. Patologia restritiva: mais lento. Atenção: se polipneia intensa necessário tempo de subida rápido!				

		Frequência respiratória (backup rate) – 6 cpm  Adicionalmente:	
		S/T • FR mandatória: 12 cpm. • Relação I:E (tempo inspiratório, % inspiração no ci- clo respiratório): normalmente 1:2 . Patologia obstrutiva: 1:3. Patologia restritiva: 1:1.	T(PCV)
Indi- cações	Casos específicos de Insuficiência respiratória hipoxémica (tipo1) Ex: Edema pulmonar agudo cardiogénico.	Insuficiência respi hipercápnica / IR ti Ex: DPOC descor pH for normal o escasso); estratég ventilatório.	ipo2 mpensada (se o benefício é mais

Tabela 4 - Aspetos práticos no início da ventilação não invasiva.

#### VNI na Prática:

- 1. Realizar gasimetria arterial:
- 2. Explicar ao doente o procedimento e obter o seu consentimento;
- 3. Posicionar corretamente o doente (cabeceira 45°);
- Escolher interface adequada (maior comodidade e tolerância do doente e maior eficácia da técnica) - usar máscara facial completa ou oronasal em doentes aqudos;
- 5. Desligar alarmes nesta fase;
- Iniciar o ventilador após escolha dos parâmetros (ver tabela 3, iniciar com pressões baixas) e testar com a máscara fixa pela mão antes de ajustar os suportes (arnês);
- Monitorizar eficácia da técnica sinais clínicos e gasimetria arterial (detalhes abaixo).

Os doentes sob VNI devem ser revistos regularmente para avaliação da resposta ao tratamento e optimização de parâmetros do ventilador. A monitorização deve englobar a avaliação clínica e gasimétrica.

- a. Sinais clínicos: conforto do doente, sincronia com o ventilador, movimento da parede torácica, estado de consciência, frequência respiratória, frequência cardíaca, tensão arterial.
- b. Gasimetria: pO<sub>31</sub> pCO<sub>31</sub> pH. A periodicidade da avaliação gasimétrica é ditada pelo progresso clínico do doente, em termos gerais com intervalos de 15 a 30 minutos na fase inicial e posteriormente sempre que haja alguma mudança no estado clínico.
- c. Fuga: idealmente menos do que 24 L/min (varia com as pressões usadas). A **fuga** é uma realidade com a VNI e pode ter várias origens - no doente, na interface ou no circuito/ ventilador. Este tema é amplo e ultrapassa o âmbito desta exposição. Salienta-se apenas que uma possível solução para a assincronia que advém de agitação e ansiedade do doente é o uso judicioso de sedação (de ação curta com pouco impacto hemodinâmico e no drive respiratório) para manter o doente acordado, mas confortável.

Como anteriormente descrito, a VNI é utilizada em diferentes cenários clínicos, tanto como trial terapêutico antes de avancar para IOT ou, por outro lado, como teto terapêutico em doentes não candidatos a IOT. Os objetivos terapêuticos devem ser clarificados antes do início da VNI. A noção de falência do tratamento vai depender dos mesmos. Quando estes não são atingidos em quatro a seis horas assume-se falência do tratamento. É importante, se for caso disso, não atrasar o início da ventilação mecânica invasiva. De forma generalista apresentam-se na tabela 5 alguns aspetos a ter em conta que traduzem insucesso da técnica.

Tabela 5 - Aspetos práticos que refletem a falência da VNI.

#### Falência da VNI

- Deterioração do estado do doente, nomeadamente do estado de consciência;
- · Falha no alívio da sintomatologia;
- Complicações da técnica (como pneumotórax):
- Intolerância e assincronia com o ventilador;
- Ausência de melhoria ou agravamento gasimétrico;
- Vontade do doente de descontinuar tratamento.

É ainda importante ter em consideração as **potenciais com- plicações** desta modalidade ventilatória. As mais comuns são:
ansiedade e claustrofobia, distensão gástrica levando a vómitos e aspiração, úlceras de pressão nos pontos de suporte da interface, irritação ocular, aumento da pressão intracraniana e instabilidade hemodinâmica

Relativamente ao desmame e descontinuação da ventilação não invasiva destaca-se que no caso de haver benefício terapêutico inicial, a VNI deve ser mantida o máximo possível nas primeiras 24h. A duração da necessidade de assistência ventilatória vai depender da rapidez com que a causa da falência respiratória possa ser revertida. Não há diretrizes técnicas padronizadas, mas a abordagem mais comum passa por aumentar os períodos (em duração e frequência) em ventilação espontânea. Durante os quais se poderá manter oxigenoterapia e é mandatório uma monitorização apertada de sinais de dificuldade respiratória e fadiga. No caso particular da modalidade CPAP é provável que se consiga fazer um desmame mais rápido – reduções de 2cmH<sub>2</sub>O no EPAP a cada 10 minutos até se atingir os 4cmH<sub>2</sub>O, assegurando-se a estabilidade clínica do doente, poder-se-á descontinuar a VNI.

#### 7.4

## **Neurocríticos**

A abordagem ao doente neurocrítico inicia-se, como em qualquer doente crítico, pela abordagem ABCDE (A – *Airway*; B – *Breathing*; C – *Circulation*; D – *Disability*; E – *Exposure*).

Na presença de uma anamnese sugestiva de lesão neurológica, a avaliação neurológica, ainda que rápida, deve orientar-nos na patologia que esteja a condicionar o quadro. Devemos recorrer à avaliação sistematizada mediante escalas validadas, nomeadamente GCS (Glasgow Coma Scale) (tabela 1), assim como dos reflexos do tronco cerebral, com especial atenção para o aspeto pupilar (simetria) e funcionalidade (reatividade). Neste contexto, a escala FOUR (Full Outline of UnResponsiveness) é cada vez mais utilizada para avaliar de forma rápida e global o doente neurocrítico (tabela 2).

Tabela 1 - Escala de Coma de Glasgow: 0 + V + M. (Valor final entre 3 e 15)

Abertura dos Olhos	Melhor Resposta Verbal	Melhor Resposta Motora		
Espontânea – 4	Orientada – 5	À Ordem – 6		
À voz/ordem – 3	Confusa – 4	Localiza a dor – 5		
À dor – 2	Inadequada – 3	Em fuga (flexão normal) – 4		
Sem resposta – 1	Incompreensível – 2	Flexão anormal – 3		
	Sem resposta – 1	Extensão – 2		
		Sem resposta – 1		

Tabela 2 - FOUR Scale = 0 + M + T+ R. (Valor final entre 0 e 16)

#### Resposta Ocular

- 04 Olhos abertos ou abertura, seguimento e pestanejo a pedido
- 03 Olhos abertos mas sem seguimento
- 02 Olhos fechados mas com abertura à voz
- 01 Olhos fechados mas com abertura à dor
- 00 Olhos fechados mesmo com estímulo doloroso

#### Resposta Motora

- M4 Gesticula (sinal de paz, tudo bem...)
- M3 Localiza a dor
- M2 Resposta de flexão à dor
- M1 Resposta de extensão à dor
- M0 Ausência de resposta à dor ou estado mioclónico generalizado

#### Reflexos do tronco cerebral

- Tc4 Reflexo pupilar e corneano presente
- Tc3 Uma pupila dilatada e fixa
- Tc2 Reflexo corneano ou pupilar ausente
- Tc1 Reflexo corneano e pupilar ausente
- Tc0 Reflexo corneano, pupilar e traqueal ausente

#### Padrão Respiratório

- R4 Não intubado, padrão regular
- R3 Não intubado, padrão de Cheyne-Stokes
- R2 Não intubado, respiratório irregular
- R1 Doente ventilado, movimentos respiratórios espontâneos
- R0 Doente ventilado, sem movimentos respiratórios espontâneos ou apneia

O estímulo motor, descrito em ambas escalas, deve ser realizado através da aplicação de pressão na extremidade dos dedos (leito unqueal), trapézio ou incisura supraorbitária.

Para além desta avaliação, e de acordo com a anamnese, deve ser explorada também a possibilidade de défice neurológico focal e de sinais meníngeos, fundoscopia assim como reflexos oculocefálicos e cutâneo-plantares.

Após a estabilização adequada, segue-se a avaliação imagiológica (por TC – mais facilmente disponível no Serviço de Urgência; ou por RM). A história clínica e o exame neurológico já nos devem fazer suspeitar das alterações imagiológicas que esperamos encontrar.

#### Particularidades do doente neurocrítico:

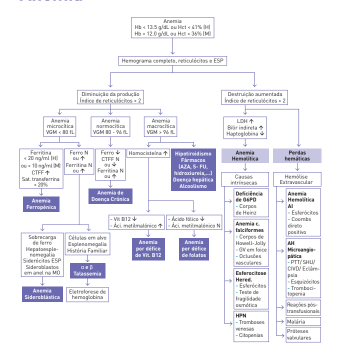
- Cristalóides são a única fluidoterapia recomendada (na fase inicial e no seguimento em fase crítica). Colóides, soluções glicosadas e hipotónicas encontram-se contraindicadas.
- A normovolemia deve ser atingida e mantida no doente neurocrítico, estando recomendada a utilização da Pressão Arterial e Balanço Hídrico como principais dados para otimizar a fluidoterapia no doente neurocrítico. Idealmente, poderá integrar-se também a SvcO2, débito cardíaco e lactatos séricos no mesmo contexto.
- Na presença de sinais ou na suspeita de Hipertensão Intracraniana, deve administrar-se soro hipertónico (2 ml/kg de NaCl 20%) ou manitol (0,5-1 g/kg de manitol a 20%), procedendo-se à discussão clínica com Neurocirurgia (medidas cirúrgicas para controlo da Hipertensão Intracraniana/colocação de cateter de Pressão Intracraniana)
- No caso de TCE grave, deve ser administrado ácido tranexâmico (1g em 10 minutos) nas primeiras 3 h após o episódio, e iniciada perfusão de 1 q nas 8h subsequentes.
- Na suspeita elevada de Hemorragia Subaracnoideia, na ausência de alterações na TC, deve realizar-se Punção Lombar para confirmar a hipótese diagnóstica (xantocromia).
- Na suspeita de meningite bacteriana, deve realizar-se punção lombar e iniciar terapêutica antibiótica o mais precocemente possível. Doentes que estejam imunossuprimidos, que tenham patologia do Sistema Nervoso Central, crise convulsiva, papiledema, défice neurológico focal ou alteração do estado de consciência, devem realizar TC precedentemente à realização de punção lombar. Os restantes doentes não precisam e não devem fazê-lo, dado que não existe benefício clínico e atrasa a antibioterapia. A realização da punção lombar não deve atrasar a primeira toma de antibioterapia.

A abordagem posterior encontra-se dependente do tipo de lesão. Após a caraterização clínica e imagiológica, se justificado, pedir consultoria precoce de especialidades como a Neurologia ou Neurocirurgia. Caso o doente tenha critérios para admissão em Unidade de Cuidados Intensivos e mantenha necessidade de sedoanalgesia e entubação orotraqueal, deverá manter-se sob métodos de neuromonitorização multimodal.

# Doenças do Sistema Hematopoiético e Medicina Transfusional

#### 8.1

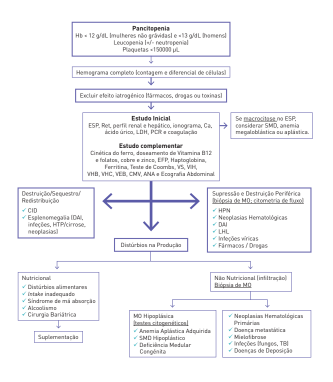
## **Anemia**



CTFF: Capacidade total de fixação do ferro; ESP: Esfregaço de sangue periférico; MO: Medula Ossea; AH: Anemia Hemolitica; AI: Autoimune, PTT: Priprura Trombocitopénica Trombótica; SHU: Síndrome Hemolitico-Urémico; CIVD: Coagulação Intravascular Disseminada; HPN: Hemoglobinúria Paroxistica Nocturna.

## **Pancitopenia**

#### Fluxograma de Abordagem à Pancitopenia



ESP: Esfregaco de Sangue Periférico: VEB: Vírus Epstein-Barr: CID: Coagulação Intravascular Disseminada; HPN: Hemoglobinúria Paroxística Noturna; LHL: Linfo-histiocitose Hemofagocítica: SMD: Síndrome Mielodisplásica:

TB: Tuberculose; DAI: Doença Autoimune.

8.3

## **Drepanocitose**

#### Definicão

Doença autossómica recessiva, na qual há uma alteração estrutural da hemoglobina (Hb) -> produção Hb anómala.

Prevalência 1:700 pessoas de origem africana. Em PT estima--se que nascam 1 a 100 criancas / ano.

#### **Fisiopatologia**

O sangue do adulto <u>normal</u> contém 3 tipos de Hb a saber: **A**  $(\alpha_2\beta_2) \rightarrow \text{em}$  maior proporção; **A2**  $(\alpha_2\text{delta}_2)$  e **F**  $(\alpha_2\text{gama}_2)$ . De forma simplista na drepanocitose há uma transmissão genética da cadeia beta alterada (chamada **cadeia 6S**)

 MUTAÇÃO → alteração da sequência de aminoácidos (ácido glutâmico é <u>substituído</u> por valina) da cadeia de globina → O componente maior no sangue <u>passa a ser</u> a **HbS** (α,β <sup>s</sup> ,).

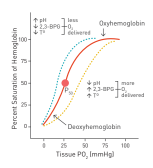
	HbA (%)	HbS (%)	HbC (%)	HbF (%)	HbA <sub>2</sub> (%)	Evolução clínica
Normal	95-98%	0	0	< 1%	< 3-5%	-
Traço falciforme	55-65%	30-40%	0	< 1%	< 3-5%	Benigna
Traço HbC	55-65%	0	30-40%	< 1%	< 3-5%	Benigna
Traço B-talassémico	90-95%	0	0	1-3%	> 3-5%	Benigna
Anemia Falciforme	0	80-95%	0	5-15%	< 3-5%	Grave
Talassémia S /C	0	50-55%	40-45%	< 3%	< 3-5%	Moderada

Talassemia S/B <sup>0</sup>	0	80-90%	0	5-15%	> 3-5%	Grave
Talassemia S/B <sup>+</sup>	10-25%	70-80%	0	< 3%	> 3-5%	Ligeira
S / + outra variante Hb	0	50-60%	0	Variável	< 3-5%	Variável

Os Homozigotos (HbSS) têm **Drepanocitose** vs. **Hetero**zigotos (HbAS) têm **traço** falciforme; estes últimos têm doença com **menor** gravidade (> assintomáticos), embora em situações de stress possam ter crises de falciformização e, por curiosidade, têm mais hematúria.

#### A HbS difere da HbA porque:

- É instável, insolúvel (membrana dos glóbulos vermelhos mais rígida), formando cristais (polimerização anormal) quando exposta a hipóxia, desidratação e acidose, com aumento da viscosidade sanguínea;
- Hb desoxigenada sofre uma deformação "em foice" (do grego, drepanos = foice, em inglês sickle) → adesão endotelial → ocluir diferentes zonas da microcirculação ou grandes vasos → ISQUEMIA (dor);
- Destruição prematura dos glóbulos vermelhos: N 90-120 dias → 10-20 dias.



In Harrison' principles of internal medicine

Micro-enfartes de repetição → LESÃO DE ORGÃO ALVO → Doença crónica multissistémica (esperança média de vida de 60 anos, com tratamento de **suporte**).

#### Sintomas (idênticos aos casos de anemia hemolítica grave):

- Variabilidade interpessoal (assintomáticos → casos + graves);
- Início ~1 ano de idade (guando a proporção de HbF começa a √):
- Relacionados com a concentração de HbS;
- Normalmente manifestam-se por CRISES, que são potenciadas por:
  - Desidratação;
  - Extremos de temperatura;
  - Infeções;
  - Stress / exercício intenso.
- Existe uma dissociação entre o valor da Hb e a gravidade dos sintomas -> a HbS (Vs. HbA) liberta o O, nos tecidos com mais facilidade (curva de dissociação desviada para a direita).
- Crises podem ser: APLÁSTICAS; HEMOLÍTICAS; VASO-OCLU-SIVAS: VISCERAIS (ou combinadas).
  - APLÁSTICAS: muitas vezes associadas à infeção por Parvovírus e défice de ácido fólico:
  - VASO-OCLUSIVAS: + comuns! podem ocorrer em vários locais:
    - As mais graves: no SNC ⇔ AVC (também convulsões, défice cognitivo); medulares;
      - Curiosidade: AVC isquémico (++ crianças) hemorrágico(++ adultos):
    - Duração horas → dias; associadas a temperatura ligeiramente aumentada:
    - Não estão associadas ao aumento da hemólise.

#### Alguns exemplos:

- Síndrome torácica aguda A apresenta-se com dispneia, febre, tosse, dor torácica intensa, hipoxemia e infiltrados pulmonares de novo:
- Esplénicas (esplenomegalia no início da infância, evolução para autoesplenectomia) e hepáticas;
- Hipóxia → fibrose → HTPulmonar;
- Miocardiopatias;
- Nefropatia: necrose papilar → hematúria; microalbuminúria → proteinúria nefrótica;
- Priapismo ( ▲ Impotência; se >12h → shunt cavernoso-esponjoso);
- Osteomielite (+ Salmonella spp.);
- Mãos e pés (dactilites crianças < 3 anos);</li>
- Ossos (++ necrose assética da cabeça do fémur e úmero);
- Úlceras dos membros inferiores (estase vascular e isquemia);
- Retinopatia proliferativa, descolamento da retina;
- Litíase vesicular:
- ...

#### Achados Laboratoriais (mais alguns):

- Anemia (Hb 6-9 g/dL), Htc 15-30%, reticulocitose (10-25%); leucocitose (12-15.000 /uL): trombocitose reativa:
- Hemólise (grau variável), hiperbilirrubinemia indireta; LDH aumentada:
- Esfregaço de sangue periférico: células falciformes; corpúsculos de Howell-Jolly; células em alvo;
- Dosear HbS:
- Eletroforese de hemoglobinas (diagnóstico).

#### Tratamento **Profilático**:

- Evitar fatores precipitantes conhecidos;
- Condições gerais de higiene, nutrição e hidratação adequadas;
- Suplementação com ácido fólico 5 mg id;
- Se microalbuminúria → IECA:
- Vacinação (S. pneumoniae e ponderar vacina da gripe nos grupos de risco);
- Se 3 ou mais crises / ano → Hidroxiureia 20 mg/kg/dia (aumenta a percentagem HbF).

Indicações para transfusões **crónicas**: AVC clínico; doppler transcraniano (+ nas criancas) com velocidades >= 200 cm/seg; disfuncão orgânica multissistémica.

#### Tratamento Crises:

- Repouso; manter o doente quente;
- Hidratação (pelo menos 3L/24h);
- 0, suplementar (se SpO, < 95% ou paO, <70 mmHg);
- · Antibioterapia empírica (se febril, agravamento clínico ou sintomas respiratórios); colher exames culturais; reequacionar conforme o foco:
- Vigilância e controlo imediato da dor (paracetamol; anti-inflamatório: opióides):
- Se anemia grave sintomática, sequestro esplénico, crise aplásica, síndrome torácico agudo, pré-operatório -> transfusão (como alvo apenas ao valor basal do doente);
- Equacionar caso-a-caso permuta transfusão (consoante gravidade / recorrência do quadro) → para valor HbS < 30% (se AVC ou síndrome torácico agudo);

- Transplante alogénico (mais indicado nas crianças ~80% curativo): nos casos graves, com elevada morbilidade (REFERENCIAR para avaliação por Hematologista);
- A TODOS → aconselhamento genético pré-natal.

#### Indicação para Internamento:

Avaliar caso-a-caso. Contudo, privilegiar se:

- Má adesão terapêutica;
- Necessidade de analgesia ev ou epidural;
- Agravamento clínico on going;
- Sinais de desidratação francos;
- Síndrome torácica aguda; crise aplásica;
- Impossibilidade de reavaliação precoce.

Do histórico do doente não esquecer de apurar:

- No de crises / ano e tipo de crise;
- Terapêutica, adesão.

#### 8 4

## Síndromes Pro-trombóticos

Trombofilias são coaqulopatias que podem ser hereditárias ou adquiridas. Os eventos podem ser venosos ou arteriais.

#### Fatores predisponentes para trombose

Venosos	Arteriais		
Risco Elevado	Tabagismo		
Fratura do membro inferior	HTA - Hipertensão arterial		

Trauma major  EAM nos 3 meses prévios  Tromboembolismo venoso prévio  Lesão medular  Risco intermédio  Cirurgia artroscópica do joelho  Doença autoimune  Infeção por VIH  Transfusão sanguínea  Catéter venoso central  Neoplasia ativa (principalmente metastática)  Radioterapia  Transfusão sanguínea  Catéter venoso central  Neoplasia ativa (pancreática, gástrica, pulmonar, do ovário, colorretal e vesical)  Quimioterapia e inibidores do VEGF  Insuficiência cardíaca congestiva  Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas	Cirurgia de colocação de prótese da anca ou joelho	DM - Diabetes <i>Mellitus</i>
EAM nos 3 meses prévios  Tromboembolismo venoso prévio  Lesão medular  Risco intermédio  Cirurgia artroscópica do joelho  Doença autoimune  Infeção por VIH  Transfusão sanguínea  Catéter venoso central  Neoplasia ativa (pancreática, gástrica, pulmonar, do ovário, colorretal e vesical)  Quimioterapia e inibidores do VEGF  Insuficiência cardíaca congestiva  Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas	,	Dislinidemia
Tromboembolismo venoso prévio  Lesão medular  Risco intermédio  Cirurgia artroscópica do joelho  Doença autoimune  Infeção por VIH  Transfusão sanguínea  Catéter venoso central  Neoplasia ativa (principalmente metastática)  Radioterapia  Vasculites sistémicas ou de órgão  Trombofilias hereditárias e adquiridas  Tansfusão sanguínea  Catéter venoso central  Neoplasia ativa (pancreática, gástrica, pulmonar, do ovário, colorretal e vesical)  Quimioterapia e inibidores do VEGF  Insuficiência cardíaca congestiva  Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas		
Risco intermédio  Quimioterapia (+ antraciclinas, compostos com taxanos e platinum)  Cirurgia artroscópica do joelho  Doença autoimune  Infeção por VIH  Transfusão sanguínea  Catéter venoso central  Neoplasia ativa (pancreática, gástrica, pulmonar, do ovário, colorretal e vesical)  Quimioterapia e inibidores do VEGF  Insuficiência cardíaca congestiva  Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas		
Cirurgia artroscópica do joelho Radioterapia  Doença autoimune Vasculites sistémicas ou de órgão  Infeção por VIH Transfusão sanguínea  Catéter venoso central  Neoplasia ativa (pancreática, gástrica, pulmonar, do ovário, colorretal e vesical)  Quimioterapia e inibidores do VEGF  Insuficiência cardíaca congestiva  Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas		Neoplasia ativa (principalmente
Doença autoimune  Infeção por VIH  Transfusão sanguínea  Catéter venoso central  Neoplasia ativa (pancreática, gástrica, pulmonar, do ovário, colorretal e vesical)  Quimioterapia e inibidores do VEGF  Insuficiência cardíaca congestiva  Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas	Risco intermédio	
Infeção por VIH  Transfusão sanguínea  Catéter venoso central  Neoplasia ativa (pancreática, gástrica, pulmonar, do ovário, colorretal e vesical)  Quimioterapia e inibidores do VEGF  Insuficiência cardíaca congestiva  Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas	Cirurgia artroscópica do joelho	Radioterapia
Inteçao por VIH	Doença autoimune	Vasculites sistémicas ou de órgão
Catéter venoso central  Neoplasia ativa (pancreática, gástrica, pulmonar, do ovário, colorretal e vesical)  Quimioterapia e inibidores do VEGF  Insuficiência cardíaca congestiva  Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas	Infeção por VIH	
Neoplasia ativa (pancreática, gástrica, pulmonar, do ovário, colorretal e vesical)  Quimioterapia e inibidores do VEGF  Insuficiência cardíaca congestiva  Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas	Transfusão sanguínea	
pulmonar, do ovário, colorretal e vesical)  Quimioterapia e inibidores do VEGF  Insuficiência cardíaca congestiva  Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas	Catéter venoso central	
Insuficiência cardíaca congestiva  Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas	pulmonar, do ovário, colorretal	
Estimulantes da eritropoiese  Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas	Quimioterapia e inibidores do VEGF	
Anticoncecionais orais ou terapêutica de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas	Insuficiência cardíaca congestiva	
de substituição hormonal  Parésia após AVC  Doença inflamatória intestinal  Puerpério  Trombofilias hereditárias e adquiridas	Estimulantes da eritropoiese	
Doença inflamatória intestinal Puerpério Trombofilias hereditárias e adquiridas		
Puerpério Trombofilias hereditárias e adquiridas	Parésia após AVC	
Trombofilias hereditárias e adquiridas	Doença inflamatória intestinal	
· ·	Puerpério	
Risco baixo	Trombofilias hereditárias e adquiridas	
THE STATE OF THE S	Risco baixo	
Imobilidade no leito por >3 dias	Imobilidade no leito por >3 dias	
DM - Diabetes <i>Mellitus</i>	DM - Diabetes <i>Mellitus</i>	

HTA - Hipertensão arterial	
Viagens prolongadas (p.e. automóvel ou avião)	
Idade avançada	
Cirurgia laparoscópica	
Gravidez	
Veias varicosas	
Outros	
Hemoglobinúria paroxística noturna	
Síndrome nefrótico	

#### Trombofilias Hereditárias

- Resistência a proteina C ativada / Fator V Leiden: Mutação com hereditariedade autossómica dominante. Em heterozigotia é a trombofilia hereditária mais comum, presente em 5% população, mas em apenas 5% destes haverá gualguer evento de TEV ao longo da vida. Aumenta o risco de TEV em 5x nos heterozigóticos (99% dos casos) e 50x para os homozigóticos. Associação com trombose arterial é fraca. Risco de TEV comprovadamente potenciado por: idade, concomitância de outra trombofilia, gravidez e anticoncecionais orais. Tratamento de TEV é eficaz quer com AVK quer com DOAC.
- Mutação do gene protrombina (G20210A): 2ª trombofilia hereditária mais prevalente. Transmissão autossómica dominante, maioria heterozigotos. Em heterozigotia aumenta o risco de TEV em 3-4x. Numa população caucasiana a mutação tem uma prevalência de 1-6%. Manifestações clínicas: TEV, trombose venosa cerebral, trombose portal, hepática ou mesentérica: AVC e doenca coronária.

- Deficiência de proteína C: Mutação com hereditariedade autossómica dominante. Maioria dos casos em heterozigotia. 0.2 a 0.5% da população. No tipo I há diminuição dos níveis séricos de proteína C, no tipo II há diminuição da função. Fatores confundidores de níveis diminuídos: CID, doença hepática, meningococémia, malária, síndrome urémico, AVK e deficiência de vitamina K. Manifestações clínicas: TEV, púrpura fulminante neonatal (+ homozigotia), necrose cutânea induzida por Varfarina. Também associada a casos de trombose arterial (AVC) e aborto. Aumenta o risco de TEV em 7x.
- Deficiência de proteína S: Mutação com hereditariedade autossómica dominante. Rara (estimado em 0,9% dos doentes com TEV). Nos tipos I e III há diminuição dos níveis séricos de proteína S, no tipo II há diminuição da função. Fatores confundidores de níveis diminuídos: gravidez, ACO, CID, fase aguda da trombose, VIH, síndrome nefrótico, doença hepática e QT com L-asparaginase. Manifestações clínicas: TEV, trombose arterial (AVC e doença coronária), púrpura fulminante neonatal.
- Deficiência de antitrombina III: Pode ser hereditária (tipo I quantitativo e II funcional) ou adquirida. Mutação com hereditariedade autossómica dominante, com penetração variável. Prevalência na população geral estimada em 0,02 a 0,2%. A forma adquirida acontece em: CID, trombose aguda, doença hepática, síndrome nefrótico, ECMO e hemodiálise (torna a anticoagulação com heparina ineficaz), QT com asparaginase, ACO ou THS e uso de heparina. Manifestações clínicas: TEV, resistência à heparina, microtrombos renais (raros).
- Homocisteinémia: Prevalência de 5-7% da população. Genética por mutação do MTHFR ou secundária a deficiências vitamínicas (folatos, VitB12 e B6), doença renal crónica ou uso de fibratos. Níveis elevados associados a aumento de

incidência de TEV, doença cardiovascular e cerebrovascular. A diminuição dos níveis não tem benefício comprovado até à data.

## Trombofilias Adquiridas

#### SAAF:

Diagnóstico = pelo menos 1 critério clínico + 1 critério laboratorial					
	Trombose Vascular	≥ 1 trombose ar- terial, venosa ou de pequeno va- so. Ausência de inflamação da parede do vaso.	erial, venosa ou de pequeno va- so. Ausência de nflamação da		
Critérios Clínicos	Morbili- dade na gravidez		Critérios laborato- riais	Presença de anti- coagulante lúpico;  Título médio-alto de anticardiolipina [> percentil 99] IgG ou IgM;  Presença de an- ti-82-glicoproteina IgG ou IgM.	

#### Manifestações Clínicas

TEV, AVC, trombose venosa cerebral, livedo reticular, morbilidade na gravidez e trombocitopenia ou elevação do aPTT.

#### Quando Investigar:

- Trombose arterial ou venosa < 50 anos, recorrente, sem fator predisponente, em locais atípicos (membros superiores, da retina, cerebral, renal, mesentérica, portal e hepática), história de morbilidade na gravidez » testar para trombofilias hereditárias ou adquiridas;
- História familiar de TEV com < 45 anos (pelo menos 1 familiar de 1ºgrau) » testar trombofilias hereditárias;
- Necrose cutânea induzida pela heparina » testar para deficiência de proteína C;

Nota: Doentes com trombose portal ou hepática devem ser testados para a mutação JAK2 e para hemoglobinúria paroxística noturna

#### Como Investigar?

- Pesquisa da mutação genética do fator V de Leiden (não afetado por anticoagulação);
- Avaliação funcional da resistência à Proteína C ativada de segunda geração (falsos positivos com SAAF e anticoagulação com DOACs):
- Teste genético para variante G20210A da protrombina;
- Testes funcionais de Proteína C detetam quer níveis diminuídos, quer atividade diminuída (testar fora do evento agudo; dependendo do teste pode ser afetado por qualquer anticoaquiante).

- Doseamento de proteína S livre, total ou ensaio funcional (o último pode ser alterado se resistência à proteína C ativada; testar fora do evento agudo, qualquer anticoagulante oral pode interferir com os resultados).
- Teste funcional para antitrombina (testar fora do evento agudo, qualquer anticoagulante pode interferir);
- Anticorpos de SAAF (resultado alterado se anticoaquilação (usar HBPM como ponte), trombose aguda, PCR elevada, FR positivo, amostra hemolisada e imunoglobulina monoclonal).

#### **Tratamento**

- Trombose arterial ou venosa no SAAF é para tratar com AVK (DOAC não estão indicados), ad eternum. Na fase aguda a HNF ou HBPM podem ser mais fáceis de gerir (p.e. trombose de seio venoso com hemorragia associada);
- Nas trombofilias hereditárias de elevado risco (deficiência de antitrombina, proteína C e S, homozigotia para o fator V de Leiden e para mutação do gene da protrombina) beneficiam de anticoagulação ad eternum. Se trombofilia de baixo risco (heterozigotia para fator V de Leiden) em evento com outro fator predisponente a anticoagulação pode ser de curta duração se possível eliminar o fator predisponente. Nas deficiências de proteína C. S e antitrombina, no fator V de Leiden e na mutação da protrombina podem ser usados quer AVK, quer DOACs.
- Reposição de produtos de antitrombina com anticoagulação concomitante (ou inibidor direto da trombina parentérico (Argatroban), ou doses altas de heparina) pode estar indicado em situações de TEV agudo ou resistência à heparina.
- Reposição de produtos de antitrombina sem anticoagulação pode estar indicado em profilaxia cirúrgica ou periparto.

#### Anticoagulação na Gravidez:

- HBPM e HNF a terapêutica de 1ª linha;
- A varfarina atravessa a barreira placentária e é teratogénica no 1º trimestre:
- Fondaparinux apenas tem indicação nos casos de trombocitopenia induzida pela heparina;
- Não há informação suficiente acerca da segurança dos DOACs.

#### Tratamento de TEV na Gravidez:

Pode ser iniciado quer com HNF, quer com HBPM (melhor perfil de segurança e eficácia). A HNF pode ser preferida em situações de elevado risco hemorrágico, hipotensão persistente ou insuficiência renal (menor semi-vida e possibilidade de reversão com sulfato de protamina).

#### Doses:

- Enoxaparina: 1 mg/kg de 12/12h, com alvo de antiXa de 0.6 -1.0 Ul/ml, medido 4 horas antes da 3ª ou 4ª toma; Aumento ou diminuição de 10-25% da dose prévia;
- HNF endovenosa: bólus inicial de 80 U/kg, seguido de perfusão de 18 U/kg/h; controlo de aPTT de 6/6h até alvo.

Descontinuar HBPM pelo menos 24h antes do parto. Se risco muito elevado, optar por HNF ev e descontinuar 4-6h antes do parto.

Reiniciar anticoagulação 12h após o parto por cesariana e 6h após parto vaginal (se ausência de complicações), com AVK, HNF subcutânea ou HBPM.

Continuar tratamento pelo menos 6 semanas após o parto. Se fator predisponente totalmente eliminado fazer o tempo habitual de 3-6 meses

Se anticoagulação está contraindicada ou não é eficaz podem ter indicação para filtro da VCI ou trombectomia por catéter.

A trombólise deve ser apenas equacionada em situações life--saving.

8.5

# Terapêutica Anticoagulante

### Principais tipos de anticoagulantes e suas particularidades

Tipos de anticoagu- lantes	Dose anticoa- gulante	Via	Moni- toriza- ção	Antídoto	Ajuste a função renal
Heparinas					
Não fracio- nada	bólus de 60-80 UI/kg, seguido de perfusão 12-18 UI/kg	EV, SC	aPTT	Sulfato de protamina	Ø
Baixo peso molecular					
Enoxaparina	1 mg/kg 12/12h	EV, SC			
Tinzaparina	175 UI/kg/dia				
Dalteparina	200 UI/kg/dia ou 100 UI/kg 12/12h (máx: 18.000 UI/ dia)		Ø	Sulfato de protamina	↓50% se ClCr <30 ml/ min
Nadroparina	0,1ml/10 kg 12/12h				

Fondapa- rinux	< 50 kg: 5 mg/dia 50 to 100 kg: 7.5 mg/dia > 100 kg: 10 mg/dia	SC	Ø	Ø	↓50% se CICr 50-30 ml/min, contrain- dicado se CICr < 30 ml/min
Antago- nistas da Vitamina K					
Varfarina	de acordo com INR	PO	INR	Vitamina K	Ø
Acenocu- marol	de acordo com INR	FU	IINK	VILATIIIIA N	Ø
DOAC					
Apixabano	2.5 – 5 mg 12/12h				
Edoxabano	30-60 mg/dia	PO		Andexanet alfa	(ver
Rivaroxaba- no	15-20 mg/dia		PO Ø		esquema abaixo)
Dabigatrano	110-150 mg 12/12h			ldarucizu- mab	

# Anticoagulação com DOAC na Insuficiência Hepática

Child Pugh	Dabigatrano	Rivaroxabano	Edoxabano	Apixabano
А	Sim	Sim	Sim	Sim
В	Utilizar com precaução	não	Utilizar com precaução	Utilizar com precaução
С	não	não	não	não

## Anticoagulação com DOACs em Doentes Obesos

A utilização de DOAC não está recomendada em doentes com peso > 120 kg ou IMC > 40 kg/m².

#### Interações Medicamentosas com DOAC

Apesar de menos interações que os AVK, os DOAC tem diversas interações com fármacos comuns (antiepiléticos, antiarrítmicos, antibióticos, antimicóticos azólicos e inibidores das proteases do VIH). A sua prescrição deve ser acompanhada da consulta de listas de interações.

Por exemplo: Steffel et al. The 2018 European Heart Rhythm Association Practical Guide on the use of non-vitamin K antagonist oral anticoagulants in patients with atrial fibrillation, European Heart Journal, Volume 39, Issue 16, 21 April 2018

#### Profilaxia do TEV

#### **Em internamento**

O risco de TEV em doentes internados depende do motivo do internamento e da presença de diversos fatores individuais. Existem alguns modelos de cálculo de risco trombótico e hemorrágico (Padua Prediction Score, IMPROVE Thrombosis risk model, IMPROVE Bleeding risk model, GENEVA risk score, Caprini).

Sem FR para TEV	Ø profilaxia farmacológica; levante precoce
Pelo menos 1 FR e sem risco hemorrágico	profilaxia farmacológica
Risco de TEV e risco hemorrágico	profilaxia mecânica

#### Em doentes oncológicos

O tromboembolismo venoso é mais frequente em doentes com neoplasia ativa, quer por características da neoplasia em si e/ ou da própria terapêutica anti-neoplásica. Para a maioria dos doentes internados (e que não tenham elevado risco hemorrágico), está recomendada a profilaxia do TEV. Para doentes em ambulatório, dado o elevado risco de TEV associado a algumas neoplasias, a profilaxia pode estar recomendada (score de Khorana ≥ 3).

Score de Khorana			
Localização do tumor primário	Análises e IMC		
Muito alto risco (estômago, pâncreas) (2pts)	Plaquetas ≥ 350,000/microL (1pt)		
Alto risco (pulmão, linfoma, ginecológico, bexiga, testículo) (1pt)	Hemoglobina <10 g/dL (1pt)		
Outros locais (0 pts)	Leucócitos >11,000/microL (1pt)		
	IMC ≥ 35 kg/m² (1pt)		

#### **Opções**

HNF	5000 UI a cada 8-12h
Dalteparina	5000 UI/dia sc
Enoxaparina	40 mg/dia sc
Nadroparina	3800 UI/dia sc

Tinzaparina	3500 UI/dia sc
Fondaparinux	2.5 mg/dia po
Apixabano	2.5 mg a cada 12h po
Rivaroxabano	10 mg/dia po

# Tratamento do TEV

	Opções	Dose	
Anticoagulação inicial Heparinas		$\begin{array}{l} \textbf{HNF} \ (\text{b\'otus de 60-80 Ul/kg}, \text{seguido de perfusão 12-18 Ul/kg}); \ \textbf{enoxaparina} \ (1 \ \text{mg/kg} \ 12/12h), \ \textbf{tinzaparina} \ (175 \ \text{Ul/kg/dia}), \ \textbf{datteparina} \ (200 \ \text{Ul/kg/dia}) \ ou \ 100 \ \text{Ul/kg} \ 12/12h), \ \textbf{nadroparina} \ (0.1 \ \text{ml/10 kgs} \ 12/12h), \ \textbf{fondaparinux}, \ (<50 \ \text{kg}: 5 \ \text{mg/dia}; 50 \ \text{to } 100 \ \text{kg}: 7.5 \ \text{mg/dia}; >100 \ \text{kg}: 10 \ \text{mg/dia}) \end{array}$	
		Apixabano (10 mg 2x/dia durante 7 dias), Rivaroxabano (15 mg 2x/dia durante 21 dias)	
Anticoagulação a longo prazo		Enoxaparina (1 mg/kg 12/12h), tinzaparina (175 UJ/kg/dia), dalteparina (200 UJ/kg/dia ou 100 UJ/kg 12/12h), nadroparina (0,1 mJ/10 kgs 12/12h), fondaparinux, (< 50 kg: 5 mg/dia; 50 to 100 kg: 7.5 mg/dia; > 100 kg: 10 mg/dia).	
	AVK	De acordo com INR.	
	DOAC	Apixabano (5 mg 2x/dia), dabigatrano (iniciar apenas após 5 dias de terapêutica com agente parentérico, 150 mg 2x/dia), edoxabano (iniciar apenas após 5 dias de terapêutica com agente parentérico, 60 mg 1x/dia se peso > 60 kg, 30 mg 1x/dia se peso ≤ 60 kg), rivaroxabano (20 mg 1x/dia)	

NOTA: No TEV só foi testado ajuste da função renal para edoxabano.

## Escolha do anticoagulante

Maioria dos doentes	DOAC
Gravidez	Heparinas
Síndrome Anti-fosfolipídico	AVK
Doentes Oncológicos	
Elevado risco hemorrágico (neoplasia gastrointestinal, uro- telial, SNC ou metastização cerebral, portador de nefrosto- mia, úlcera duodenal, gastrite, esofagite ou colite).	НВРМ
Baixo risco hemorrágico	Edoxabano ou rivaroxabano

#### Duração da hipocoagulação

TEV com fator de risco transitório/reversível major	3 meses
TEV em contexto de Síndrome Anti-fosfolipídico	Extensão da anticoagulação
TEV recorrente	Extensão da anticoagulação
TEV sem fator de risco identificado	Considerar extensão da anticoagulação
TEV com fator de risco persistente	Considerar extensão da anticoagulação
TEV com fator de risco transitório/reversível major	Considerar extensão da anticoagulação

NOTA: Em doentes sem neoplasia e em que se tenha decidido manter anticoagulação indefinidamente, deverá ser considerada redução da dose ao fim de 6 meses (apixabano 2.5 mg 12/12H; rivaroxabano 10 mg/dia).

## Fibrilhação Auricular

A anticoagulação é eficaz na redução da embolização sistémica nos doentes com FA. No entanto, esta terapêutica está associada a aumento do risco hemorrágico. O risco hemorrágico e trombótico devem ser avaliados através de scores.

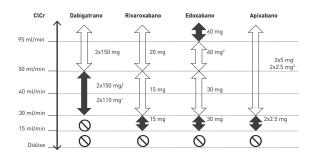
CHA <sub>2</sub> DS <sub>2</sub> -VASc	
Insuficiência Cardíaca	1
Hipertensão	1
ldade ≥ 75 anos	2
Diabetes mellitus	1
AVC / AIT	2
Doença vascular (EAM, DAP ou placa aterosclerótica aórtica)	1
Idade entre 65-74 anos	1
Sexo feminino	1

HAS-BLED	
Hipertensão	1
Disfunção renal ou hepática	1
AVC	1
Hemorragia major prévia ou predisposição hemorrágica	1
Labilidade INR	1
Idade > 75 anos	1
Consumo de álcool / fármacos que aumentam risco hemorrágico	1

CHA <sub>2</sub> DS <sub>2</sub> -VASc score ≽2	Hipocoagulação crónica
$CHA_2DS_2$ -VASc score = 1	Caso a caso
$CHA_2DS_2$ -VASc = 0 ou = 1 em mulheres	Não hipocoagular

Devem ser utilizados preferencialmente DOAC. Os AVK (INR alvo 2.0-3.0) são recomendados nos doentes com **DRC terminal**, esterose moderada a grave da válvula mitral, doença mitral reumática.

#### Anticoagulação com DOAC na Insuficiência Renal na Fibrilhação Auricular



#### Legenda:

- 1: Žx 110 mg em doentes com elevado risco hemorrágico: idade ≥ 80 anos, terapêutica com verapamil, risco de hemorragia GI;
- 2: existem outros critérios de redução de dose (peso ≤ 60 kg e utilização concomitante de inibidores P-Gp); 3: 2x 2,5 mg apenas se 2 dos seguintes: idade ≥ 80 anos, peso ≤ 60 kg, creatinina ≥1.5 mg/dL;

Seta cinzento escuro: usar com precaucão; O: não utilizar.

#### Trombo intracardíaco

Está recomendada a hipocoagulação até resolução com antagonistas da vitamina K.

#### **Próteses Valvulares**

Próteses valvulares mecânicas						
• Aórtica			INR alvo 2.5 (2.0-3.0)			
• Mitral	Hipocoagulação crónica	AVK	INR alvo 3.0 (2.5-3.5)			
Aórtica e mitral			INR alvo 3.0 (2.5-3.5)			
Nos doentes com baixo risco hemorrágico, considerar adicionar antiplaquetário						

em baixa dose.

Próteses valvulares biológicas						
Primeiros trê	Primeiros três meses após substituição valvular					
<ul> <li>Aórtica</li> </ul>	Antiagregação	AAS (50-	-100 mg/dia)			
<ul> <li>Mitral</li> </ul>	Hipocoagulação	AVK INR alvo 2.5 (2.0-3.0)				
• TAVI	Dupla antiagre- gação	AAS (50-100 mg/dia) + clopidogrel (75 mg/dia)				
Três meses após substituição de prótese valvular biológica		AAS (50-	-100 mg/dia)			

## Reversão do efeito das heparinas

Utilizar Sulfato de protamina em perfusão lenta (máx 20 mg/ minuto).

HNF	1 mg de protamina / 100 unidades de heparina
Enoxaparina	• há < 8 h: 1 mg protamina por 1 mg de enoxaparina • há > 8 h: 0,5 mg protamina por 1 mg de enoxaparina
Dalteparina, Tinzaparina, Nadroparina	1 mg de protamina / 100 unidades

## Reversão do efeito dos AVK

Hemorragia	INR	Recomendação			
	< 5	Ajuste da dose ou omissão de uma toma e ajuste da dose.			
Sem hemorragia significativa	5-9	Omissão de uma ou duas tomas ou omissão de uma toma + vitamina K 1.25 a 2.5 mg PO. Ajuste da dose.			
	> 9	Suspensão + vitamina K 2.5 a 5 mg po, com reavaliação de INR em 24-48h. Ajuste da dose.			
Hemorragia grave	Qualquer	Suspensão + vitamina K (10 mg) ev (infusão lenta) + PFC ou CCP ou rVIIa + vitamina K 12/12h se INR elevado			
Hemorragia potencialmente fatal	Qualquer	Suspensão + PFC/CCP/rVIIa + vitamina K (10 mg) ev (infusao lenta); Repetir vitamina K ev de acordo com INR.			

# Reversão do efeito dos DOAC

Dabigatrano	Idarucizumab (dose inicial 5 g)					
Apixabano, Edoxabano, Rivaroxabano	Andexanet alfa (depende da dose de inibidor de fator Xa; ainda não aprovado em Portugal) ou Concentrado complexo protrombínico (50 unidades /kg)					

8.6

# Indicações para Hemoderivados

### Transfusão de Hemoderivados

#### Indicações para transfusão de concentrado eritrocitário

A decisão de realizar uma transfusão deve ser ponderada e ter em conta o valor de hemoglobina do doente, quais as suas comorbilidades e fatores de risco associados à transfusão

Para considerar uma unidade de concentrado eritrocitário como rentável em indivíduo com idade superior a 18 anos, em reavaliação analítica terá de ser constatado o aumento de 1 g/dL no valor de hemoglobina e de 3% do hematócrito.

- Trata-se de uma anemia crónica ou de uma anemia aguda?
- Anemia crónica:
  - Estudo etiológico da anemia ponderar colheita analítica completa prévia à administração de transfusão;
  - Transfundir se Hb <7 g/dL ou entre 7-8 g/dL se comorbilidades ou sintomatologia.
- Anemia aguda:
  - < 6 g/dL Transfundir;</p>
  - > 6-8 g/dL Transfundir se:
    - Não tiverem compensação adequada;
    - Compensação limitada e presença fatores de risco como doença coronária, insuficiência cardíaca e patologia pulmonar:
    - Sintomas de anemia, hipóxia ou descompensação (Taquicardia, hipotensão, sinais de isquemia ou acidose lática);
  - 8-10 g/dL, indicação ambígua para transfusão, devendo ficar ao critério do clínico (se apresentar sinais de anemia ou fatores de risco de descompensação);
  - 10 g/dL sem indicação de transfusão;

EXCEÇÕES: situações de hipovolemia ou hemorragia aguda. Situações em que hematócrito pode não traduzir a gravidade da anemia.

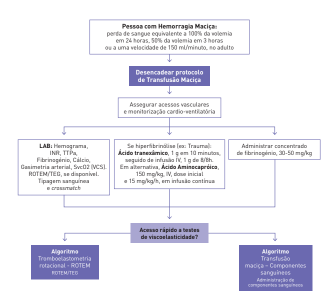
- Se hemorragia aguda, as perdas sanguíneas devem ser estimadas consoante a tabela abaixo.

	Classe I	Classe II	Classe III	Classe IV
Perda de sangue (ml)	< 750	750-1500	1500-2000	>2000
% sangue	< 15%	15-30%	30-40%	>40%
FC (bpm)	< 100	100-120	120-140	>140
TAS	Normal	Normal	$\downarrow$	$\downarrow$
FR (cpm)	14-20	20-30	30-40	>40
DU (ml/h)	> 30	20-30	5-15	<5
Estado mental	Normal	Ansioso	Ansioso, confuso	Letárgico
Reposição	Cristalóide	Cristalóide	Cristalóide e sangue	Cristalóide e sangue

(in Guia do Jovem Internista 2016)

- Se alterações do estudo da coagulação e/ou no de plaquetas concomitantes, considerar (consultar tópicos seguintes):
  - Transfusão de plaquetas 1 pool plaquetário se Plaquetas  $< 50 \times 10^9/L$  ou  $< 100 \times 10^9/L$  (se traumatismo craniano):
  - · Complexo protrombínico [OctaplexR] 15 UI/kg na insuficiência hepática + vit K (2-10 mg) na reversão de hipocoaqulação oral;
  - Transfusão de plasma fresco congelado 12-15 ml/kg se coagulação intravascular disseminada provável ou insuficiência hepática (na ausência de complexo protrombínico).

Indicação para ativação de protocolo de transfusão maciça no doente adulto (Contactar serviço de Imunohemoterapia):

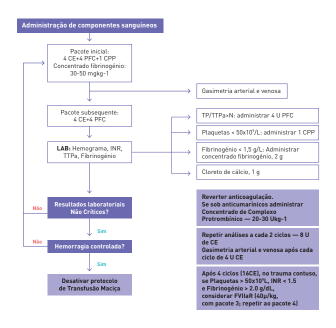


- Perda de sangue equivalente a 100% da volemia em 24 horas;
- 50% da volemia em 3 horas:
- Perdas sanguíneas a uma velocidade de 150 ml/minuto.

Nesses casos, deve ser transfundido até estabilizar a hemoglobina > 7 g/dL. Administrar:

 Perante o desconhecimento do grupo sanguíneo, o SIH/SMT tem de disponibilizar CE do grupo O e, se mulheres em idade fértil. ORh -:

- Inicialmente, até 15 minutos após ativação do protocolo de TM dois concentrados eritrocitário (CE) têm de ser disponibilizados;
- 4 unidades de concentrado eritrocitário + 4 unidades de plasma fresco congelado + 1 concentrado de pool plaguetas (~4 unidades de plaquetas, ie, proporção 1:1:1);
- Concentrado de fibrinogénio na presenca de hemorragia significativa, na dose inicial de 25-50 mg/kg;
- No trauma grave, preferencialmente nas primeiras 3 horas, antifibrinolíticos: ácido tranexâmico, 1 g ev em 10 minutos, seguido de 1 mg/kg/h, ou acido ε - aminocapróico, 150 mg/kg, seguido de 15 mg/kg/h.



#### Indicações para transfusão de plaquetas

Dose: A dose de plaquetas (x10°) pode ser calculada mais concretamente, tendo em conta a subida pretendida do número de plaquetas (P), a volemia do doente em litros (V, estimada pela multiplicação do valor da superfície corporal do doente por 2,5 ou 70 ml/kg) e um fator de correção (F) de 0,67 prevendo a retenção esplénica de 33% das plaquetas infundidas, usando a fórmula dose= P x V x F-¹ em que (P) subida pretendida do número de plaquetas, (V) volemia do doente e (F) fator de correção.

1 Concentrado Plaquetário Standard contém entre 0,45 a 0,80 x 10<sup>11</sup> plaquetas suspensas num volume de plasma que varia entre 50 e 70 ml. 1 Pool de Concentrados Plaquetários contém cerca de 4 a 6 concentrados plaquetários standard consistindo num mínimo de 2,5 x 10<sup>11</sup> plaquetas num volume total de 250-300 ml de plasma ou solução aditiva.

- rendimento esperado de ~7000/µL por unidade;
- rendimento esperado ~20-40.000/µL por pool.

O ritmo de infusão poderá ser tão rápido quanto tolere o recetor. Regra geral e em média, um adulto fará um volume de 250-300 ml que pode correr em 20-30 minutos, não devendo exceder um total de 4h, de forma a reduzir o risco de infeção bacteriana. A transfusão deve ser isogrupal ou compatível no sistema ABO. Mulheres Rh D negativas, em idade fértil, não devem receber concentrados plaquetários de dadores Rh D positivos. Se necessário, considerar a utilização de imunoglobulina anti-D.

<u>Administração terapêutica</u> (hemorragia ativa), se hemorragia atribuível a trombocitopenia:

 Plaquetas < 50.000/µL (considerar < 100.000/µL em doentes com hemorragia ocular, sistema nervoso central ou politraumatizados) assim como em doentes com distúrbios da função plaquetária independentemente do valor. Administração profilática, em doentes com trombocitopenia central secundária a patologia terapêutica citotóxica ou radioterapia e sem hemorragia ativa:

- Se < 5.000/µL em doentes com plaquetas < 5 x 109/L, estáveis, com trombocitopenias de longa evolução;
- Se < 10.000/µL em doentes, com fatores de risco hemorrágico concomitante: febre, infecão, mucosite, ou outras coaqulopatias associadas;
- Se < 20.000/µL em doentes com fatores de risco hemorrágico acrescido: anticoagulação, descida brusca das plaguetas nas últimas 24 horas, hipertensão arterial;
- Para realização de procedimentos invasivos:
  - < 20.000/µL endoscopia e broncoscopia sem biópsia, colo-</li> cação de CVC, mielograma e biópsia óssea;
  - < 50.000/uL toracocentese, paracentese, biópsia gastroin-</p> testinal (inclusive hepática), punção lombar e maioria de procedimentos cirúrgicos:
  - < 100.000/µL neurocirurgia e cirurgia ocular;</p>
- Em valores superiores, a transfusão de plaquetas deve ter em conta os seguintes parâmetros:
  - Presença de epistáxis e sangramento das mucosas;
  - Presença de febre, infeção ou inflamação;
  - Causa da trombocitopenia (PTI tolera valores baixos de plaquetas; leucemias agudas tem alto risco de hemorragia com valores mais altos de plaquetas);

Em certas patologias, existe consumo de plaquetas e a transfusão plaquetária aumenta risco trombótico (CID. PTI. PTT-SHU e trombocitopenia induzida por heparina). No entanto, a transfusão não deve ser atrasada se existir hemorragia ativa.

#### Indicações para plasma fresco congelado

**Dose:** 10 - 15 ml/kg. Doses adicionais apenas se persistir hemorragia e devem ser orientadas pelo PT e aPTT. Doentes com coagulação intravascular disseminada (CID) poderão necessitar de doses superiores (até 20 ml/kg).

- Hemorragia devida a deficiência múltipla de fatores, incluindo doença hepática, CID, transfusão maciça, cirurgia de bypass cardiovascular, hemorragia microvascular com razão de tempo de tromboplastina parcial ativado (TTPA) e/ou tempo de protrombina ≥ 1.5 vezes o valor normal de referência:
- Reposição profilática ou terapêutica de deficiência congénita de um fator procoagulante ou anticoagulante, quando não existam disponíveis, no momento, concentrados específicos, em presença de situação clínica que justifique o tratamento de substituição (hemorragia ou trombose, conforme a deficiência em causa):
- Deficiência isolada de fator V:
- Tratamento da púrpura trombocitopénica trombótica ou outras síndromes de microangiopatia trombótica, nomeadamente síndrome hemolítico urémico e síndrome de HELLP:
- Hemorragia associada a terapêutica trombolítica (ativador tecidular do plasminogénio, estreptoquinase, uroquinase), apenas em presença de hiperfibrinólise disseminada com consumo de fatores;
- Profilaxia em contexto de preparação para procedimentos invasivos em doentes com deficiência adquirida de fatores, sem hemorragia, se apresentarem razão de TTPA e/ou TP superior a 1.5 vezes o normal (INR ≥ 1.8), avaliando o risco hemorrágico da manobra e as condições clínicas do doente;
- Na indisponibilidade de concentrados de complexo protrombínico (CCP), para reversão da intoxicação por dicumarínicos.

# **9** Outros

9.1

# Reação Anafilática

#### Definição

Reação de hipersensibilidade multisistémica, de instalação súbita, potencialmente fatal, associada à libertação de mediadores pré formados dos mastócitos e basófilos.

#### Tipos de Anafilaxia

- Unifásica: mais comum, 80-90% dos casos, pico 30 min-1h após o início dos sintomas;
- Bifásica: recorrência dos sintomas, geralmente nas 12h após a resolução do episódio inicial sem exposição adicional ao desencadeante – mais comum quando induzida por fármacos;
- Refratária.

#### **Fisiopatologia**

- Mecanismo imunológico
  - Dependente de IgE:
    - Alimentos (+ crianças) proteínas do leite de vaca, ovo, peixe. marisco. amendoim. fruta. frutos secos:
    - Fármacos (+ adultos) AINEs, antibióticos (beta-lactâmicos). AAS:
    - Picadas de insetos abelhas, vespas;
    - Látex contato com mucosas; síndrome látex-frutos (reação cruzada entre alergénios do látex e alergénios de frutos).

- Não dependente de IgE:
  - Mecanismos IgG-dependentes Infliximab;
  - Ativação da cascata de coagulação Heparina.

#### Mecanismo não imunológico

- Ativação direta de mastócitos e basófilos:
  - Exercício físico geralmente associado um co-trigger (ingestão de alimentos, fármacos ou exposição ao ar / água frial:
  - Exposição ao frio, calor ou radiação ultravioleta;
  - Fármacos opióides, alguns AINEs;
  - Álcool (etanol).
- Anafilaxia idiopática desencadeante e mecanismo desconhecidos (33% dos casos).

#### Fatores de Risco

- Idade: em crianças com manifestações frustres; adolescentes com maior risco de reacões fatais; em idosos por polimedicacão e comorbilidades:
- Sexo: mais frequente em mulheres;
- Fármacos:
  - Precipitar e/ou agravar sintomatologia (bloqueadores alfa e beta adrenérgicos, IECA, ARA II, IMAO, amitriptilina);
  - Mascarar sintomas (sedativos, hipnóticos, antidepressivos, álcool, drogas de abuso);
  - · Agravar sintomas por ativação mastocitária não imune (etanol, opióides, AINEs).
- Comorbilidades: doencas respiratórias, cardiovasculares, patologia dos mastócitos;
- Via de administração: via oral tem menor probabilidade do que via parentérica;
- Atopia:

- História de exposição: com intervalos maiores de exposição ao agente, menor a probabilidade de reação;
- Fatores de risco de reacões fatais: adolescência; reacão anafilática prévia; alergia a amendoins e nozes; asma; ausência de sintomas cutâneos; atraso na administração de epinefrina.

Na colheita de história clínica devem ser tidas em conta as causas potenciais (exposição nas últimas horas), início e tempo de progressão de sintomas e o tratamento realizado.

#### Sinais e sintomas

Ocorrem em segundos a minutos com a exposição ao desencadeante embora possa aparecer até 24h após a mesma. Progressão rápida de sintomas está associada a reação mais grave.

- Cutâneos: 90% (pápulas, prurido, flushing, edema dos lábios, língua, úvula, peri-ocular) - 1ª manifestação em adultos:
- Respiratórios: 70% (dispneia, broncospasmo, estridor, hipoxemia) - 1ª manifestação em crianças;
- Gastrointestinais: 45% (náuseas, vómitos, diarreia, cólicas):
- Cardiovasculares: 45% (síncope, incontinência, taquicardia, hipotensão):
- Neurológicos: 15% (ansiedade, hipotonia, cefaleias, confusão mental, agitação, sensação de morte iminente).

Embora os sinais e sintomas cutâneos estejam presentes na grande maioria dos casos, podem estar ausentes ou passar despercebidos em até cerca de 10% dos episódios. Os casos fatais resultam habitualmente de asfixia por obstrução da via aérea ou de colapso cardiovascular.

#### Critérios de Diagnóstico

O diagnóstico baseia-se na história clínica e exame físico.

Início súbito de sintomas (horas a minutos) depois de exposição a um desencadeante conhecido ou potencial, associado a progressão rápida de sintomas.

#### Uma de 3 manifestações clínicas possíveis:

- 1. Início súbito dos sintomas (minutos a horas) com envolvimento da pele e/ou mucosas (pápulas, prurido, flushing, edema dos lábios, língua, úvula) e pelo menos um dos seguintes:
  - Compromisso respiratório (dispneia, broncospasmo, estridor, hipoxemia);
  - Hipotensão ou sintomas associados a disfunção de órgão (hipotonia, síncope, incontinência).
- 2. Ocorrência de 2 ou mais dos seguintes sintomas, minutos a horas após a exposição a um alergénio provável:
  - Envolvimento mucocutâneo (pápulas generalizadas, exantema pruriginoso, edemas dos lábios, língua, úvula, peri--orbitário)
  - · Compromisso respiratório (dispneia, broncospasmo, estridor, hipoxemia);
  - Hipotensão ou sintomas associados a disfunção de órgão (hipotonia, síncope, incontinência);
  - Sintomas gastrointestinais persistentes (vómitos, cólicas).
- 3. Hipotensão minutos a horas após a exposição a um alergénio conhecido.
  - PA sistólica < 90 mmHg ou diminuição >v 30% da PA habitual.

#### Diagnóstico Laboratorial

- Embora o diagnóstico de anafilaxia seja clínico, os níveis séricos ou plasmáticos de triptase e histamina podem ser úteis no diagnóstico.
- Os níveis de triptase aumentam aos 30 minutos têm pico entre a 1ª e 2ª hora e mantêm-se elevados até às 6-8h após o início dos sintomas. O seu doseamento é útil sempre que realizado até às 3 h do início de sintomas pelo que deve ser realizado sempre que possível.
- Os níveis de histamina têm o pico aos 5-15 minutos e mantêm--se elevados na primeira hora após início de sintomas.
- Um valor de triptase normal não exclui o diagnóstico de anafilaxia, tendo a clínica uma importância preponderante.
- Uma avaliação seriada dos níveis de triptase aumenta a sensibilidade e especificidade deste teste, e a medição dos níveis de triptase sérica ou plasmática após a resolução do quadro clínico é recomendada.
- Se após > 24h os níveis de triptase permanecerem elevados, ponderar mastocitose sistémica ou síndrome de ativação dos mastócitos, devendo o doente ser referenciado a uma consulta de Imunoalergologia.

#### Diagnóstico Diferencial

- Urticária generalizada aguda e/ou angioedema;
- Asma brônguica agudizada;
- Síncope:
- Ansiedade / ataques de pânico;
- Aspiração de corpo estranho;
- Eventos cardiovasculares (EAM, TEP):
- Eventos neurológicos (convulsão, AVC).

#### Sinais de alarme

- Rápida progressão dos sintomas;
- Compromisso respiratório (dispneia, broncospasmo, estridor, tosse persistente, hipoxemia, cianose);
- Dor abdominal:
- Hipotensão, disritmia, dor torácica:
- Síncope.

#### Abordagem inicial

- Remoção do antigénio desençadeante da resposta anafilática, quando possível.
- Pedido de auxílio (equipa de reanimação).
- Assegurar via aérea, respiração e circulação (ABCD).
- Entubação oro-traqueal se estridor marcado ou paragem cardio-respiratória (numa minoria de casos pode ser necessária cricotirotomia / traqueotomia por edema laríngeo grave).
- Injeção de epinefrina (fármaço de primeira linha deve ser administrado o mais precocemente possível):
  - Via intramuscular, na face ântero-externa da coxa → diluir 1 mg em 1 ml (1:1.000); no adulto a dose recomendada é de 0.3-0.5 mg, podendo ser repetida em intervalos de 5-15 min.
  - Pode ser administrada através de um auto-injetor (EpiPen® 0.3 mg), quando disponível;
  - Se sintomas graves, sem resposta às formas de administração previamente descritas ou a fluidoterapia → infusão epinefrina ev: diluir 1 mg em 10 ml = 0.1 mg/ml (1:10.000); iniciar perfusão lenta, com ritmo adequado a resposta e monitorização constante:

- Não existem contraindicações absolutas para a utilização de epinefrina na reação anafilática (lifesaving);
- · Alguns doentes têm maior risco de efeitos adversos: patologia cardiovascular; comorbilidades (aneurisma da aorta, hipertiroidismo e/ou HTA de difícil controlo, cirurgia intra--craniana prévia); medicação com inibidores da MAO, antidepressivos tricíclicos, anfetaminas, cocaína.
- Posicionamento do doente em decúbito supino, com elevação dos MI (grávidas em decúbito lateral esquerdo).
- Oxigenoterapia (0, a 10-15 L/min por máscara de alto débito) a todos os doentes com envolvimento respiratório ou cardiovascular ou que não respondam à primeira injecão de epinefrina.
- · Cateterização endovenosa (2 acessos) ou via intraóssea, se endovenosa não disponível.
- Reposição da volemia com fluidos endovenosos:
  - Em adultos normotensos: iniciar a NaCl 0.9% a 125 ml/h:
  - Fluidoterapia de resgate deve ser iniciada de imediato se: ortostatismo, hipotensão ou ausência de resposta a epinefrina intramuscular → adultos: 1-2 L de NaCl 0.9% a 5-10 ml/kg nos minutos iniciais de tratamento → monitorizar sobrecarga hídrica, sobretudo em doentes com insuficiência cardíaca e/ou renal.
- Monitorização hemodinâmica contínua (PA, FC, Sp02, FR).
- Terapêutica adjuvante:
  - Anti-histamínicos → alívio das manifestacões cutâneas: Hidroxizina 1 mg/kg IM (máx. 100 mg); Ranitidina 1 mg/kg ev (máx. 50 mg); Clemastina 0.025 mg/kg IM ou ev (máx. 2 mg);
  - Broncodilatadores → se broncospasmo sem resposta à epinefrina intramuscular: Salbutamol 2.5-5 mg solução inalatória;

 Glucocorticóides → não têm indicação na fase aguda dado que têm início de ação tardio. Não existe evidência clara de que possam ser úteis na prevenção de reações bifásicas. Em caso de doentes com sintomas respiratórios poderá ser administrada metilprednisolona 1-2 mg/kg/dia ev (durante 1-2 diasl

Embora possam ser úteis no alívio sintomático nenhuma destas terapêuticas adjuvantes tem influência na desobstrução da via aérea, sintomas GI, regulação dos mastócitos ou choque, pelo que não devem ser fármacos de primeira escolha nem encarados como alternativa à epinefrina.

#### Em caso de anafilaxia refratária:

- Glucagon ev 1-5 mg em bólus lento (5 minutos) seguido de infusão 5-15 mcg/min  $\rightarrow$  útil em doentes sob beta-bloqueantes (que podem ser resistentes à terapêutica com epinefrina, desenvolvendo hipotensão e bradicardia refratárias); tem efeito inotrópico e cronotrópico positivo independente dos recetores beta - risco de vómito em infusão rápida;
- Considerar epinefrina ev após 3-4 injeções de epinefrina IM e sinais de choque: dose inicial de 0,1 mcg/kg/min que pode ser aumentado cada 2-3 minutos 0,05 mcg/kg/min. Titular dose até aumento de PA 10-15%. Pode ser iniciada em acesso periférico até que haja acesso central disponível;
- Dopamina estimula recetores adrenérgicos e dopaminérgicos (400 mg em 500 ml Dx5%, a 2-20 ug/kg/min), Noradrenalina (2-8 mcg/kg/min) ajustada para manter PA sistólica > 90 mmHq;
- ECMO:
- Azul de Metileno (redução da vasoplegia- sobretudo em cirurgia cardíaca).

#### Abordagem pós-crise:

- Período de vigilância (individualizado) habitualmente 4-6 horas;
- Vigilância mais prolongada (8-24h) se: asma grave, doenca cardiovascular, história de reação bifásica prévia ou resposta lenta ao tratamento, necessidade de mais do que uma dose de epinefrina, edema faríngeo.

#### Prevenção secundária:

- Educação do doente e da família para a anafilaxia, informando-o da possibilidade de recorrência dos sintomas e da necessidade de evição do fator precipitante, quando possível;
- Prescrição de auto-injetor (EpiPen® 0.3 mg) idealmente deve ser portador de duas unidades dado que uma dose pode não ser suficiente (até 30% dos casos):
- Referenciação a Consulta de Imunoalergologia. Registo da ocorrência no Catálogo Português de Alergias e outras Reacões Adversas (CPARA).

#### 9 2

## Gestão da dor

#### Tipos de dor

- Somática: constante (por vezes latejante), bem localizada, agravamento com a palpação (ex: trauma, queimadura).
- Visceral: mal localizada e por isso de difícil avaliação em termos de origem do estímulo (pode ser, inclusivamente, referida a um local distante da origem). Associada a náusea e diaforese (ex: cólica renal, obstrução/oclusão intestinal, apendicite).

• Neuropática: prolongada, severa, em queimadura, lancinante, associada a Taquicardia e diaforese. Resistente a opióides e difícil de tratar (ex: compressão nervosa, neuropatia diabética, neuropatia pós-herpética, nevralgia do trigémeo).

NOTA: Todos os tipos de dor podem existir em simultâneo, daí a necessidade de uma avaliação rigorosa, como descrita abaixo.

#### Como fazer a avaliação da dor

- Perguntar sempre ao doente pela presença de dor (considerado o 5º sinal vital - ATENÇÃO que o doente pode recorrer a expressões como "mal-estar" ou "desconforto").
- Perguntar:
  - 1. Antecedentes pessoais médicos e cirúrgicos: procurar etiologia da dor; considerar presença de dor associada às comorbilidades do doente (ex: diabetes, doencas reumáticas ou neoplasias);
  - 2. Presenca de patologia psiguiátrica: maior risco de dor crónica. O tratamento da patologia de base melhora as queixas de dor;
  - 3. História social e familiar: possível impacto de eventos traumáticos prévios; importante aferir abuso de drogas ou álcool para perceber risco de dependência;
  - 4. Caracterização da dor (acrónimo OLDCARTS):
    - a. Início (Onset):
    - b. Localização (Location) usar diagrama corporal para monitorizar ao longo do tempo se ocorre em diferentes locais:
    - c. Duração (Duration) crónica se duração superior a 3-6 meses:
    - d. Qualidade (Character) diferenciar entre somática, visceral ou neuropática;
    - e. Fatores de alívio ou agravamento (Alleviating/Aggravating);

- f. Irradiação (Radiation);
- g. Padrão ao longo do tempo (Temporal pattern);
- h. Sintomatologia associada (Symptoms associated).
- 5. Intensidade usar escalas de avaliação da dor (que podem variar consoante a capacidade do doente verbalizar ou não) e que devem ser aplicadas de forma regular;
- 6. Impacto na qualidade de vida:
- Exame físico (avaliando sinais diretos e indiretos da presenca de dor);
- Exames complementares de diagnóstico métodos de imagem (RX, TC, RM), bloqueio nervoso para diagnóstico, testes de eletrofisiologia.

#### Escalas para avaliação da dor

#### Escala visual analógica

Sem	dor –								Dor M	áxima
	Escala numérica									
0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Sem Dor										Dor Máxima

#### Escala qualitativa

Sem Dor	Dor Ligeira	Dor Moderada	Dor Intensa	Dor Máxima
---------	-------------	--------------	-------------	------------

#### Escala das faces



#### Degraus para o tratamento da dor segundo a Organização Mundial de Saúde

		Degrau 3
	Degrau 2	Dor moderada
Degrau 1	Dor ligeira a moderada	a severa Opióide
Dor ligeira	Opióide ± Não-opióide	± Não-opióide ± Adjuvante
Não-opióide ±	± Adjuvante	± Aujuvante
Adjuvante Ex: paracetamol; AINEs	Ex: opióides "fracos" como codeína ou tramadol	Ex: opióides "fortes" como morfina, fentanilo

<sup>\*</sup> WHO's cancer pain ladder for adults

- Administrar em 1º lugar fármacos não-opióides, como paracetamol ou AINEs. Depois avançar para opióides "fracos" como codeína ou tramadol. Por fim deverão usar-se opióides fortes, como morfina ou fentanilo, até o doente ficar sem dor ou com dor tolerável.
- Administrar se necessários fármacos adjuvantes para melhor controlo da dor. Não esquecer a ansiedade associada à dor que também deve ser avaliada e tratada.
- O método de 3 degraus permite administrar o fármaco certo na dose certa e à hora certa, sendo efetivo em 80-90% dos casos
- Quando este método não é suficiente para controlo da dor, podem ser necessárias outras intervenções como descompressão nervosa cirúrgica, que podem ocorrer em paralelo com as intervenções farmacológicas.
- Recordar que esta escada pode ser utilizada como "elevador" em caso de dor moderada a severa ad initium.

## Princípios gerais para tratamento da dor

- Em idosos, iniciar com dose baixa mas tratar ("go slow, but go!").
- Preferir sempre a via oral; evitar a via intramuscular. Respeitar os horários da medicação.
- Se dor persistente utilizar medicação de ação longa a horas fixas e medicação em SOS para as agudizações (ex: opióide de ação longa fixo + opióide de ação curta em SOS).
- A dose de opióide em SOS deverá ser 10-15% da dose total diária. Se o doente faz mais de 3 SOS diários, deverá ser aumentada a dose de opióide fixo com novo cálculo da dose de SOS
- Não utilizar mais do que um AINE em simultâneo (pelo aumento do risco de toxicidade); porém os opióides de longa e de curta duração podem ser combinados.
- Os opióides "fortes" não têm dose máxima: é importante titular até alívio dos sintomas ou até aparecimento de efeitos adversos incapacitantes. Reduzir a dose nos idosos, respeitando as suas alterações farmacocinéticas e farmacodinâmicas.
- Discutir sempre que possível plano com o doente (e com os cuidadores/família). Reavaliar a resposta aos fármacos frequentemente e ajustar se necessário. Antecipar e tratar os possíveis efeitos adversos.
- O risco de dependência aos opióides é baixo, que pode ser potenciado se existir história de dependências farmacológicas prévias. ATENÇÃO: Podem ser sinais de dependência, o uso compulsivo dos fármacos, perda de controlo, uso apesar de não ter dor

## Fármacos a utilizar:

Fármaco	Dose e via	Comentários						
Anti-inflamatórios não esteróides (AINEs)  • Efeito analgésico, anti-inflamatório e anti-pirético.  • Risco de hemorragia GI; possibilidade de associar IBP em doentes de risco acrescido.  • Altera a função plaquetária, com consequente risco de hemorragia.  • Possibilidade de lesão renal, pelo que não devem ser utilizados se CICr < 60 ml/min/1,73 m².  • EVITAR em doentes com DRC, gastrite, disfunção plaquetária prévia, IC, HTA não controlada, hipovolemia, hiponatremia, cirrose ou asma induzida pela aspirina.  • CUIDADO se medicados com anticoaqualnate, corticide sistémico, lítio ou diurético de ansa.								
lbuprofeno	200-400 mg cada 6-8h   Máx: 3200 mg/d (agu- do) 2400 mg/d (cróni- co)   Oral	Já descritos (ver acima)	Duração de ação mais curta.					
Naproxeno	250-500 mg de 12/12h   Máx: 1250 mg/d   Oral	Já descritos (ver acima)	Doses mais altas parecem ter menos toxicidade CV que outros AINEs.					
Diclofenac	50 mg a cada 8h   Máx 150 mg/dia   Oral, IM, tópico	Já descritos (ver acima)	Interage com fármacos que inibem ou induzem a CYP2C9. Tem alguma se- letividade para a COX-2.					
Ácido acetilsalicílico	500-1000 mg cada 4-6h. Máx 4 g/dia   Oral.	Já descritos (ver acima)	Já pouco utilizado. Inibe irreversivelmente as plaquetas.					
Acetilsalicilato de lisina	1800 mg cada 6-8h   Máx 5400 mg   Oral (em pó), EV, IM	Aumenta a uricémia; não administrar em crises de gota.	Risco de síndrome de Reye, não administrar a indivíduos com menos de 16 anos.					
Cetorolac	15-30 mg EV de 6/6h   Máx 150 mg no dia 1; depois 120 mg/dia   EV	Já descritos (ver acima)	No idoso usar doses mais baixas. Restringir o uso até 5 dias.					
Etodolac	200-400 mg, 2-3x/dia   Máx. 1200 mg/dia   Oral	Já descritos (ver acima)	Muito eficaz no tratamento de doenças inflamatórias ou degenerativas osteoarticulares.					
Indometacina	Oral, libertação ime- diata: 25-50 mg, 2-3x/ dia   Máx 200 mg/dia   Oral, retal	Já descritos (ver acima)	Boa opção no tratamento das crises de gota e ainda na febre de origem neo- plásica.					

Fármaco Dose e via	Efeitos adversos	Comentários
--------------------	---------------------	-------------

#### AINEs inibidores seletivos da COX-2

- Também são analgésicos, anti-inflamatórios e anti-piréticos, com eficácia semelhante.
- Menos toxicidade gastrointestinal em comparação com os restantes AINEs.
- Sem efeitos na função plaquetária.
- Efeitos adversos cardiovasculares e renais são dose-dependente e não são diferentes que os restantes AINEs. Evitar na doença cardíaca isquémica, doença vascular cerebral e doença arterial periférica.
- · Evitar associar com outros AINEs.

Celecoxib	200 mg/d ou 100 mg 12/12h   Max 400 mg/ dia   Oral	Já descritos (ver acima)	Doses superiores a 200 mg/dia associadas a efeitos cardíacos. Opção se gastropatia.		
Etoricoxib	30-60 mg, 1x/dia. Máx: 60 mg/d (crónico); 120 mg/dia (agudo)   Oral	Já descritos (ver acima)	Pode estar associado a efeitos cardiovasculares mais severos, dose de- pendentes.		
	0.	ıtros			
Paracetamol/ Acetaminofeno	1 g de 8/8h; podendo ser administrado até 6/6h   Máx: 3 g/dia [pode ir até 4 g nos indivíduos mais jovens]   Oral, EV, retal	Hepatotoxici- dade se sobre- dosagem. Na doença hepáti- ca, dose máxima recomendada de 2 g/dia.	Não é anti-inflamatório. Não altera a função plaquetária. Interage com varfarina, iso- niazida e c/CYP450. Permite poupar opióides.		
Metamizol	Oral: 500 mg-1 g, até 4 id, máx 4 g/dia   IM/EV: 1-2.5 g até 4 id, máx 5 g/dia   Oral, EV, retal.	Formulação EV pode levar a hi- poTA; adminis- trar lentamente.	Não tomar na gravidez, es- pecialmente no 3ºT nem na amamentação. <b>ATENÇÃO</b> à doença hepática e renal. Efeito antiespasmódico.		

Fármaco	Dose e via	Farmacocinética	Efeitos adversos	Comentários
---------	------------	-----------------	---------------------	-------------

#### **Opióides**

- Podem ser combinados com paracetamol ou AINEs.
- Doentes naive de opióides devem iniciar com opióide de curta duração na dose mais baixa possível e titular; não iniciar com opióides de longa duração de ação.
- Se os efeitos desejados não são conseguidos, a dose total diária deve ser aumentada 25-50% apenas após 4-5 semividas do fármaco.
- · Efeitos adversos possíveis e comuns: obstipação, náuseas, vómitos, sedação, alteração na função motora, retenção urinária, delirium. ATENÇÃO a efeitos na condução.
- · Possibilidade de insuficiência respiratória, renal, hepática ou apneia do sono bem como hiperalgesia induzida por opióides, em que os doentes ficam mais sensíveis a estímulos dolorosos, com agravamento das queixas de dor com o tratamento (raros).
- Podem ser necessários fármacos para resolver os efeitos adversos (ex: laxantes e antieméticos).
- ATENÇÃO ao uso concomitante de álcool, sedativos, antidepressivos tricíclicos, gabapentina ou pregabalina. Verificar sempre possíveis interações.
- Não suspender abruptamente. Redução ou ajuste de doses conforme indicação do médico assistente.

#### Opióides "fracos"

Codeína	15-120 mg cada 4-6h   Máx 360 mg/d   Oral (comprimidos ou xarope)	Pico plasmático em 1h   Semi-vida 2-4h.	Bradicardia, euforia, confusão, prurido.	Reduzir dose na insuficiência renal.
Tramadol Solução oral: 1 gota = 2,5 mg	25-50 mg cada 6h   Máx 400 mg/dia; 300 mg/dia nos idosos   Oral (comprimidos de libertação rápida ou prolongada, solução oral) EV.	Pico plasmático em 2h I Semi- vida 6-9h.	Mais efeitos GI. Pode levar a síndrome sero- toninérgica.	Diminui o limiar convulsivo. EVITAR utilizar em conjunto com IMAOs e tricíclicos.
Tapentadol	Dose inicial: 50 mg cada 6h   Máx:500 mg/dia   Oral	Pico plasmático em 1,25h   Semi-vida 4h.	Menos efeitos GI. Pode levar a síndrome sero- toninérgica.	Não usar na insuficiência hepática e com IMAOs.
Petidina	50-150 mg cada 3-4h.   Máx 600 mg/dia   IM, (EV possível).	Pico plasmático em 5-7 min (EV), 1h (IM)   Semi- vida 2-4h.	Reduzir na insuficiência renal.	Na dor aguda não usar por mais de 48h. Se dada EV, reduzir a dose.

Fármaco	Dose e via	Farmacocinética	Efeitos adversos	Comentários
		Opióides "fortes"	'	
Morfina	Dose inicial oral: 10-30 mg cada 4h   EV: 1-4 mg cada 1-4h.	Semi-vida 2-3h   Início de ação 30 min. (oral) e 5-10 min. (EV).	Já descritos (ver acima)	Libertação imediata oral. Curta duração de ação ou longa.
Sulfato de Morfina (Oramorph®) Solução oral: 1 gota= 1,25 mg	5-10 ml ou 8-16 gotas (~10-20 mg de sulfato de morfina) cada 4h. Oral.	Início de ação em 5 minutos.	Já descritos (ver acima)	Facilidade de administração nos idosos com dificuldades de deglutição.
Oxicodona	Dose inicial: 5-10 mg cada 4-6h   Oral.	Pico em 0,5-1h   Semi-vida 3-4h   Início 10-15min.	Não usar na insuficiência hepática.	Libertação imediata; curta duração de ação.
Hidromorfona	Dose inicial: 4 mg 1x a cada 24horas, a titular (doses disponíveis 8, 16, 32, 64)   Oral	Pico em < 1h   Semivida 2-3h   Início 15-30 min.	Cuidado na insuficiência renal/hepática ou alterações do trato gastrointestinal (alteração da absorção).	Libertação prolongada.
Fentanilo TD	Inicia com 12 mcg ou dose equivalente de opióide já em curso.	Pico 12-18h   Semi-vida 13-22h   Efeito analgésico de 72h.	Dose disponíveis: 12, 25, 50, 75, 100 μg.	Troca o penso a cada 3 dias (em alguns a cada 2 dias).
Buprenor- fina TD	Iniciar com 17,5 mcg ou dose equivalente do opióide já em curso.	Pico 12h  Semi-vida 25-72h   Efeito analgésico de 72h-96h	Não usar na insuficiência hepática. Dose disponíveis: 35, 52, 5, 70 ug.	Troca o penso a cada 3 dias (e em alguns casos 4 dias)

Opióides usados para resgate						
Fármaco	Dose e via	Comentários				
Citrato de Fentanilo (Actiq®)	200, 400, 600, 800 μg   Transmucoso.	Iniciar na dose mais baixa e ir progredindo. Necessária contribuição do doente para dissolver na mucosa. Maior alívio da dor aos 15, 30 e 60 min que morfina oral.				
Citrato de Fentanilo (Abstral®)	133, 267, 400, 533, 800 µg   Sublingual.	Iniciar na dose mais baixa e ir progredindo. Efeito começa 6 min. após toma e dura até 60 min. Beber água antes de usar o fármaco.				
Citrato de Fentanilo (Vellofent®)	100, 200, 300, 400, 600, 800 µg   Sublingual.	Iniciar na dose mais baixa e ir progredindo. Efeito começa 10 min. após toma e dura até 60 min. Beber água antes de usar o fármaco.				
Citrato de Fentanilo (Breakyl®)	200, 400, 600, 800 μg   Película bucal.	Iniciar na dose mais baixa e ir progredindo. Efeito começa 15 min. após toma e dura até 60 min. Humedecer a mucosa interna onde vai aplicar. Esperar 4-6h até à dose seguinte.				
Citrato de Fentanilo (Pecfent®)	100 e 400 µg Formulação nasal em spray.	Iniciar na dose mais baixa e ir progredindo. Indicado para doentes que estão a fazer pelo menos 30 mg de morfina /25 µg de fentanil TD/30 mg de oxicodona/8 mg de hidromorfona ou outro opióide em dose equipotente. Deve ser titulado a té ser atingida uma dose "efetiva" que proporcione a analgesia adequada e minimize as reações adversas sem causar reações adversas deversas sem causar reações adversas deversas vecessivas (ou intoleráveis), durante dois episódios de dor disruptiva tratados sucessivamente. Efeito começa nos primeiros 30 minutos. Esperar 4 horas até à toma seguinte. Não devem ser administradas mais de 4 tomas/dia.				

## Tabela de equivalência de opióides:

Aquando da rotação de opióide, deverá ser considerada uma redução de 25-50% na dose. Se necessidade de perfusão contínua com opióide ou composta por vários fármacos contactar a Equipa Intrahospitalar de Suporte em Cuidados Paliativos (EIHSCP) da instituição.

Vias	Fármacos	Uni.	i. Doses Equianalgésicas de Opióides														
	Codeína		60	120	180	240	360	*									
	Tramadol		25	50	75	100	150	200	300	400	**						
Oral	Tapentadol	mg						100	150	200	250	300	400	450	500	***	
orat	Morfina		5	10	15	20	30	40	60	80	100	120	160	180	200	240	320
	Oxicodona		****	5		10	15	20	30	40	50	60	80	90	100	120	160
	Hidromorfona					4		8		16		24	32		40	48	64
Transdér-	Buprenorfina	/1.		8,75			17,5		35		52,5	70		105	140		
mica	Fentanilo	μg/h			6,25		12,5		25		37,5	50		75	100		
IV/SC	Morfina				5		10		20		30	40		60	80		
14/50	Tramadol	mg					100		200		300						

- \* Dose máxima recomendada: 360 mg (codeína isolada) ou 240 mg (associação com paracetamol).
- \*\* Dose máxima recomendada: 400 mg (adulto jovem); 300mg (idoso); 150 mg (debilitado).
- \*\*\* Dose máxima recomendada: 500 mg.
- \*\*\*\* Dose máxima recomendada na associação oxicodona/naloxona: 80 mg / 40 mg.

## Fármacos adjuvantes:

Fármaco	Dose e via	Efeitos adversos	Comentários
Amitriptilina	25 mg 3x/dia   Máx: 150 mg/dia	Sedação, obstipação, retenção urinária, taquicardia, convulsões.	É antidepressivo tricíclico; efeito anticolinérgico.
Duloxetina	60 mg/dia   Máx: 120 mg/dia	Sedação, insónia, ton- turas, náuseas.	ISRS; indicado na dor decorrente da neuropática diabética.
Carbamazepina	Inicia 100 mg 2x/dia. Aumentar até máx 1600 mg/dia	Náusea, diarreia, hi- ponatremia,rash, pru- rido, sonolência, cefa- leia, tonturas, Síndro- me de Stevens-John- son.	Indicado na nevralgia do trigémeo ou do glossofaríngeo. Monitorizar hemograma e função hepática.
Gabapentina	Iniciar com 100 mg 3x/dia e ir aumentando   Máx 3600 mg/dia	Sonolência, tonturas, ataxia.	Indicado na nevralgia pós-her- pética. Reduzir dose na insufi- ciência renal.
Pregabalina	Iniciar com 50 mg 3x/dia e ir aumentando   Máx. 600 mg/dia	Aumento de peso, so- nolência, tonturas, ata- xia, edemas.	Indicado na nevralgia pós-her- pética, neuropatia diabética, fi- bromialgia. Reduzir dose na in- suficiência renal

#### 9.3

# Avaliação Pré-operatória

## Objetivos

- Identificação de doentes com risco acrescido de morbimortalidade no período peri-operatório para além do risco inerente à doença subjacente;
- Planeamento de estratégias peri-operatórias para a redução do risco adicional no período peri-operatório.

## Classificação das Cirurgias:

Minor	Excisão de lesões cutâneas; drenagem de abcesso mamário.
Intermédia	Reparação primária de hérnia inguinal; excisão de veias varicosas dos membros inferiores; adenectomia e amigdalectomia; artroscopia do joelho.
Major ou complexa	Histeretomia; resseção endoscópica da próstata; discectomia lombar; tiroidectomia, artroplastia; cirurgia cardiotorácica; colectomia; dissecção cervical radical.

#### Classificação do Doente:

ASA 1	Doente saudável
ASA 2	Doença sistémica ligeira (sem limitações)
ASA 3	Doença sistémica grave (algumas limitações funcionais)
ASA 4	Doença sistémica grave, constante ameaça à vida (funcionalmente incapacitante)
ASA 5	Doente moribundo, que não se espera que sobreviva sem cirurgia
E	Procedimento emergente (acrescentar letra E ao ASA)

## Exames pré-operatórios de rotina

A requisição de exames pré-operatórios deverá ser baseada em dados colhidos através dos registos médicos, anamnese, exame físico e grau de agressividade cirúrgica do procedimento a realizar.

MCDT	Recomendado	Não Recomendado
ECG	Doentes > 65 anos de idade e sem fatores de risco, propostos para cirurgia de risco intermédio e sem ECG prévio no último ano;     Ponderar em doentes com fatores de risco, propostos para cirurgias de baixo risco e sem ECG prévio no último ano;     Doentes com fatores de risco propostos para cirugias risco intermédio-alto.	Doentes sem fatores de risco propostos para cirurgias de baixo risco cardíaco.
Prova de Esforço	• Doentes <b>com</b> ≥ 3 fatores de risco propostos para cirurgia de alto risco.	
Ecocardiograma	Doentes com suspeita de doença valvular severa; Doentes com insuficiência cardiaca estabelecida ou sua suspeita, propostos para cirurgia de médio ou alto risco; Ponderar em doentes propostos para cirurgia de alto risco.	Doentes assintomá- ticos sem sinais de doença cardíaca ou alterações no ECG.
Coronariografia	Doentes com síndrome isquémico agudo do miocárdio;     Doentes com isquemia do miocárdio não controla- da com terapêutica médica adequada.	Doentes com cardio- patia estável a serem submetidos a cirurgia de baixo risco.
Rx tórax	Doentes com história de tabagismo, infeção respi- ratória recente da via aérea superior, DPOC e doença cardíaca.	
Provas de Função Respiratória	Apenas em doentes propostos para cirurgia car- diotorácica ou da coluna vertebral.	
Hemoglobina ou hematócrito	<ul> <li>Ponderar conforme tipo e grau de agressividade cirúrgica, doença hepática e renat, extremos de idade, história de anemia, hemorragias ou outras alterações hematológicas.</li> </ul>	
Estudo da Coagulação	Cirurgia de risco elevado (oncológica, vascular arterial), doentes sob terapêutica anticoagu- lante, com discrasias hemorrágicas ou a re- alizar hemodiálise; Ponderar em casos de alterações hemorrágicas, disfunção renal, hepática, o tipo e grau de agres- sividade cirúrgica.	

MCDT	Recomendado	Não Recomendado
Bioquímica (ionograma, glicemia, função renal e hepática)	<ul> <li>Doença sistémica renal, cardiovascular ou pul- monar grave;</li> <li>Ponderar conforme implicações da medicação habitual, alterações endócrinas, fatores de risco disfunção renal e hepática.</li> </ul>	
Exames de urina	<ul> <li>Procedimentos cirúrgicos específicos (colocação de prótese ou outras cirurgias urológicas) ou se existirem sintomas de infeção do trato urinário.</li> </ul>	
Teste de gravidez	Mulheres em idade fértil para as quais o resul- tado do teste se positivo pode alterar o plano anestésico-cirúrgico.	

#### Considerações especiais:

#### 1. Patologia Cardiovascular

- Beta-bloqueadores: deverão ser mantidos no período peri-operatório em doentes já sob esta terapêutica; poderá ser ponderada a sua introdução no pré-operatório em doentes que irão ser submetidos a cirurgias de alto risco, com pelo menos 2 fatores de risco ou ASA ≥ 3; poderá ser ponderada a sua introdução em doentes com cardiopatia isquémica conhecida ou síndrome coronário agudo; a ser introduzida deverá ser preferido o atenolol ou bisoprolol.
- Ponderar avaliação de troponinas em doentes de alto risco, antes e 48-72h após uma cirurgia major;
- Ácido acetilsalicílico: deverá ser mantido em doentes já sob esta terapêutica, mas a decisão deverá ser individualizada de acordo com o risco hemorrágico versus o risco de complicações trombóticas; deverá ser suspensa quando o controlo da hemóstase na cirurgia se prevê ser difícil

- Estatinas: deverão ser mantidas: considerar introduzi--las em doentes que vão ser submetidos a cirurgia vascular 2 semanas antes da cirurgia.
- IECA/ARA: considerar manter sob monitorização apertada, em doentes estáveis com Insuficiência cardíaca (IC) e disfunção ventricular esquerda a serem submetidos a cirurgia não cardíaca.
- Diuréticos: possibilidade de distúrbios hidroelectrolíticos; suspender  $\alpha$ -2 agonistas.
- Otimizar terapêutica médica de IC para cirurgias de risco intermédio/elevado.
- Diagnóstico de novo de HTA no pré-op, recomenda-se rastreio de lesões de órgão alvo e avaliação de FRC; evitar grandes flutuações tensionais nos doentes com HTA.
- Manter terapêutica anti-arrítmica antes da cirurgia;
- Considerar profilaxia de endocardite bacteriana, se indicado:
- Pacemaker e CDI (pode ser necessário aplicar magneto, considerar ajuda especializada).

## 2. Patologia Respiratória, SAOS e hábitos tabágicos:

- Espirometria: Não está recomendada para determinação de risco de complicações pós-operatórias em doente não submetido a cirurgia cardiotorácica;
- Rx-tórax: Na maioria das situações não está recomendado de rotina no pré-operatório uma vez que raramente altera a gestão do doente no pós-operatório;
- CPAP: deve acompanhar o doente com SAOS no período peri-operatório de modo a reduzir eventos hipoxémicos;
- Treino de Musculatura Inspiratória no pré-operatório: reduz as atelectasias, pneumonias e duração de internamento no pós-operatório.

- Cessação tabágica: Recomendada cessação tabágica pelo menos 4 semanas antes da cirurgia de modo a reduzir complicações pós-operatórias.
- Inaladores: deverão ser mantidos os agonistas β e anticolinérgicos inalados no peri-operatório.
- Cautela com administração de benzodiazepinase opióides.

#### 3. Patologia Renal

- Avaliar taxa de filtração glomerular como medida de função renal;
- Doentes em Hemodiálise deverão ser observados por Nefrologia durante o período peri-operatório para manter o esquema dialítico habitual ou avaliar a necessidade de diálise antes da cirurgia para permitir equilíbrio hidro-electrolítico.

#### 4. Diabetes

- Doentes com diabetes conhecida deverão ser geridos de acordo com as guidelines do doente com doença cardiovascular conhecida ou suspeita;
- A determinação de glicemia não deverá ser feita de rotina no pré-operatório em doentes saudáveis submetidos a cirurgia eletiva, exceto se cirurgia ortopédica major ou vascular:
- Doente com elevado risco de perturbação da homeostasia metabólica deverão ser identificados como necessitando de especial atenção no controlo glicémico peri--operatório.
- A determinação da glicemia e HbA1c deverá ser feita em doentes com diabetes conhecida, a serem submetidos a cirurgia ortopédica major e/ou vascular.

#### 5. Distúrbios da Coagulação

- A identificação de doentes com perturbações da hemostase e/ou com risco acrescido de complicações hemorrágicas durante e após a cirurgia deverá ser feita através da avaliação da história pessoal de hemorragia e do exame objetivo:
- A contagem de plaquetas poderá ser utilizada na avaliacão de risco de hemorragia;
- Cirurgia de reparação de fratura da anca poderá ser efetuada com segurança sem suspensão de clopidogrel no pré-operatório:

#### 6. Anemia

• Recomenda-se o tratamento de anemia ferropénica com suplementação com ferro endovenoso previamente à cirurgia eletiva (em detrimento à suplementação oral); poderá ser ponderada a utilização de eritropoietina ou outros potenciadores da eritropoiese.

#### Gestão de Anticoagulantes:

Função renal	Dabigatrano Apixabano, Edoxabano, Rivaroxabano			
	Baixo risco hemorrágico	Elevado risco hemorrágico	Baixo risco hemorrágico	Elevado risco hemorrágico
CrCl ≥ 80 ml/min	≥ 24h	≽ 48h	≥ 24h	≽ 48h
CrCl 50-79 ml/min	≽ 36h	≽ 72h	≥ 24h	≽ 48h
CrCl 30-49 ml/min	≽ 48h	≥ 96h	≥ 24h	≽ 48h
CrCl 15-29 ml/min	Contraindicado	Contraindicado	≽ 36h	≽ 48h
CrCl < 15 ml/min	Contra-indicado			
Não está indicado <i>bridging</i> com HBPM/HNF.				
Retoma dose plena de DOAC > 24h após a cirurgia de baixo risco hemorrágico. Retoma dose plena de DOAC > 48-72h após a cirurgia de elevado risco hemorrágico.				

#### Varfarina

Cirurgia urgente: reverter com vitamina K endovenosa 2,5-5 mg (efeito previsível no INR em 6-12h; considerar plasma fresco congelado e concentrado de complexo protrombínico, se cirurgia emergente).

#### Cirurgia eletiva:

- Se risco hemorrágico baixo, não necessita de suspender;
- Se risco elevado, suspende 3 a 5 dias antes da cirurgia e inicia Heparina de baixo peso molecular em dose terapêutica. Administração pré-cirurgia num intervalo de tempo não inferior a 12 horas (INR alvo < 1.5).

## 9.4 Sedação

## Terminologia

- Ansiólise: é o alívio da ansiedade sem alteração do estado de consciência
- Sedação: consiste na depressão do estado de consciência e minimização da resposta aos estímulos externos (verbais, dolorosos, tácteis).
  - Moderada ("sedação consciente"): há resposta a estímulos externos, manutenção dos reflexos da via aérea e ventilação espontânea.
  - Profunda: estado de maior depressão da resposta aos estímulos externos (reação predominante à dor), com ausência dos reflexos da via aérea e depressão da ventilação espontânea.

#### Objetivo e Nível da Sedação

O objetivo da sedação depende do processo agudo e das intervenções necessárias, não sendo dissociável dos objetivos da analgesia e prevenção do delirium. Principais objetivos: ansiólise, analgesia, promoção do sono e conforto do doente, aumentar a tolerância à entubação orotraqueal e adaptação à ventilação mecânica, minimizar desconforto associado a procedimentos invasivos, controlo da pressão intracraniana em caso de lesão cerebral aguda.

Trata-se de um processo dinâmico determinado pela condição do doente em cada momento. Assim, é importante pré-estabelecer o nível de sedação desejado para cada doente e reavaliar diariamente à medida que o estado clínico se altera. A escala de avaliação e monitorização do grau de sedação amplamente usada e validada é a Richmond Agitation Sedation Score (RASS).

Richmond Agitation Sedation Score (RASS)		
Score	Classificação	Descrição
+4	Combativo	Agressivo, violento, perigoso para a equipa
+3	Muito agitado	Puxa / remove tubos ou cateteres; agressivo
+2	Agitado	Movimentos involuntários frequentes, luta com o ventilador
+1	Irrequieto	Ansioso mas não agressivo, movimentos não vigorosos
0	Alerta/calmo	-
-1	Sonolento	Não vigil, mas despertável à voz (contacto visual > 10 segundos)
-2	Sedação leve	Desperta com contacto visual (< 10 segundos)
-3	Sedação moderada	Movimento ou abertura de olhos à voz, sem contacto visual
-4	Sedação profunda	Sem resposta à voz, com movimento ou abertura de olhos à estimulação física
-5	Não despertável	Sem resposta à voz ou estimulação física

Todos os doentes devem ser cuidadosamente monitorizados (EC e ritmo, TA, Sp02, FR).

#### Escolha do Sedativo

Depende do objetivo, duração e nível de sedação desejados. Devem-se ter em conta ainda as interações farmacológicas, vias de administração disponíveis e a farmacocinética dos fármacos administrados.

Por um lado, existe uma clara vantagem em usar fármacos para os quais existe antídoto (benzodiazepinas, opióides). Por outro, estudos sugerem a adocão de uma estratégia de sedação usando sedativos não-benzodiazepínicos e de semi-vida curta (propofol, dexmedetomidina).

Fármaco (apresentação comercial)	Via de adminis- tração	Preparação	Dose	Ação (início/ duração)	Características (C) e Efeitos adversos (EA)
	Sedativos benzodiazepínicos				
<b>Midazolam</b> (ampola 15 mg/3 ml)	EV, IM, Intranasal	Diluir até 15 ml SF (=1 mg/ml)	Bólus: 0,03-0,1 mg/kg Perfusão: 1-5 mg/h Intranasal: 0,3-0,4 mg/kg	2-3 min / 1-2 h Intranasal: início 10 min.	C: amnésico potente, ansiolítico, anticonvul- sivante, curta-ação, não-analgésico. EA: hipotensor; risco de depressão respiratória, delirium e tolerância IR/IH (aumento semivi- da, diminuir dose).
<b>Diazepam</b> (ampola 10 mg/2 ml)	EV, Retal	Diluir até 10 ml SF (=1 mg/ml)	Bólus: 2-10 mg	2-3 min. / 2-4 h	C: ansiolítico, miorrela- xante, anticonvulsivan- te, não-analgésico. EA: longa-ação, meta- bolitos com grande se- mi-vida (até 120 h), ris- co delirium e tolerância. IR/IH (aumento semivi- da, diminuir dose).
Sedativos opióides					
Fentanil (0,1 mg/ 2 ml)	EV, Intranasal	PURO	Bólus: 1-3 mcg/kg Perfusão: 20-100 mcg/h Intranasal: 2 mcg/kg	30 seg / 20-30 min.	C: analgésico potente, pouco hipotensor. Metabolização hepática EA: acumulação no tecido adiposo, risco de depressão respiratória, náuseas, obstipação, rigidez torácica com bólus alta dose.
Morfina (ampola 10 mg/1ml)	EV, IM	Diluir até 10 ml SF (=1 mg/ml)	Bólus: 0,1 mg/kg Perfusão: 1-5 mg/h	EV: 15-30 min / 4-6 h IM: 30-60 min / 6-8 h	C: Analgésico potente. EA: risco de depres- são respiratória, obsti- pação, náuseas, hipo- tensão.

Fármaco (apresentação comercial)	Via de adminis- tração	Preparação	Dose	Ação (início/ duração)	Características (C) e Efeitos adversos (EA)
		Sedati	ivos anestésico	5	
Propofol (ampola 200 mg/20 ml)	EV	PURO (10 mg/ml)	Bólus: 0,5-1 mg/kg Perfusão: 1-3 mg/kg/h	30-60 seg / 5-10 min	C: potente sedativo e hipnótico, anticonvul- sivante, diminui PIC e metabolismo cerebral, curta ação. não-anal- gésico.  EA: hipotensor e bra- dicardizante, inotrópi- co negativo, depressão respiratória, sindrome de infusão do propofol, pancreatite.
Etomidato (ampola 20 mg/10ml)	EV	PURO (2 mg/ml)	Bólus: 0,1-0,2 mg/kg Perfusão não recomendada.	30 seg / 5-15 min	C: maior estabilidade he- modinâmica, não-anal- gésico. EA: supressão da supra- -renal.
Cetamina (ampola 500 mg/10 ml)	EV, IM	PURO (50 mg/ml) ou 4 ml (200 mg) até 20 ml SF (= 10 mg/ ml)	Bólus: 0,5-1 mg/kg	IV: 30-60 seg / 5-15 min IM: 5 min / 15-20 min	C: estimulador libertação catecolaminas, broncodi- latação. EA: aumenta a PIC (evitar em doentes com eleva- ção da PIC, AVC hemor- rágico).
Dexmede- tomidina (ampola 200 mcg/2 ml)	EV	Diluir até 50 ml SF (= 4 mcg/ml)	Perfusão: 0,2 – 1.5 mcg/ kg/h Bólus não recomendado.	6 min / 2 h	C: sedação conscien- te, não acumula nos tecidos. EA: inicialmente hiper- tensão depois hipoten- são, bradicardia, náu- seas, xerostomia, de- pressão respiratória.
	Antídotos				
Flumazenil (ampola 0,5 mg/5ml)	EV	PUR0	0,2 mg (máx 3 mg/h)	1-2 min / 1h	Antídoto para benzodiazepinas.
Naloxona (ampola 0,4 mg/ml)	EV, IM	PURO ou diluir até 10 ml SF	0,2 mg (máx 2-10 mg)	2-5 min / 1-2 h	Antídoto para opióides.

9.5

# Patologia Médica da Grávida

## Introdução

Múltiplas alterações fisiológicas verificam-se durante a gravidez, não apenas no aparelho reprodutor, mas em todos os órgãos e sistemas da mulher. Por vezes, estas alterações podem exacerbar patologías pré-existentes, previamente diagnosticadas ou não. Estas alterações também alteram a farmacocinética dos fármacos, podendo alterar o seu efeito.

Para além do papel do Internista na grávida com patologia médica, também é importante na avaliação pré-natal da mulher em idade fértil, para identificação de alterações que possam pôr em risco o correto desenvolvimento fetal e para garantir uma gravidez sem intercorrências.

Na mulher grávida é preciso ter em consideração a dualidade materno-fetal – o feto depende do estado de saúde da mulher. pelo que não se deve evitar ou atrasar abordagens diagnósticas ou terapêuticas se estas são pelo melhor da mulher e, consequentemente, do feto.

## Diagnóstico diferencial de achados na gravidez

#### Dispneia

Pode ser fisiológica e está presente em 60-70% das mulheres. Pode aparecer em qualquer momento, sendo mais comum no último trimestre; pode surgir em repouso ou após esforco. Deve-se às alterações cardiovasculares (aumento do volume sanguíneo e do débito cardíaco) e às alterações respiratórias (alcalose respiratória, elevação do diafragma, diminuição da capacidade funcional residual e do volume residual, hiperven-

tilação e aumento do drive respiratório) características da gravidez. Este é um diagnóstico de exclusão.

O diagnóstico diferencial da dispneia para a população em geral é muito semelhante ao da grávida, devendo fazer-se uma correta investigação e tratamento adequado. Existem algumas situações especiais que se deve ter em consideração:

- Anemia: Embora algum grau de anemia por diluição possa existir durante a gravidez, o défice de ferro tem efeitos deletérios materno-fetais, daí uma correta investigação laboratorial e suplementação seja necessária.
- Asma: É a doenca respiratória mais comum na grávida, podendo, comparativamente à sua apresentação prévia à gravidez, melhorar, piorar ou manter a apresentação clínica (cerca de 33% para cada uma das manifestações). O diagnóstico é clínico e pode ajudar a resposta ao tratamento broncodilatador. O tratamento é igual, tentando dar preferência à terapêutica broncodilatadora, cumprindo a abordagem de escalada terapêutica.
- Tromboembolismo Pulmonar: Alterações na coagulação verificam-se durante a gravidez criando um estado pró-coaqulante (alguns fatores de coagulação aumentam – fator VIII, IX e X. e há um aumento de até 50% do fibrinogénio; enquanto que existe uma diminuição dos anticoagulantes endógenos - anti-trombina e proteína Sl. A suspeita clínica tem de ser elevada, estando muitas vezes associada à presença de dispneia súbita, associada a dor pleurítica, tosse e, por vezes, hemoptises. A investigação é clássica com ECG, análises completas e gasimetria, devendo ser confirmada com angio-TC-tórax, TC-Tórax V/Q ou ecocardiograma.
- Estenose Mitral: a dispneia, nesta situação, deve-se à estase pulmonar, tendo muitas vezes sintomas e sinais característicos de Insuficiência Cardíaca. Esta doença pode desencadear um quadro agudo imediatamente após o parto. A detecão de sopro mitral pode ser difícil, havendo muitas vezes Taguicardia sinusal associada. O diagnóstico

é confirmado principalmente pelo ecocardiograma e radiografia de tórax.

- Cardiomiopatia periparto: é uma patologia rara e específica da mulher grávida, caracterizada por insuficiência cardíaca no final da gravidez ou nos meses subsequentes, sendo mais comum no mês a seguir ao parto, em mulheres de raca negra, mais velhas, multíparas ou com história de pré-eclâmpsia ou hipertensão. Os sinais e sintomas associam-se à falência bi--ventricular. O diagnóstico é feito através de ECG, ecocardiograma e radiografia de tórax.
- Infeção Respiratória Baixa: embora a taxa de infeções bacterianas não difira da mulher não grávida, a diminuição da imunidade celular torna a grávida mais suscetível de infeções virais, principalmente pelos vírus influenza e varicela zoster. Há muitas vezes tosse e febre associada. O diagnóstico é feito através de estudo analítico completo, com pesquisa de microrganismos através de culturas séricas e de expetoração, serologias e zaragatoas da naso-orofaringe e radiografia torácica. Relativamente ao tratamento, deve-se seguir as diretrizes gerais para a prescrição de antibióticos, tentando evitar o uso de aminoglicosídeos, tetraciclinas e de antibióticos mais recentes (e sem estudos na gravidez).

#### **Palpitações**

Devido ao aumento do débito cardíaco, pode haver maior perceção dos batimentos cardíacos, muitas vezes interpretados como palpitações. Aparecem principalmente em repouso e em decúbito dorsal, sendo fisiológicas. É também natural um incremento da frequência cardíaca em 10-20 bpm, como adaptação do corpo da mulher à gravidez. Estes são diagnósticos de exclusão, havendo a necessidade de estudar os diagnósticos diferenciais, principalmente quando os sintomas são persistentes ou associados a outra sintomatologia.

- Extrassistolia: Quer ventricular quer supraventricular são comuns na mulher grávida, não tendo repercussão sobre a mãe ou feto. A realização de ECG ajuda a esclarecer esta situação.
- Taquicardia Sinusal: Embora possa ser fisiológica na grávida, pode haver a necessidade de exclusão de outras patologias por de trás, nomeadamente, patologia respiratória (asma, tromboembolismo pulmonar) ou cardíaca (estenose mitral ou miocardiopatia periparto), hipovolemia, hemorragia ou sépsis.
- Taquicardia Supraventricular: TSV paroxística é a arritmia mais comummente encontrada na grávida – na maioria das vezes, está presente antes da gravidez, mas torna-se mais evidente durante esta altura pelo aumento do débito cardíaco. Um diagnóstico de novo exige investigação completa de arritmia com ECG. HOLTER. Detetor de Eventos. Ecocardiograma e análises com hemograma completo, função tiroideia e ionograma.
- Hipertiroidismo/Tireotoxicose: Pode complicar 1 em cada 500 gravidezes, sendo em cerca de 95% dos casos devido a Doença de Graves. Muitas vezes já pré-existente e em mulheres com antecedentes pessoais ou familiares de doencas autoimunes. A tireotoxicose muitas vezes agrava no 1º trimestre (devido ao aumento de hCG) e durante o puerpério, principalmente guando melhora durante o 2º e 3º trimestre. O tratamento deve ser discutido com Endocrinologia, pelo risco de teratogenicidade.
- Feocromocitoma: embora raro [1 em cada 50.000 casos]. deve ser sempre considerado quando existe hipertensão, associada a cefaleia, sudorese ou ansiedade, pela elevada taxa de morbimortalidade materno-fetal. Para o diagnóstico. a avaliação das catecolaminas séricas e em urina de 24h. assim como exame de imagem das Supra-Renais é essencial. O tratamento passa pelo controlo das consequências hipertensão com  $\alpha$ - bloqueio e taquicardia com  $\beta$ -bloqueio.

O apoio da Cirurgia Geral é necessário para o agendamento da remoção cirúrgica do tumor.

#### Toracalgia

O diagnóstico diferencial na grávida com toracalgia não difere muito da população geral, havendo algumas situações mais prevalentes ou particulares:

- Musculoesquelético: Dor com características mecânicas. com agravamento com o movimento dos braços e do tórax. Pode agravar com o toque. Atenção à infeção por Vírus coxsackie B que pode dar queixas de dor pelo envolvimento dos músculos intercostais.
- Refluxo Gastroesofágico: Queixas associadas às refeições. que agrava com o decúbito. Dor retroesternal, tipo "ardor" ou aguda, muitas vezes acompanhada por refluxo. Agrava com a progressão da gravidez pelas alterações fisiológicas verificadas durante a gravidez, nomeadamente redução da pressão esofágica, pressão pelo útero gravídico. Responde bem a terapêutica antiácida.
- Tromboembolismo Pulmonar: A dor tende a ser pleurítica, exceto se TEP extenso que apresenta precordialgia. Pode estar associado a dispneia súbita e hemoptises. Pensar também, na presenca de dispneia súbita com toracalgia, em Pneumotórax/pneumomediastino. A suspeição clínica é a principal arma numa grávida ou puérpera com início súbito de dispneia e toracalgia. Classicamente investiga-se com ECG, análises completas e gasimetria, devendo ser confirmada com angioTC-tórax, TC-Tórax V/Q ou ecocardiograma.
- Infeção Respiratória Baixa: Dor tipicamente pleurítica, associado a febre, tosse produtiva e dispneia. Não esquecer a suscetibilidade das grávidas às infecões virais, nomeadamente por vírus influenza e varicela zoster. O diagnóstico é feito através de estudo analítico completo,

com pesquisa de microrganismos através de culturas séricas e de expetoração, serologias e zaragatoas da naso-orofaringe e radiografia torácica. Relativamente ao tratamento, deve-se seguir as diretrizes gerais para a prescrição de antibióticos, tentando evitar o uso de aminoglicosídeos, tetraciclinas e de antibióticos mais recentes (e sem estudos na gravidez).

- Síndrome Coronário Agudo: Precordialgia, tipo aperto. Nos SCA com irradiação para o membro superior esquerdo, pescoco e mandíbula, muitas vezes presente em mulheres mais velhas e já com FRCV conhecidos. A abordagem diagnóstica é a clássica, passando pela realização de ECG e análises com pesquisa de marcadores de necrose cardíaca.
- Dissecção Aórtica: O risco de dissecção aórtica está aumentado nas grávidas pelo aumento do "shear stress" hemodinâmico, devendo ser levantada a suspeita quando existir dor precordial, com irradiação interescapular e mandibular, associada a hipertensão sistólica e/ou diferencial de pressões nos membros superiores. A realização de radiografia torácica, angio-TC torácica ou ecocardiograma ajuda a confirmar o diagnóstico. O tratamento deve ser emergente, dada a taxa de mortalidade, mesmo após tratamento, ser muito elevada.

#### Sopro Cardíaco

Na grande maioria das grávidas (cerca de 95%) aparece um sopro sistólico de ejecão isolado, causado pela turbulência associada ao aumento do volume sanguíneo e do débito cardíaco. Pode ser auscultado em todo o precórdio até ao pescoço. Este sopro não existia antes da gravidez e desaparece após o parto.

A presenca de sopro holossistólico ou telessistólico, a presença de **frémito** ou de **múltiplos sopros**, a presença de sopro de elevada intensidade e qualquer sopro diastólico têm de ser considerados como patológicos, por lesão estrutural cardíaca e deve ser estudado. Deve-se realizar ecocardiograma para auxiliar no diagnóstico e orientar para um Cardiologista e/ou Cirurgião Cardíaco.

#### Hipertensão

A pressão arterial está diretamente relacionada com a resistência vascular sistémica e o débito cardíaco - fisiologicamente na gravidez, antes do débito cardíaco começar a aumentar e estabilizar a pressão arterial, a vasodilatação verificada durante a gravidez é responsável pela diminuicão da pressão arterial verificada até às 22-24 semanas. Nesta altura, o aumento do débito cardíaco restabelece um aumento gradual da pressão arterial até aos valores pré--gravidez. Depois, verifica-se uma queda da pressão arterial imediatamente após o parto, voltando a subir gradualmente, atingindo um pico às 3-6 semanas de puerpério (mulheres previamente normotensas, podem ficar transientemente hipertensas após o partol.

A hipertensão é a patologia médica mais comum na gravidez. As complicações hipertensivas (Pré-Eclâmpsia e Eclâmpsia) são a principal causa de morbimortalidade materno-fetal

- Hipertensão Pré-Existente: Presente antes das 20 semanas de gestação e/ou depois das 12 semanas de puerpério, muitas vezes associada a história familiar. Pode haver agravamento por sobreposição de hipertensão induzida pela gravidez ou por pré-eclâmpsia. Deve ser realizado um estudo analítico completo, com ureia, creatinina, função hepática e ionograma e avaliação sumária de urina regular. Os anti--hipertensores utilizados na grávida são:
  - Primeira linha de tratamento: labetalol (não existe em Portugal a formulação per os), metil-dopa e nifedipina;

- Segunda linha de tratamento: hidralazina, bloqueadores--α, IECA's (apenas usar estes últimos no pós-parto e não durante a gravidez).
- Hipertensão Gestacional: Apresenta-se a partir das 20 semanas e desaparece antes das 6 semanas de puerpério. Trata-se de aparecimento de HTA na grávida, sem proteinúria ou outra alteração sugestiva de pré-eclâmpsia. O tratamento é semelhante à HTA pré-existente. Tende a recorrer nas gravidezes subsequentes.
- Pré-Eclâmpsia: É uma doenca multissistémica, de apresentação variável e diferentes manifestações. As mulheres com hipertensão durante a gravidez (gestacional ou pré-existente) apresentam maior probabilidade de pré-eclâmpsia. Os sinais clássicos são: hipertensão arterial, edema e proteinúria. Pode também haver cefaleias, alterações visuais, dor epigástrica, náuseas, vómitos ou edema rapidamente progressivo. Pode surgir antes, durante ou após o parto. Síndrome HELLP (variante grave de pré-eclâmpsia) é caracterizado por hemólise, elevação das enzimas hepáticas e por trombocitopenia, pode estar associada a quadros clínicos graves de coagulação disseminada intravascular. A principal causa de mortalidade materna é hemorragia cerebral (secundária à hipertensão descontrolada), falência multiorgânica e síndrome de stress respiratório agudo. A situação resolve-se com o parto, podendo-se previamente tentar controlar a pressão arterial e a estabilidade materno-fetal. Eclâmpsia é caracterizada pela apresentação de uma crise tónico-clonico generalizada numa grávida com pré-eclâmpsia. Pode também ocorrer pré-, durante ou pós-parto. O aparecimento de cequeira cortical, embora seja rara, é também um achado característico de grávida com pré-eclâmpsia/ eclâmpsia com hipertensão descontrolada - PRES (Posterior Reversible Encephalopathy Syndrome).

Deve-se de qualquer das formas excluir a presença de hipertensão secundária: por exemplo, renovascular (pela aqudizacão da função renal), cardíaco (coartação da aorta) e endócrino (Síndrome de Cushing ou de Conn. Feocromocitoma).

#### **Cefaleias**

As cefaleias são bastante comuns mas, para além de serem uma fonte de ansiedade para a mulher, podem ser sinal de alarme para algumas situações. Deve-se sempre ponderar serem secundárias a tensão, enxaquecas (podendo surgir em doentes sem antecedentes de enxaguecas) ou iatrogénicas. No entanto, os diagnósticos diferenciais são extensos, tal como na população geral, existindo algumas particularidades, nomeadamente:

- Hipertensão/Pré-Eclâmpsia: Tal como descrito anteriormente, pode ser um dos sintomas associados à pré-eclâmpsia, devendo-se sempre descartar este diagnóstico quando estiver associada a perfil hipertensivo.
- Hipertensão Intracraniana Idiopática: Caracteriza-se por cefaleia habitualmente retro-orbitária, mais comum em mulheres jovens e obesas. Caracteristicamente com papiledema, que com a elevação da pressão intracraniana faz o diagnóstico (após exclusão por imagem de lesão ocupante de espaco ou hidrocefalia). Tende a ser mais comum no 2º trimestre, mas se pré-existente tende a piorar durante a gravidez.
- Hemorragia subaracnoideia: cefaleia de intensidade máxima súbita e pulsátil, com sinais de hipertensão intracraniana. A realização de exame de imagem ou de punção lombar permitem o diagnóstico.

• Trombose venosa cerebral: Ocorre normalmente após o parto, associada a crises convulsivas, vómitos, fotofobia e alteração do estado de consciência. Pode estar associada a febre e leucocitose. O exame de imagem permite o diagnóstico.

#### Crises Convulsivas

O aparecimento de crises convulsivas numa grávida deve sempre ser considerada uma emergência médica. Embora, o diagnóstico de **Epilepsia** seja possível e deva ser excluído com uma boa história clínica, exame de imagem e eletroencefalograma, existem muitas outras hipóteses diagnósticas que na grávida devem ser consideradas:

- Eclâmpsia: Muitas vezes associada a clínica de pré-eclâmpsia, embora o diagnóstico possa ser posterior ao da crise
- Doença Cerebrovascular Aguda: nomeadamente, trombose venosa cerebral ou acidente vascular cerebral isquémico ou hemorrágico, mais comuns após o parto. Os AVC hemorrágicos são mais comuns nas grávidas.
- Punção pós-dural: caracteristicamente precedida da cefaleia postural presente após a epidural. Pode estar a associada a rigidez da nuca, acufenos e alterações visuais. Pode ocorrer habitualmente 4-7 dias depois do procedimento.

#### Síncope

Tal como a população geral, deve-se sempre fazer uma avaliação completa dos diagnósticos diferenciais após uma síncope, por possível envolvimento cardiovascular ou cerebral.

• Tromboembolismo Pulmonar: quando massivo, pode levar

à síncope, muitas vezes associada a precordialgia e dispneia súhita

- Embolia de líquido amniótico: embora raro, acontece durante ou após trabalho de parto precipitado, com saco amniótico intato. Mais comum nas mulheres mais velhas. com contrações uterinas hipertónicas, trauma uterino e no parto induzido. Caracterizado por quadro clínico de choque, com stress respiratório e cianose. Pela presença de coaqulação disseminada intravascular, pode verificar-se hemorragia pós-parto abundante. O diagnóstico depende da elevada suspeita clinica, com o apoio da radiografia de tórax e estudos de coaqulação.
- Hemorragia de origem obstétrica (rutura placentária) ou não obstétrica (dissecção arterial) pode estar por de trás do colapso pelo choque hipovolémico.
- Doenca Cerebrovascular Aguda: nomeadamente, trombose venosa cerebral ou acidente vascular cerebral isquémico ou hemorrágico, mais comuns após o parto, ou hemorragia subaracnoideia podem manifestar-se com síncope.

## Prurido / Icterícia / Alterações da Função Hepática

Durante a gravidez há um aumento do metabolismo hepático, verificando-se aumento dos valores séricos de fibrinogénio e fosfatase alcalina, embora não se verifique elevação marcada das transaminases nem das bilirrubinas. Existem situações clínicas associadas à gravidez onde se verificam alterações hepáticas:

- Prurido: Pode ser fisiológico em cerca de 1/4 das gravidezes, não estando associado a alterações cutâneas e com estudo analítico normal.
- Colestase Intrahepática Gravídica: associada a prurido grave, normalmente no 3º trimestre, raramente acompanhado

por icterícia. Associada a elevação dos ácidos biliares, podendo existir colúria, anorexia e esteatorreia. Verifica-se uma elevação moderada das transaminases, FA e GGT. O tratamento com ácido ursodesoxicólico é eficaz no controlo. do prurido e na diminuição dos valores de ácidos biliares. O risco de recorrência é de 90%.

- Pré-Eclâmpsia / Síndrome HELLP: sucede-se depois das 20 semanas de gestação e caracteriza-se por hipertensão, proteinúria, trombocitopenia, restrição do crescimento fetal, lesão renal aguda e, por vezes, dor abdominal, náuseas e vómitos e hemólise. A vigilância dos sinais de alarme, nomeadamente, com avaliação da pressão arterial, estudo analítico completo com estudo da coagulação, função renal e hepática e urina II, permite a deteção precoce e a tomada de atitudes a tempo de alterar o prognóstico.
- Fígado gordo gravídico: situação clínica rara mas potencialmente fatal. Associado a náusea, anorexia, mal-estar geral, vómitos, dor abdominal, poliúria e polidipsia. Pode haver sinais ligeiros de pré-eclâmpsia, com hiperuricemia marcada desproporcional ao grau de pré-eclâmpsia. A coagulopatia costuma ser um marcador importante e grave. A icterícia surge cerca de 2 semanas depois do início dos sintomas, podendo também apresentar-se com ascite. Existe o risco de falência hepática aguda, sendo o parto a única solução terapêutica.
- Hiperemese gravídica: situação clínica associada a vómitos marcados, suficientes para causar perturbações eletrolíticas e nutricionais. O uso de antieméticos pode ajudar no controlo de uma situação que tende a resolver-se. A correta suplementação é essencial, considerando a suplementação com tiamina para prevenir o aparecimento de encefalopatia de Wernicke. A tromboprofilaxia é essencial no caso de internamento

Tal como na população geral, deve-se também incluir nos diagnósticos diferenciais outras patologias hepáticas de etiologia infeciosa, autoimune ou iatrogénica.

#### **Dor Abdominal**

Existem muitas causas de dor abdominal na grávida. Podem ter etiologia obstétrica ou não obstétrica. Relativamente às primeiras, para além da pré-eclâmpsia/síndrome HELLP e Fígado Gordo Gravídico que podem cursar com dor abdominal, também se realca:

- Gravidez ectópica/aborto: normalmente entre as 4 e as 12 semanas de gestação, apresentando dor no abdómen inferior e pélvis. Pode estar associada a hemorragia.
- Rutura placentária: caracterizada por dor moderada a grave, associada a irritabilidade uterina. Mais comum nas mulheres com hipertensão arterial pré-existente ou pré-eclâmpsia. Nem sempre acompanhada por hemorragia vaginal ou sensibilidade à palpação uterina. Necessidade de observação por Obstetra para realizar ecografia uterina.

As causas não obstétricas são iguais às das mulheres não grávidas: infeciosas. RGE/ulcera gástrica, cólica biliar, cólica renal. entre outras.

#### 9.6

# Síndromes Nefrológicos

#### Síndrome Nefrítico e Nefrótico

A doenca glomerular pode apresentar-se com padrão nefrítico (proliferativo e inflamatório), nefrótico (alteração da membrana basal ou esclerose) ou ambos. A apresentação inicial é muito

S. Nefrótico	S. Nefrítico

- Proteinúria\* ≥ 3g/24h/1.73 m²
- Hipoalbuminemia
- Hiperlipidemia
- Edema periférico (comum)
- · Pode ser complicado por trombose, infecão, aterosclerose e desnutricão
- Sedimento urinário ativo com eritrocitúria,
- leucocitúria ou cilindros eritrocitários Proteinúria\* < 3 g/24h/1.73 m²</li>
- Hipertensão (comum)
- · Pode ter oligúria, azotemia ou edema

#### Diagnósticos Diferenciais

- · Nefropatia membranosa
- Doenca das lesões mínimas
- Esclerose glomerular segmentar
- e focal (FSGS) Nefropatia diabética
- Amiloidose

#### Menos comum:

- Nefropatia de IgA
- Doenca de depósitos de cadeias leves Nefropatias hereditárias (ex.: S. Alport)

- GN pós-infeciosa
- Nefropatia IgA, Púrpura Henoch-Schönlein GN membranoproliferativa (ex.: hepatite C,
- nefropatia lúpica classe III e IV)
- GN crescêntica pauci-imune/vasculite de pequenos vasos pauci-imune ANCA+, doenca anti-MBG/S. Goodpasture
- ŚHU/PTT
- · Vasculite (ex.: poliarterite nodosa,
- crioglobulinémia) Glomerulopatias de C3
- Nefropatias hereditária (ex.: S. Alport)

#### Exames complementares de diagnóstico

Em doentes com suspeita de glomerulonefrite (GN) (síndromes nefrótico ou nefrítico), após sedimento urinário, solicitar ainda:

- Hemograma, ionograma, creatinina, ureia, transaminases, albumina, perfil lipídico, PCR, VS
- Hemoculturas (se suspeita de infecão ativa)
- Electroforese proteínas séricas; cadeias leves livres e razão k/l se suspeita de gamapatia monoclonal
- Estudo imunológico: complemento (C3, C4), Imunoglobulinas, ANA, ANCA, ds-DNA, anti-MBG, Crioglobulinas, TASO
- Serologias víricas (hepB, hepC, VIH, VDRL)
- Ecografía renal: avaliar tamanho dos rins (rins pequenos=cronicidade), presenca de quistos (doenca renal poliquística), obstrução ou nefropatia de refluxo.
- Biópsia renal

S. Nefrótico	S. Nefrítico	
Princípios gerais de tratamento		

- Tratamento da doença/causa
- · Tratamento das complicações:
- · edema: restrição hidrossalina, diuréticos
- · hiperlipidemia: estatinas, fibratos
- hipercoagulabilidade/risco trombótico: heparina/varfarina
- Tratamento da proteinúria: IECA/ARA, controlo rigoroso da TA (objetivo < 130/80 mmHg),</li> encaminhar para Nefrologia

## Lesão Renal Aguda (LRA)

A LRA caracteriza-se por uma diminuição da TFG, suficiente para diminuir a eliminação de produtos nitrogenados (ureia e creatinina) e de outras toxinas urémicas. As fórmulas para estimar a TFG não devem ser utilizadas em doentes com LRA, uma vez que são imprecisas (devido à variação dos níveis séricos de creatinina). Se devidamente diagnosticada e tratada, a LRA tem potencial de reversão.

Tabela 1 Classificação de lesão renal aguda (adaptado de KDIGO Clinical Practice Guideline for Acute Kidney Injury).

Estadio	Creatinina	Débito urinário
1	Aumento de 1,5-1,9x face ao valor basal ou ≽ 0,3 mg/dL em 48h	< 0,5ml/kg/h durante 6-12h
2	Aumento de 2,0-2,9x face ao valor basal	< 0,5 ml/kg/h durante ≽12h
3	Aumento > 3 face ao valor basal ou aumento para valor > 4,0 mg/dL ou início de terapêutica de substituição renal	< 0,3 ml/kg/h durante > 24h ou anúria durante > 12h

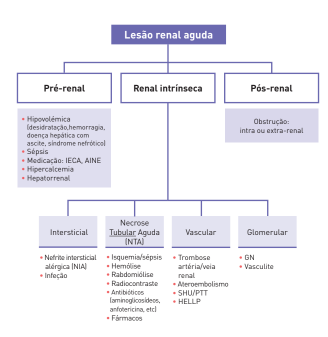
<sup>\*</sup>Proteinúria: urina 24h ou razão proteínas/creatinina em urina pontual.

#### Abordagem clínica

- História clínica: valores prévios de creatinina, comorbilidades (DM, HTA, IC, cirrose, DRC, neoplasias), infecões, nefrolitíase, deplecção de volume, rabdomiólise, aspeto macroscópico da urina, débito urinário, fármacos (AINEs, IECAs, ARAs, antibióticos, radiocontrastel:
- Exame físico: volemia, sinais vitais, tórax, abdómen (particularmente globo vesical), alterações cutâneas, diurese;
- Avaliação laboratorial: hemograma, ureia, creatinina, ionograma, cálcio, fósforo, albumina, PCR, imunologia, gasimetria, urina II com sedimento e quantificação da proteinúria;
- Ecografia renal: caracterizar morfologia e excluir uropatia obstrutiva passível de intervenção urológica;
- ECG: avaliar o potencial arritmogénico de hipercaliemia (se presentel:
- Radiografia torácica: avaliar sobrecarga hídrica / processo infecioso, se alterações auscultatórias.

#### Diagnóstico

A determinação da etiologia da LRA é fundamental para a abordagem terapêutica e potencial reversão do quadro. As causas possíveis dividem-se em pré-renais, renais e pós-renais, sendo as mais frequentes as que decorrem da hipoperfusão renal (pré-renais e necrose tubular aguda isquémica).



#### Índices urinários

	Pré-renal	NTA (renal)
Razão Creat urinária / Creat plasmática	> 40	< 20
Razão BUN / Creat	>20	< 10-15
Na urinário (mEq/L)	< 20	> 40
FENa (%)	< 1	> 2
FE ácido úrico (%) – útil quando diuréticos de ansa	< 7	> 15
Densidade urinária	> 1.020	~1.010
Osm urinária (mOsm/kg H <sub>2</sub> O)	> 500	< 350-450

#### Índice BUN / Creat

Outro índice útil é a razão BUN / Creatinina sérica, Habitualmente varia entre 10-20. No entanto, em certas condições os níveis de BUN e creatinina podem variar desporporcionalmente.

<ul> <li>Pré-renal</li> <li>Hemorragia gastrointestinal</li> <li>Catabolismo</li> <li>Obstrução pós-renal</li> <li>Diminuição da massa muscular</li> <li>Esteróides e tetraciclina</li> <li>Insuficiência hepática</li> <li>Rabdomiólise</li> <li>Desnutrição</li> </ul>	Razão BUN / Creat aumentado	Razão BUN / Creat diminuído
	<ul> <li>Hemorragia gastrointestinal</li> <li>Catabolismo</li> <li>Obstrução pós-renal</li> <li>Diminuição da massa muscular</li> </ul>	Rabdomiólise

NOTA: Ureia (mg/dL) = BUN (mg/dL) x 2,14 BUN (mg/dL) = ureia (mg/dL) x 0,467 Ureia (mmol/L) = ureia (mg/dL) x 0.1665

#### Tratamento

- Pesquisar agressivamente a causa para a tratar de forma dirigida. Exemplos: se suspeita de hipovolemia/hipoperfusão, restaurar o volume circulante efetivo com fluidoterapia; se suspeita de iatrogenia medicamentosa, suspender o fármaco; se suspeita de causa imunológica, realizar imunossupressão: se causas obstrutivas, realizar derivação urinária.
- Monitorizar o débito urinário (algaliação pode ser necessária se o doente não cumprir recolha de urina em 24h). TA. peso. valores analíticos de creatinina e ionograma.
- Tratar as alterações decorrentes da LRA: edema, hipercaliemia, acidose, etc.
- A hipercaliemia, a acidemia metabólica e a sobrecarga de volume refratárias à terapêutica médica, assim como a síndrome urémica (pericardite, neuropatia, encefalopatia, enteropatia), constituem indicações para diálise urgente.

#### Doença Renal Crónica (DRC)

Doença renal crónica (DRC) é definida como alterações irreversíveis na estrutura ou função dos rins, presentes há mais de 3 meses, que condicionam uma deterioração permanente e progressiva da função renal. A DRC é classificada consoante a etiologia, TFG e albuminúria.

Calcular a TFG permite estimar a gravidade e consequências da DRC. Pode usar-se o clearance medido da creatinina (quantificada em urina de 24 horas) ou, de forma mais prática estimar a TFG com base na creatinina e/ou cistatina-C séricas usando uma fórmula (Cockroft-Gault, MDRD, CKD-EPI).

> Persistent albuminuria categories Description and range

			Description and range			
				A1	A2	А3
Prognosis of CKD by GFR and albuminuria categories:			Normal to mildly increased	Moderately increased	Severely increased	
KDIGO 2012		< 30 mg/g < 3 mg/mmol	30-300 mg/g 3-30 mg/mmol	> 300 mg/g > 30 mg/mmol		
m²)	G1	Normal or high	≥ 90			
er 1.73 nge	G2	Mildly decreased	60-89			
V/min p	G3a	Mildly to moderately decreased	45-59			
GFR categories (ml/min per 1.73 m²) Description and range	G3b	Moderately to severely decreased	30-44			
catego	G4	Severely decreased	15-29			
GFR	G5	Kidney failure	< 15			

Green: low risk (if no other markers of kidney disease, no CKD); Yellow: moderately increased risk; Orange: high risk; Red: very high risk.

Na abordagem de um doente com DRC é importante:

- Conhecer a etiologia;
- Procurar fatores reversíveis e atrasar a progressão da DRC:
- Tratar as complicações associadas (acidose, hipercaliemia, edema, hiperparatiroidismo, sintomas urémicos):
- Preparar para técnica de substituição da função renal ou transplante renal.

#### Etiologia

O estabelecimento da causa da DRC é importante, uma vez que permite iniciar terapêuticas que podem ser eficazes a prevenir a deterioração posterior da função renal. Por outro lado, o conhecimento da causa tranquiliza o doente, permite inferir o prognóstico e fazer o aconselhamento genético no caso de nefropatias hereditárias. Na maioria dos doentes a causa da DRC é clara na história clínica e exames iniciais (diabetes, HTA, doença renal poliquística, pielonefrite crónica. doencas glomerulares crónicas, doencas sistémicas com envolvimento renal...). A major dificuldade coloca-se nos doentes que se apresentam com insuficiência renal avancada, rins pequenos na ecografia e sedimento urinário inexpressivo. As etiologias mais prováveis nestas circunstâncias serão nefropatia isquémica, ateroembolismo crónico, nefrite intesticial crónica ou glomerulonefrite crónica. A biópsia destes rins pequenos acarreta riscos importantes e as implicações para o tratamento são mínimas ou ausentes, pelo que não deve ser realizada.

#### Procurar e corrigir fatores reversíveis

É fundamental perceber se existem fatores de agravamento da função renal (ou seja, LRA em DRC), nomeadamente:

- Desidratação:
- Diminuição da perfusão renal (ICC, Sépsis);
- Alteração da autorregulação renal (AINEs, IECA, ARA II);
- Nefrotóxicos:
- Obstrucão:
- Hipercalcemia:
- Hipertensão:
- Infecão:
- Recidiva da doença de base.

A procura sistemática destes fatores permite a sua resolução e restauração do estadio anterior de DRC.

## Iniciar medidas de nefroproteção

É fundamental atrasar a progressão da DRC. Para isso deve-se:

- Minimizar o risco de LRA:
- Aferir sintomas urinários baixos (LUTS) e corrigir uropatia obstrutiva:
- Tratar a doença de base;
- Optimizar o controlo tensional (< 140/90 mmHg ou< 130/80 mmHg</li> se proteinúria);
- Reduzir a ingestão salina e proteica, emagrecer (se obesidade), cessar tabagismo (se fumador);
- Controlar a proteinúria (para controlo tensional usar preferencialmente iECA/ARAII: nos diabéticos usar preferencialmente iSGLT21.

#### Tratar as complicações e corrigir os eixos alterados na DRC

- · Hiperparatiroidismo: corrigir para valores extremos com vitamina D/análogos ou calcimiméticos:
- · Hiperfosfatemia: corrigir para valores crescentes com restrição de fósforo na dieta e captadores de fósforo;
- Anemia: tratar com análogos da eritropoetina e suplementação de ferro (se carência);
- A partir de TFG < 20 ml/min, preparar para a técnica de substituição da função renal (hemodiálise, diálise peritoneal), transplante renal ou tratamento conservador: informar sobre as opções existentes, construir um acesso para a realizacão da técnica, avaliar sintomas e alterações analíticas que possam justificar iniciar a técnica;
- Promover a vacinação contra a hepatite B, gripe e antipneumocócica.

9.7

# **Ascite, Derrame Pleural** e Pericárdico

#### Ascite

Etiologia: cirrose (85%), carcinomatose peritoneal, S. Budd--Chiari, S. Obstrucão sinusoidal, metastização hepática, pancreatite. S. nefrótico, causas infeciosas (tuberculose e clamídia), hipotiroidismo, doencas do tecido conjuntivo, febre familiar do mediterrâneo

Manifestações clínicas: dependente do volume - de assintomático a aumento do perímetro abdominal, aumento do peso corporal, dispneia.

Exame objetivo e diagnóstico: podem estar presentes estigmas doença hepática crónica, caquexia, desnutrição, hidrotórax hepático, edema periférico: ascites de major volume (1.5 L) são detetáveis ao exame físico por macicez posicional ou por pesquisa de onda ascítica.

#### Paracentese - indicações e contraindicações

#### Indicações para paracentese diagnóstica:

- Início recente ou causa indeterminada:
- Suspeita de infecão ou deterioração clínica;
- · Hemorragia gastrointestinal.

#### Indicações para paracentese terapêutica:

- Sintomática ou ascite sob tensão:
- Ascite refratária

Contraindicações: ascite loculada, coagulação intravascular disseminada, fibrinólise primária, íleos macico (realização com apoio à ecografia), celulite da parede abdominal, abdomén aqudo com necessidade de cirurgia, gravidez, coagulopatia - contraindicação relativa.

O INR elevado ou trombocitopenia não são contraindicações absolutas.

#### Execução da paracentese

- 1. Preparação do material e posicionamento do doente (decúbito dorsal ligeiramente rodado para a esquerda);
- 2. Escolher o local de punção ponto médio da linha imaginária entre a espinha ilíaca ântero-superior esquerda e o umbigo;
- 3. Realizar botão anestésico, numa seringa de 5 ml injetar 2-5 ml lidocaína formando um botão. Colher líquido com seringa de anestesia para garantir profundidade de penetração para a colheita posterior:
- 4. Montar o catéter de paracentese na seringa de 20 ml;
- 5. Inserir catéter acoplado à seringa no local marcado perpendicularmente à pele, colher cerca de 20 ml para análise, retirar seringa, acoplar catéter e fixá-lo com compressas e adesivo para drenagem;
- 6. Após drenagem retirar catéter e colocar penso compressivo.

#### Abordagem diagnóstica

- Aspeto: líquido, turvo, quiloso, sanguinolento;
- Contagem total e diferencial de células;
- Gradiente albumina soro-ascite (GASA):
  - GASA ≥ 1.1 g/dL hipertensão portal;
  - GASA ≤ 1.1 g/dL carcinomatose peritoneal, infecão peritoneal crónica (tuberculose, CMV), pancreatite, s. nefrótico, ascite quilosa:

- Glicose (se < 50 mg/dL carcinomatose ou peritonite secundária);</li>
- LDH (elevado no líquido ascítico peritonite secundária);
- Amilase (2000 U/L pancreatite ou perfuração);
- Triglicéridos (se ascite guilosa);
- Gram e exame cultural.

## Abordagem terapêutica

- 1. Tratamento da doenca de base:
- 2. Restrição dietética de sódio (2 g/dia):
- 3. Restrição hídrica se hiponatremia (< 120-125 mmol/L);
- 4. Iniciar diuréticos e comecar pela espironolactona 100-200 mg/dia (máximo 400-600 mg) se necessário associar furosemida 40-80 mg/dia (máximo 120-160 mg);

Se refratária à terapêutica diurética:

- 5. Paracentese evacuadora: se > 5 litros há necessidade de infusão de colóide (albumina 6-8 g por cada litro removido);
- 6. TIPS (sem melhoria da sobrevida).

Objetivo: perda ponderal de 1 kg na primeira semana e nas semanas seguintes 2 kg (máximo de 0,5 kg/dia se doente sem edema ou 1 kg/dia se presença de edema).

# Derrame pleural

Manifestações clínicas: dependente do volume - assintomático a dispneia com semanas a meses de evolução. Ao exame físico murmúrio vesicular diminuído, percussão macica, diminuição da expansão pulmonar, diminuição da transmissão das vibracões vocais.

# **Etiologia**

O tamanho, a localização e o índice cardiotorácico (ICT) na radiografia tórax podem sugerir a sua etiologia:

Localização	Etiologia
Unilateral até metade do hemitórax	Trauma, neoplasia, tuberculose, hidro- toráx hepático (ascite), quilotórax (ob- strução ou rutura do ducto torácico).
Bilateral e ICT < 50%	Neoplasia, doença do tecido conjunti- vo, infeção viral, insuficiência cardíaca descompensada (raramente), embolia pulmonar.
Bilateral e ICT > 50%	Insuficiência cardíaca descompensada (ICd).
Unilateral à direita	ICd, hidrotórax hepático, S. Meigs.
Unilateral à esquerda	Dissecção aórtica aneurismática, S. Boerhaave, pancreatite, rutura ou is- quemia do baço.

A embolia pulmonar pode apresentar-se com qualquer um dos padrões.

# Classificação

Transudato	Exsudato
Insuficiência cardíaca ventricular esquerda, cirrose, ascite, síndrome nefrótico, mixedema, diálise peritoneal, malnutrição, hipoalbuminemia.	Infeções bacterianas, virais, derrames parapneumónicos (abcessos, bronquiectasias), tuberculose, neoplasias, embolia pulmonar, asbestose, doenças do colagênio, S. Dressler, empiema, hemotórax, linfedema, rutura esofágica, uremia.

Critérios de Light - na presença de ≥ 1 critérios diagnostica exsudato:

- O rácio proteína pleural e sérica > 0,5;
- O rácio de LDH pleural e sérica > 0,6;
- LDH pleural > 3/3 do limite superior do LDH sérica.

#### Toracocentese - indicações e contraindicações

Indicações diagnósticas: apresentação atípica (bilaterais e assimétricos ou unilaterais esquerdos), febre, dor pleurítica, suspeita de neoplasia e refratários à terapêutica.

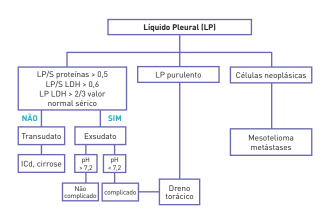
Contraindicações: anticoagulação ou diátese hemorrágica; infecão cutânea no local de punção.

#### Execução da Toracocentese:

- 1. Preparação do material e posicionamento do doente sentado e reclinado sobre uma mesa abracado a uma almofada;
- 2. Confirmar a localização do derrame via ecográfica ou exame físico (auscultação, percussão);
- 3. Palpação do bordo das costelas que formam o espaço intercostal imediatamente abaixo da área do derrame:
- 4. Realizar botão anestésico, numa seringa de 5 ml injetar 2-5 ml formando um botão em aspiração;
- 5. Adaptar a seringa de 20 ml à torneira e a torneira ao catéter 16G;
- 6. Inserir catéter acoplado à seringa perpendicularmente à pele, acima do bordo da costela que forma a margem inferior do espaco intercostal;
- 7. Especial atenção! Manter a torneira fechada para o exterior de cada vez que desadaptar e aspirar uma nova seringa de fluido, de modo a evitar a entrada de ar para o espaco pleural;
- 8. Se toracocentese evacuadora adaptar um prolongamento à torneira e preencher este sistema com fluido;
- 9. Contabilizar e parar a drenagem após retirar um volume de 1.5 L ou se surgirem intercorrências (tosse, reação vagal, lipotimia);
- 10. Retirar agulha e pressionar e colocar penso compressivo.

# Abordagem diagnóstica e avaliação do líquido pleural

Macroscopia	Seroso, serofibroso, sero-hemático, purulento, leitoso (quilotórax), com ou sem sedimento.			
Contagem diferencial de células	Neutrófilos: derrame parapneumónico, tromboembo- lismo pulmonar.  Linfócitos: neoplasia, tuberculose, artrite reumatóide, lúpus, sarcoidose.  Células mesoteliais: enfarte pulmonar.  Células carcinomatosas: neoplasia.			
Critérios de Light	Exsudato vs. transudato			
Glicose Diminuída: derrame paraneumónico complicado plasia, pleurisia tuberculosa, lúpica e reumatóide				
рН	< 7.2: derrame paraneumónico complicado, neoplasia, pleurisia tuberculosa, lúpica e reumatóide.			
Amilase	Elevada: pancreatite, carcinoma, pneumonia bacteriana, rutura esofágica.			



#### Abordagem terapêutica

Tratamento da causa; drenagem de líquido pleural se sintomas; pleurodese se derrames recorrentes (empiema, neoplasia); alteplase intra-pleural poderá ser útil no tratamento de empiemas; cirurgia se derrames pleurais e espessamento pleural.

# Derrame pericárdico

Etiologia: pericardite, rutura miocárdica, dissecção aórtica, tuberculose, neoplasia.

Manifestações clínicas: dependente do volume e da velocidade de instalação - desde assintomático a dispneia, toracalgia, ortopneia, atividade elétrica sem pulso, sintomas compressivos como tosse (compressão do nervo frénico) ou disfagia.

Exame físico: normal, impulso apical, hipofonese cardíaca, macicez à percussão da base do pulmão esquerdo.

Tamponamento cardíaco: tríade de Beck (hipotensão, hipofonese cardíaca e ingurgitamento jugular), taguipneia, taguicardia, pulso paradoxal (queda > 10 mmHg na pressão arterial sistólica durante a fase inspiratória da respiração).

Diagnóstico: clínico auxiliado por ECG (QRS alternans de baixa voltagem); radiografia tórax (silhueta cardíaca aumentada); ecocardiografia transtorácica (volume, compromisso diastólico das câmaras esquerdas), TC ou RM, pericardiocentese (causas infeciosas e neoplásicas).

Tratamento: dirigido à causa, sendo a pericardiocentese reservada ao tamponamento com instabilidade hemodinâmica pericardiocentese evacuadora ou cirúrgica no caso de derrame loculado, purulento ou efusões tuberculosas. Avaliar o líquido pericárdico com pH, contagem celular, glicose, proteínas, colesterol, triglicéridos e gram, cultura, citologia.

#### 9.8

# **Doenças Autoimunes**

# Lúpus Eritematoso Sistémico

O lúpus eritematoso sistémico (LES) é uma doença sistémica crónica com apresentação, curso e prognóstico variáveis. Afeta predominantemente mulheres em idade fértil e tem uma proporção de casos feminino: masculino de 9:1. Existe uma maior incidência na raça negra.

A etiologia é multifatorial, com influência de fatores genéticos, hormonais, imunológicos e ambientais.

Muitas das manifestações clínicas do LES são mediadas direta ou indiretamente pela formação de anticorpos e pela criação de imunocomplexos.

#### Clínica

As principais manifestações clínicas são:

Sintomas constitucionais (90-95%)	Fadiga; Febre; Perda ponderal.
Músculo- -esqueléticas (50-95%)	Poli-artralgias; Artrite migratória, simétrica, com rigidez matinal, não erosiva e raramente deformativa; Afetação predominantemente de joelhos, punhos e pequenas articulações da mão; Mialgias generalizadas e dor muscular comunas em períodos de exacerbação; Miosite inflamatória envolvendo os músculos proximais (10% dos doentes); Artropatia de Jaccoud caraterística do LES (flacidez ligamentar e subluxação articular). A dor e rigidez articular são geralmente desproporcionais ao grau de sinovite.

Mucocutâneas (80-90%)	Múltiplas apresentações: lúpus cutâneo agudo, lúpus cutâneo subagudo, lúpus cutâneo crónico, alopecia, fotossensibilidade e úceras orais. O lúpus cutâneo agudo apresenta-se habitualmente em "asa de borboleta", com eritema com distribuição malar e pirâmide nasal, poupando a aba nasal bilateralmente, surgindo geralmente, mas não exclusivamente, com a exposição solar. O lúpus cutâneo subagudo surge com lesões eritematosas, papulares e descamativas, que evoluem com padrão psoriasiforme (papulo-escamoso) ou anular. As áreas mais frequentemente afetadas são os ombros, antebraços, pescoço e a metade superior do tronco. O lúpus cutâneo crónico ou lúpus discoide cursa com lesões eritematosas em placas, descamativas, que se estendem ao folículo piloso, afetando predominantemente o couro cabeludo, face e pescoço, e evoluem com bordo inflamatório em halo e cicatriz central. Muitos pacientes desenvolvem úlceras na mucosa oral e nasal. Alopecia é comum, cicatricial ou não cicatricial.
Vasculíticas (10-35%)	Envolvimento inflamatório de qualquer vaso, apesar do envolvimento de pequenos vasos ser o mais comum, podendo manifestar-se como púrpura palpável, petéquias, lesões papulo-nodulares, livedo reticular, paniculite, hemorragia ungueal "farpas" e ulcerações superficiais.
Cardíacas ou Vasculares	Fenómeno de Raynaud (50%) - fenómeno vaso-espástico nas extremidades distais em resposta ao frio que é caracterizado por palidez, cianose e eritema, associado a dormência e/ou dor; Pericardite, com ou sem derrame (25%); Endocardite não-infeciosa (Libman-Sacks); Patologia aterosclerótica precoce; Doença arterial coronária. Eventos trombóticos podem manifestar-se como enfarte agudo do miocárdio ou acidente vascular cerebral em idades mais jovens.
Renais (40-75%)	Síndrome nefrítica ou nefrótica, compreendendo a diferentes glomerulonefrites.
Gastrointestinais (< 40%)	A maioria dos sintomas não são apresentações preferenciais da doença, e são secundários a vasculites, ou advêm de efeitos adversos relacionados com a terapêutica, sendo de salientar: esofagite, dispepsia, pseudo-oclusão intestinal, enteropatia com perda de proteínas, malabsorção, hepatite lúpica, pancreatite aguda, vasculite mesentérica, peritonite e colite.
Pulmonares	Pleurite; Derrame pleural (40% -60%), geralmente bilateral, exsudado com glucose elevada e baixos níveis de lactato desidrogenase; Pneumonia; Doença pulmonar intersticial; Embolia pulmonar; Hemorragia alveolar; Hipertensão pulmonar.
Hematológicos	Anemia (50%); Anemia hemolítica; Trombocitopenia; Leucopenia.
Oftálmicos	Querato-conjuntivite <i>sicca</i> (25%); Vasculite da retina; Episclerite; Conjuntivite; Neuropatia ótica; Uveíte anterior.

#### Abordagem ao doente com suspeita de lúpus

O diagnóstico é baseado na integração de manifestações clínicas e exames complementares de diagnóstico, na ausência de diagnóstico alternativo.

- Avaliação analítica geral: hemograma completo, função renal, velocidade de sedimentação, proteína C-reativa, provas de função hepática, eletroforese das proteínas, exame sumário de urina com sedimento urinário.
- Avaliação imunológica específica: ANA, anti-Ro, anti-La, anti--Sm, anti-RNP, anti-dsDNA, anti-P ribossómico, doseamento de frações do complemento (C3, C4, CH50), anticorpos anti-fosfolípidos (anticoagulante lúpico, anti-cardiolipina IgG e IgM, anti-beta2-glicoproteína).

De acordo com a clínica do doente, para estudo complementar e diagnóstico diferencial, podem ser requisitados outros exames: serologias virais (VIH; VHC; VHB), ECG, ecocardiografia, provas de função respiratória, ecografia renal, biópsia renal, radiografia torácica, TAC torácica de alta resolução, RMN encefálica, EEG, electromiografia, teste de Coombs. O fator reumatóide (FR) e do peptídeo citrulinado anticíclico (CCP) podem ajudar a excluir o diagnóstico de artrite reumatóide (AR) em pacientes com artralgias ou artrite predominantes.

#### Diagnóstico

#### Critérios de diagnóstico EULAR/ACR 2019

Estes critérios exigem pelo menos uma avaliação de ANA positiva obrigatória, para prosseguir com os restantes critérios de diagnóstico.

ANA com um título de ≥1: 80 em células HEp-2 ou um teste equivalente positivo.



Se ausente -> NÃO classifica como Lúpus Eritematoso Sistémico Se presente -> Aplicar critérios adicionais



Não contar um critério se houver uma explicação fisiopatológica mais provável do que LES.

Ocorrência de determinado critério em pelo menos uma ocasião é suficiente.

Definição de LES necessita de pelo menos um critério clínico e score > 10 pontos.

Os critérios não necessitam de estar presentes em simultâneo.

Dentro de cada domínio, apenas o critério com pontuação mais elevada é contado para a pontuação total.

Critérios Clínicos	Peso	Critérios Imunológicos	Peso
<b>Constitucional</b> Febre	2	Anticorpos anti-fosfolipídicos Anticorpo anti-cardiolipina ou Anticorpo anti-β2GP1 ou Anticoagulante lúpico	2
Hematológico Leucopenia Trombocitopenia Hemólise autoimune	3 4 4	Proteínas do complemento C3 baixo ou C4 baixo C3 baixo e C4 baixo	3 4
<b>Neuropsiquiátrico</b> <i>Delirium</i> Psicose Convulsão	2 3 5	Anticorpos específicos do LES Anticorpo anti-DNAds ou Anticorpo anti-Smith	6
Mucocutâneo Alopecia não-cicatricial Úlceras orais Lúpus discoide ou cutâneo subagudo Lúpus cutâneo agudo	2 2 4 6		

Critérios Clínicos	Peso	Critérios Imunológicos	Peso
Serosas Derrame pleural ou pericárdico Pericardite aguda	5 6		
Musculo-esquelético Envolvimento articular	6		
Renal Proteinúria >0,5 g/24 horas Biópsia renal com nefrite lúpica classe II ou V	4		
Biópsia renal com nefrite lúpica classe III <b>ou</b> IV	10		

Classifica-se como Lúpus Eritematoso Sistémico se pontuação ≥ 10 + Critério de entrada presente.

# Diagnóstico Diferencial

- Artrite reumatóide É difícil distinguir a artrite reumatóide (AR) precoce da artrite do LES, pois ambas causam dor e edema articular. Contudo, a afetação articular no lúpus não é destrutiva, e regride. Outras alterações semiológicas como serosite ou secura de mucosas podem surgir em ambas as patologias. Analiticamente o LES apresenta com baixa frequência o anti-péptido citrulinado cíclico (anti-C-CP) positivo, ao contrário da AR, e o fator reumatóide (FR) também é mais comum na AR.
- Esclerose sistémica: Dactilia, telangiectasias, calcinose e hipertensão maligna com insuficiência renal aguda são mais consistentes na esclerose sistémica, assim como positividade para anticorpos Scl-70 ou anticorpos para proteínas de centrómero.
- Síndrome Sjögren: sinais de queratoconjuntivite seca e xerostomia, e achados característicos na biópsia da glândula salivar não estão presentes no LES. Pacientes com síndro-

me de Sjögren geralmente expressam anticorpos para os antígenos Ro e La.

- Síndrome de Behcet: As aftas orais na síndrome de Behcet são tipicamente dolorosas e é uma patologia que afeta mais o sexo masculino. Imunologicamente salienta-se negatividade para ANA. Além disso, o envolvimento vascular de vasos de qualquer tamanho (pequeno, médio, grande) é mais comum na síndrome de Behçet do que o LES.
- Doença mista do tecido conjuntivo: Apresenta-se com muitas características sobrepostas ao LES, esclerose sistémica e polimiosite. Diferencia-se habitualmente pela presença de altos títulos de anticorpos U1RNP.
- Polimiosite e Dermatomiosite: Apesar de o LES poder manifestar-se com miosite de baixo grau, os pacientes com dermatomiosite e polimiosite geralmente apresentam fraqueza muscular proximal mais marcada. Laboratorialmente salienta-se a presença de um ANA positivo em quase todos os doentes com LES, enquanto nas miosites está presente em menos de um terco dos doentes. Para além disso, há achados característicos da miosite, incluindo pápulas de Gottron e eritema heliotrópio. A expressão de anticorpo anti-Jo-1 é específico.

#### Avaliação da Atividade de Doenca

Avaliação regular em consulta (3 em 3 meses, se estabilidade clínica) é recomendada, com avaliação laboratorial: hemograma, PCR, VS, função renal e hepática e exame sumário de urina com sedimento. O anticorpo anti-dsDNA e complementémia (C3 e C4), estão intimamente relacionados com a atividade da doenca. Não está recomendada a repetição de doseamentos de ANA, por não terem relação com atividade da doenca.

Existem escalas validadas para avaliar a atividade da doença, nomeadamente o SLEDAI (Systemic Lupus Erythematosus Disease Activity Index), que avalia 24 itens, variando a pontuação entre 0 e 105 pontos. A pontuação de cada item é atribuída caso esta esteja presente nos últimos 10 dias à altura da avaliação. Uma pontuação ≥ 6 sugere doença ativa, e uma variação do índice é clinicamente significativa se houver uma melhoria de 6 pontos ou um agravamento de 8 pontos.

Escala <i>SLEDAI</i>			
Manifestação	Pontuação	Manifestação	Pontuação
Convulsões		Eritema / Exantema	
Psicose		Alopecia	
Síndrome cerebral orgânica		Úlceras nas mucosas	
Distúrbios Visuais		Pleurite / pleurisia	+ 2
Distúrbios dos pares cranianos	+ 8	Pericardite	
Cerebrovascular		Consumo de complemento	
Cefaleia lúpica		Aumento da ligação do DNA	
Vasculite			
Artrite		Febre	
Miosite		Trombocitopenia	+ 1
Cilindros urinários	+ 4	Leucopenia	
Hematúria	+ 4		
Proteinúria			
Piúria			

#### Abordagem Terapêutica

- Terapêutica não farmacológica: Evicção da luz solar direta e sem proteção; Cessação tabágica; Hidratação; Alimentação diversificada e equilibrada.
- Terapêutica farmacológica: A terapêutica do LES deve ser instituída por um profissional experiente na área. De acordo com as orientações terapêuticas da EULAR recomenda-se: hidroxicloroquina, numa dose não superior a 5 mg/kg.

No tratamento de manutenção crónica, os glucocorticóides devem ser reduzidos ao máximo, para uma dose inferior a 7.5 mg/dia (em equivalente de prednisolona), e. guando possível, retirados. Dependendo da gravidade da doenca, podem ser utilizados em pulsos de dose elevada de metilprednisolona.

A utilização de agentes imuno-moduladores (metotrexato, azatioprina, micofenolato) pode acelerar a reducão/descontinuação de corticoterapia. O rituximab (RTX) pode ser considerado em doenças refratárias e com risco de órgão. São fármacos seguros na gravidez, pelo que não devem ser interrompidos: corticóides, ciclosporina, azatioprina. Contra-indicados na gravidez: metotrexato e micofenolato mofetil. Os principais efeitos adversos da terapêutica dirigida ao LES são mielotoxicidade, hepatotoxicidade ou intolerância gastrointestinal.

# Artrite Reumatóide

A artrite reumatóide (AR) é uma doença inflamatória sistémica, autoimune, crónica com manifestações articulares e extra-articulares.

Afeta predominantemente indivíduos do sexo feminino (femi-

nino:masculino numa proporção de 2:1), com idade superior a 60 anns

Os mecanismos etiológicos responsáveis pela AR não estão completamente esclarecidos, mas pensa-se que exista uma componente hormonal (com o estradiol a desempenhar um papel estimulador do processo inflamatório), genética, e fatores de risco modificáveis, como o tabagismo.

#### Clínica

A AR cursa com uma instalação clínica habitualmente insidiosa e, além dos sintomas articulares caraterísticos, pode apresentar-se ou acompanhar-se de sintomas inespecíficos, como mialgias, fadiga, febrícula, perda de peso e depressão.

As principais caraterísticas clínicas são:

- Envolvimento articular: envolvimento simétrico que afeta principalmente as articulações metacárpico-falângicas, inter-falângicas proximais, punhos, cotovelos, ombros, joelhos e metatársico-falângicas; poupa articulações inter-falângicas distais, e articulações axiais. Apresenta-se com rigidez articular matinal e após períodos longos de descanso, com uma duração superior a 30-45 minutos. Edema articular está também associado, com maior exuberância à medida que a doença progride. Atrofia muscular interóssea, dedos em botoeira ou em pescoço de cisne são achados tardios, e cada vez mais raros face às terapêuticas recentes. Outros achados menos expressivos são a síndrome do túnel cárpico, quistos de Baker e sinovite articular.
- Envolvimento extra-articular: Confere pior prognóstico. Pode cursar com nódulos subcutâneos, fibrose pulmonar, pericardite, amiloidose secundária, neuropatia, episclerite, esclerite, esplenomegalia, síndrome de Sjögren, vasculite, e também com anemia das doencas crónicas e trombocitose.

## Abordagem ao Doente com Suspeita de Artrite Reumatóide

No diagnóstico da artrite reumatóide há uma importante componente clínica, pelo que a história clínica e exame físico são cruciais no diagnóstico desta patologia.

- · Avaliação laboratorial geral: hemograma com plaquetas, reagentes de fase aguda (PCR e VS).
- Serologias: fator reumatóide (FR), que apresenta elevada especificidade, mas menor sensibilidade, e/ou anticorpo anti-péptido citrulinado cíclico (anti-CCP), que tem maior sensibilidade e igual especificidade ao FR. Estes auto-anticorpos não apresentam relação clara com a atividade da doenca, mas quando fortemente positivos indicam maior gravidade e pior prognóstico.
- Imagiologia: Na radiografia articular pode evidenciar-se a diminuição da interlinha articular, com imagens de adição óssea, sub-luxação articular, osteoporose justa-articular, erosões e geodos. A ecografia articular e a ressonância magnética apresentam-se como ferramentas fundamentais no controlo mais rigoroso da doenca.

Se houver incerteza diagnóstica, a aspiração de líquido sinovial ajuda a distinguir artrite séptica, gota e osteoartrite da artrite reumatóide. O líquido sinovial nas articulações afetadas geralmente revela derrame inflamatório, com uma contagem de leucócitos 1500 e 25.000/mm<sup>3</sup>, com predomínio de polimorfonucleares.

#### Diagnóstico

Critérios de diagnóstico ACR/EULAR 2010 - AR se > 6 pontos.

Critérios Clínicos e Laboratoriais	Pontos
Envolvimento articular Grande articulação única 2-10 grandes articulações	0 1
1-3 pequenas articulações (com ou sem envolvimento de grandes articulações 4-10 pequenas articulações (com ou sem envolvimento de	2
grandes articulações  > 10 articulações (pelo menos 1 pequena)	3 5
Serologias Fator reumatóide negativo e anti-CCP negativo Título baixo de fator reumatóide positivo e anti-CCP positivo Título elevado de fator reumatóide positivo e anti-CCP positivo	0 2 3
Reagentes de fase aguda PCR e VS normais Alteração da VS ou da PCR	0 1
Duração dos sintomas < 6 semanas > 6 semanas	0 1

#### Diagnóstico Diferencial

- Fibromialgia: acompanha-se de dor crónica generalizada, com pontos álgicos não-articulares. Não há evidências de sinovite.
- Artrite infeciosa: habitualmente é mono-articular, ao contrário da artrite reumatóide. Analiticamente cursa com desvio esquerdo do leucograma. O diagnóstico definitivo é obtido pela cultura do líquido sinovial.
- Outras patologias do foro autoimune (artrite do lúpus eritematoso sistémico, síndrome de Sjögren, dermatomiosite ou doença mista do tecido conjuntivo): na fase inicial da artrite reumatóide é difícil a distinção. Contudo, as patologias referidas apresentam posteriormente envolvimento sistémico mais comum que a AR. O dano articular erosivo e nó-

dulos reumáticos são mais específicos da AR, assim como o anti-CCP

- Poliartrite viral: habitualmente é auto-limitada no tempo, raramente com duração superior a 6 semanas e não apresenta recorrência. Analiticamente é possível investigar o agente etiológico pelas serologias virais. Estudo da auto-imunidade negativo.
- Artrite psoriática: pode ser difícil de distinguir da AR porque ambas se apresentam poliartrite simétrica. Geralmente, os doentes com artrite psoriática também têm psoríase ou história familiar, e são sero-negativos para FR e anti-CCP.

#### Avaliação da Atividade da Doença

A velocidade de sedimentação e a proteína C-reativa são de elevada importância na avaliação da atividade da doença. Existem escalas de avaliação de atividade da doença, sendo a mais frequentemente utilizada a Disease Activity Score-28 (DAS-28), que avalia o número articulações dolorosas, número de articulacões inflamadas e a velocidade de sedimentação (DAS-28-VS) ou a proteína C-reativa - (DAS-28-PCR). A Clinical Disease Activity Index (CDAI) e a Simplified Disease Activity Index (SDAI) também são utilizadas com frequência. De acordo com a pontuação obtida na escala a doenca pode ser classificada como estando em remissão, baixa atividade, moderada atividade ou elevada atividade

A maioria dos doentes apresenta flutuação da atividade da doenca, com períodos de exacerbação - flares, e outros de reducão da atividade. O conceito de atividade da doença é baseado na resposta inflamatória subjacente, e pode ser diferenciado de outras patologias pelo processo articular destrutivo, cumulativo e irreversível

#### Abordagem Terapêutica

A terapêutica da AR deve ser gerida por um médico com experiência na área.

O objetivo terapêutico é a remissão clínica da doença. Para tal, dispomos de vários fármacos modificadores da atividade da doenca (DMARDs), sendo o metotrexato o principal agente utilizado (iniciar com dose ≥ 10 mg por semana, aumentando até um máximo 25 mg/semana), mas estão também disponíveis a messalazina, sulfassalazina (iniciar com 1g/dia , e aumentar até um máximo de 3g/dia), hidroxicloroquina (200 - 400 mg/ dia) e os corticóides (prednisolona, de 5 mg até 30 mg/dia), que são utilizados para obter um controlo mais célere da doenca, mas com menor importância na terapêutica de manutenção. Podem ser usados combinados, embora isso seja evitado.

Quando os doentes entram em falência terapêutica com os fármacos atrás referidos, utilizam-se fármacos biológicos, como são exemplo os inibidores do TNF alfa: etanercept, adalimumab, golimumab, certolizumab pegol e infliximab; o rituximab (anti-CD20) e o tocilizumab (anti-recetor IL-6). Releva-se também a importância dos inibidores da janus cinase [JAK], como o tofacitinib e baricitinib.

Os anti-inflamatórios não esteróides são usados para efeito analgésico, mas sem propriedades modificadoras de doença.

Antes de iniciarem DMARDs, os doentes devem ser testados para os vírus da hepatite B e C; os pacientes que vão iniciar terapêutica com um agente biológico ou com tofacitinib devem ser rastreados para tuberculose; as imunizações de rotina com vacinas mortas ou inativadas são recomendadas para pacientes elegíveis.

Deve ser realizada avaliação laboratorial com regularidade pela toxicidade farmacológica, essencialmente do foro hematológico e hepático, assim como avaliação da pressão arterial e glicemia.

#### Síndrome de SJÖGREN

A síndrome de Sjögren (SSj) é uma patologia sistémica, do foro autoimune, que na Europa afeta 1-23 pessoas por 10000 habitantes, majoritariamente do sexo feminino, numa proporção de 9:1 em relação ao sexo masculino, de raca caucasiana, sendo a maioria dos diagnósticos realizados na 5ª e 6ª décadas de vida.

Esta patologia atinge predominantemente, mas não exclusivamente, as glândulas exócrinas - principalmente as glândulas salivares e lacrimais - através da infiltração linfocitária ou deposição de imunocomplexos, sendo a xerostomia e a xeroftalmia hallmarks da doença, sintomas a que se deve a designação de síndrome sicca.

Existem duas formas de SSj: a primária, que surge como entidade isolada, com critérios imunológicos e clínica específicos: e a secundária, associado a outras doenças autoimunes do tecido conjuntivo, ou secundária a infeção por vírus da hepatite C. VIH ou HTLV.

A etiologia da SSj não está totalmente esclarecida, mas pensa--se que fatores ambientais (vírus, stress, fatores hormonais) atuem como triggers em indivíduos geneticamente predispostos, conduzindo a uma resposta imunológica, inflamação crónica e destruição tecidular.

#### Clínica

As manifestações clínicas da SSj podem dividir-se em glandulares e extra-glandulares:

Manifestações glandulares:

• Oculares: xeroftalmia, sensação de corpo estranho, dor ocular, fotossensibilidade e redução da acuidade visual. A redução da hidratação ocular propicia o aparecimento de querato-conjuntivite sicca e maior suscetibilidade a infecões oculares e úlcera de córnea.

- Cavidade oral e glândulas salivares: xerostomia, dificuldade em deglutir, atrofia das papilas da língua, com aspeto vítreo em fases avançadas, alteração do paladar, major ocorrência de cáries dentárias e candidíase oral. O edema uni ou bilateral das glândulas salivares também pode ocorrer.
- Nasais: secura da mucosa nasal e hipósmia.
- Genitais: dispareunia.

#### Manifestações extra-glandulares:

- Gerais e inespecíficos: fadiga, alterações do sono e depressão.
- Músculo-esqueléticas: artralgias estão presentes em cerca de 50% dos doentes, com ou sem artrite. A artropatia é geralmente simétrica, intermitente, não erosiva e não deformativa. As mãos, punhos e joelhos são as articulações mais afetadas. A presenca de deformação articular remete-nos para a artrite reumatóide. Pode estar presente uma miosite subclínica.
- Cardíacas: pouco comuns, e quando ocorrem são pouco sintomáticas, sendo as alterações mais descritas a pericardite, derrame pericárdico e espessamento do ventrículo esauerdo.
- Vasculares: o fenómeno de Raynaud (30-50%) é habitualmente ligeiro, e pode preceder as manifestações de SSi. As complicações associadas a este fenómeno (úlcera digital ou gangrena) são raras. A vasculite cutânea ocorre numa minoria significativa de doentes, com manifestações típicas de vasculite de pequenos vasos. A púrpura palpável é o sinal mais comum (muito associada à presença de crioglobulinas), mas lesões urticariformes, máculas, pápulas e pequenas áreas ulceradas também podem estar presentes. Apesar de atingir particularmente vasos da pele, outros

órgãos podem ser afetados como nervos, músculos e rins. A vasculite é um fator de mau prognóstico, estando associada a um risco aumentado de linfoma, com subsequente aumento da mortalidade.

- Cutâneas: a xemose cutânea é muito comum. Outros sintomas que podem surgir, apesar de menos frequentes são o eritema anular (processo não vasculítico associado à presença de anticorpo anti-Ro/SSA, semelhante ao lúpus cutâneo subagudo), livedo reticular, vitiligo, alopecia, amiloidose cutânea, queilite angular e dermatite palpebral.
- Pulmonares: 10 a 20% dos pacientes com SSj apresentam doença pulmonar clinicamente significativa, apesar de imagiologicamente os doentes com alterações ser superior. Existem dois tipos de envolvimento pulmonar na SSi primária: a doença pulmonar com padrão obstrutivo por espessamento da parede; e doença intersticial com perfil restritivo. Surge, geralmente, no início da doença e associa-se ao anticorpo anti-Ro/SSA.
- Gastrointestinais: disfagia, náusea, dispepsia e epigastralgia são sintomas comuns. Pode cursar com refluxo gastroesofágico, gastrite crónica e, mais raramente, má absorção e doença celíaca. É comum surgirem alterações analíticas respeitantes à função hepática.
- Renais e vesicais: são pouco comuns, mas pode cursar com doença renal intersticial, e acidose tubular renal, levando a alterações hidroeletrolíticas e menor capacidade de concentracão da urina. A glomerulonefrite é mais rara, e está normalmente associada a vasculite sistémica, hipocomplementemia e crioglobulinemia. Sintomas de infeção do trato urinário, sem componente infecioso demonstrado são provavelmente secundários a cistite intersticial.
- Neurológicos: A neuropatia periférica afeta aproximadamente 10% dos pacientes. O envolvimento do sistema nervoso central é raro.

- Endócrinas: a glândula tiroideia pode apresentar alterações estruturais ou hormonais, sendo a tiroidite autoimune a forma mais comum. O hipotiroidismo subclínico e a insuficiência adrenal também são reportados.
- Hematológicos: citopenias, especialmente anemia normocítica e normocrómica ou hemolítica (rara), leucopenia e trombocitopenia ligeiras; hipergamaglobulinemia, gamopatias monoclonais, crioglobulinemia e linfoma. Estas alterações são observadas principalmente em pacientes com auto-anticorpos (particularmente anticorpos anti-SSA ou anti-SSB).

#### Abordagem ao Doente com Suspeita de Síndrome Sjögren

A apresentação clínica heterogénea e a baixa valorização dos sintomas sicca pelo doente e pelo médico podem atrasar o diagnóstico, que é importante quer para o tratamento adequado, quer para prevenção de complicações e melhoria da qualidade de vida.

- Avaliação laboratorial geral: hemograma completo, velocidade de sedimentação, proteína C reativa; avaliação da função hepática, serologias virais, urina II, proteinograma.
- Avaliação imunológica específica: ANA, fração do complemento (C3, C4, CH50), anticorpo anti-Ro/SSA, anti-La/SSB e crioglobulinas. De acordo com a clínica do doente, e para diagnóstico diferencial pode avaliar-se: anticorpos anti-mitocondriais, anti-tiroideus, anti-dsDNA e anti-centrómero.
- Biópsia de glândula salivar; medição do fluxo salivar por sialografia e cintigrafia parotídea.
- Teste ocular de Schirmer; Coloração Rosa de Bengala.

• Se queixas do foro respiratório: provas de função respiratória, para avaliação de alterações do padrão ventilatório; Tomografia computorizada pulmonar se suspeita de doenca intersticial.

Outros meios complementares de diagnóstico devem ser solicitados dirigidos à clínica do doente.

## Diagnóstico

Apesar de esta patologia cursar com alterações que também acometem outras doencas, há algumas alterações analíticas e imagiológicas que nos remetem para o seu diagnóstico:

- Analiticamente: ANA positivos (>80%), anticorpo anti-Ro SSA (até 60%) e anti-La/SSB (até 40%) positivos. O FR pode ser positivo em cerca de metade dos doentes. Elevação da velocidade de sedimentação com proteína C reativa normal. Hipocomplementemia e crioglobulinemia estão presentes em formas mais graves da doença;
- Biópsia da glândula salivar: sialoadenite linfocítica focal:
- Teste de Schirmer: após 5 minutos a lágrima percorreu menos de 5 mm da tira de papel;
- Sialografia e Cintigrafia parotídea: hipofunção das glândulas salivares.
- Coloração Rosa de Bengala marca o epitélio desvitalizado na córnea e na conjuntiva, quando observado na lâmpada de fenda

# Critérios de classificação ACR/EULAR para síndrome de Sjögren primária (2016)

Esta classificação aplica-se a qualquer indivíduo que satisfaça

os critérios de inclusão<sup>1</sup>, não preencha critérios de exclusão<sup>2</sup>, e que tenha uma pontuação ≥ 4 nos seguintes itens:

Critérios	Pontuação
Glândula salivar labial com sialadenite linfocítica focal e $score$ de foco $\geqslant 1$	3
Anti-SSA (Ro) +	3
Score de coloração ocular ≥ 5 (ou score van Bijsterfeld ≥ 4) em pelo menos um olho	1
Teste <i>Schirmer</i> ≤ 5 mm / 5 min em pelo menos um olho	1
Fluxo de saliva não estimulado ≤ 0,1 ml / min	1

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Pelo menos um sintoma de secura ocular ou oral (definido como uma resposta positiva a pelo menos uma das seguintes guestões:

- Teve olho seco problemático e persistente, diariamente, durante mais de 3 meses?
- 2. Tem uma sensação recorrente de areia ou corpo estranho nos olhos?
- 3. Usa lágrimas artificiais mais de 3 vezes ao dia?
- 4. Teve sensação diária de boca seca durante mais de 3 meses?
- 5. Costuma beber líquidos para ajudar a engolir alimentos secos?
- 20 diagnóstico de gualguer uma destas condições clínicas exclui o diagnóstico de SS: História irradiação da cabeça e pescoço; infeção ativa pela hepatite C; SIDA; Sarcoidose; Amiloidose; Doença enxerto vs. hospedeiro; Doença relacionada com IgG4.

#### Diagnóstico Diferencial

- Síndrome sicca relacionada com a idade: a secura ocular e oral relacionadas com a idade devem-se alterações degenerativas das glândulas. O estudo da auto-imunidade específica nestes doentes é negativo (anti-Ro/SSA e anti-La/SSB), e o padrão de sialadenite linfocítica está ausente.
- Doenca associada a IgG4: a infiltração plasmocítica de IgG4 está subjacente a várias doenças das glândulas lacrimais e salivares, causando a sua hipertrofia e hipofunção. Contudo, nas doencas associadas a IgG4 os níveis séricos elevados de IgG4 e eosinofilia estão frequentemente presentes.

- Linfoma e outras patologias hematológicas: Algumas patologias afetam estas glândulas exócrinas de forma unilateral, outras de forma bilateral, portanto é importante o diagnóstico histológico para diagnóstico diferencial.
- Sarcoidose: Há características comuns, como aumento da glândula parótida e/ou lacrimal, mas também manifestações extra-glandulares. Podem ser distinguidas na biópsia se a distinção não puder ser feita facilmente com base nos achados clínicos.
- Hepatite C: SSi pode surgir no contexto da infecão crónica pelo vírus da hepatite C (HCV), e difere do SSi primário pelo diagnóstico em doentes com idade mais avançada, com maior prevalência no sexo masculino, envolvimento hepático, crioglobulinemia, vasculite cutânea, neuropatia periférica, fator reumatóide e hipocomplementemia; mas uma menor prevalência de anticorpos anti-Ro/SSA e anti-La / SSB. O diagnóstico desta infecão é importante sobretudo para a abordagem terapêutica.
- HIV: Os pacientes seropositivos para VIH podem desenvolver aumento da glândula parótida, sintomas sicca e pneumonite intersticial linfocítica. As biópsias das glândulas salivares mostram um infiltrado linfocítico predominante em CD8, que auxilia o diagnóstico diferencial.

## Abordagem Terapêutica

Atualmente não existe tratamento curativo para a SSi. O tratamento é dirigido aos sintomas e tratamento de órgão-alvo ou doenca sistémica.

• Terapêutica sintomática: ingerir líquidos, evitar fármacos anti-colinérgicos, álcool e tabaco; lágrimas artificiais tópicas oculares lubrificantes são úteis para conforto e proteção

ocular (evitar soluções oftálmicas contendo corticóides); agonistas muscarínicos estimulam a secreção salivar.

- Tratamento dirigido a órgão-alvo ou doenca sistémica, destinado a sintomas extra-glandulares: os anti-inflamatórios não esteróides (nunca por um período superior a 10 dias) promovem o alívio dos sintomas musculo-esqueléticos minor, e o edema doloroso da parótida; a hidroxicloroguina (200-400 mg/dia) melhora a astenia, artralgias e mialgias; para o atingimento extra-glandular moderado, nomeadamente, artrite, púrpura cutânea extensa e neuropatia periférica, recomenda-se o uso de prednisolona (0,5 mg/kg/dia) ou metotrexato.
- Na presença de alveolite pulmonar, nefrite, lesão neurológica grave e vasculite sistémica está recomendada a associação de prednisolona a imunossupressores (ciclofosfamida, azatioprina, metotrexato, leflunomida, micofenolato de mofetil). Os inibidores do TNF-alfa não têm eficácia comprovada na SSi primária.

#### **Espondilartropatias**

O termo espondilatropatias é usado para uma família de artropatias inflamatórias crónicas, incluindo a espondilite anguilosante (EA), que é a mais prevalente, a artrite psoriática (PsA), a artrite enteropática (EnA) e a artrite reativa (ReA). As diferentes formas de espondilatropatias partilham características clínicas e analíticas.

A etiologia não está bem definida, mas à semelhanca de outras patologias crê-se que se deva a uma interferência entre fatores ambientais e genéticos (portadores de HLA-B27).

#### Clínica

#### Manifestações articulares:

- Lombalgia: início insidioso em idade jovem, com duração superior a 3 meses, ritmo inflamatório, rigidez matinal, que melhora com anti-inflamatórios não esteróides. Se houver progressão da doença com anquilose, a dor inflamatória geralmente diminui, mas é substituída por limitação funcional
- Artrite periférica: assimétrica, oligoarticular (habitualmente uma a três articulações) e envolve os membros inferiores. O envolvimento dos membros superiores é menos comum na artrite psoriática.
- Entesite: inflamação da entese, que é o local de inserção de ligamentos, tendões, cápsula articular ou fáscia e é relativamente específica desta patologia. A entesite mais frequente está relacionada com a inflamação do tendão de Aguiles ou da inserção da fáscia plantar, e manifesta-se por dor no calcanhar matinal, assim que o doente coloca o pé no chão. e melhora com a deambulação. Esta entesite não é dolorosa durante o sono.
- Dactilite: edema generalizado do dedo, ao contrário da sinovite, na qual o edema é limitado às articulações. Não é específica para espondilartropatia, mas ocorre predominantemente na artrite psoriática, podendo também ser observada na sífilis, sarcoidose, doenca das células falciformes e gota.
- Anquilose: ossificação dos ligamentos e das articulações costovertebrais e esterno-condrais, com perda da lordose lombar, seguida de uma cifose torácica.
- Fratura: a osteoporose da coluna é frequentemente observada nas doenças de longa evolução, predispondo a fraturas

#### Manifestações extra-articulares:

- Doença inflamatória ocular: a uveíte anterior aguda é a manifestação extra-articular mais comum, mais associada à Espondilite Anquilosante, e apresenta-se com dor ocular, rubor, coriza e fotofobia unilateral. O tratamento é imperativo, pelo risco de perda da acuidade visual. Uma uveíte bilateral está interligada com a Artrite Psoriática ou Artrite Enteropática. A conjuntivite é tipicamente não purulenta e transitória, com sintomas desaparecendo em poucas semanas;
- Envolvimento gastrointestinal: doença inflamatória intestinal está muito associada a este tipo de patologias, com diarreia acompanhada por sangue e muco. Perda ponderal é frequente:
- Alterações cutâneas: lesões psoriáticas são as alterações mais relatadas:
- Envolvimento Pulmonar: pode ocorrer doença pulmonar restritiva em fases avancadas da doenca por expansão torácica limitada em contexto de fusão costovertebral e costoesternal.

#### Abordagem ao Doente com Espondilartropatia

Não existem testes laboratoriais específicos para espondilartropatia.

- · Avaliação laboratorial geral: hemograma completo, velocidade de sedimentação, proteína C reativa.
- Avaliação laboratorial específica: HLA-B27.
- Avaliação imagiológica: a radiografia simples da coluna, articulações sacroilíacas e articulações periféricas podem revelar várias alterações estruturais. A tomografia computorizada é limitada na avaliação de alterações estruturais; por seu lado, a ressonância magnética pode detetar precocemente alterações não visualizadas na radiografia.

# Diagnóstico

- Analiticamente: presença de anemia normocítica e normocrómica, elevação da velocidade de sedimentação e proteína C reativa. O HLA-B27 está presente em 90% dos doentes com Espondilite Anguilosante, e até 70% de doentes com outras espondilartropatias.
- Imagiologicamente: a sacroileíte radiográfica é hallmark da Espondilite Anguilosante, mas demora vários anos até que seja visível na radiografia simples. As alterações mais precoces incluem a perda de definição das margens corticais do osso sub-condral, erosões e esclerose. À medida que a erosão progride, o espaco articular aumenta, fibrose e por fim há anquilose óssea com obliteração articular. Com a progressão da doença as alterações articulares tornam-se simétricas.

#### Critérios de Classificação ASAS (Assessment of Spondylo-Arthritis international Society) para Espondilartrite axial

Estes critérios permitem o diagnóstico precoce e pré-radiográfico de espondilite axial, bem com da espondilite estabelecida. A sacroileíte pré-radiográfica implica a não presenca de alterações radiográficas no momento, mas que se poderão vir a desenvolver ao longo do tempo.

>1 manifestações de Espondilartropatia + Sacroileíte3 ou HLA-B27 positivo + ≥2 outras manifestações de Espondilartropatia

#### Manifestações de Espondilartropatia

Dor lombar inflamatória

Artrite

Entesite (calcanhar)

Uveíte

Dactilite

Psoríase

Colite / Doenca de Crohn

Boa resposta a Anti-inflamatórios não esteróides

História familiar de Espondilartropatia

HLA-B27 positivo

Proteína C reativa elevada

#### Considerações sobre Espondilartropatias Específicas

#### Diagnóstico de Espondilite Anguilosante (EA)

- Espondilite Anquilosante definitiva: presença de critério radiológico + ≥ 1 critério clínico
- Espondilite Anguilosante provável: pelo menos 3 critérios clínicos ou critério radiológico presente sem sinais ou sintomas que correspondam aos critérios clínicos

Critérios Clínicos	Dor lombar e rigidez durante mais de 3 meses, que melhora com o exercício, mas não alivia com o repouso; Limitação da mobilidade da coluna lombar em ambos os planos sagital e frontal; Limitação da expansão torácica relativamente ao valor normal, corrigido para idade e sexo.
Critérios Radiológicos	Sacroileíte grau ≥ 2 bilateralmente ou grau 3-4 unilateral

<sup>3 \*</sup> Inflamação compatível com sacroileíte na RMN ou sacroileíte radiográfica de acordo com os critérios modificados de Nova lorque: grau I - suspeita; grau II - evidência de erosão e esclerose; grau III - erosões, esclerose e anguilose precoce; grau IV - anguilose total.

## Critérios CASPER (Classification Criteria for Psoriatic Arthritis) para diagnóstico de Artrite Psoriática

O doente tem Artrite Psoriática se pontuação ≥ 3.

Critérios	Score					
Psoríase atual	2					
História pessoal de psoríase (na ausência de psoríase atual)	1					
História familiar de psoríase em familiares de 1º ou 2º grau (na ausência de psoríase atual ou história pessoal de psoríase)						
Dactilite	1					
Neoformação óssea justa-articular	1					
Negatividade para fator reumatóide						
Distrofia ungueal						

O padrão típico de doença articular psoriática tem uma distribuição assimétrica, com envolvimento das articulações interfalângicas distais (artrite mutilante) e dactilite. Cerca de 5% tem predominantemente espondilite.

## Avaliação da Atividade da Doença

- Artrite periférica: número de articulações dolorosas, tumefactas, proteína C reativa (semelhante à realizada na artrite reumatóidel.
- Espondilite Anguilosante: o índice Ankylosing Spondylitis Disease Activity Score (ASDAS), inclui uma avaliação do estado geral do doente subjetiva, conjugado com parâmetros de fase aguda e avaliação imagiológica:

Domínio	Instrumento					
Função Física	BASFI (Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index) <sup>4</sup> .					
Dor	Escala Visual Analógica (EVA).					
Mobilidade da coluna	Expansão torácica, Teste <i>Schober</i> modificado <sup>5</sup> , distância tragus-parede e flexão lateral da coluna.					
Avaliação Global do doente	Escala Visual Analógica (EVA).					
Rigidez Matinal	Duração da rigidez matinal da coluna na semana prévia.					
Fadiga	EVA na semana prévia.					
Articulações periféricas e enteses	Nº de articulações tumefactas; índices validados de enteses.					
Reagentes de fase aguda	Velocidade de sedimentação.					
Radiografias da coluna e da Bacia	Coluna lombar ântero-posterior e lateral; coluna cervical lateral e sacroilíacas e ancas.					

Conjunto de 10 questões que auto-avalja a capacidade de o doente desenvolver atividades do auotidiano.

## Abordagem Terapêutica

- Terapêutica não-farmacológica: Cessação tabágica; exercício físico adequado, nomeadamente hidroginástica.
- Terapêutica farmacológica: Na maioria dos pacientes espondilartropatia axial sintomática, é recomendado um anti-inflamatório não esteróide (AINE) como terapia inicial (naproxeno 500 mg/bid, celecoxib 200 mg, até bid, ibuprofeno 800 mg/tid), durante duas a quatro semanas. Independentemente do AINE utilizado, a dose máxima é frequentemente necessária, e há muitos doentes com sintomatologia controlada com esta clas-

Ña posição ortostática é delimitado um espaco de 15 cm (10 cm acima e 5 cm abaixo do processo espinhoso de L5). Teste considerado positivo, se não ocorrer aumento de pelo menos 5 cm na flexão máxima.

se de fármacos. Caso um fármaco não seja suficiente, recomenda-se terapêutica dupla.

Em caso de falência terapêutica é recomendado o início de anti--TNF associado com AINE.

Quando existem manifestações periféricas, fármacos como o metotrexato e a sulfassalazina podem ter resultado. Os corticóides não têm nenhum papel neste grupo de patologias.

99

## Emergências Oncológicas

## Neutropenia Febril

## Definicão

A neutropenia é definida por número de neutrófilos < 1500/µL mas, na síndrome de neutropenia febril, apenas se inclui a neutropenia severa (< 500 neutrófilos/µL). Logo: Febre + Contagem absoluta de neutrófilos < 500 células/µL ou previsão de nadir < 500 células/uL em 48h.

## Etiologia

O nadir de neutrófilos ocorre geralmente 7-10 dias após a quimioterapia.

Quando a etiologia é bacteriana os agentes mais prováveis são colonizadores endógenos (intestino [p.e. Escherichia coli, Enterobacter spp.], pele [p.e. Staphylococcus spp., Streptococcus spp.], ou trato respiratório [p.e. Streptococcus spp.]). A etiologia fúngica é rara num episódio inaugural mas o risco aumenta se antibioterapia empírica em curso, nutrição parentérica total ou mucosite.

#### Estudo

- · Hemograma completo, PCR, ureia, creatinina, glicose e ionograma;
- 2 sets de hemoculturas (1 do CVC, se presente);
- Exame sumário de urina + urocultura:
- Radiografia de tórax (2 incidências);
- Se diarreia: coprocultura e pesquisa de toxina de Clostridium difficile:
- Se em período pandémico: zaragatoa de pesquisa de Influenzae (A e B)/VSR/SARS-COV<sub>a</sub>.

## **Antibioterapia**

Ajustar ao antibiograma da instituição. Podem ser alternativas (não esquecendo os respetivos ajustes às disfunções de órgão):

Piperacilina / Tazobactam	4.5 g 6/6h
Meropenem	1 g 8/8h
Cefepima	2 g 8/8h
Ceftazidima	2 g 8/8h

NOTA: Ponderar Vancomicina em doentes: hipotensos, foco na pele ou tecidos moles, com CVC ou previamente sob Quinolonas ou Cotrimoxazol.

### Orientação

Nem todos os doentes têm critérios ou motivos para internamento. Se possível avaliar situação junto do oncologista assistente. MASCC e CISNE são scores de risco para ajudar a decidir possibilidade de tratamento em ambulatório versus internamento, MASCC ≥ 21 indica baixo risco.

	Pontuação
Intensidade dos sintomas (ausência ou ligeiros)	5
Ausência de hipotensão (TAS > 90 mmHg)	5
Ausência de doença pulmonar obstrutiva crónica	4
Tumor sólido ou neoplasia hematológica sem evidência de infeção fúngica prévia	4
Ausência de desidratação com necessidade de hidratação endovenosa	3
Intensidade dos sintomas (moderados)	3
Doente em ambulatório (aquando do início da síndrome febril)	3
Idade < 60 anos	2

MASCC (Multinational Association for Supportive Care in Cancer) score

## Síndrome de Lise Tumoral (SLT)

## Etiologia

A SLT é mais comum em tumores hematológicos agressivos (leucemias agudas e linfomas de alto grau), sendo rara em tumores sólidos (p.e. carcinoma pulmonar de pequenas células). É uma crise metabólica que resulta da destruição celular massiva, espontânea ou após início de tratamento. A hipercaliemia pode surgir em poucas horas e é a ameaça mais imediata.

A lesão renal, frequentemente oligúrica, decorre da precipitacão nos túbulos renais de ácido úrico, cálcio, fosfato e hipoxantinas.

#### Estudo

- Hemograma completo, PCR, ureia, creatinina, glicose, LDH, ácido úrico, potássio, sódio, cloro, fósforo, cálcio total e ionizado:
- Exame sumário de urina:
- FCG

## Diagnóstico

Pelos critérios de Cairo-Bishop considera-se SLT laboratorial quando tem > 2 critérios laboratoriais; SLT clínico quando apresenta SLT laboratorial + ≥1 critérios clínicos

#### SLT laboratorial

- Ácido úrico ≥ 8 mg/dL (≥476 µmol/L) ou > 25% do valor basal
- Potássio ≥ 6.0 mEg/L (≥6.0 mmol/L) ou > 25% do valor basal
- Fósforo ≥ 4.5 mg/dL (≥1.45 mmol/L) ou > 25% do valor basal
- Cálcio ≤ 7 mg/dL (≤1.75 mmol/L) ou < 25% do valor basal</li>

#### SLT clínico

- · Creatinina > 1.5x valor superior do normal
- Arritmia / Morte súbita
- Convulsões

#### Tratamento

- Fluidoterapia com soro isotónico 2-3 L/m²/24h (200 ml/kg/dia)
- Correção iónica
  - Hipercaliemia ver capítulo dedicado à abordagem deste distúrbio hidroelectrolítico:
  - Hiperfosfatemia limitar ingestão; Hidróxido de Alumínio - P0 50-150 mg/kg/dia;
  - Hipocalcemia Tratar apenas se sintomática! Gluconato de cálcio 10% - IV 10 ml (1g) em 10-20 minutos. Objetivo: tratar sintomas, não normalizar níveis.
- Hiperuricemia Rasburicase IV 0.2 mg/kg/dia (contraindicada em doentes com défice G6PD). O alopurinol é eficaz na prevenção, mas não degrada o ácido úrico formado, não tendo vantagem no tratamento agudo. Se for única opção: PO 600 mg no 1º dia e depois 300 mg/dia.

Terapêutica de substituição renal pode ser necessária. A alcalinização da urina não é recomendada. Uso de diuréticos apenas se estado hipervolémico.

## Hipercalcemia maligna

## Etiologia

Em 80% dos casos associada a atividade da proteína relacionada com a hormona paratiróide (PTHrP). Mais comum no cancro da mama, pulmão, linfoma não-Hodgkin e mieloma múltiplo.

Sintomas inespecíficos, muitas vezes associados a hipovolemia por diurese osmótica. Podem incluir náuseas, anorexia, vómitos, obstipação, poliúria, polidipsia, letargia, confusão ou coma.

#### Estudo

- Cálcio total + cálcio ionizado (se não disponível pode ser calculado: cálcio total +  $0.8 \times [4.0 - albumina (g/dL)]);$
- Fosfato, magnésio, potássio, sódio e cloro;
- Hemograma completo, ureia, creatinina, glicose;
- ECG (bradicardia, encurtamento QT, prolongamento PR, alargamento QRS);
- PTH e PTHrP (não disponíveis em contexto de urgência, ajudam a definir etiologia).

#### Tratamento

Níveis de cálcio	
< 12 mg/dL	Tratar de modo não emergente
12-14 mg/dL	Tratar com base nos sintomas e restante avaliação clínica
> 14mg/dL	Geralmente sintomáticos, para tratamento imediato
> 15 mg/dL	Risco de paragem cardíaca

- Cloreto de sódio 0.9% 1-2 L bólus, depois 200-300 ml/h até débito urinário 100-150 ml/h.
- Calcitonina 4-8 UI/kg SC ou IV a cada 12h (rápido início de ação, curta semivida);
- Bifosfonatos mais eficazes que calcitonina, mas ação lenta, 2-3 dias para efeito máximo. Ajustar à função renal:
  - Pamidronato 60-90 mg IV em 2-4h;

ou

- Ácido Zoledrónico 4 mg IV em 15 min.
- Corticóides úteis quando há sobreprodução de calcitriol Hidrocortisona 100 mg IV 6/6h.

• Diuréticos de ansa – usar apenas se hipervolémico ou quando já euvolémico pois necessita de altas doses para ser eficaz.

Terapêutica de substituição renal pode ser necessária como último recurso.

## Síndrome de Hiperviscosidade

### Etiologia

Consequência de excesso de proteínas plasmáticas (p.e. macroglobulinemia de Waldenström (MW) ou mieloma múltiplo) ou componentes sanguíneos (p.e. leucócitos nas leucemias aqudas). MW é responsável por 60-90% dos casos. Traduz-se em sintomas de hipoperfusão de órgão, sendo os oftalmológicos e do sistema nervoso central os mais comuns.

#### **Estudo**

#### Sintomas

## Sistema Nervoso Central:

Cefaleias:

Tonturas e vertigem;

Crises convulsivas:

Dificuldade de concentração;

Alteração do estado de consciência.

Acufenos e hipoacúsia;

### Oftalmológicos:

Visão turva ou perda de visão:

Diplopia;

Oclusão de veia retiniana:

Papiledema;

Hemorragia retiniana;

Mucocutâneo:

Epistáxis;

Hemorragia gengival;

Hemorragia cutânea;

Hemorragia

gastrointestinal;

- Dispneia;
- Insuficiência cardíaca congestiva:
- · Priapismo.

#### Estudo:

- · Hemograma completo com esfregaço;
- Proteínas totais, albumina, ureia, creatinina, glicose, ionograma;
- Estudo da coagulação.

Requer alto nível de suspeição. Considerar possível diagnóstico guando apresenta sinais de hipoperfusão e leucócitos >100 x 103/µL ou hemoglobina ~20 g/dL.

#### Tratamento

Todos os doentes requerem internamento hospitalar. São opcões:

- Fluidoterapia;
- Plasmaferese:
- · Leucoferese :
- Flebotomia (p.e. na policitemia);
- Quimioterapia urgente (p.e. na leucemia aguda).

Tratamentos aliviam sintomas, mas não alteram curso da doença. Transfusões devem ser evitadas pois podem agravar quadro.

## Compressão Medular Maligna

### Etiologia

Pode ocorrer em qualquer cancro (incidência de 6%) mas 2/3 dos casos associados a neoplasias da mama, pulmão ou próstata. Geralmente por metástases na coluna torácica > lombar > cervical. Em 20% dos casos a neoplasia não era previamente conhecida

#### **Estudo**

#### Sintomas mais comuns:

- Dor na coluna (85-95%). Geralmente:
  - Início recente e progressiva;
  - Noturna:
  - Agravada pelo ↑ pressão intra-abdominal.
- Fragueza (segundo mais comum):
  - Secundária a défice motor:
  - Em 70% sem capacidade de deambulação aguando da apresentação dos sintomas.
- Défice sensitivo (70%).
  - Geralmente posterior aos défices motores.

Sintomas autonómicos são menos comuns e geralmente posteriores. Outros sintomas incluem dor radicular e alteração da marcha

#### Imagiologia:

- Ressonância magnética de toda a coluna
  - Primeira linha:
  - Em 40% tem mais que 1 estenose.
- Tomografia computorizada (com ou sem mielografia)
  - Se RM não disponível ou contraindicada.

#### Tratamento

Iniciado o mais precocemente possível! Na impossibilidade de acesso ou realização de estudo de imagem em tempo útil e elevada suspeição clínica, pode iniciar corticóide sem confirmação de diagnóstico.

- Dexametasona: bólus 10-16 mg IV, depois 4 mg a cada 4-6 horas
  - Doses mais elevadas (até 100 mg) têm altos riscos para aumento marginal de benefício. Podem ser consideradas em doentes graves e com défices progressivos;
- Radioterapia (mantém-se como tratamento principal);
- Descompressão cirúrgica?
  - Pode ter benefício, não há consenso. Avaliar caso a caso. Maior benefício em doentes jovens, com melhor reserva funcional, com instabilidade vertebral ou sintomas rapidamente progressivos.

## Obstrução da Via Aérea

## Etiologia

Tumores torácicos ou mediastínicos, por erosão ou compressão extrínseca nas vias aéreas. Presente em até 1/3 dos doentes com carcinoma pulmonar.

#### **Estudo**

Sintomas podem ser semelhantes a aqudização de DPOC. Dependem da localização e gravidade:

- Dispneia:
- Tosse:
- Pieira:
- Hemoptises:
- Estridor.

Auscultação pulmonar: sibilância focal e estridor inspiratório;

Tomografia computorizada: exame preferencial.

#### **Tratamento**

- Broncoscopia rígida permite boa visualização para tratamento local.
- · Oxigenoterapia enquanto aguardam tratamento;
- · Broncodilatadores em doentes com doenca obstrutiva das vias aéreas inferiores

## **Hemoptises**

## Etiologia

Hemoptises por erosão tumoral geralmente não implicam tratamento emergente. Contudo, quando maciças, podem ser fatais e são muitas vezes evento terminal. Definição não consensual, varia 100-600 ml de sangue expetorado em 24h. A neoplasia do pulmão é a causa mais frequente de hemoptises maciças.

#### **Estudo**

Localização distal ou proximal é importante na decisão da abordagem terapêutica.

- Hemograma completo:
- Estudo da coagulação;
- Tomografia Computorizada (se possível com angiografia);
- Angiografia brônguica;
  - Permite diagnóstico e tratamento simultâneo com embolização.

### Tratamento

### Preservar patência da via aérea!

- Posição lateral de segurança com o lado afetado (quando conhecido) para baixo:
- Estabilização com fluidoterapia IV e componentes sanguíneos:

- Correção de distúrbios da coaqulação (incluindo reversão de hipocoagulação):
- Fator VII recombinante pode ser considerado guando outras medidas falham ou ácido aminocapróico (dose inicial: 5 g EV em bólus seguidos de 1 a 1,25 g/hora. Passadas 8 a 12 horas administrada por via oral - 3 g até de 8 em 8 horas. O tratamento de manutenção é de 6 a 9g/dia);
- Broncoscopia rígida método preferido;
- Angiografia brônquica pode fazer diagnóstico e tratamento.

## Síndrome da Veia Cava Superior

## Etiologia

Resulta da obstrucão extrínseca (± trombose) da veia cava superior secundária a neoplasias intratorácicas (ex: neoplasias do pulmão, linfomas ou metástases mediastínicas). Surge habitualmente de forma insidiosa, porém gradual.

### Sintomas

Surge dispneia, edema da face / pescoço / membros superiores com presença de circulação colateral torácica.

Outros sintomas: tosse, rouquidão, estridor, cefaleias, alteracões visuais, síncope ou convulsões, disfagia.

## Diagnóstico

É imagiológico (Rx, ecografia com doppler, venoTC).

#### Tratamento

Emergente pelo risco elevado de falência respiratória.

A abordagem em termos de tratamento passa por medidas farmacológicas e não farmacológicas:

- Não farmacológico Repouso e elevação da cabeceira;
- Farmacológico dexametasona em altas doses (8 mg IV ou SC [8-8h ou de 12-12 h]) ou prednisolona em doses equivalentes. Considerar recurso a diurético e hipocoagulação (se existência de trombosel:
- Radioterapia geralmente unidose, com boa resposta independentemente da neoplasia de base;
- Quimioterapia dirigida à doença oncológica de base;
- Radiologia de intervenção colocação de stent em alguns casos.



## Perfusão de Fármacos

	AMINOFILINA											
D. Man: 0	-6 mg / kg 1,2 - 0,9 mg ng / 50 ml (	/ kg / h										
ml/H		mg/kg/hora										
peso	0,2	0.3	0.4	0.5	0.6	0.7	0.8	0.9				
35	0,7	1,1	1,5	1,8	2,2	2,6	2,9	3,3				
40	0,8	1,3	1,7	2,1	2,5	2,9	3,3	3,8				
45	0,9	1,4	1,9	2,3	2,8	3,3	3,9	4,2				
50	1,0	1,6	2,1	2,6	3,1	3,6	4,2	4,7				
55	1,1	1,7	2,3	2,9	3,4	4,0	4,6	5,6				
60	1,3	1,9	2,5	3,1	3,8	4,4	5,0	5,6				
65	1,4	2,0	2,7	3,4	4,1	4,7	5,4	6,0				
70	1,5	2,2	2,9	3,6	4,4	5,1	5,8	6,6				
75	1,6	2,3	3,1	3,9	4,7	5,5	6,3	7,0				
80	1,7	2,5	3,3	4,2	5,0	5,8	6,7	7,5				
85	1,8	2,7	3,5	4,4	5,3	6,2	7,1	8,0				
90	1,9	2,8	3,8	4,7	5,6	6,6	7,5	8,4				
95	2,0	3,0	4,0	4,9	5,9	6,9	7,9	8,9				
100	2,1	3,1	4,2	5,2	6,3	7,3	8,3	9,4				
105	2,2	3,3	4,4	5,5	6,6	7,7	8,8	9,8				
110	2,3	3,4	4,6	5,7	6,9	8,0	9,2	10,3				
115	2,4	3,6	4,8	6,0	7,2	8,4	9,6	10,8				
120	2,5	3,8	5,0	6,3	7,5	8,8	10,0	11,3				

DINITRATO DE ISOSSORBIDA									
<b>Dil:</b> 50 mg / 50 ml [1 mg / ml]									
μg/min	ml/h								
2	2,0								
3	3,0								
4	4,0								
5	5,0								
6	6,0								
7	7,0								
8	8,0								
9	9,0								
10	10,0								

	<b>DOBUTAMINA</b> Agonista adrenérgico β1																		
	Ampolas de 250 mg / 20 ml																		
5	5 mg/ml 250 mg em SF até 50 ml									10	) mg	/ml	500	mg	em S	SF at	é 50	ml	
Peso (kg)	20	30	40	50	60	70	80	90	100	Peso (kg)	20	30	40	50	60	70	80	90	100
Dose µg/ kg/ min					ml/	h				Dose µg/ kg/ min					ml/	h			
2.5	0.6	0.9	1.2	1.5	1.8	2.1	2.4	2.7	3										
5	1.2	1.8	2.4	3	3.6	4.2	4.8	5.4	6	5	0.6	0.9	1.2	1.5	1.8	2.1	2.4	2.7	3
7.5	1.8	2.7	3.6	4.5	5.4	6.3	7.2	8.1	9	7.5	0.9	1.4	1.8	2.3	2.7	3.2	3.6	4.1	4.5

#### DOPAMINA

2.4 3.6 4.8 6 7.2 8.4 9.6 10.3 12

3 4.5 6 7.5 9 10.5 12 13.5 15

10

12.5

15

1.2 1.8 2.4 3 3.6 4.2 4.8 5.4

1.8 2.7 3.6 4.5 5.4 6.3 7.2 8.1

6 6.8 7.5

1.5 2.3 3 3.8 4.5 5.3

#### Ampolas de 200 mg / 20 ml

4	4 mg/ml 200 mg em SF até 50 ml									8 mg	g/ml	400	mg	em S	F ate	50 r	nl		
Peso (kg)	20	30	40	50	60	70	80	90	100	Peso (kg)	20	30	40	50	60	70	80	90	100
μg/ kg/ min								μg/ kg/ min					ml/l	h					
2.5	0.6	0.9	1.2	1.5	1.8	2.1	2.4	2.7	3										
5	1.5	2.5	3	3.8	4.5	5.3	6	6.8	7.5	5	0.8	1.1	1.5	1.9	2.3	2.6	3	3.4	3.8
7.5	2.3	3.4	4.5	5.6	6.8	7.9	9	10	11	7.5	1.1	1.8	2.3	2.8	3.4	3.9	4.5	5.1	5.6
10	3	4.5	6	7.5	9	10.5	12	1.5	15	10	1.5	2.2	3	3.8	4.5	5.3	6	6.8	7.5
12.5	3.8	5.6	7.5	9.4	10.5	13.1	15	17	19	12.5	1.9	2.9	3.8	4.7	5.6	6.6	7.5	8.4	9.4
15	4.5	6.8	9	11.2	13.6	15.8	18	20	22	15	2.3	3.4	4.5	5.6	6.8	7.9	9	10.1	11.3
										17.5	2.6	3.9	5.3	6.6	7.9	9.2	10.5	11.8	13.1
										20	3	4.5	6	7.5	9	10.5	12	13.5	15

## **ESMOLOL**

Dose inicial: 0.5 mg/kg durante 1 minuto | Diluição: 100 mg/10 ml (puro) Dose de manutenção: 50 µg/kg/min. | Diluição: 500 mg/50 ml (10mg/ml) NOTA: Se resposta inadequada ao fim de 5 minutos:

- Repetir dose inicial:
- Titulando de 5 em 5 minutos, a dose de manutenção em escalões de 50 μg/kg/ min. (dose máxima 200 µg/kg/min.)

	Dose μg/ kg/ min.									
Peso (kg)	50	100	150	200						
40	12	24	36	48						
50	15	30	45	60						
60	18	36	54	72						
70	21	42	63	84						
80	24	48	72	96						
90	27	54	81	108						
100	30	60	90	120						

## FENTANILO Opióide

Dose inicial: 2-3 µg/kg em bólus ev lento (3 a 5 min.)

Dose de manutenção: 1 µ/kg/h, ajustando de acordo com a resposta

(habitualmente 0.2-1.5  $\mu$ g/kg/h)\* **Diluição:** 0,5 mg/50 ml(1cc = 10  $\mu$ g)

		μg/kg/h								
Peso (kg)	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5	0.6	0.7	0.8	0.9	1.0
35	0.4	0.7	1.1	1.4	1.8	2.1	2.5	2.8	3.2	3.5
40	0.4	0.8	1.2	1.6	2.0	2.4	2.8	3.2	3.6	4.0
45	0.5	0.9	1.4	1.8	2.3	2.7	3.2	3.6	4.1	4.5
50	0.5	1.0	1.5	2.0	2.5	3.0	3.5	4.0	4.5	5.0
55	0.6	1.1	1.7	2.2	2.8	3.3	3.9	4.4	5.0	5.5
60	0.6	1.2	1.8	2.4	3.0	3.6	4.2	4.8	5.4	6.0
65	0.7	1.3	2.0	2.6	3.3	3.9	4.6	5.2	5.9	6.5
70	0.7	1.4	2.1	2.8	3.5	4.2	4.9	5.6	6.3	7.0
75	0.8	1.5	2.3	3.0	3.8	4.5	5.3	6.0	6.8	7.5
80	0.8	1.6	2.4	3.2	4.0	4.8	5.6	6.4	7.2	8.0
85	0.9	1.7	2.6	3.4	4.3	5.1	6.0	6.8	7.7	8.5
90	0.9	1.8	2.7	3.6	4.5	5.4	6.3	7.2	8.1	9.0
95	1.0	1.9	2.9	3.8	4.8	5.7	6.7	7.6	8.6	9.5
100	1.0	2.0	3.0	4.0	5.0	6.0	7.0	8.0	9.0	10.0

<b>FLUMAZENILO</b> Antagonista das benzodiazepinas 1 mg até 100 ml G5% ou SF										
Ampolas 0.5 mg / 5 ml										
Dose de indução 0,2 mg   Máx. 5 mg total										
	mg/min	ml/h								
	0.1	2.5								
Perfusão: 0,1-0,4 mg/h	0.2	5								
	0.3	7.5								
	0.4	10								

#### **FUROSEMIDA** Diurético de ansa

Dose inicial: 0,5-1 mg/kg em 2 minutos | Diluição: 20 mg/2 ml (puro)

Dose de manutenção: 0.05-0.5 mg/kg/h | Diluição: 80 mg diluído até 40 ml (2 mg/ml)

Peso (kg)	0.05	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
40	1.0	2.0	4.0	6.0	8.0	10.0
50	1.3	2.5	5.0	7.5	10.0	12.5
60	1.5	3.0	6.0	9.0	12.0	15.0
70	1.8	3.5	7.0	10.5	14.0	17.5
80	2.0	4.0	8.0	12.0	16.0	20.0
90	2.3	4.5	9.0	13.5	18.0	22.5
100	2.5	5.0	10.0	15.0	20.0	25

	HEPARINA (HNF)										
Ampolas 25.000 U /5 ml em SF até 50 ml											
U/h	<b>/h</b> 700 800 900 1.100 1.100 1.200 1.30										
ml/h	1.4	1.6	1.8	2.0	2.2	2.4	2.6				
U/h	1.400	1.500	1.600	1.700	1.800	1.900	2.000				
ml/h	2.8	3.0	3.2	3.4	3.6	3.8	4				
	1 05 000 1	/m									

Ampolas de 25.000 U/5 ml Dose inicial: 5.000U a 10.000 U Dose de manutenção: 700 a 2.000 U/h

Sulfato de protamina: Ampolas de 50 mg/5 ml (10 mg/ml) 1 mg de Sulfato de protamina

Heparina

Pára 60 min

↓ 2 ml/h

(0.1 ml) neutraliza cerca de 100 U de HNF.

APTT

100,1-120

HEPARINA (HNF)

Nomograma para ajuste de dose Heparina (aPTT-alvo entre 50-70s)

Próxima avaliação 6h 6h

6h

12h

6h

6h

6h

6h

Bólus Perfusão a 100 U/h < 30 5 000 U ↑2 ml/h 30-39.9 250011 ↑1 ml/h 40-49.9 小 1 ml/h 50-70 Mantém 70.1-85 ↓ 1 ml/h 85.1-100 Pára 30 min J 1 mVh

> 120 Pára 60 min SOBREDOSAGEM antídoto: sulfato de protamina.

### **ISOPRENALINA**

Dose de Impregnação: 0,02 - 0,06 mg Dose de Manutenção: 0,6 - 20 µg / min Diluição: 2 mg / 50 ml [40 µg / ml]

bitaição. 2 mg / 30 mt (40 pg / mg									
μg/min	ml/h								
0,6	0,9								
1,0	1,5								
2,0	3,0								
3,0	4,5								
4,0	6,0								
5,0	7,5								
6,0	9,0								
8,0	12,0								
10,0	15,0								
12,0	18,0								
14,0	21,0								
16,0	24,0								
18,0	27,0								
20,0	30,0								

### LABETALOL

Dose de Impregnação: 20 mg durante 2 minutos Dose de Manutenção: 0.5 - 2.0 mg / min

<b>Diluição:</b> 200 mg / 40 ml [5 mg / ml]	
μg/min	ml/h
0,5	6,0
0,6	7,2
0,8	9,6
1,0	12,0
1,2	14,4
1,4	16,8
1,6	19,2
1,8	21,6
2.0	24.0

## **LEVOSIMENDAM** Sensibilizador do cálcio

0.025 g/ml | 12.5 mg em SG5% até 500 ml

Formulação: 12.5 mg/50 ml

Dose inicial: 12 a 24 µg/kg em 10 min Dose de perfusão: 0.05 a 0.2 µg/kg/min

2000 do por rabao: 0.00 d 0.2 pg/rg/rmm									
Perfu	DOSE DE CARGA Indir em 10 minut		DOSE DE MANUTENÇÃO (24 horas) Perfusão contínua em ml/h						
Peso (kg)	12 μg/kg	24 μg/kg	0.05 μg/kg/min	0.1 µg/kg/min	0.2 μg/kg/min				
40	115	230	5	10	19				
50	144	288	6	12	24				
60	173	346	7	14	29				
70	202	403	8	17	34				
80	230	461	10	19	38				
90	259	518	11	22	43				
100	288	576	12	24	48				
110	317	634	13	26	53				
120	346	691	14	29	58				

<b>MANITOL</b> Diurético osmótico - Antiedematoso cerebral									
100 ml a 20% (20 g de manitol)									
Peso (kg)	Volume (ml) de Manitol a 20% Dose 0.5 g/kg								
50	125								
60	150								
70	175								
80	200								
90	225								
100	100 250								

#### MIDAZOLAM

Ind: 0,05 - 0,1 mg / kg em bólus lento ou em 10 ml D. Man: 0,03 - 0,5 mg / kg / h Dil: 150 mg / 50 ml (3 mg/ml)

ml/H				mg/kg/hora			
kg	0,05	0,07	0,1	0,12	0,15	0,18	0,2
35	0,6	0,8	1,2	1,4	1,8	2,1	2,3
40	0,7	0,9	1,3	1,6	2,0	2,4	2,7
45	0,8	1,1	1,5	1,8	2,3	2,7	3,0
50	0,8	1,2	1,7	2,0	2,5	3,0	3,3
55	0,9	1,3	1,8	2,2	2,8	3,3	3,7
60	1,0	1,4	2,0	2,4	3,0	3,6	4,0
65	1,1	1,5	2,2	2,6	3,3	3,9	4,3
70	1,2	1,6	2,3	2,8	3,5	4,2	4,7
75	1,3	1,8	2,5	3,0	3,8	4,5	5,0
80	1,3	1,9	2,7	3,2	4,0	4,8	5,3
85	1,4	2,0	2,8	3,4	4,3	5,1	5,7
90	1,5	2,1	3,0	3,6	4,5	5,4	6,0
95	1,6	2,2	3,2	3,8	4,8	5,7	6,3
100	1,7	2,3	3,3	4,0	5,0	6,0	6,7
105	1,8	2,5	3,5	4,2	5,3	6,3	7,0
110	1,8	2,6	3,7	4,4	5,5	6,6	7,3
115	1,9	2,7	3,8	4,6	5,8	6,9	7,7
120	2,0	2,8	4,0	4,8	6,0	7,2	8,0

### NORADRENALINA

## Ampolas 10 mg/10ml - até 50 cc SF ou G5%

			ml/	min			
μg/kg/min	50 kg	60 kg	70 kg	80 kg	90 kg	100 kg	110 kg
0.01	0.15	0.18	0.21	0.24	0.27	0.3	0.33
0.02	0.30	0.36	0.42	0.48	0.54	0.6	0.66
0.03	0.45	0.54	0.63	0.72	0.81	0.9	0.99
0.04	0.60	0.72	0.84	0.96	1.08	1.2	1.32
0.05	0.75	0.9	1.05	1.2	1.35	1.5	1.65
0.06	0.90	1.08	1.26	1.44	1.62	1.8	1.98
0.07	1.05	1.26	1.47	1.68	1.89	2.1	2.31
0.08	1.2	1.44	1.68	1.92	2.16	2.4	2.64
0.09	1.35	1.62	1.89	2.16	2.43	2.7	2.97
0.1	1.5	1.8	2.1	2.40	2.7	3	3.3
0.2	3	3.6	4.2	4.8	5.4	6	6.6
0.3	4.5	5.4	6.3	7.2	8.1	9	9.9
0.4	6	7.2	8.4	9.6	10.8	12	13.2
0.5	7.5	9	10.5	12	13.5	15	16.5
0.6	9	10.8	12.6	14.4	16.2	18	19.8
0.7	10.5	12.6	14.7	16.8	18.9	21	23.1
0.8	12	14.4	16.8	19.2	21.6	24	26.4
0.9	13.5	16.2	18.9	21.6	24.3	27	29.7
1.0	15	18	21	24	27	30	33
2.0	30	36	42	48	54	60	66
3.0	45	54	63	72	81	90	99

<b>OCTREÓTIDO</b> Nas varizes esofágicas sangrantes									
Preparação Concentração Perfusão									
60 μg até 50 ml de SF	12 µg/ml	2.1 ml/h							
200 μg até 1000 ml de SF	0.2 μg/ml	125 ml/h							
Ampolas de 50 µg (25 a 50) ev bólus									
Manutenção: 25 μg/h (25-50), 2 a 5 dias ou 48h após hemorragia									

NOTA: Considerar perfusão de IBP, simultânea. Após bólus de 80 mg EV, preparar seringa perfusora com 80 mg de IBP (pantoprazol ou esomeprazol) a 8 cc/hora que deve ser mantida por 72 horas.

#### **PROPOFOL**

Seringas pré-preparadas com 10 mg/ml (1%) ou 20 mg/ml (2%)

Bólus inicial: 1 a 2 mg/kg

Dose de Manutenção: 0.4 a 4 mg/kg/h

		100	mg/	10 ml						200	mg/	10 ml			
Peso (kg)	40	50	60	70	80	90	100	Peso (kg)	40	50	60	70	80	90	100
mg/kg/h								mg/kg/h							
1	4	5	6	7	8	9	10	1	2	2.5	3	3.5	4	4.5	5
1.5	6	7.5	9	10.5	12	13.5	15	1.5	3	3.8	4.5	5.3	6	6.8	7.5
2	8	10	12	14	16	18	20	2	4	5	6	7	8	9	10
2.5	10	12.5	15	17.5	20	22.5	25	2.5	5	5.3	7.5	8.8	10	11.3	15
3	12	15	18	21	24	27	30	3	6	7.5	9	10.5	12	13.5	15
4	16	20	24	28	32	36	40	4	8	10	12	14	16	18	20

#### ROCURÓNIO

Bloqueador neuromuscular

Dose indução anestésica: 0.6 mg/kg se rotina; 1 a 1.2 mg/kg se sequência rápida

Dose de manutenção: 0.3 a 0.6 mg/kg/h de perfusão

Ampolas: 50 mg/5 ml ou 100 mg/10 ml

Diluição: 200 ma/50 ml (1cc = 4ma)

-	00 mg, 00 m	ctice -ing					
ml/H				mg/kg/hora			
kg	0.3	0.35	0.4	0.45	0.5	0.55	0.6
40	3	3.5	4	4.5	5	5.5	6
45	3.4	3.9	4.5	5.1	5.6	6.2	6.8
50	3.8	4.4	5	5.6	6.3	6.9	7.5
55	4.1	4.8	5.5	6.2	6.9	7.6	8.3
60	4.5	5.3	6	6.8	7.5	8.3	9
65	4.9	5.7	6.5	7.3	8.1	8.9	9.8
70	5.3	6.1	7	7.9	8.8	9.6	10.5
75	5.6	6.6	7.5	8.4	9.4	10.3	11.3
80	6	7	8	9	10	11	12
85	6.4	7.4	8.5	9.6	10.6	11.7	12.8
90	6.8	7.9	9	10.1	11.3	12.4	13.5
95	7.1	8.3	9.5	10.7	11.9	13.1	14.3
100	7.5	8.8	10	11.3	12.5	13.8	15

<b>VANCOMICINA</b> Antibiótico glicopéptidico										
Bólus 15 mg/kg em 60 min. (até 1500 mg) ou 90-120 min. (se > 1500 mg) Perfusão Doseamentos 12h após inicio da perfusão e 2º às 24h; manter entre 15-25 μg/mol (até 30 μg/mol nas infeções do SNC); NOTA: Ajustar em 500 mg/dia segundo níveis séricos.										
Clearance creatinina (ml/min/1.73 m²)										
<b>Dose diária</b> (g/dia)	2	1	0,5	0,25						
Dituição           (250 mg/50 cc) – ritmo         16.66         8.3         4.1         2           da seringa (cc/h)         2         2         2         3         4         3         4         3         4         3         4         4         3         4										

# Escalas de Avaliação

Escala de Coma de Glasgow (ECG)							
Abertura o	ocular	Resposta \	/erbal	Resposta Motora			
Espontânea	4	Orientada	5	À ordem	6		
À voz/ordem	3	Confusa	4	Localizadora	5		
À dor	2	Inadequada	3	De fuga	4		
Sem resposta	1	Ininteligível	2	Flexão	3		
		Sem resposta	1	Extensão	2		
				Sem resposta	1		
FCG = 0 + V + M (3-15)							

	NIHSS	
		Pontuação
1.a Nível de consciência	0 = Acordado; responde corretamente. 1 = Sonolento, mas acorda com um pequeno estímulo, obedece, responde ou reage. 2 = Estuporoso; acorda com estímulo forte, requer estímulação repetida ou dolorosa para realizar movimentos (não estereotipados). 3 = Comatoso; apenas respostas reflexas motoras ou autonómicas, ou sem qualquer tipo de resposta.	

	NIHSS	
		Pontuação
1.b. Questões - idade e mês (Afasia ou estupor que não compreendam as perguntas têm 2. Incapazes de falar por TOT ou trauma, disartria grave, barreiras de lingua- gem receberão 1.	0 = Responde a ambas as questões corretamente. 1 = Responde a uma questão corretamente. 2 = Não responde a nenhuma questão corretamente.	
1.c. Ordens Abrir e fechar os olhos e de- pois abrir e fechar a mão não parélica. (Valoriza-se uma- tentativa inequívoca, ainda que não completada devido à fraqueza muscular. Se o pa- ciente não responde à ordem, a tarefa deve ser demonstra- da usando gestos.	0 = Realiza ambas as tarefas corretamente. 1 = Realiza uma tarefa corretamente. 2 = Não realiza nenhuma tarefa corretamente.	
2. Melhor Olhar Conjugado Se o desvio conjugado do olhar é revertido pela ativi- dade voluntária ou reflexa, a pontuação será 1. Se o paci- ente tem uma parésia de ner- vo periférico isolada (NC III, IV ou VII, pontue 1.	0 = Normal. 1 = Paralisia parcial do olhar conjugado. Esta pontuação é dada quando o olhar é anormal em um ou ambos os olhos, mas não há desvio forçado ou parésia total do olhar conjugado. 2 = Desvio forçado ou parésia total do olhar conjugado não revertidos pela manobra oculocefálica.	
3. Campos visuais Teste por confrontação, contagem de dedos ou ameaça visual. Pontue 1 apenas se houver uma assimetria clara, incluindo quadrantandopsia. Se extinção visual, pontue 1 e o resultado usado para responder à questão 11.	0 = Sem défices campimétricos. 1 = Hemianópsia parcial. 2 = Hemianópsia completa. 3 = Hemianópsia bilateral (cego, incluindo cegueira cortical)	
4. Parésia facial	0 = Movimentos normais simétricos.     1 = Paralisia facial minor (apagamento de prega nasolabial, assimetria no sorriso).     2 = Paralisia facial central evidente (paralisia facial inferior total ou quase total).	
5. Membros Superiores 5a. MS esquerdo 5b. MS direito	0 = Sem queda; mantém o braço a 90º [se sentado; a 45º se supino] por um período de 10 segundos. 1 = Queda parcial antes dos 10 segundos; não chega a tocar na cama ou noutro suporte. 2 = Algum esforço contra a gravidade; o braço acaba por cair na cama ou noutro suporte antes dos 10 segundos, mas não de forma imediata. 3 = Nenhum esforço contra a gravidade; o braço cai logo; pousado, o membro faz algum movimento. 4 = Nenhum movimento. NT = Amputação ou anquilose:	

	NIHSS	
		Pontuação
6. Membros Inferiores (posição supina) 6a. MI esquerdo 6b. MI direito	0 = Sem queda, mantém a perna a 30º por um período de 5 segundos. 1 = Queda parcial antes dos 5 segundos; não chega a tocar na cama ou noutro suporte. 2 = Algum esforço contra a gravidade; a perna cai na cama antes dos 5 segundos, mas não de forma imediata. 3 = Nenhum esforço contra a gravidade; em repouso, o membro faz algum movimento. 4 = Nenhum movimento. NT = Amputação ou anquilose:	
7. Ataxia de membros (Dedo-nariz; calcanhar, joelho. Teste com os olhos abertos. Valorizar se ataxia despro- porcional à parésia.	0 = Ausente. 1 = Presente em 1 membro. 2 = Presente em 2 membros. NT = Amputação ou anquilose:	
8. Sensibilidade (2 só se perda grave ou total da sensibilidade claramente demonstrada)	0 = Normal; sem perda de sensibilidade.     1 = Perda de sensibilidade leve a moderada; o doente sente menos a picada, ou há uma perda da sensibilidade dolorosa à picada, mas o paciente sente a tocar.     2 = Perda da sensibilidade grave ou total; o paciente não sente que está sendo tocado.	
9. Melhor linguagem Pede-se ao doente para des- crever o que está a acontecer numa imagem; nomear obje- tos; ler uma lista de frases. O doente em coma será pontu- ado com 3.	0 = Sem afasia; normal. 1 = Afasia leve a moderada; perda óbvia de alguma fluência ou dificuldade de compreensão, sem limitação significativa das ideias expressas ou formas de expressão. 2 = Afasia grave; toda a comunicação é feita através de expressões fragmentadas; necessidade de questionamento e advinhação por parte do examinador. O examinador não consegue identificar itens do material fornecido a partir da resposta do paciente. 3 = Mutismo, afasia global; sem discurso ou compreensão verbal minimamente úteis.	
10. Disartria	0 = Normal. 1 = Disartria leve a moderada; voz arrastada. 2 = Disartria grave; voz do doente é tão arrastada que chega a ser ininteligível, na ausência ou desproporcionalmente a disfasia, ou tem mutismo ou anartria. NT = Entubado ou outra barreira física:	
11. Extinção	0 = Nenhuma anormalidade. 1 = Desatenção visual, tátil, auditiva, espacial ou pessoal, ou extinção à estimulação simultânea em uma das modalidades sensoriais. 2 = Profunda hemidesatenção ou hemidesatenção para mais de uma modalidade; não reconhece a própria mão e se orienta apenas para um lado do espaço.	

<b>GRACE</b> Estima a mortalidade aos 6 meses após Síndrome Coronário Agudo						
		Pontuação				
	< 30 anos	0				
	30 - 39 anos	8				
	40 - 49 anos	25				
	50 - 59 anos	41				
Idade	60 - 69 anos	58				
	70 - 79 anos	75				
	80 - 89 anos	91				
	>90 anos	100				
	< 50 bpm	0				
	50 - 69 bpm	3				
	70 - 89 bpm	9				
FC	90 - 109 bpm	15				
	110 - 149 bpm	24				
	150 - 199 bpm	38				
	>200 bpm	46				
	<80 mmHg	58				
	80 - 99 mmHg	53				
	100 - 119 mmHg	43				
Pressão Arterial Sistólica	120 - 139mmHg	34				
O ID COLLEGE	140 - 159 mmHg	24				
	160 - 199 mmHg	10				
	>200 mmHg	0				
	0 - 0.39 mg/dL	1				
	0.4 - 0.79 mg/dL	4				
	0.8 - 1.19 mg/dL	7				
Creatinina	1.2 - 1.59mg/dL	10				
	1.6 -1.99 mg/dL	13				
	2 - 3.99 mg/dL	21				
	> 4mg/dL	28				
	Sem evidência de IC	0				
Killip	Crepitações e/ou distensão venosa jugular	20				
'	Edema Pulmonar	39				
	Choque cardiogénico	59				
PCR à admissão		39				
Elevação ST à admissão		28				
Elevação MNM à admissão		14				

## Interpretação

SCA com supra ST								
Setting	Score	Risco	Mortalidade					
Hospital	< 126	Baixo	< 2%					
Hospital	126 - 154	Intermédio	2 - 5%					
Hospital	> 154	Alto	> 5%					
6 meses	< 100	Baixo	< 4.5%					
6 meses	100 - 127	Intermédio	4.5 - 11%					
6 meses	> 127	Alto	> 11%					

SCA sem supra ST							
Setting	Score	Risco	Mortalidade				
Hospital	< 109	Baixo	< 1%				
Hospital	109 - 140	Intermédio	1 - 3%				
Hospital	> 140	Alto	>3%				
6 meses	< 89	Baixo	< 3%				
6 meses	89 - 118	Intermédio	3 - 8%				
6 meses	>118	Alto	> 8%				

# **Risco Vascular (estratificação e alvos)** Score - European Low Risk Chart

10 year risk of fatal CVD in low risk regions of Europe by gender, age, systolic blood pressure, total cholesterol and smoking status

		Women								Men												
			Non	-sm	oker			Smoker				Age	Non-smoker			7	Smoker					
£ E	180	4	5	6	6	7	9	9	11	12	14		8	9	10	12	14	15	17	20	23	26
횰	160	3	3	4	4	5	6	6	7	8	10		5	6	7	8	10	10	12	14	16	19
ie L	140	2	2	2	3	3	4	4	5	6	7	65	4	4	5	6	7	7	8	9		13
nssa.	120	1	1	2	2	2	3	3	3	4	4		2	3	3	4	5	5	5	6	8	9
Systolic blood pressure (mmHg)	180	3	3	3	4	4	5	5	6	7	8		5	6	7	8	9	10	11	13	15	18
ic bk	160	2	2	2	2	3	3	4	4	5	5		3	4	5	5	6	7	8	9		13
stol	140	1	1	1	2	2	2	2	3	3	4	60	2	3	3	4	4	5	5	6	7	9
Ś	120	1	1	1	1	1	1	2	2	2	3		2	2	2	3	3	3	4	4	5	6
	180	1	1	2	2	2	3	3	3	4	4		3	4	4	5	6	6	7	8	10	12
	160	1	1	1	1	1	2	2	2	3	3		2	2	3	3	4	4	5	6	7	8
	140	1	1	1	1	1	1	- 1	1	2	2	55	1	2	2	2	3	3	3	4	5	6
	120	0	0	1	1	1	1	- 1	1	1	1		1	1	1	2	2	2	2	3	3	4
	180	1	1	1	1	1	1	- 1	2	2	2		2	2	3	3	4	4	4	5	6	7
	160	0	0	1	1	1	1	- 1	1	1	1		1	1	2	2	2	2	3	3	4	5
	140	0		0	0	0	1	- 1	1	1	1	50	1	1	1	1	2	2	2	2	3	3
	120	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1		1	1	1	1	1	1	1	2	2	2
	180	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	l	0	1	1	1	1	1	1	1	2	2
	160	0				0	0						0	0	0	1	1	1	1	1	1	1
	140	0				0	0					40	0			0	0	0	1	1	1	1
	120	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0		0	0	0	0	0	0	0	0	1	1
		4	5	6	7	8	4	5	6	7	8	Cholesterol (mmol/L)	4	5	6	7	8	4	5	6	7	8

150 200 250 300 mg/dL

®ESC 2018

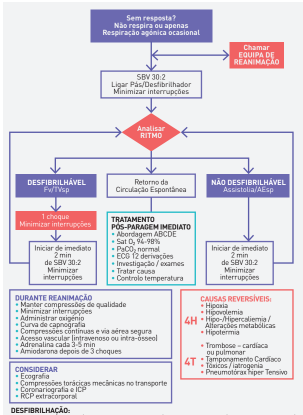
Score
10 year risk of fatal

CVD in populations at low CVD risk

15% and ove 10% - 14% 5% - 9% 3% - 4% 2% 1% < 1%
--

Risco		Alvo LDL (mg/dL)	Alvo Não HDL (mg/dL)
Muito alto	≥ 10%	< 55	85
Alto	5-10%	< 70	100
Moderado	1-5%	< 100	130
Baixo	≤ 1%	< 116	

## Algoritmo de Suporte Avançado de Vida



- 1º choque 360 Joules (desfibrilhador monofásico) ou 150 a 200 Joules (desfibrilhador bifásico).
- 2º choque com uma energia de 360 Joules (desfibrilhador monofásico) ou 150 a 360 Joules (desfibrilhador bifásico)

## Tabela de Espetro de Ação Antibiótico

Antibiótico	Infeção
Penicilina G	Sífilis, Leptospirose, Estreptococos <i>pneumoniae</i> , Meningite meningocócica, Endocardite por Estreptococos <i>viridans</i> .
Ampicilina, amoxicilina	Salmonelose, Otite média aguda, Meningite e Epiglotite por Haemophilus influenza, Meningite por Listeria monocytogenes, ITU por Enterococcus faecalis.
Piperacilina tazobactam	Infeções intraabdominais; infeções por flora mista (pneumonia de aspiração, pé diabético); Infeções por Pseudomonas aeruginosa.
Cefazolina	ITU por E. coli, profilaxia cirúrgica, Bacteriémia e endocardite a MSSA.
Ceftriaxone	Infeção Gonocócica, Meningite pneumocócica, endocardite Estrep- tococos <i>viridans</i> , Salmonelose, Febre tifoide. Infeções hospitalares por bacilos Gram negativo não pseudomónicos.
Ceftazidima, cefepime	Infeções hospitalares por bacilos Gram negativos e Pseudomonas.
Imipenem, meropenem	Infeções intraabdominais, infeções hospitalares (não MRSA), bacilos gram neg ESBL+.
Vancomicina	Bacteriémia, endocardite, infeção por MRSA, meningite menincocócica, colite pseudomembranosa.
Daptomicina	Enterococos resistentes à vancomicina, bacteriémia a MRSA.
Gentamicina, amicacina, tobramicina	Combinado com penicilina para Estafilococos, Enterocos ou Endocardite por Estreptococos <i>viridans</i> ; combinado com B-lactâmico para bacteriémia a Gram negativos; pielonefrite.
Eritromicina, claritromicina, azitromicina	Legionella, Campylobacter e Mycoplasma; PAC; Faringite a Strep. A (alergicos à penicilina); Helicobacter pylori; infeções por Mycobacterium avium.
Clindamicina	Infeção grave por Strep. Grupo A; infeções por anaeróbios obrigatórios; estafilococos susceptíveis.
Doxiciclina	Exacerbação DPOC; Brucelose (com estreptomicina), Doença de Lyme
Trimetoprim- sulfametoxazol	ITU adquiridas na comunidade; Infeções pele e tecidos moles (MSSA).
Ciprofloxacina, levofloxacina	PAC; ITU; gastroenterite bacteriana; Infeções entéricas por Gram negativos, adquiridas no hospital; infeções por Pseudomonas.
Rifampicina	Infeções estafilocócicas associadas a corpos estranhos (em combinação com anti Estafilococico); Legionella.
Metronidazol	Infeção por bactéria Gram negativa anaeróbia obrigatória; abcesso pulmonar, cerebral ou abdominal; vaginose bacteriana; Infeção por Clostridium difficile.
Linezolide	Enterococos resistentes à vancomicina; Infeção pele e tecidos moles por MRSA.
Mupirocina	Aplicação tópica para erradicar status portador Estafilocócico.

## **Outras Tabelas**

Escala de sedação - Richmond Agitation Sedation Scale (RASS)				
Score	Termos	Descrição		
+4	Combativo	Francamente combativo, violento, levando a perigo imediato da equipe de saúde.		
+3	Muito agitado	Agressivo, pode puxar tubos e cateteres.		
+2	Agitado	Movimentos não-intencionais frequentes, briga com o respirador (se estiver em ventilação mecânica).		
+1	Inquieto	Ansioso, inquieto, mas não agressivo.		
0	Alerta e calmo			
-1	Torporoso	Não completamente alerta, mas mantém olhos abertos e contacto ocular ao estímulo verbal por > 10 seg.		
-2	Sedado leve	Acorda rapidamente, e mantém contacto ocular ao estímulo verbal por < 10 seg.		
-3	Sedado moderado	Movimento ou abertura dos olhos, mas sem contacto ocular com o examinador.		
-4	Sedado profundamente	Sem resposta ao estímulo verbal, mas tem movimentos ou abertura ocular ao estímulo tátil / físico.		
-5	Coma	Sem resposta aos estímulos verbais ou exame físico.		

Critérios de <i>Light</i> - Exsudado vs. Transudado					
	Exsudado	Transudado			
Proteínas líquido / séricas	> 0.5	< 0.5			
LDH líquido / sérica	> 0.6	< 0.6			
LDH líquido	> 2/3 limite sérico superior	< 2/3 limite sérico superior			

Equivalência Corticóides						
Corticóide	Dose equivalente (mg)	Duração ação				
Hidrocortisona	20	Curta				
Cortisona	25	Curta				
Prednisona	5	Média				
Prednisolona	4	Média				
Metilprednisolona	4	Média				
Deflazacorte	7,5	Média				
Dexametasona	0,75	Longa				

Marcadores Tumorais				
Marcador	Expresso em	Valor normal (pode ser variável de laboratório para laboratório)		
α-fetoproteína	Carcinoma hepatocelular, tumor de células germinativas;	< 10 mg/dL		
α-antitripsina	Carcinoma hepatocelular;			
$\beta_2$ -microglobulina	Linfoma, LLC, mieloma múltiplo;	< 2,5 mcg/ml		
CA125	Ovário, endométrio, mama;	< 35 U/ml		
CA 15.3	Mama, ovário;	< 30 U/ml		
CA 19.9	Cólon e reto, pâncreas, estômago, vias biliares;	< 37 U/ml		
CEA	Cólon, pulmão, mama, pâncreas, cervix, útero, ovário, vias urinárias;	< 5,2 ng/ml		
β-hCG	Trofoblástico, mama, testículo;	< 5 U/ml		
NSE	Pulmão, melanoma;	< 12 mg/ml		
PSA	Próstata;	< 7,5 ng/ml		
Proteína S100	Melanoma, sarcomas (neurogénico, cartilagem);			
Tiroglobulina	Tiróide.	<10 ng/ml		



Com o apoio de:

U NOVARTIS | Reimagining Medicine



