

MINISTÉRIO DA SAÚDE SECRETARIA DE ATENÇÃO ESPECIALIZADA À SAÚDE SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA E INSUMOS ESTRATÉGICOS

PORTARIA CONJUNTA Nº 12, DE 10 DE SETEMBRO DE 2019.

Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Fenilcetonúria.

O SECRETÁRIO DE ATENÇÃO ESPECIALIZADA À SAÚDE e o SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE, no uso de suas atribuições,

Considerando a necessidade de se atualizarem parâmetros sobre a fenilcetonúria no Brasil e diretrizes nacionais para diagnóstico, tratamento e acompanhamento dos indivíduos com esta doença;

Considerando que os protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas são resultado de consenso técnico-científico e são formulados dentro de rigorosos parâmetros de qualidade e precisão de indicação;

Considerando o Registro de Deliberação n° 454/2019 e o Relatório de Recomendação n° 465 – Junho de 2019 da Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (CONITEC), a atualização da busca e avaliação da literatura; e

Considerando a avaliação técnica do Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde (DGITS/SCTIE/MS), do Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos (DAF/SCTIE/MS) e do Departamento de Atenção Especializada e Temática (DAET/SAES/MS), resolvem:

Art. 1º Fica aprovado o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas – Fenilcetonúria.

Parágrafo único. O Protocolo, objeto deste artigo, que contém o conceito geral da fenilcetonúria, critérios de diagnóstico, critérios de inclusão e de exclusão, tratamento e mecanismos de regulação, controle e avaliação, disponível no sítio http://portalms.saude.gov.br/protocolos-e-diretrizes, é de caráter nacional e deve ser utilizado pelas Secretarias de Saúde dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios na regulação do acesso assistencial, autorização, registro e ressarcimento dos procedimentos correspondentes.

- Art. 2º É obrigatória a cientificação do paciente, ou de seu responsável legal, dos potenciais riscos e efeitos colaterais relacionados ao uso de procedimento ou medicamento preconizados para o tratamento da fenilcetonúria.
- Art. 3º Os gestores estaduais, distrital e municipais do SUS, conforme a sua competência e pactuações, deverão estruturar a rede assistencial, definir os serviços referenciais e estabelecer os fluxos para o atendimento dos indivíduos com essa doença em todas as etapas descritas na Portaria, disponível no sítio citado no parágrafo único do art. 1º.
 - Art. 4º Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.
- Art. 5° Fica revogada a Portaria nº 1.307/SAS/MS, de 22 de novembro de 2013, publicada no Diário Oficial da União nº 228, de 25 de novembro de 2013, seção 1, páginas 61 a 63.

FRANCISCO DE ASSIS FIGUEIREDO

DENIZAR VIANNA

ANEXO

PROTOCOLO CLÍNICO E DIRETRIZES TERAPÊUTICAS FENILCETONÚRIA

1 INTRODUÇÃO

A fenilcetonúria (FNC) é uma doença genética, autossômica recessiva, causada por mutações bialélicas no gene *PAH*, o qual codifica a enzima hepática fenilalanina-hidroxilase (FAH). A ausência (ou atividade deficiente) dessa enzima impede a conversão de fenilalanina, um dos aminoácidos essenciais e mais comuns do organismo, em tirosina, causando acúmulo de fenilalanina no sangue (hiperfenilalaninemia) e, consequentemente, no líquor ⁽¹⁻⁷⁾.

É uma doença metabólica cuja média de prevalência global é estimada em 1:10.000 recém-nascidos (RN) ⁽⁸⁾. A incidência varia entre os países e os diferentes grupos étnicos. As maiores taxas são encontradas na Irlanda (1:4.500) e na Turquia (1:2.600), e as menores, na Finlândia, no Japão e na Tailândia (1:200.000, 1:143.000 e 1:212.000 RN, respectivamente) ^(9, 10).

Segundo estudo de 2005 incluindo informações referentes aos serviços de referência em triagem neonatal dos 27 estados brasileiros, foi encontrada uma incidência de 1:25.326 RN⁽¹¹⁾. Segundo o Ministério da Saúde (MS), 94 novos casos de FNC foram diagnosticados em 2016, o que corresponde a uma incidência de 1:30.402 RN, considerando que houve 2.857.800 nascimentos no Brasil naquele ano. Desde a descoberta desse transtorno metabólico, houve enorme progresso em relação a seu diagnóstico precoce, tratamento e seguimento⁽¹²⁻¹⁵⁾.

Mais de mil mutações já foram identificadas no gene $PAH^{(16)}$, o que corresponde a uma gama de fenótipos e, portanto, a uma grande variedade de manifestações clínicas e espectro de gravidade. Assim, níveis variados e crescentes de fenilalanina podem ocorrer, sendo o excesso neurotóxico e levando a defeitos no desenvolvimento neuromotor e neurocognitivo⁽¹⁻⁷⁾. A deficiência intelectual é irreversível se a FNC não for diagnosticada e tratada em idade precoce⁽⁷⁾.

A FNC é o mais frequente erro inato do metabolismo dos aminoácidos⁽¹⁵⁾. O alto nível sanguíneo de fenilalanina leva à excreção urinária aumentada desta e de seus metabólitos, as fenilcetonas⁽¹⁵⁾ – fenilacetato e fenilactato⁽¹⁾. Enquanto os níveis de fenilalanina estão aumentados, os de tirosina são praticamente normais ou baixos. O cofator tetrahidrobiopterina (BH4) é necessário para a atividade da FAH, e defeitos no seu metabolismo são responsáveis por aproximadamente 2% dos casos de hiperfenilalaninemia, definida pelo valor sanguíneo de fenilalanina maior que 2 mg/dL^(1, 4). Mutações no gene *DNAJC12* também foram associadas, recentemente, à ocorrência de hiperfenilalaninemia⁽¹⁷⁾. Os indivíduos com FNC apresentam níveis plasmáticos de fenilalanina persistentemente superiores a 2 - 4 mg/dL sem tratamento⁽⁹⁾.

Existem várias formas de classificação da FNC. Os critérios geralmente incluem as concentrações plasmáticas da fenilalanina no diagnóstico (paciente ainda sem tratamento), na tolerância à fenilalanina e no grau de deficiência da FAH (1, 7, 10, 18-20). Entretanto, apenas os graus de hiperfenilalaninemia mais elevados são

prejudiciais para o desenvolvimento cognitivo do paciente, aqui definidos como níveis superiores a 8 mg/dL⁽¹⁹⁾

.

Para este Protocolo, a seguinte classificação foi adotada:

- FNC clássica: o paciente apresenta níveis plasmáticos de fenilalanina acima de 20 mg/dL no diagnóstico (sem tratamento);
- FNC leve: o paciente apresenta níveis plasmáticos de fenilalanina entre 8 mg/dL e 20 mg/dL no diagnóstico (sem tratamento);
- Hiperfenilalaninemia não-FNC: o paciente apresenta níveis plasmáticos de fenilalanina entre 2 mg/dL e 8 mg/dL no diagnóstico (sem tratamento).

Níveis inferiores àqueles encontrados na FNC Clássica podem significar, nos primeiros seis meses de vida, hiperfenilalaninemia transitória devido à imaturidade hepática ou enzimática. Nas formas transitórias, os pacientes não possuem mutações patogênicas no gene *PAH*. Dieta restrita em fenilalanina pode ser necessária nos primeiros meses de vida somente, uma vez que, com o decorrer do tempo, a atividade da enzima aumenta, e os níveis de fenilalanina tornam-se normais em vigência de dieta normal⁽²⁾.

Ainda não há grande compreensão acerca do mecanismo fisiológico responsável pela deficiência intelectual nas hiperfenilalaninemias, mas a fenilalanina por si só parece ser o agente tóxico maior^(1, 3). O excesso de fenilalanina interfere no crescimento cerebral, no processo de mielinização, na síntese dos neurotransmissores e no desenvolvimento sináptico e dendrítico^(1, 3). Além disso, níveis elevados desse aminoácido inibem competitivamente o transporte e a captação neuronal de outros aminoácidos cerebrais através da barreira hematoencefálica, causando diminuição da concentração cerebral intracelular de tirosina e de 5-hidroxitriptofano, limitando a produção de serotonina e das catecolaminas dopamina, noradrenalina e adrenalina, além da melatonina⁽³⁾.

A variabilidade entre os pacientes com FNC não depende apenas dos fatores genéticos⁽²¹⁾. Fatores ambientais, como a idade do início do tratamento e o grau de controle da dieta, também contribuem para as variações fenotípicas⁽²²⁾.

Os recém-nascidos com FNC são assintomáticos antes de receberem alimentos que contenham fenilalanina (leite materno ou fórmulas infantis próprias da idade, sendo o conteúdo de fenilalanina no leite materno inferior àquele encontrado nas fórmulas infantis). Se a doença não for detectada pela triagem neonatal e tratada precocemente, seu início é insidioso e só se manifestará clinicamente em torno do terceiro ou quarto mês de vida^(1, 23). Nessa época, a criança começa a apresentar atraso global do desenvolvimento, podendo mostrar irritabilidade ou apatia, perda de interesse pelo que a rodeia, convulsões, eczema crônico, hipopigmentação cutânea, cheiro característico da urina, da pele e dos cabelos (odor de rato devido à presença do ácido fenilacético) e padrão errático do sono^(1, 3, 23). No Brasil, a possibilidade de não detecção pela triagem neonatal deve sempre ser aventada, uma vez que o Programa Nacional de Triagem Neonatal (PNTN) do Ministério da Saúde foi instituído em 2001, e que a sua taxa média de cobertura, segundo dados do MS, é em média de 80%, variando em cada estado⁽²⁴⁾.

A principal característica da doença não tratada é deficiência intelectual, com quociente de inteligência (QI) abaixo de 50, estando a piora relacionada aos níveis sanguíneos de fenilalanina⁽⁶⁾. Pode haver também

comprometimento emocional, como depressão, e complicações neurológicas, como tremores, espasticidade, ataxia e epilepsia, que iniciam na infância e progridem na adolescência⁽⁶⁾.

Se a doença for diagnosticada logo após o nascimento e o paciente for mantido em dieta restrita em fenilalanina e com fórmula metabólica, os sintomas podem ser prevenidos e a criança pode ter desenvolvimento e expectativa de vidas normais^(3, 7).

O acompanhamento de pacientes com FNC⁽⁹⁾ merece atenção especial em caso de gravidez. A dieta restrita em fenilalanina deve ser orientada antes e durante a gestação com o objetivo de evitar a embriopatia por fenilalanina ou síndrome da FNC materna, visto que esta pode ocasionar malformações cardíacas, microcefalia, anomalias vertebrais, estrabismo e deficiência mental no feto^(1, 2). Durante o período periconcepcional e toda a gestação, os níveis de fenilalanina devem ser mantidos inferiores a 6 mg/dL.

A triagem neonatal da FNC no Brasil é realizada por meio do teste do pezinho, no âmbito do PNTN. A identificação da doença em seu estágio inicial e o encaminhamento ágil e adequado para o atendimento especializado dão à Atenção Básica um caráter essencial para um melhor resultado terapêutico e prognóstico dos casos.

Este Protocolo visa a estabelecer os critérios diagnósticos e terapêuticos da fenilcetonúria. A metodologia de busca e avaliação das evidências estão detalhadas no **Apêndice 1**.

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

- E 70.0 Fenilcetonúria clássica
- E 70.1 Outras hiperfenilalaninemias (por deficiência de fenilalanina-hidroxilase).

3 DIAGNÓSTICO

a. CLÍNICO

As crianças com FNC detectada pela triagem neonatal são assintomáticas. Entretanto, níveis elevados de fenilalanina causam dano neurológico às crianças em desenvolvimento, resultando em deficiência intelectual, microcefalia, retardo da fala, convulsões, distúrbios do comportamento, irritabilidade, hipopigmentação cutânea, eczemas e odor de rato na urina^(2, 25). É imperativo acompanhar o desenvolvimento cognitivo e social das crianças e dos adultos afetados⁽²⁾. Mesmo com o controle dietético precoce, podem ocorrer déficits de processamento da informação, de execução e de abstração em qualquer idade, cuja gravidade depende da adesão ao tratamento⁽¹⁹⁾.

b. LABORATORIAL

A triagem neonatal é o modo mais eficaz de diagnosticar FNC. A coleta de sangue deve ser feita a partir de 48 horas até o quinto dia do nascimento após exposição à dieta proteica. Os RN com níveis elevados devem ser encaminhados para avaliação diagnóstica, conforme recomenda o PNTN do Ministério da SaúdeS⁽²⁶⁾. O

teste tornou-se rotina devido ao excelente prognóstico para crianças com FNC tratadas precocemente e ao alto risco de dano cerebral grave e irreversível para as que não recebem tratamento⁽⁹⁾.

Os métodos laboratoriais utilizados para medir fenilalanina incluem, por exemplo, espectrometria de massa em *tandem*, cromatografia líquida de alto desempenho (HPLC), testes enzimáticos e fluorimétricos⁽¹⁾, podendo, a depender do método, ser utilizado sangue coletado em papel-filtro ou plasma para as análises. Frisa-se que as coletas em papel-filtro são consideradas métodos de triagem, e não de diagnóstico.

São considerados resultados positivos de triagem para hiperfenilalaninemia os níveis de fenilalanina acima do ponto de corte, ou seja, maiores que 2 mg/dL a 4 mg/dL, na dependência do método utilizado. Estes devem ser confirmados por uma segunda análise que inclua os aminoácidos fenilalanina e tirosina, idealmente em amostra de plasma ou soro. Nos pacientes com FNC, a tirosina costuma estar diminuída⁽³⁾. Nos casos confirmados, geralmente a razão fenilalanina/tirosina é três ou mais (o normal é aproximadamente 1:1).

O diagnóstico de FNC é feito quando os níveis séricos de fenilalanina encontram-se elevados, pelo menos em duas amostras diferentes, na ausência de tratamento, e os níveis de tirosina estão normais ou diminuídos, tendo sido excluídas hiperfenilalaninemia transitória, deficiências de BH4 e hiperfenilalaninemia causadas por mutações no gene *DNAJC12*^(3, 25). Como a maioria dos casos de hiperfenilalaninemia é secundária à FNC, recomenda-se o início do tratamento mesmo que as outras causas não tenham sido, ainda, excluídas. O diagnóstico de hiperfenilalaninemia transitória é feito geralmente a partir do sexto mês de vida em pacientes com diagnóstico prévio de FNC e que, gradualmente, tiveram aumento da tolerância à ingestão de fenilalanina até níveis considerados normais para a faixa etária (em vigência de dieta normal).

No caso de pacientes com suspeita clínica de FNC fora do período neonatal, e que não tenham realizado a triagem neonatal (ou que a tenham realizado, mas com resultados normais), a investigação diagnóstica deve ser realizada em serviços de referência, por meio da medida de fenilalanina e de tirosina no soro.

Não existe consenso quanto ao ponto de corte para o tratamento da FNC. Em consenso europeu⁽¹²⁾ por exemplo, é dito: "É unânime que os indivíduos com nível de fenilalanina superior a 10mg/dL devem ser tratados, e que aqueles com níveis inferiores 6mg/dL devem permanecer sem tratamento. A evidência para o início do tratamento entre 6-10 mg/dL é inconsistente." De acordo com este PCDT, crianças com níveis maiores ou iguais a 10 mg/dL devem começar a dieta logo que possível, idealmente entre 7 a 10 dias de vida⁽²⁵⁾. Níveis entre 8 mg/dL e 10 mg/dL persistentes (pelo menos em três dosagens consecutivas, semanais, em dieta normal) também indicam necessidade de tratamento

A análise do gene *PAH* não é obrigatória para o diagnóstico, podendo auxiliar na detecção de heterozigotos, no aconselhamento genético, na determinação da responsividade ao dicloridrato de sapropterina, no acompanhamento e prognóstico da gravidade clínica em longo prazo e na exclusão de outras causas de hiperfenilalaninemia^(1,7).

4 CRITÉRIOS DE INCLUSÃO

Serão incluídos neste Protocolo os pacientes com hiperfenilalaninemia não-FNC, FNC Leve e FNC Clássica. Aqueles que apresentarem nível de fenilalanina entre 4 mg/dL e 8 mg/dL (hiperfenilalaninemia não-FNC) serão acompanhados pelos serviços de referência para monitoramento semestral da fenilalanina até os 2 anos de idade. Posteriormente, a periodicidade do monitoramento é anual. No caso de indivíduos do sexo feminino, realiza-se também o teste de responsividade ao dicloridrato de sapropterina e orientação sobre prevenção da embriopatia por FNC materna.

A. CRITÉRIOS DE INCLUSÃO PARA DIETA RESTRITA EM FENILALANINA

Deverão fazer uso de dieta restrita em fenilalanina todos os pacientes com nível de fenilalanina maior ou igual a 10 mg/dL em dieta normal^(1, 18) e todos os que apresentarem níveis de fenilalanina entre 8 mg/dL e 10 mg/dL persistentes (pelo menos em três dosagens consecutivas, semanais, em dieta normal)⁽¹⁰⁾.

b. CRITÉRIOS DE INCLUSÃO PARA O DICLORIDRATO DE SAPROPTERINA

Poderão fazer uso do dicloridrato de sapropterina todos os indivíduos do sexo feminino com diagnóstico de FNC (clássica ou leve) ou hiperfenilalaninemia não-FNC, desde que em período periconcepcional (definido como os três primeiros meses que antecedem as primeiras tentativas de concepção) ou durante a gestação (independentemente da idade gestacional de início, haja vista a possibilidade de gestação não planejada), e que tenham sido consideradas responsivas de acordo com teste de responsividade preconizado por este Protocolo (item 8.4).

O teste de responsividade pode ser realizado em todas as pacientes com FNC (clássica ou leve) ou hiperfenilalaninemia não-FNC, a partir da menarca e, preferencialmente, em período não-gestacional.

5 CRITÉRIOS DE EXCLUSÃO

Serão excluídos deste Protocolo os pacientes que apresentarem as seguintes condições:

- aumento de fenilalanina secundário à tirosinemia ou a dano hepático (caracterizado pelo aumento concomitante de fenilalanina e tirosina);
- hiperfenilalaninemia transitória (caracterizada pela normalização espontânea, em vigência de dieta normal, dos níveis de fenilalanina durante os 6 primeiros meses de vida);
- hiperfenilalaninemia por defeito na síntese ou reciclagem tetrahidrobiopterina (BH4) ou por mutações em DNAJC12.

Em relação ao dicloridrato de sapropterina, estarão excluídos do seu uso os pacientes com FNC que apresentarem as seguintes características:

- indivíduos do sexo masculino;
- indivíduos do sexo feminino n\u00e3o responsivos no teste de responsividade ao dicloridrato de sapropterina;

 indivíduos do sexo feminino que não estejam grávidas ou que não estejam em período periconcepcional.

A interrupção do tratamento com dicloridrato de sapropterina deverá ocorrer nos casos abaixo relacionados:

- não adesão ao tratamento, aqui definida como o não seguimento da prescrição dietética por período superior a 30 dias, ou a não ingestão de pelo menos 80% da dose prescrita do medicamento, após terem sido tomadas as medidas educacionais cabíveis;
- falha terapêutica, aqui definida como a ausência, em três meses de tratamento regular com dicloridrato de sapropterina, de pelo menos 50% de aumento da tolerância à fenilalanina, ou de diminuição dos níveis de fenilalanina em pelo menos 30% sem alteração na dieta;
- ocorrência de evento adverso grave relacionado ao medicamento.

6 CASOS ESPECIAIS

Indivíduos do sexo feminino com FNC ou hiperfenilalaninemia não-FNC⁽⁹⁾ devem receber, após a menarca, orientação especial quanto aos métodos anticoncepcionais e ao planejamento da gravidez. A dieta restrita em fenilalanina, associada ao uso de fórmula metabólica, no caso de pacientes responsivas ao dicloridrato de sapropterina, deve ser estabelecida antes e durante a gestação com o objetivo de evitar embriopatia por FNC ou síndrome da FNC materna^(1, 2, 22, 27).

A exposição intraútero ao excesso de fenilalanina, potente agente teratogênico⁽⁹⁾, no início da vida fetal gera efeitos graves. A concentração de fenilalanina é maior no feto do que no plasma materno⁽¹⁾, pois a placenta naturalmente concentra altos níveis de aminoácidos, entre eles a fenilalanina. Assim, a deficiência intelectual ocorrerá em 90% destas crianças, e malformações congênitas, em 25%, entre as quais malformações cardíacas, microcefalia, anomalias vertebrais e estrabismo^(1, 2). O período crítico para sistema nervoso central, crânio e coração ocorre entre a quinta e a oitava semana após a última menstruação. Portanto, se uma grávida com FNC não estiver metabolicamente controlada antes da quinta semana de gestação, os níveis altos de fenilalanina passam para o feto através da placenta e podem exercer efeitos teratogênicos irreversíveis no seu desenvolvimento⁽²⁾.

Neste PCDT o controle metabólico é atingido com níveis de fenilalanina menores que 6 mg/dL antes da concepção e durante toda a gestação⁽²⁾. As normas britânicas e alemãs recomendam manter estes níveis entre 1 mg/dL e 4 mg/dL antes e durante a gestação, enquanto o Estudo Colaborativo Materno de FNC, baseado em mais de 500 gestações, recomenda mantê-los entre 2 mg/dL e 6 mg/dL⁽¹⁸⁾. Os protocolos americano e europeu recomendam a manutenção dos níveis de fenilalanina entre 2 mg/dL e 6 mg/dL na preconcepção e durante a gravidez ^(28, 29).

7 CENTRO DE REFERÊNCIA

O tratamento dos pacientes com FNC identificados pela triagem neonatal, conforme definido pelo PNTN do Ministério da Saúde, deve ser realizado em centros de atendimento especializados – Serviço de Referência em Triagem Neonatal (SRTN) –, incluindo, também, o aconselhamento genético⁽⁹⁾. O acompanhamento dos pacientes deve ser feito por equipe multidisciplinar com composição mínima de médico e nutricionista especializados, podendo agregar outros profissionais a depender da estrutura do serviço⁽²⁵⁾. Os pacientes identificados tardiamente (em fase sintomática, e não pela triagem neonatal) também devem ser encaminhados com urgência para centros de referência, não obrigatoriamente para SRTN, a fim de que o tratamento seja iniciado na menor brevidade de tempo possível.

8 TRATAMENTO

a. DIETA RESTRITA EM FENILALANINA

A dieta restrita em fenilalanina é eficaz na redução dos níveis sanguíneos de fenilalanina e na melhora do QI e do prognóstico neuropsicológico dos pacientes com FNC^(28, 30). O tratamento dietético restritivo é bemsucedido, desde que haja adesão contínua dos pacientes e de suas famílias e fornecimento regular da fórmula^(12, 27). O tratamento dietético deve ser iniciado tão cedo quanto possível, idealmente até o décimo dia de vida⁽¹²⁾.

A dieta para FNC baseia-se na restrição de proteínas naturais da dieta, as quais são fontes naturais de fenilalanina. Usualmente é isenta de alimentos de origem animal e restrita em alimentos de origem vegetal que contenham alto teor proteico. Além disso, a dieta deve ser complementada por uma fórmula metabólica isenta de fenilalanina⁽³¹⁾.

A fenilalanina é um aminoácido essencial e é fundamental que o aporte mínimo para a faixa etária⁽³²⁾ seja garantido pela dieta. A hiper-restrição de fenilalanina pode levar à prejuízo de crescimento, osteopenia e pior controle metabólico^(33, 34). Nos primeiros meses de vida, o aporte de fenilalanina será proveniente das fórmulas lácteas infantis ou do leite materno, o qual possui menor teor de fenilalanina e inúmeros benefícios imunológicos e psicológicos^(2, 12, 35-37). A manutenção do aleitamento materno deve ser encorajada, associada ao uso de fórmula isenta de fenilalanina^(12, 38). Em crianças maiores e em adultos, o aporte de fenilalanina será suprido pela ingestão de proteínas naturais. O **Quadro 1** traz um guia dietético simplificado de alimentos para FNC. Além disso, a ANVISA disponibiliza uma tabela de conteúdo de fenilalanina nos alimentos, com o propósito de servir de guia e referência para profissionais de saúde que prescrevem, elaboram dietas e realizam o acompanhamento clínico dos fenilectonúricos (a referida tabela encontra-se disponível no *link*: http://portal.anvisa.gov.br/fenilalanina-em-alimentos). O uso livre de frutas e vegetais contendo até 100 mg de fenilalanina por 100 g de alimento simplifica a dieta, melhora a qualidade da alimentação e não prejudica o controle metabólico^(12, 38-40).

Considerando as evidências atuais, é recomendada a manutenção do tratamento dietético para toda a vida^(12, 29, 31, 38, 41). O conceito de que, devido à maturidade cerebral, o QI estabilizaria após os 10 anos de idade⁽³⁰⁾ não foi confirmado em meta-análise que demonstrou associação inversa entre os níveis de fenilalanina

e QI ao longo da vida ⁽¹⁰⁾. O tratamento nutricional deve ser sempre acompanhado de monitoramento rigoroso dos níveis séricos da fenilalanina ^(12, 29, 31, 38, 41).

Os maiores benefícios da conduta dietética ocorrem com o início precoce do tratamento, ainda no primeiro mês de vida⁽¹²⁾. No entanto, conforme citado anteriormente, o controle por toda a vida dos níveis da fenilalanina sérica é recomendado para melhores desfechos neurológicos na vida adulta^(10, 30). Para a população de adultos nascidos antes dos testes de triagem, usualmente portadores de incapacidades intelectuais, problemas de comportamento e dependentes, estudos sugerem que a dieta restrita em fenilalanina e o uso de fórmula metabólica melhoram o comportamento e qualidade de vida dos pacientes e dos seus cuidadores^(10, 42-44). Os efeitos deletérios do excesso de fenilalanina sobre o sistema nervoso central ocorridos nos primeiros anos de vida são irreversíveis; no entanto, certos efeitos tóxicos sobre distúrbios comportamentais parecem ser reversíveis, como a melhora da agitação e da agressividade⁽⁴²⁾.

Quadro 1 - Guia Dietético para pacientes com Fenilcetonúria

GRUPO VERDE (permitidos)

Não é necessário cálculo do conteúdo de fenilalanina para consumo de alimentos deste grupo

Frutas: todas, exceto as descritas no grupo amarelo

Vegetais: todos, exceto os descritos no grupo amarelo ou vermelho

Gorduras: manteiga, margarina, óleos e gorduras vegetais.

Bebidas: limonada, café, chá, água mineral, sucos de frutas e refrigerante sem aspartame

Açúcares: refinados, balas de frutas e gomas, mel, pirulitos, geleias de frutas, tapioca, sagu, polvilho

GRUPO AMARELO (controlados)

Alimentos deste grupo contêm níveis médios de fenilalanina, devendo seu conteúdo ser calculado acuradamente conforme orientação do nutricionista. Pesar a comida ou utilizar medida caseira após cozinhar

Vegetais: batatas, aipim, batata doce, vagem, couve manteiga

Frutas: maracujá, frutas secas, tamarindo

Grãos: arroz

GRUPO VERMELHO (proibidos)

Alimentos deste grupo contêm altos níveis de fenilalanina e não devem ser consumidos por pacientes com Fenilcetonúria

Todos os tipos de carne, peixe, ovos e frutos do mar

Oleaginosas, soja, lentilha, ervilha, feijão, grão de bico e produtos feitos destes alimentos

Laticínios animais e subprodutos: leite, queijos, sorvete, cremes, leite condensado, etc

Leites vegetais e subprodutos à base de soja, amêndoas, amendoim, aveia, castanhas, nozes e demais oleaginosas

Cereais como trigo, aveia, cevada, centeio, sorgo, milho e produtos feitos destes alimentos, como pães, massas, bolos, biscoitos

Chocolate e achocolatados

Aspartame

Frutas e vegetais contendo até 100 mg de fenilalanina por 100g de alimento segundo valores disponíveis na tabela da Anvisa foram considerados de ingestão livre (grupo verde). No grupo verde foram incluídos também frutas e vegetais cujo teor ultrapassava >100 mg fenilalanina/100g de alimento porém o consumo diário de 100g não é plausível ou usual: coentro, alho roxo, rúcula hidropônica, salsinha fresca.

8.2 FÓRMULA DE AMINOÁCIDO ISENTA DE FENILALANINA

As fórmulas metabólicas são misturas de aminoácidos que suprem as necessidades proteicas para crescimento e desenvolvimento normais^(12, 31, 38, 45, 46), devendo conter ainda todas as vitaminas, minerais e ácidos graxos essenciais que são deficientes na dieta para FNC em quantidades adequadas à faixa etária do paciente^(32, 47-49). A fórmula metabólica é de uso contínuo, recomendada para todos os pacientes com FNC e em todas as idades. A quantidade prescrita varia conforme a idade, peso e tolerância à fenilalanina, podendo suprir até 85% do consumo proteico diário^(12, 50). Devido à menor biodisponibilidade dos aminoácidos provenientes da fórmula, a ingestão proteica deve ser maior do que as recomendações vigentes para a população: um adicional proteico de pelo menos 40% deve ser considerado na prescrição dietética^(12, 31, 51). Para otimizar o balanço nitrogenado na FNC, a fórmula metabólica deve ser fracionada em no mínimo três porções ao dia, e ingerida preferencialmente após as refeições^(31, 52).

Devido à sua composição, as fórmulas metabólicas são pouco palatáveis, o que dificulta a adesão ao tratamento dietético. Isto é particularmente relevante em adultos e adolescentes, que apresentam menores taxas de adesão ao tratamento e podem até mesmo interromper o uso por dificuldades de ingerir a fórmula metabólica^(31, 52).

8.3 DICLORIDRATO DE SAPROPTERINA

Alguns pacientes com FNC que possuem atividade enzimática residual respondem à administração de dicloridrato de sapropterina (forma sintética do BH4) com aumento do metabolismo de fenilalanina para tirosina. O mecanismo pelo qual a atividade de FAH residual aumenta não está claro, mas supõe-se que o dicloridrato de sapropterina pode atuar como chaperona farmacológica, levando a uma melhora no dobramento e aumento da estabilidade da proteína mutante⁽⁵³⁾.

Os avanços nas pesquisas sugerem que o tratamento com doses farmacológicas de BH4 na forma de dicloridrato de sapropterina aumenta a tolerância à fenilalanina e diminui o nível desse aminoácido no sangue, especialmente naqueles pacientes com FNC leve. Pacientes com FNC clássica, todavia, também podem ser responsivos⁽⁵³⁾.

Entretanto, o uso do dicloridrato de sapropterina deve ser dirigido ao grupo de pacientes com maior necessidade e urgência clínica, bem como com os maiores riscos de efeitos adversos relacionados ao não uso desse medicamento, aqui definidos como as pacientes responsivas e que estejam em período periconcepcional ou gestando. Isso ocorre devido ao fato de: a) a dieta e o uso de fórmula metabólica serem, para a maioria dos pacientes com FNC, mais efetivos e de menor custo que o dicloridrato de sapropterina; b) os estudos com dicloridrato de sapropterina possuírem um tamanho amostral pequeno e apresentarem potenciais vieses, que variam desde dificuldades no controle da dieta a flutuações na ingestão de fenilalanina; c) a escolha de 30% de redução nos níveis de fenilalanina, em relação ao *baseline*, como critério para definir responsividade e indicação ao uso de dicloridrato sapropterina ser arbitrária; e d) a síndrome da FNC materna ser bem conhecida, e o controle estrito dos níveis de fenilalanina durante a gestação pode prevenir a ocorrência de defeitos congênitos e de desenvolvimento no feto⁽⁵⁴⁾.

Caso sejam conhecidas ambas mutações do gene *PAH* da paciente, e ambas forem do tipo sem sentido, a paciente será considerada não responsiva, e nenhuma avaliação adicional será necessária – caso em que a paciente não terá indicação de uso de dicloridato de sapropterina.

A identificação das demais pacientes que poderão se beneficiar do uso do dicloridrato de sapropterina será feita por meio de um teste de responsividade. Durante o período da realização do teste, a dieta e outras características do estilo de vida (nível de sedentarismo, por exemplo) devem permanecer inalteradas. Além disso, a tolerância à fenilalanina dietética do paciente deve estar estabelecida anteriormente à realização do teste⁽²⁸⁾. A tolerância à fenilalanina é considerada a quantidade de fenilalanina alimentar que o paciente consegue ingerir mantendo os níveis de fenilalanina plasmática dentro dos valores-alvo de tratamento. De acordo com este Protocolo, a tolerância à fenilalanina será determinada com o aumento gradual de consumo de fenilalanina de alimentos (preferencialmente alimentos controlados) e dosagens periódicas de fenilalanina plasmática. Será considerada a tolerância máxima do paciente o valor máximo de consumo de fenilalanina alimentar diário que mantém nível de fenilalanina plasmático no limite superior do valor-alvo de tratamento.

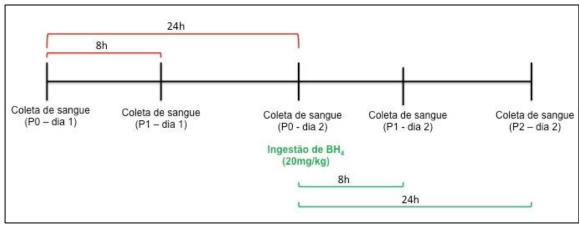
b. ORIENTAÇÕES PARA A REALIZAÇÃO DO TESTE DE RESPONSIVIDADE

De acordo com este PCDT, a responsividade ao BH4 será avaliada por meio de um teste por um teste ambulatorial, conduzido no período de dois dias (48 horas de teste, das quais 24 horas ocorrem após sobrecarga com dicloridrato de sapropterina), conforme figura 1. No primeiro dia (dia 1) são realizadas coletas de sangue para avaliar a flutuação de fenilalanina plasmática do paciente⁽⁵⁵⁾. Para isso, é coletada uma amostra de sangue no ponto basal ou hora 0 (P0dia1) e realizada uma nova coleta após 8 horas (P1dia1).

No segundo dia é feita a sobrecarga com dicloridrato de sapropterina. Primeiramente, é realizada uma coleta de sangue considerada o ponto basal em relação à ingestão do dicloridrato de sapropterina e também o valor de fenilalanina de 24 horas para avaliação da flutuação (P0dia2 ou P2dia1) e, logo após, o paciente ingere uma dose única de 20 mg/kg juntamente com água. Novas coletas de sangue são realizadas após 8 horas (P1dia2) e 24 horas (P2dia2) em relação à ingestão do medicamento. Para realização do teste, a fenilalanina plasmática basal não pode ser inferior a 3 mg/dL⁽²⁸⁾.

Por exemplo, um paciente chega ao centro de atendimento e no primeiro dia fará coletas de sangue às 8h da manhã (P0dia1) e às 16h (P1dia1). No segundo dia, ele coletará sangue às 8h da manhã (P0dia2 ou P2dia1), fará a ingestão de dicloridrato de sapropterina e uma nova coleta de sangue às 16h (P1dia2). No dia seguinte ele fará uma nova coleta de sangue às 8h da manhã (P2dia2), completando então 24 horas de uso do medicamento, conforme ilustrado na **Figura 1**. Cabe salientar a importância de realização de períodos de jejum iguais antes da coleta de sangue, e de que não haja diferença significativa da ingestão de fenilalanina durante o periodo de realização dos testes. Por isto, o paciente deve anotar o seu consumo alimentar nos dois dias de realização do teste, e o nutricionista deve calcular quanto foi ingerido de fenilalanina. Se houver uma diferença de ingestão superior a 30%, o resultado do teste não pode ser considerado, e o mesmo deverá ser repetido.

Figura 1 - Modelo de logística para teste de responsividade ao BH4.



*P: ponto de coleta de sangue para determinação de fenilalanina plasmática.

Fonte: Elaboração própria.

Para calcular a responsividade são considerados os valores de fenilalanina plasmáticos relativos aos dois dias de teste. Serão considerados responsivos os pacientes que apresentarem uma redução de fenilalanina plasmática maior ou igual a 30% após 8 ou 24 horas a partir da ingestão do dicloridrato de sapropterina em relação ao ponto basal no dia dois, subtraindo a variação de fenilalanina plasmática apresentada no primeiro dia do teste^(41, 44).

Por exemplo, uma paciente realiza o teste e apresenta os seguintes valores de fenilalanina plasmática:

- P0dia1: 9 mg/dL;
- P1dia1: 10 mg/dL;
- P0dia2 (=P2dia1): 8 mg/dL;
- P1dia2: 7 mg/dL;
- P2dia2: 4 mg/dL.

Para avaliar a responsividade de 8 e 24 horas os seguintes cálculos deve ser utilizados:

Para a responsividade de 8 horas:

$$[(P1dia2 - P0dia2/P0dia2 \times 100) - (P1dia1 - P0dia1/P0dia1 \times 100)]$$

$$[(7 - 8 \text{ mg/dL} = -12,5\%) - (10 - 9 \text{ mg/dL} = 11,1\%)] = [-12,5\% - (11,1\%)] = -23,6\% \text{ (não responsivo)}$$

Para a responsividade de 24 horas:

$$[(P2dia2 - P0dia2/P0dia2 \ X \ 100) - (P2dia1 - P0dia1/P0dia1 \ x \ 100)]$$

$$[(4 - 8 \ mg/dL = -50\%) - (8 - 9 \ mg/dL = -11,1\%)] = [-50\% - (-11,1\%)] = -38,9 \% \ (responsivo)$$

Caso a paciente seja considerada responsiva no teste de sobrecarga, o uso de dicloridrato de sapropterina poderá ser iniciado, no período periconcepcional ou durante a gestação, em uma dose de 10 mg/kg de peso corporal. Após o início do medicamento, a ingestão de proteína natural será aumentada (por prescrição do nutricionista), e a fórmula metabólica será diminuída em conformidade, enquanto que as concentrações de sangue de fenilalanina serão mantidas dentro dos níveis-alvo de tratamento (entre 2 mg/dL e 6 mg/dL).

c. FÁRMACO E FÓRMULA

- Fórmula de aminoácidos isenta de fenilalanina
- Dicloridrato de sapropterina: comprimidos de 100 mg.

Em pacientes responsivas ao dicloridrato de sapropterina, a fórmula métabólica e o medicamento são, na maioria das vezes, utilizados de forma conjunta. Com o início do uso do medicamento, a prescrição de fenilalanina dietética e a fórmula metabólica passam a ser ajustadas conforme valores de fenilalanina plasmática, de modo que sejam mantidos dentro dos valores de faixa-alvo e que sejam oferecidas as quantidades adequadas de recomendação de consumo diário de proteínas e micronutrientes.

A diminuição da fórmula metabólica deve ser gradual; contudo, é recomendado manter uma quantidade diária, mesmo que mínima, para situações especiais (gravidez, infecção, etc.) (28,53).

d. ESQUEMAS DE ADMINISTRAÇÃO

As quantidades de aminoácidos, proteínas e fenilalanina recomendadas estão detalhadas nos **quadros 2** e 3. A prescrição de fenilalanina sempre será individualizada, uma vez que a tolerância varia para cada indivíduo, assim como de acordo com a faixa etária e a gravidade da FNC. Para crianças de até 2 anos de idade, recomenda-se que o consumo da fórmula isenta de fenilalanina seja distribuído igualmente ao longo das 24 horas do dia para minimizar as flutuações nas concentrações plasmáticas de fenilalanina e dos aminoácidos. Idealmente, administração deve ser feita em seis porções iguais, divididas durante o dia e a noite, reproduzindo o padrão fisiológico dos indivíduos normais⁽⁵⁶⁾.

Para adolescentes e adultos, as orientações variam, mas o consenso é que a dieta deve ser seguida por toda a vida, sem restrição quanto ao número de refeições ao dia⁽⁹⁾, e que sua ingestão seja distribuída em pelo menos três vezes ao dia, com intuito de minimizar as flutuações de fenilalanina sanguínea.

A dose indicada de dicloridrato de sapropterina é de 10 mg/kg de peso corporal, em dose única diária. Os comprimidos solúveis em água devem ser admininistrados com uma refeição – para aumentar a absorção – à mesma hora todos os dias (de preferência pela manhã). A dose deve ser calculada com base no peso prégestacional da paciente, e não deve ser corrigida de acordo com a variação do peso gestacional.

Quadro 2 - Recomendação para a ingestão de fenilalanina, tirosina e proteínas em pacientes com fenilcetonúria

	CRIANÇAS E ADULTOS					
Idade	Fenilalanina (mg/dia)	Tirosina (mg/dia)	Proteína total* (g/kg/dia)	Proteína da fórmula** (g/kg/dia)		
0-3 meses	130-430	1.100-1.300	2,5-3,0	1,25-2,5		
3-6 meses	135-400	1.400-2.100	2,0-3,0	1,0-2,5		
6-9 meses	145-370	2.500-3.000	2,0-2,5	1,0-2,1		
9-12 meses	135-330	2.500-3.000	2,0-2,5	1,0-2,1		
1-4 anos	200-320	2.800-3.500	1,5-2,1	0,75-1,8		
>4 anos	200-1100	4.000-6.000	120%-140% das	60%-120% das		
			necessidades para	necessidades para		
			idade ⁽⁴¹⁾	idade ⁽⁴¹⁾		
	GR	AVIDEZ E LACTA	CÃO			

Idade	Fenilalanina (mg/dia)	Tirosina (mg/dia)	Proteína total* (g/dia)	Proteína da fórmula** (g/dia)
Trimestre 1	265-770	6.000-7.600	<u>≥</u> 70	≥35-60
Trimestre 2	400-1.650	6.000-7.600	<u>≥</u> 70	≥35-60
Trimestre 3	700-2.275	6.000-7.600	<u>≥</u> 70	≥35-60
Lactação	700-2.275	6.000-7.600	≥70	≥35-60

^{*}Recomendações de proteína para indivíduos que consomem fórmula metabólica como principal fonte proteica, considerando a menor biodisponibilidade de aminoácidos desta fonte, já considerando perdas de aminoácidos.**Considerando 50% a 85% do consumo proteico total.

Fonte: Adaptado de World Health Organization; Food and Agriculture Organization of the United Nations; United Nations University⁽³²⁾ e Southeast Regional Genetics Network⁽³⁸⁾

Quadro 3 - Orientação inicial para prescrição de fenilalanina

Idade (anos)	Necessidade aproximada de fenilalanina (mg/kg de peso/dia)
0 a 0,5	20 – 70
0,5 a 1	15 – 50
1 a 4	15 – 40
4 a 7	15 – 35
7 a 15	15 – 30
15 a 19	10 – 30

Fonte: Acosta et al. (51)

8.4 TEMPO DE TRATAMENTO

O tratamento dietético restritivo em alimentos que contenham fenilalanina e uso de fórmula de aminoácidos isenta de fenilalanina deve ser mantido por toda a vida^(1, 2, 6, 22, 25, 29, 53, 57). Dessa maneira, a adesão à dieta é um dos fatores mais críticos a serem abordados pelas equipes multidisciplinares e gestores de saúde pública que lidam com esta doença. O dicloridrato de sapropterina deverá ser utilizado até o parto, ou suspenso em caso de a paciente apresentar algum evento adverso grave durante a gestação.

8.5 BENEFÍCIOS ESPERADOS

A FNC é uma das poucas doenças genéticas em que a deficiência intelectual pode ser prevenida com diagnóstico e tratamento precoces⁽²⁴⁾. Com o aumento da experiência e dos dados da literatura especializada, é consenso que a maior adesão ao tratamento e a manutenção da dieta por toda a vida promovem melhor resultado em longo prazo no que diz respeito ao crescimento, desenvolvimento, comportamento e cognição dos portadores de FNC^(25, 58). Essas pessoas passam a conviver em sociedade sem desvios comportamentais, vislumbrando o pleno exercício de sua cidadania, como indivíduos inclusos e produtivos^(25, 59). Quanto ao uso de dicloridrato de sapropterina durante a gestação, espera-se que este esteja associado a um melhor controle metabólico e à diminuição da incidência de síndrome da FNC materna.

9 MONITORIZAÇÃO

Recomenda-se que a monitorização dos níveis séricos de fenilalanina seja feita a cada 15 dias nos pacientes fenilcetonúricos de até 1 ano de idade e em gestantes. Para os demais pacientes, a recomendação é

manter a monitorização mensalmente ao longo da vida. Esta recomendação poderá ser adaptada às necessidades dos pacientes e às condições do centro de tratamento.

As concentrações de fenilalanina recomendadas e associadas a um ótimo neurodesenvolvimento são incertas. O consenso americano recomenda manter níveis de fenilalanina em tratamento de 2 mg/dL a 6 mg/dL em todas as idades⁽²⁹⁾. Níveis mais baixos são fortemente encorajados durante toda a vida, já que o desenvolvimento cerebral continua durante a adolescência e pouco se sabe sobre níveis mais altos de fenilalanina após os 12 anos de idade. Os guias enfatizam os fatores individuais na tomada de decisões em cada caso^(8, 60). Devido aos riscos da FNC materna, os níveis de fenilalanina devem ser diminuídos na periconcepção e durante a gravidez⁽⁶¹⁾. Neste Protocolo, a recomendação para os níveis-alvo de fenilalanina está contida no **Quadro 4**, baseada no consenso europeu de tratamento para FNC⁽²⁸⁾.

Quadro 4 - Níveis-alvo de fenilalanina preconizados

Paciente	Fenilalanina alvo (micromol/L)	Fenilalanina alvo (mg/dL)
Entre 0 e 12 anos	120-360	2-6
Acima de 12 anos	120-600	2-10
Gestantes	120-360	2-6

Fonte: Van Spronsen et al⁽²⁸⁾.

Estudos indicam maior incidência de osteopenia nestes pacientes, assim como deficiências nutricionais naqueles que não aderem à dieta ou que não consomem adequadamente a fórmula metabólica. Assim, é importante a avaliação periódica do consumo alimentar e do estado nutricional para que déficits nutricionais sejam detectados precocemente. As deficiências de cálcio, ferro, vitamina B12 e DHA são comuns, portanto recomenda-se que haja controle de vitamina B12, ferritina, hemoglobina, cálcio, vitamina D e PTH anualmente, e que os pacientes sejam tratados conforme o caso⁽¹²⁾.

Recomenda-se também a realização da densitometria óssea a cada dois anos para avaliação da densidade mineral óssea nos pacientes com mais de 10 anos^(9, 25, 29), bem como a realização anual de dosagem de todos aminoácidos, não somente de fenilalanina, para monitoramento da concentração plasmática destes^(28, 61). Em caso de osteoporose, deve-se seguir o PCDT de osteoporose do MS. Nessa rotina de cuidados, monitorar o crescimento e o desenvolvimento nutricional, intelectual e neuropsicológico é mandatório ^(28, 62).

10 REGULAÇÃO, CONTROLE E AVALIAÇÃO PELO GESTOR

Devem ser observados os critérios de inclusão e exclusão de doentes neste Protocolo, a duração e a monitorização do tratamento, bem como para a verificação periódica das doses de fórmula e medicamento prescritos e dispensados e da adequação de seu uso. Doentes de fenilcetonúria devem ser atendidos em serviços especializados, para seu adequado diagnóstico, inclusão no protocolo de tratamento e acompanhamento.

Verificar na Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME) vigente em qual componente da Assistência Farmacêutica se encontram a fórmula e o medicamento preconizados neste Protocolo.

11 REFERÊNCIAS

- 1. Overview of phenylketonuria [Internet]. 2019. Available from: https://www.uptodate.com/contents/overview-of-phenylketonuria. Acesso em 18 fev 2019.
- 2. Gambol PJ. Maternal phenylketonuria syndrome and case management implications. J Pediatr Nurs. 2007;22(2):129-38.
- 3. Burgard, P, X L, HL L, GF H. Phenylketonuria. In: Sarafoglou, K, GF H, KS R, editors. Pediatric Endocrinology and Inborn Errors of Metabolism. New York: McGraw Hill Education; 2009.
- 4. Brosco JP, Sanders LM, Seider MI, Dunn AC. Adverse medical outcomes of early newborn screening programs for phenylketonuria. Pediatrics. 2008;122(1):192-7.
- 5. Burton BK, Grange DK, Milanowski A, Vockley G, Feillet F, Crombez EA, et al. The response of patients with phenylketonuria and elevated serum phenylalanine to treatment with oral sapropterin dihydrochloride (6R-tetrahydrobiopterin): a phase II, multicentre, open-label, screening study. J Inherit Metab Dis. 2007;30(5):700-7.
- 6. Kalkanoglu HS, Ahring KK, Sertkaya D, Moller LB, Romstad A, Mikkelsen I, et al. Behavioural effects of phenylalanine-free amino acid tablet supplementation in intellectually disabled adults with untreated phenylketonuria. Acta Paediatr. 2005;94(9):1218-22.
- 7. Vallian S, Barahimi E, Moeini H. Phenylketonuria in Iranian population: a study in institutions for mentally retarded in Isfahan. Mutat Res. 2003;526(1-2):45-52.
- 8. Albrecht J, Garbade SF, Burgard P. Neuropsychological speed tests and blood phenylalanine levels in patients with phenylketonuria: a meta-analysis. Neurosci Biobehav Rev. 2009;33(3):414-21.
- 9. Mitchell JJ, Trakadis YJ, Scriver CR. Phenylalanine hydroxylase deficiency. Genet Med. 2011;13(8):697-707.
- 10. Waisbren SE, Noel K, Fahrbach K, Cella C, Frame D, Dorenbaum A, et al. Phenylalanine blood levels and clinical outcomes in phenylketonuria: a systematic literature review and meta-analysis. Mol Genet Metab. 2007;92(1-2):63-70.
- 11. de Carvalho TM, dos Santos HP, dos Santos IC, Vargas PR, Pedrosa J. Newborn screening: a national public health programme in Brazil. J Inherit Metab Dis. 2007;30(4):615.
- 12. van Wegberg AMJ, MacDonald A, Ahring K, Belanger-Quintana A, Blau N, Bosch AM, et al. The complete European guidelines on phenylketonuria: diagnosis and treatment. Orphanet J Rare Dis. 2017;12(1):162.
- 13. Camp KM, Parisi MA, Acosta PB, Berry GT, Bilder DA, Blau N, et al. Phenylketonuria Scientific Review Conference: state of the science and future research needs. Mol Genet Metab. 2014;112(2):87-122.
- 14. Campistol Plana J, Alvarez Dominguez L, Riverola de Veciana AT, Castillo Rivera P, Giner Soria P. [Hyperphenylanalinemia and phenylketonuria. The importance of early diagnosis and follow up at a health center]. An Esp Pediatr. 1991;34(1):51-6.
- 15. Guttler F. Phenylketonuria: 50 years since Folling's discovery and still expanding our clinical and biochemical knowledge. Acta Paediatr Scand. 1984;73(6):705-16.
- 16. The Human Gene Mutation Database at the Institute of Medical Genetics in Cardiff [homepage na internet]. [Acesso em 24 julho 2019]. Disponível em: http://www.hgmd.cf.ac.uk/ac/index.php.
- 17. Anikster Y, Haack TB, Vilboux T, Pode-Shakked B, Thony B, Shen N, et al. Biallelic Mutations in DNAJC12 Cause Hyperphenylalaninemia, Dystonia, and Intellectual Disability. Am J Hum Genet. 2017;100(2):257-66.
- 18. The Human Gene Mutation Database at the Institute of Medical Genetics in Cardiff [homepage na internet]. [Acesso em 24 julho 2019]. Disponível em: http://www.hgmd.cf.ac.uk/ac/index.php.
- 19. Peng SS, Tseng WY, Chien YH, Hwu WL, Liu HM. Diffusion tensor images in children with early-treated, chronic, malignant phenylketonuric: correlation with intelligence assessment. AJNR Am J Neuroradiol. 2004;25(9):1569-74.
- 20. U.S. SV. FNC Screening and Treatment Guidelines. 2003.

- 21. Kayaalp E, Treacy E, Waters PJ, Byck S, Nowacki P, Scriver CR. Human phenylalanine hydroxylase mutations and hyperphenylalaninemia phenotypes: a metanalysis of genotype-phenotype correlations. Am J Hum Genet. 1997;61(6):1309-17.
- 22. Guldberg P, Rey F, Zschocke J, Romano V, Francois B, Michiels L, et al. A European multicenter study of phenylalanine hydroxylase deficiency: classification of 105 mutations and a general system for genotype-based prediction of metabolic phenotype. Am J Hum Genet. 1998;63(1):71-9.
- 23. Scriver, CR, S K. Hyperphenylalaninemia: phenylalanine hydroxylase deficiency. In: Scriver, CR, AL B, SW S, D V, editors. The Online Metabolic and Molecular Bases of Inherited Disease. New York, NY: McGraw-Hill. p. 1667-724.
- 24. Borrajo GJ. Newborn screening in Latin America at the beginning of the 21st century. J Inherit Metab Dis. 2007;30(4):466-81.
- 25. Mira NV, Marquez UM. [Importance of the diagnoses and treatment of phenylketonuria]. Rev Saude Publica. 2000;34(1):86-96.
- 26. Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção a Saúde. Departamento de Atenção Especializada e Temática.

Triagem neonatal biológica: manual técnico / Ministério da Saúde, Secretaria de Atenção a Saúde, Departamento de

Atenção Especializada e Temática. – Brasília: Ministério da Saúde, 2016.80 p. : il.

- 27. Monteiro L, Cândido L. Fenilcetonúria no Brasil: evolução e casos. Rev Nutr. 2006;19(3):381-7.
- 28. van Spronsen FJ, van Wegberg AM, Ahring K, Belanger-Quintana A, Blau N, Bosch AM, et al. Key European guidelines for the diagnosis and management of patients with phenylketonuria. Lancet Diabetes Endocrinol. 2017;5(9):743-56.
- 29. Vockley J, Andersson HC, Antshel KM, Braverman NE, Burton BK, Frazier DM, et al. Phenylalanine hydroxylase deficiency: diagnosis and management guideline. Genet Med. 2014;16(2):188-200.
- 30. Burgard P. Development of intelligence in early treated phenylketonuria. Eur J Pediatr. 2000;159 Suppl 2:S74-9.
- 31. Rocha JC, MacDonald A. Dietary intervention in the management of phenylketonuria: current perspectives. Pediatric Health Med Ther. 2016;7:155-63.
- 32. Protein and amino acid requirements in human nutrition. World Health Organ Tech Rep Ser. 2007(935):1-265, back cover.
- 33. MacLeod EL, Gleason ST, van Calcar SC, Ney DM. Reassessment of phenylalanine tolerance in adults with phenylketonuria is needed as body mass changes. Mol Genet Metab. 2009;98(4):331-7.
- 34. Pinto A, Almeida MF, MacDonald A, Ramos PC, Rocha S, Guimas A, et al. Over Restriction of Dietary Protein Allowance: The Importance of Ongoing Reassessment of Natural Protein Tolerance in Phenylketonuria. Nutrients. 2019;11(5).
- 35. Kanufre VC, Starling AL, Leao E, Aguiar MJ, Santos JS, Soares RD, et al. Breastfeeding in the treatment of children with phenylketonuria. J Pediatr (Rio J). 2007;83(5):447-52.
- 36. Cornejo V, Manriquez V, Colombo M, Mabe P, Jimenez M, De la Parra A, et al. [Phenylketonuria diagnosed during the neonatal period and breast feeding]. Rev Med Chil. 2003;131(11):1280-7.
- 37. Banta-Wright SA, Shelton KC, Lowe ND, Knafl KA, Houck GM. Breast-feeding success among infants with phenylketonuria. J Pediatr Nurs. 2012;27(4):319-27.
- 38. Southeast Regional Genetics Network. Nutrition Management Guidelines for PKU [homepage na internet]. [Atualizada em ago 2016; acesso em 7 fev 2019]. Disponível em: https://southeastgenetics.org/ngp/guidelines.php/90/PKU%20Nutrition%20Guidelines/Version%201.12.
- 39. Zimmermann M, Jacobs P, Fingerhut R, Torresani T, Thony B, Blau N, et al. Positive effect of a simplified diet on blood phenylalanine control in different phenylketonuria variants, characterized by newborn BH4 loading test and PAH analysis. Mol Genet Metab. 2012;106(3):264-8.
- 40. Rohde C, Mutze U, Weigel JF, Ceglarek U, Thiery J, Kiess W, et al. Unrestricted consumption of fruits and vegetables in phenylketonuria: no major impact on metabolic control. Eur J Clin Nutr. 2012;66(5):633-8.
- 41. Murphy GH, Johnson SM, Amos A, Weetch E, Hoskin R, Fitzgerald B, et al. Adults with untreated phenylketonuria: out of sight, out of mind. Br J Psychiatry. 2008;193(6):501-2.
- 42. Lee PJ, Amos A, Robertson L, Fitzgerald B, Hoskin R, Lilburn M, et al. Adults with late diagnosed PKU and severe challenging behaviour: a randomised placebo-controlled trial of a phenylalanine-restricted diet. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2009;80(6):631-5.

- 43. Yannicelli S, Ryan A. Improvements in behaviour and physical manifestations in previously untreated adults with phenylketonuria using a phenylalanine-restricted diet: a national survey. J Inherit Metab Dis. 1995;18(2):131-4.
- 44. Dion E, Prévost M-J, Carrière S, Babin C, Goisneau J. Phenylalanine Restricted Diet Treatment of the Aggressive Behaviours of a Person with Mental Retardation. The British Journal of Development Disabilities. 2001;47.
- 45. MacDonald A, Rylance G, Davies P, Asplin D, Hall SK, Booth IW. Administration of protein substitute and quality of control in phenylketonuria: a randomized study. J Inherit Metab Dis. 2003;26(4):319-26.
- 46. Yi SH, Singh RH. Protein substitute for children and adults with phenylketonuria. Cochrane Database Syst Rev. 2015(2):Cd004731.
- 47. Demirdas S, van Spronsen FJ, Hollak CEM, van der Lee JH, Bisschop PH, Vaz FM, et al. Micronutrients, Essential Fatty Acids and Bone Health in Phenylketonuria. Ann Nutr Metab. 2017;70(2):111-21.
- 48. Montoya Parra GA, Singh RH, Cetinyurek-Yavuz A, Kuhn M, MacDonald A. Status of nutrients important in brain function in phenylketonuria: a systematic review and meta-analysis. Orphanet J Rare Dis. 2018;13(1):101.
- 49. ANVISA. RDC 269/2005: Regulamento Técnico sobre a ingestão diária recomendada (IDR) de proteína, vitaminas e minerais. ANVISA Agência Nacional de Vigilância Sanitária. 2005.
- 50. Singh RH, Rohr F, Frazier D, Cunningham A, Mofidi S, Ogata B, et al. Recommendations for the nutrition management of phenylalanine hydroxylase deficiency. Genet Med. 2014;16(2):121-31.
- 51. Acosta PB, Yannicelli S, Singh R, Mofidi S, Steiner R, DeVincentis E, et al. Nutrient intakes and physical growth of children with phenylketonuria undergoing nutrition therapy. J Am Diet Assoc. 2003;103(9):1167-73.
- 52. MacDonald A, Singh RH, Rocha JC, van Spronsen FJ. Optimising amino acid absorption: essential to improve nitrogen balance and metabolic control in phenylketonuria. Nutr Res Rev. 2019;32(1):70-8.
- 53. BK B. Pharmacologic management of PKU. In: N B, AB B, BK B, HL L, N L, MacDonald A ea, editors. Phenylketonuria and BH4 Deficiencies. Bremen: UNI-MED2016. p. 78-86.
- 54. Brasil, Ministério da Saúde. Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos. Sapropterina para o tratamento da fenilcetonúria. Brasília (DF): Conitec; 2018 [acesso em 14 fev 2019]. Disponível em: http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2018/Relatorio-Sapropterina Fenilcetonuria.pdf.
- 55. Nalin T, Perry ID, Sitta A, Vargas CR, Saraiva-Pereira ML, Giugliani R, et al. Optimized loading test to evaluate responsiveness to tetrahydrobiopterin (BH4) in Brazilian patients with phenylalanine hydroxylase deficiency. Mol Genet Metab. 2011;104 Suppl:S80-5.
- 56. MacDonald A, Lilburn M, Davies P, Evans S, Daly A, Hall SK, et al. 'Ready to drink' protein substitute is easier is for people with phenylketonuria. J Inherit Metab Dis. 2006;29(4):526-31.
- 57. Poustie VJ, Wildgoose J. Dietary interventions for phenylketonuria. Cochrane Database Syst Rev. 2010(1):Cd001304.
- 58. Lindner M, Gramer G, Garbade SF, Burgard P. Blood phenylalanine concentrations in patients with PAH-deficient hyperphenylalaninaemia off diet without and with three different single oral doses of tetrahydrobiopterin: assessing responsiveness in a model of statistical process control. J Inherit Metab Dis. 2009;32(4):514-22.
- 59. Singh RH, Cunningham AC, Mofidi S, Douglas TD, Frazier DM, Hook DG, et al. Updated, web-based nutrition management guideline for PKU: An evidence and consensus based approach. Mol Genet Metab. 2016;118(2):72-83.
- 60. Recommendations on the dietary management of phenylketonuria. Report of Medical Research Council Working Party on Phenylketonuria. Arch Dis Child. 1993;68(3):426-7.
- 61. Santos LL, Magalhaes Mde C, Januario JN, Aguiar MJ, Carvalho MR. The time has come: a new scene for PKU treatment. Genet Mol Res. 2006;5(1):33-44.
- 62. Demirdas S, Coakley KE, Bisschop PH, Hollak CE, Bosch AM, Singh RH. Bone health in phenylketonuria: a systematic review and meta-analysis. Orphanet J Rare Dis. 2015;10:17.

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

FÓRMULA DE AMINOÁCIDO ISENTA DE FENILALANINA

Eu,	(nome do(a) paciente), declaro ter sido
informado(a) claramente sobre benefícios, riscos, con	ntraindicações e principais efeitos adversos relacionados
ao uso de fórmula de aminoácido isenta de fenilala :	nina indicada para o tratamento da fenilcetonúria.
Os termos médicos foram explicados e todas	as minhas dúvidas foram resolvidas pelo médico
(nome do	•
	de que a fórmula que passo a receber pode trazer os
•	de que a formula que passo a receber pode trazer os
seguintes benefícios:	
 controle dos níveis do de fenilalanina no sang 	gue;
• prevenção de sintomas clínicos, como dificulo	dade de aprendizagem.
Fui também claramente informado(a) a resp	peito das seguintes contraindicações, potenciais efeitos
adversos e riscos:	
contraindicação em casos de hipersensibii	lidade (alergia) à fórmula metabólica ou aos seus
componentes.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	de ser utilizado por mim, comprometendo-me a devolvê-
lo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o trat	amento for interrompido. Sei também que continuarei a
ser atendido(a), inclusive em caso de desistir de usar o	medicamento.
Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias d	le Saúde a fazerem uso de informações relativas ao meu
tratamento, desde que assegurado o anonimato:	
() Sim () Não.	
Local:	Data:
Nome do paciente:	2
Cartão Nacional do SUS:	
Nome do responsável legal:	
Documento de identificação do responsável legal:	
Assinatura do paciente	e ou do responsável legal
Médico:	CRM: RS:
	urimbo do médico
l D	ata:

Nota: Verificar na Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME) vigente em qual componente da Assistência Farmacêutica se encontra a fórmula preconizada neste Protocolo.

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

DICLORIDRATO DE SAPROPTERINA

Eu,	(nome do(a) pac	iente), declaro ter sido
informado(a) clarame	ente sobre benefícios, riscos, contraindicações e principais efeitos	s adversos relacionados
ao uso de dicloridrat	to de sapropterina indicado para o tratamento da fenilcetonúria	ı .
Os termos mé	édicos foram explicados e todas as minhas dúvidas foram resolvid	das pelo médico
	(nome do médico que prescreve).	
Assim, declar	ro que fui claramente informado(a) de que o medicamento que pas	sso a receber pode trazer
os seguintes benefício	OS:	
	ora dos sintomas da doença, como diminuição da fenilalanina n	o sangue e aumento da
	fenilalanina consumida por via alimentar.	
	claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindica	ções, potenciais efeitos
adversos e riscos:		
	eitos adversos mais relatados foram dor de cabeça, vômito, diarre	-
	dicamento somente poderá ser utilizado em gestantes se a respor	nsividade da paciente já
for conhecida	a anteriormente;	
	aindicação em casos de hipersensibilidade (alergia) ao fármaco	ou aos componentes da
fórmula.		
	de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim,	•
	queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for interror	npido. Sei também que
	dido(a), inclusive se desistir de usar o medicamento.	
	Imistério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de in	nformações relativas ao
	e que assegurado o anonimato:	
() Sim ()]		
Local:	Data:	
Nome do paciente		
Cartão Nacional d		
Nome do responsá		
Documento de 1de	entificação do responsável legal:	
	Assinatura do paciente ou do responsável legal:	
MCC	CDM.	D.G.
Médico:	CRM:	RS:
	Assinatura e carimbo do médico	
	Assinatura e carmino do medico Data:	
	Data:	

Nota: Verificar na Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME) vigente em qual componente da Assistência Farmacêutica se encontra o medicamento preconizado neste Protocolo.

APÊNDICE 1

METODOLOGIA DE BUSCA E AVALIAÇÃO DA LITERATURA

A) LEVANTAMENTO DE INFORMAÇÕES PARA PLANEJAMENTO DA REUNIÃO COM OS ESPECIALISTAS

Na enquete da Conitec nº 03/2016 sobre os PCDT foram levantadas as seguintes questões:

- 1. reclamação sobre fornecimento da formula metabólica;
- 2. inclusão de HPLC de aminoácidos para monitoramento da fenilalanina;
- 3. necessidade de alimentos especiais com baixo teor de proteína;
- 4. melhora dos rótulos dos alimentos no país;
- 5. revisão dos níveis-alvo de fenilalanina em tratamento;
- falta de médicos geneticistas e nutricionistas treinados.
 Todas as questões pertinentes ao PCDT foram revisadas e incorporadas.

B) REUNIÃO DE ESCOPO

A fim de dar continuidade ao processo de revisão do PCDT, foi realizada uma reunião de escopo com o comitê gestor e elaborador do protocolo no dia 10 de abril de 2017, no Hospital Alemão Oswaldo Cruz (HAOC). Nessa reunião foram estabelecidas as seguintes perguntas de pesquisa para atualização deste PCDT:

- Em quais situações será necessário realizar diagnóstico genético?
- Qual a melhor maneira de determinar a responsividade ao BH4: genótipo, teste de sobrecarga ou ambos?
- O BH4 é eficaz e seguro para os seguintes desfechos: tolerância a fenilalanina, qualidade de vida, inclusão na sociedade, tratamento na gestação, desenvolvimento neuropsicomotor, nível de fenilalanina?
- Quais micronutrientes devem ser suplementados? Quando iniciar suplementação?
- Quais são os níveis de fenilalanina para início de tratamento e a serem atingidos durante a monitorização?
- Populações especiais: como será realizado tratamento/acompanhamento em gestantes?

Após a reunião de escopo, ficou estabelecido que o PCDT se destina a crianças e adultos com FNC, de ambos os sexos, e tem por objetivo revisar práticas diagnósticas e terapêuticas visando incorporar as recomendações referentes ao tratamento medicamentoso com dicloridrato de sapropterina.

C) ELABORAÇÃO DE PARECER TÉCNICO-CIENTÍFICO (PTC) DE DICLORIDRATO DE SAPROPTERINA

A fim de revisar a literatura sobre a eficácia, efetividade e segurança do dicloridrato de sapropterina, foi elaborado um PTC, o qual foi avaliado pela Conitec e recomendada a sua incorporação conforme relatório de recomendação n°402⁽⁵⁴⁾.

D) BUSCAS NA LITERATURA

Em 19 de novembro de 2017 foi feita atualização da busca a partir de 10 de julho de 2013, data da revisão bibliográfica da versão anterior do PCDT; foram realizadas buscas nas bases de dados MEDLINE/PubMed e Embase. Na base de dados MEDLINE/PubMed, utilizando-se os termos Mesh "Phenylketonurias" e "Therapeutics" e restringindo-se os limites a "Humans, Meta-Analysis, Systematic-review, Guideline, Randomized ControlledTrial" a busca resultou em dois artigos, sendo ambos incluídos nesta revisão.

Na base de dados Embase foram utilizados os termos "Phenylketonuria" e "therapy", utilizando as mesmas restrições e limites da pesquisa no PubMed. Das 21 publicações encontradas, 8 foram excluídas por não avaliarem terapia específica para FNC, 5 avaliaram medicamentos não disponíveis no país, 3 avaliaram o uso de BH4 e foram incluídas no PTC deste e 1 abordava outra condição.

Além disso, foi adicionado um artigo por busca manual, por se tratar de uma diretriz de diagnóstico e tratamento para FNC.

Desta forma, os seguintes artigos foram incluídos e estão detalhados adiante.

- Vockley J, Andersson HC, Antshel KM, Braverman NE, Burton BK, Frazier DM, et al. Phenylalanine hydroxylase deficiency: diagnosis and management guideline. Genet Med. 2014;16(2):188-200.
- Singh RH, Rohr F, Frazier D, Cunningham A, Mofidi S, Ogata B, et al. Recommendations for the nutrition management of phenylalanine hydroxylase deficiency. Genet Med. 2014 feb;16(2):121-31.
- Yi SH, Singh RH. Protein substitute for children and adults with phenylketonuria. Cochrane Database Syst ver [periódico na internet]. 2015 Feb 27 [acesso em 7 fev. 2019];(2):CD004731. Disponível em: https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25723866.
- van der Vaart T, Overwater IE, Oostenbrink R, Moll HA, Elgersma Y. Treatment of Cognitive Deficits in Genetic Disorders: A Systematic Review of Clinical Trials of Diet and Drug Treatments. JAMA Neurol. 2015;72(9):1052-60.
- Singh RH, Cunningham AC, Mofidi S, Douglas TD, Frazier DM, Hook DG, et al. Updated, web-based nutrition management guideline for PKU: An evidence and consensus based approach. Mol Genet Metab. 2016;118(2):72-83.
- van Spronsen FJ, van Wegberg AM, Ahring K, Belanger-Quintana A, Blau N, Bosch AM, et al. Key European guidelines for the diagnosis and management of patients with phenylketonuria. Lancet Diabetes Endocrinol. 2017;5(9):743-56.
- van Wegberg AMJ, MacDonald A, Ahring K, Belanger-Quintana A, Blau N, Bosch AM, et al. The complete European guidelines on phenylketonuria: diagnosis and treatment. Orphanet J Rare Dis. 2017;12(1):162.

Para a elaboração dos demais itens do PCDT foram utilizadas as buscas, resultados de recomendações e referências constantes no relatório de recomendação da Conitec do dicloridrato de sapropterina no tratamento da FNC⁽⁵⁴⁾.

Título do	Desenho	Amostra	População do	Intervenção/	Desfechos	Resultados	Limitações/
artigo/ano			estudo	controle			considerações
Protein	- Meta-análise.	- Número de	- Indivíduos de	- Intervenção:	- Desfechos	- Devido a problemas com a	- Não se pode tirar
substitute for		estudos	qualquer idade	suplementação	primários:	apresentação de dados em cada	conclusões sobre o
children and	- Período da	incluídos: três	com FNC e	de uma dieta de	ganho de peso,	estudo, as análises estatísticas	uso de substituto de
adults with	busca: até 3 de	estudos (um	outras formas de	baixa FAL com	índice de massa	formais dos dados foram	proteínas na FNC no
phenylketonur	abril de 2014.	ensaio	deficiência de	qualquer dose	corporal,	impossíveis de serem feitas.	curto ou no longo
ia, (Review),		investigou o uso	FAH	de substituto de	pontuação z,		prazo devido à falta
2015.	- Bases	de substituto de	diagnosticada	proteína, com	percentis, outros	- Suplementação de uma dieta de	de dados de
	consultadas:	proteínas em 16	pelo teste de	uma dose	índices de estado	baixa FAL com qualquer dose de	avaliação adequados
	Cochrane Cystic	participantes,	Guthrie ou outro	alternativa do	nutricional ou	substituto de proteína	ou analisáveis.
	Fibrosis and	enquanto outros	teste de triagem	substituto de	crescimento,	- Desfechos primários: quanto às	
	Genetic Disorders	dois ensaios	reconhecido e	proteína ou com	medidas de	medidas de desempenho	- São necessários
	Group Trials	investigaram a	validado, em	a mesma dose	desempenho	neuropsicológico, foram avaliados a	dados adicionais e
	Register (contém	dose de proteína	quem o	de substituição	neuropsicológico	atenção, o tempo de reação, a	ensaios clínicos
	dados da Central,	substituta em	tratamento	de proteínas,		inibição da resposta, a	randomizados para
	MEDLINE e do	um total de 53	dietético foi	mas		generatividade, o	investigar o uso de
	The Journal of	participantes).	iniciado na	administrada em	- Desfechos	automonitoramento, a flexibilidade	substituto de
	Inherited		infância e	doses pequenas	secundários:	cognitiva, o planejamento, a	proteínas na FNC.
	Metabolic	- Número de	persistiu na vida	e frequentes ao	c oncentrações de	extensão imediata e a memória	Até que haja mais
	Disease).	participantes:	adulta.	longo do dia.	FAL no sangue,	funcional. As medidas de atenção	evidências
		69.			concentrações de	foram melhoradas quando se	disponíveis, a
	- Critérios de			- Controle:	aminoácidos	tomaram substituições de proteínas	prática atual do uso
	elegibilidade:			dieta com baixa	além da FAL no	em comparação com a não	de substitutos de
	todos os ensaios			FAL associada	sangue, ingestão	substituição de proteínas.	proteínas deve
	clínicos			ao não uso de	de nutrientes,	- Desfechos secundários: as	continuar sendo
	randomizados ou			substituto de	concentrações de	concentrações medianas de FAL	monitorada com
	quasi-			proteína, uso de	aminoácidos	plasmática foram significativamente	cuidado.
	randomizados,			uma dose	cerebrais,	maiores quando os participantes não	
	publicados ou			alternativa ou	medidas de	tomaram substitutos de proteína	
	não, que			uso de uma dose	comportamento	(19,5 (10,6 a 28,8) mg/dL) em	
	comparam			diária total	alimentar,	comparação com quando eles	
	qualquer dose de			igual, porém	medidas de	tomaram o substituto de proteína	
	substituto de			administrada em	qualidade de	(12,1 (0,3 a 20,3) mg/dL) (P =	
	proteína com o			menores	vida, morte.	0,001) (Schindeler 2007). Os	
	não uso do			frequências.		aminoácidos plasmáticos com	
	substituto de					exceção da FAL foram medidos; no	

	proteína, uma dose alternativa ou com a mesma dose do substituto de proteína, mas administrado em pequenas doses			 Tempo de tratamento: não relatado. Tempo de seguimento: não relatado. 		entanto, apenas os dados da relação FAL/ TIR foram apresentados. A proporção mediana de FAL plasmática/TIR foi significativamente maior ao não tomar proteína substituta (30 (11,9 a 52,1)) em comparação com a	
	frequentes ao longo do dia em comparação com a mesma dose diária total dada com menos frequência.					substituição de proteína (14 (0,2 a 27,5)) (P <0,001). As ingestões medianas de proteína total foram maiores (1,43 (0,88 a 1,85) g / kg / dia <i>versus</i> 0,51 (0,17 a 0,62) g / kg / dia). As concentrações de FAL no cérebro entre todos os braços do estudo variaram entre 3 mg/dL e 6	
	- Objetivo: avaliar os benefícios e efeitos adversos do tratamento com substitutos de proteína em crianças e adultos com FNC que aderiram a uma dieta com baixa FAL.					mg/dL Não foram avaliadas as medidas de comportamento alimentar, medidas de qualidade de vida e morte.	
Phenylalanine hydroxylase deficiency: diagnosis and management guideline, 2014.	- Diretriz Período da busca: até setembro de 2012 Bases consultadas: revisões da National Institutes of Health consensus	- Número de estudos incluídos: não relatado Número de participantes: não relatado.	- Indivíduos com FNC.	- Intervenção: tratamento dietético e farmacoterapia. - Controle: não relatado. - Tempo de tratamento: não relatado.	- Eficácia: manter os níveis de FAL sérica na faixa de 2 mg/dL a 6 mg/dL para permitir melhores desfechos aos portadores de FNC Segurança:	- O tratamento da FNC deve ser vitalício, com o objetivo de manter a FAL sérica na faixa de 2 mg/dL a 6 mg/dL. O tratamento tem sido principalmente manipulação dietética, e o uso de fórmulas proteicas e isenta de FAL provavelmente continuará sendo um dos componentes predominantes da terapia para o futuro imediato.	- Falhas significativas de evidências permanecem, limitando a compreensão das terapias ótimas para a FNC, dos efeitos dessas terapias não relacionados com a FAL e das sequelas de longo prazo até

conference e da Agency for Healthcare Research and Quality, MEDLINE.

- Critérios de elegibilidade: não relatado.
- Objetivo: revisar a literatura médica em relação ao tratamento da deficiência de FAH e desenvolver recomendações para o diagnóstico e a terapia desse transtorno.

- Tempo de seguimento: não relatado.

FNC clássica não tratada; - ao longo do tempo, problemas sutis de inteligência e neuropsiquiatria podem se manifestar. mesmo com o tratamento: - os pacientes tratados desde as primeiras semanas de vida com bom controle metabólico inicial, mas que perdem esse controle na última infância ou na vida adulta, podem sofrer consequências neuropsiquiátric as reversíveis e irreversíveis: - mesmo os adultos com deficiências intelectuais graves

diagnosticados

- deficiências

mentais graves

são associadas à

- A farmacoterapia para FNC por deficiência de FAH está em estágios iniciais, com um medicamento aprovada (sapropterina, um derivado do cofator natural de FAH) e outros em desenvolvimento.

- Recém-nascidos:

análise quantitativa dos aminoácidos sanguíneos deve ser realizada como parte do teste diagnóstico para o seguimento de um recém-nascido positivo; testes adicionais são necessários para definir a causa da FAL sérica elevada e devem incluir a análise do metabolismo da pterina; a genotipagem de FAH é indicada para um melhor planejamento terapêutico.

- Iniciação da terapia: deve ser realizada o mais cedo possível, de preferência dentro da primeira semana de vida. Após o diagnóstico, o nível de FAL no sangue deve ser reduzido rapidamente até o intervalo desejado. Os bebês com FAL sérica que excedem 10 mg/dL requerem tratamento.
- Terapia dietética: a terapia dietética com restrição da ingestão de FAL continua a ser a base do tratamento para a FNC, exigindo uma diminuição na ingestão de proteína natural e a substituição por uma fonte de proteína (mistura de

das doenças bem tratadas em crianças e adultos.

- No futuro, são necessárias melhores ferramentas e estratégias para otimizar os cuidados para o indivíduo e melhorar os resultados em longo prazo. Também são necessários biomarcadores melhores para monitorar a terapia e prever resultados. As terapias atuais e futuras devem ser avaliadas não só por sua capacidade de baixar a FAL, mas também por efeitos na melhoria da qualidade de vida para os indivíduos afetados e suas famílias. Estudos adicionais sobre o tratamento de indivíduos no limite mais leve do espectro de FNC são necessários para definir os riscos de níveis de FAL no

aminoácidos) desprovida de FAL. sangue na faixa de 6 tardiamente com FNC mostram Alimentos modificados com níveis mg/dL a 10 mg/dL. baixos de proteínas e fórmulas melhorias no livres de FAL são necessários para comportamento com redução dos pacientes com FNC e devem ser níveis de FAL considerados medicamentos. É importante monitorizar os níveis no sangue; - a gravidez sanguíneos de FAL e TIR para representa um assegurar que outros requisitos nutricionais também estejam sendo problema particular em atendidos. Os níveis de FAL no mulheres com sangue em todos os pacientes devem ser mantidos na faixa de FNC (níveis elevados de FAL 2 mg/dL a 6 mg/dL. Atualmente, são tóxicos para não há evidências que sugerem que o cérebro do feto a normalização dos níveis de FAL no sangue seja necessária, mas os desenvolvimento níveis na faixa de 1 mg/dL a 2 mg/dL não devem ser e, juntamente com outros considerados "muito baixos". particularmente no paciente cuja efeitos teratogênicos, ingestão de FAL não é severamente resulta na restrita. síndrome da - Farmacoterapia: FNC materna). - a sapropterina é atualmente o único medicamento aprovado pela FDA para o tratamento da FNC e pode ser útil na redução dos níveis de FAL em pacientes responsivos; - a sapropterina é administrada tipicamente uma vez por dia, em uma dose de 5 mg/kg a 20 mg/kg (a dose mais usada para a indução e a manutenção é de 20 mg/kg); - a experiência com sapropterina envolvendo crianças com menos de 4 anos é limitada.

- Tratamento vitalício:
- recomenda-se que os pacientes
sejam mantidos no controle
metabólico à medida que chegam à
idade adulta. O tratamento para
FNC deve ser vitalício para
pacientes não tratados com níveis de
FAL > 6 mg/dL;
- a manutenção de um nível de FAL
tratado de 2 mg/dL a 6 mg/dL é
recomendada para pacientes de
todas as idades;
- os pacientes que descontinuaram a
terapia provavelmente
experimentarão melhorias
neuropsicológicas com a
reinstituição desta;
- pacientes com FNC tardia ou não
tratada podem se beneficiar da
instituição da terapia.
instituição da terapia.
- FNC materna:
- o desenvolvimento fetal é ideal
quando os níveis maternos de FAL
são < 6 mg/dL antes da concepção;
- existe uma relação linear entre os
níveis maternos de FAL > 6 mg/dL
durante a gestação e menor QI do
feto em desenvolvimento;
- os níveis elevados de FAL no
sangue nas primeiras 8-10 semanas
de gestação estão associados a um
crescimento fetal diminuído.
crescimento retai diffinituto.
- Cuidados durante a gestação: a
sapropterina é um medicamento da
classe C e pode ser usada durante a
classe C e poue sei usaua durante a

Research and Quality 2012. A normais, adicionada à dieta para manter as longo prazo e estresse oxidativo,

literatura foi completada pelos grupos de trabalho da National Institutes of Health Phenylketonuria Scientific Review Conference.

- Critérios de elegibilidade: não relatado.
- Objetivo: traduzir o conhecimento atual para o atendimento ao paciente, fomentar práticas clínicas mais harmoniosas e promover uma alimentação saudável, com o obietivo final de garantir melhores resultados para indivíduos com FNC.

e desfechos normais de gestação em indivíduos com FNC.

- Seguranca: os achados físicos associados à FNC mal controlada incluem osteopenia e problemas dermatológicos. Asma, dor de cabeça recorrente, eczema, sinais neurológicos, hiperatividade ou letargia foram relatados em adultos com FNC que descontinuaram o tratamento dietético. Os sintomas psicológicos incluem fobias e depressão. Recomenda-se que o tratamento seja vitalício devido à associação negativa entre a

suplementação de TIR não melhora os resultados neurológicos).

- Exigências nutricionais, fontes e monitorização:

- fornecer as mesmas ingestões de nutrientes que as da população em geral, com exceção de FAL, TIR e proteínas;
- avaliar a necessidade de suplementação de vitaminas e minerais quando uma fórmula sem vitaminas e minerais completos é usada ou quando há uma adesão insuficiente à ingestão das fórmulas; monitorar o estado nutricional, avaliando antropometria, sinais e sintomas clínicos, ingestão de nutrientes e índices laboratoriais de controle metabólico e adequação nutricional.

- Condutas de nutrição para o cuidado de indivíduos com FNC:

- avaliar as necessidades nutricionais individuais, a capacidade de aderir às recomendações e o acesso às opções de tratamento ao escolher as intervenções apropriadas para atingir a FAL sanguínea recomendada;
- fornecer aconselhamento e educação específica para as necessidades do indivíduo com FNC (ou seus cuidadores) para ajudar a manter a FAL sérica adequada ao longo da vida;

de nutrientes menos disponíveis.

Freatment of Cognitive Deficits in Ge - Revisão sistemática Número de estudos incluídos: 169 - Síndrome do X	FAL sérica elevada e a neurocognição. A não adesão ao consumo de fórmulas ou a dependência de fórmulas incompletas aumenta o risco de múltiplas deficiências nutricionais. A insuficiência proteica leve, indicada por uma concentração de pré-albumina <20 mg/dL, tem sido associada à diminuição do crescimento linear.	- recomendar que a fórmula seja consumida ao longo do dia para o controle metabólico ideal; - incluir leite materno ou fórmula infantil como fontes de FAL na dieta de um bebê com FNC; - individualizar as dietas dos respondedores à sapropterina com a FAL apropriada, fórmulas ou ingestão de alimentos modificados com baixos níveis de proteína ou suplementos vitamínicos/minerais para garantir a ingestão adequada de nutrientes. - Tratamento em situações específicas: - manter FAL sérica entre 2 mg/dL e 6 mg/dL antes da concepção e durante a gravidez; - monitorar a dieta de pacientes grávidas com FNC para garantir a adequação dos nutrientes; - considerar o uso de sapropterina caso a caso para gestantes que têm dificuldade em aderir à dieta; - Suporte psicossocial: - garantir o acesso a fórmulas e alimentos modificados com baixa proteína; - fornecer conexões para fontes de apoio social, como acampamentos, programas de orientação e outros grupos de apoio. Setenta e sete ensaios clínicos (44,4%) reportaram potencial eficácia, dos quais apenas duas	- O poder da maior parte dos estudos, nesta revisão, parece
--	---	--	---

netic	- Período da	ECRs	frágil	- Controle: não	na função	terapias são agora tratamentos	inadequado para
Disorders: A	busca: até 26 de	reportando 80	constituíram	relatado.	cognitiva estava	estabelecidos, nomeadamente,	detectar significado
Systematic Re	janeiro de 2014.	tratamentos de	120 dos 169	Telatado.	implícita em no	restrição dietética para FNC e	clínico e efeitos
view of	janeno de 2014.	32 desordens	trials		abstract de 75	muglustat para doença de Niemann-	científicos
Clinical Trials	- Bases	genéticas.	reportados. Em	- Tempo de	dos 169 artigos.	Pick tipo C.	razoáveis.
of Diet and	consultadas:	geneticas.	48 dos 169	uso: não	dos 109 artigos.	- O tamanho médio da amostra para	Tazoaveis.
U		- Número de		relatado.	A distinces	ECRs foi de 25 (variando de 2 a	
Drug	MEDLINE,		artigos, os dados	relatado.	- A distinção	`	
Treatments,	Embase,	participantes: a	foram	/D 1	entre desfechos	537). Apenas 30 dos 107 ECRs	
2015.	PsycINFO, e base	média de	predominanteme	- Tempo de	primários e	(28%) tinham escore Jadad	
	de dados da	participantes	nte oriundos de	seguimento pós	secundários foi	aceitável, excedendo 3.	
	Cochrane.	nos 107 ECRs	modelos	tratamento:	feita em 41 dos	- Relatórios dos itens das chaves	
	a	recuperados foi	animais.	não relatado.	107 ECRs,	CONSORT foram pobres.	
	- Critérios de	de 25. Nos			porém esses	- Relatos coincidem medidas de	
	elegibilidade:	outros estudos,			desfechos não	desfecho pré-registradas em apenas	
	ECRs usando	o número de			foram descritos	5 dos 107 <i>trials</i> .	
	medidas de	participantes			na revisão. A		
	desfechos	não foi relatado.			extrema		
	cognitivos em				variabilidade no		
	desordens				uso de medidas		
	genéticas bem				de desfechos		
	conhecidas (isto				cognitivos exclui		
	é, causada por um				uma análise		
	único gene,				aprofundada		
	aneuploidia).				nessa revisão.		
					Nem todos os		
	- Objetivo: avaliar				trabalhos		
	impacto clínico,				registraram os		
	forças e fraquezas				desfechos antes		
	dos estudos de				do termino dos		
	tratamentos				estudos.		
	dietéticos ou com						
	medicamentos						
	para melhorar a						
	função cognitiva						
	em pacientes com						
	desordens						
	genéticas.						

Updated, web-	- Diretriz.	- Número de	- Pacientes com	- Intervenção:	-Desfechos	- Ingestão nutricional: a	Não relatadas.
based		estudos	FNC.	- ingestão	cognitivos;	recomendação da diretriz assume	
nutrition	- Período da	incluídos: 229		nutricional;centr		uma conduta moderada, com	
management	busca: de 1980 ao	artigos		ações		maiores requisitos de proteína total,	
guideline for	final de 2000 e de	revisados por		sanguíneas de		quando menos proteína intacta é	
PKU: An	2011 a fevereiro	pares e 25		FAL;		tolerada e comida médica deve ser	
evidence and	de 2014.	fontes da		- condutas para		confiado como a principal fonte de	
consensus	- Bases	literatura		o cuidado		proteínas para atender às	
based	consultadas:	cinzenta (40 de		nutricional;		necessidades anabólicas e de	
approach,	PubMed,	ingestão de		- monitorização		crescimento. Revisões de	
2016.	literatura	nutrientes, 26		da intervenção		subsequentes evidências levaram a	
	cinzenta, artigos	para		nutricional;		recomendações mais alinhadas.	
	revisados por	concentração		- intervenção		Uma revisão da Cochrane concluiu	
	pares. Síntese da	sanguínea de		nutricional com		que existe evidência insuficiente	
	literatura do	BHE, 121 para		terapia		para estabelecer uma recomendação	
	Phenylketonuria	intervenção		alternativa ou		de consumo de TIR para indivíduos	
	Scientific Review	nutricional, 65		adjuvante;		com fenilcetonúria.	
	Conference foi	para		- intervenção		- Concentrações sanguíneas de	
	incorporada.	monitorização,		nutricional		FAL: Desfechos cognitivos são	
		59 para terapias		antes, durante e		inversamente relacionados às	
	- Critérios de	adjuvantes e 30		após gestação;		concentrações sanguíneas de FAL	
	elegibilidade:	para gestação).				com forte associação encontrada	
	estudos em			- Controle:		durante períodos críticos de	
	humanos,	- Número de		não relatado.		desenvolvimento (<6 anos) e em	
	publicados em	participantes:				níveis excedendo 6,6 mg/dL.	
	inglês, que	não relatado.		- Tempo de		Muitos centros iniciam tratamento	
	respondessem às			seguimento pós		quando os níveis são de 6 mg/dL ou	
	perguntas sobre			tratamento:		mais. No entanto, os dados ainda	
	ingestão			Não relatado.		são inconsistentes. A concentração	
	nutricional,					de FAL no sangue pode não ser a	
	concentrações					única determinante da dieta com	
	sanguíneas de					restrição de FAL, visto que a	
	FAL,					concentração pode variar	
	intervenções					dependendo do estado de saúde ou	
	nutricionais,					ingestão dietética.	
	terapias recentes e					- Condutas para intervenção	
	adjuvantes,					nutricional:	
	gravidez e						

lactação para	- recomendações: escolher os
pacientes com	alimentos médicos para alcançar o
FNC e desfechos	consumo recomendado de nutrientes
positivos.	e ter ótima aderência; planejar o
	consumo desses alimentos, em
- Objetivo: a	intervalos espaçados durante o dia;
proposta dessa	encorajar o uso de leite materno;
diretriz de FNC é	gradualmente introduzir sólidos;
estabelecer uma	minimizar a elevação sanguínea de
harmonização no	FAL; assegurar o consumo
tratamento e	adequado de FAL em indivíduos
monitorização,	com FNC; encorajar todos a
guiar a integração	seguirem os tratamentos.
da terapia	- Monitorização da intervenção
nutricional à	nutricional:
conduta médica e	- monitorar registros alimentares;
melhorar	- monitorar antropometria específica
desfechos	por idade;
(nutricional,	- monitorar marcadores bioquímicos
cognitivos e de	para excesso ou falta de algum
desenvolvimento)	nutriente;
para indivíduos	- monitorar indicadores clínicos e
com FNC em	bioquímicos em situações como
todos os estágios	gestação ou rápido crescimento;
da vida,	- monitorar desenvolvimento
reduzindo custos	neurocognitivo;
médicos, sociais e	- avaliar qualidade de vida.
educacionais.	- Intervenção nutricional com
	terapia alternativa ou adjuvante:
	quando o tratamento com
	sapropterina é indicado para
	suplementar dieta com FAL.
	- Modificar a terapia alimentar em
	indivíduos sensíveis a sapropterina
	para acomodar a tolerância
	aumentada de FAL.

						- Intervenção nutricional antes, durante e após gestação: - manter concentração sanguínea de FAL entre 2 mg/dL e 6 mg/dL; - monitorar ganho de peso, consumo dietético, parâmetros bioquímicos; - dieta adequada para gestação; - uso de sapropterina deve ser avaliado caso a caso; - facilitar o acesso a apoio psicológico; encorajar pacientes com FNC a manter terapia dietética depois da gestação.	
Key European guidelines for the diagnosis and management of patients with phenylketonur ia, 2017.	- Revisão. - Período da busca: publicações de até 31 de dezembro de 2015. - Bases consultadas: PubMed (MEDLINE), Embase, NHS Economic Evaluations Database (NEED),	- Número de estudos incluídos: 975 publicações foram revisadas Número de participantes: não relatado.	Nas publicações incluídas que avaliaram alvos dos tratamentos, a população em estudo eram crianças, adolescentes e adultos com FNC.	 - Intervenção: não relatada. - Controle: não relatado. - Tempo de uso: não relatado. - Tempo de seguimento pós tratamento: não relatado. 	 Foram avaliadas questões sobre diagnóstico, tratamento inicial e sua duração. Alvos dos tratamentos. Questões práticas no tratamento dietético e BH4. Seguimento e 	 - A dieta é o pilar do tratamento, embora alguns pacientes possam se benefeciar de tetrahydrobiopterina (BH4). - Concentrações sanguíneas de FAL não tratadas determinam o gerenciamento dos pacientes com FNC. - Nenhuma intervenção é necessária se a concentração de FAL no sangue for menor que 6 mg/dL. - O tratamento é recomendado até os 12 anos de idade caso essas concentrações estiverem entre 6 mg/dL e 10 mg/dL, e o tratamento para a vida inteira é recomendado se a concentração for maior que 	- Não relatadas.
	Cochrane Library e listas de referências para publicações relevantes em inglês.				aderência Condições especiais.	10 mg/dL. Para mulheres que estão tentando engravidar ou durante a gestação, concentrações de FAL maiores que 360, não tratadas, precisam ser reduzidas. - Alvos de concentrações dos tratamentos são: 2 mg/dL a 6 mg/dL	

		T		T			
	- Critérios de				- Alguns	para indivíduos entre 0 e 12 anos e	
	elegibilidade: não				desfechos	mães com FNC, e 2 mg/dL a 10	
	relatados.				descritos:	mg/dL para não grávidas e maiores	
					- alteração na	de 12 anos.	
	- Objetivo:				matéria branca	- Requerimentos mínimos de	
	Otimizar o				vista pela RNM;	atendimento e seguimento de	
	cuidado da FNC.				- QI;	pacientes com FNC são	
					- probabilidade	programados de acordo com a	
					de QI baixo	idade, aderência ao tratamento e	
					(<85);	estado clínico.	
					- função	- Seguimento clínico, bioquímico e	
					executiva;	nutricional é necessário para todos	
					- testes de	os pacientes, independentemente da	
					velocidade	terapia.	
					neuropsicológica		
					;		
					- taxa de síntese		
					de proteína		
					cerebral por		
					PET-CT;		
					- marcadores de		
					estresse		
					oxidativo e		
					atividade de		
					enzimas em		
					eritrócitos.		
The complete	- Diretriz	- Número de	- Adultos,	- Intervenção:	Foram	Recomendações:	- Nível de evidência
European	europeia.	estudos	crianças e	não relatada.	analisados	1) No diagnóstico diferencial de	da maior parte das
guidelines on		incluídos: 975	gestantes com		artigos	hiperfenilalaninemia, de qualquer	recomendações é C
phenylketonur	- Período da	publicações	FNC.	- Controle: não	relevantes para	grau, as deficiências de BH4 devem	ou D.
ia: diagnosis	busca:	foram revisadas.		relatado.	as seguintes	ser excluídas pela medida de	
and treatment,	publicações até				questões:	pterinas no sangue ou na urina e a	- Design dos estudos
2017.	31 de dezembro	- Número de			1) tratamento	atividade da dihydropteridina	e número de
	de 2015.	participantes:		- Tempo de	nutricional e	redutase no sangue. Nível C.	pacientes foi
		não relatado.		uso: não	seguimento	2) De maneira a manter os níveis de	subótimo; no
	- Bases			relatado.	bioquímico/nutri	FAL no sangue dentro dos níveis	entanto, isso não
	consultadas:				cional;	recomendados, pacientes com	
•	•				•	•	

P	PubMed	- Tempo de		FNCb podem ser classificados	pareceu interferir
	MEDLINE),	seguimento pós	2) desfechos	como: não necessitando de	nas recomendações.
,	Embase,	tratamento:	neurocognitivos,	tratamento ou necessitando de dieta,	
	NHS Economic	não relatado.	incluindo	BH4c ou ambos.	
	Evaluations		imagens,	3) Todos os pacientes com níveis	
	Database e The		desfecho	sanguíneos de FAL não tratados	
	Cochrane		psicossocial e	>6 mg/dL devem ser tratados.	
	Library; listas de		aderência;	Pacientes com níveis de FAL não	
	referências foram		adereneia,	tratados entre 6 mg/dL e 10 mg/dL	
	checadas.		3) FNC adulto e	devem ser tratados até os 12 anos de	
	inceduds.		materno;	idade. Nível D.	
_	Critérios de		materno,	4) Seguimento por toda a vida é	
	elegibilidade:		4) diagnóstico	recomendado a todos os pacientes	
	Foram aceitos		tardio e FNC não	com FNC. Nível C.	
	odos os tipos de		tratada;	5) Todos os adultos com FNC	
	design de estudos,		tratada,	devem ter um seguimento	
	lesde que fossem		5) diagnóstico de	sistemático, por toda a vida, em	
	relevantes em		FNC incluindo	centros metabólicos especializados,	
	relação às		iniciação do	devido aos riscos específicos que	
	seguintes		tratamento;	podem ocorrer durante a vida	
	questões		tratamento,	adulta. Nível C.	
	formuladas:		6) tratamento	6) Em pacientes com FNC não	
) tratamento		medicamentoso	tratada até os 12 anos, o nível-alvo	
	nutricional e			*	
			para FNC.	de FAL deve ser de 2 mg/dL a	
	seguimento			6 mg/dL. Nível B. Nível B.Nível B	
	pioquímico/nutric			7) Em pacientes com FNC não	
	onal; 2)			tratada de 12 anos ou mais, o nível	
	desfechos			alvo de FAL deve ser de 2 mg/dL a	
	neurocognitivos,			10 mg/dL. Nível D.	
	ncluindo			8) Uma revisão nutricional anual é	
	magens,			necessária para qualquer paciente	
	lesfecho			com prescrição de dieta com baixa	
	osicossocial e			FAL ou em restrição própria de	
	aderência; 3)			alimentos com proteínas. Nível C.	
	FNC adulto e			9) Mulheres com níveis de FAL não	
	materno; 4)			tratados <6 mg/dL não necessitam	
	diagnóstico tardio			de tratamento para baixar os níveis	
e	e FNC não				

tratada; 5)	antes ou durante a gestação. Nível
diagnóstico de	B.
FNC incluindo	10) Em gestantes tratadas com
iniciação do	FNC, os níveis-alvo de FAL devem
tratamento; e 6)	estar entre 2 mg/dL e 6 mg/dL.
tratamento	Nível B.
medicamentoso	11) Em pacientes com menos de 12
para FNC. Todos	anos, quando 50% dos níveis de
os artigos	FAL estão fora do alvo por um
deveriam ser	período maior que 6 meses,
publicados em	considerar: aumento da frequência
inglês.	de monitoramento de FAL
	sanguínea; consultoria psicológica;
- Objetivo:	admissão hospitalar. Quando 100%
Otimizar e	dos níveis de FAL estão fora do
padronizar o	alvo por um período de mais de 6
cuidado dos	meses e existem outros sinais de
pacientes com	não aderência ao tratamento,
FNC.	considerar ajuda social.

Legenda: BH4: tetrahidrobiopterina; FAH: fenilalanina hidroxilase; FAL: fenilalanina; FNC: Fenilcetonúria; TIR: tirosina. Para melhor compreensão dos dados apresentados nesse parecer, os valores de FAL apresentados na literatura em mmol/L foram transformados para mg/dL por meio da divisão pela constante 60,5.