UNIVERSIDADE CATÓLICA DE PELOTAS

BRUNO BRAGA MONTEZANO

EFEITOS DAS ALTERAÇÕES NOS PADRÕES DE SONO NA CONVERSÃO DIAGNÓSTICA E NEUROPROGRESSÃO DE SUJEITOS COM TRANSTORNOS DE HUMOR

Pelotas

BRUNO BRAGA MONTEZANO

EFEITOS DAS ALTERAÇÕES NOS PADRÕES DE SONO NA CONVERSÃO DIAGNÓSTICA E NEUROPROGRESSÃO DE SUJEITOS COM TRANSTORNOS DE HUMOR

Projeto de Pesquisa apresentado à Universidade Católica de Pelotas, como parte das exigências para a aprovação na disciplina Trabalho de Conclusão em Psicologia I

Orientadora: Profa. Dra. Karen Jansen

Pelotas

2020

IDENTIFICAÇÃO

• **Título**: Efeitos das alterações nos padrões de sono na conversão diagnóstica e neuroprogressão de sujeitos com transtornos de humor

• Discente: Bruno Braga Montezano

• Orientador: Profa. Dra. Karen Jansen

• Instituição: Universidade Católica de Pelotas

• Centro: Centro de Ciências da Saúde

• Curso: Psicologia

• **Data:** Outubro, 2020

SUMÁRIO

1	INTRODUÇÃO	6
2	OBJETIVOS	7
2.1	Objetivo Geral	7
2.2	Objetivos Específicos	7
3	HIPÓTESES	7
4	REVISÃO DE LITERATURA	8
4.1	Estratégias de busca	8
4.2	Corpo da revisão	9
5	MÉTODO	11
5.1	Delineamento	11
5.2	Amostra	12
5.2.1	População alvo	12
5.2.2	Amostragem	12
5.2.3	Critérios de elegibilidade	12
5.3	Definição das variáveis	12
5.4	Instrumentos	13
5.4.1	Mini-International Neuropsychiatric Interview (MINI)	13
5.4.2	Pittsburgh Sleep Quality Index (PSQI)	13
5.4.3	Cognitive Complaints in Bipolar Disorder Rating Assessment (COBRA)	14
5.4.4	Functional Assessment Short Test (FAST)	14
5.4.5	Subteste da Wechsler Adult Intelligence Scale (WAIS)	14
5.5	Coleta de dados	15
5.6	Processamento e análise de dados	15
5.7	Cronograma	16
5.8	Orçamento	16
5.9	Aspectos éticos	16
	Referências	17
	ANEXO A – TABELA DE REVISÃO	25
	ANEXO B – TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO	44
	ANEXO C – CARTA DE APROVAÇÃO DO COMITÊ DE ÉTICA EM PES-	
	QUISA	46

ANEXO D – ESCALA DE DISFUNÇÕES COGNITIVAS NO TRANSTORNO	
BIPOLAR (COBRA)	49
ANEXO E - FUNCTIONING ASSESSMENT SHORT TEST (FAST)	50
ANEXO E - FUNCTIONING ASSESSMENT SHORT TEST (FAST)	50
ANEXO F – MÓDULOS DE EPISÓDIO DEPRESSIVO E (HIPO)MANÍACO	
DA MINI INTERNATIONAL NEUROPSYCHIATRIC INTERVIEW	51

RESUMO

Há evidências que o sono está relacionado com a conversão diagnóstica e pior funcionamento e desempenho cognitivo em amostras tardias com transtornos de humor. Porém não se sabe o efeito do sono nessas medidas em amostras de sujeitos recém diagnosticados com TB. Este estudo trata-se de um estudo longitudinal com amostra de adultos entre 18 e 60 anos diagnosticados com transtorno depressivo maior (n = 585) na cidade de Pelotas - RS. Os sujeitos foram reavaliados após dois anos para verificação do quadro diagnóstico e medidas de funcionamento e cognição. Para a observação do funcionamento, foi utilizada a escala *Functioning Assessment Short Test* (FAST). Na aferição da cognição, verificou-se uma medida subjetiva, através da *Cognitive Complaints in Bipolar Disorder Rating Assessment* (COBRA), e uma medida objetiva com o subteste Sequência de Números e Letras da *Wechsler Adult Intelligence Scale*. Espera-se encontrar como resultado que a insônia/hipersonia se apresentará como um preditor para conversão, além de observar que mesmo em amostras recém diagnosticadas com TB, o sono já estará relacionado com prejuízo cognitivo e funcional. Sendo assim, o objetivo do estudo é avaliar o efeito da insônia/hipersonia na funcionalidade e cognição de sujeitos com transtornos de humor.

Palavras-chave: transtorno bipolar; funcionamento; cognição; conversão; qualidade do sono; perturbações no sono.

1 INTRODUÇÃO

O transtorno bipolar (TB) é um transtorno psiquiátrico severo e crônico, caracterizado por episódios depressivos, maníacos e mistos. O TB pode causar diversas consequências funcionais, no campo da cognição, profissional, interpessoal, entre outros. A recuperação funcional se mostra muito menor do que a recuperação dos sintomas, causando impactos mais duradouros ao indivíduo. (AMERICAN PSYCHIATRIC ASSOCIATION, 2013).

Alterações nos padrões do sono são características tanto de episódios depressivos quanto de episódios maníacos ou hipomaníacos. As perturbações no sono podem trabalhar como um fator de risco para a conversão diagnóstica do TDM para TB (RITTER; HÖFLER et al., 2015). Os problemas no sono podem inclusive predizer o início do TB e do transtorno depressivo maior (TDM), tal como a recorrência de episódios de humor (MELO et al., 2016; KAPLAN, 2020; ANDRADE-GONZÁLEZ et al., 2020). Prejuízos relacionados aos padrões do sono são percebidos também em pacientes em período de eutimia ou remissão do episódio (DE LA FUENTE-TOMÁS et al., 2018).

Alguns estudos verificam os transtornos de humor, em especial o TB, associados a um pior funcionamento e desempenho cognitivo quando comparados a controles saudáveis (REYES et al., 2017; KAPCZINSKI et al., 2016). Os estudos que vêm examinando a respeito do efeito das perturbações no sono no funcionamento, verificam um prejuízo funcional maior em sujeitos com a presença desses problemas no sono (LAI et al., 2014). Além disso, um pior sono pode predizer um maior prejuízo no funcionamento (WALZ et al., 2013; SLYEPCHENKO et al., 2019). Tal como no funcionamento, trabalhos que analisam a relação entre sono e desempenho cognitivo tendem a observar um pior sono associado a um pior desempenho cognitivo no sujeito afetado (RUSSO et al., 2015; KAPLAN, 2020). Ademais, alterações relacionadas ao sono, como variabilidade do sono, podem predizer uma pior memória de trabalho e desempenho no aprendizado verbal (KANADY et al., 2017).

Grande parte dos estudos avaliam amostras tardias, com pacientes diagnosticados há algum tempo com os transtornos observados. Portanto, os efeitos do prejuízo no sono no funcionamento e cognição podem ser equivocadamente aferidos por decorrência do impacto da neuroprogressão nos transtornos mentais (TOHEN, 2000). Para mais, a maioria dos trabalhos na literatura que avaliaram a cognição em amostras de sujeitos com transtornos de humor consideraram medidas objetivas. Este estudo busca avaliar o construto tanto de forma objetiva quanto subjetiva, considerando as possíveis inconsistências entre os critérios.

Dado isto, vê-se importante mais estudos que possam verificar se existem efeitos do sono no prejuízo funcional e cognitivo em amostras recém diagnosticadas de TB e TDM, ou estas implicações se mostram somente em amostras mais tardias e prejudicadas. Considerando estes aspectos, o presente trabalho visa avaliar o efeito da insônia/hipersonia na funcionalidade e cognição de sujeitos com transtorno bipolar, além de verificar o efeito da insônia/hipersonia na

conversão diagnóstica de TDM para TB.

2 OBJETIVOS

2.1 Objetivo Geral

 a) Avaliar os efeitos das alterações nos padrões de sono na conversão diagnóstica e neuroprogressão de sujeitos com transtornos de humor;

2.2 Objetivos Específicos

- b) Avaliar o efeito da insônia/hipersonia na conversão do diagnóstico de TDM para TB;
- c) Avaliar o efeito da insônia/hipersonia no funcionamento global de sujeitos com transtornos de humor;
- d) Avaliar o efeito da insônia/hipersonia na percepção subjetiva da cognição de sujeitos com transtornos de humor;
- e) Avaliar o efeito da insônia/hipersonia na medida objetiva de cognição em sujeitos com transtornos de humor;
- f) Verificar a correlação entre a qualidade do sono geral e as medidas de funcionamento e cognição (objetiva e subjetiva) em sujeitos com transfornos de humor.

3 HIPÓTESES

- a) A presença de insônia/hipersonia se apresentará como preditor para conversão de TDM para TB;
- b) A insônia/hipersonia na primeira avaliação estará relacionada a um maior prejuízo no funcionamento global dos sujeitos com diagnóstico inicial de TB;
- c) A insônia/hipersonia na primeira avaliação estará relacionada a uma pior percepção subjetiva da cognição de sujeitos com diagnóstico inicial de TB;
- d) A insônia/hipersonia na primeira avaliação estará relacionada a piores escores de desempenho cognitivo de sujeitos com diagnóstico inicial de TB;
- e) O escore total da *Pittsburgh Sleep Quality Index* (PSQI) apresentará uma correlação positiva com a medida subjetiva de disfunções cognitivas, e apresentará uma correlação negativa com o escore total de desempenho cognitivo (medida objetiva).

4 REVISÃO DE LITERATURA

4.1 Estratégias de busca

Esta revisão de literatura foi elaborada na base de dados do *Pubmed* e da Biblioteca Virtual em Saúde (BVS), ambas no período entre setembro e outubro de 2020. Os descritores utilizados foram: "bipolar disorder"; "cognitive functioning"; "cognitive impairment"; "cognitive performance"; "depression"; "hypersomnia"; "insomnia"; "prodrome"; "recurrence"; "relapse"; "sleep dysfunction"; "sleep quality". Os resultados das combinações dos descritores está descrita nas tabelas 1 e 2.

Tabela 1 – Descrição das estratégias de buscas na base de dados do *Pubmed*

Combinação dos descritores	Artigos encontrados	Títulos lidos	Resumos lidos	Artigos incluídos
sleep quality AND cognitive impairment AND bipolar disorder	18	7	5	4
insomnia AND cognitive impairment AND bipolar disorder	16	5	4	4
sleep quality AND cognitive functioning AND bipolar disorder	39	7	5	5
sleep quality AND functioning AND bi- polar disorder	135	28	17	9
insomnia AND prodrome AND bipolar disorder	10	5	4	2
(insomnia OR sleep quality) AND (relapse OR recurrence) AND bipolar disorder	81	12	8	1
cognitive impairment AND bipolar disorder AND major depressive disorder	489	30	14	10
cognitive impairment AND bipolar disorder AND major depressive disorder AND sleep	27	4	2	1
(hypersomnia OR insomnia) AND (relapse OR recurrence) AND (bipolar disorder OR major depressive disorder)	280	15	9	5

Fonte – Próprio Autor

Tabela 2 – Descrição das estratégias de buscas na base de dados da BVS

Combinação dos descritores	Artigos encontrados	Títulos lidos	Resumos lidos	Artigos incluídos
(hypersomnia OR insomnia) AND (relapse OR recurrence) AND (bipolar disorder OR major depressive disorder)	49	7	1	1
(hypersomnia OR insomnia) AND (functioning AND (bipolar disorder OR major depressive disorder)	39	10	2	1

Fonte – Próprio Autor

Com o objetivo de ampliar a inclusão de artigos relacionados ao tema do estudo foram consultadas as referências dos artigos selecionados durante a busca, e dessa forma, foram incluídos mais 5 artigos nesta revisão de literatura.

4.2 Corpo da revisão

A maior parte dos estudos incluídos nesta revisão de literatura se utilizaram de entrevista clínica na avaliação dos transtornos mentais, considerando os critérios do DSM-IV, DSM-5 e CID-10 (AMERICAN PSYCHIATRIC ASSOCIATION, 1998, 2013; ORGANIZAÇÃO MUNDIAL DA SAÚDE, 2000). Os estudos variam entre revisões e estudos empíricos, com amostras clínicas e comunitárias. Na literatura, há uma compreensão da relação entre transtorno bipolar e perturbações no sono, verificando estas alterações como preditores para o início e recorrência de episódios de humor (PANCHERI et al., 2019; MELO et al., 2016; HARVEY; TALBOT; GERSHON, 2009; RITTER; MARX; BAUER et al., 2011; ANDRADE-GONZÁLEZ et al., 2020; KAPLAN, 2020).

Para a avaliação dos parâmetros do sono, a maioria dos estudos selecionados se utilizaram do instrumento *Pittsburgh Sleep Quality Index* (PSQI), que será detalhado posteriormente na subseção 5.4.2 (BUYSSE et al., 1989). Na observação da funcionalidade dos sujeitos, a grande parte dos trabalhos fez uso da *Functioning Assessment Short Test* (FAST), explicada melhor na subseção 5.4.4 (ROSA; SÁNCHEZ-MORENO et al., 2007). Em relação a medida utilizada para o desempenho cognitivo dos sujeitos nos estudos selecionados que avaliaram este construto, para medidas objetivas, a maioria se utilizou de subtestes da *Wechsler Adult Intelligence Scale* (WAIS), diferentes do subteste utilizado nessa pesquisa (WECHSLER, 2004). Enquanto que para a medida subjetiva da cognição, alguns autores se utilizaram da *Cognitive Complaints in Bipolar Disorder Rating Assessment* (COBRA) para a mensuração (LUO et al., 2020; LIN et al., 2019).

De forma geral na literatura existe uma tendência de sujeitos com TB apresentarem pior sono do que sujeitos saudáveis sem transtornos mentais (BOLAND; STANGE et al., 2015; RUSSO et al., 2015; LAI et al., 2014; BRADLEY et al., 2017; ST-AMAND et al., 2013; SLYEPCHENKO et al., 2019). Da mesma forma, sujeitos que apresentam risco para o desenvolvimento de TB, sendo eles, indivíduos com parentes de 1º ou 2º grau com TB, depressivos, pacientes subsindrômicos ou com características ciclotímicas, também apresentam alterações nos padrões de sono piores em relação aos grupos controle (ZANINI et al., 2015; RITTER; MARX; LEWTSCHENKO et al., 2012).

Um estudo longitudinal observou o sono perturbado no *baseline* conferindo risco aumentado para o início do TB e TDM (RITTER; HÖFLER et al., 2015). Kaplan, Gruber et al. (2011) associou dois dos seis índices de hipersonia a sintomas depressivos futuros. Em uma revisão de literatura, 54% dos trabalhos observados verificaram a insônia como um sintoma prodrômico para o início ou recorrência de transtornos mentais (VAN METER et al., 2016). Andrade-González et al. (2020) aferiu a insônia como um preditor para recorrência ou aparecimento de um episódio depressivo. Em um estudo de base populacional, constatou-se no grupo com insônia e prescrição

de medicamentos hipnóticos-sedativos um maior risco para desenvolvimento de transtornos psiquiátricos, em especial, o transtorno bipolar, quando comparado aos outros grupos, sendo eles, "insônia e prescrição de medicamentos não hipnóticos-sedativos" e um grupo não-exposto (CHUNG et al., 2015).

Em diversos estudos, a perturbação do sono observada em pacientes bipolares se mantém mesmo em períodos de eutimia e remissão do quadro (GEOFFROY et al., 2017; KARTHICK et al., 2015; DE LA FUENTE-TOMÁS et al., 2018). No estudo de Keskin, Tamam e Ozpoyraz (2018), 56% dos sujeitos com TB em período eutímico tiveram problemas de sono clinicamente significativos segundo o escore da PSQI. A literatura aponta que sintomas residuais, tal como as alterações no sono podem aumentar a recorrência de episódios de humor (SYLVIA et al., 2012; KAPLAN; MCGLINCHEY et al., 2015). Samalin, Reinares et al. (2016) encontrou que sintomas residuais estão negativamente relacionados a duração do período eutímico, ou seja, quanto menor o tempo de eutimia, piores os sintomas residuais do transtorno.

Nos estudos que avaliaram funcionamento, percebeu-se maior prejuízo funcional em sujeitos com transtornos de humor, em especial o transtorno bipolar, quando comparados a controles saudáveis (REYES et al., 2017; KAPCZINSKI et al., 2016; ROSA; REINARES; MICHA-LAK et al., 2010; ROSA; REINARES; FRANCO et al., 2009). Segundo Boland e Alloy (2013), o prejuízo funcional pode permanecer em certos domínios mesmo com remissão no TB. Isto também é observado no estudo de Rosa, Reinares, Franco et al. (2009), que constatou menor funcionamento em diversos domínios nos sujeitos com TB em eutimia quando comparados a controles saudáveis, incluindo o domínio cognitivo. Ao observar o efeito do sono no funcionamento, um trabalho verificou efeitos adversos da privação de sono no funcionamento cognitivo dos sujeitos (HARVEY; TALBOT; GERSHON, 2009). Um outro estudo verificou piores escores no funcionamento global de pacientes bipolares que apresentaram disfunções no sono quando comparados aos que não apresentaram (GIGLIO et al., 2009).

Slyepchenko et al. (2019) verificou um menor tempo de sono como preditor para o prejuízo funcional em sujeitos com transtornos de humor. Outro estudo constatou as perturbações no sono predizendo maiores escores na FAST através de modelos de regressão (WALZ et al., 2013). Lai et al. (2014) corrobora com os demais achados dizendo que sujeitos com má qualidade do sono tendem a apresentar maior prejuízo funcional quando comparados a sujeitos com boa qualidade do sono.

Ao verificar os trabalhos que mensuraram a cognição em sujeitos com transtornos de humor, verificou-se um pior desempenho cognitivo nos pacientes quando comparados a controles saudáveis. Um dos estudos comparou grupos de sujeitos com TB, sujeitos com TDM, parentes de pacientes e controles saudáveis. Percebeu-se uma maior prevalência de escores abaixo do ponto de corte adotado nos sujeitos bipolares e depressivos, 19,8% e 18,8%, respectivamente, comparados aos parentes e controles, 10,2% e 7,4%. Também foi constatada piores médias nos grupos com transtornos em relação aos sem transtornos, prevalecendo o grupo dos bipolares

com menores escores de desempenho cognitivo (SCHNEIDER et al., 2008; BO; DONG et al., 2019).

Um estudo que avaliou o funcionamento cognitivo em bipolares através da CANTAB, verificou um prejuízo significativo do funcionamento cognitivo em sujeitos com TB, observando ainda um efeito negativo dos sintomas depressivos neste domínio (WERF-ELDERING et al., 2010). Em um estudo transversal que visava avaliar o funcionamento neuropsicológico no TB, encontrou-se um pior desempenho nos subtestes da WAIS nos bipolares quando comparados aos controles saudáveis, especialmente nos domínios de memória verbal e funcionamento executivo (MARTÍNEZ-ARÁN et al., 2004).

Kanady et al. (2017) avaliou a associação entre sono e cognição no TB, e também examinou se a manipulação terapêutica do sono e a melhora no quadro cognitivo estavam associadas. Verificou uma maior variabilidade no tempo de sono total predizendo pior memória de trabalho e desempenho do aprendizado verbal. E seguindo Terapia Cognitiva Comportamental para Insônia no TB, a melhora no sono foi associada com uma melhora na cognição. No trabalho de Russo et al. (2015), que visava examinar a associação entre disfunção do sono e neurocognição no TB, foram referidas associações significativas entre o desempenho cognitivo dos sujeitos e suas perturbações no sono. O autor fez uso de uma bateria de testes chamada *MATRICS Consensuns Cognitive Battery* (NUECHTERLEIN et al., 2008; BO; MAO et al., 2017). Em uma revisão de literatura que objetivou atualizar as evidências recentes da importância do sono no TB, foi percebida uma conexão entre as perturbações do sono no TB e déficits no desempenho cognitivo dos sujeitos (KAPLAN, 2020).

Levando em consideração os artigos revisados, percebe-se uma relação das alterações do sono com início ou recorrência dos episódios de humor, além de verificar um possível efeito deste no funcionamento e cognição dos sujeitos afetados. Os estudos examinados também indicam um efeito do sono no fenômeno da conversão diagnóstica do transtorno depressivo maior para o transtorno bipolar. Tendo em mente que na maioria dos estudos, as amostras dos pacientes com transtorno bipolar são mais tardias, podendo apresentar um impacto da neuroprogressão nesta associação, vê-se necessários trabalhos que avaliem os efeitos do sono no funcionamento e cognição em amostras recém diagnosticadas. Para mais informações relacionadas aos artigos citados nesta revisão de literatura, verifique a Tabela de Revisão na seção de Anexos, onde constam informações detalhadas sobre cada estudo.

5 MÉTODO

5.1 Delineamento

Trata-se de um estudo de coorte prospectivo, em que a primeira fase ocorreu entre os anos de 2012 e 2015, onde foram avaliados 585 indivíduos no *baseline* com idade entre 18 e 60 anos. Entre 2017 e 2018 aconteceu a segunda fase do estudo em que 468 indivíduos foram

reavaliados.

5.2 Amostra

5.2.1 População alvo

Sujeitos que buscaram atendimento no Ambulatório de Pesquisa e Extensão em Saúde Mental da Universidade Católica de Pelotas, com idade entre 18 e 60 anos, que preencheram critérios para o diagnóstico de transtorno depressivo maior na primeira fase do estudo.

5.2.2 Amostragem

A amostra foi selecionada por conveniência. O estudo foi divulgado na mídia local e em serviços de saúde do município, e a partir da divulgação, os participantes que chegavam ao ambulatório eram avaliados por psicólogos capacitados para realizar a entrevista clínica diagnóstica.

5.2.3 Critérios de elegibilidade

Critérios de inclusão:

- Ter entre 18 e 60 anos na primeira fase do estudo;
- Ser diagnosticado com TDM pela equipe da pesquisa, através da MINI na primeira fase;

Critérios de exclusão:

- Uso abusivo de substâncias psicoativas ilícitas;
- Incapacidade de entender os instrumentos da pesquisa.
- Apresentar risco de suicídio moderado ou grave.

5.3 Definição das variáveis

No presente estudo, as variáveis coletadas se referem aos dados sociodemográficos, como idade e sexo. A variável de insônia/hipersonia foi avaliada na primeira fase do estudo através da *Mini-International Neuropsychiatric Interview* (MINI). Em relação aos transtornos de humor, na primeira fase do estudo, está presente o diagnóstico de transtorno depressivo maior, e na segunda fase, o diagnóstico de transtorno bipolar, que caracterizou a conversão diagnóstica do sujeito avaliado.

Quanto as variáveis de cognição (subjetiva e objetiva), ambas foram coletadas na segunda fase do estudo, assim como a variável de funcionamento global e da qualidade geral do sono. Uma descrição mais detalhada das variáveis do estudo pode ser verificada na tabela 3.

Tabela 3 – Descrição das variáveis, instrumento utilizado para coleta, classificação e tipo

Variável	Coleta de dados	Classificação	Tipo de variável
Sexo	Questionário Sociodemográfico	Masculino/Feminino	Dicotômica
Idade	Questionário Sociodemográfico	Anos Inteiros	Quantitativa Discreta
Episódio Depressivo Atual	MINI	Sim/Não	Dicotômica
Insônia ou Hipersonia	MINI	Sim/Não	Dicotômica
Percepção Subjetiva da Cognição	COBRA	Escore total	Quantitativa Discreta
Cognição Objetiva	WAIS	Escore bruto	Quantitativa Discreta
Funcionamento Global	FAST	Escore total	Quantitativa Discreta
Qualidade Geral do Sono	PSQI	Escore total	Quantitativa Discreta
Transtorno Bipolar	MINI	Sim/Não	Dicotômica

Fonte – Próprio Autor

5.4 Instrumentos

5.4.1 Mini-International Neuropsychiatric Interview (MINI)

Os transtornos de humor foram avaliados através da *Mini-International Neuropsychiatric Interview* (SHEEHAN et al., 1998). A MINI é uma entrevista diagnóstica estruturada, baseada nos critérios do DSM-IV e do CID-10, desenvolvida em conjunto por psiquiatras e clínicos da Europa e Estados Unidos, que é destinada para a prática clínica, pesquisa em atenção primária e na psiquiatria. Sendo administrada em um curto período de tempo (aproximadamente 15 minutos), foi desenvolvida para suprir a necessidade de uma entrevista psiquiátrica estruturada curta mas também precisa.

A entrevista foi traduzida para o português brasileiro por Amorim (2000) e tem sido utilizada no contexto brasileiro, por exemplo em estudos na atenção primária (AZEVEDO MARQUES; ZUARDI, 2008).

5.4.2 Pittsburgh Sleep Quality Index (PSQI)

A avaliação da qualidade do sono foi realizada através da *Pittsburgh Sleep Quality Index*, que consiste de 19 questões auto-avaliadas pelo sujeito e 5 questões respondidas pelo parceiro de quarto ou cama. As 19 questões são categorizadas em 7 componentes, que vão de um score de 0 a 3. (BERTOLAZI et al., 2011)

Os componentes da PSQI são: qualidade subjetiva do sono (C1), latência do sono (C2), duração do sono (C3), eficiência do sono habitual (C4), distúrbios do sono (C5), uso de medicamentos para dormir (C6) e disfunção diurna (C7).

A soma dos 7 componentes entrega um escore global, que vai de 0 a 21, considerando que quanto maior o escore, pior a qualidade do sono. Um escore global da PSQI maior que 5

indica grandes dificuldades em pelo menos 2 componentes ou dificuldades moderadas em mais de 3 componentes.

5.4.3 Cognitive Complaints in Bipolar Disorder Rating Assessment (COBRA)

A medida de cognição subjetiva foi avaliada a partir da *Cognitive Complaints in Bipolar Disorder Rating Assessment* que consiste de 16 itens auto-relatados, formados pelos seguintes domínios: funcionamento executivo, velocidade de processamento, memória de trabalho, memória e aprendizado verbal, atenção/concentração e rastreamento mental.

Todos os itens são avaliados usando uma escala de 4 pontos (0 = nunca; 1 = as vezes; 2 = frequentemente; 3 = sempre). O escore total é obtido somando os escores de todos os itens. Quanto maior o escore, maior o número de disfunções cognitivas subjetivas. A escala foi traduzida e validada para pacientes bipolares brasileiros por Lima et al. (2018)

5.4.4 Functional Assessment Short Test (FAST)

A FAST é uma entrevista constituída de 24 itens construída para avaliar áreas prejudicadas no TB, traduzida e validada para pacientes brasileiros por Cacilhas et al. (2009). Engloba áreas como: autonomia, que se refere a capacidade do paciente de fazer coisas sozinho e tomar suas próprias decisões; funcionamento ocupacional que se refere a capacidade de manter-se em um trabalho remunerado, eficiência na execução de tarefas no trabalho, trabalhar no campo em que o paciente foi educado e ganhar de acordo com seu cargo no trabalho; funcionamento cognitivo, que está relacionado a habilidade de concentrar-se, efetuar cálculos mentais simples, resolver problemas, aprender novas informações e lembrar das informações aprendidas; problemas financeiros, que envolve a capacidade de gerenciar as finanças e gastar de forma equilibrada; relacionamento interpessoal, que refere-se as relações com amigos, família, envolvimento em atividades sociais, relações sexuais, e a habilidade de defender ideias e opiniões; tempo de lazer, que se refere a capacidade de realizar atividades físicas (esportes, exercícios) e o prazer obtido por *hobbies*.

Os escores são determinados pela soma dos itens, que variam de 0 (indicando nenhum problema) a 3 (indicando limitação severa) nos 15 dias anteriores a avaliação. Rosa, Sánchez-Moreno et al. (2007) sugere um ponto de corte maior que 11. Maiores escores correspondem a um maior prejuízo funcional, tanto no escore global da escala quanto nos domínios avaliados.

5.4.5 Subteste da Wechsler Adult Intelligence Scale (WAIS)

A medida de cognição objetiva foi avaliada a partir do subteste suplementar da WAIS chamado Sequência de Números e Letras. Neste subteste, o examinador lê uma série de números e letras em voz alta, e o indivíduo repete primeiramente os números, em ordem crescente, e então as letras, em ordem alfabética. O subteste é composto por 7 itens. Cada item é constituído por três ensaios, cada um destes com uma sequência própria de números e letras. A interrupção

do instrumento se dá após insucesso nos três ensaios de um mesmo item. A correção dos itens corresponde à soma das cotações dos ensaios, considerando o escore total do subteste como a soma das cotações dos vários itens. Este escore varia de 0 a 21 pontos.

Apesar de não haver limite de tempo para o sujeito responder, o examinador lê um número ou letra por segundo. A Sequência de Números e Letras mede memória de trabalho, manipulação mental, atenção, concentração, e memória auditiva de curto prazo. (WECHSLER, 2004)

5.5 Coleta de dados

A coleta dos dados foi realizada por psicólogos e bolsistas de iniciação científica do Programa de Pós-Graduação em Saúde e Comportamento da Universidade Católica de Pelotas. Os psicólogos ficaram responsáveis pela avaliação diagnóstica e os bolsistas pelo restante das escalas.

5.6 Processamento e análise de dados

Os dados foram coletados através do aplicativo *Open Data Kit Collect* na versão 1.1.7, em tablets, e posteriormente transferidos para uma planilha eletrônica. Para análise dos dados estatísticos serão utilizados *scripts* escritos na linguagem de programação R, na versão 4.0.3 (R CORE TEAM, 2020). As variáveis categóricas serão descritas em frequências absolutas e relativas. As variáveis numéricas terão sua distribuição testadas na curva de Gauss e serão apresentadas por média e desvio padrão ou mediana e intervalos interquartis, de acordo com sua distribuição. Para os testes de hipóteses, para avaliar o efeito da insônia/hipersonia na conversão diagnóstica de TDM para TB será utilizado teste qui-quadrado e regressão de Poisson. Para avaliar o efeito da insônia/hipersonia nas medidas de funcionamento e cognição (subjetiva e objetiva) será utilizado o teste T de Student ou o teste Mann-Whitney. A correlação entre a qualidade do sono e as medidas de funcionamento e cognição serão testadas por Pearson ou Spearman, se necessário será construído um modelo de análise por regressão linear para ajuste de variáveis confundidoras. Serão considerados como fatores de confusão variáveis associadas a exposição e ao desfecho com p menor que 0,20 na análise bruta. Por fim, serão consideradas associações estatisticamente significativas nos testes de hipótese com p menor que 0,05.

5.7 Cronograma

Tabela 4 – Cronograma do Projeto em Meses – Junho de 2020 à Maio de 2021

Atividades	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Revisão de literatura	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Elaboração do projeto	•	•	•									
Qualificação do projeto					•							
Processamento dos dados					•	•						
Análise dos dados					•	•	•	•				
Redação do artigo						•	•	•	•	•	•	
Defesa do artigo												•

Aprovação no Comitê de Ética e a Coleta dos Dados aconteceram anteriormente ao desenvolvimento da presente proposta de pesquisa.

Fonte – Próprio Autor

5.8 Orçamento

O presente projeto não apresentará custos adicionais para sua implementação visto que utilizará infraestrutura pessoal e tecnológica já adquirida através de projetos de pesquisa anteriores.

5.9 Aspectos éticos

O presente estudo foi aprovado pelo Comitê de Ética em Pesquisa da UCPel, sob o registro de número 502.604. Todos os participantes da pesquisa assinaram um termo de consentimento livre e esclarecido antes de participarem do estudo. Conforme a avaliação realizada pelos psicólogos, os pacientes foram encaminhados para atendimento psicológico no Ambulatório de Pesquisa e Extensão em Saúde Mental (APESM), quando não se enquadraram nos critérios de inclusão do ambulatório foram encaminhados para serviços de saúde municipais.

REFERÊNCIAS

AMERICAN PSYCHIATRIC ASSOCIATION (Ed.). **Diagnostic and statistical manual of mental disorders: DSM-5**. 5th ed. Washington, D.C: American Psychiatric Association, 2013. ISBN 978-0-89042-554-1 978-0-89042-555-8.

AMERICAN PSYCHIATRIC ASSOCIATION (Ed.). Diagnostic and statistical manual of mental disorders: DSM-IV; includes ICD-9-CM codes effective 1. Oct. 96. 4. ed., 7. print.

Washington, DC: [s.n.], 1998. OCLC: 247631746. ISBN 978-0-89042-061-4 978-0-89042-062-1.

AMORIM, P. Mini International Neuropsychiatric Interview (MINI): validação de entrevista breve para diagnóstico de transtornos mentais. **Revista Brasileira de Psiquiatria**, v. 22, n. 3,

p. 106–115, set. 2000. ISSN 1516-4446. DOI: 10.1590/S1516-44462000000300003. Disponível em: http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1516-

4446200000300003&lng=pt&tlng=pt>. Acesso em: 3 set. 2020.

Acesso em: 2 out. 2020.

ANDRADE-GONZÁLEZ, N. et al. Initial and relapse prodromes in adult patients with episodes of bipolar disorder: A systematic review. en. **European Psychiatry**, v. 63, n. 1, e12, 2020. ISSN 0924-9338, 1778-3585. DOI: 10.1192/j.eurpsy.2019.18. Disponível em: https://www.cambridge.org/core/product/identifier/S092493381900018X/type/journal_article.

AZEVEDO MARQUES, J. M. de; ZUARDI, A. W. Validity and applicability of the Mini International Neuropsychiatric Interview administered by family medicine residents in primary health care in Brazil. en. **General Hospital Psychiatry**, v. 30, n. 4, p. 303–310, jul. 2008. ISSN 01638343. DOI: 10.1016/j.genhosppsych.2008.02.001. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0163834308000303. Acesso em: 17 set. 2020.

BERTOLAZI, A. N. et al. Validation of the Brazilian Portuguese version of the Pittsburgh Sleep Quality Index. en. **Sleep Medicine**, v. 12, n. 1, p. 70–75, jan. 2011. ISSN 13899457. DOI: 10.1016/j.sleep.2010.04.020. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S1389945710003801>. Acesso em: 3 set. 2020.

BO, Q.; DONG, F. et al. Comparison of cognitive performance in bipolar disorder, major depressive disorder, unaffected first-degree relatives, and healthy controls. en. **Psychiatry and Clinical Neurosciences**, v. 73, n. 2, p. 70–76, fev. 2019. ISSN 1323-1316, 1440-1819. DOI: 10.1111/pcn.12797. Disponível em: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1111/pcn.12797. Acesso em: 11 out. 2020.

BO, Q.; MAO, Z. et al. Use of the MATRICS consensus cognitive battery (MCCB) to evaluate cognitive deficits in bipolar disorder: A systematic review and meta-analysis. en. Edição: Peter John McKenna. **PLOS ONE**, v. 12, n. 4, e0176212, abr. 2017. ISSN 1932-6203. DOI: 10.1371/journal.pone.0176212. Disponível em: https://dx.plos.org/10.1371/journal.pone.0176212>. Acesso em: 11 out. 2020.

BOLAND, E. M.; ALLOY, L. B. Sleep disturbance and cognitive deficits in bipolar disorder: Toward an integrated examination of disorder maintenance and functional impairment. en. **Clinical Psychology Review**, v. 33, n. 1, p. 33–44, fev. 2013. ISSN 02727358. DOI:

10.1016/j.cpr.2012.10.001. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0272735812001419. Acesso em: 11 out. 2020.

BOLAND, E. M.; STANGE, J. P. et al. Associations between sleep disturbance, cognitive functioning and work disability in Bipolar Disorder. en. **Psychiatry Research**, v. 230, n. 2, p. 567–574, dez. 2015. ISSN 01651781. DOI: 10.1016/j.psychres.2015.09.051. Disponível em: https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0165178115304455. Acesso em: 19 set. 2020.

BRADLEY, A. J. et al. Sleep and circadian rhythm disturbance in bipolar disorder. en.

Psychological Medicine, v. 47, n. 9, p. 1678–1689, jul. 2017. ISSN 0033-2917, 1469-8978.

DOI: 10.1017/S0033291717000186. Disponível em:

https://www.cambridge.org/core/product/identifier/S0033291717000186/type/journal_article. Acesso em: 2 out. 2020.

BUYSSE, D. J. et al. The Pittsburgh sleep quality index: A new instrument for psychiatric practice and research. en. **Psychiatry Research**, v. 28, n. 2, p. 193–213, mai. 1989. ISSN 01651781. DOI: 10.1016/0165-1781(89)90047-4. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/0165178189900474. Acesso em: 8 out. 2020.

CACILHAS, A. A. et al. Validity of a Short Functioning Test (FAST) in Brazilian Outpatients with Bipolar Disorder. en. **Value in Health**, v. 12, n. 4, p. 624–627, jun. 2009. ISSN 10983015. DOI: 10.1111/j.1524-4733.2008.00481.x. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S1098301510608091>. Acesso em: 17 set. 2020.

CHUNG, K.-H. et al. Risk of Psychiatric Disorders in Patients with Chronic Insomnia and Sedative-Hypnotic Prescription: A Nationwide Population-Based Follow-Up Study. en. **Journal of Clinical Sleep Medicine**, v. 11, n. 05, p. 543–551, mai. 2015. ISSN 1550-9389, 1550-9397. DOI: 10.5664/jcsm.4700. Disponível em: http://jcsm.aasm.org/doi/10.5664/jcsm.4700. Acesso em: 22 set. 2020.

CRETU, J. B. et al. Sleep, residual mood symptoms, and time to relapse in recovered patients with bipolar disorder. en. **Journal of Affective Disorders**, v. 190, p. 162–166, jan. 2016. ISSN 01650327. DOI: 10.1016/j.jad.2015.09.076. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0165032715301737>. Acesso em: 2 out. 2020.

DE LA FUENTE-TOMÁS, L. et al. Sleep disturbances, functioning, and quality of life in euthymic patients with bipolar disorder. en. **Psychiatry Research**, v. 269, p. 501–507, nov. 2018. ISSN 01651781. DOI: 10.1016/j.psychres.2018.08.104. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0165178117323247>. Acesso em: 2 out. 2020.

GEOFFROY, P. et al. Comment caractériser et traiter les plaintes de sommeil dans les troubles bipolaires ? fr. **L'Encéphale**, v. 43, n. 4, p. 363–373, ago. 2017. ISSN 00137006. DOI: 10.1016/j.encep.2016.06.007. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0013700616301804>. Acesso em: 2 out. 2020.

GIGLIO, L. M. F. et al. Sleep in bipolar patients. en. **Sleep and Breathing**, v. 13, n. 2, p. 169–173, mai. 2009. ISSN 1520-9512, 1522-1709. DOI: 10.1007/s11325-008-0215-5. Disponível em: http://link.springer.com/10.1007/s11325-008-0215-5. Acesso em: 2 out. 2020.

HARVEY, A. G.; SCHMIDT, D. A. et al. Sleep-Related Functioning in Euthymic Patients With Bipolar Disorder, Patients With Insomnia, and Subjects Without Sleep Problems. en. **American Journal of Psychiatry**, v. 162, n. 1, p. 50–57, jan. 2005. ISSN 0002-953X, 1535-7228. DOI: 10.1176/appi.ajp.162.1.50. Disponível em:

http://psychiatryonline.org/doi/abs/10.1176/appi.ajp.162.1.50. Acesso em: 3 out. 2020.

HARVEY, A. G.; TALBOT, L. S.; GERSHON, A. Sleep Disturbance in Bipolar Disorder Across the Lifespan. en. **Clinical Psychology: Science and Practice**, v. 16, n. 2, p. 256–277, jun. 2009. ISSN 09695893, 14682850. DOI: 10.1111/j.1468-2850.2009.01164.x. Disponível em: http://doi.wiley.com/10.1111/j.1468-2850.2009.01164.x. Acesso em: 20 set. 2020.

KANADY, J. C. et al. The association between insomnia-related sleep disruptions and cognitive dysfunction during the inter-episode phase of bipolar disorder. en. **Journal of Psychiatric Research**, v. 88, p. 80–88, mai. 2017. ISSN 00223956. DOI: 10.1016/j.jpsychires.2017.01.001. Disponível em: https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0022395616303843. Acesso em: 19 set. 2020.

KAPCZINSKI, N. S. et al. Cognition and functioning in bipolar depression. **Revista Brasileira de Psiquiatria**, v. 38, n. 3, p. 201–206, mai. 2016. ISSN 1809-452X, 1516-4446. DOI:

10.1590/1516-4446-2014-1558. Disponível em:

http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1516-

44462016000300201&lng=en&tlng=en>. Acesso em: 11 out. 2020.

KAPLAN, K. A.; MCGLINCHEY, E. L. et al. Hypersomnia subtypes, sleep and relapse in bipolar disorder. en. **Psychological Medicine**, v. 45, n. 8, p. 1751–1763, jun. 2015. ISSN 0033-2917, 1469-8978. DOI: 10.1017/S0033291714002918. Disponível em:

https://www.cambridge.org/core/product/identifier/S0033291714002918/type/journal_article. Acesso em: 3 out. 2020.

KAPLAN, K. A. Sleep and sleep treatments in bipolar disorder. en. **Current Opinion in Psychology**, v. 34, p. 117–122, ago. 2020. ISSN 2352250X. DOI: 10.1016/j.copsyc.2020.02.001.

Disponível em: https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S2352250X20300063>. Acesso em: 2 out. 2020.

KAPLAN, K. A.; GRUBER, J. et al. Hypersomnia in inter-episode bipolar disorder: Does it have prognostic significance? en. **Journal of Affective Disorders**, v. 132, n. 3, p. 438–444, ago. 2011. ISSN 01650327. DOI: 10.1016/j.jad.2011.03.013. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0165032711000966>. Acesso em: 2 out. 2020.

KARTHICK, S. et al. Quality of Sleep in Patients With Bipolar I Disorder During Remission: en. **Journal of Psychiatric Practice**, v. 21, n. 6, p. 419–426, nov. 2015. ISSN 1538-1145. DOI: 10.1097/PRA.0000000000000116. Disponível em:

http://journals.lww.com/00131746-201511000-00004. Acesso em: 2 out. 2020.

KESKIN, N.; TAMAM, L.; OZPOYRAZ, N. Assessment of sleep quality in bipolar euthymic patients. en. **Comprehensive Psychiatry**, v. 80, p. 116–125, jan. 2018. ISSN 0010440X. DOI: 10.1016/j.comppsych.2017.09.012. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0010440X17302237. Acesso em: 2 out. 2020.

LAI, Y.-C. et al. Familiality and clinical outcomes of sleep disturbances in major depressive and bipolar disorders. en. **Journal of Psychosomatic Research**, v. 76, n. 1, p. 61–67, jan. 2014. ISSN 00223999. DOI: 10.1016/j.jpsychores.2013.10.020. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S002239991300398X. Acesso em: 2 out. 2020.

LIMA, F. M. et al. Validity and reliability of the Cognitive Complaints in Bipolar Disorder Rating Assessment (COBRA) in Brazilian bipolar patients. **Trends in Psychiatry and Psychotherapy**, v. 40, n. 2, p. 170–178, abr. 2018. ISSN 2238-0019, 2237-6089. DOI:

10.1590/2237-6089-2017-0121. Disponível em:

http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci arttext&pid=S2237-

60892018000200170&lng=en&tlng=en>. Acesso em: 3 set. 2020.

LIN, X. et al. The associations between subjective and objective cognitive functioning across manic or hypomanic, depressed, and euthymic states in Chinese bipolar patients. en. **Journal of Affective Disorders**, v. 249, p. 73–81, abr. 2019. ISSN 01650327. DOI:

10.1016/j.jad.2019.02.025. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0165032718329495. Acesso em: 11 out. 2020.

LUO, X. et al. Subjective cognitive dysfunction in patients with bipolar disorder: The prevalence, related factors and effects on predicting psychosocial functioning and suicidal ideation. en.

Psychiatry Research, v. 284, p. 112669, fev. 2020. ISSN 01651781. DOI:

10.1016/j.psychres.2019.112669. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0165178119314039. Acesso em: 11 out. 2020.

MACQUEEN, G. M.; MEMEDOVICH, K. A. Cognitive dysfunction in major depression and bipolar disorder: Assessment and treatment options: Cognition in mood disorders. en. **Psychiatry and Clinical Neurosciences**, v. 71, n. 1, p. 18–27, jan. 2017. ISSN 13231316. DOI:

10.1111/pcn.12463. Disponível em: http://doi.wiley.com/10.1111/pcn.12463. Acesso em: 12 out. 2020.

MARTÍNEZ-ARÁN, A. et al. Cognitive Function Across Manic or Hypomanic, Depressed, and Euthymic States in Bipolar Disorder. en. **American Journal of Psychiatry**, v. 161, n. 2, p. 262–270, fev. 2004. ISSN 0002-953X, 1535-7228. DOI: 10.1176/appi.ajp.161.2.262. Disponível em: http://psychiatryonline.org/doi/abs/10.1176/appi.ajp.161.2.262. Acesso em: 11 out. 2020.

MELO, M. C. A. et al. Sleep and circadian alterations in people at risk for bipolar disorder: A systematic review. en. **Journal of Psychiatric Research**, v. 83, p. 211–219, dez. 2016. ISSN 00223956. DOI: 10.1016/j.jpsychires.2016.09.005. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0022395616303582. Acesso em: 17 set. 2020.

NG, T. H. et al. Eveningness and Its Associated Impairments in Remitted Bipolar Disorder. en. **Behavioral Sleep Medicine**, v. 14, n. 6, p. 650–664, nov. 2016. ISSN 1540-2002, 1540-2010. DOI: 10.1080/15402002.2015.1065407. Disponível em:

https://www.tandfonline.com/doi/full/10.1080/15402002.2015.1065407. Acesso em: 2 out. 2020.

NUECHTERLEIN, K. H. et al. The MATRICS Consensus Cognitive Battery, Part 1: Test Selection, Reliability, and Validity. en. **American Journal of Psychiatry**, v. 165, n. 2, p. 203–213, fev. 2008. ISSN 0002-953X, 1535-7228. DOI: 10.1176/appi.ajp.2007.07010042. Disponível em: http://psychiatryonline.org/doi/abs/10.1176/appi.ajp.2007.07010042. Acesso em: 11 out. 2020.

ORGANIZAÇÃO MUNDIAL DA SAÚDE. **CID-10: classificação estatística internacional de doenças e problemas relacionados à saúde**. São Paulo: EDUSP, 2000. OCLC: 50826450. ISBN 978-85-314-0193-0.

PANCHERI, C. et al. A systematic review on sleep alterations anticipating the onset of bipolar disorder. en. **European Psychiatry**, v. 58, p. 45–53, mai. 2019. ISSN 0924-9338, 1778-3585. DOI: 10.1016/j.eurpsy.2019.02.003. Disponível em:

https://www.cambridge.org/core/product/identifier/S092493380000938X/type/journal_article. Acesso em: 17 set. 2020.

PERLIS, M. L. et al. Self-reported sleep disturbance as a prodromal symptom in recurrent depression. en. **Journal of Affective Disorders**, v. 42, n. 2-3, p. 209–212, fev. 1997. ISSN 01650327. DOI: 10.1016/S0165-0327(96)01411-5. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0165032796014115. Acesso em: 2 out. 2020.

PERLIS, R. H. et al. Clinical Features of Bipolar Depression Versus Major Depressive Disorder in Large Multicenter Trials. en. **American Journal of Psychiatry**, v. 163, n. 2, p. 225–231, fev. 2006. ISSN 0002-953X, 1535-7228. DOI: 10.1176/appi.ajp.163.2.225. Disponível em: http://psychiatryonline.org/doi/abs/10.1176/appi.ajp.163.2.225. Acesso em: 2 out. 2020.

R CORE TEAM. **R: A Language and Environment for Statistical Computing**. Vienna, Austria, 2020. Disponível em: https://www.R-project.org/>.

REYES, A. N. et al. Functional impairment and cognitive performance in mood disorders: A community sample of young adults. en. **Psychiatry Research**, v. 251, p. 85–89, mai. 2017. ISSN 01651781. DOI: 10.1016/j.psychres.2017.01.069. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S016517811630703X. Acesso em: 11 out. 2020.

RITTER, P. S.; MARX, C.; BAUER, M. et al. The role of disturbed sleep in the early recognition of bipolar disorder: a systematic review: Disturbed sleep in the early recognition of bipolar disorder. en. **Bipolar Disorders**, v. 13, n. 3, p. 227–237, mai. 2011. ISSN 13985647. DOI: 10.1111/j.1399-5618.2011.00917.x. Disponível em:

http://doi.wiley.com/10.1111/j.1399-5618.2011.00917.x. Acesso em: 17 set. 2020.

RITTER, P. S.; HÖFLER, M. et al. Disturbed sleep as risk factor for the subsequent onset of bipolar disorder – Data from a 10-year prospective-longitudinal study among adolescents and young adults. en. **Journal of Psychiatric Research**, v. 68, p. 76–82, set. 2015. ISSN 00223956. DOI: 10.1016/j.jpsychires.2015.06.005. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0022395615001764. Acesso em: 22 set. 2020.

RITTER, P. S.; MARX, C.; LEWTSCHENKO, N. et al. The characteristics of sleep in patients with manifest bipolar disorder, subjects at high risk of developing the disease and healthy controls. en. **Journal of Neural Transmission**, v. 119, n. 10, p. 1173–1184, out. 2012. ISSN 0300-9564, 1435-1463. DOI: 10.1007/s00702-012-0883-y. Disponível em: http://link.springer.com/10.1007/s00702-012-0883-y. Acesso em: 17 set. 2020.

ROSA, A. R.; REINARES, M.; FRANCO, C. et al. Clinical predictors of functional outcome of bipolar patients in remission. en. **Bipolar Disorders**, v. 11, n. 4, p. 401–409, jun. 2009. ISSN 13985647, 13995618. DOI: 10.1111/j.1399-5618.2009.00698.x. Disponível em: http://doi.wiley.com/10.1111/j.1399-5618.2009.00698.x. Acesso em: 11 out. 2020.

ROSA, A. R.; SÁNCHEZ-MORENO, J. et al. Validity and reliability of the Functioning Assessment Short Test (FAST) in bipolar disorder. **Clinical Practice and Epidemiology in Mental Health**, v. 3, n. 1, p. 5, 2007. ISSN 17450179. DOI: 10.1186/1745-0179-3-5. Disponível em: http://www.cpementalhealth.com/content/3/1/5>. Acesso em: 8 out. 2020.

ROSA, A. R.; REINARES, M.; MICHALAK, E. E. et al. Functional Impairment and Disability across Mood States in Bipolar Disorder. en. **Value in Health**, v. 13, n. 8, p. 984–988, dez. 2010. ISSN 10983015. DOI: 10.1111/j.1524-4733.2010.00768.x. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S1098301511718319. Acesso em: 11 out. 2020.

RUSSO, M. et al. The relationship between sleep quality and neurocognition in bipolar disorder. en. **Journal of Affective Disorders**, v. 187, p. 156–162, nov. 2015. ISSN 01650327. DOI: 10.1016/j.jad.2015.08.009. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0165032715301002. Acesso em: 13 set. 2020.

SAMALIN, L.; REINARES, M. et al. Course of residual symptoms according to the duration of euthymia in remitted bipolar patients. en. **Acta Psychiatrica Scandinavica**, v. 134, n. 1, p. 57–64, jul. 2016. ISSN 0001690X. DOI: 10.1111/acps.12568. Disponível em: http://doi.wiley.com/10.1111/acps.12568>. Acesso em: 2 out. 2020.

SAMALIN, L.; BOYER, L. et al. Residual depressive symptoms, sleep disturbance and perceived cognitive impairment as determinants of functioning in patients with bipolar disorder. en. **Journal of Affective Disorders**, v. 210, p. 280–286, mar. 2017. ISSN 01650327. DOI: 10.1016/j.jad.2016.12.054. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S016503271631905X>. Acesso em: 19 set. 2020.

SCHNEIDER, J. J. et al. Cognitive impairment in a Brazilian sample of patients with bipolar disorder. **Revista Brasileira de Psiquiatria**, v. 30, n. 3, p. 209–214, set. 2008. ISSN 1516-4446. DOI: 10.1590/S1516-44462008000300006. Disponível em: http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1516-

44462008000300006&lng=en&tlng=en>. Acesso em: 11 out. 2020.

SHEEHAN, D. V. et al. The Mini-International Neuropsychiatric Interview (M.I.N.I.): the development and validation of a structured diagnostic psychiatric interview for DSM-IV and ICD-10. eng. **The Journal of Clinical Psychiatry**, 59 Suppl 20, 22–33, quiz 34–57, 1998. ISSN 0160-6689.

SLYEPCHENKO, A. et al. Association of functioning and quality of life with objective and subjective measures of sleep and biological rhythms in major depressive and bipolar disorder. en. **Australian & New Zealand Journal of Psychiatry**, v. 53, n. 7, p. 683–696, jul. 2019. ISSN 0004-8674, 1440-1614. DOI: 10.1177/0004867419829228. Disponível em: http://journals.sagepub.com/doi/10.1177/0004867419829228>. Acesso em: 2 out. 2020.

ST-AMAND, J. et al. Sleep disturbances in bipolar disorder during remission. en. **Journal of Affective Disorders**, v. 146, n. 1, p. 112–119, mar. 2013. ISSN 01650327. DOI: 10.1016/j.jad.2012.05.057. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0165032712004405. Acesso em: 3 out. 2020.

SYLVIA, L. G. et al. Sleep disturbance in euthymic bipolar patients. en. **Journal of Psychopharmacology**, v. 26, n. 8, p. 1108–1112, ago. 2012. ISSN 0269-8811, 1461-7285. DOI: 10.1177/0269881111421973. Disponível em:

http://journals.sagepub.com/doi/10.1177/0269881111421973. Acesso em: 2 out. 2020.

TOHEN, M. Two-Year Syndromal and Functional Recovery in 219 Cases of First-Episode Major Affective Disorder With Psychotic Features. **American Journal of Psychiatry**, v. 157, n. 2, p. 220–228, 1 fev. 2000. ISSN 0002953X, 15357228. DOI: 10.1176/appi.ajp.157.2.220. Disponível em: http://ajp.psychiatryonline.org/article.aspx?articleID=173949. Acesso em: 25 out. 2020.

VAN METER, A. R. et al. The Bipolar Prodrome: Meta-Analysis of Symptom Prevalence Prior to Initial or Recurrent Mood Episodes. en. **Journal of the American Academy of Child & Adolescent Psychiatry**, v. 55, n. 7, p. 543–555, jul. 2016. ISSN 08908567. DOI: 10.1016/j.jaac.2016.04.017. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S089085671630171X. Acesso em: 2 out. 2020.

WALZ, J. C. et al. Daytime sleepiness, sleep disturbance and functioning impairment in bipolar disorder. en. **Acta Neuropsychiatrica**, v. 25, n. 2, p. 101–104, abr. 2013. ISSN 0924-2708, 1601-5215. DOI: 10.1111/j.1601-5215.2012.00673.x. Disponível em:

https://www.cambridge.org/core/product/identifier/S1601521512000183/type/journal_article. Acesso em: 2 out. 2020.

WECHSLER, D. **WAIS III - Escala de inteligência Wechsler para adultos**. Tradução: Elizabeth do Nascimento. 1 ed. [S.I.]: Casa do Psicólogo, 2004. ISBN 978-85-7396-324-3. Disponível em: https://www.pearsonclinical.com.br/wais-iii-escala-de-inteligencia-wechsler-para-adultos.html.

WERF-ELDERING, M. J. van der et al. Cognitive Functioning in Patients with Bipolar Disorder: Association with Depressive Symptoms and Alcohol Use. en. Edição: Bernhard T. Baune. **PLoS ONE**, v. 5, n. 9, e13032, set. 2010. ISSN 1932-6203. DOI: 10.1371/journal.pone.0013032. Disponível em: https://dx.plos.org/10.1371/journal.pone.0013032>. Acesso em: 11 out. 2020.

ZANINI, M. A. et al. Abnormalities in sleep patterns in individuals at risk for psychosis and bipolar disorder. en. **Schizophrenia Research**, v. 169, n. 1-3, p. 262–267, dez. 2015. ISSN 09209964. DOI: 10.1016/j.schres.2015.08.023. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0920996415004521. Acesso em: 17 set. 2020.

ZESCHEL, E. et al. The bipolar disorder prodrome revisited: Is there a symptomatic pattern? en. **Journal of Affective Disorders**, v. 151, n. 2, p. 551–560, nov. 2013. ISSN 01650327. DOI: 10.1016/j.jad.2013.06.043. Disponível em:

https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0165032713005235>. Acesso em: 2 out. 2020.

ANEXO A – TABELA DE REVISÃO

Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Zanini et al. (2015), Schizoph- renia Research	Comparar os padrões de sono e a presença de perturbações no sono em indivíduos em estados mentais de risco para psicose e TB com um grupo controle saudá- vel	Caso-controle, 20 sujeitos em estado mental de risco para psicose ou TB, ins- trumentos: PSQI, <i>Epworth Sleepiness</i> <i>Scale</i> , QME, Polissonografia, CAARMS	75% dos sujeitos em estado mental de risco apresentaram escore > 5 na PSQI (sono de baixa qualidade), em relação aos 30% no grupo dos controles saudáveis (p = 0.007)	Estado mental de risco: sinto- mas maníacos, depressão e características ciclotímicas ou risco genético
Boland, Stange et al. (2015), Psychiatry Research	Examinar o papel das perturba- ções do sono e funcionamento cognitivo na deficiência ocupaci- onal no TB	Caso-controle, 48 adultos (18 a 24 anos), 24 sujeitos com TB tipo I ou II e 24 sujeitos sem histórico de transtornos de humor ou sono. Instrumentos: ISI, PSQI, actigrafia, entrevista clínica não estruturada, KBIT-II, Subteste Stroop da DKEFS, Torre de Londres, CVLT-II, Subteste da extensão de dígitos da Wechsler Memory Scale, Questionário de Desempenho no Trabalho, SADS-L, GBI, BDI-II, ASRM	Sujeitos com TB apresentaram sono pior que os controles em 5 dos 12 itens, especialmente nos sintomas autorelatados de perturbações do sono (p = 0.02). Bipolares apresentaram pior desempenho no teste de aprendizado verbal, sequência de dígitos, e no subteste Stroop (p = 0.02). Disfunção diurna da PSQI foi significativamente relacionada negativamente com a extensão de dígitos reversa (p = 0.03)	

e revista	Ohiativo		Principais resultados	Comentários
		trumentos)		Collienta
		PRISMA (Preferred Reporting Items		
		for Systematic Reviews and Meta-	Insônia parece um pródromo impor-	
		Analyses), estudos incluídos forarm: es-	tante para o TB em 2 estudos prospec-	
Pancheri	Realizar uma revisão sistemática	tudos prospectivos em filhos de pacien-	tivos. Sono perturbado em participan-	
et al. (2019),	atualizada nas evidências de um	tes bipolares, posteriormente diagnos-	tes sem transtorno mental no primeiro	
European	possível papel das alterações no	ticados com TB; estudos prospectivos	tempo apontaram para um risco aumen-	
Psychiatry	sono predizendo o início do TB	em pacientes com problemas no sono	tado para início do TB. Hipersonia pode	
		que desenvolveram TB; estudos retros-	ajudar a diferenciar depressão bipolar	
		pectivos em problemas do sono em bi-	e unipolar	
		polares. 17 estudos incluídos		
	Evaminar um modola abrandanta		Sintomas depressivos residuais foram	
			moderadamente associados com todos	
	ozo oota tana (OEM) ano into		domínios de funcionamento exceto fun-	
Samalin,	çao estrutudai (SEM) que IIIte-		cionamento ocupacional (r de 0.17 a	
Boyer et al.	gia as intelletações entre sinto-	Transversal, 468 pacientes externos	0.40). Perturbações do sono, medi-	
(2017),	ilias deplessivos lesidaais, per-	adultos com TB. Instrumentos: BDRS,	das pela PSQI, não foram significati-	
Journal of	timosto es ao sono e complonie-	PSQI, FAST, Escala Visual Analógica	vamente associadas com domínios da	
Affective	umento cognitivo autorielado	(VAS)	FAST, exceto pelo escore de disfunção	
Disorders	como determinantes do juncio-		diurna da PSQI e os subescores de	
			autonomia, funcionamento cognitivo e	
	do TD om condicion de vide vol		tempo de lazer da FAST (associação	
	de 1 D elli colluições da vida leal		moderada; r de 0.20 a 0.28)	

Realizar uma revisão sistemática PRISMA. Palavras-chave: 'sleep' or problemas no sono em pessoas em Maioria dos estudos mostraram mais PRISMA. Palavras-chave: 'sleep' or problemas no sono em pessoas em Maioria as evidências atuais 'rhythm' or 'oircadian' AND 'bipolar depression' jeitvas e objeitvas). Uma associação Journal of em pessoas em risco para o TBe AND 'high-risk' or 'risk'. Descartaram entre alto risco para o TBe AND 'high-risk' or 'risk'. Descartaram entre alto risco para DE estudos que não incluíam indivíduos do sono fator preditor para TB radamente em risco ou não os analisaram sepa- radamente em risco ou não os analisaram sepa- radamente em risco ou não os analisaram sepa- radamente estudo que entre os bipolares, as perturbações no sono fator preditor para TB Um estudo viu que entre os bipolares, as perturbações no sono foi o pródromo mais comum prara mania, e sexto mais comum prodromo para depressão. Cor- Roucas (2009), sono-vigília no transtomo bipolar e Clinical Psychology em Psychology em Parvação do sono no funcionamento cognitivo.	Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Realizar uma revisão sistemática PRISMA. Palavras-chave: 'sleep' or problemas no sono em pessoas em al. para definir as evidências atuais 'rhythm' or 'circadian' AND 'bipolar di- risco do que controles (medidas subsobre sobre sono e alterações de ritmo sorder' or 'mania' or 'bipolar depression' jetivas e objetivas). Uma associação of em pessoas em risco para or BAND 'high-risk' or 'risk'. Descartaram ante alto risco para TB e má qualidade em participan- radamente em risco ou não os analisaram sepa- populacional sugere má qualidade do sono fatores de risco para em risco ou não os analisaram sepa- populacional sugere má qualidade do sono como fator preditor para TB em qualidade do sono como fator preditor para TB em qualidade do sono como fator preditor para TB em qualidade do sono como fator preditor para TB em qualidade do sono como fator preditor para TB em qualidade do sono como fator preditor para TB em qualidade do sono-como fator preditor para TB em qualidade do sono como fator preditor para TB em qualidade do sono-como fator preditor para TB em qualidade do sono-vigilia no transtorno bipolar estado an Literatura estudo em maiores sintomas manaria, e sexto mais comunitados o de sono em aiores sintomas manaria, e sexto mais estudo em maiores sintomas manaria, e setudo em como fator para depressão. Cor- poucas relações significativas entre menor du- mações relações significativas entre menor du- mações da privação do sono no funcionamento cognitivo cognitivo cognitivo cognitivo				Maioria dos estudos mostraram mais	
al. para definir as evidências atuais "thythm" or 'circadian' AND 'bipolar di- sobre sono e alterações de ritmo sobre sono e alterações de ritmo of em pessoas em risco para o TBe AND 'high-risk' or 'risk'. Descartaram entre alto risco para TB e má qualidade tric avaliar sono e distúrbios circadi- anos como fatores de risco para TB TB TB TB TB TB TB TB TB T		Realizar uma revisão sistemática		problemas no sono em pessoas em	
sobre sono e alterações de ritmo sorder' or 'mania' or 'bipolar depression' jetivas e objetivas). Uma associação of em pessoas em risco para o TB = AND 'high-risk' or 'risk'. Descartaram entre alto risco para o TB = ma qualidade do sono foi identificada em participan-radamente em risco ou não os analisaram sepa- populacional sugere má qualidade do sono como fator preditor para TB	Melo et al.	para definir as evidências atuais	'rhythm' or 'circadian' AND 'bipolar di-	risco do que controles (medidas sub-	
of em pessoas em risco para o TB e AND *high-risk** or *risk*. Descartaram entre alto risco para TB e má qualidade ric avaliar sono e distúrbios circadi- anos como fatores de risco para em risco ou não os analisaram sepa- TB radamente sono como fator preditor para TB Um estudo viu que entre os bipolares, as perturbações no sono foi o pródromo mais comum para mania, e sexto mais comum prádromo para depressão. Cor- Poucas relações significativas entre menor du- mações significativas entre menor du- macos no dia seguinte. Foram clara- estudo mente demonstrados efeitos adversos da privação do sono no funcionamento cognitivo	(2016),	sobre sono e alterações de ritmo	sorder' or 'mania' or 'bipolar depression'	jetivas e objetivas). Uma associação	
rific avaliar sono e distúrbios circadi- anos como fatores de risco para TB radamente sono como fator preditor para TB TB Um estudo viu que entre os bipolares, as perturbações no sono foi o pródromo mais comum prodromo para depressão. Cor- sono-vigília no transtorno bipolar sono-vigília no trans	Journal of	em pessoas em risco para o TB e	AND 'high-risk' or 'risk'. Descartaram	entre alto risco para TB e má qualidade	
anos como fatores de risco para radamente radamente populacional sugere má qualidade do sono como fator preditor para TB Um estudo viu que entre os bipolares, as perturbações no sono foi o pródromo mais comum para mania, e sexto mais comum para mania, e sexto mais comum pródromo para depressão. Correlações significativas entre menor durações estudo mente demonstrados efeitos adversos da privaçõe do sono no funcionamento cognitivo	Psychiatric	avaliar sono e distúrbios circadi-	estudos que não incluíam indivíduos	do sono foi identificada em participan-	
TB radamente populacional sugere má qualidade do sono como fator preditor para TB Um estudo viu que entre os bipolares, as perturbações no sono foi o pródromo mais comum para mania, e sexto mais comum prodromo para depressão. Correlações significativas entre menor dumações sono-vigília no transtorno bipolar sono-vigília no transtorno bipolar sono-vigília no transformo bipolar sono-vigília no transf	Research	anos como fatores de risco para	em risco ou não os analisaram sepa-	tes com risco clínico. Estudo de base	
sono como fator preditor para TB Um estudo viu que entre os bipolares, as perturbações no sono foi o pródromo mais comum para mania, e sexto mais comum pródromo para depressão. Correlações significativas entre menor dumações sono-vigília no transtorno bipolar sono-vigília no transcorno bipo		TB	radamente	populacional sugere má qualidade do	
Um estudo viu que entre os bipolares, as perturbações no sono foi o pródromo mais comum para mania, e sexto mais comum prodromo para depressão. Cor- Poucas relações significativas entre menor du- mações sono-vigília no transtorno bipolar sono-vigília no transtorno podra sono-vigília no transtorno podra sono-vigília no transtorno sono-vigília no tran				sono como fator preditor para TB	
as perturbações no sono foi o pródromo mais comum para mania, e sexto mais comum para mania, e sexto mais comum para mania, e sexto mais comum pródromo para depressão. Cor-Poucas relações significativas entre menor du-mações sono-vigília no transtorno bipolar s				Um estudo viu que entre os bipolares,	
mais comum para mania, e sexto mais comum pródromo para depressão. Cor- Poucas relações significativas entre menor du- mações sono-vigília no transtorno bipolar sono-vigília no transtorno bip				as perturbações no sono foi o pródromo	
e Destacar a importância do ciclo Revisão da Literatura sono-vigília no transtorno bipolar sono-vigília no transforno bipolar nente demonstrados efeitos adversos da privação do sono no funcionamento cognitivo	Harvey,			mais comum para mania, e sexto mais	
n Destacar a importância do ciclo Revisão da Literatura sono-vigília no transtorno bipolar netodologia netodologia mente demonstrados efeitos adversos da privação do sono no funcionamento cognitivo				comum pródromo para depressão. Cor-	Poucas infor-
sono-vigília no transtorno bipolar revisão da Literatura ração de sono e maiores sintomas maníacos no dia seguinte. Foram claramento da privação do sono no funcionamento cognitivo	Gershon	Destacar a importância do ciclo		relações significativas entre menor du-	mações sobre
níacos no dia seguinte. Foram clara- logy da privação do sono no funcionamento cognitivo	(2009),	sono-vigília no transtorno bipolar	nevisao da Lileratura	ração de sono e maiores sintomas ma-	metodologia do
	Clinical			níacos no dia seguinte. Foram clara-	estudo
da privação do sono no funcionamento cognitivo	Psychology			mente demonstrados efeitos adversos	
cognitivo				da privação do sono no funcionamento	
				cognitivo	

Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Sylvia et al. (2012), Journal of Psychopharma-cology	Investigar a prevalência de sinto- mas de perturbação do sono en- tre pacientes bipolares eutímicos, e sua associação com risco de recorrência de episódio de humor	Longitudinal, sujeitos com no mínimo 15 anos com TB segundo critérios do DSM-IV. Instrumentos: ADE, MINI, YMRS, CMF	15% dos participantes eutímicos reportaram ao menos perturbações leves no sono. Perturbações no sono residuais entre eutímicos com TB tipo I e II foi associado a um risco de recorrência de episódios de humor subsequentes, além de ser associado com histórico de psicose, números de tentativas de suicídio prévias e uso de anticonvulsivantes	
Kanady et al. (2017), Journal of Psychiatric Research		Examinar a associação entre tos com transtorno bipolar com um disono e cognição durante o agnóstico de insônia comórbido e 19 transtorno bipolar inter-episódios adultos com transtorno bipolar sem perusando métodos de medida turbações no sono nos últimos 6 meses. padrão e uma manipulação Instrumentos: SCID, IDS-C, YMRS e terapêutica do sono terapia	Maior variabilidade no tempo de sono total predizeu pior memória de trabalho e desempenho de aprendizado verbal. Melhora no sono foi associada com uma melhora na cognição seguindo Terapia Cognitivo Comportamental para Insônia - TB	

Autor, ano	Okietivo	Método (delineamento, amostra, ins-	Drincingie recultados	
e revista	Objetivo	trumentos)	rincipais lesquados	Comentarios
Ritter, Marx,			Pacientes bipolares e de alto risco ex-	Pessoas em
Lewts-	Explorar as características do		pressaram episódios curtos de insô-	risco: parente
chenko et	sono objetivas, subjetivas e ao	Transversal, 3 grupos (pacientes com	nia e hipersonia mais frequentemente.	de 1º ou 2º grau
al. (2012),	al. (2012), longo da vida de pacientes com	TB, pessoas com alto risco para TB	Também relataram ter episódios mais	com TB, TDM
Journal	TB manifesto e pessoas com ele-	e controles saudáveis. Instrumentos:	e controles saudáveis. Instrumentos: frequentes da diminuição da necessi- ou	ou transtorno
of Neural	of Neural vado risco de desenvolver a do-	BIPS-Q e actimetria	dade do sono. Bipolares tiveram signifi-	esquizoafetivo
Transmis-	ença		cativamente maior duração de sono e	e sintomas de
sion			latência do sono	humor sublimiar
Keskin,				
Tamam e	Avaliar a qualidade do sono em		month of the state	
Ozpoyraz	pacientes bipolares eutímicos,	122 bipolares eutímicos entre 20 e 65	50,5% dos pacientes bipolares tiverant	
(2018),	determinar características clíni-	anos. Instrumentos: YMRS, HAM-D,	problemas de sono na rase edimica cir-	População turca
Com-	cas relacionadas e medir seus	MMSE, PSQI, SCID, GSQ e ESS	ilicalifette significativo segurido escore	
prehensive	efeitos na funcionalidade		טמ דטטי	
Psychiatry				

Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Russo et al. (2015), Journal of Affective Disorders	Russo et al. (2015), Examinar a associação entre dis- Journal of função do sono e neurocognição Affective no transtorno bipolar Disorders	Transversal, 117 sujeitos com TB. Instrumentos: MCCB (desempenho neurocognitivo), ESS e PSQI (avaliação do sono)	Sujeitos com TB comparados ao padrão da população norte-americana relataram deficiência severa nas subescalas da PSQI de disfunção diurna e distúrbios do sono com um nível de qualidade do sono geral muito abaixo da média da população saudável. Associações significativas entre desempenho cognitivo e perturbações do sono	
Ritter, Marx, Bauer et al. (2011), Bi- polar Disorders	Revisar sistematicamente a literatura em que perturbações do sono precoce e posterior transtorno bipolar são relatados em uma relação temporal	ISI - Web of Science, também foram utilizadas as seções de referências dos estudos relevantes. Estudos prospectivos que acompanhavam filhos de pais com TB, estudos prospectivos que acompanhavam pacientes com diagnóstico de insônia e sono perturbado, e estudos retrospectivos em pacientes com diagnóstico de TB, examinando a psicopatologia incluindo o sono como preditor	A maioria dos estudos confirmam uma associação longitudinal entre perturbações no sono e o desenvolvimento subsequente do TB. Numerosos estudos prospectivos confirmaram que a insônia frequentemente prediz transtornos de humor e transmite um risco aumentado para episódios depressivos a curto, médio e longo prazo	

Autor, ano		Método (delineamento, amostra, ins-	Dringingie vocultados	
e revista	Opjetivo	trumentos)	riiicipais lesuitados	Comentarios
	Explorar se pacientes com insô-			
	nia e prescrições de medicamen-			
Chung et al.	tos hipnótico-sedativos exibem		O grupo com insônia e prescrição dos	
(2015),	um maior risco de desenvolver	2001 12 6 sotioins 05 [caiputions]	medicamentos apresentou maiores ris-	
Journal	transtornos psiquiátricos compa-	Loriginating, 2007 o sujences, o grupos	cos de desenvolver transtornos psiquiá-	Sem mormações
of Clini-	rado àqueles com insônia mas	a History by, mediated myp, redimise, red-	tricos comparado aos outros dois gru-	sobre instrument-
cal Sleep	sem a prescrição dos medica-	(46)	pos, especialmente no transtorno bipo-	SOI
Medicine	mentos e àqueles sem insônia		lar	
	nem medicamentos fazendo um			
	follow-up de 6 anos			
Ritter, Hö-		Amostra do Early Developmental Sta-	Sono perturbado em participantes sem	
fler et al.		Abordar a relação longitudinal en- ges of Psychopathology Study (EDSP),	um transtorno mental importante no T0	
(2015),	tre sono perturbado em indiví-	To ao T3, amostra original de 3021	conferiram um risco aumentado para	
Journal of	duos saudáveis e o início subse-	sujeitos. Instrumentos: Munich-	o posterior início do TB ($p = 0.001$) e	
Psychiatric	quente do transtorno bipolar	Composite International Diagnostic In-	início do transtorno depressivo maior (p	
Research		terview (DIA-X/M-CIDI), SCL-90	= 0.006)	

Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Slyepchenko et al. (2019), <i>Australian & New Zealand Journal of Psychiatry</i>	Avaliar sono e ritmo biológico com diversas medidas, incluindo ques- tionários subjetivos, actigrafia, pa- drões de sono e exposição a luz, etc	131 sujeitos de 18 a 65 anos, controles saudáveis e sujeitos com diagnóstico de TDM ou TB. Instrumentos: MINI, BRIAN, PSQI, MCTQ, WHOQOL-BREF, ESS, YMRS e MADRS	Qualidade do sono segundo PSQI foi pior em ambos os grupos com transtorno de humor. Foi possível predizer qualidade de vida e prejuízo funcional usando medidas objetivas e subjetivas do sono em sujeitos com transtornos de humor. Prejuízo funcional foi previsto por menor tempo total de sono	
Geoffroy et al. (2017), L'Encéphale	Realizar uma revisão na caracte- rização e tratamento de queixas de sono no TB	Junho de 2016, busca na base de dados do Pubmed, com descritores bipolar disorder AND (sleep OR insomnia OR hypersomnia OR circadian OR apnoea OR apnea OR restless legs)	OTB apresenta perturbações no sono e ritmo circadiano tanto durante episódios agudos quanto durante fases de remissão marcadas por anormalidades na qualidade e quantidade de sono, com uma maior variabilidade	Estudo em fran- cês limitou com- preensão do ar- tigo
Samalin, Reinares et al. (2016), Acta Psy- chiatrica Scandina- vica	Explorar o curso dos sintomas residuais de acordo com três grupos de pacientes com TB definidos a partir da duração da eutimia	Amostra de 525 pacientes externos com TB de um estudo francês multi-cêntrico. Instrumentos: BDRS, YMRS, GAF, FAST, PSQI, escala visual analógica. 3 grupos com duração de eutimia diferentes: A - 6 meses a 1 ano, B - 1 a 3 anos, C - 3 a 5 anos	Sintomas residuais em sujeitos eutímicos com TB estão negativamente relacionados a duração da eutimia. Grupo C apresentou maior qualidade do sono, quando comparado ao grupo B, e o grupo B apresentou melhor sono que grupo A	

Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Walz et al. (2013), <i>Acta</i> <i>Neuropsy-</i> <i>chiatrica</i>	Verificar a prevalência e o im- pacto clínico da sonolência diurna excessiva em pacientes externos com TB	81 pacientes com TB e 79 controles saudáveis. Instrumentos: ESS (sonolência diurna), PSQI (perturbações e qualidade do sono), SCID (transtorno bipolar), FAST (prejuízo funcional)	Sonolência diurna excessiva (SDE) foi associada ao TB e aos escores de funcionalidade. Perturbações no sono e SDE foram percebidas como preditores independentes para maiores escores na FAST através de modelo de regressão.	Limitação: não conseguir infe- rir causalidade entre os fatores observados
Lai et al. (2014), Journal of Psycho-somatic Research	Examinar a agregação e herdabilidade de características do sono em famílias com transtornos de humor usando um padrão de medida subjetiva, a PSQI	agnosticados com TDM e TB tipo I e II (657 sujeitos com transtorno, 618 familiares de primeiro grau e 235 controles saudáveis). Instrumentos: CIDI, SDS, PSQI, WHOQOL-BREF	Escore global da PSQI entre sujeitos com TB e TDM foi significativamente maior em relação aos controles. Sujeitos com má qualidade do sono tenderam a experenciar mais prejuízo funcional em relação a sujeitos com boa qualidade do sono	Considerando as limitações, a severidade das perturbações do sono no TB e TDM podem estar subestimadas
Ng et al. (2016), <i>Behavio-</i> <i>ral Sleep</i> <i>Medicine</i>	Estabelecer associações entre vespertinidade e uma vasta gama de disfunções comumente encontradas no TB em remissão. E o segundo objetivo, examinar se cognição e comportamentos prejudicados pelo sono estão associados com vespertinidade	Conduzido em Hong Kong, 98 adultos entre 18 e 65 anos diagnosticados com TB. Instrumentos: YMRS, HAMD, SCID, CSM, CSD-M, BEDS, ESS, WHOQOL, FAST, DBAS-16, SHPS	Vespertinidade foi significativamente associada com prejuízos diversos e comportamentos e cognição relacionada ao sono no TB em período de remissão	Não pode infe- rir causalidade por conta do delineamento

Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Kaplan, Gruber et al. (2011), Journal of Affective Disorders	Estimar a prevalência de hipersonia em uma amostra de indivíduos com TB em episódio	Longitudinal (6 meses entre baseline e <i>follow-up</i> , 56 indivíduos com TB tipo I e tipo II, juntamente a 55 controles sem histórico de transtorno psiquiátrico ou do sono. Instrumentos: SCID-NP, DSISD, IDS-C, YMRS	Hipersonia foi mais comum entre o grupo dos bipolares que no grupo controle na DSISD, IDS-SR, BDI-II e no diário de sono (p<0,05 para todos). Dois dos seis índices (IDS-C e BDI-II) de hipersonia foram associados com sintomas depressivos futuros	Amostra pequena e psicofármacos concomitantes na amostra de bipola- res
ian, ilin- r et 5), Ps ogica icine	Avaliar a independência sono longo e sonolência excessiva auto-relatados via análise fatorial confirmatória e análise de perfil latente. E investigar a relação entre subtipo de hipersonia, dados prospectivos do sono, e recaída do episódio	Longitudinal, 159 sujeitos entre 18 e 70 anos com diagnóstico de TB que estavam entre episódios. Instrumentos: SCID, IDS-C, DSISD, PSQI, ESS, actigrafia, diário do sono	Sonolência excessiva prediz recaída da mania/hipomania (p<0,01). Sono longo e sonolência excessiva são construtos diferentes segundo as análises	Limitação: o es- tudo só incluiu su- jeitos com TB
Roy H. Perlis et al. (2006), American Journal of Psychiatry	Comparar características clínicas e sociodemográficas do TDM e TB em uma grande coorte de pacientes ambulatoriais participando de três ensaios clínicos para tratamento de TDM	Sujeitos que participaram de estudos de tratamento entre 1999 e 2001, mul- ticêntricos. Instrumentos: Critérios do DSM-IV, MADRS, HAM-A	Sono reduzido foi estatisticamente diferente entre o grupo dos bipolares e cada um dos dois grupos de TDM. Estudo também aponta que sintomas individuais podem ser úteis na diferenciação do TB para o TDM	

	: (
e revista	Objetivo	trumentos)	Principais resultados	Comentários
		Revisão de literatura, bancos de dados		
		do Pubmed, PsycINFO e Web of Sci-	22 estudos originais foram seleciona-	
Andrade-		ence. Descritores foram (bipolar disor-	dos. Perturbações no sono foram vis-	Limitação: 72%
González	Determinar pródromos iniciais e	der OR manic-depressive ilness) AND	tos como pródromos para recaída em	dos estudos sele-
et al. (2020),	de recaída identificando pacien-	(symptoms OR phenomena) AND (ini-	episódios de mania/hipomania, assim	cionados usaram
European	tes adultos com TB	tial OR early OR relapse OR prodrome	como insônia foi visto para episódios	um desenho re-
Psychiatry		OR premorbidity OR predictors OR an-	depressivos tanto no período inicial	trospectivo
		tecedents OR precursors OR early iden-	quando no período de recaída	
		tification OR early recognition)		
	Avaliar qualidade do sono de pa-		40% doe enjoitoe com TB and acta-	
Karthick et	cientes com TB tipo I e explorar a	CC + 200 CC	יייי ייייייייייייייייייייייייייייייייי	
al. (2015).	relacão entre qualidade do sono	TOS SUJEITOS EM FEMISSÃO COM TE LIPO I	valii eiii leiiissao uveraiii quaildade do	Limitação: não
fo oum of		por mais de 3 anos, entre 18 e 60 anos.	sono subjetiva prejudicada. Sintomas	houve controle do
Journal Of	com outros latores, incluindo sin-	Instrumentos: SCID, HAM-D, YMRS,	depressivos subsindrômicos foram as-	tipo e dosagem de
Psychiatric	tomas afetivos subsindrômicos,	MIMH I CM-CBVC PSO I MABS	sociados com o naciente ter uma pior	medicamentos
Practice	quando omitindo itens relaciona-		מינים מינים מינים ליונים מינים	
	dos ao sono		למשוממת מס מסוים	
Michael L	Avaliar o curso longitudinal de	O moo ciacast monatolamos acticino	Pacientes que sofrem de recorrência	
Perlis et al.	pacientes em remissão para de-	Sujeitos completaram terapia com su-	exibem maiores níveis de perturbações	
(1997),	terminar se queixas de insônia	cesso e uveralii elii leliiissao coliipleta	do sono várias semanas antes. Quei-	
Journal of	precedem o desenvolvimento da	DOI AO IIIGIIOS 4 SEIIIAIIAS. IIISIIAIIIGIIO.	xas de sono podem predizer uma série	
Affective	síndrome depressiva clínica com-	5 7	de sintomas que comprometem a sín-	
Dicordore	0 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	questao lo da bul	dromo do deproseão major	

Autor, ano	100	Método (delineamento, amostra, ins-		
e revista	Objetivo	trumentos)	Principals resultados	Comentarios
Bradley et al. (2017), Psycho- logical Medicine	Descrever os diferentes fenótipos de sono/vigília em uma coorte de pacientes com TB e controles saudáveis com uma bateria de medidas subjetivas e objetivas de sono e ritmo circadiano	Longitudinal (3 semanas), 88 sujeitos entre 18 e 65 anos (46 com BD e 42 controles). Instrumentos: MINI, HAM-D, YMRS, PSQI, ESS, BDI, STAI, FAST, BRIAN, actigrafia	Na PSQI, pacientes com BD tiveram escore 6,4 pontos maior em média que os controles. Muitos pacientes com TB descreveram problemas subjetivos com seu sono	
Kaplan (2020), Current Opinion in Psychology	Atualizar as evidências recentes da importância do sono no TB e descrever os recentes avanços nos tratamentos de várias perturbações do sono	Revisão de literatura	Preferência por horários de dormir mais tardes foram recentemente conectados a prejuízo aumentado. Sujeitos com TB estiveram mais propensos a exibir variabilidade na duração do sono. Perturbações no sono no TB foram conectadas a déficits no desempenho cognitivo	Não apresenta informações relacionadas a metodologia do estudo
De la Fuente- Tomás et al. (2018), Psychiatry Research	Investigar o impacto de dois parâmetros do sono (satisfação e duração) no funcionamento diário e qualidade de vida de uma amostra de adultos com TB na fase de eutimia	119 sujeitos, Análise secundária de um estudo maior na Espanha. Instrumen- tos: SCID, YMRS, HDRS, CGI, OSQ, FAST, GAF	31,9% dos pacientes reportaram dificuldade de pegar no sono. Quase metade dos pacientes relataram ao menos uma queixa de sono	Amostra pequena de sujeitos avaliados por conta do desenho original do estudo

Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Giglio et al. (2009), Sleep and Breathing	Investigar se pacientes bipolares com transtornos do sono apresen- tarão prejuízo na qualidade de vida, incapacidade, e funciona- mento global	190 pacientes bipolares de tipo I di- agnosticados pela SCID. Instrumentos: HAM-D, YMRS, GAF, SDS, WHOQOL- Brief	Pacientes com problemas de sono mostraram piores escores de qualidade de vida em todos os domínios. Bipolares com alterações no sono apresentaram altos escores em todos os domínios, indicando prejuízo funcional nos pacientes (tanto na GAF quanto na SDS)	
Harvey, Schmidt et al. (2005), American Journal of Psychiatry	Estabelecer se componentes centrais da terapia cognitiva comportamental para insônia possuem o potencial de melhorar intervenções para TB promovendo uma ênfase específica no sono	20 indivíduos com TB tipo I, 20 volun- tários sem problemas de sono, 20 pa- cientes com bom sono. Instrumentos: PSQI, diário do sono, actigrafia	O grupo dos bipolares e sujeitos com insônia tiveram escores menores de eficiência do sono. No grupo dos bipolares, houve uma correlação significativa entre a PSQI e o Questionário de Atitudes e Crenças sobre o Sono (p<0,001)	
Cretu et al. (2016), Journal of Affective Disorders	Avaliar sono em pacientes com TB recuperados comparado a controles saudáveis, e em relação ao sintomas de humor residuais e a recorrência de episódio de humor	89 pacientes bipolares recuperados que tiveram ao menos 1 ano de monitoramento e 56 controles saudáveis. Instrumentos: MINI, BDI, PSQI	Pacientes de TB recuperados comparados aos controles tiveram pior escore global da PSQI (p<0,001). Escore global da PSQI apresentou correlação significativa a depressão residual objetivamente (SUM-D) e subjetivamente (BDI), tal como elevação de humor residual medida objetivamente (SUM-ME) (p<0,005;p=0.008;p=0.007)	Limitação: tama- nho da amostra li- mitou poder esta- tístico

Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Zeschel et al. (2013), Journal of Affective Disorders	Caracterizar ainda mais o pródromo bipolar, aplicado ao primeiro episódio depressivo e maníaco/hipomaníaco, com foco especial a mudanças de humor durante a vida e se utilizando da BPSS-R, que foi utilizada primariamente em adolescentes até hoje	44 participantes com TB. Instrumentos: Bipolar Prodrome Symptom Scale-Retrospective (BPSS-R), entrevista semi-estruturada para mudanças de humor	Os sintomas prodrômicos mais frequentemente relatados antes do primeiro episódio (hipo)maníaco incluem sentir-se extremamente enérgico, agitação física, tagarelice, devaneios e baixa necessidade de sono	Não houve sepa- ração dos tipos de TB
Van Meter et al. (2016), Journal of the American Academy of Child & Adolescent Psychiatry	Meta-analisar estudos reportando a prevalência de sintomas que ocorrem antes de um primeiro episódio ou episódio recorrente de humor associado ao TB	Revisão de literatura, bases de dados do <i>PsycINFO</i> e <i>Pubmed</i> , atualizado em junho de 2015. Descritores: (<i>bipolar disorder</i> OR <i>bipolar</i> OR <i>cyclothymi*</i> OR <i>manic</i> OR <i>manic depressive</i>) AND (<i>prodrom*</i> OR <i>early onset</i> OR <i>precursor</i>)	Prevalência de sintomas prodrômicos prévio ao primeiro episódio de humor: energia demasiada (68%), habilidade de pensar diminuída (63%), indecisão (62%), insônia (54%), etc. E prévio ao primeiro episódio maníaco foram: energia demasiada (87%), tagarelice (60%), diminuição da necessidade de sono (57%), humor irritável (54%), etc.	Limitações: Dife- rença de instru- mentos e delinea- mentos

Autor, ano	0 0 0	Método (delineamento, amostra, ins-		
e revista	Coleivo	trumentos)	rincipals resultation	Comentarios
St-Amand et al. (2013), Journal of Affective	Descrever a natureza e severidade das dificuldades no sono em indivíduos com TB durante fa-	Longitudinal (2 semanas), 44 participantes, grupo de bipolares, grupo de sujeitos com insônia e grupo sem insônia e sem transtornos mentais. Instrumentos: SCID-I, IIS (insônia), HDRS, BDI-II,	Sujeitos com TB relataram dificuldades no sono mais severas que o grupo sem transtorno, porém menos dificuldades severas que o grupo dos sujeitos com	Limitação: não houve equivalên- cia em relação a uso de medicação
Disorders	ses de remissão	YMRS, ISI, diário do sono, actigrafia, GITI, SRM-II-5, ESS	insônia	nos grupos
Boland e Alloy (2013), Clinical Psychology Review	Examinar evidências para o es- tudo da relação entre perturba- ção no sono e prejuízo cognitivo no TB	Revisão de literatura narrativa	Há presença de prejuízo funcional em bipolares em remissão. Verificou-se evi- dências de má performance no trabalho em sujeitos com insônia e transtornos respiratórios do sono	Não encontrou es- tudos com a rela- ção
Rosa, Reinares, Franco et al. (2009), Bipolar Disorders	Avaliar o nível de funcionamento além de identificar potenciais preditores do funcionamento em uma amostra de bipolares eutími- cos	Coorte prospectivo, 71 bipolares eutímicos e 61 controles saudáveis. Instrumentos: SCID, HAM-D, YMRS, FAST	60% dos bipolares apresentaram pre- juízo funcional comparado aos 13% do grupo controle. Bipolares apresenta- ram menor funcionamento em alguns domínios, incluíndo o cognitivo	

Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Kapczinski et al. (2016), Revista Bra- sileira de Psiquiatria	Avaliar cognição e funcionamento global em um grupo de pacientes com depressão bipolar	100 pacientes com depressão bipolar e 70 controles pareados. Instrumentos: SCID, subteste da extensão de dígitos da WAIS-III, FAST	Bipolares demonstraram pior memória de trabalho, pior funcionamento executivo e global. Pacientes com depressão severa tiveram pior funcionamento global comparado aos com depressão moderada	
MacQueen e Memedo- vich (2017), Psychiatry and Clinical Neurosci- ences	Examinar se existem diferenças entre a função cognitiva entre pa- cientes com TDM e TB	Revisão de literatura narrativa	Um estudo achou que pacientes com TDM em remissão eram mais prejudica- dos cognitivamente que pacientes com TB	Não há consenso nas questões es- tudadas
Martínez- Arán et al. (2004), American Journal of Psychiatry	Avaliar funcionamento neuropsi- cológico entre os diferentes esta- dos do TB	30 bipolares em depressão, 34 bipolares em (hipo)mania, 44 bipolares em eutimia, 30 controles saudáveis. Instrumentos: HAM-D, GAF, subtestes da WAIS	Bipolares tiveram pior desempenho em relação aos controles, especialmente nas medidas de memória verbal e fun- cionamento executivo	Limitação: amos- tra pequena
Werf- Eldering et al. (2010),	Avaliar funcionamento cognitivo em bipolares e verificar sua asso- ciação com sintomas depressivos	110 bipolares e 75 controles. Instrumentos: MINI, CANTAB (vários domínios)	Verificou-se prejuízo significativo do funcionamento cognitivo no TB. Sintomas depressivos podem afetar negativamente o functionamento cognitivo	

Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Schneider et al. (2008), Revista Bra- sileira de Psiquiatria	Examinar o desempenho cognitivo de pacientes com TB, em episódio depressivo e em humor eutímico, comparado a sujeitos saudáveis	32 sujeitos em depressão bipolar, 34 bi- polares em eutimia e 28 controles sau- dáveis. WAIS-III foi utilizado para medir funcionamento cognitivo	Ambos os grupos de pacientes apresentaram pior desempenho cognitivo nas áreas verbais e não-verbais medidas pela WAIS comparados aos controles, sugerindo estabilidade e cronicidade dos déficits	
Bo, Dong et al. (2019), Psychiatry and Clinical Neurosciences	Comparar a função cognitiva de pacientes com TB ou TDM, seus parentes de 1º grau não afetados (PNA) e controles saudáveis	105 bipolares, 109 deprimidos, 85 parentes e 95 controles. Instrumentos: RBANS (desempenho neurocognitiva), WAIS (avaliar QI)	Escore menor que 70 na RBANS em dois ou mais domínios: CS: 7.4%; PNA: 10,2%; TDM: 18,8%; TB: 19,8%. Média de escore do desempenho cognitivo (melhor para pior): CS, PNA, TDM, TB	Amostra chinesa
Reyes et al. (2017), Psy- chiatry Re- search	Comparar o funcionamento global e desempenho cognitivo em uma amostra comunitária de jovens adultos com transtornos de humor a controles comunitários	1258 sujeitos. Instrumentos: MINI- PLUS, SCID, ASSIST, FAST, MoCA-BR, YMRS, MADRS	Escores da FAST foram piores em sujeitos com transtorno de humor comparados aos controles em bipolares comparados aos controles após ajuste. Escores do MoCA (desempenho cognitivo) foi pior em sujeitos com transtorno de humor comparados aos controles	

Autor, ano e revista	Objetivo	Método (delineamento, amostra, instrumentos)	Principais resultados	Comentários
Rosa, Reinares, Michalak et al. (2010), Value in Health	Avaliar domínios da vida específicos do funcionamento tal como o funcionamento geral em bipolares entre diferentes estados de humor comparados a controles saudáveis via FAST	Estudo transversal, 68 bipolares eutímicos, 31 sob episódio maníaco, 32 sob episódio depressivo e 61 controles saudáveis. Instrumentos: SCID, HAM-D, YMRS, FAST	Grupos dos pacientes experienciaram pior funcionamento geral quando comparados ao grupo controle. Grupos depressivo e (hipo)maníaco demosntrarados aos eutímicos e controles. Grupo depressivo mostrou mais prejuízo que o grupo (hipo)maníaco no funcionamento geral e outros domínios, incluindo funcionamento cognamento cognamento cognamento cognamento cognamento cognitivo	Limitação: não levou em conta sintomas mistos sublimiares para o funcionamento
Luo et al. (2020), Psychiatry Research	Medir a prevalência e os fatores relevantes da disfunção cognitiva subjetiva em bipolares, explorar os efeitos do funcionamento cognitivo subjetivo na predição de funcionamento psicossocial e ideação suicida e explorar se sintomas depressivos podem moderar a relação entre funcionamento cognitivo e psicossocial e ideação suicida	42 bipolares deprimidos, 50 bipolares eutímicos e 60 controles saudáveis. Instrumentos: HDRS-17, COBRA, TMT-A, subtestes da WAIS, TMT-B, WMS-R, GAF, BSI	87% dos pacientes bipolares apresentaram queixas cognitivas, sendo 97.6% dos dos deprimidos e 78% dos eutímicos com TB. Grupo deprimido teve escores maiores que os eutímicos, e ambos grupos de pacientes tiveram escores da COBRA maiores que o grupo saudável. Funcionamento cognitivo subjetivo pode negativamente prever o funcionamento psicossocial e positivamente prever ideação suicida em pacientes bipolares	Amostra relativa- mente pequena

Autor, ano	Objetivo	Método (delineamento, amostra, ins-	Drincipale recultados		
e revista	Colonia	trumentos)	rincipais lesquados	Comentarios	
			Deprimidos apresentaram maior escore		
Lin et al.	Comparar funcionamento cogni-	Lin et al. Comparar funcionamento cogni- 48 sujeitos em (hipo)mania, 42 deprimi-	na COBRA do que os outros 3 gru-		
(2019),	tivo subjetivo e explorar associa-	dos com TB, 50 bipolares eutímicos, 60	pos. Os grupos de pacientes mostra-	Limitação:	.⊑
Journal of	Journal of ções entre funcionamento cogni-		controles saudáveis. Instrumentos: CO- ram mais dificuldades cognitivas subjeti-	fluência	de
Affective	tivo objetivo e subjetivo entre di-	BRA,	WAIS-RC, SCWT, TMT-B, TMT-A, vas que os controles. Bipolares tiveram	medicações	
Disorders	ferentes estados clínicos do TB	WMS-R	pior desempenho que os controles em		
			todos testes neuropsicológicos		

ANEXO B - TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO

UNIVERSIDADE CATÓLICA DE PELOTAS PROGRAMA DE PÓS GRADUAÇÃO EM SAÚDE E COMPORTAMENTO

TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO

Informações sobre o estudo ao participante

Este documento informativo tem o objetivo de fornecer a informação suficiente para quem considerar participar neste estudo. Ela não elimina a necessidade do pesquisador de explicar, e se necessário, ampliar as informações nele contido.

Qual é o objetivo da pesquisa?

Conhecer os aspectos da saúde e funcionalidade da população que procurou o Ambulatório de Pesquisa e Extensão em Saúde Mental da UCPel entre os anos de 2012 e 2015. Uma nova avaliação psicológica será realizada e investigará a possível presença de transtornos mentais ao longo destes anos.

Como o estudo será realizado?

Será realizada uma avaliação psicológica na qual um psicólogo qualificado fará perguntas ligadas à saúde e comportamento. Quando necessário o participante receberá um encaminhamento para atendimento na rede de atenção em saúde da cidade de Pelotas.

Quais os riscos em participar?

Os riscos ao participar serão mínimos, uma vez que a entrevista será realizada por profissionais capacitados para o atendimento.

Item importante!

Você tem a liberdade de desistir do estudo a qualquer momento, sem fornecer um motivo, assim como pedir maiores informações sobre o estudo e o procedimento a ser feito.

O que eu ganho com este estudo?

Sua colaboração neste estudo pode ajudar a aumentar o conhecimento científico sobre fatores relacionados aos transtornos, que poderão eventualmente beneficiar você ou outras pessoas. Além disso, você participará de uma avaliação com psicólogos capacitados e se necessário, um encaminhamento será realizado para o serviço de saúde mental da cidade.

Quais são meus direitos?

Os resultados deste estudo poderão ser publicados em jornais científicos ou submetidos à autoridade de saúde competente, mas você não será identificado pelo nome. Sua participação neste estudo é voluntária e sigilosa.

DECLARAÇÃO

- 1. Concordo total e voluntariamente em fazer parte deste estudo;
- Recebi uma explicação completa do objetivo do estudo, dos procedimentos envolvidos e o
 que se espera de mim. O pesquisador me explicou os possíveis problemas que podem
 surgir em consequência da minha participação neste estudo;
- 3. Informei o pesquisador sobre medicamentos que estou tomando;
- 4. Concordo em cooperar inteiramente com o pesquisador supervisor;
- Estou ciente de que tenho total liberdade de desistir do estudo a qualquer momento e que esta desistência não irá, de forma alguma, afetar meu tratamento ou administração médica futura;
- Estou ciente de que n\u00e3o serei referido por nome em qualquer relat\u00f3rio relacionado a este estudo. Da minha parte, n\u00e3o devo restringir, de forma alguma, os resultados que possam surgir neste estudo.

Para maiores informações, entre em contato com Thaíse Campos Mondin pelos telefones: 81320896/21288404

Nome do participante:
Assinatura do participante:
Assinatura do pesquisador responsável:
Coordenadores do projeto: Prof. Dr. Ricardo Azevedo da Silva, Prof. Dr. Luciano Dias de Matto
Souza e Prof ^a . Dr ^a Karen Jansen – Programa de Pós-Graduação em Saúde e Comportamento

ANEXO C - CARTA DE APROVAÇÃO DO COMITÊ DE ÉTICA EM PESQUISA



UNIVERSIDADE CATÓLICA DE PELOTAS - UCPEL



PARECER CONSUBSTANCIADO DO CEP

DADOS DA EMENDA

Título da Pesgulsa: Perfil da saúde mental e funcionalidade cognitiva dos pacientes do Ambulatório de

Pesquisa e Extensão em Saúde Mental

Pesquisador: Luciano Dias de Mattos Souza

Área Temática: Versão: 4

CAAE: 25614113.7.0000.5339

Instituição Proponente: SOCIEDADE PELOTENSE DE ASSISTENCIA E CULTURA (SPAC)

Patrocinador Principal: Financiamento Próprio

MINISTERIO DA CIENCIA, TECNOLOGIA E INOVACAO

DADOS DO PARECER

Número do Parecer: 1,879,902

Apresentação do Projeto:

Trata-se de uma emenda referente ao projeto "Perfil da saúde mental e funcionalidade cognitiva do: pacientes do Ambulatório de Pesquisa e Extensão em Saúde Mental"

Objetivo da Pesquisa:

- Verificar a incidência de tentativas de sulcidio em uma amostra ambulatorial de adultos diagnosticados com Trastomo Depressivo Maios (TDM);
- Identificar os fatores de risco clínicos e sócio demográficos para tentativa de suicidio em uma amostra clínica de pacientes diagnosticados com TDM;
- Verificar a incidência de suicidio consumado em uma amostra ambulatorial de adultos diagnosticados com TDM;
- Observar o curso clínico de pacientes diagnosticados com TDM que apresentaram tentativa de suicidio;
- Availar os fatores de riscos relacionados a conversão diagnóstica;
- Verificar a prevalência do espectro bipolar,

Enderego: Rua Felix da Cunha, 412

Bairro: Centro CEP: 98.010-000

UF: RS Municipio: PELOTAS

Telefone: (53)2128-8023 Fax: (53)2128-8298 E-mail: cep@ucpel.tche.br



UNIVERSIDADE CATÓLICA DE PELOTAS - UCPEL



Continuação do Parecer: 1.879.902

- verificar características relacionadas ao transformo e espectro bipolar em pacientes primeiramente diagnosticados com TDM
- Identificar traços de personalidade dos sujeitos com TDM que converteram para trastomo bipolar

Availação dos Riscos e Beneficios:

Adequados

Comentários e Considerações sobre a Pesquisa:

Considerações sobre os Termos de apresentação obrigatória:

Adequados

Conclusões ou Pendências e Lista de Inadequações:

Aprovar

Considerações Finais a critério do CEP:

Este parecer foi elaborado baseado nos documentos abaixo relacionados:

Tipo Documento	Arquivo	Postagem	Autor	Situação
Informações Básicas do Projeto	PB_INFORMAÇÕES_BASICAS_819220 E1.pdf	21/12/2016 16:19:01		Acelto
TCLE / Termos de Assentimento / Justificativa de Ausência	TCLE.docx	21/12/2016 16:16:26	Luciano Dias de Mattos Souza	Aceito
Outros	cartaCEP.pdf		Luciano Dias de Mattos Souza	Acelto
Outros	carta.pdf		Luciano Dias de Mattos Souza	Acelto
Outros	Gabriele Cordenonzi Ghisleni.pdf	12/12/2013 12:18:17		Acelto
Outros	Karen Jansen.pdf	12/12/2013 12:18:00		Acelto
Outros	Jean Pierre Oses.pdf	12/12/2013 12:17:39		Acelto
Outros	Ricardo Azevedo da Silva.pdf	12/12/2013 12:16:46		Acelto

Enderego: Rue Felix de Cunha, 412

Bairro: Centro CEP: 98.010-000

Municipio: PELOTAS UF: RS

Fax: (53)2128-8298 E-mail: cep@ucpel.tche.br Telefone: (53)2128-8023



UNIVERSIDADE CATÓLICA DE PLOTAS - UCPEL



Continuação do Parecer: 1.879.902

Outros	Luciano Dias de Mattos Souza.pdf	12/12/2013 12:16:22	Acelto
Outros	42-Rua02.pdf	12/12/2013 12:14:43	Acelto
Outros	44-Rua01B.pdf	12/12/2013 12:14:20	Acelto
Outros	43-Rua01A.pdf	12/12/2013 12:13:48	Acelto
TCLE / Termos de Assentimento / Justificativa de Ausência	Termo de consentimento APESM 2014.pdf	12/12/2013 12:12:46	Aceito
Projeto Detaihado / Brochura Investigador	PROJETO CEP 2014 Perfli da saúde mental e funcionalidade cognitiva dos pacientes do Ambulatório de Pesquisa e Extensão em Saúde Mental.pdf	12/12/2013 12:12:16	Aceito
Outros	Orçamento.pdf	09/12/2013 09:54:30	Acelto
Outros	01 Teste MoCA Brasil (2).pdf	09/12/2013 09:38:58	Acelto
Outros	Carta do local APESM.pdf	09/12/2013 09:06:24	Acetto
Outros	Carta de apresentação.pdf	09/12/2013 09:06:02	Acelto
Folha de Rosto	Folha de rosto.pdf	09/12/2013 09:04:34	Acelto

Situaç	20	do	Par	rece	г
01000					

Aprovado

Necessita Apreciação da CONEP:

Não

PELOTAS, 22 de Dezembro de 2016

Assinado por: Luciana de Avila Quevedo (Coordenador)

Endereço: Rue Felix de Cunha, 412

Bairro: Centro CEP: 98.010-000

UF: RS Municipio: PELOTAS

E-mail: cep@ucpel.tche.br Telefone: (53)2128-8023 Fax: (53)2128-8298

ANEXO D – ESCALA DE DISFUNÇÕES COGNITIVAS NO TRANSTORNO BIPOLAR (COBRA)

Escala de Disfunções Cognitivas no Transtorno Bipolar (COBRA)

- 1. Você tem dificuldade para se lembrar do nome das pessoas?
- 2. Você tem dificuldade para encontrar objetos de uso diário (chaves, óculos, relógio)?
- 3. Você tem problemas para lembrar de acontecimentos que foram importantes na sua vida?
- 4. É difícil para você situar no tempo determinados acontecimentos?
- 5. É difícil para você se concentrar na leitura de um livro, ou jornal?
- 6. É difícil para você se lembrar do que você leu, ou do que lhe disseram, recentemente?
- 7. Você tem a sensação de que não termina o que começou?
- 8. Você tem executado de forma mais lenta as tarefas do dia-a-dia?
- 9. Você já se desorientou alguma vez na rua?
- 10. Quando alguém relembra uma conversa, ou comentário, que teve com você; você tem a impressão de estar ouvindo a informação pela primeira vez?
- 11. É difícil para você, em algumas ocasiões, encontrar as palavras certas para expressar as suas ideias?
- 12. Você se distrai com facilidade?
- 13. É complicado para você fazer cálculos simples mentalmente?
- 14. Você tem a impressão de perder o rumo da conversa?
- 15. Tem sido difícil para você aprender novas informações?
- 16. É difícil para você manter a concentração em uma tarefa durante muito tempo?
- 0. Nunca
- 1. Às vezes
- 2. Frequentemente
- 3. Sempre

ANEXO E - FUNCTIONING ASSESSMENT SHORT TEST (FAST)

Functioning Assessment Short Test

Por favor, pergunte ao paciente as frases abaixo e responda a que melhor descreve seu grau de dificuldade. Para responder utilize a seguinte escala: **(0): nenhuma; (1): pouca; (2): bastante ou (3): muita.**

AUTONOMIA				
Ser responsável pelas tarefas de casa	(0)	(1)	(2)	(3)
2. Morar sozinho	(0)	(1)	(2)	(3)
3. Fazer as compras de casa	(0)	(1)	(2)	(3)
4. Cuidar-se de si mesmo (aspecto físico, higiene)	(0)	(1)	(2)	(3)
TRABALHO				
5. Realizar um trabalho remunerado	(0)	(1)	(2)	(3)
6. Terminar as tarefas tão rápido quanto era necessário	(0)	(1)	(2)	(3)
7. Obter o rendimento previsto no trabalho	(0)	(1)	(2)	(3)
8. Trabalhar de acordo com seu nível de escolaridade	(0)	(1)	(2)	(3)
9. Ser remunerado de acordo com o cargo que ocupa	(0)	(1)	(2)	(3)
COGNIÇÃO				
10. Concentrar-se em uma leitura, um filme	(0)	(1)	(2)	(3)
11. Fazer cálculos mentais	(0)	(1)	(2)	(3)
12. Resolver adequadamente os problemas	(0)	(1)	(2)	(3)
13. Lembrar o nome de pessoas novas	(0)	(1)	(2)	(3)
14. Aprender uma nova informação	(0)	(1)	(2)	(3)
FINANÇAS				
15. Administrar seu próprio dinheiro	(0)	(1)	(2)	(3)
16. Fazer compras equilibradas	(0)	(1)	(2)	(3)
RELAÇÕES INTERPESSOAIS				
17. Manter uma amizade	(0)	(1)	(2)	(3)
18. Participar de atividades sociais	(0)	(1)	(2)	(3)
19. Dar-se bem com pessoas a sua volta	(0)	(1)	(2)	(3)
20. Convivência familiar	(0)	(1)	(2)	(3)
21. Relações sexuais satisfatórias	(0)	(1)	(2)	(3)
22. Capaz de defender os próprios interesses	(0)	(1)	(2)	(3)
LAZER				
23. Praticar esportes ou exercícios	(0)	(1)	(2)	(3)
24. Ter atividades de lazer	(0)	(1)	(2)	(3)

ANEXO F – MÓDULOS DE EPISÓDIO DEPRESSIVO E (HIPO)MANÍACO DA *MINI*INTERNATIONAL NEUROPSYCHIATRIC INTERVIEW

A. EPISÓDIO DEPRESSIVO MAIOR

→ SIGNIFICA : IR DIRETAMENTE AO(S) QUADRO(S) DIAGNÓSTICO(S), ASSINALAR NÃO EM CADA UM E PASSAR AO MÓDULO SEGUINTE

7 310	NITICA . IN DIRETAMENTE AO(3) QUADRO(3) DIAONOSTICO(3), ASSINALAN INAO EMICADA UM EFASSAN	AO MODI	JLO SEGUIN	I.E.	
A1	Nas duas últimas semanas, sentiu-se triste, desanimado(a), deprimido(a), durante a parte do dia, quase todos os dias?	maior	NÃO	SIM	1
A2	Nas duas últimas semanas, quase todo tempo, teve o sentimento de não ter mais gosto por nada, de ter perdido o interesse e o prazer pelas coisas que lhe agradam habitualmente?		NÃO	SIM	2
	A1 <u>OU</u> A2 SÃO COTADAS SIM ?		→ NÃO	SIM	
A3	Durante as duas últimas semanas, quando se sentia deprimido(a) / sem interess maioria das coisas:	e pela			
a	O seu apetite mudou de forma significativa, \underline{ou} o seu peso aumentou ou diminuiu se o tenha desejado ? (variação de \pm 5% ao longo do mês, isto é, \pm 3,5 Kg, para uma de 65 Kg) COTAR SIM, SE RESPOSTA SIM NUM CASO OU NO OUTRO		NÃO	SIM	3
b	Teve problemas de sono quase todas as noites (dificuldade de pegar no sono, acor meio da noite ou muito cedo, dormir demais)?	dar no	NÃO	SIM	4
c	Falou ou movimentou-se mais lentamente do que de costume ou pelo contrário, ser agitado(a) e incapaz de ficar sentado quieto(a), quase todos os dias?	ntiu-se	NÃO	SIM	5
d	Sentiu-se a maior parte do tempo cansado(a), sem energia, quase todos os dias?		NÃO	SIM	6
e	Sentiu-se sem valor ou culpado(a), quase todos os dias?		NÃO	SIM	7
f	Teve dificuldade de concentrar-se ou de tomar decisões, quase todos os dias?		NÃO	SIM	8
g	Teve, por várias vezes, pensamentos ruins como, por exemplo, pensar que seria estar morto(a) ou pensar em fazer mal a si mesmo(a) ?	melhor	NÃO	SIM	9
A4	HÁ PELO MENOS 3 RESPOSTAS "SIM" EM A3 ? (ou 4 se A1 <u>OU</u> A2 = "NÃO")	NÃ	_	SIM	[*
	SE O(A) ENTREVISTADO(A) APRESENTA UM EPISÓDIO DEPRESSIVO MAIOR ATUAL:	DEP	EPISÓL RESSIVO ATUA) MAIO	R
A5a	Ao longo da sua vida, teve outros períodos de 2 semanas ou mais, em que se deprimido (a) ou sem interesse pela maioria das coisas e durante os quais te problemas dos quais falamos [SINTOMAS EXPLORADOS DE A3a à A3g]?		→ NÃO	SIM	10
b	Entre esses períodos de depressão que apresentou ao longo de sua vida, alguma ve um intervalo de pelo menos 2 meses em que não apresentou nenhum proble depressão ou de perda de interesse ?		NÃO	SIM	11
	A5b É COTADA SIM ?	NÃ	О	SIM	1
			DIO DEP R RECO		
* SE O(.	A) ENTREVISTADO(A) APRESENTA UM EPISÓDIO DEPRESSIVO MAIOR, COTAR AS QUESTÕES CORRESPOI	NDENTES	(A6d, A6e) N	A PÁGINA	A 5

* SEO(A) ENTREVISTADO(A) A PRESENTA UM EPISÓDIO DEPRESSIVO MAIOR, COTAR AS QUESTÕES CORRESPONDENTES (A6d, A6e) NA PÁGINA 5

D. EPISÓDIO (HIPO)MANÍACO

→ SIGNIFICA : IR DIRETAMENTE AO(S) QUADRO(S) DIAGNÓSTICO(S), ASSINALAR NÃO EM CADA UM E PASSAR AO MÓDULO SEGUINTE

D1 a	Alguma vez teve um período em que se sentia tão eufórico(a) ou cheio(a) de energia que isso lhe causou problemas, ou em que as pessoas à sua volta pensaram que não estava no seu estado habitual ? (NÃO CONSIDERAR PERÍODOS QUE OCORREM APENAS SOB O EFEITO DE DROGAS OU ÁLCOOL)	NÃO	SIM	1
	SE O(A) ENTREVISTADO(A) NÃO COMPREENDE O SIGNIFICADO DE "EUFÓRICO" OU "CHEIO DE ENERGIA", EXPLICAR DA SEGUINTE MANEIRA: Por eufórico ou cheio de energia, quero dizer estar excessivamente ativo(a), excitado(a), ter menos necessidade de dormir, ter pensamentos rápidos, estar cheio(a) de idéias ou extremamente motivado(a) ou criativo(a) ou extremamente impulsivo(a).	NÃO	SIM	2
b	SE D1a = SIM: Sente-se, atualmente, eufórico (a) ou cheio (a) de energia?			
D2 a	Alguma vez teve um período em que, por vários dias, estava tão irritável que insultava as pessoas, gritava ou chegava até a brigar com quem não era de sua família? Você mesmo ou alguém achou que você estava mais irritável ou hiperativo(a), comparado(a) a outras pessoas, mesmo em situações em que isso lhe parecia justificável ? (NÃO CONSIDERAR OS PERÍODOS QUE OCORREM APENAS SOB O EFEITO DE DROGAS OU ÁLCOOL)	NÃO	SIM	3
b	SE D2a = SIM: Sente-se, continuamente irritável atualmente?	NÃO	SIM	4
	D1a <u>OU</u> D2a SÃO COTADAS "SIM" ?	→ NÃO	SIM	
D3	SE D1b OU D2b = "SIM": EXPLORAR O EPISÓDIO ATUAL SE D1b E D2b = "NÃO" : EXPLORAR O EPISÓDIO MAIS GRAVE			
	Quando se sentiu mais eufórico(a), cheio(a) de energia ou mais irritável :			
a	Tinha a sensação que podia fazer coisas que os outros seriam incapazes de fazer ou que você era alguém especialmente importante?	NÃO	SIM	5
b	Tinha menos necessidade de dormir do que costume (por ex., sentia-se repousado(a) com apenas poucas horas de sono) ?	NÃO	SIM	6
c	Falava sem parar ou tão rapidamente que as pessoas não conseguiam compreendê-lo(a) ?	NÃO	SIM	7
d	Os pensamentos corriam tão rapidamente na sua cabeça que não conseguia acompanhálos ?	NÃO	SIM	8
e	Distraía-se com tanta facilidade que a menor interrupção o fazia perder o fio daquilo que estava fazendo ou pensando ?	NÃO	SIM	9
f	Estava tão ativo(a) e agitado(a) que as outras pessoas se preocupavam por sua causa ?	NÃO	SIM	10
g	Desejava tanto fazer coisas que lhe pareciam agradáveis ou tentadoras que não pensava nos riscos ou nos problemas que isso poderia causar (gastar demais, dirigir de forma imprudente, ter uma atividade sexual pouco habitual para você) ?	NÃO	SIM	11
	HÁ PELO MENOS 3 RESPOSTAS "SIM" EM D3 ou 4 se ${\bf D1a}$ = "NÃO" (episódio atual) ?	→ NÃO	SIM	

	ções sociais	ÃO SIM 12			
COTAR SIM , SE SIM NUM CASO OU NO OUTRO					
D4 É COTADA "NÃO" ?	NÃO	SIM			
SE SIM , Especificar se o episódio é Atual ou Passado	Atual	EPISÓDIO HIPOMANÍACO Atual □ Passado □			
D4 É COTADA "SIM" ?	NÃO	SIM			
SE SIM , ESPECIFICAR SE O EPISÓDIO É ATUAL OU PASSADO	Atual	DDIO MANÍACO Atual □ Passado □			
	causaram dificuldades em casa, no trabalho / na escola ou nas suas rela OU você foi hospitalizado(a) por causa desses problemas? COTAR SIM, SE SIM NUM CASO OU NO OUTRO D4 É COTADA "NÃO"? SE SIM, ESPECIFICAR SE O EPISÓDIO É ATUAL OU PASSADO D4 É COTADA "SIM"?	COTAR SIM, SE SIM NUM CASO OU NO OUTRO D4 É COTADA "NÃO"? SE SIM, ESPECIFICAR SE O EPISÓDIO É ATUAL OU PASSADO D4 É COTADA "SIM"? NÃO EPISÓDIO HI Atual Passad D4 É COTADA "SIM"? SE SIM, ESPECIFICAR SE O EPISÓDIO É ATUAL OU PASSADO EPISÓDIO Atual			