

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

PORTARIA CONJUNTA Nº 5, DE 22 DE MARÇO DE 2022

Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Espasticidade.

A SECRETÁRIA DE ATENÇÃO ESPECIALIZADA À SAÚDE e a SECRETÁRIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE, no uso de suas atribuições,

Considerando a necessidade de se atualizarem os parâmetros sobre a espasticidade no Brasil e diretrizes nacionais para diagnóstico, tratamento e acompanhamento dos indivíduos com este distúrbio;

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 nº 717/2022 e o Relatório de Recomendação nº 721- Março de 2022 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 e Inovação em Saúde (DGITIS/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 – Espasticidade.

Parágrafo único. O Protocolo objeto deste artigo, que contém o conceito geral da espasticidade, critérios de diagnóstico, critérios de inclusão e de exclusão, tratamento e mecanismos de regulação, controle e avaliação, disponível no sítio https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/protocolos-clinicos-e-diretrizes-terapeuticas-pcdt, 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 (efeitos ou eventos adversos) relacionados ao uso de procedimento ou medicamento preconizados para o tratamento da espasticidade.
- Art. 3º Os gestores estaduais, distrital e municipais do SUS, conforme suas competências e pactuações, deverão estruturar a rede assistencial, definir os serviços referenciais e estabelecer os fluxos para o atendimento dos indivíduos com esse distúrbio em todas as etapas descritas no anexo a esta Portaria, disponível no sítio citado no parágrafo único do art. 1º.
- Art. 4º Fica revogada a Portaria Conjunta SAS/SCTIE/MS nº 2, de 29 de maio de 2017, publicada no Diário Oficial da União nº 102, de 30 de maio de 2017 seção 1, página 75.
 - Art. 5º Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.

MAÍRA BATISTA BOTELHO

SANDRA DE CASTRO BARROS

ANEXO

PROTOCOLO CLÍNICO E DIRETRIZES TERAPÊUTICAS ESPASTICIDADE

1. INTRODUÇÃO

A espasticidade é um distúrbio do movimento frequente em condições em que há danos nas áreas motoras do sistema nervoso central e se manifesta clinicamente por aumento no tônus muscular, que se torna mais aparente com movimentos de alongamento mais rápidos¹. Em uma das definições mais recentes, a espasticidade foi descrita como hiperatividade muscular involuntária na presença de paresia central². Existem três mecanismos que desempenham papel central no desenvolvimento da espasticidade: (i) alterações na entrada aferente que chega aos neurônios motores espinhais; (ii) alterações nos arcos reflexos que afetam a excitabilidade dos neurônios motores; e (iii) alterações nas características internas dos neurônios motores³.

A espasticidade pode variar de um problema focal a uma condição difusa (generalizada). Quando focal, afeta um único grupo muscular ou região funcional. Se grupos musculares adjacentes forem afetados em um ou mais membros, a espasticidade é classificada como segmentar. Por fim, tem-se um quadro de espasticidade generalizada quando mais de dois membros são acometidos⁴.

As principais causas de espasticidade são acidente vascular cerebral (AVC), esclerose múltipla e paralisia cerebral. Danos cerebrais hipóxicos ou traumáticos e danos da medula espinhal são menos frequentes, mas podem levar à espasticidade particularmente grave. A espasticidade também pode surgir como uma consequência de doenças inflamatórias, infecciosas e tumorais². As regiões mais afetadas são os músculos flexores dos membros superiores (dedos, punho e cotovelo) e os músculos extensores dos membros inferiores (joelho e tornozelo).

Definir a prevalência de espasticidade na população torna-se um desafio pela heterogeneidade com que a condição se apresenta e por ser uma consequência de outras doenças, na maioria das vezes. Dessa forma, a incidência e a prevalência variam de acordo com a condição associada e também com sua gravidade, músculos afetados, tempo de acometimento pela doença, entre outros fatores^{5–7}. No **Quadro** 1, estão descritas as estimativas de prevalência e incidência para as condições mais comumente associadas à espasticidade⁶.

Quadro 1 – Estimativas de incidência e prevalência mundial de condições comumente associadas à espasticidade

Doença	Incidência anual	Prevalência
Acidente Vascular Cerebral	30-485/ 100.000	40-600/100.000
Esclerose múltipla	-	2-350/100.000
Paralisia cerebral	-	240-360/100.000
Traumatismo craniano	100-235/100.000	-
Lesão da medula espinal	0,2-8/100.000	22-90/100.000

Fonte: Adaptado de Martin et al (2014)⁶.

No Brasil, dados epidemiológicos sobre as condições associadas à espasticidade e sua frequência são escassos. No entanto, em média, 15.469 pacientes receberam toxina botulínica tipo A (TBA), no SUS, entre 2017 e 2020, de acordo com os dados da Sala Aberta de Inteligência em Saúde (SABEIS) com dados administrativos para gestão de PCDT de tecnologias providas pelo SUS⁸.

Quando não tratada, a espasticidade leva a um ciclo vicioso, no qual a contração sem oposição dos músculos afetados causa uma postura anormal do membro, com encurtamento do tecido mole e outras alterações biomecânicas nos músculos contraídos - esse quadro dificulta o alongamento muscular e mantém a rigidez⁹. Manifestações clínicas comuns em pacientes

com espasticidade incluem: dor, espasmos, contratura e deformidade dos membros que, consequentemente, levam a prejuízos na mobilidade, destreza, higiene, autocuidado e sono, fadiga, baixa autoestima, úlceras de pressão e à incapacidade de usar órteses^{9,10}. Os prejuízos também são associados à participação em atividades sociais e relacionadas ao trabalho e à qualidade de vida^{9,11}. No entanto, é importante destacar que a espasticidade nem sempre é prejudicial, quando se apresenta em combinação com fraqueza muscular, por exemplo, a espasticidade pode ajudar o paciente a manter a postura, ficar em pé ou andar. Isso deve ser considerado na definição do plano terapêutico, ao mesmo tempo que o profissional precisa estar ciente de que o quadro pode mudar com o passar do tempo, o que exige avaliações regulares e readequação do planejamento de cuidados⁹.

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

Este Protocolo visa a estabelecer os critérios diagnósticos e terapêuticos da espasticidade e o processo de seu desenvolvimento seguiu as recomendações da Diretriz Metodológica de Elaboração de Diretrizes Clínicas do Ministério da Saúde¹², que preconiza o uso do sistema GRADE (*Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation*). ^{13,14}. 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)

Os seguintes diagnósticos caracterizam ou relacionam-se com a espasticidade¹⁵:

- G04.1 Paraplagia espástica tropical
- G80.0 Paralisia cerebral espástica
- G80.1 Diplegia espástica
- G80.2 Hemiplegia infantil
- G81.1 Hemiplegia espástica
- G82.1 Paraplegia espástica
- G82.4 Tetraplegia espástica
- I69.0 Sequelas de hemorragia subaracnoidea
- I69.1 Sequelas de hemorragia intracerebral
- I69.2 Sequelas de outras hemorragias intracranianas não traumáticas
- I69.3 Sequelas de infarto cerebral
- I69.4 Sequelas de acidente vascular cerebral não especificado como hemorrágico ou isquêmico
- I69.8 Sequelas de outras doenças cerebrovasculares e das não especificadas
- T90.5 Sequelas de traumatismo intracraniano
- T90.8 Sequelas de outros traumatismos especificados da cabeça

3. DIAGNÓSTICO

O diagnóstico da espasticidade é clínico e a avaliação inicia-se com o levantamento da história clínica detalhada e exame físico do paciente^{3,16}. A graduação da espasticidade pode ser realizada por meio de um sistema de pontuação validado, como a escala de Ashworth ou a escala de Tardieu^{17,18}. A Escala de Ashworth foi publicada na década de 60, como um método de classificação da espasticidade em trabalhos com pacientes com esclerose múltipla. É uma escala que mensura a resistência em um músculo, que não necessariamente é causada pela espasticidade, exigindo uma interpretação mais cuidadosa. Já a escala de Tardieu avalia tanto a resistência do músculo quanto seu ângulo de captura e velocidade do movimento¹⁹.

No fim da década de 80, a escala foi modificada com intuito de aumentar sua sensibilidade, sendo adicionado um grau (grau 1+) (**Quadro 2**)²⁰. A partir do grau 1, um indicador associado à disfunção, à dor e a necessidades de assistência, um tratamento pode ser indicado. A Escala de Ashworth modificada (EAM) é amplamente usada, especialmente pela facilidade de uso^{17,18}, servindo tanto para avaliar a intensidade da hipertonia como para avaliar a resposta terapêutica. Trata-se de uma escala numérica de 5 pontos (0 a 4), em que 0 representa um músculo sem resistência e 4 um músculo rígido em flexão ou extensão.

Quadro 2 - Escala de Ashworth modificada (EAM)

Grau	Descrição
0	Tônus normal.
1	Leve aumento do tônus muscular, com mínima resistência no fim do movimento.
1+	Leve aumento do tônus muscular, com mínima resistência em menos da metade do movimento.
2	Aumento mais marcado do tônus muscular na maior parte do movimento, mas a mobilização passiva é efetuada com facilidade.
3	Considerável aumento do tônus muscular, e o movimento passivo é difícil.
4	Segmento afetado rígido em flexão ou extensão.

Fonte: Baunsgaard et al $(2016)^5$.

É importante destacar que, de forma isolada, a avaliação pelas escalas não é suficiente para determinar o plano terapêutico ou seus resultados. Por isso, a equipe multiprofissional de saúde deve considerar também o quanto a espasticidade interfere na funcionalidade e se leva à incapacidade para realização de atividades cotidianas^{21,22}. Em situações excepcionais, a critério médico, a confirmação dos grupos musculares espásticos pode ser feita por meio de eletromiografia, eletroestimulação ou ultrassonografia²³.

4. CRITÉRIOS DE INCLUSÃO

Serão incluídos neste Protocolo os pacientes com espasticidade segmentar ou focal que apresentarem todas as condições abaixo:

- um dos diagnósticos codificados no item 2 Classificação Estatística Internacional de Doenças e Problemas Relacionados à Saúde (CID-10);
- grau 1, 1+, 2 ou 3 na EAM;
- comprometimento funcional, dor ou risco de desenvolvimento de deformidades osteomusculoarticulares, devidamente informados por laudo médico; e
- inserção em programa de reabilitação ou, no mínimo, realização de fisioterapia ou terapia ocupacional.

5. CRITÉRIOS DE EXCLUSÃO

Serão excluídos deste Protocolo os pacientes espásticos que apresentarem pelo menos uma das situações abaixo listadas:

- hipersensibilidade a um ou mais componentes da formulação das apresentações de TBA;
- uso exclusivo para tratamento de espasticidade generalizada;
- perda definitiva da mobilidade articular por contratura fixa ou anquilose com grau 4 na EAM para o segmento a ser tratado;
- doenças da junção neuromuscular (por exemplo, miastenia grave, síndrome de Lambert-Eaton, etc);
- desenvolvimento de anticorpos contra TBA;
- infecção no local de aplicação;
- gestação ou amamentação;
- uso concomitante de antibióticos aminoglicosídeos; ou
- impossibilidade de seguimento do acompanhamento médico e manutenção dos cuidados de reabilitação propostos.

6. TRATAMENTO

A espasticidade pode ter diversas causas e gerar dor, angústia e deficiências que pioram a qualidade de vida, podem incapacitar os pacientes e dificultar o processo de reabilitação. O **Quadro 3** descreve o impacto da espasticidade no corpo, na capacidade de realização de atividades e participação na sociedade, de acordo com a Classificação Internacional de Funcionalidade da Organização Mundial de Saúde (OMS)^{24–26}.

Quadro 3 – Impacto da espasticidade no corpo, na capacidade de realização de atividades e participação na sociedade de acordo com a Classificação Internacional de Funcionalidade da Organização Mundial da Saúde

Impacto	Problema	Efeito
		Dor
		Fadiga
	Espasmos musculares	Dificuldades posturais
Físico	Postura anormal de tronco e	Contraturas
FISICO	membros D	Deformidade de membros
	Dor	Úlceras por pressão e outros problemas de pele
		Angústia, mau humor, depressão
		Problemas no padrão de sono
		Redução da mobilidade e destreza
		Dificuldades na relação sexual
	Perda de atividade funcional	Incontinências
Motor	Perda de função passiva	Dificuldades com autocuidado e higiene
	r erua de função passiva	Aumento de atividades realizadas por cuidadores
		Dificuldades na utilização de cadeira de rodas ou posicionamentos
		em cadeiras e camas
Social	Impacto de todos os problemas acima	Baixa autoestima
Social	impacto de todos os problemas acima	Problemas com a autoimagem

Redução da interação social	
Impacto nas relações familiares e sociais	
Impacto no trabalho e atividades domésticas	

Adaptado de: Organização Mundial de Saúde (https://www.who.int/standards/classifications/international-classification-of-functioning-disability-and-health)

O cuidado ao paciente deve ser considerado gradualmente, envolvendo o uso progressivo de modalidades de tratamento, iniciando com aquelas mais conservadoras e evoluindo para as mais invasivas. Uma das etapas iniciais do tratamento da espasticidade envolve identificar, evitar e tratar condições que possam estar associadas, incluindo infecção, dor, trombose venosa profunda e úlceras de pressão^{10,16}.

O tratamento específico deve ser iniciado quando a espasticidade estiver causando sintomas, prejuízos na função ou na prestação de cuidados e quando o benefício para o paciente for significativo. A equipe multiprofissional deve considerar uma visão geral do quadro do paciente na elaboração do plano terapêutico, uma vez que a espasticidade pode contribuir para algumas funções, como a manutenção da postura⁹. Os objetivos do tratamento devem visar ao alívio dos sintomas (dor e espasmos), melhora da função e postura e diminuição da carga de cuidado¹⁰. Benefícios mais expressivos podem ser vistos nas metas de função passiva em comparação com as metas de função ativa⁹. Uma série de intervenções podem ser aplicadas no controle da espasticidade, frequentemente oferecidas em conjunto - como o uso de TBA associado ao gesso seriado ou órteses⁹.

Independentemente da conduta adotada para o cuidado, é fundamental que ele envolva a discussão do plano terapêutico e, sobretudo, do alinhamento de expectativas com o paciente, família ou cuidador²¹.

6.1 Tratamento não medicamentoso

Existem evidências de que a associação de terapias não medicamentosas às terapias medicamentosas melhore os sintomas de espasticidade em pacientes pediátricos, adolescentes¹⁹ e adultos, devendo o cuidado da espasticidade ser realizado em um programa de reabilitação que envolva intervenções físicas e medicamentosas de forma individualizada e de acordo com as necessidades dos pacientes. Os médicos e equipes multiprofissionais devem adotar condutas baseadas em evidências para identificação e utilização das intervenções adequadas a cada indivíduo^{19,21,26–31}.

Entre as terapias não medicamentosas citadas na literatura científica e em diretrizes clínicas internacionais, estão: tratamentos cirúrgicos, estimulação elétrica, imobilização por gesso, bandagens, alongamento, acupuntura, entre outras 19,21,26–35. Estas modalidades podem ser associadas ao uso de toxina botulínica, porém os parâmetros ideais para seu uso são desconhecidos, sendo recomendada a avaliação cuidadosa da eficácia sobre os desfechos esperados, se forem utilizadas 21,33.

As recomendações das diretrizes clínicas internacionais para terapias não medicamentosas serão abordadas a seguir.

Estimulação Elétrica

A estimulação elétrica funcional (EEF) é uma técnica que utiliza a passagem de corrente elétrica através de eletrodos para ativar músculos e nervos que se encontram enfraquecidos ou paralisados devido à ausência de comandos cerebrais. Geralmente a estimulação elétrica muscular é utilizada para redução de dor, terapia de exercício e iniciação de uso de órteses²⁶. Os sistemas de EEF tópicos são facilmente encontrados, podem ser implantados e possuem poucas contraindicações³⁶.

Apesar da escassez de evidências de qualidade que demonstrem que a estimulação elétrica em associação à toxina botulínica melhore os resultados de espasticidade, há pelo menos um estudo clínico cujos resultados sugerem que a estimulação elétrica melhorou as pontuações da EAM em pacientes sobreviventes de AVC, sendo essa uma alternativa citada em diretriz internacional para o cuidado de pacientente no pós AVC²¹. Os resultados de uma revisão sistemática, publicada em 2015, analisou

dados de 29 estudos clínicos incluindo 940 pacientes e sugere que o uso de estimulação elétrica neuromuscular associada a outras terapias, em pacientes com espasticidade após AVC, pode reduzir a espasticidade e melhorar a amplitude dos movimentos³⁴.

Já o uso de estimulação neuromuscular elétrica transcutânea (TENS, do inglês: *Transcutaneous electrical nerve stimulation*) para tratamento da espasticidade relacionada à Esclerose Múltipla não foi recomendado em um consenso italiano²⁸. Recentemente têm sido publicados novos estudos clínicos avaliando a combinação do uso de mais de um sistema de estimulação e, ainda que a melhora da espasticidade nem sempre seja alcançada, alguns benefícios em relação à capacidade de locomoção de pacientes parecem promissores e trazem uma nova perspectiva no processo de cuidado^{37–40}. No entanto, em virtude das limitações das evidências disponíveis sobre o tema, não é possível afirmar que a estimulação elétrica muscular aumenta a captação de toxina botulínica quando utilizada próxima ao momento da aplicação do medicamento⁴¹.

Imobilização – gesso, bandagens, órteses e talas.

Gesso e bandagens são muito utilizados na prática clínica^{42,43}, principalmente após uso de toxina botulínica na espasticidade focal²⁶, apesar das incertezas sobre sua eficácia e segurança em virtude do pequeno número de estudos e baixo tamanho amostral²¹. Contudo, seu uso é frequentemente empregado como forma de prolongar o alongamento dos músculos afetados pela espasticidade²⁶. As diretrizes do Colégio de Terapeutas Ocupacionais e da Associação de Fisioterapeutas Credenciados dos Estados Unidos recomendam que as imobilizações com gesso sejam utilizadas na fase aguda do tratamento e com aplicações curtas de 1 a 4 dias, uma vez que apresentam menores complicações quando comparadas às aplicações mais longas⁴⁴.

Evidências de baixa certeza sugerem que o uso de bandagens em tornozelos pode ter efeito superior quando comparado ao alongamento isolado após a injeção de toxina botulínica⁴⁵ e que o uso de bandagem associada à terapia com toxina botulínica pode reduzir a espasticidade de pulsos e dedos⁴⁶. Os resultados de um estudo de fase 2 sugerem que imobilização gessada pode reduzir o nível de espasticidade enquanto um ensaio clínico randomizado com 70 pacientes comparou a utilização de bandagem à técnica de alongamento muscular diária, sugerindo melhora da espasticidade e deficiência após um mês com o uso de bandagem³⁵.

Uma revisão sistemática recentemente publicada, incluindo meta-análise de 25 estudos clínicos, considerou que o uso de gesso seriado foi eficaz em melhorar a dorsiflexão passiva do tornozelo e diminuir a hipertonicidade medida pela EAM a curto prazo, além de melhorar os resultados de marcha funcional a médio prazo. Os autores destacam que ainda permanece pouco clara a importância clínica de melhorar a dorsiflexão do tornozelo por um adicional de três graus, mas que o uso do gesso seriado em membros inferiores pode contribuir para melhora de vários resultados relevantes para a função desses membros, apoiando a sua utilização clínica em crianças com paralisia cerebral ainda que mais estudos precisem ser realizados, sobretudo na avaliação de longo prazo⁴⁷. Os resultados dessa revisão reforçam o que já havia sido relatado anteriormente em análises retrospectivas de prontuários^{47–50}.

Órtese externa é o termo define dispositivos utilizados externamente com a finalidade de modificar a estrutura ou função do sistema musculoesquelético aplicando forças externas contínuas durante sua utilização⁸. Principalmente para crianças e adolescentes com espasticidade, o uso de órteses pode ser recomendado considerando a necessidade dos pacientes, visando a benefícios como melhora da postura ou da função do membro, aumento da eficiência da caminhada, prevenção ou retardo do desenvolvimento de contraturas e migração do quadril, alívio de dor e desconforto, prevenção e tratamento de lesões¹⁹.

O uso de órteses deve ser discutido com os pacientes ou responsáveis para decisão compartilhada e balanço de riscos e benefícios. A indicação de órteses deve ser individualizada e considerar¹⁹:

- potencial risco de desconforto e lesões devido ao seu uso;
- importância da educação de pacientes, familiares e cuidadores sobre forma de utilização, tempo de uso, como aplicar e retirar e como higienizar;

- necessidade do tamanho e do encaixe estarem corretos;
- necessidade de suspender o uso e retornar ao médico, em caso de dor que não alivie com reposicionamento.

Para crianças e adolescentes com espasticidade de membros superiores e inferiores, podem ser desenvolvidas órteses que visem à extensão, otimização da função e limitação da deformidade, facilitando o desenvolvimento motor. Para músculos que controlam duas articulações, preconiza-se o uso de órteses noturnas para melhorar o alongamento e a redução de dificuldades funcionais. O uso de órteses por crianças e adolescentes deve ser monitorado frequentemente por médicos e equipes multiprofissionais capacitados para garantir a correta utilização e os melhores desfechos¹⁹.

Alongamento

Alongamento é definido como qualquer movimento que vise estiramento dos tecidos moles por um período⁵¹. Usualmente, o alongamento é utilizado para combater o encurtamento muscular e prevenir o desenvolvimento de contraturas. Entretanto, evidências limitadas indicam que, para ser eficaz, é necessária aplicação do alongamento por várias horas durante o dia ou de forma contínua na espasticidade^{44,51,52}. Apesar da escassez das evidências, o alongamento é rotineiramente utilizado e estudos têm sido desenvolvidos visando a avaliar sua eficácia⁵³.

Não é recomendado uso rotineiro de alongamento para reduzir espasticidade em pacientes pós-AVC⁵², uma vez que existem evidências de certeza moderada a forte de que tais intervenções não afetam a espasticidade ou mobilidade articular²¹.

Procedimentos cirúrgicos

A rizotomia dorsal seletiva é um procedimento neurocirúrgico que consiste na secção de alguns nervos sensoriais que contribuem para a espasticidade¹⁹. De acordo com a diretriz clínica do *National Institute for Health and Care Excellence* (NICE) sobre o cuidado da paralisia cerebral em adultos, evidências com baixo nível de certeza sugerem que rizotomia dorsal seletiva é eficaz para redução do tônus muscular em pacientes adultos com espasticidade. Ainda, a rizotomia dorsal deveria ser considerada somente se outros tratamentos não fossem efetivos ou fossem contraindicados, após avaliação por equipe multidisciplinar experiente e especializada, uma vez que se trata de um procedimento irreversível com possíveis complicações a longo prazo. É imprescindível a discussão com o paciente e seus responsáveis sobre riscos e benefícios do procedimento²⁷.

Em pacientes pediátricos e adolescentes, a cirurgia ortopédica pode ser considerada um importante complemento para as demais intervenções que visam à melhoria da espasticidade, podendo prevenir a deterioração e melhorar a função dos membros¹⁹. Também a rizotomia dorsal seletiva é considerada como opção para crianças e jovens com espasticidade grave mediante criteriosa elegibilidade dos pacientes e considerando a avaliação multiprofissional de equipe com amplo conhecimento no cuidado da espasticidade e a resposta/acesso a opções de tratamento. A diretriz do NICE recomenda que seja discutida a irreversibilidade do procedimento e incertezas sobre os desfechos de longo prazo com o paciente ou seus familiares ou cuidadores⁵⁴.

6.2 Tratamento medicamentoso

A literatura científica e as diretrizes clínicas internacionais descrevem o uso de alguns medicamentos como parte do tratamento reabilitador e controle da espasticidade, uma vez que o tratamento físico isolado pode ser insuficiente^{9,19,27–30}.

Entre os medicamentos considerados para tratamento e controle da espasticidade estão: toxina botulínica, baclofeno, tizanidina, triexifenidil e fenol^{9,19,27–30,55–58}. Outros medicamentos são citados quando discutido o tratamento medicamentoso da espasticidade, mas sem que apresentem indicação específica para essa condição, como: canabidiol, diazepam, gabapentina, pregabalina, levetiracetam e clonidina^{9,19,27–30,55–58}.

Diretrizes clínicas de outros países recomendam o uso de baclofeno intratecal^{9,19,27–30}. No entanto, uma vez que não há registro válido junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) para esta apresentação, não é possível recomendar seu

uso no Brasil. Já o uso de baclofeno oral pode ser considerado para espasticidade generalizada ou segmentar^{9,19,27–30}. Seu uso em adultos foi avaliado pela Conitec para o tratamento da espasticidade, conforme o Relatório de Recomendação nº 715/2022. Ressalta-se que não há indicação aprovada em bula para uso em crianças, motivo pelo qual essa população não foi contemplada na avaliação. As evidências são escassas para adultos e crianças, com resultados pouco expressivos para a eficácia e segurança, provenientes de estudos clínicos com limitações metodológicas importantes, além do tamanho amostral reduzido, o que impede qualquer conclusão. É importante ressaltar que o mesmo cenário já havia sido relatado em diretrizes clínicas internacionais^{9,19,27–30}, incluindo aquelas que citam o baclofeno como uma das opções terapêuticas para tratamento da espasticidade, uma vez que é comum seu emprego na prática clínica e diante da falta de outras opções mais eficazes.

Na análise sobre eficácia e segurança do baclofeno oral foram incluídos 14 Ensaios Clínicos Randomizados (ECR)⁷⁻²⁰. Estudos envolvendo a população adulta incluíram, na maioria, participantes com esclerose múltipla, enquanto os relacionados às crianças envolveram pacientes com paralisia cerebral. Em relação à eficácia do baclofeno, os estudos que avaliaram a melhora clínica da espasticidade por meio da escala de Ashworth (em crianças e adultos) indicaram que a intervenção não apresentou diferença entre os efeitos dos comparadores (placebo e diazepam) significativa. Sobre segurança, todos os ECR (independentemente da população ou comparador) trouxeram apenas o número dos eventos adversos ocorridos. Foi possível constatar mais casos no grupo baclofeno em relação ao placebo, mas, quando comparado ao diazepam, essa diferença quase não existiu. Por outro lado, qualidade de vida não foi avaliada em nenhum dos ECR incluídos.

Os demais desfechos (dor associada à espasticidade e capacidade funcional durante as atividades de vida diária) não foram relatados nos estudos comparando baclofeno com diazepam (para adultos e crianças). Quando comparado ao placebo, os ECR indicaram que o baclofeno foi eficaz para a população adulta na redução da dor associada à espasticidade, apesar das análises terem sido subjetivas e heterogêneas, não houve diferença significativa sobre a capacidade funcional durante as atividades de vida diária. Para as crianças, por outro lado, foi inconclusiva a eficácia do baclofeno para a capacidade funcional no cotidiano, porque algumas análises indicaram benefício e outras não - nos mesmos estudos, inclusive -, a dor associada à espasticidade não foi avaliada nesses pacientes.

Não é possível fonercer um resultado conclusivo sobre a eficácia e a segurança do baclofeno para a população adulta e pediátrica com espasticidade, por conta da baixa qualidade metodológica das evidências e da heterogeneidade das avaliações (diferentes escalas clínicas, análises subjetivas, exames clínicos) e dos dados para os desfechos analisados para pergunta de pesquisa englobada por este documento. Para todos os desfechos, a certeza do conjunto de evidências foi classificada como "muito baixa", exceto para a avaliação da espasticidade pela escala de Ashworth na população pediátrica comparando baclofeno a diazepam, cuja certeza foi considerada "baixa".

Em uma análise complementar, não foram identificados estudos observacionais que comparem o baclofeno a placebo ou diazepam e justificassem a inclusão desse tipo de estudo na revisão sistemática conduzida nesta síntese. Portanto, há necessidade de estudos primários mais robustos e melhor conduzidos para ambas as populações incluídas nesta síntese.

Em outras revisões sistemáticas avaliando a eficácia de agentes antiespasmódicos orais, de forma geral a conclusão gira em torno da limitação das evidências científicas disponíveis, tanto em relação à quantidade quanto à qualidade, para que possam ser formuladas recomendações a respeito de seu uso^{18,56–59}. Há estudos cujos resultados sugerem que o diazepam pode reduzir o tônus muscular, porém não apresentando diferenças significativas de eficácia quando comparado à tizanidina e baclofeno oral. Deste modo, há recomendação fraca para uso de diazepam visando à redução da espasticidade em pacientes com esclerose múltipla na diretriz clínica do NICE^{27,30}. O diazepam não deve ser administrado para tratamento de espasticidade em pacientes com paralisia cerebral, exceto em casos agudos de dor grave ou ansiedade associadas à espasticidade¹⁹.

O fenol é um composto químico formado por ácido carbólico, ácido fênico, ácido fenílico, hidroxibenzeno e oxibenzona tendo sido muito utilizado para realização de neurólise neural em alguns casos de espasticidade sobretudo antes da disponibilidade de TBA, porém as evidências sobre seu uso são muito limitadas^{60–66}. O uso de fenol combinado à TBA pode ser

útil para o tratamento de espasticidade que cause problemas multifocais, como meio para aumentar a eficácia da TBA a longo prazo, mas sua administração também requer profissionais capacitados, tal qual ocorre com a TBA - sua aplicação em nervos mistos (motores + sensoriais) pode causar dor neurogênica sendo mais seguro o uso em nervos motores puros²⁶.

Toxina botulínica

A toxina botulínica é produzida pela bactéria *Clostridium botulinum* e consiste em uma complexa mistura de proteínas contendo neurotoxina botulínica e várias proteínas não tóxicas. A neurotoxina botulínica consiste em uma cadeia pesada e uma cadeia leve unidas por uma única ligação dissulfeto. É sintetizada como um polipeptídeo de cadeia única relativamente inativo com massa molecular de aproximadamente 150kD e ativada quando a cadeia polipeptídica é clivada. As toxinas botulínicas são uma família de proteínas que possui sete sorotipos clássicos de neurotoxinas (A, B, C, D, E, F e G)⁶⁷, mas que são imunologicamente distintos. Cada sorotipo pode incluir subtipos adicionais. As neurotoxinas inibem a liberação de acetilcolina, embora as proteínas-alvo intracelulares, características específicas de suas ações e potências variem. Apenas os sorotipos A e B foram autorizados para uso clínico, sendo a TBA mais estudada para fins terapêuticos^{68,69} e única com registro válido na Anvisa atualmente.

Existem diferentes formulações de toxina botulínica do tipo A comercializadas no Brasil. As diferenças entre as preparações de TBA, que dependem de seus biotipos específicos e processo de fabricação, levam a diferenças importantes a ser consideradadas. Assim, cada formulação possui características particulares, resultando em doses, eventos adversos e recomendações de conservação e armazenamento próprios. Também as indicações em bula dos vários produtos biológicos que são registrados no Brasil sob o nome de "toxina botulínica" podem variar. As doses de TBA são usualmente medidas em unidades (U) e deve-se considerar a orientação de cada fabricante durante o uso^{70,71}.

O uso terapêutico da TBA deve reduzir a espasticidade do(s) segmento(s) afetado(s), ser capaz de tratar ou prevenir alterações osteomioarticulares, reduzir a dor e ser seguro, sem risco de perda funcional.

Para a atualização deste PCDT, foram realizadas revisões sistemáticas para a população de adultos e de crianças. Como resultados, foi encontrado que, em crianças, quando comparada à fisioterapia ou cuidados usuais, há evidências de qualidade muito baixa de que a TBA melhora a espasticidade dos flexores plantares do tornozelo no seguimento de médio prazo (diferença padronizada das médias (DMP) -1,31 [IC 95% -2,21; -0,41]) e longo prazo (DMP -0,78 [IC 95% -1,03; -0,52]), mas não no seguimento de curto prazo (DMP -0,77 [IC 95%-1,68; 0,15]). Em comparação ao placebo, evidências de qualidade moderada demonstram que a TBA é eficaz em reduzir a espasticidade na EAM em um curto prazo (diferença média (DM) -0,49 [IC 95% -0,78; -0,20]), médio (DM -0,50 [IC 95% -0,78; -0,22]), mas não em longo prazo (DM -0,18 [IC 95% -0,81; 0,46]). Nos adultos, a TBA exibiu eficácia na semana 4 em relação ao valor basal (evidência de qualidade baixa) nos membros superiores (DM 0,27 [IC 95% 0,15; 0,39]) e nos membros inferiores (DM 0,80 [IC 95% 0,63; 0,97]) (evidência de qualidade moderada).

Em relação à segurança, nos adultos, o risco de apresentar algum evento adverso foi maior no grupo da TBA quando comparado ao placebo apenas para a análise dos membros superiores (RR 1,15 [IC 95%: 1,02; 1,30]). Entretanto, ao considerar apenas os eventos adversos graves, não houve diferença entre os grupos (RR: 0,88 [IC 95% 0,50; 1,57]). Para os membros inferiores, não houve diferença entre TBA e placebo tanto em adultos (RR: 1,18 [IC 95% 0,99; 1,41]) quanto em crianças (RR 1,29 [IC 95% 0,87; 1,93]). Para todas as avaliações, a certeza da evidência foi considerada baixa.

Os benefícios esperados do tratamento com TBA são^{9,19,27–30}:

- Melhora da capacidade funcional (locomoção, transferências mobilidade do paciente, atividades da vida diária);
- prevenção de contraturas e deformidades osteomusculoarticulares;
- diminuição da dor;
- facilitação no uso de órteses e na realização dos cuidados de higiene do paciente;
- redução da taxa de uso de outros medicamentos;

- diminuição da frequência e gravidade dos espasmos;
- redução do número de procedimentos de reabilitação;
- quando usada nas fases iniciais da reabilitação pós AVC, espera-se que o uso de TBA possa prevenir o encurtamento de tecidos causado pela espasticidade e imobilidade dos membros, podendo evitar o desuso e otimizar a recuperação neurológica.

Para o uso de TBA como modalidade terapêutica, o paciente deve estar inserido em um programa de reabilitação ou, no mínimo, sob atendimento de fisioterapia ou terapia ocupacional que vise a manobras de manutenção da amplitude do movimento articular, treino funcional e órteses de posicionamento^{9,19,27–30}. Fatores que podem causar exacerbação do tônus muscular, como infecções, úlceras de pressão, órteses mal adaptadas ou complicações clínicas, devem ser afastados ou tratados concomitantemente^{9,19,27–30}.

A TBA é recomendada nas diretrizes clínicas internacionais, principalmente para o tratamento de espasticidade focal ou segmentar^{9,19,27–30}. Além disso, a TBA deve ser considerada após lesão cerebral não progressiva adquirida, caso a espasticidade cause dificuldades posturais ou funcioniais²⁶, e é uma das intervenções combinadas necessárias nos casos de espasticidade de padrão misto, que combina elementos focais e generalizados⁹. Contudo, o uso da TBA não tem indicação para recuperação de funções perdidas, exceto se esta perda tiver relação com a hiperatividade do músculo antagonista²⁶.

Para crianças e adolescentes com espasticidade focal ou segmentar, o uso de TBA deve ser considerado quando há impedimento da função motora fina, comprometimento da possibilidade de autocuidado, presença de dor, impedimento de outros tratamentos, preocupações estéticas ou distúrbios do sono 19. Entretanto, o medicamento não deve ser administrado em crianças e adolescentes com presença de fraqueza muscular grave, histórico de reação adversa a TBA ou durante tratamento com aminoglicosídeos. Ainda, seu uso deve ser cauteloso neste subgrupo quando houver presença de distúrbios do sangue e coagulação, espasticidade generalizada, contraturas musculares fixas ou forem identificados problemas para adesão ao programa de fisioterapia pós tratamento 19,26.

Os eventos adversos mais frequentes são locais, como dor, hematoma, infecção, atrofia e fraqueza muscular e alterações da sudorese. Os eventos adversos sistêmicos mais comuns são cansaço, fraqueza generalizada, prurido e reações alérgicas. Geralmente, esses efeitos são de leve a moderada intensidade e, na maioria dos casos, autolimitados. Há, entretanto, relatos de efeitos sistêmicos graves, como disfagia e dificuldade respiratória, principalmente em crianças com paralisia cerebral que receberam TBA para o tratamento de espasticidade em membros. Algumas dessas complicações foram atribuídas à superdose, o que reforça a importância do pleno domínio por parte do médico assistente dos aspectos posológicos e da técnica de administração referentes a cada produto^{70–74}. É importante ressaltar que, da mesma forma que a dose, também os eventos adversos das diferentes formulações de TBA podem variar em frequência e gravidade.

6.2.1. Medicamento

Toxina botulínica tipo A: frasco-ampola com 100 U e frasco-ampola com 500 U.

6.2.2. Esquemas de administração

A toxina botulínica é um produto biológico, cujas apresentações disponíveis no mercado são sintetizadas como complexos proteicos macromoleculares distintos, o que pode afetar sua farmacocinética. Consequentemente, os produtos mostram diferenças em seus perfis *in vivo*, incluindo curvas de resposta à dose pré-clínica e dosagem clínica, eficácia, duração e segurança/eventos adversos. Dessa forma, recomenda-se que eles devam ser usados de acordo com as orientações do fabricante^{75–77}.

A TBA é injetada pela via intramuscular, conforme o plano terapêutico. A aplicação deve ser realizada por médico devidamente capacitado, especialista em medicina física e reabilitação (fisiatria), neurologia, neuropediatria, neurocirurgia ou ortopedia. A dose total por sessão de tratamento deve seguir as recomendações das bulas de cada fabricante, dividida entre os músculos selecionados. A determinação das doses baseia-se na intensidade da espasticidade, comprometimento funcional, peso

corporal e tamanho e número de músculos a serem tratados, devendo ser também consideradas as orientações do fabricante de cada produto. Cada aplicação deve sempre utilizar a menor dose eficaz estimada. Nos casos que os objetivos não forem alcançados, novas aplicações podem ser consideradas, respeitando o intervalo mínimo de 3 a 4 meses entre cada dose. Tais medidas são indispensáveis para minimizar o risco de falha terapêutica em decorrência da formação de anticorpos⁷⁸.

A duração do efeito é variável. Recomenda-se a reavaliação em 4 a 6 semanas após cada aplicação, sendo as demais reavaliações realizadas a critério médico. Após a aplicação local, a TBA difunde-se pelo tecido muscular e por outros tecidos. Seu efeito concentra-se próximo ao ponto de aplicação e diminui ao se afastar dele. Pode ocorrer difusão para músculos vizinhos, especialmente quando são utilizadas doses ou volumes elevados. O efeito distante da TBA é preocupante, pois pode resultar em efeitos adversos sistêmicos. Os efeitos adversos sistêmicos são devidos ao efeito da TBA nos tecidos distantes da administração local. 78,79

Em relação às técnicas de aplicação, são feitas as seguintes recomendações^{80–82}:

- Utilizar sempre solução salina sem conservantes (soro fisiológico a 0,9%) para a reconstituição;
- evitar o borbulhamento ou a agitação do conteúdo do frasco durante a reconstituição e recuperação do medicamento para a seringa de injeção;
- para a localização correta dos músculos, é possível utilizar eletroestimulação ou eletromiografia, de modo a posicionar com precisão a agulha, especialmente nos casos de difícil discriminação, como músculos do antebraço em obesos e crianças, por exemplo;
 - em músculos grandes ou distais, preconiza-se a aplicação em pelo menos dois pontos;
- pode-se injetar mais de um músculo no mesmo procedimento, desde que as doses de medicamentos disponíveis sejam adequadas para cada músculo injetado;
 - a critério médico, os procedimentos podem ser realizados sob sedação ou anestesia geral, principalmente em crianças.

Com relação à manutenção da resposta terapêutica em longo prazo, preconiza-se:

- Utilizar a menor dose eficaz estimada em cada aplicação;
- respeitar o intervalo mínimo de 3 a 4 meses entre aplicações;
- prolongar o intervalo entre as reaplicações o máximo possível.

6.2.3. Critérios de interrupção

A duração do tratamento não é pré-determinada, podendo ser interrompido por qualquer uma das situações relacionadas no item "Critérios de exclusão". Após um número imprevisível de aplicações, o efeito da TBA pode se tornar mais fraco ou ausente, mesmo com o aumento de dose. Esses casos levam à suspeita de formação de anticorpos. As preparações de TBA disponíveis contêm proteínas não humanas, estas podem atuar como antígenos e induzir a formação de anticorpos que neutralizam o seu efeito farmacêutico⁸³.

Um teste clínico simples e acessível pode ser feito, o teste de anticorpos no músculo frontal, durante o qual injetam-se TBA no músculo frontal, três centímetros acima da comissuralateral de um dos olhos. Após 1 a 3 semanas em avaliação médica, pede-se para o paciente elevar as sobrancelhas e, caso o músculo injetado apresente movimento similar ao do lado não injetado (ausência de paralisia ou fraqueza muscular), considera-se falha no efeito da TBA^{78,84}.

O tratamento também pode ser interrompido em caso de eventos adversos, sendo geralmente de três tipos os de maiores relevância clínica⁸³:

- Efeitos adversos relacionados aos efeitos esperados da TBA, por exemplo, fraqueza muscular local excessiva;
- efeitos adversos devido à disseminação da TBA para os músculos adjacentes ao músculo alvo da injeção e que não eram alvo da intervenção;
 - efeitos adversos devido à distribuição sistêmica da toxina.

7. MONITORAMENTO

O monitoramento deve ser realizado por meio do registro de informações relevantes sobre o tratamento, incluindo informações sobre o diagnóstico, grupos musculares abordados, doses utilizadas, avaliação de tônus e registro de eventos adversos. Com o uso de doses adequadas e respeitando a técnica correta de aplicação por profissionais credenciados e experientes, a TBA é um tratamento seguro. O paciente ou o seu responsável deve ser orientado a procurar o médico imediatamente se qualquer efeito indesejável surgir.

O uso de TBA pode ser necessário por vários anos, sendo necessário gerenciamento da evolução clínica e física dos pacientes nos períodos entre as administrações, o que pode reduzir a frequência das aplicações de TBA, reduzindo também a probabilidade de falta de resposta secundária, devendo-se observar o prazo para repetição de aplicações, que não deve ser inferior a 3 meses⁹.

O monitoramento do paciente após administração de TBA é tão importante quanto à administração do medicamento e deve envolver os diversos profissionais de saúde que avaliam o paciente antes e durante a administração. O monitoramento do paciente após injeção de TBA deve fazer parte do plano terapêutico dos pacientes⁹.

8. REGULAÇÃO/CONTROLE/AVALIAÇÃO PELO GESTOR

Devem ser observados os critérios de inclusão e exclusão de pacientes deste Protocolo, a duração, o monitoramento do tratamento, a verificação periódica das doses prescritas e dispensadas bem como a adequação de uso dos medicamentos.

Sempre que disponível, a confirmação do diagnóstico, o tratamento e o acompanhamento dos pacientes com espasticidade devem ser realizados em serviços especializados. Se administrada a TBA, essa aplicação deve ser realizada por profissionais capacitados para tal. A equipe multidisciplinar deve incluir, sempre que possível, médico(s) com especialização em medicina física e reabilitação, fisiatria, neurologia, neurocirurgia, neuropediatria ou ortopedia. O objetivo dos serviços especializados é viabilizar uma estrutura de apoio no SUS para o atendimento dos pacientes de forma a prestar um serviço com maior potencial de benefício com a aplicação da TBA e também possibilitar o acompanhamento da resposta terapêutica.

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

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

9. TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE – TER

Deve-se informar o paciente ou seu responsável legal sobre os potenciais riscos, benefícios e efeitos adversos relacionados ao uso do medicamento preconizado neste Protocolo, levando-se em consideração as informações contidas no Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER).

10. REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Trompetto C, Marinelli L, Mori L, Pelosin E, Currà A, Molfetta L, et al. Pathophysiology of Spasticity: Implications

- for Neurorehabilitation. Biomed Res Int. 2014;2014:354906.
- 2. Dressler D, Bhidayasiri R, Bohlega S, Chana P, Chien HF, Chung TM, et al. Defining spasticity: a new approach considering current movement disorders terminology and botulinum toxin therapy. J Neurol. 2018;265(4):856–62.
- 3. Petek Balci B. Spasticity Measurement. Arch Meuropychiatry. 2018;55(Supplement 1):S49–53.
- 4. Francisco GE, Wissel J, Platz T, Li S. Post-Stroke Spasticity. In: Clinical Pathways in Stroke Rehabilitation. Cham: Springer International Publishing; 2021. p. 149–73.
- 5. Baunsgaard CB, Nissen U V., Christensen KB, Biering-Sørensen F. Modified Ashworth scale and spasm frequency score in spinal cord injury: Reliability and correlation. Spinal Cord. 2016;54(9):702–8.
- 6. Martin A, Abogunrin S, Kurth H, Dinet J. Epidemiological, humanistic, and economic burden of illness of lower limb spasticity in adults: A systematic review. Neuropsychiatr Dis Treat. 2014;10:111–22.
- 7. Fernández Ó, Costa-Frossard L, Martínez-Ginés M, Montero P, Prieto JM, Ramió L. The Broad Concept of "Spasticity-Plus Syndrome" in Multiple Sclerosis: A Possible New Concept in the Management of Multiple Sclerosis Symptoms. Front Neurol. 2020;11(March):1–8.
- 8. Ferré F, De Oliveira G, De Queiroz M, Gonçalves F. Sala de Situação aberta com dados administrativos para gestão de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas de tecnologias providas pelo SUS. In: Anais Principais do Simpósio Brasileiro de Computação Aplicada à Saúde (SBCAS 2020). Sociedade Brasileira de Computação SBC; 2020. p. 392–403.
- 9. Royal College of Physicians, Royal College of Physicians British; Society of Rehabilitation Medicine; The Chartered Society of Physiotherapy; Association of Chartered Physiotherapists in Neurology; Royal College of Occupational Therapists. Spasticity in adults: management using botulinum toxin. 2° ed. London: RCP; 2018.
- 10. Ghai A, Garg N, Hooda S, Gupta T. Spasticity Pathogenesis, prevention and treatment strategies. Saudi J Anaesth. 2013;7(4):453–60.
- 11. Schroeder AS, Berweck S, Dabrowski ER, Heinen F. Spasticity, Dystonia, and Other Movement Disorders: A Comprehensive Treatment Guide. In: Acute Pediatric Neurology. London: Springer London; 2014. p. 339–64.
- 12. Lord C, Elsabbagh M, Baird G, Veenstra-Vanderweele J. Autism spectrum disorder. Vol. 392, The Lancet. Lancet Publishing Group; 2018. p. 508–20.
- 13. Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Ciência Tecnologia e Insumos Estratégicos. Departamento de Ciência eTecnologia. Diretrizes Metodológicas: Sistema GRADE- manual de graduação da qualidade da evidência e força de recomendação para tomada de decisão em saúde. 2014.
- 14. Schünemann H, Brożek J, GordonGuyatt, Oxman A. GRADE Handbook. 2013.
- Organização Mundial da Saúde. CID-10 Classificação Estatística Internacional de Doenças e Problemas Relacionados à Saúde. 10º ed. 2017.
- 16. Rivelis Y, Zafar N, Morice K. Spasticity. In: StatPearls [Internet]. 2021.
- 17. Haugh A, Pandyan A, Johnson G. A systematic review of the Tardieu Scale for the measurement of spasticity. Disabil Rehabil. 2006;28(15):899–907.

- 18. Synnot A, Chau M, Pitt V, O'Connor D, Gruen RL, Wasiak J, et al. Interventions for managing skeletal muscle spasticity following traumatic brain injury. Cochrane Database Syst Rev. 2017;2017(11).
- 19. National Institute for Health and Care Excellence (NICE). Spasticity in under 19s: management | NICE. 2016. 1–41 p.
- 20. Harb, A; Kishner S. Modified Ashworth Scale. In: StatPearls [Internet]. StatPearls Publishing; 2021.
- 21. Stroke Foundation. Clinical Guidelines for Stroke Management 2017. Chapter 6 of 8: Managing Complications. 2017. 1–168 p.
- 22. Rekand T. Clinical assessment and management of spasticity: A review. Acta Neurol Scand. 2010;122(SUPPL. 190):62–6.
- 23. Grigoriu AI, Dinomais M, Rémy-Néris O, Brochard S. Impact of Injection-Guiding Techniques on the Effectiveness of Botulinum Toxin for the Treatment of Focal Spasticity and Dystonia: A Systematic Review. Arch Phys Med Rehabil. 2015;96(11):2067-2078.e1.
- 24. Ward AB. Long-term modification of spasticity. J Rehabil Med. maio de 2003;(41 Suppl):60–5.
- 25. World Health Organization (WHO). International Classification of Functioning Disability and Health (ICF). [Internet].
 2001 [citado 11 de fevereiro de 2021]. Available at: https://www.who.int/standards/classifications/international-classification-of-functioning-disability-and-health
- 26. Royal College of Physicians. Spasticity in adults: management using botulinum toxin. 2° ed. London: RCP; 2018.
- 27. National Institute for Health and Care Excellence (NICE). Cerebral palsy in adults. 2019. 1–65 p.
- 28. Comi G, Solari A, Leocani L, Centonze D, Otero-Romero S, Amadeo R, et al. Italian consensus on treatment of spasticity in multiple sclerosis. Eur J Neurol. março de 2020;27(3):445–53.
- 29. National Health Service in Scotland. Quality Improvement Scotland. Management of patients with stroke: rehabilitation, prevention and management of complications, and discharge planning. Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN). 2010. 1–108 p.
- 30. National Institute for Health and Care Excellence (NICE). Multiple sclerosis in adults: management. NICE Clin Guidel.
- 31. Simpson DM, Hallett M, Ashman EJ, Comella CL, Green MW, Gronseth GS, et al. Practice guideline update summary: Botulinum neurotoxin for the treatment of blepharospasm, cervical dystonia, adult spasticity, and headache Report of the Guideline Development Subcommittee of the American Academy of Neurology. Neurology. 2016;86(19):1818–26.
- 32. Lim SM, Yoo J, Lee E, Kim HJ, Shin S, Han G, et al. Acupuncture for Spasticity after Stroke: A Systematic Review and Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials. Evidence-Based Complement Altern Med. 2015;2015:1–12.
- 33. Mills PB, Finlayson H, Sudol M, O'Connor R. Systematic review of adjunct therapies to improve outcomes following botulinum toxin injection for treatment of limb spasticity. Clin Rehabil. junho de 2016;30(6):537–48.
- 34. Stein C, Fritsch CG, Robinson C, Sbruzzi G, Plentz RDM. Effects of Electrical Stimulation in Spastic Muscles After Stroke. Stroke. agosto de 2015;46(8):2197–205.

- 35. Santamato A, Micello MF, Panza F, Fortunato F, Picelli A, Smania N, et al. Adhesive taping vs. daily manual muscle stretching and splinting after botulinum toxin type A injection for wrist and fingers spastic overactivity in stroke patients: a randomized controlled trial. Clin Rehabil. janeiro de 2015;29(1):50–8.
- 36. Wilkenfeld AJL. Review of electrical stimulation, botulinum toxin, and their combination for spastic drop foot. J Rehabil Res Dev. 2013;50(3):315.
- 37. Awosika OO, Matthews S, Staggs EJ, Boyne P, Song X, Rizik BA, et al. Backward locomotor treadmill training combined with transcutaneous spinal direct current stimulation in stroke: a randomized pilot feasibility and safety study. Brain Commun. 2020;2(1):fcaa045.
- 38. Sandler EB, Condon K, Field-Fote EC. Efficacy of Transcutaneous Spinal Stimulation versus Whole Body Vibration for Spasticity Reduction in Persons with Spinal Cord Injury. J Clin Med. 24 de julho de 2021;10(15).
- 39. Liu Z, Dong S, Zhong S, Huang F, Zhang C, Zhou Y, et al. The effect of combined transcranial pulsed current stimulation and transcutaneous electrical nerve stimulation on lower limb spasticity in children with spastic cerebral palsy: a randomized and controlled clinical study. BMC Pediatr. 2021;21(1):141.
- 40. Estes S, Zarkou A, Hope JM, Suri C, Field-Fote EC. Combined Transcutaneous Spinal Stimulation and Locomotor Training to Improve Walking Function and Reduce Spasticity in Subacute Spinal Cord Injury: A Randomized Study of Clinical Feasibility and Efficacy. J Clin Med. 11 de março de 2021;10(6).
- 41. Hesse S, Reiter F, Konrad M, Jahnke MT. Botulinum toxin type A and short-term electrical stimulation in the treatment of upper limb flexor spasticity after stroke: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial. Clin Rehabil. outubro de 1998;12(5):381–8.
- 42. Adrienne C, Manigandan C. Inpatient occupational therapists hand-splinting practice for clients with stroke: A cross-sectional survey from Ireland. J Neurosci Rural Pract. julho de 2011;02(02):141–9.
- 43. Andringa A, van de Port I, Meijer J-W. Long-Term Use of a Static Hand-Wrist Orthosis in Chronic Stroke Patients: A Pilot Study. Stroke Res Treat. 2013;2013:1–5.
- 44. Moseley AM, Hassett LM, Leung J, Clare JS, Herbert RD, Harvey LA. Serial casting versus positioning for the treatment of elbow contractures in adults with traumatic brain injury: a randomized controlled trial. Clin Rehabil. maio de 2008;22(5):406–17.
- 45. Baricich A, Carda S, Bertoni M, Maderna L, Cisari C. A single-blinded, randomized pilot study of botulinum toxin type A combined with non-pharmacological treatment for spastic foot. J Rehabil Med. 2008;40(10):870–2.
- 46. Carda S, Molteni F. Taping versus electrical stimulation after botulinum toxin type A injection for wrist and finger spasticity. A case—control study. Clin Rehabil. setembro de 2005;19(6):621–6.
- 47. Preissner KS. The effects of serial casting on spasticity: a literature review. Occup Ther Heal care. 2002;14(2):99–106.
- 48. Westberry DE, Davids JR, Jacobs JM, Pugh LI, Tanner SL. Effectiveness of Serial Stretch Casting for Resistant or Recurrent Knee Flexion Contractures Following Hamstring Lengthening in Children With Cerebral Palsy. J Pediatr Orthop. janeiro de 2006;26(1):109–14.
- 49. Glanzman AM, Kim H, Swaminathan K, Beck T. Efficacy of botulinum toxin A, serial casting, and combined treatment for spastic equinus: a retrospective analysis. Dev Med Child Neurol. dezembro de 2004;46(12):807–11.

- 50. Booth MY, Yates CC, Edgar TS, Bandy WD. Serial casting vs combined intervention with botulinum toxin A and serial casting in the treatment of spastic equinus in children. Pediatr Phys Ther. 2003;15(4):216–20.
- 51. Katalinic OM, Harvey LA, Herbert RD, Moseley AM, Lannin NA, Schurr K. Stretch for the treatment and prevention of contractures. In: Katalinic OM, organizador. Cochrane Database of Systematic Reviews. Chichester, UK: John Wiley & Sons, Ltd; 2010.
- 52. Harvey LA, Katalinic OM, Herbert RD, Moseley AM, Lannin NA, Schurr K. Stretch for the treatment and prevention of contractures. Cochrane Database Syst Rev. janeiro de 2017;2017(2).
- 53. Hugos CL, Bourdette D, Chen Y, Chen Z, Cameron M. A group-delivered self-management program reduces spasticity in people with multiple sclerosis: A randomized, controlled pilot trial. Mult Scler J Exp Transl Clin. março de 2017;3(1):205521731769999.
- 54. National Institute for Health and Care Excellence. Selective dorsal rhizotomy for spasticity in cerebral palsy. nterventional procedures guidance [IPG373]. 2010. 1–7 p.
- 55. Lumsden DE, Crowe B, Basu A, Amin S, Devlin A, DeAlwis Y, et al. Pharmacological management of abnormal tone and movement in cerebral palsy. Arch Dis Child. 2019;104(8):775–80.
- 56. Otero-Romero S, Sastre-Garriga J, Comi G, Hartung H-P, Soelberg Sørensen P, Thompson AJ, et al. Pharmacological management of spasticity in multiple sclerosis: Systematic review and consensus paper. Mult Scler. 2016;22(11):1386–96.
- 57. Taricco M, Adone R, Pagliacci C, Telaro E. Pharmacological interventions for spasticity following spinal cord injury. Cochrane database Syst Rev. 2000;(2):CD001131.
- 58. Lindsay C, Kouzouna A, Simcox C, Pandyan AD. Pharmacological interventions other than botulinum toxin for spasticity after stroke. Cochrane database Syst Rev. 6 de outubro de 2016;10:CD010362.
- 59. Montané E, Vallano A, Laporte JR. Oral antispastic drugs in nonprogressive neurologic diseases: a systematic review. Neurology. 26 de outubro de 2004;63(8):1357–63.
- 60. Wade DT, Hewer RL. Functional abilities after stroke: measurement, natural history and prognosis. J Neurol Neurosurg Psychiatry. fevereiro de 1987;50(2):177–82.
- 61. D'Souza RS, Warner NS. Phenol Nerve Block. StatPearls. 2021.
- 62. Gündüz S, Kalyon TA, Dursun H, Möhür H, Bilgiç F. Peripheral nerve block with phenol to treat spasticity in spinal cord injured patients. Paraplegia. novembro de 1992;30(11):808–11.
- 63. Botte MJ, Abrams RA, Bodine-Fowler SC. Treatment of acquired muscle spasticity using phenol peripheral nerve blocks. Orthopedics. fevereiro de 1995;18(2):151–9.
- 64. Viel E, Pellas F, Ripart J, Pélissier J, Eledjam J-J. Peripheral neurolytic blocks and spasticity. Ann Fr Anesth Reanim. junho de 2005;24(6):667–72.
- 65. Garland DE, Lucie RS, Waters RL. Current uses of open phenol nerve block for adult acquired spasticity. Clin Orthop Relat Res. maio de 1982;(165):217–22.
- 66. van Kuijk AA, Geurts ACH, Bevaart BJW, van Limbeek J. Treatment of upper extremity spasticity in stroke patients

- by focal neuronal or neuromuscular blockade: a systematic review of the literature. J Rehabil Med. março de 2002;34(2):51–61.
- 67. Palazón-García R, Benavente-Valdepeñas AM. Botulinum Toxin: From Poison to Possible Treatment for Spasticity in Spinal Cord Injury. Int J Mol Sci. maio de 2021;22(9).
- 68. Ferrari A. Pharmacological differences and clinical implications of various botulinum toxin preparations: a critical appraisal. Funct Neurol. 2018;33(1):7.
- 69. Erbguth FJ. From poison to remedy: the chequered history of botulinum toxin. J Neural Transm. 2008;115(4):559–65.
- 70. Bellows S, Jankovic J. Immunogenicity Associated with Botulinum Toxin Treatment. Toxins (Basel). 2019;11(9).
- 71. Naumann M, Boo LM, Ackerman AH, Gallagher CJ. Immunogenicity of botulinum toxins. J Neural Transm. fevereiro de 2013;120(2):275–90.
- 72. Phadke CP, Balasubramanian CK, Holz A, Davidson C, Ismail F, Boulias C. Adverse Clinical Effects of Botulinum Toxin Intramuscular Injections for Spasticity. Can J Neurol Sci. março de 2016;43(2):298–310.
- 73. Hornik A, Gruener G, Jay WM. Adverse Reactions from Botulinum Toxin Administration. Neuro-Ophthalmology. 27 de fevereiro de 2010;34(1):6–13.
- 74. Bakheit AMO. The possible adverse effects of intramuscular botulinum toxin injections and their management. Curr Drug Saf. agosto de 2006;1(3):271–9.
- 75. Sławek J, Bogucki A, Bonikowski M, Car H, Dec-Ćwiek M, Druzdz A, et al. Botulinum toxin type-A preparations are not the same medications clinical studies (Part 2). Neurol Neurochir Pol. 2021;55(2):141–57.
- 76. Rupp D, Nicholson G, Canty D, Wang J, Rh C, Le L, et al. Activity Compared to IncobotulinumtoxinA , In Vitro and In Vivo Assays.
- 77. Brin MF, James C, Maltman J. Botulinum toxin type A products are not interchangeable: A review of the evidence. Biol Targets Ther. 2014;8:227–41.
- 78. Moore AP, Naumann M. General and clinical aspects of treatment with botulinum toxin. Handbook of botulinum toxin. In: Moore A, Naumann M, organizadores. 2nd ed New Jersey: Wiley-Blackwell; 2003. p. 28–75.
- 79. Dressler D, Benecke R. Pharmacology of therapeutic botulinum toxin preparations. Disabil Rehabil. dezembro de 2007;29(23):1761–8.
- 80. Gracies JM, Hefter H, Simpson DP, Moore AP. Handbook of botulinum toxin treatment. In: Moore A, Naumann M, organizadores. Handbook of botulinum toxin treatment. 2nd ed New Jersey: Wiley-Blackwell; 2003. p. 219–71.
- 81. Pathak MS, Nguyen HT, Graham HK, Moore AP. Management of spasticity in adults: Practical application of botulinum toxin. In: European Journal of Neurology. Eur J Neurol; 2006. p. 42–50.
- 82. Ward AB. Spasticity treatment with botulinum toxins. J Neural Transm. abril de 2008;115(4):607–16.
- 83. Samizadeh S, De Boulle K. Botulinum neurotoxin formulations: overcoming the confusion. Clin Cosmet Investig Dermatol. maio de 2018;11:273.
- 84. Li S, Francisco GE. The Use of Botulinum Toxin for Treatment of Spasticity. In 2019. p. 127–46.

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE

TOXINA BOTULÍNICA TIPO A

	Eu,						(nom	e do(a) pa	aciente), d	eclaro ter	sido informad	lo(a) cla	ramente
sobre											medicamento t		
tipo A	, indi	cado par	a o tratame	nto da es	pasticidade.								
	Os	termos	médicos	foram	explicados (nome do				dúvidas	foram	esclarecidas	pelo	médico
benefí		m, decla	ro que fui	clarameı	nte informad	lo(a) de	que o n	nedicame	nto que pa	sso a red	ceber pode tra	zer os s	eguinte
-	me	elhora da	atividade 1	funcional	l (locomoção	, ativida	des da v	ida diária	ı);				
-	pro	evenção	de contratu	ra e defo	rmidades na	s articula	ções (ju	ıntas);					
-	diı	ninuição	da dor;										
-	fac	cilitação	no uso de ć	orteses e	na realização	dos cuio	dados d	e higiene;					
-	diı	ninuição	da frequêr	icia e gra	vidade dos e	espasmos	;						
-	rec	dução do	uso de me	dicament	os antiespás	ticos;							
-	rec	dução do	número de	procedi	mentos de re	abilitaçã	0.						
	Fui t	ambém c	claramente :	informad	lo(a) a respei	to das co	ntraindi	cações, d	os potencia	ais efeitos	s adversos e do	s riscos	a seguir
-			e ao certo			deste me	edicame	ento na g	gravidez; j	portanto,	caso engravio	de, dev	o avisai
-	o I	principal	efeito desa	gradável	é dor no loc	al de apl	icação c	la injeção	;				
-	os	efeitos a	dversos são	o pouco f	requentes. E	stima-se	que a c	ada 100 p	acientes q	ue recebe	em o medicame	ento, ap	enas três
		•	n tipo de re febre e doi	-		dos fraqu	eza, nái	isea, disfa	agia, cocei	ra, dor de	e cabeça, alerg	as na p	ele, mal
	rme a	n marca c		tilizada,			•			-	que originou curar orientaçã	•	
	Esto	u ciente	de que este	e medica	mento some	nte pode	ser util	izado por	mim, con	npromete	ndo-me a devo	olvê-lo	caso não
•		-	utilizá-lo, e usar o me			r interroi	mpido. S	Sei també	m que cor	tinuarei	a ser atendido(a), inclu	isive em
que as			Iinistério da onimato.				úde a fa	azer uso d	e informa	ções relat	ivas ao meu tr	atament	o, desde
Τa	cal·				Date								

Nome do paciente:		
Cartão Nacional de Saúde:		
Nome do responsável legal:		
Documento de identificação do responsável legal:		
Assinatura do paciente ou do respo	onsável legal	
Médico responsável:	CRM:	UF:
		-
Assinatura e carimbo do mé	édico	
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

1. Escopo e finalidade do Protocolo

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

O grupo desenvolvedor desta diretriz foi composto por um painel de especialistas sob coordenação do Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias e Inovação em Saúde da Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos do Ministério da Saúde (DGITIS/SCTIE/MS). O painel de especialistas incluiu médicos das áreas de neurologia e fisiatria, além de representantes do Ministério da Saúde, universidades, hospitais de excelência e sociedades médicas.

Todos os participantes do processo de elaboração do PCDT preencheram o formulário de Declaração de Conflito de Interesses, que foram enviados ao Ministério da Saúde para análise prévia às reuniões de escopo e formulação de recomendações.

O processo de atualização do PCDT de espasticidade se iniciou com a reunião para delimitação do escopo de atualização do referido documento, realizada virtualmente com o uso de videoconferência, no dia 21 de junho de 2021. A dinâmica da reunião incluiu a discussão de cada seção do PCDT vigente (Portaria Conjunta SAS-SCTIE/MS nº 2/2017), bem como das condutas clínicas e das tecnologias que poderiam ser priorizadas para que fosse realizada revisão sistemática das evidências com ou sem formulação de recomendações – sendo norteada por uma revisão prévia de diretrizes internacionais e revisões sistemáticas recentemente publicadas. Na reunião, foi definido que seria elaborada uma síntese de evidências sobre a toxina botulínica tipo A (TBA) para diferentes faixas etárias (pacientes adultos e crianças), por ser o medicamento preconizado no PCDT vigente, além de uma avaliação para incorporação do medicamento baclofeno.

Para o baclofeno, foi avaliada a possibilidade de incorporação do medicamento apenas por administração oral e para adultos, considerando a indisponibilidade da especialidade farmacêutica para administração intratecal no Brasil e o fato da indicação em bula da apresentação oral não envolver crianças. No entanto, no presente documento são apresentados os resultados da revisão sistemática das evidências sobre o uso de baclofeno via oral tanto em adultos quanto crianças.

Foram estabelecidas três perguntas de pesquisa a serem respondidas: a) atualização da questão clínica sobre TBA em adultos; b) atualização da questão clínica sobre TBA em crianças; c) questão clínica sobre o uso de baclofeno via oral para adultos e crianças.

2. Equipe de elaboração e partes interessadas

O grupo desenvolvedor deste Protocolo foi composto por especialistas que atuaram sob a coordenação do Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias e Inovação em Saúde da Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos do Ministério da Saúde (DGITIS/SCTIE/MS). O painel de especialistas incluiu médicos da neurologia, psiquiatria e neurocirurgia, além de representantes do Ministério da Saúde, universidades, hospitais e sociedades médicas.

Declaração e Encaminhamento de Conflito de Interesses

Todos os membros do Grupo Elaborador declararam seus conflitos de interesses, utilizando um modelo padrão de Declaração de Potenciais Conflitos de Interesse (**Quadro A**).

Quadro A - Questionário de conflitos de interesse diretrizes clínico-assistenciais

1. Você já aceitou de uma instituição que pode se beneficiar ou se prejudicar financeiramente algu-	ım dos benefícios
abaixo?	
a) Reembolso por comparecimento a eventos na área de interesse da diretriz	() Sim
	() Não
b) Honorários por apresentação, consultoria, palestra ou atividades de ensino	() Sim
	() Não
c) Financiamento para redação de artigos ou editorias	() Sim
	() Não
d) Suporte para realização ou desenvolvimento de pesquisa na área	() Sim
	() Não
e) Recursos ou apoio financeiro para membro da equipe	() Sim
	() Não
f) Algum outro benefício financeiro	() Sim
	() Não
2. Você possui apólices ou ações de alguma empresa que possa de alguma forma ser beneficiada	() Sim
ou prejudicada com as recomendações da diretriz?	() Não
3. Você possui algum direito de propriedade intelectual (patentes, registros de marca, royalties) de	() Sim
alguma tecnologia ligada ao tema da diretriz?	() Não
4. Você já atuou como perito judicial na área tema da diretriz?	() Sim
	() Não
5. Você participa, direta ou indiretamente, de algum grupo citado abaixo cujos interesses possam ser	afetados pela sua
atividade na elaboração ou revisão da diretriz?	
a) Instituição privada com ou sem fins lucrativos	() Sim
	() Não
b) Organização governamental ou não-governamental	() Sim
	() Não
c) Produtor, distribuidor ou detentor de registro	() Sim
	() Não
d) Partido político	() Sim
	() Não
e) Comitê, sociedade ou grupo de trabalho	() Sim
	() Não
f) Outro grupo de interesse	() Sim
	() Não
6. Você poderia ter algum tipo de benefício clínico?	() Sim
	() Não
7. Você possui uma ligação ou rivalidade acadêmica com alguém cujos interesses possam ser	() Sim
afetados?	() Não

8. Você possui profunda convicção pessoal ou religiosa que pode comprometer o que você irá	() Sim
escrever e que deveria ser do conhecimento público?	() Não
9. Existe algum aspecto do seu histórico profissional, que não esteja relacionado acima, que possa	() Sim
afetar sua objetividade ou imparcialidade?	() Não
10. Sua família ou pessoas que mantenha relações próximas possui alguns dos conflitos listados	() Sim
acima?	() Não

O resumo dos conflitos de interesses dos membros do Grupo Elaborador está no Quadro B.

 ${\bf Quadro~B}$ - Declaração de conflitos de interesse dos membros do Grupo Elaborador do PCDT

Participante		Decisão tomada	
Questão			
Andréa da Silva Dourado	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Bettina Menezes dos Santos	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Bruna Bento dos Santos	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Cinara Stein	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Daniela Oliveira de Melo	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Daniele Yukari Kawakami	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Debora Dalmas Gräf	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Eduardo Freire de Oliveira	1a, 1b, 5a,	Declarou possuir uma clínica de reabilitação.	Declarar e participar
	6		
Elene Paltrinieri Nardi	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Emilly Kelly Silva Monteiro	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Gláucia Somensi de Oliveira-	1f	Declarou participação em evento patrocinado	Declarar e participar
Alonso		por indústria.	
Karlyse Claudino Belli	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Maicon Falavigna	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Maria Matilde de Mello	1a,5c, 5e	Declarou realização de palestras e conferências	Declarar e participar
Sposito		sobre o tema e participação em grupo ligado à	
		indústria farmacêutica	
Simone Consuelo de Amorim	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar
Verônica Colpani	-	Declarou não possuir conflitos de interesse.	Declarar e participar

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

A proposta de atualização do PCDT de Espasticidade foi apresentada na 95ª Reunião Ordinária da Subcomissão Técnica de Avaliação de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas, realizada em novembro de 2021. A reunião teve a presença de representantes da Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE); Secretaria de Vigilância Sanitária (SVS) e Secretaria de Atenção Especializada em Saúde (SAES) e Secretaria Especial de Saúde Indígena (SESAI). O PCDT foi aprovado para avaliação pelo Plenário da Conitec.

4. Busca da evidência e recomendações

O processo de desenvolvimento desse PCDT seguiu recomendações da Diretriz Metodológica de Elaboração de Revisão Sistemática e meta-análise do Ministério da Saúde, que preconiza o uso do sistema GRADE (*Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation*), que classifica a qualidade da informação ou o grau de certeza dosresultados disponíveis na literatura em quatro categorias (muito baixo, baixo, moderado e alto)^{1,2}.

Foram conduzidas revisões sistemáticas sobre o uso de TBA e baclofeno por via oral no tratamento da espasticidade. Dessa forma, foram desenvolvidas tabelas de evidências na plataforma GRADEpro (GRADEpro GDT) para cada questão PICO, sendo considerados avaliação do risco de viés, inconsistência entre os estudos, presença de evidência indireta (como população ou desfecho diferente do da questão PICO proposta), imprecisão dos resultados (incluindo intervalos de confiança amplos e pequeno número de pacientes ou eventos) e efeito relativo e absoluto de cada questão (**Quadro C**).

Quadro C - Níveis de evidências de acordo com o sistema GRADE

Nível	Definição	Implicações
Alto	Há forte confiança de que o verdadeiro efeito esteja próximo daquele estimado.	É improvável que trabalhos adicionais irão modificar a confiança na estimativa do efeito.
Moderado	Há confiança moderada no efeito estimado.	Trabalhos futuros poderão modificar a confiança na estimativa de efeito, podendo, inclusive, modificar a estimativa.
Baixo	A confiança no efeito é limitada.	Trabalhos futuros provavelmente terão um impacto importante em nossa confiança na estimativa de efeito.
Muito baixo	A confiança na estimativa de efeito é muito limitada. Há importante grau de incerteza nos achados.	Qualquer estimativa de efeito é incerta.

Fonte: Diretrizes metodológicas: Sistema GRADE – Manual de graduação da qualidade da evidência e força de recomendação para tomada de decisão em saúde / Ministério da Saúde, Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos, Departamento de Ciência e Tecnologia. – Brasília: Ministério da Saúde, 2014.

Na sequência, são apresentadas para cada uma das questões, os métodos e resultados das buscas, as recomendações do painel de especialistas, recomendações de outras diretrizes, um resumo das evidências e as tabelas de perfil de evidências de acordo com a metodologia GRADE.

QUESTÃO 1: A TOXINA BOTULÍNICA DO TIPO A (TBA) É EFICAZ E SEGURA PARA O TRATAMENTO DA ESPASTICIDADE EM ADULTOS?

Recomendação: A toxina botulínica do tipo A (TBA) é recomendada para o tratamento da espasticidade em adultos (recomendação não graduada por já ser preconizado no PCDT de espasticidade publicado na Portaria Conjunta SAS-SCTIE/MS nº2/2017).

Diante dos resultados de uma busca exploratória por revisões sistemáticas que tenham avaliado a TBA no tratamento de espasticidade, optou-se por realizar nova revisão sistemática considerando que as disponíveis avaliavam somente membros

inferiores ou superiores ou ainda que avaliavam apenas pacientes com determinada condição de base, como pós acidente vascular cerebral ou esclerose múltipla, por exemplo.

Assim, a estrutura PICO para esta pergunta foi:

População: Pacientes adultos diagnosticados com espasticidade secundária a qualquer causa.

Intervenção: Toxina botulínica do tipo A.

Comparador: Placebo ou outras alternativas disponíveis no SUS.

Desfechos: Redução do escore da escala de Ashworth (EA), redução da dor associada à espasticidade, melhora da qualidade de vida relacionada à saúde (utilizando escala validada) e frequência de eventos adversos.

Métodos e resultados da busca:

Foram realizadas buscas sistematizadas da literatura nas bases de dados MEDLINE (via PubMed), Cochrane Library, EMBASE, LILACS (via BVS) para a identificação de estudos clínicos randomizados. A estratégia combinou a população relacionada à espasticidade (hipertonia muscular, paralisia cerebral, acidente vascular cerebral (AVC), lesões da medula espinhal) e a toxina botulínica. Foram também conduzidas buscas na literatura cinzenta (*Open Grey*) e buscas manuais nas listas de referências dos estudos relevantes, de acordo com o estabelecido na revisão original. Não foram utilizadas restrições de data, idioma ou status da publicação (resumo ou texto completo). Todas as buscas foram conduzidas em 11/08/2021. As estratégias de busca para cada base estão descritas no **Quadro D**.

Quadro D -. Estratégias de busca, de acordo com a base de dados, para identificação de estudos clínicos sobre o uso de toxina botulínica do tipo A no tratamento de espasticidade em adultos

Bases de dados	Estratégia de busca
MEDLINE (via Pubmed)	((((((((((((((((((((((((((((((((((((((

Bases de dados	Estratégia de busca
	Palsy) OR (Cerebral Palsy, Hypotonic) OR (Hypotonic Cerebral Palsies) OR (Hypotonic Cerebral Palsy) OR (Cerebral Palsy, Diplegic, Infantile) OR (Diplegic

Infantile Cerebral Palsy) OR (Infantile Cerebral Palsy, Diplegic) OR (Cerebral Palsy, Spastic) OR (Spastic Cerebral Palsies) OR (Spastic Cerebral Palsy)))) OR (("Stroke" [Mesh] OR (Strokes) OR (Cerebrovascular Accident) OR (Cerebrovascular Accidents) OR (CVA (Cerebrovascular Accident)) OR (CVAs (Cerebrovascular Accident)) OR (Cerebrovascular Apoplexy) OR (Apoplexy, Cerebrovascular) OR (Vascular Accident, Brain) OR (Brain Vascular Accident) OR (Brain Vascular Accidents) OR (Vascular Accidents, Brain) OR (Cerebrovascular Stroke) OR (Cerebrovascular Strokes) OR (Stroke, Cerebrovascular) OR (Strokes, Cerebrovascular) OR (Apoplexy) OR (Cerebral Stroke) OR (Cerebral Strokes) OR (Stroke, Cerebral) OR (Strokes, Cerebral) OR (Stroke, Acute) OR (Acute Stroke) OR (Acute Strokes) OR (Strokes, Acute) OR (Cerebrovascular Accident, Acute) OR (Acute Cerebrovascular Accident) OR (Acute Cerebrovascular Accidents) OR (Cerebrovascular Accidents, Acute))))) OR ((("Spinal Cord Injuries"[Mesh] OR (Spinal Cord Trauma) OR (Cord Trauma, Spinal) OR (Cord Traumas, Spinal) OR (Spinal Cord Traumas) OR (Trauma, Spinal Cord) OR (Traumas, Spinal Cord) OR (Myelopathy, Traumatic) OR (Myelopathies, Traumatic) OR (Traumatic Myelopathies) OR (Traumatic Myelopathy) OR (Injuries, Spinal Cord) OR (Cord Injuries, Spinal) OR (Cord Injury, Spinal) OR (Injury, Spinal Cord) OR (Spinal Cord Injury) OR (Spinal Cord Transection) OR (Cord Transection, Spinal) OR (Cord Transections, Spinal) OR (Spinal Cord Transections) OR (Transection, Spinal Cord) OR (Transections, Spinal Cord) OR (Spinal Cord Laceration) OR (Cord Laceration, Spinal) OR (Cord Lacerations, Spinal) OR (Laceration, Spinal Cord) OR (Lacerations, Spinal Cord) OR (Spinal Cord Lacerations) OR (Post-Traumatic Myelopathy) OR (Myelopathies, Post-Traumatic) OR (Myelopathy, Post-Traumatic) OR (Post Traumatic Myelopathy) OR (Post-Traumatic Myelopathies) OR (Spinal Cord Contusion) OR (Contusion, Spinal Cord) OR (Contusions, Spinal Cord) OR (Cord Contusion, Spinal) OR (Cord Contusions, Spinal) OR (Spinal Cord Contusions))))) OR (("Brain Injuries, Traumatic" [Mesh] OR (Brain Injury, Traumatic) OR (Traumatic Brain Injuries) OR (Trauma, Brain) OR (Brain Trauma) OR (Brain Traumas) OR (Traumas, Brain) OR (TBI (Traumatic Brain Injury)) OR (Encephalopathy, Traumatic) OR (Encephalopathies, Traumatic) OR (Traumatic Encephalopathies) OR (Injury, Brain, Traumatic) OR (Traumatic Encephalopathy) OR (TBIs (Traumatic Brain Injuries)) OR (TBI (Traumatic Brain Injuries)) OR (Traumatic Brain Injury) OR (Apoplexy)))) AND ("Botulinum Toxins" [Mesh] OR (Toxins, Botulinum) OR (Botulinum Neurotoxins) OR (Neurotoxins, Botulinum) OR (Botulinum Toxin) OR (Toxin, Botulinum) OR (Clostridium botulinum Toxins) OR (Toxins, Clostridium botulinum) OR (Botulinum Neurotoxin) OR (Neurotoxin, Botulinum) OR (Botulin)))

Bases de dados	Estratégia de busca				
	AND ((randomized controlled trial [pt] OR controlled clinical trial [pt] OR randomized [tiab] OR placebo [tiab] OR clinical trials as topic [mesh: noexp] OR randomly [tiab] OR trial [ti]) NOT (animals [mh] NOT humans [mh]))				
EMBASE	('spasticity'/exp OR 'muscle hypertonia'/exp OR 'muscle rigidity'/exp OR 'clasp knife' OR 'muscle spasticity' OR 'multiple sclerosis'/exp OR 'cerebral palsy'/exp OR 'cerebrovascular accident'/mj OR 'spinal cord disease'/mj OR 'traumatic brain injury'/exp) AND ('botulinum toxin a'/exp OR 'bxa' OR 'bont a' OR 'bont a ds' OR 'bont serotype a' OR 'clostridium botulinum neurotoxin a' OR 'abobotulinum toxin a' OR 'abotox 100e' OR 'botox a' OR 'botox cosmetic' OR 'botulin a' OR 'botulinum 'OR 'botox 100e' OR 'botox a' OR 'botox cosmetic' OR 'botulin a' OR 'botulinum a toxin' OR 'botulinum a toxin' OR 'botulinum toxin a' OR 'botulinum toxin a' OR 'botulinum toxin type a' OR 'botulinum toxin type a' OR 'botulinum toxin type a' OR 'daxibotulinum toxin type a' OR 'daxibotulinum toxin a' OR 'evabotulinum toxin a' OR 'evabotulinum toxin a' OR 'gemibotulinum toxin a' OR 'gemibotulinum toxin a' OR 'gemibotulinum toxin a' OR 'gemibotulinumtoxina' OR 'incobotulinumtoxina' OR 'incobotulinumtoxina' OR 'incobotulinumtoxina' OR 'incobotulinumtoxina' OR 'nivobotulinumtoxina' OR 'nivobotulinumtoxina' OR 'nivobotulinumtoxina' OR 'nabotulinumtoxina' OR 'nabotulinumtoxina' OR 'prabotulinumtoxina' OR 'prabotulinumtoxina a' OR 'prabotulinumtoxina' OR 'prabotulinumtoxina a' OR 'relabotulinumtoxina' OR 'relabo				
	'placebo':ab,ti OR 'clinical trial (topic)'/exp OR 'clinical trial (topic)' OR 'randomly':ab,ti OR 'trial':ti AND'human'/de AND [embase]/lim NOT ([embase]/lim				

Bases de dados	Estratégia de busca				
	AND [medline]/lim)				
Cochrane Library	#1 MeSH descriptor: [Botulinum Toxins] explode all trees				
	#2 (botulinum or botulinium) and (toxin or toxins)				
	#3 botulin*				
	#4 Botox				
	#5 Dysport				
	#6 Prosigne				
	#7 Xeomin				
	#8 OnabotulinumtoxinA				
	#9 AbobotulinumtoxinA				
	#10 IncobotulinumtoxinA				
	#11 (#1 or #2 or #3 or #4 or #5 or #6 or #7 or #8 or #9 or #10)				
	#12 'Muscle Hypertonia'				
	#13 MeSH descriptor: [Muscle Hypertonia] explode all trees				
	#14 MeSH descriptor: [Muscle Spasticity] explode all trees				
	#15 'Muscle Spasticity'				
	#16 spastic*				
	#17 MeSH descriptor: [Multiple Sclerosis] explode all trees				
	#18 Multiple Sclerosis				
	#19 MeSH descriptor: [Cerebral Palsy] explode all trees				
	#20 Cerebral Pals*				
	#21 Spastic Diplegia*				
	#22 MeSH descriptor: [Stroke] explode all trees				
	#23 stroke				
	#24 Cerebrovascular Accident				
	#25 MeSH descriptor: [Spinal Cord Injuries] explode all trees				
	#26 'Spinal Cord Injury'				
	#27 'Spinal Cord Laceration'				
	#28 MeSH descriptor: [Brain Injuries] explode all trees				
	#29 'Brain Injur*'				
	#30 'Brain Trauma'				
	#31 #12 OR #13 OR #14 OR #15 OR #16 OR #17 OR #18 OR #19 OR #20 OR				
	#21 OR #22 OR #23 OR #24 OR #25 OR #26 OR #27 OR #28 OR #29 OR #30				
	#32 #11 AND #31				
LILACS (via BVS)	Mh: "Espasticidade Muscular" OR (Espasticidade Muscular) OR (Muscle Spasticity)				
	OR (Espasicidad Muscular) OR (Espasticidade) OR (Espasticidade em Canivete) OR				
LILACS (103)	Mh:"Hipertonia Muscular" OR (Hipertonia Muscular) OR (Muscle Hypertonia) OR				
IBECS (72)	(Hipertonía Muscular) OR (Hipermiotonia) OR (Hipertonicidade Muscular) OR				

Bases de dados	Estratégia de busca				
BINACIS (9)	Mh:"Paralisia Cerebral" OR (Paralisia Cerebral) OR (Cerebral Palsy) OR (Parálisis				
BRISA/RedTESA (4)	Cerebral) OR (Spastic Diplegia) OR (Diplegia Espastica) OR Mh:" Acidente Vascular				
Sec. Munic. Saúde SP (2)	Cerebral" OR (Acidente Vascular Cerebral) OR (AVC) OR (Stroke) OR (Accidente				
Coleciona SUS (2)	Cerebrovascular) OR Mh:" Traumatismos da Medula Espinal" OR (Traumatismos da				
BBO - Odontologia (1)	Medula Espinal) OR (Spinal Cord Injuries) OR (Traumatismos de la Médula Espinal)				
BIGG - guias GRADE (1)	OR (Lesões da Medula Espinhal) OR Mh:" Lesões Encefálicas" OR (Lesões				
Index Psicologia - Periódicos	Encefálicas) OR (Brain Injuries) OR (Lesiones Encefálicas) OR (Lesão Cerebral)				
(1)	AND Mh:"Toxinas Botulínicas Tipo A" OR (Toxinas Botulínicas Tipo A)				
SOF - Segunda opinião	(Botulinum Toxins, Type A) OR (Toxinas Botulínicas Tipo A) OR (Botox) OR				
formativa (1)	(Meditoxin) OR (Neuronox) OR (Neurotoxina Botulínica Tipo A) OR (Oculinum) OR				
	(Onabotulinumtoxina A) OR (OnabotulinumtoxinaA) OR (Toxina Botulínica A) OR				
	(Toxina Botulínica Tipo A) OR (Toxina de Clostridium botulinum Tipo A) OR				
	(Vistabel) OR (Vistabex)				
Open Grey	spasticity AND (Botulinum Toxin OR Botox)				
	muscular hypertonia AND (Botulinum Toxin OR Botox) -				
	stroke AND (Botulinum Toxin OR Botox)				
	palsy AND (Botulinum Toxin OR Botox)				

A elegibilidade dos estudos foi realizada em duas etapas, por dois revisores independentes. A primeira etapa consistiu na avaliação de título e resumo de cada estudo, utilizando a plataforma Rayyan QCRI^{®3}. Na segunda etapa, realizou-se a leitura de texto completo, também por dois revisores independentes, mantendo-se estudos clínicos randomizados (ECR) que avaliassem a TBA para o tratamento da espasticidade. As divergências, quando necessário, foram discutidas até chegar a um consenso ou discutidas com um terceiro pesquisador.

Foram considerados como critérios de elegibilidade:

- (a) Tipos de participantes: pacientes adultos com diagnóstico de espasticidade por qualquer causa
- (b) Tipo de intervenção: TBA em qualquer dose.
- (c) Tipos de estudos: foram considerados os ensaios clínicos randomizados comparando a TBA a placebo ou outras alternativas disponíveis no SUS.
- (d) Desfechos: redução do escore da escala de Ashworth (EA), redução da dor associada à espasticidade, melhora da qualidade de vida relacionada à saúde utilizando escala validada e frequência de eventos adversos.
 - (e) Idioma: foram mantidos apenas os textos publicados em inglês, português ou espanhol.

Para todos os ECR incluídos, foi realizada avaliação do risco de viés utilizando instrumento validado, sendo empregada a ferramenta de avaliação de Risco de Viés da Cochrane (RoB 2.0), tanto a versão para ECR paralelos, quanto para ECR cruzados ¹. Para a avaliação do grau de certeza das evidências foi utilizada o método *The Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation* (GRADE) ².

Resultados da busca

Inicialmente, foram identificadas 2.825 publicações. Após a exclusão das duplicatas (n = 726) e triagem pela leitura de títulos e resumos, 107 publicações foram selecionadas para a leitura do texto completo (**Figura A**). Foram incluídas 43 publicações

referentes a 41 ECR. Foi realizada busca manual na lista de referências de revisões sistemáticas recentemente publicadas, incluindo quatro estudos. A lista de estudos excluídos e a razão para exclusão é apresentada no **Quadro E**.

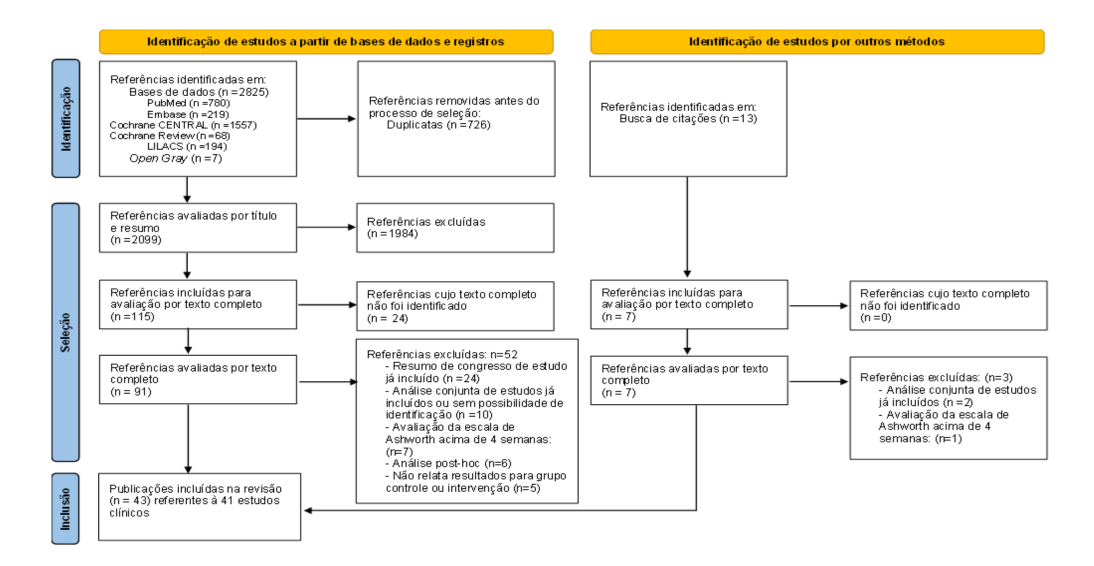


Figura A - Fluxograma de seleção dos estudos incluídos sobre toxina botulínica no tipo A (TBA) para o tratamento da espasticidade

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

Resumo de congresso de um estudo já incluído (sem acréscimo de informação)

Rosales, R., Kong, K. H., Kumthornthip, W., Mazlan, M., Abdul Latif, L., De Los Santos, M. M. D., Chotiyarnwong, C., Tanvijit, P., Nuez, O., Maisonobe, P., Goh, K. J., & Balcaitiene, J. (2018). Safety of early use abobotulinumtoxina (DYSPORT) in adults with post-stroke spasticity: Results from the ontime and abcdes studies. European Stroke Journal, 3(1), 53–54.

Rosales, R., Goh, K. J., Kumthornthip, W., Mazlan, M., Abdul Latif, L., DeLos Santos, M. M., Chotiyarnwong, C., Tanvijit, P., Balcaitiene, J., Maisonobe, P., & Kong, K.-H. (2017). Effect of early abobotulinumtoxinA use after stroke on the time to reach reinjection criteria: Asymptomatic versus symptomatic patients. Movement Disorders, 32, 759–760.

Rosales, R. L., Kong, K. H., Kumthornthip, W., Mazlan, M., Abdul Latif, L., De Los Santos, M. M. D., Chotiyarnwong, C., Tanvijit, P., Nuez, O., Balcaitiene, J., Maisonobe, P., & Goh, K. J. (2017). Early use of abobotulinumtoxina in adults with post-stoke spasticity improves muscle tone and increases time to reinjection: Results from ontime and abcde s studies. European Stroke Journal, 2(1), 32

Kaji, R., & Kimura, A. (2013). Botulinum toxin type A in post-stroke spasticity: Clinical trials with functional measures. Toxicon, 68, 79–80.

Kanovsky, P., Platz, T., Comes, G., Grafe, S., & Sassin, I. (2009). NT201 botulinum neurotoxin free from complexing proteins (Xeomin) provided sustained efficacy and was safe in spasticity: 89 weeks long-term data. Journal of the Neurological Sciences, 285, S75–S76.

Hughes, A., Baguley, I., De Graaff, S., Davies, L., McCrory, P., Sandanam, J., & Katrak, P. (2008). Botulinum toxin (Dysport) in upper limb spasticity following stroke - a placebo-controlled study. Journal of Clinical Neuroscience, 15, 355–356.

Stoquart, G., Boyer, F. C., Hedera, P., Brashear, A., Esquenazi, A., Grandoulier, A.-S., Vilain, C., Picaut, P., & Gracies, J.-M. (2018). Efficacy of abobotulinumtoxinA for the treatment of hemiparetic adult patients with lower limb spasticity previously treated with botulinum toxins. Toxicon, 156, S108–S108.

Rosales, R. L., Goh, K. J., Kumthornthip, W., Mazlan, M., Latif, L. A., De Los Santos, M. M. D., Chotiyarnwong, C., Tanvijit, P., Balcaitiene, J., Maisonobe, P., & Kong, K. H. (2018). Effect of early use of abobotulinumtoxina on time to post-stroke spasticity progression: Results of the ontime pilot study. Neurorehabilitation and Neural Repair, 32(4), 319–320.

Rosales, R. L., Goh, K. J., Kumthornthip, W., Mazlan, M., Abdul Latif, L., De Los Santos, M. M. D., Chotiyarnwong, C., Tanvijit, P., Balcaitiene, J., Maisonobe, P., & Kong, K. H. (2017). Effect of early use of abobotulinumtoxina on time to post-stroke spasticity progression: Results of the ontime pilot study. Journal of the Neurological Sciences, 381, 151–152.

Goh, K. J., Kong, K. H., Kumthornthip, W., Mazlan, M., Latif, L. A., De Los Santos, M. M. D., Chotiyarnwong, C., Tanvijit, P., Nuez, O., Balcaitiene, J., Maisonobe, P., & Rosales, R. L. (2017). Effect of early use of abobotulinumtoxina after stroke on muscle tone and spasticity progression: Results of a pilot study. European Stroke Journal, 2(1), 173.

Patel, A., Marciniak, C., Munin, M. C., Hanschmann, A., Hiersemenzel, R., & Elovic, E. P. (2016). Randomized, placebo-controlled, phase III study of incobotulinumtoxinA for upper-limb post-stroke spasticity. Archives of Physical Medicine and Rehabilitation, 97(10), e10–e11.

Patel, A. T., Ward, A. B., Geis, C., Liu, C., Jost, W. H., & Dimitrova, R. (2016). Impact of early intervention with onabotulinumtoxina treatment in adult patients with post-stroke lower limb spasticity. PM and R, 8(9), S279–S279.

Wissel, J., Ganapathy, V., Ma, Y., Ward, A., Borg, J., Ertzgaard, P., Fulford-Smith, A., & Gillard, P. (2014).

OnabotulinumtoxinA improves spasticity related pain in post-stroke patients: Findings from a randomized controlled trial.

Annals of Physical and Rehabilitation Medicine, 57, e44–e44.

Shaw, L., Barnes, M., Ford, G., Graham, L., Price, C., Rodgers, H., Shackley, P., Steen, N., & Van Wijck, F. (2009). Final results: from the BoTULS trial: A randomised controlled trial to evaluate the clinical effect of treating post stroke upper limb spasticity with botulinum toxin. International Journal of Stroke, 4, 10.

Shaw, L. C., Price, C., Van Wijck, F., Barnes, M., Graham, L., Ford, G. A., Shackley, P., Steen, I. N., & Rodgers, H. (2009). Botuls: A multi-centre randomised controlled trial to evaluate the clinical effect of Treating upper limb spasticity due to stroke with Botulinum toxin type a. Cerebrovascular Diseases, 27, 42.

Lam, K., Lau, K. K., So, K. K., Tam, C. K., Wu, Y. M., Cheung, G., Liang, K. S., Yeung, K. M., Lam, K. Y., Yui, S., & Leung, C. (2016). Use of botulinum toxin to improve upper limb spasticity and decrease subsequent carer burden in long-term care residents: a randomised controlled study. Hong Kong Medical Journal = Xianggang Yi Xue Za Zhi, 22, S43-5

Gracies, J.-M., Brashear, A., Mc Allister, P., Walker, H. W., Marciniak, C. M., Gul, F., Edgley, S. R., & Picaut, P. (2014). Randomized, double-blind placebo-controlled phase iii study of dysport, abobotulinumtoxina, in the treatment of adults with upper limb spasticity. PM and R, 6(9), S327–S327

Gracies, J. M., Brashear, A., Jech, R., & Picaut, P. (2014). Efficacy and safety of abobotulinumtoxina (dysport) in the treatment of adults with upper limb spasticity: randomized double-blind placebo-controlled phase III study. PM and R., 6(8), S85–S85.

Gracies, J.-M., Lejeune, T., Boyer, F. C., Serdar, K., Marque, P., & sanyi, A. (2015). AbobotulinumtoxinA (Dysport) in the treatment of adults with upper limb spasticity in a randomized, double-blind, placebo-controlled study. Toxicon, 93, S30–S30

Wein, T., Dimitrova, R., Esquenazi, A., Jost, W. H., Ward, A., & Pan, G. (2015). OnabotulinumtoxinA treatment in adult patients with post-stroke lower limb spasticity: results from a double-blind, placebo-controlled, phase 3 clinical trial. International Journal of Stroke. Conference: 2015 Canadian Stroke Conference. Toronto, ON Canada.

Esquenazi, A., Wein, T., Jost, W. H., Ward, A. B., & Kwan, T. (2015). Onabotulinumtoxina treatment in adult patients with post-stroke lower limb spasticity: results from a double-blind, placebo-controlled, phase 3 clinical trial. PM and R., 7(9), S98–S99

Patel, A. T., Ward, A. B., Geis, C., Jost, W. H., Liu, C., & Dimitrova, R. (2020). Impact of early intervention with onabotulinumtoxinA treatment in adult patients with post-stroke lower limb spasticity: results from the double-blind, placebo-controlled, phase 3 REFLEX study. Journal of Neural Transmission.

Wein, T., Esquenazi, A., Jost, W. H., Ward, A., Kwan, T., Pan, G., & Dimitrova, R. (2016). OnabotulinumtoxinA treatment in post-stroke lower limb spasticity: long-term results from a phase 3 study. Stroke. Conference: American Heart Association/American Stroke Association 2016 International Stroke Conference and State-of-the-Science Stroke Nursing Symposium Los Angeles, CA United States. Conference Start: 20160216 Conference End: 20160219. Conference, 47.

Wein, T. H., Esquenazi, A., Ward, A. B., Geis, C., Liu, C., Dimitrova, R., Wein, T. H., Ward, A. B., Liu, C., Dimitrova, R., Esquenazi, A., Ward, A. B., Geis, C., Liu, C., & Dimitrova, R. (2016). Muscle selection patterns for injection of onabotulinumtoxinA in adult patients with post-stroke lower-limb spasticity influence outcome: Results from a double-blind, placebo-controlled phase 3 clinical trial. Movement Disorders, 31(9), S306–S306

Análise conjunta de estudos já incluídos na nossa revisão sistemática

Kaňovský, P., Elovic, E. P., Munin, M. C., Hanschmann, A., Pulte, I., Althaus, M., Hiersemenzel, R., & Marciniak, C. (2021). Sustained efficacy of incobotulinumtoxina repeated injections for upper-limb post-stroke spasticity: A post hoc analysis. Journal of Rehabilitation Medicine, 53(1), jrm00138–jrm00138.

Turkel, C. C., Bowen, B., Liu, J., & Brin, M. F. (2006). Pooled analysis of the safety of botulinum toxin type A in the treatment of poststroke spasticity. Archives of Physical Medicine and Rehabilitation, 87(6), 786–792.

Wein, T., Ward, A. B., Esquenazi, A., Chapman, M. A., Shi, G., James, L., Thompson, C., & Dimitrova, R. (2014). Effect of onabotulinumtoxinA on patient-related outcomes for lower limb spasticity. Annals of Physical and Rehabilitation Medicine., 57, e46–e46.

Kaňovský, P., Elovic, E. P., Munin, M. C., Hanschmann, A., Pulte, I., Althaus, M., Hiersemenzel, R., & Marciniak, C. (2018). Sustained efficacy of incobotulinumtoxinA in upper-limb poststroke spasticity: Pooled analysis of 2 phase 3 trials. Toxicon, 156, S57–S57.

Marciniak, C., Kanovsky, P., Munin, M. C., Althaus, M., Hanschmann, A., Pulte, I., & Hiersemenzel, R. (2017). Incobotulinumtoxina sustainably improves upper limb spasticity-pooled analysis of two phase 3 trials. PM and R, 9(9), S159–S160

Shaw, L., Rodgers, H., Price, C., van Wijck, F., Shackley, P., Steen, N., Barnes, M., Ford, G., & Graham, L. (2010). BoTULS: a multicentre randomised controlled trial to evaluate the clinical effectiveness and cost-effectiveness of treating upper limb spasticity due to stroke with botulinum toxin type A. Health Technology Assessment (Winchester, England), 14(26), 1–113, iii–iv.

Esquenazi (2020). Duration of Symptom Relief Between Injections for AbobotulinumtoxinA (Dysport®) in Spastic Paresis and Cervical Dystonia: Comparison of Evidence From Clinical Studies "Front Neurol. 2020 Sep 25;11:576117.

Rodgers H, Shaw L, Price C, et al. BoTULS trial: a randomised controlled trial to evaluate the clinical effect and cost effectiveness of treating upper limb spasticity due to stroke with botulinum toxin type A. Health Technol Assess 2010; 14: 1–141.

Resumo de congresso de análise conjunta de dados sem a possibilidade de identificação do estudo

James, L. M., Shi, G., Demos, G., Dimitrova, R., & Earl, N. (2013). Onabotulinumtoxina in lower limb spasticity: safety results from a pooled analysis. PM and R., 5(9), S253–S253.

https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01024751/full

James, L., Dimitrova, R., Shi, G., Asare, C., & Thompson, C. (2014). Safety profile of repeat onabotulinumtoxina doses of 400u for the treatment of upper limb spasticity. PM and R., 6(9), S303–S303.

Avaliação da escala de Ashworth acima de 4 semanas

Gordon, M. F., Brashear, A., Elovic, E., Kassicieh, D., Marciniak, C., Liu, J., & Turkel, C. (2004). Repeated dosing of botulinum toxin type A for upper limb spasticity following stroke. Neurology, 63(10), 1971–1973.

Meythaler, J. M., Vogtle, L., & Brunner, R. C. (2009). A preliminary assessment of the benefits of the addition of botulinum toxin a to a conventional therapy program on the function of people with longstanding stroke. Archives of Physical Medicine and Rehabilitation, 90(9), 1453–1461.

Prazeres, A., Lira, M., Aguiar, P., Monteiro, L., Vilasbôas, Í., & Melo, A. (2018). Efficacy of physical therapy associated with botulinum toxin type A on functional performance in post-stroke spasticity: A randomized, double-blinded, placebocontrolled trial. Neurology International, 10(2), 7385.

Basumatary, L. (2018). Evaluation of Effectiveness and Safety of Botulinum Toxin Type-A (BTX-A) for Chronic Focal Post-Stroke Upper Limb Spasticity in Indian Stroke Patients. Movement Disorders, 33, S502–S502.

Bhakta, B. B., Cozens, J. A., Chamberlain, M. A., & Bamford, J. M. (2000). Randomized double-blind placebo-controlled trial of botulinum toxin treatment on the disabling effects of severe arm spasticity in stroke. Clinical Rehabilitation, 14, 213.

Tao W, Yan D, Li JH, Shi ZH. Gait improvement by low-dose botulinum toxin A injection treatment of the lower limbs in subacute stroke patients. Phys Ther Sci. 2015;27(3):759–762.

Smith, S. J., Ellis, E., White, S., & Moore, A. P. (2000). A double-blind placebo-controlled study of botulinum toxin in upper limb spasticity after stroke or head injury. Clinical Rehabilitation, 14(1), 5–13.

Análise post-hoc de estudo já incluído com desfechos ou população que não são de interesse

Gracies, J.-M., Jech, R., Valkovic, P., Marque, P., Vecchio, M., Denes, Z., Vilain, C., Delafont, B., & Picaut, P. (2021). When can maximal efficacy occur with repeat botulinum toxin injection in upper limb spastic paresis? Brain Communications, 3(1), fcaa201–fcaa201.

Esquenazi, A., Wein, T. H., Ward, A. B., Geis, C., Liu, C., & Dimitrova, R. (2019). Optimal Muscle Selection for OnabotulinumtoxinA Injections in Poststroke Lower-Limb Spasticity: A Randomized Trial. American Journal of Physical Medicine & Rehabilitation, 98(5), 360–368.

Marciniak, C., McAllister, P., Walker, H., Brashear, A., Edgley, S., Deltombe, T., Khatkova, S., Banach, M., Gul, F., Vilain, C., Picaut, P., Grandoulier, A.-S., & Gracies, J.-M. (2017). Efficacy and Safety of AbobotulinumtoxinA (Dysport) for the Treatment of Hemiparesis in Adults With Upper Limb Spasticity Previously Treated With Botulinum Toxin: Subanalysis From a Phase 3 Randomized Controlled Trial. PM & R: The Journal of Injury, Function, and Rehabilitation, 9(12), 1181–1190.

O'Dell, M. W., Brashear, A., Jech, R., Lejeune, T., Marque, P., Bensmail, D., Ayyoub, Z., Simpson, D. M., Volteau, M., Vilain, C., Picaut, P., & Gracies, J. M. (2018). Dose-Dependent Effects of AbobotulinumtoxinA (Dysport) on Spasticity and Active Movements in Adults With Upper Limb Spasticity: Secondary Analysis of a Phase 3 Study. PM & R: The Journal of Injury, Function, and Rehabilitation, 10(1), 1–10.

Marciniak, C. M., Brashear, A., Mcallister, P., Rubin, B., Hedera, P., Isaacson, S., Picaut, P., & Gracies, J.-M. (2015). Efficacy and safety of abobotulinumtoxina (Dysport) in adult hemiparetic patients with upper limb spasticity previously treated with botulinum toxins. PM and R. (Var.Pagings), 7(9), S100–S101.

Marciniak, C., Brashear, A., McAllister, P., Rubin, B., Hedera, P., & Isaacson, S. (2017). Efficacy and safety of abobotulinumtoxina (dysport) in adult hemiparetic patients with upper limb spasticity previously treated with botulinum toxins. Neurorehabilitation and Neural Repair, 31(2), NP13–NP13

Não relata os resultados para o grupo controle ou intervenção

Kanovsky, P., Pulte, I., Grafe, S., & Barnes, M. (2013). Significant and sustained efficacy of incobotulinumtoxinA in upper limb spasticity. Toxicon., 68, 115–116.

Yoo, S. D., Kim, D. W., & Jeong, Y. S. (2010). The efficacy of chemodenervation using botulinum toxin in post stroke spasticity: ultrasonography guidance application. International Journal of Stroke, 5, 309.

Gracies, J.-M., Esquenazi, A., Brashear, A., Edgley, S. R., O'Dell, M., Hedera, P., Rubin, B. S., & Picaut, P. (2016). Efficacy and safety of repeated abobotulinumtoxina injections in adults with lower limb spasticity. PM and R, 8(9), S254–S254.

Burbaud, P., Wiart, L., Dubos, J. L., Gaujard, E., Debelleix, X., Joseph, P. A., Mazaux, J. M., Bioulac, B., Barat, M., & Lagueny, A. (1996). A randomised, double blind, placebo-controlled trial of botulinum toxin in the treatment of spastic foot in hemiparetic patients. Journal of Neurology, Neurosurgery, and Psychiatry, 61(3), 265–269.

Jacobson, D., Lowing, K., Kullander, K., Rydhberner, B.-M., Ljung, M., & Tedroff, K. (2019). Botulinum toxin-a for chronic pain in spastic cerebral palsy: a randomized placebo-controlled double-blinded trial. Developmental Medicine and Child Neurology, 61, 34--34

Análise e apresentação dos resultados

Foram avaliadas 43 publicações de 41 estudos diferentes, sendo 25 deles referentes à avaliação de membros superiores^{4–29}, 13 de membros inferiores^{30–43} e 3 de ambos os membros^{44–46}. Nos estudos, foram avaliadas quatro TBAs, todas elas disponíveis no Brasil: Botox® (Allergan), Dysport® (Ipsen), Xeomin® (Merz Pharmaceuticals) e Prosigne® (Cristália). A maior parte dos estudos envolveu apenas pacientes adultos com espasticidade secundária a AVC^{4–8,10–13,15–18,21,22,24–27,29,31,33,35,40,41,43,46,47}. Outras

condições encontradas foram traumatismo craniano, lesão da medula espinhal, paraplegia espástica hereditária, hipóxia cerebral difusa, tumor e esclerose múltipla. No **Quadro F**, estão descritas as principais características dos estudos clínicos incluídos divididos por membros avaliados.

Quadro F - Características dos estudos clínicos avaliando toxina botulínica do tipo A (TBA) no tratamento da espasticidade em adultos

Autor, ano (registro	Número de pacientes	Condição	Toxina avaliada /	Desfechos de
do estudo)	randomizados	primária	Nome comercial	interesse avaliados
Membros superiores				
Masakado, 2020 (J-	TBA 400 U: 44; Placebo	AVC	IncobotulinumtoxinA /	- redução do escore
PURE; JapicCTI	alta dose: 22		Xeomin	EA
Number:	TBA 250 U: 23; Placebo			
CTI-153029) 12	baixa dose: 11			
Rosales, 2018;	TBA: 28	AVC	AbobotulinumtoxinA /	- redução do escore
ONTIME;	Placebo: 14		Dysport	EA
NCT02321436 15				- eventos adversos
Elovic, 2016; Elovic,	Avaliação de segurança:	AVC	IncobotulinumtoxinA /	- redução do escore
2014	317 (TBA: 210; Placebo:		Xeomin	EA
(Estudo PURE /	107)			- evento adverso
NCT01392300 /	Análise completa: 259			
EudraCT 2010-	(TBA: 171; Placebo: 88)			
023043-15) ^{26,27}				
Gracies, 2015	Intention-to-treat: 238	AVC e	AbobotulinumtoxinA /	- redução do escore
(NCT01313299) ²⁸	(TBA 500 U: 80; TBA	traumatismo	Dysport	EA
	1000 U: 79; Placebo:79)	craniano		- qualidade de vida
	Segurança: 243 (TBA			(SF-36 e EQ-5D)
	500 U: 81; TBA 1000 U:			- eventos adversos
	81; Placebo: 81)			
O'Dell, 2015 ¹⁴	TBA 500U ou 1000U: 14	Traumatismo	AbobotulinumtoxinA /	- redução do escore
	Placebo: 9	craniano	Dysport	EA
Marciniak, 2012	TBA: 10; placebo: 11	AVC	OnabotulinumtoxinA /	- redução do escore
(NCT00661089) 10			Botox	EA
				- dor
Wolf, 2012 (IIT-	TBA 100 U: 12; Placebo:	AVC	OnabotuliunumtoxinA /	- qualidade de vida
000121) 21	13;		Botox	(SIS)
Rosales, 2012	TBA: 80; Placebo: 83	AVC	AbobotulinumtoxinA /	- redução do escore
(NCT00234546) 17			Dysport	EA
				- dor
				- eventos adversos
Lam, 2012 ⁹	TBA: 30; Placebo: 25	Não relatado	AbobotulinumtoxinA /	- redução do escore
			Dysport	EA
				- dor

Autor, ano (registro	Número de pacientes	Condição	Toxina avaliada /	Desfechos de
do estudo)	randomizados	primária	Nome comercial	interesse avaliados
Kaji, 2010	TBA baixa dose	AVC	OnabotulinumtoxinA /	- redução do escore
(NCT00460564) ⁶	(120U):21; Placebo baixa		Botox	EA
	dose: 11			- eventos adversos
	TBA alta dose (200): 51;			
	Placebo alta dose:26			
Kanovský, 2009	TBA:73; Placebo:75	AVC	IncobotulinumtoxinA /	- redução do escore
(NCT00465738) ⁷			Xeomin	EA
				- eventos adversos
McCrory, 2009 13	TBA: 54; Placebo: 42	AVC	AbobotulinumtoxinA /	- dor
			Dysport	- qualidade de vida
				(AQoL)
Simpson, 2009	TBA intramuscular +	AVC ou	OnabotulinumtoxinA /	- redução do escore
(NCT00430196) 19	placebo oral: 20; Placebo	traumatismo	Botox	EA
	intramuscular + placebo	craniano		- eventos adversos
	oral: 19			
De Boer, 2008 ²⁵	TBA: 10; Placebo: 11	AVC	OnabotuliunumtoxinA /	- dor
			Botox	
Jahangir, 2007 ²⁹	TBA 80 U: 27; Placebo:	AVC	OnabotuliunumtoxinA /	- redução do escore
	25		Botox	EA
				- qualidade de vida
				(EQ-5D e EQ-VAS)
Yelnik, 2007 ²²	TBA 500 U: 15; Placebo:	AVC	Abobotulinumtoxina /	- redução do escore
	10.		Dysport	EA
				- dor
				- eventos adversos
Marco, 2007	Placebo + transcutaneous	AVC	AbobotulinumtoxinA /	- redução do escore
(RHBESPE/TOXIN-	electrical nerve		Dysport	EA
1) 11	Stimulation (TENS): 15			- dor
	TBA 500U + TENS :16			
Suputtitada, 2005 ²⁰	TBA 350 U: 15;	AVC, lesão	Abobotulinumtoxina /	- redução do escore
	TBA 500 U: 15;	cerebral	Dysport	EA
	TBA 1000: 5;	traumática, lesão		- dor
	Placebo: 15;	da medula		
		espinhal,		
		esclerose múltipla		
		e doenças		
		degenerativas.		
Kong, 2004 ⁸	TDA. O. Diagalas O	AVC	AbobotulinumtoxinA /	- redução do escore
NONG ZUU4 °	TBA: 8; Placebo: 9	AVC	Dysport	EA

Autor, ano (registro	Número de pacientes	Condição	Toxina avaliada /	Desfechos de
do estudo)	randomizados	primária	Nome comercial	interesse avaliados
				- dor
				- eventos adversos
Childers, 2004 ²⁴	TBA 90U -baixa dose: 21	AVC	OnabotulinumtoxinA /	- redução do escore
	TBA 180U -dose média:		Botox	EA
	23			- qualidade de vida
	TBA 360U -alta dose: 21			(SF 36)
	Placebo: 26			- dor
				- eventos adversos
P. 1. 2002.23	TED A CA DI 1 CO	ANG	OnabotuliunumtoxinA /	- redução do escore
Brashear, 2002 ²³	TBA: 64; Placebo: 62	AVC	Botox	EA
Bakheita, 2001 ⁴	TBA 1000 U: 27;	AVC	Abobotulinumtoxina /	- redução do escore
	Placebo: 32		Dysport	EA
				- eventos adversos
	TBA 500U: 22			- redução do escore
	TBA 1000U: 22		AbobotulinumtoxinA /	EA
Bakheita, 2000 ⁵	TBA 1500U: 19	AVC	Dysport	- eventos adversos
	Placebo: 19			
				- redução do escore
Bhakta, 2000 ¹⁶	TBA 1000U: 20;	AVC	Abobotulinumtoxina /	EA
,	Placebo: 20		Dysport	- eventos adversos
Simpson, 1996 ¹⁸	TBA 75U: 9	AVC	OnabotulinumtoxinA /	- redução do escore
,	TBA 150U: 9		Botox	EA
	TBA 300U: 9			
	Placebo: 10			
Membros inferiores				
Diniz, 2021	TBA:27; Placebo:28	Paraplegia	Prosigne	- dor
(SPASTOX /		espástica		- eventos adversos
NCT02604186) 30		hereditária		
Masakado, 2020 (J-	TBA: 104; Placebo: 104	AVC	IncobotulinumtoxinA /	- redução do escore
PURE; JapicCTI	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		Xeomin	EA
Number:				- eventos adversos
CTI-153030) ⁴³				eventos adversos
Kerzoncuf, 2020	TBA 300 U:19; Placebo:	AVC	OnabotulinumtoxinA	- redução do escore
(NCT03405948) ⁴¹	21		/Botox	EA
(1.0100 1007 10)			, Botton	
Napoli, 2018; Gracies,	TBA 1000 U: 125	AVC e	AbobotulinumtoxinA /	- redução do escore
2017 (CT01249404)	TBA 1500U: 128	traumatismo	Dysport	EA
32,37	Placebo: 128	craniano	Dispoit	- qualidade de vida
	110000. 120	Ciamano		(SF-36 e EQ-5D)
				(SI-30 ¢ EQ-3D)

Autor, ano (registro	Número de pacientes	Condição	Toxina avaliada /	Desfechos de
do estudo)	randomizados	primária	Nome comercial	interesse avaliados
				- eventos adversos
Wein, 2018	TBA: 233; placebo: 235	AVC	OnabotulinumtoxinA	- redução do escore
(NCT01575054 -			/Botox	EA
REFLEX) 35				- dor
				- eventos adversos
		AVC,		- redução do escore
		traumatismo	OnabotulinumtoxinA	EA
Fietzek, 2014 36	TBA: 26; Placebo: 26	craniano ou		
		hipóxia cerebral	/Botox	
		difusa		
Dunne, 2012 (BTOX-	TBA 200U: 28	AVC	OnabotulinumtoxinA /	- dor
702-8051) ³¹	TBA 300U: 28		Botox	- eventos adversos
	Placebo: 29			
Maanum, 2011	TBA 50 U: 33; Placebo:	Paralisia Cerebral	OnabotulinumtoxinA	- qualidade de vida
(NCT00432055) 42	33		/Botox	(SF-36)
				- eventos adversos
Kaji, 2010	TBA 300U: 58; Placebo:	AVC	OnabotulinumtoxinA /	- redução do escore
(NCT00460655) 40	62		Botox	EA
				- eventos adversos
Gusev, 2008 38	TBA 1000 – 1500 U: 55;	Esclerose múltipla	Abobotulinumtoxina /	- dor
	Placebo: 51		Dysport	- eventos adversos
Verplancke, 2005 ³⁴	Gesso + solução salina:	Traumatismo	OnabotulinumtoxinA /	- redução do escore
	12	craniano	Botox	EA
	Gesso + TBA 200U: 12			
Pittock, 2003 33	TBA 500 U: 59	AVC	Abobotulinumtoxina /	- redução do escore
	TBA 1000 U: 60		Dysport	EA
	TBA 1500 U:60			- dor
	Placebo: 55			- eventos adversos
	TBA 500U: 21			- redução do escore
** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** **	TBA 1000U: 20		Abobotulinumtoxina /	EA
Hyman, 2000 ³⁹	TBA 1500U: 17	Esclerose múltipla	Dysport	- dor
	Placebo: 16			- eventos adversos
Membros superiores + inferiores				
Jacobson, 2021			Abobotulinumtoxina /	- dor
(NCT02434549) 44	TBA: 8; Placebo: 8	Paralisia Cerebral	Dysport	- eventos adversos
Wissel, 2016 (BEST	TBA + tratamento	AVC	OnabotulinumtoxinA /	- dor
(BOTOX Economic	padrão: 139		Botox	doi
(DOTOX Economic	paurao. 139		DOWA	

Autor, ano (registro	Número de pacientes	Condição	Toxina avaliada /	Desfechos de
do estudo)	randomizados	primária	Nome comercial	interesse avaliados
Spasticity Trial /	Placebo + tratamento			
NCT00549783) 46	padrão: 134			
Richardson, 2000 45	Membro superior:	AVC,	OnabotuliunumtoxinA /	- redução do escore
	TBA 100 U: 16; Placebo:	traumatismo	Botox	EA
	16	craniano, lesão		
	Membro inferior:	medular		
	TBA 100 U: 11; Placebo:	incompleta,		
	9	tumor, paralisia		
		cerebral e		
		episódios		
N. AVG. A. I.		anóxicos.	L L A L L L EQ WAG E	

Notas: AVC: Acidente vascular cerebral; AQoL: Assessment of Quality of Life; EA: escala de Ashworth; EQ-VAS: EuroQol-visual analogue scales; EQ-5D: EuroQol 5 Dimensions; SF-36: Short Form-36; SIS: Stroke Impact Scale; TBA: toxina botulínica do tipo A.

Avaliação do risco de viés

De acordo com o Rob 2.0¹, para a alteração média da EA, apenas cinco estudos apresentaram risco de viés baixo 6.26,28,35,48 e para a proporção de pacientes que tiveram redução ≥ 1 ponto na EA, apenas três estudos apresentaram risco de viés baixo 26,28,35. Os demais estudos foram classificados como tendo algumas preocupações ou alto risco de viés atribuídos, principalmente, por não fornecerem informações a respeito do cegamento dos participantes ou dos avaliadores, do processo de randomização, do sigilo de alocação e por não apresentar informações de maneira satisfatória sobre as características basais para ambos os desfechos. Sobre o desfecho dor, parte dos estudos não usou escalas validadas, enquanto para eventos adversos, não ficava clara a forma de mensuração do desfecho. A avaliação completa do risco de viés é apresentada no Material Suplementar 1.

Redução do escore da escala de Ashworth

A avaliação da eficácia foi feita utilizando a EA e sua versão modificada (EAM), instrumentos validados e aceitos para avaliação da espasticidade^{49–53}. Para o relato da redução da EA/EAM foram consideradas a redução média do escore na semana 4 em comparação ao valor basal e a proporção de pacientes que tiveram redução de 1 ponto ou mais na escala dentro desse período. Procurou-se avaliar a eficácia em um período curto, por esse motivo, quando o estudo não relatava especificamente os resultados na semana 4, foram coletados os dados das semanas anteriores.

Para a avaliação da redução média do escore da EA/EAM entre a semana 4 e o valor basal, foram avaliados 15 estudos clínicos para os membros superiores (**Figura B**) e seis para os membros inferiores (**Figura C**). As análises de eficácia indicam que a alteração das médias da pontuação na escala EA/EAM foi maior no grupo tratado com TBA em comparação com o placebo: Diferença de média [IC 95%]: 0,80 [0,63; 0,97] para os membros inferiores e 0,27 [0,15; 0,39] para os membros superiores. Para esse desfecho, a certeza da evidência foi considerada baixa para os membros superiores e moderada para os inferiores.

Para ambos os membros, apenas um estudo relatou esse desfecho, o qual apresentou maior redução no grupo que recebeu a TBA em comparação ao placebo $(p < 0.0001)^{45}$.

Figura B - Forest plot da diferença média da redução do escore da escala de Ashworth (EA) e da escala de Ashworth modificada (EAM) - Membros Superiores.

		TBA		Pla	acebo			Mean Difference		Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	Year	IV, Random, 95% CI
Simpson (TBA 75U) 1996	0.7	0.5	9	0.2	0.4	10	5.1%	0.50 [0.09, 0.91]	1996	
Simpson (TBA 150U) 1996	0.8	1	9	0.2	0.4	10	3.3%	0.60 [-0.10, 1.30]	1996	
Simpson (TBA 300U) 1996	1.1	1.1	9	0.2	0.4	10	3.0%	0.90 [0.14, 1.66]	1996	
Bhakta 2000	1.75	2.15	20	0.12	0.24	17	2.2%	1.63 [0.68, 2.58]	2000	
Brashear 2002	1.78	0.62	64	0.42	0.52	62	6.6%	1.36 [1.16, 1.56]	2002	-
Childers (TBA 180U) 2004	1	1.1	23	0.6	0.6	26	4.4%	0.40 [-0.11, 0.91]	2004	+
Childers (TBA 360U) 2004	1.5	0.9	21	0.6	0.6	26	4.8%	0.90 [0.45, 1.35]	2004	
Childers (TBA 90U) 2004	1.3	0.9	21	0.6	0.6	26	4.8%	0.70 [0.25, 1.15]	2004	
Kong 2004	1.38	0.92	7	0.19	0.44	9	3.1%	1.19 [0.45, 1.93]	2004	
Jahangir 2007	1	1.12	27	0	1.19	25	3.6%	1.00 [0.37, 1.63]	2007	
Marco 2007	0.2	0.74	14	0.03	0.59	15	4.5%	0.17 [-0.32, 0.66]	2007	
Simpson 2009	1.55	1.19	20	0.67	0.91	19	3.5%	0.88 [0.22, 1.54]	2009	
Kaji (dose alta) 2010	1.05	0.91	51	0.48	0.67	26	5.5%	0.57 [0.21, 0.93]	2010	
Kaji (dose baixa) 2010	0.88	0.74	21	0.73	1.01	11	3.4%	0.15 [-0.53, 0.83]	2010	
Marciniak 2012	1.5	0.93	10	0	0.74	11	3.1%	1.50 [0.78, 2.22]	2012	
Rosales 2012	2.43	0.65	80	1.84	0.74	83	6.5%	0.59 [0.38, 0.80]	2012	-
Gracies (TBA 1000 U) 2015	1.4	1.1	79	0.3	0.6	79	6.1%	1.10 [0.82, 1.38]	2015	
Gracies (TBA 500 U) 2015	1.2	1	80	0.3	0.6	79	6.2%	0.90 [0.64, 1.16]	2015	-
Elovic 2016	0.9	0.78	171	0.5	0.75	88	6.6%	0.40 [0.20, 0.60]	2016	-
Rosales 2018	1.27	0.9	28	0.26	0.82	14	4.2%	1.01 [0.47, 1.55]	2018	
Masakado (TBA alta dose) 2020	1.35	0.99	44	0.53	0.8	22	4.8%	0.82 [0.38, 1.26]	2020	_
Masakado (TBA baixa dose) 2020	1.12	0.85	23	0.28	0.47	11	4.8%	0.84 [0.40, 1.28]	2020	
Total (95% CI)			831			679	100.0%	0.80 [0.63, 0.97]		•
Heterogeneity: Tau ² = 0.11; Chi ² = 80	154 df:	= 21 (F		001): 12	= 74%					
Test for overall effect: Z = 9.14 (P < 0		,	. 0.00	551/11	- 1 7 /0					-2 -1 0 1 2
1001101 04014III 011601. Z= 0.14 (1 = 0	.00001)									Favours [control] Favours [experimental]

TBA: Toxina Botulínica do Tipo A. Para os estudos que apresentam os resultados por região do corpo de aplicação, foram selecionados os resultados com os maiores valores basais na escala de Ashworth ^{8,10,16,18,19,23,24,29}. Dois estudos foram excluídos da análise por não possuírem informação suficiente para a imputação de dados ^{9,20}.

Figura C - Forest plot da diferença média da redução do escore da escala de Ashworth (EA) e da escala de Ashworth modificada (EAM) – Membros Inferiores.

		TBA		PI	acebo)		Mean Difference		Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	Year	IV, Random, 95% CI
Verplancke 2005	1	1.24	12	1.2	0.98	12	1.8%	-0.20 [-1.09, 0.69]	2005	
Kaji 2010	0.88	0.69	58	0.43	0.72	62	16.1%	0.45 [0.20, 0.70]	2010	-
Fietzek 2014	0.43	0.96	26	0.01	1.09	26	4.3%	0.42 [-0.14, 0.98]	2014	
Napoli (1000U) 2018	0.6	0.86	125	0.5	0.87	128	20.1%	0.10 [-0.11, 0.31]	2018	 -
Napoli (1500U) 2018	0.8	0.58	128	0.5	0.87	128	24.4%	0.30 [0.12, 0.48]	2018	-
Wein 2018	0.81	0.87	233	0.61	0.84	235	28.6%	0.20 [0.05, 0.35]	2018	
Kerzoncuf 2020	0.8	0.94	19	0.16	0.76	21	4.7%	0.64 [0.11, 1.17]	2020	
Total (95% CI)			601			612	100.0%	0.27 [0.15, 0.39]		•
Heterogeneity: Tau ² = 0.	.01; Chi ^a	= 8.38	3, df = 6	i(P = 0.1)	21); l² :	= 28%				
Test for overall effect: Z	= 4.35 (F	o.0 >	001)							Favours [control] Favours [experimental]

TBA: Toxina Botulínica do Tipo A. Para o estudo que apresenta os resultados por região do corpo de aplicação, foi incluído na meta-análise o resultado com o maior valor basal na escala de Ashworth ⁴¹. Um estudo foi excluído da análise por não possuir informação suficiente para a imputação de dados ⁴³ e outro por ter reportado valores muito superiores e irreais da escala de Ashworth ³⁹.

Assim como a redução na média da EA/EAM, a proporção de pacientes que tiveram redução de 1 ponto ou mais na escala de EA/EAM foi maior no grupo que fez uso da TBA em comparação ao do placebo: (i) membros superiores (n=7 estudos; **Figura D**): Risco relativo (RR) 1,60 [IC 95%: 1,22; 2,08] (Certeza da evidência baixa); (ii) membros inferiores (n=2 estudos, **Figura E**): RR [IC 95%] de 2,32 [1,30; 4,14] (Certeza da evidência baixa). Os estudos que avaliaram os membros superiores e inferiores de forma conjunta não relataram esse desfecho

Figura D - *Forest plot* da proporção de pacientes que tiveram redução de 1 ponto ou mais na escala de Ashworth (EA) e na escala de Ashworth modificada (EAM) – Membros Superiores.

	Experim	ental	Conti	rol		Risk Ratio		Risk Ratio
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Random, 95% CI		M-H, Random, 95% CI
Bakheit (TBA 1000 U) 2000	20	22	13	19	8.7%	1.33 [0.95, 1.85]		 • -
Bakheit (TBA 1500U) 2000	15	19	13	19	8.3%	1.15 [0.79, 1.69]		 -
Bakheit (TBA 500U) 2000	20	22	13	19	8.7%	1.33 [0.95, 1.85]		 • -
Bakheita 2001	22	27	22	32	9.0%	1.19 [0.88, 1.59]		 -
Elovic 2016	119	171	33	88	9.0%	1.86 [1.39, 2.47]		-
Gracies (1000 U) 2015	62	79	18	79	8.0%	3.44 [2.26, 5.25]		-
Gracies (500 U) 2015	59	80	18	79	8.0%	3.24 [2.11, 4.96]		-
Kanovský 2009	50	73	27	73	8.7%	1.85 [1.32, 2.60]		
O'Dell 2015	9	14	2	9	3.0%	2.89 [0.80, 10.44]		 -
Suputtitada (TBA 1000 U) 2005	5	5	13	15	8.8%	1.09 [0.79, 1.50]		+
Suputtitada (TBA 350 U) 2005	15	15	13	15	9.4%	1.15 [0.91, 1.44]		 -
Suputtitada (TBA 500 U) 2005	15	15	13	15	9.4%	1.15 [0.91, 1.44]		 -
Yelnik 2007	7	10	0	10	0.9%	15.00 [0.97, 231.84]		-
Total (95% CI)		552		472	100.0%	1.60 [1.22, 2.08]		◆
Total events	418		198					
Heterogeneity: Tau ² = 0.18; Chi ²	= 84.97, df	= 12 (P	< 0.0000	1); I² =	86%		<u> </u>	- 1 10 100
Test for overall effect: Z = 3.46 (F	= 0.0005)	•					0.01	0.1 1 10 100 Favours [control] Favours [experimental]
•								ravours (control) ravours (experimental)

TBA: Toxina Botulínica do Tipo A. Para o estudo que apresenta os resultados por região do corpo de aplicação, foi selecionado o resultado com o maior número de pacientes ⁷.

Figura E - *Forest plot* da proporção de pacientes que tiveram redução de 1 ponto ou mais na escala de Ashworth (EA) e na escala de Ashworth modificada (EAM) – Membros Inferiores.

	TBA	١	Place	bo		Risk Ratio		Risk Ratio
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Random, 95% CI	Year	M-H, Random, 95% CI
Pittock (TBA 500U) 2003	23	57	8	55	22.3%	2.77 [1.36, 5.67]	2003	
Pittock (TBA 1000 U) 2003	23	58	8	55	22.3%	2.73 [1.33, 5.57]	2003	_ -
Pittock (TBA 1500U) 2003	31	59	8	55	22.9%	3.61 [1.82, 7.17]	2003	——
Wein 2018	121	233	91	235	32.4%	1.34 [1.09, 1.64]	2018	-
Total (95% CI)		407		400	100.0%	2.32 [1.30, 4.14]		•
Total events	198		115					
Heterogeneity: Tau² = 0.26; (Chi ² = 13.4	43, df=	3 (P = 0.	.004); P	²= 78%			0.01 0.1 1 10 100
Test for overall effect: Z = 2.8	35 (P = 0.0	104)						Favours [control] Favours [experimental]

TBA: Toxina Botulínica do Tipo A.

Redução da dor associada à espasticidade

No **Quadro G**, estão descritos os ECR que avaliaram a dor associada à espasticidade. Diferentes instrumentos e tempo de avaliação foram utilizados, impossibilitando a realização de meta-análise dos dados. Por esse motivo, os resultados foram relatados de forma descritiva.

Dos estudos que avaliaram os membros superiores, seis relataram diferença estatisticamente significativa na redução de dor, favorecendo a TBA em comparação ao placebo^{8–10,13,24,25}. Três estudos relataram diferença não estatisticamente significativa entre os grupos^{11,17,22} e um descreveu uma redução numericamente superior da dor no grupo TBA, sem tratamento estatístico do resultado²⁰. Para os membros inferiores, houve uma maior redução da dor em pacientes do grupo TBA em comparação ao placebo em dois estudos^{31,38}. Dois estudos não encontraram diferença estatisticamente significativa entre os grupos TBA e placebo^{30,35} e outros dois não fizeram nenhuma análise de inferência, sendo que um demonstrou maior proporção de pacientes sem dor no grupo da TBA³³ e um maior proporção sem dor no grupo do placebo³⁹.

Para os estudos que avaliaram tanto os membros superiores quanto inferiores, um estudo encontrou superioridade da TBA na redução da dor⁴⁶ e outro não encontrou diferença entre os grupos⁴⁴.

Quadro G - Avaliação da redução da dor associada a espasticidade após o tratamento com toxina botulínica do tipo A (TBA) em comparação a placebo

Autor, ano	Escala utilizada	Resultados
Membro Superior		
Lam, 2012 ⁹	Pain Assessment in Advanced Dementia (PAINAD) Scale ^a (escala numérica 0 a 10) Avaliação: Semanas 2, 6, 8, 12, 16, 20 e 24	Os pacientes no grupo de tratamento tiveram uma melhora significativa na pontuação PAINAD em repouso na semana 6. No entanto, não houve diferença significativa na mudança entre os dois grupos nas 24 semanas do estudo. Diferença média entre grupos na mudança da linha de base (IC 95%): Semana 6 – dor no descanso: 1,27 [0,21; 2,34], p=0,02 Semana 6 – dor em cuidados básicos: -0,11 (-1,45; 1,24) p=.874 Semana 24 – dor no descanso: 1,20 (-0,08; 2,48); p=0,065 Semana 24 – dor em cuidados básicos: 0,03 (-1,56; 1,62), p=0,972
Marciniak, 2012 (NCT00661089) ¹⁰	McGill Pain Questionnaire - Short Form ^b e questionário diário sobre dor (pior dor, melhor dor, dor para se vestir e dor interferindo no sono) Diferença de 2 pontos foi considerada clinicamente significativa Avaliação: semanas 2, 4 e 6	A redução dos descritores de dor avaliados pelo Questionário de Dor McGill não foi estatisticamente significativa na comparação entre os grupos: Média (SD) Semana 2 - TBA: -1.60 (-7,42 a 4,22) vs Placebo: -2,09 (-6,83 a 2,64), p=0,884 Semana 4 - TBA: -1,00 (-6,85 a 4,85) vs Placebo: -2.00 (-6,71 a 2,71), p= 0,766 Semana 6 - TBA: -3,80 (-11,33 a 3,73) vs Placebo: -2,27 (-8,09 a 3,55) No questionário diário sobre dor, não houve, também, diferença estatisticamente significativa entre os dois grupos.
Rosales, 2012 (NCT00234546) ¹⁷	Escala visual analógica (EVA; 0–100 mm) Avaliação: semanas 2, 4, 8, 12 e 24	Embora nem todos os participantes tenham relatado dor (placebo: 34/83; TBA: 40/80), os participantes que receberam a TBA relataram reduções na dor relacionada à espasticidade em comparação com o valor basal ao longo do estudo, e isso foi significativamente maior do que o placebo nas semanas 4 e 24. Redução da dor TBA vs Placebo – diferença (IC 95%) ^f : Semana 2: -3,50 (-9,43, 2,43); Semana 4: -7,87 (-13,28, -2,46); Semana 8: -5,84 (-12,61, 0,94); Semana 12: -5,93 (-12,63, 0,77); Semana 24: -7,15 (-13,76, -0,54).
McCrory, 2009 ¹³	Escala visual analógica (EVA; 0-100mm) Avaliação: semanas 8, 12, 20 e 24	Menos da metade dos pacientes relatou dor significativa. O tratamento com TBA não mostrou melhora significativa na dor em comparação com o placebo. Diferença entre TBA vs placebo (IC 95%): Semana 8: 5,07 (-10,9, 21,0); p=0,53 Semana 20: 10,14 (-8,1; 27,4); p=0,25

Autor, ano	Escala utilizada	Resultados
		Uma subanálise da mudança no escore de dor em movimento
		foi conduzida apenas para aqueles com uma classificação de
		dor \geq 25 em movimento no início do estudo (n = 40).
		Dentro deste subconjunto, ambos os grupos mostraram
		redução significativa nos níveis de dor nas semanas 8 e 20.
		Foi observada diferença estatisticamente significativa entre
		os grupos na semana 12, mas não nas semanas 8 e 20.
		Destaca-se, porém, que aqueles tratados com TBA tiveram
		níveis significativamente mais elevados de dor ao movimento
		no início do estudo e isso pode ser responsável pela redução
		da dor relativamente maior neste grupo. Os dados não são
		relatados pelos autores.
De Boer, 2008 ²⁵	Escala visual analógica (EVA; 0–	Ao final do período de acompanhamento, observou-se
	100mm).	melhora média da redução do escore de dor EVA ($p = 0.08$).
	Toomin).	No entanto, não houve diferença estatisticamente
	Avaliação: semanas 6 e 12	significativa entre a TBA e o placebo (p= 0,61)
Marco, 2007	Escala visual analógica (EVA; 0-	A TBA é mais eficaz do que o placebo na redução da dor. A
(RHBESPE/TOXIN-	100mm) ^c	redução na EVA foi observada nos dois grupos na primeira
1) ¹¹	100mm)	
1)	Clinian manta simification, 22.2 mm	semana, sendo que a magnitude dessa diminuição foi maior
	Clinicamente significativa: 33,3 mm	no grupo da TBA em comparação com o grupo do placebo.
	Avaliação: semana 1 e meses 1, 3 e 6	Os valores da EVA continuaram nos meses subsequentes
	(ao imobilizar o ombro)	(primeiro, terceiro e sexto) para os dois grupos, com uma
		diferença estatisticamente significativa entre eles (p = 0.035).
		EVA - média (DP):
		Antes da infiltração: TBA:76,4 (15,6) vs Placebo:70,1 (15,3)
		Semana 1- TBA: 44,4 (25,9) vs Placebo: 59.3 (21.0)
		Mês 1- TBA:38,7 (27,0) vs Placebo: 60,1 (22,1)
		Mês 3 – TBA: 35,4 (25,3) vs Placebo: 56,7 (23,4)
		Mês 6 – 30,1 (26,9) vs Placebo: 48,3 (29,4)
		Efeitos de interação: 0,035
Yelnik, 2007 ²²	Escala verbal (0 a 10 pontos)	Houve melhora da dor no período observado após a
		administração da TBA, enquanto mudanças mínimas pós-
	Avaliação: semana 4	tratamento foram observadas no grupo do placebo. A
		melhora da dor apareceu logo na semana 1 e foi
		significativamente diferente na semana 4. Redução na escala
		de dor (mediana):
		Semana 1 - TBA: -2,8 vs Placebo: -1,3; p=0,234
	İ	I and the second
		Semana 2: TBA: -3,6 vs Placebo: -1,6; p=0,098

Autor, ano	Escala utilizada	Resultados
Suputtitada, 2005 ²⁰	Escala visual analógica (EVA; 0 -10)	No grupo que foi tratado com TBA, houve maior redução da
		média de EVA em comparação ao placebo. Redução média
	Avaliação: semanas 2, 4, 8, 16 e 24	do EVA (DP):
		4 semanas - TBA 350 U: -4,1 vs TBA 500 U: -5,6 vs TBA
		1000: -8,4 vs Placebo: -0,5
		8 semanas - TBA 350 U: -5,27 (3,06) vs TBA 500 U: -7,93
		(2,73) vs TBA 1000: -9,20 (1,10) vs Placebo: -0,87 (0,64)
Childers, 2004 ²⁴	Escala de frequência de dor de 5	Apenas 27% (25/91) dos indivíduos indicaram que sentiam
	pontos (0, nunca; 4, constante), uma	dor na avaliação inicial (basal).
	escala de gravidade de dor de 5	Os escores médios de frequência de dor no início do estudo
	pontos (0, nenhuma; 4, muito grave,	eram baixos, variou de 1,0 (ocorre às vezes) no placebo e
	intolerável)	grupo de TBA 90U, para 1,3 nos grupos TBA 180 U e TBA
		360 U. Os escores de intensidade basal variaram de 1,3 (dor
		leve) no grupo de TBA 90 U para 1,5 nos grupos TBA 180 U
		e TBA 360 U.
		Não foi observada diferenças significativas na frequência e
		intensidade entre os grupos. Os dados não são relatados pelos
		autores.
	Escala visual analógica (EVA; 0 -	Após a injeção, houve redução na pontuação da EVA em
	10)	ambos os grupos em todos os períodos de acompanhamento.
	Diferença de 2 pontos foi	Nenhuma diferença estatística pôde ser detectada entre os
	considerada como clinicamente	dois grupos: Mediana (IQ)
77 700.18	significativa	Semana 4 - TBA: -2,0 (-2,0 a -1,0) vs Placebo: - 3,0 (-4,0 a -
Kong, 2004 ⁸		1,3), p=0,21
	Avaliação: semanas 4, 8 e 12	Semana 8 - TBA: -2,0 (-1,5 a 3,0) vs Placebo: -2,0 (-5,4 a
		1,3), p=0,48
		Semana 12 - TBA: -3,0 (-3,5 a -0,5) vs Placebo: -2,0 (-4,0 a
		-1,8), p=0,50
Membro Inferior		
Diniz, 2021	Brief Pain Inventory (BPI) ^d , que foi	Não houve diferença estatisticamente significativa entre o
(SPASTOX /	separado em 2 domínios: intensidade	grupo TBA em comparação ao placebo:
NCT02604186) ³⁰	da dor (BPI-S; intervalo, 0 - 10) e	BPI-S pré vs pós-média (DP):
	interferência da dor (BPI-I; intervalo	TBA: 1.76 ± 2.35 vs 1.58 ± 2.32 / Placebo: 1.81 ± 2.20 vs
	0 - 10)	1,56 ± 2,16, p=0,83
	Avaliação: semana 8	BPI-I pré vs pós-média (DP):
		TBA: 1,29 \pm 2,21 vs 1,16 \pm 2,22 / Placebo: 1,10 \pm 1,66 vs
		1,13±1,92; p= 0,75
Wein, 2018	Escala de 11 pontos: 0 (sem dor) a 10	Sem diferenças significativas entre os grupos de tratamento
(NCT01575054 -	(a pior dor que se pode imaginar) nas	em qualquer momento da fase duplo-cega do estudo. Os

Autor, ano	Escala utilizada	Resultados
	Avaliação: semanas 4, 6	
Dunne, 2012	Escala visual analógica (EVA; 0-	Houve diferença estatisticamente significativa da melhora da
(BTOX-702-8051)	100mm) ^e	dor em 20% no grupo TBA em comparação ao do placebo:
31		Melhora da dor em 20% em 12 semanas - TBA:8/14 vs
	Avaliação: 12 semanas	Placebo:1/8; p=0,02
Gusev, 2008 ³⁸	A intensidade da dor na coxa foi	A proporção de respondentes foi maior no grupo da TBA em
	avaliada pedindo aos pacientes que	comparação ao do placebo:
	classificassem o grau de dor	Perna direita - Semana 4: TBA x placebo: p=0,092; Semana
	associado a espasticidade em ambas	8: TBA x placebo: p=0,008; Semana 12: TBA x placebo: p =
	as coxas em repouso de acordo com	0,013;
	uma escala de quatro pontos [0 =	Perna esquerda: Semana 4: TBA 1000 – 1500 U x placebo:
	ausente, $1 = \text{leve}$, $2 = \text{moderado e } 3 = $	p=0,027; Semana 8: TBA1000–1500 U x placebo: p=0,008;
	forte].	Semana 12: TBA1000–1500 U x placebo: p=0,008
	rotej.	30. main 12. 12.11000 1300 C Apareson p 3,000
	Avaliação semanas 4, 8 e 12	
Pittock, 2003 ³³	Uma avaliação subjetiva da dor no	No início do estudo, os escores de dor foram significativamente
	joelho, perna, tornozelo ou pé foi	maiores naqueles que receberam a TBA 1.000 U e TBA 1.500
	pontuada em uma escala de 4 pontos	U em comparação com o placebo.
	[sem dor (0), dor leve (1), dor	Nos grupos tratados com TBA, uma redução na dor foi
	moderada (2), dor intensa (3)]. A	registrada em cada momento, com pouca mudança observada no
	pontuação geral foi a soma das	grupo placebo. As maiores reduções foram observadas em 8
	pontuações de cada articulação.	semanas na TBA 1.000 unidades, mas também na TBA 1.500
		unidades na semana 4 e na 12. Proporção de pacientes que
	Avaliação: semanas 4, 8 e 12	tiveram redução da dor – n (%)
		Semana 4 – TBA 500: 14 (24%) vs TBA 1000: 23 (38%) vs
		TBA 1500: 20 (33%) vs Placebo: 11 (20%)
		Semana 8 - TBA 500: 20 (34%) vs TBA 1000: 25 (42%) vs
		TBA 1500: 23 (38%) vs Placebo: 10 (18%)
		Semana 12 - TBA 500: 18 (31%) vs TBA 1000: 22 (37%) vs
		TBA 1500: 17 (28%) vs Placebo: 10 (18%)
	Escala de quatro pontos (ausente,	A proporção de pacientes sem dor aumentou para todos os
	leve, moderado e forte)	grupos na semana 4 em comparação com a semana 0. Embora
		a maior melhora tenha sido no grupo do placebo, as
H 2000 30	Avaliação: semanas 2, 4, 8 e 12	proporções de pacientes sem dor na semana 4 foram
Hyman, 2000 ³⁹		semelhantes para todos os grupos. Proporção de pacientes
		sem dor na perna – n (%):
		Semana 0 – TBA 500 U: 11 (52%) vs TBA 1000 U: 6 (30%)
		vs TBA 1500 U: 7 (41%) vs Placebo: 3 (19%)
	1	, , ,

Autor, ano	Escala utilizada	Resultados
		Semana 4 - TBA 500 U: 11 (61%) vs TBA 1000 U: 7 (41%)
		vs TBA 1500 U: 11 (65%) vs Placebo: 10 (67%)
Os dois membros		
	BPI, Brief Pain Inventory–Short	Não houve diferenças significativas entre os grupos na
	Form ^d – avaliou o número de	interferência da dor (conforme avaliado com o BPI) 10
	respondentes ao tratamento (definido	semanas após o tratamento. Os resultados não foram
Jacobson, 2021	como uma redução da pontuação de	relatados pelos autores.
(NCT02434549) ⁴⁴	interferência média de ≥1 no BPI)	
(NC102434349)		
	Avaliação: semana 6 e 10	
Wissel, 2016 (BEST	Escala de avaliação numérica de dor	Na semana 12, a redução média da dor em relação ao início
(BOTOX Economic	de 11 pontos ($0 = \text{sem dor a } 10 = \text{dor}$	do estudo foi maior no grupo TBA em comparação ao
Spasticity Trial /	tão forte quanto pode ser imaginada)	placebo. Redução média em relação a linha de base
NCT00549783) ⁴⁶		Placebo + tratamento padrão: -0,13 [IC 95% -0,51; 0,24]
	Avaliação: semana 12	TBA + tratamento padrão: -0,77 [IC 95% -1,14; -0,40]; P<
		0,05

DP: desvio padrão; TBA: toxina botulínica do tipo A; EVA= Escala Visual Analógica a) Lam (2012); utilizou a *Pain Assessment in Advanced Dementia* (PAINAD) *scale*, publicada por Warden V. *et al.* (2003)⁵⁴; b) Marcianiak (20122): utilizou The *short-form McGill pain questionnaire*, publicado por Melzack R. (1987)⁵⁵; c) Marco (2007): utilizou a escala visual publicada por Collins *et al.* (1997) ⁵⁶; d) Diniz (2021) e Jacobson (2021): utilizou o *Brief Pain Inventory* (BPI) publicado por Ferreira *et al* (2011)⁵⁷; e) Dunne (2012): utilizou a escala visual analógica publicada por Farrar, *et alI* (2001) ⁵⁸; f) Rosales, 2012 ¹⁷: Semana 2: não estatisticamente significativas; Semana 4: p=0,0043; Semana 8: não estatisticamente significativas; Semana 12: não estatisticamente significativas; Semana 24: p=0,340.

Melhora da qualidade de vida relacionada à saúde

Dos sete estudos que avaliaram a qualidade de vida, apenas um deles demonstrou melhora significativa entre os grupos TBA e placebo²⁴. Essa melhora, no entanto, foi observada apenas no domínio que avalia aspectos sociais do *Short Form-36* (SF-36). No **Quadro H**, estão descritos os instrumentos utilizados por cada estudo, bem como seus resultados. Assim como na avaliação da dor, não foi possível realizar a meta-análise dos dados, uma vez que foram utilizados diferentes instrumentos e tempos de avaliação.

Quadro H - Avaliação da melhora da qualidade de vida após o tratamento com toxina botulínica do tipo A (TBA) em comparação a placebo

Autor, ano	Instrumento utilizado	Resultados encontrados
Membro Superior		

Autor, ano	Instrumento utilizado	Resultados encontrados
Gracies, 2015	SF-36 e EQ-5D	Foi relatado que os subescores de qualidade de vida (SF-36 e EQ-
(NCT01313299) ²⁸		5D) no final do estudo ou retirada precoce permaneceram
1	Avaliação: semana 12	inalterados em cada um dos três grupos. Não houve, também,
		diferença estatisticamente significativas entre os grupos. Média
		(SD):
		SF-36 (componente mental):
		Placebo: 1,28 (8,67)
		TBA 1000 U: -0,00 (11,06); p=0,8720
		TBA 500 U: 0,48 (91,2); p=0,9406
		SF-36 (componente físico):
		Placebo: 1,77 (7,53)
		TBA 500 U: 0,68 (6,03); p=0,1878
		TBA 1000 U: 1,16 (6,01); p=0,7696
		EQ-5D VAS
		Placebo: 2,0 (19,6)
		TBA 500 U: 2,4 (18,9), p=0,8102
		TBA 1000 U: 2,9 (15,9), p=0,4536
Wolf, 2012 (IIT-	Stroke Impact Scale (SIS)	Não foram observadas diferenças entre os grupos para nenhum dos
$000121)^{21}$		domínios do SIS:
	Avaliação: 24 meses	Função manual: P=0,89;
		Domínio físico; p=0,86;
		Recuperação da mão: p=0,09.
		Domínios de força; p=0,40.
McCrory, 2009 ¹³	AQoL	Não foi observada diferença entre grupos em comparação aos
		resultados basais: -0,03 [IC 95% -0,09; 0,02]; p=0,27
	Avaliação: semana 20	
Jahangir, 2007 ²⁹	EQ-5D e EQ-VAS	Tanto os pacientes do grupo TBA, quanto do placebo tiveram
		melhora nas pontuações medianas do EQ-5D e VAS em todas as
	Avaliação: semanas 4 e	visitas de acompanhamento em comparação com os valores basais.
	12	No entanto, não houve mudanças significativas entre os grupos em
		todas as visitas de acompanhamento. Mediana (Q1, Q3):
		TBA - EQ-5D:
		Semana 0 - TBA: 0,205 (0,205; 0,682) vs Placebo: 0,364 (0,205;
		0,682); p=0,846
		Semana 4 - TBA: 0,364 (0,205; 0,682) vs Placebo: 0,364 (0,046;
		0,841); p=0,712
		Semana 12 – TBA: 0,523 (0.205; 0,682) vs Placebo: 0,523 (0,046;
		0,921); p=0.941
		TBA – EQ VAS:
		Semana 0 – TBA: 60 (50; 70) vs Placebo: 55 (40; 72,5); p=0,427
1		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \

Autor, ano	Instrumento utilizado	Resultados encontrados
		Semana 12 – TBA: 70 (55; 80) vs Placebo: 60 (45; 80); p=0,363
Childers, 2004 ²⁴	SF-36	A única melhora significativa em comparação com placebo foi no
		grupo TBA 90U, na semana 6 na seção de funcionamento social
	Avaliação: semana 6	(Média [SD]: 20,8 [34,0] vs10,0 [24,2]; p=0,002). Uma relação
		dependente da dose não foi observada. Mudança média em
		comparação aos resultados basais:
		Placebo: -10,0 (24,2)
		TBA 90U: 20,8(34,0)
		TBA 180U: -5,1 (42,7)
		TBA 360U: -4,4 (27,9)
Membro inferior		
Napoli, 2018; Gracies,	SF-36	Não relatam os resultados, só mencionam que não houve diferença
2017	EQ-5D	dos resultados em comparação aos valores basais.
(CT01249404) ^{32,37}		
Maanum, 2011	SF-36	Não houve diferença estatisticamente significativa entre os grupos.
(NCT00432055) ⁴²		Média ajustada (IC 95%) – diferença entre os grupos:
	Avaliação: 8 semanas	Capacidade funcional: -1,2 (-7,6 a 5,2)
		Limitação por aspectos físicos: -11,6 (-29,1 a 5,9)
		Dor: -4,4 (-12,9 a 4,2)
		Estado geral de saúde: -4,7 (-11,8 a 2,4)
		Vitalidade: -0,27 (-7,8 a 7,7)
		Aspectos sociais: 3,4 (-4,0 a 10,9)
		Aspectos emocionais: 5,7 (–8,1 a 19,5)
		Saúde mental: 1,4 (-4,4 a 7,2)

AQoL: Assessment of Quality of Life; EQ-VAS: EuroQol-visual analogue scales; EQ-5D: EuroQol 5 Dimensions; SF-36: Short Form-36.

Frequência de eventos adversos

O risco de apresentar algum evento adverso foi maior no grupo do TBA quando comparado ao placebo apenas para a análise dos membros superiores (**Figura F**): Risco relativo (RR): 1,15 [IC 95%: 1,02; 1,30]. Para os membros inferiores, não houve diferença entre os grupos (**Figura G**): RR: 1,18 [IC 95% 0,99; 1,41] e o risco de apresentar algum evento adverso grave não diferiu entre os grupos TBA e placebo nem para os membros superiores (RR: 1,51 [IC 95% 0,94;2,42]), nem para os membros inferiores (RR: 0,88 [IC 95% 0,50; 1,57]). Apenas um estudo que avaliou ambos os membros apresentou dados de eventos adversos, sendo que o grupo do placebo apresentou maior frequência que o grupo da TBA (Eventos adveros graves – TBA: 75%; Placebo: 88%)⁴⁴. Para todas as avaliações, a certeza da evidência foi considerada baixa.

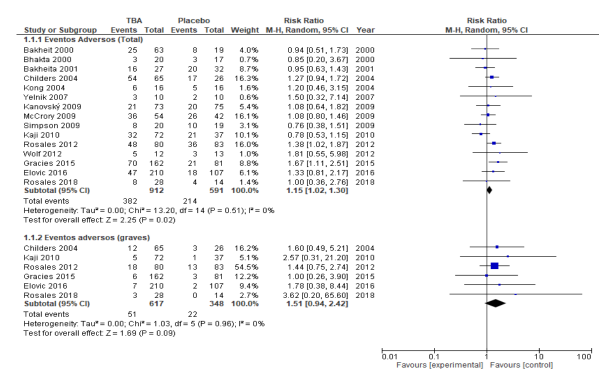


Figura F - Forest plot da frequência de eventos adversos (total e graves) - Membros Superiores

TBA: Toxina Botulínica do Tipo A.

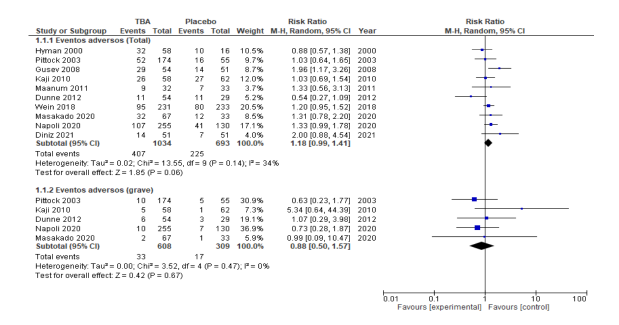


Figura G - Forest plot da frequência de eventos adversos (total e graves) - Membros Inferiores

TBA: Toxina Botulínica do Tipo A.

Perfil de evidências:

Nas **tabelas A e B**, são apresentados os resultados das meta-análises e da avaliação da certeza da evidência (GRADE) para os desfechos alteração da média da EA/EAM, proporção de pacientes com redução de um ponto ou mais na escala de EA/EAM e a frequência de eventos adversos.

Tabela A - Toxina botulínica do tipo A comparada a placebo, para o tratamento de espasticidade na população adulta

		A	valiação da co	erteza			№ de pa	cientes		Efeito		
№ dos estu dos	Delineame nto do estudo	Risco de viés	Inconsistê ncia	Evidê ncia indire ta	Imprecis ão	Outras considera ções	Toxina Botulíni ca A	Placeb o	Relativ o (95% IC)	Absoluto (95% IC)	Certeza	Importânci a
Altera	ıção da média	Escala de	Ashworth - 1	nembros	superiores (l	Escala de: 1 p	para 5)					
15	ensaios clínicos randomizad os	grave ^a	grave ^b	não grave	não grave	nenhum	831	679	-	MD 0.8 mais alto (0.63 mais alto para 0.97 mais alto)	⊕⊕○○ Ваіха	CRÍTICO
Altera	ıção da média	da escala	de Ashworth	- membr	os inferiores	(Escala de: 1	para 5)		l		l	
6	ensaios clínicos randomizad os	grave ^c	grave ^b	não grave	não grave	nenhum	601	612	-	MD 0.27 mais alto (0.15 mais alto para 0.39 mais alto)	⊕⊕○○ Ваіха	CRÍTICO
Reduç	ção de um pon	to ou mai	s na escala de	Ashwort	h - membros	superiores	•	•	•		<u> </u>	
8	ensaios clínicos randomizad os	grave ^d	não grave	não grave	não grave	nenhum	418/552 (75.7%)	198/47 2 (41.9 %)	RR 1.60 (1.22 para 2.08)	25 mais por 100 (de 9 mais para 45 mais)	⊕⊕⊕○ Moderada	CRÍTICO
Reduç	ão de um pon	to ou mai	s na escala de	Ashwort	h - membros	inferiores						
2	ensaios clínicos	grave ^e	grave ^b	não grave	grave ^f	nenhum	198/407 (48.6%)	115/40	RR 2.32 (1.30	379 mais por 1.000	ФОО О	CRÍTICO

	randomizad							(28.7	para	(de 86 mais	Muito	
								,	•	`	2.20.20	
	OS							%)	4.14)	para 903 mais)	baixa	
Frequ	ência de event	os advers	sos (Total) - m	embros s	uperiores							
15	ensaios	muito	não grave	não	não grave	nenhum ^g	382/912	214/59	RR 1.15	54 mais por	$\Theta\Theta\bigcirc\bigcirc$	IMPORTA
	clínicos	grave ^d		grave			(41.9%)	1	(1.02	1.000	Baixa	NTE
	randomizad							(36.2	para	(de 7 mais		
	os							%)	1.30)	para 109 mais)		
Frequ	ência de event	os advers	os (graves) - 1	nembros	superiores		ı	I .		1		
6	ensaios	muito	não grave	não	não grave	nenhum ^g	51/617	22/348	RR 1.15	9 mais por	$\oplus \oplus \bigcirc \bigcirc$	IMPORTA
	clínicos	grave ^d		grave			(8.3%)	(6.3%)	(0.94	1.000	Baixa	NTE
	randomizad								para	(de 4 menos		
	os								2.42)	para 90 mais)		
Frequ	ência de event	os advers	os (Total) - m	embros i	nferiores		I.	I.				
10	ensaios	muito	não grave	não	não grave	nenhum	407/1034	225/69	RR 1.18	58 mais por	$\oplus \oplus \bigcirc \bigcirc$	IMPORTA
	clínicos	grave ^d		grave			(39.4%)	3	(0.99	1.000	Baixa	NTE
	randomizad							(32.5	para	(de 3 menos		
	os							%)	1.41)	para 133 mais)		
Frequ	ência de event	os advers	sos (graves) - 1	nembros	inferiores		I	I				
5	ensaios	muito	não grave	não	não grave	nenhum ^g	33/608	17/309	RR 0.88	7 menos por	$\Theta\ThetaOO$	IMPORTA
	clínicos	grave ^d		grave			(5.4%)	(5.5%)	(0.50	1.000	Baixa	NTE
	randomizad								para	(de 28 menos		
	os								1.57)	para 31 mais)		

IC: Intervalo de confiança; DM: Diferença média; OR: Odds ratio; RR: Risco relativo

a. Houve algumas preocupações sobre vieses provenientes da randomização, devido a desvios da intervenção, na aferição do desfecho e na seleção do resultado a ser relatado. Houve risco alto de viés no processo de randomização e devido a dados faltantes de desfecho; b. Inconsistência: o teste do Chi2 tem p-valor < 0.1 e o valor do I² é igual ou maior que 70%. No entanto, a maioria dos intervalos de confiança estão sobrepostos e eles possuem a mesma direção de efeito;

c. Houve algumas preocupações sobre vieses provenientes da randomização, devido a desvios da intervenção, na aferição do desfecho e na seleção do resultado a ser relatado. Houve risco alto de viés no processo de randomização; de Houve algumas preocupações sobre vieses provenientes da randomização, devido a desvios da intervenção, na aferição do desfecho e na seleção do resultado a ser relatado. Houve risco alto de viés no processo de randomização e desvios da intervenção; e. Para um dos dois estudos incluídos, houve risco de viés proveniente do processo de randomização, devido a desvios da intervenção pretendida, na aferição do desfecho e na na seleção do resultado a ser relatado; f. Apesar

o apresentar desfecho nulo, o intervalo de confiança é largo, o que pode ter sido causado pelo baixo número de participantes; g. Assimetria no funnel plot, indicando talvez, a não publicação pelos autores dos eventanto, como se espera que os eventos adversos graves não estejam associados à toxina botulínica, não foi rebaixada a qualidade da evidência	entos adversos graves.

Tabela B - Toxina botulínica do tipo A comparada a placebo, para o tratamento de espasticidade na população adulta – desfechos qualidade de vida e dor

			Avaliação da ce	rteza			Sumário dos resultados		
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto	Certeza	Importância
Dor - men	nbro superior								
10	ensaios	grave ^a	grave ^b	não grave	não grave	nenhum	Diversas escalas foram	$\oplus \oplus \bigcirc \bigcirc$	IMPORTANTE
(n= 571)	clínicos						utilizadas pelos estudos	Baixa	
	randomizados						para avaliar a dor e		
							tiveram resultados		
							diferentes: 1) para		
							membros superiores,		
							diferença estatisticamente		
							significativa na redução		
							da dor favorecendo TBA ⁸⁻		
							^{10,13,24,25} , diferença não		
							estatisticamente		
							significativa ^{11,17,22} , e uma		
							redução numericamente		
							superior da dor no grupo		
							TBA, sem tratamento		
							estatístico do resultado ²⁰ ;		
							2) para membros		
							inferiores, redução		
							significativa da dor		
							favorecendo TBA ^{31,38} ,		
							sem diferença		

			Avaliação da ce	erteza			Sumário dos resultados		
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto	Certeza	Importância
							estatisticamente significativa ^{30,35} e sem alguma análise de inferência, mostrando maior proporção de pacientes sem dor no grupo da TBA ³³ e no grupo do placebo ³⁹ ; 3) para membros superiores e inferiores, superioridade da TBA na redução da dor ⁴⁶ e sem diferença entre os grupos ⁴⁴ . Entre os resultados que demonstraram que a TBA é mais eficaz que o placebo na redução da dor, é possível citar: - Rosales (2012) ¹⁷ , que utilizou a escala visual analógica e indicou redução		
							redução significativamente maior		

			Avaliação da ce	rteza			Sumário dos resultados		
№ dos l	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto	Certeza	Importância
							na semana 4, em que a diferença (IC 95%) da redução da dor TBA vs placebo foi de -7,84 [-13,28; -2,46]. No entanto, o mesmo estudo demonstrou que, na semana 2, a diferença não é estatisticamente significativa, visto que foi -3,50 [-9,43; 2,43]. -Childers (2004) ²⁴ , que utilizou uma escala numérica para avaliar frequência e intensidade de dor, apesar de não detalhar os dados. Concluiu que não foi observada diferença significativa entre os grupos e que 27% (25/91) participantes do estudo		

			Avaliação da ce	erteza			Sumário dos resultados		
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto	Certeza	Importância
							relataram que sentiam dor		
							na avaliação inicial.		
Dor - men	nbro inferior		•		•				
9 (n=1022)	ensaios clínicos randomizados	grave ^c	grave ^d	não grave	não grave	nenhum	Diversas escalas foram utilizadas pelos estudos para avaliar dor. O estudo que incluiu o maior número de participantes, Wein (2018) ³⁵ , utilizou uma escala de 11 pontos e embora os autores não relatem os resultados, concluiram que não houve diferença significativa entre os grupos de tratamento, em qualquer momento da fase duplocega do estudo. Por outro lado, o estudo conduzido	⊕⊕⊖⊖ Baixa	IMPORTANTE

utilizou a escala visual analógica, concluiu que na semana 12 houve uma

			Avaliação da ce	erteza			Sumário dos resultados		Importância
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto	Certeza	
							diferença estatisticamente		
							significante da melhora da		
							dor em 20% no grupo		
							tratado com TBA em		
							comparação ao placebo,		
							isto é, no grupo que		
							recebeu TBA 8/14,		
							enquanto no grupo		
							placebo 1/8.		
Dor - amb	oos os membros			I	I		<u> </u>		l
2	ensaios	gravee	grave ^f	não grave	grave ^g	nenhum	Foram utilizadas escalas	⊕000	IMPORTANTE

2	ensaios	grave ^e	grave ^f	não grave	grave ^g	nenhum	Foram utilizadas escalas	ФООО	IMPORTANTE
(n=289	clínicos						diferentes para avaliação.	Muito	
	randomizados						O estudo conduzido por	baixa	
							Jacobson (2021) ⁴⁴ utilizou		
							a Brief Pain Inventory-		
							Short Form e apesar de		
							não relatar os resultados		
							concluiu que não houve		
							diferença significativa		
							entre os grupos na		
							interferência da dor 10		
							semanas após o		
							tratamento. Enquanto o		

			Avaliação da ce	erteza			Sumário dos resultados		
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto	Certeza	Importância
							estudo conduzido por		
							Wissel (2016) ⁴⁶ utilizou		
							uma escala numérica e		
							demonstrou que na		
							semana 12 a redução		
							média da dor em relação		
							ao início do estudo foi		
							maior no grupo tratado		
							com TBA em comparação		
							ao placebo, sendo que a		
							redução no grupo placebo		
							foi -0,13 [IC 95% -0,51;		
							0,24] e no grupo que		
							recebeu TBA foi -0,77 [IC		
							95% -1,14; -0,40].		

Qualidade de vida – membro superior

5	ensaios	grave ^a	não grave	não grave	não grave	nenhum	Foram utilizados vários	$\Theta\Theta\Theta\Theta$	IMPORTANTE
(n=502)	clínicos						instrumentos para avaliar	Moderada	
	randomizados						a qualidade de vida, no		
							entanto a maioria dos		
							estudos relata que não		
							houve diferença		
							significativa entre os		

			Avaliação da ce	erteza			Sumário dos resultados		
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto	Certeza	Importância
		Vies					grupos, como demonstrou o estudo conduzido por Gracies (2015) ²⁸ , que utilizou SF-36 e EQ-5D. O estudo McCrory (2009) ¹³ , que utilizou AQoL, relatou que não foi observada diferença entre os grupos em comparação aos resultados basais. Já o estudo Childers (2004) ²⁴ , que utilizou o instrumento SF-36, relatou uma única melhora significativa que ocorreu no grupo tratado com TBA 90 U em comparação ao placebo, na seção de funcionamento social em que a média (DP), foi 20,8 (34,0) vs10,0 (24,2);		
							p=0,002.		

			Avaliação da ce	Sumário dos resultados					
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto	Certeza	Importância

Qualidade de vida – membro inferior

2	ensaios	grave ^h	não grave	não grave	grave ⁱ	nenhum	Ambos os estudos	$\Theta\ThetaOO$	IMPORTANTE
(n=447)	clínicos						utilizaram o instrumento	Baixa	
	randomizados						SF-36. O estudo		
							conduzido por Napoli		
							(2018) ³² não forneceu os		
							resultados, apenas		
							menciona que não houve		
							diferença dos resultados		
							em comparação aos		
							valores basais. O estudo		
							Maanum (2011) ⁴² ,		
							também relatou que não		
							houve diferença		
							estatisticamente		
							significativa entre os		
							grupos.		

DP: Desvio padrão. **IC:** Intervalo de confiança. **TBA:** Toxina botulínica tipo A.

a. Os estudos apresentaram algumas preocupações e alto risco de viés, principalmente por não fornecerem informações suficientes sobre o processo de randomização, sigilo de alocação, cegamento das partes envolvidas e por não apresentarem protocolo; b. Determinados estudos, como Lam (2012)⁹ e Marciniak (2012)¹⁰, demonstram que não houve diferença significativa na redução de dor entre os grupos, enquanto outros estudos, como Rosales (2012)¹⁷ e Marco (2007)¹¹, demonstram que a TBA é mais eficaz do que o placebo; c. Apenas um estudo apresentou baixo risco de viés. Três estudos apresentaram algumas preocupações sendo que um apresentou informação diferente do protocolo e significativa perda de participantes e os outros dois estudos não apresentaram protocolo. Dois estudos apresentaram alto risco de viés devido à ausência de informações sobre randomização, sigilo de alocação e cegamento; d. Alguns estudos apresentaram diferença significativa, enquanto outros não; e. Um estudo apresentou baixo risco de viés, enquanto o outro apresentou alto risco porque o desfecho avaliado não consta no protocolo e os que foram apresentados não exatamente iguais aos registrados; f. Um estudo relatou que não houve diferença significativa entre os grupos, enquanto o outro relatou que houve uma redução maior no grupo tratado com TBA; g. Um estudo relatou que não houve

iferença significativa entre os grupos, enquanto o outro relatou redução da dor no grupo tratado com TBA; apenas 2 estudos e tamanho amostral; h. Estudo conduzido por Maanum apresentou baixo presentou algumas preocupações devido à falta de informações a respeito do cegamento e pelos dados utilizados na análise; i. Apenas 2 estudos incluídos, sendo que um deles não relata de maneira satisfat	

Considerações

A TBA já está disponível no SUS e recomendada no PCDT de espasticidade publicado por meio da Portaria Conjunta SAS-SCTIE/MS n°2/2017¹¹⁰. Essa revisão sistemática, portanto, teve por objetivo revisitar a literatura no que diz ao seu uso para o tratamento da espasticidade na população adulta. Como resultado, foi verificado que a TBA é superior ao placebo no que diz respeito à redução do escore EA/EAM tanto em membros superiores quanto em inferiores. Além disso, a maioria dos estudos incluídos, que avaliou o desfecho dor associada à espasticidade, demonstrou maior redução nos grupos que fizeram uso da TBA. A melhora da espasticidade e da dor associada a ela, no entanto, não refletiu em melhora da qualidade de vida dos pacientes. Em relação à segurança, foi demonstrado não haver diferença na frequência dos eventos adversos no uso da TBA em comparação ao placebo. Dessa forma, manteve-se a recomendação do uso da TBA no tratamento da espasticidade em adultos.

QUESTÃO 2: A TOXINA BOTULÍNICA DO TIPO A (TBA) É EFICAZ E SEGURA PARA O TRATAMENTO DA ESPASTICIDADE EM CRIANÇAS?

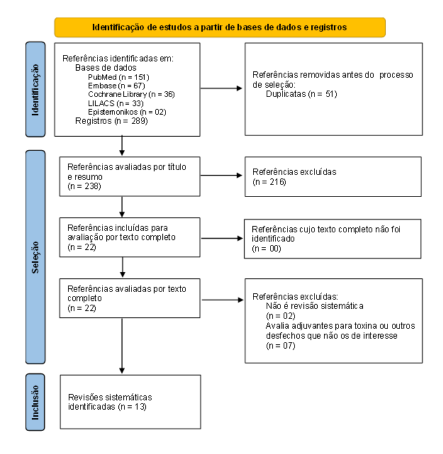
Recomendação: A TBA é recomendada para o tratamento da espasticidade em crianças (recomendação não graduada por já ser preconizado no PCDT de espasticidade publicado por meio da Portaria Conjunta SAS-SCTIE/MS n°2/2017).

A seleção das evidências para a revisão sistemática do uso da TBA em crianças foi realizada em duas etapas: (1) foram selecionadas revisões sistemáticas (RS) com meta-análise que avaliam o efeito da TBA em crianças; (2) a revisão sistemática selecionada foi atualizada, incluindo-se ensaios clínicos randomizados publicados a partir da data da busca da revisão.

Etapa 1:

Na **Figura H**, está descrita a seleção das RS sobre a TBA para o tratamento de espasticidade em crianças. Das 13 RS identificadas (**Quadro I**), as duas mais recentes eram de 2019, sendo uma delas publicada pela Colaboração Cochrane (Blumetti *et al*, 2019⁵⁹).

Figura H - Fluxograma de seleção dos estudos incluídos sobre toxina botulínica no tipo A (TBA) para o tratamento da espasticidade



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

Quadro I - Relação das revisões sistemáticas avaliadas na etapa 1 - toxina botulínica A em crianças

Revisões Sistemáticas sobre o uso da toxina botulínica A em crianças

- 1. Boyd RN, Hays RM. Current evidence for the use of botulinum toxin type A in the management of children with cerebral palsy: a systematic review. Eur J Neurol 2001; 8 Suppl 5: 1–20.
- 2. Ryll U, Bastiaenen C, De Bie R, et al. Effects of leg muscle botulinum toxin A injections on walking in children with spasticity-related cerebral palsy: a systematic review. Dev Med Child Neurol 2011; 53: 210–216.
- 3. Blumetti FC, Belloti JC, Tamaoki MJ, et al. Botulinum toxin type A in the treatment of lower limb spasticity in children with cerebral palsy. Cochrane database Syst Rev 2019; 10: CD001408.
- 4. Pin TW, Elmasry J, Lewis J. Efficacy of botulinum toxin A in children with cerebral palsy in Gross Motor Function Classification System levels IV and V: a systematic review. Dev Med Child Neurol 2013; 55: 304–313.
- 5. Koog YH, Min B-I. Effects of botulinum toxin A on calf muscles in children with cerebral palsy: a systematic review. Clin Rehabil 2010; 24: 685–700.
- 6. Albavera-Hernández C, Rodríguez JM, Idrovo AJ. Safety of botulinum toxin type A among children with spasticity secondary to cerebral palsy: a systematic review of randomized clinical trials. Clin Rehabil 2009; 23: 394–407.
- 7. Kahraman A, Seyhan K, Değer Ü, et al. Should botulinum toxin A injections be repeated in children with cerebral palsy? A systematic review. Dev Med Child Neurol 2016; 58: 910–917.
- 8. Novak I, McIntyre S, Morgan C, et al. A systematic review of interventions for children with cerebral palsy: state of the evidence. Dev Med Child Neurol 2013; 55: 885–910.
- 9. Wasiak J, Hoare B, Wallen M. Botulinum toxin A as an adjunct to treatment in the management of the upper limb in children with spastic cerebral palsy. Cochrane database Syst Rev 2004; CD003469.

- 10. Hoare BJ, Wallen MA, Imms C, et al. Botulinum toxin A as an adjunct to treatment in the management of the upper limb in children with spastic cerebral palsy (UPDATE). Cochrane database Syst Rev 2010; 2010: CD003469.
- 11. Reeuwijk A, van Schie PEM, Becher JG, et al. Effects of botulinum toxin type A on upper limb function in children with cerebral palsy: a systematic review. Clin Rehabil 2006; 20: 375–387.
- 12. Guyot P, Kalyvas C, Mamane C, et al. Botulinum Toxins Type A (Bont-A) in the Management of Lower Limb Spasticity in Children: A Systematic Literature Review and Bayesian Network Meta-analysis. J Child Neurol 2019; 34: 371–381.
- 13. García Salazar LF, dos Santos GL, Pavão SL, et al. Intrinsic properties and functional changes in spastic muscle after application of BTX-A in children with cerebral palsy: systematic review. Dev Neurorehabil 2015; 18: 1–14.

Etapa 2

Diante dos resultados de uma busca exploratória por revisões sistemáticas que tenham avaliado a TBA no tratamento de espasticidade, optou-se por realizar atualização de uma revisão sistemática da Colaboração Cochrane (Blumetti *et al*, 2019 ⁵⁹), que avaliou a TBA no tratamento de espasticidade em crianças com paralisia cerebral (membros inferiores).

Deste modo, a estrutura PICO para esta pergunta foi:

População: Crianças com paralisia cerebral, diagnosticadas com espasticidade

Intervenção: Toxina botulínica do tipo A

Comparador: Placebo ou fisioterapia/terapia padrão

Desfechos: Primários: dor, amplitude do movimento, qualidade de vida, eventos adversos, alteração da Escala de Ashworth ou da Escala de Ashworth Modificada; secundários: capacidade funcional durante as atividades de vida diária mensurada por escalas de movimento funcional.

Métodos e resultados da busca:

A presente síntese consistiu em uma atualização de uma revisão sistemática com meta-análise realizada em 2019⁵⁹. Foi realizada uma nova busca sistematizada da literatura nas bases de dados MEDLINE (via PubMed), Cochrane Library, CINAHL e EMBASE. Não foram utilizadas restrições de data, idioma ou status da publicação (resumo ou texto completo). Todas as buscas foram conduzidas em 11 de agosto de 2021. As estratégias de busca para cada base estão descritas no **Quadro J**.

Quadro J - Estratégias de busca, de acordo com a base de dados, para identificação de estudos clínicos sobre o uso de toxina botulínica do tipo A no tratamento de espasticidade em crianças

Bases de dados	Estratégia de busca
MEDLINE (via Pubmed)	((("Cerebral palsy"[MeSH Terms]) OR ("cerebral pals*")) AND (((((((((((((((((((((((((((((((((((
EMBASE	('cerebral palsy'/exp OR 'central paralysis' OR 'cerebral palsy' OR 'cerebral paralysis' OR 'cerebral paresis') AND ('botulinum toxin a'/exp OR 'abobotulinum toxin a' OR 'abobotulinumtoxin a' OR 'botox' OR 'botulinium a toxin' OR 'botulin toxin a' OR 'botulinum a toxin' OR 'botulinum toxin type a' OR 'botulinum toxins, type a' OR 'incobotulinum toxin a' OR 'incobotulinumtoxina' OR 'onabotulinum toxin a' OR 'onabotulinumtoxina' OR 'prosigne' OR

Bases de dados	Estratégia de busca
	'abobotulinumtoxina') AND ([controlled clinical trial]/lim OR [randomized controlled trial]/lim) AND [1-10-2018]/sd NOT [6-8-2021]/sd AND [embase]/lim NOT ([embase]/lim AND [medline]/lim)
Cochrane Library	#1 MeSH descriptor: [Cerebral Palsy] explode all trees #2 cerebral pals* #3 #1 OR #2 #4 MeSH descriptor: [Botulinum Toxins] explode all trees #5 (botulinum or botulinium) and (toxin or toxins) #6 botulin* #7 Botox #8 Dysport #9 Prosigne #10 Xeomin #11 OnabotulinumtoxinA #12 AbobotulinumtoxinA #13 IncobotulinumtoxinA #14 (#4 or #5 or #6 or #7 or #8 or #9 or #10 or #11 or #12 or #13) #15 #3 AND #14
CINAHL (EBSCO Host)	MH "Clinical Trials" OR PT clinical trial OR TX clinic* n1 trial* OR (TX ((singl* n1 blind*) or (singl* n1 mask*)) or TX ((doubl* n1 blind*) or (doubl* n1 mask*)) or TX ((tripl* n1 blind*) or (tripl* n1 mask*)) or TX ((tripl* n1 blind*) or (tripl* n1 mask*)) or TX ((tripl* n1 blind*) or (tripl* n1 mask*)) OR TX randomi* control* trial* OR MH "Random Assignment" OR TX random* allocat* OR TX placebo* OR MH "Placebos" OR MH "Quantitative Studies" OR TX allocat* random* AND MH "Botulinum toxins" OR ((botulinum OR botulinium) AND (toxin OR toxins)) OR botulin* OR botox OR dysport OR prosigne OR xeomin OR OnabotulinumtoxinA OR AbobotulinumtoxinA OR IncobotulinumtoxinA AND MH "Cerebral palsy" OR cerebral pals

Bases de dados	Estratégia de busca
Web of Science	(((TS=(random* or placebo* or assign* or allocat* or "cross-ove"r or crossover or control or controls or((singl* or doubl* ortripl* ortrebl*) AND (blind* or mask*)) or prospective or factorial*)) AND TS=(botulin or botox or Dysport or Prosigne or Xeomin or OnabotulinumtoxinA or AbobotulinumtoxinA or IncobotulinumtoxinA) OR TS= ((botulinum OR botulinium) NEAR/3 (toxin OR toxins))) AND"cerebral pals*" (All Fields) Timespan: 2018-10-01 to 2021-08-05

A elegibilidade dos estudos foi realizada em duas etapas por dois revisores independentes. A primeira etapa consistiu na avaliação de título e resumo de cada estudo, utilizando a plataforma Rayyan QCRI® 3. Na segunda etapa, realizou-se a leitura de texto completo, também por dois revisores independentes, mantendo-se estudos clínicos randomizados (ECR) que avaliassem a TBA para o tratamento da espasticidade. As divergências, quando necessário, foram discutidas até chegar a um consenso ou discutidas com um terceiro pesquisador.

Foram considerados como critérios de elegibilidade:

- (a) Tipos de participantes: crianças (indivíduos com idade entre o nascimento e 18 anos) com paralisia cerebral (PC) que foram tratadas para espasticidade de membros inferiores. Foram incluídos estudos envolvendo diagnósticos mistos somente se os dados do grupo com PC pudessem ser extraídos separadamente. Não foram feitas restrições quanto ao nível funcional ou distribuição topográfica.
- (b) Tipo de intervenção: TBA nos músculos dos membros inferiores. O grupo de tratamento deve ter recebido toxina botulínica A, e o grupo controle não deve ter recebido toxina botulínica A. Co-intervenções foram permitidas, desde que aplicadas em ambos os grupos.
 - (c) Tipos de estudos: foram considerados ECR comparando TBA a placebo ou fisioterapia.
- (d) Desfechos: medidas de função e estrutura corporal (amplitude de movimento e espasticidade), bem como atividade e participação (análise de marcha e função). Outras medidas, como qualidade de vida e satisfação, também são consideradas relevantes.
 - (e) Idioma: não foram feitas restrições.

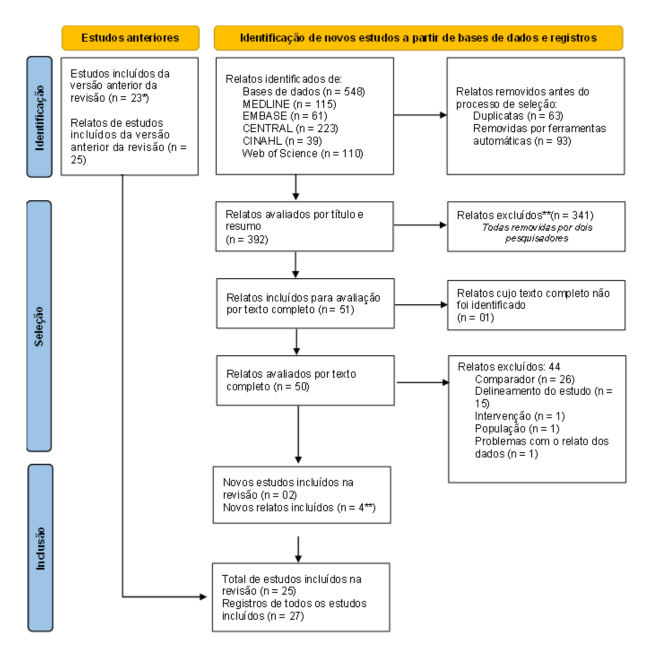
Para todos os ECR incluídos, foi realizada avaliação do risco de viés utilizando instrumento validado, sendo empregada a ferramenta de avaliação de Risco de Viés da Cochrane (RoB 2.0), tanto a versão para ECR paralelos, quanto para ECR cruzados^{1,91}. Para a avaliação do grau de certeza das evidências foi utilizada o método *The Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation* (GRADE)^{1,92}.

Resultados da busca

A revisão original⁵⁹ incluiu 31 estudos com quatro comparações principais com base nas intervenções de controle: (1) toxina botulínica e fisioterapia/exercícios; (2) toxina botulínica e placebo; (3) toxina botulínica e gesso seriado; (4) toxina botulínica e órtese. Nesta atualização foram incluídos 23 estudos a partir da revisão anterior, os estudos das comparações três e quatro da revisão original foram excluídos. Foram excluídos também um estudo, e seu relato secundário, que utilizou uma cointervenção (órtese SWASH®) apenas no grupo intervenção^{60,61}, outros dois estudos que não relataram nenhum desfecho de interesse^{62,63}. Um relato secundário (publicação secundária) do estudo de Scholtes 2006⁶⁴ também foi excluída por não abordar nenhum desfecho de interesse para esta revisão.

Inicialmente, foram identificadas 548 publicações a partir das novas buscas. Após a exclusão das duplicatas (n = 156) e triagem pela leitura de títulos e resumos, 51 publicações foram selecionadas para a leitura do texto completo (**Figura I**). Foram incluídas duas publicações na presente atualização. Totalizando 25 estudos incluídos na revisão. Foi realizada busca manual na lista de referências de revisões sistemáticas recentemente publicadas, mas nenhum outro estudo foi incluído por essa busca. A lista de estudos excluídos e a razão para exclusão é apresentada no **Quadro K**.

Figura I -Fluxograma de seleção dos estudos incluídos sobre toxina botulínica no tipo A (TBA) para o tratamento da espasticidade em crianças



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

* Para fins desta revisão, os estudos das comparações três e quatro da revisão original, foram excluídos. Foram excluídos também um estudo que utilizou uma co-intervenção apenas no grupo intervenção e outros dois estudos que não relataram nenhum desfecho de interesse; ** Várias publicações (resumo) de um mesmo registro de estudo (NCT01603628) ainda não publicado de forma completa, mas com dados disponíveis no ClinicalTrials.gov

Quadro K - Lista de referências excluídas na fase de elegibilidade por leitura de texto completo dos estudos clínicos – sínteses sobre toxina botulínica do tipo A em adultos

Comparac	lor									
ACTRN12	ACTRN12607000326493. A randomised controlled trial to determine the optimum frequency of Botulinum									
Toxin	injections	to	the	calf	in c	children	with	cerebra	ıl palsy.	
http://www	who.int/trials	search/.	Trial2.aspx	?TrialID=	ACTRN126	070003264	93,			
https://ww	w.cochranelib	rary.co	m/central/d	oi/10.1002	2/central/CN	-01838248	/full (20	007).		
ChiCTR-II	PR-15006318.	A clir	nical study	on differ	ent doses of	botulinun	toxin	A injection	on the lower	
extremities	s spasm	in	children	with	cerebral	palsy	by	ultrasound	guidance.	

http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ChiCTR-IPR-15006318, https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01829975/full (2015).

Dabrowski E, Chambers HG, Gaebler-Spira D, et al. Efficacy and safety of incobotulinumtoxinA for upper- or combined upper- and lower-limb spasticity in children and adolescents with cerebral palsy: results of the Phase 3 XARA study. *Toxicon* 2021; 190: S14–S15.

Dabrowski E, Chambers HG, Gaebler-Spira D, et al. IncobotulinumtoxinA Efficacy/Safety in Upper-Limb Spasticity in Pediatric Cerebral Palsy: Randomized Controlled Trial. *Pediatr Neurol* 2021; 123: 10–20.

Dabrowski E, Chambers HG, Heinen F, et al. Efficacy and safety of incobotulinumtoxinA for upper-limb or combined upper- and lower-limb spasticity in children and adolescents with cerebral palsy: XARA study design. *Toxicon* 2018; 156: S19--S19-.

Dabrowski E, Chambers HG, Heinen F, et al. Multi-level and multi-pattern lower-and upper-limb spasticity treatment with incobotulinumtoxina in children and adolescents with cerebral palsy. *Mov Disord* 2020; 35: S522--S522-.

Dağ N, Cerit MN, Şendur HN, et al. The utility of shear wave elastography in the evaluation of muscle stiffness in patients with cerebral palsy after botulinum toxin A injection. *J Med Ultrason* (2001) 2020; 47: 609–615.

Esquenazi A, Gracies J-M, Picaut P, et al. AbobotulinumtoxinA (Dysport®) improves functional outcomes after single and repeat dosing in adults and children with spasticity. *Toxicon* 2018; 156: S30–S31.

Esquenazi A, Gracies J-M, Picaut P, et al. AbobotulinumtoxinA improves functional outcomes after single and repeat dosing in adults and children with spasticity. *PM R* 2019; 11: S85–S85.

EUCTR2005-001794-10-GB. A Phase IV, Randomised, Double-blind, Dose-ranging, Study in Children and Young People to determine the Optimal Dose of Botulinum Toxin Type-A (Dysport®) in Managing the Symptoms of Hip Muscle Spasticity due to Cerebral Palsy - Use of Dysport in Managing Symptoms of Hip Muscle Spasticity in Cerebral Palsy. http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2005-001794-10-GB, https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01858212/full (2006).

EUCTR2014-002539-32-NO. Does botox make walking easier i in children with cerebral palsy? http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2014-002539-32-NO, https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01859032/full (2014).

Heinen F, Kanovsky P, Schroeder AS, et al. Efficacy and safety of incobotulinumtoxinA for lower-limb spasticity in children and adolescents with cerebral palsy. *Toxicon* 2018; 156: S44--S44-.

Heinen F, Kaňovský P, Schroeder AS, et al. Improvement of spasticity-related pain with incobotulinumtoxinA treatment in children/adolescents with cerebral palsy: Pooled analysis of three Phase 3 studies. *Dev Med Child Neurol* 2021; 63: 38.

Heinen F, Kaňovský P, Schroeder AS, et al. IncobotulinumtoxinA for the treatment of lower-limb spasticity in children and adolescents with cerebral palsy: A phase 3 study. *J Pediatr Rehabil Med* 2021; 14: 183–197.

Influence of combined use of botulinum therapy and robotic kinesiotherapy on indicators of general motor function in children with cerebral palsy. *Toxicon* 2018; 156: S6--S6-.

ISRCTN24558210. Single blinded cross over trial of two, versus multiple, injections of Botulinum A (Dysport), into the gastrocnemius muscle of children with cerebral palsy, to compare efficacy and discomfort of either method.

http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ISRCTN24558210, https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01832642/full (2004).

Kanovsky P, Gaebler-Spira D, Schroeder AS, et al. Pooled efficacy/safety analysis of incobotulinumtoxinA for upper-/lower-limb spasticity in children with severe cerebral palsy (GMFCS level IV-V). *Dev Med Child Neurol* 2021; 63: 39--39-.

Kurenkov AL, Klochkova OA, Bursagova BI, et al. Efficacy and safety of botulinum toxin type A (IncobotulinumtoxinA) in the treatment of patients with cerebral palsy. *Zhurnal Nevrol i psikhiatrii Im SS Korsakova* 2017; 117: 37–44.

Long-term safety and efficacy of incobotulinumtoxinA for lower- or combined upper- and lower-limb spasticity in children and adolescents with cerebral palsy. *Toxicon* 2018; 156: S56--S56-.

Love S, Cole J, Valentine J, et al. Should we be using botulinum toxin earlier? *Dev Med Child Neurol* 2010; 52: 35--35-.

Meilahn J, Kim H, Racette B, et al. Long-term safety and efficacy of onabotulinumtoxina for the treatment of lower limb spasticity in children with cerebral palsy: Open-label extension study. *Ann Neurol* 2019; 86: S99–S100.

NTR41. Effect of botulinum toxin treatment in children with cerebral palsy. http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NTR41,

https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01854802/full (2005).

Oleszek J, Tilton A, Carranza J, et al. Dosing from a phase 3, pivotal study of abobotulinumtoxinA injection in upper-limb muscles in pediatric patients with cerebral palsy. *Dev Med Child Neurol* 2020; 62: 116--116-.

Pooled efficacy and safety analysis of incobotulinumtoxinA in the treatment of upper- and lower-limb spasticity in children with severe cerebral palsy (GMFCS levels IV and V). *Toxicon* 2021; 190: S36--S36-.

Schroeder AS, Kanovsky P, Chambers HG, et al. Sustained efficacy of incobotulinumtoxinA over 6 injection cycles for the treatment of lower-limb spasticity in children and adolescents with cerebral palsy. *Toxicon* 2021; 190: S67–S68.

Yigitoglu P, Kozanoglu E. Effectiveness of electrical stimulation after administration of botulinum toxin in children with spastic diplegic cerebral palsy: a prospective, randomized clinical study. *Turkish J Phys Med Rehabil* 2019; 65: 16–23.

Delineamento do estudo

ACTRN12607000484448. The effect of botulinum toxin-A on the functional ability of the very young child with spastic hemiplegia due to cerebral palsy. http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ACTRN12607000484448,

https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01880012/full.

Boyd RN. The central and peripheral effects of botulinum toxin A in children with cerebral palsy, https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-02272486/full.

EUCTR2013-002896-17-AT. Functional evaluation of two therapy concepts: dynamic orthoses and BoNT. http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2013-002896-17-AT,

https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01886962/full (2013).

Goldberg MJ. Botulinum toxin type A improved ankle function in children with cerebral palsy and dynamic equinus foot deformity. *J Bone Joint Surg Am* 2000; 82: 874--874-.

ISRCTN85066174. Botulinum Toxin in the management of spasticity in children with cerebral palsy: a randomised double blind trial. http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=ISRCTN85066174, https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01849456/full (2004).

Mall V, Berweck S, Kirschner J, et al. Treatment of spastic movement disorders during childhood with botulinum toxin A. *Klin Neurophysiol* 2001; 32: 218–224.

NCT03704155. Effect of Botulinum Toxin Type A Associated With Physical Therapy on Children With Spastic Cerebral Palsy. https://clinicaltrials.gov/show/NCT03704155, https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01648830/full (2018).

NCT04328168. Comparision Of The Effectiveness Of Physiotherapy Methods. https://clinicaltrials.gov/show/NCT04328168,

https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-02089492/full (2020).

NTR1655. Kosten-effectiviteit van combinatie behandeling botuline-toxine injecties en intensieve fysiotherapie bij kinderen met spastische Cerebrale Parese. http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=NTR1655, https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01824634/full (2009).

RBR-5qzs8h. Static Balance in Children with Cerebral Palsy Submitted to Neuromuscular Block and Neuromuscular Electrical Stimulation. *http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=RBR-5qzs8h*, https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01839521/full (2012).

SCHASFOORT F, PANGALILA R, SNEEKES E, et al. INTRAMUSCULAR BOTULINUM TOXIN PRIOR TO COMPREHENSIVE REHABILITATION HAS NO ADDED VALUE FOR IMPROVING MOTOR IMPAIRMENTS, GAIT KINEMATICS AND GOAL ATTAINMENT IN WALKING CHILDREN WITH SPASTIC CEREBRAL PALSY. *J Rehabil Med (Stiftelsen Rehabiliteringsinformation)* 2018; 50: 732–742.

Sobti A, Magill N, Norman-Taylor F. Preoperative botulinum toxin a for children with bilateral cerebral palsyundergoing major hip surgery: a randomised double-blind placebo-controlled trialwith 6 months follow-up. *Arch Dis Child* 2020; 105: A23--A23-.

Value of botulinum toxin injections preceding a comprehensive rehabilitation period for children with spastic cerebral palsy: a cost-effectiveness study. *J Rehabil Med* 2018; 50: 22–29.

Will E, Magill N, Arnold R, et al. Preoperative botulinum neurotoxin A for children with bilateral cerebral palsy undergoing major hip surgery: a randomized double-blind placebo-controlled trial. *Dev Med Child Neurol* 2019; 61: 1074–1079.

Intervenção

Elnaggar RK, Alqahtani BA, Elbanna MF. Functional outcomes of botulinum neurotoxin-A injection followed by reciprocal electrical stimulation in children with cerebral palsy: A randomized controlled trial. *Restor Neurol Neurosci* 2020; 38: 431–441.

População

EUCTR2005-004685-17-BE. A prospective placebo controlled study of botulilium toxin (BOTOX) on gait disorder induced by spastic equinovarus foot. http://www.who.int/trialsearch/Trial2.aspx?TrialID=EUCTR2005-004685-17-BE,

https://www.cochranelibrary.com/central/doi/10.1002/central/CN-01837625/full (2006).

Dados incompletos para análise

Dursun N, Bonikowski M, Dabrowski E, Matthews D, Gormley M, Tilton A, Carranza J, Grandoulier A S, Picaut P & Delgado Mauricio R (2020) Efficacy of Repeat AbobotulinumtoxinA (Dysport®) Injections in Improving Gait in Children with Spastic Cerebral Palsy, Developmental Neurorehabilitation, 23:6, 368-374, DOI: 10.1080/17518423.2019.1687602

Análise e apresentação dos resultados

Foram avaliadas 27 publicações de 25 estudos diferentes, todos considerados ECR. Quatro^{65–68} estudos não relataram a distribuição motora e a maioria dos estudos (n=14) incluiu crianças com, pelo menos, um tipo de disfunção motora. Em relação aos músculos alvo, a maior parte dos estudos (n=15) envolveu injeções isoladas de TBA nos flexores plantares do tornozelo (gastrocnêmio ou sóleo; ou ambos) e por esse motivo as análises, em sua maioria, foram realizadas com foco nesse grupamento muscular. Nos **quadros L e M**, estão descritas as principais características dos estudos incluídos.

Os resultados da presente atualização foram agrupados em duas comparações principais: (1) TBA e fisioterapia/cuidado usual e (2) TBA e placebo. Ainda, foram analisados considerando o período em que foram avaliados, da seguinte forma:

Curto prazo: desfechos avaliados duas a oito semanas após a intervenção

Médio prazo: resultados avaliados em 12 a 16 semanas após a intervenção

Longo prazo: resultados avaliados em 24 semanas ou mais após a intervenção

Quadro L - Características dos estudos clínicos avaliando toxina botulínica A comparada à fisioterapia no cuidado de crianças com espasticidade.

Autor (ano)	Características	Desfecho avaliado					
Bertan	Objetivo: comparar a resposta do músculo gastrocnêmio após injeção de	· Rigidez muscular					
$(2020)^{115}$	toxina botulínica com um programa de exercícios em casa, por meio de um (avaliada por						
	método elastrográfico (impulso de força de radiação acústica - ARFI) e	elastografia de onda					
	examinar a relação entre os parâmetros elastográficos e clínicos (MTS,	de cisalhamento)					
	MAS e WeeFIM).	· MTS					
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA (50 U/músculo, 100 U	· MAS					
	total)	· WeeFIM*					
	Incluiu 33 crianças (49 membros inferiores) com idade entre 2 e 7 anos						

Autor (ano)	Características	Desfecho avaliado		
	GMFCS: não descrito			
	Local da injeção: gastrocnêmio medial e lateral	* O estudo não		
	Estudo clínico randomizado, simples-cego (avaliador cego), o grupo	forneceu os valores da		
	controle foi submetido a um programa de exercícios em casa. Não foi	WeeFim, este desfecho		
	descrito o tempo de seguimento total, mas foram feitas uma avaliação basal	não foi incluído nas		
	(início), após quatro e 12 semanas.	análises de nossa		
		revisão.		
Chaturvedi	Objetivo: comparar os efeitos combinados da fisioterapia e toxina	· Imagens de tensor de		
$(2013)^{66}$	botulínica com fisioterapia isolada em crianças com PC espástica usando	difusão		
	imagens de tensor de difusão	· GMFM		
	Tipo de toxina botulínica: abobotulinumtoxinA 100 a 500 U/músculo não			
	excedendo 30 U/kg			
	Local da injeção: variável, mas sempre em membros inferiores			
	GMFCS: não descrito			
	Incluiu 36 crianças com idade acima de 2 anos			
	Tipo de estudo: randomizado, aberto, todos os pacientes receberam um			
	protocolo de fisioterapia padronizado (controle e intervenção). Os			
	pacientes tiveram uma avalição basal e após seis meses.			
Çağlar	Objetivo: avaliar a mudança na capacidade de locomoção e espasticidade	· MAS		
$(2019)^{65}$	de crianças com PC que receberam injeção de toxina botulínica tipo A e	· GAS		
	foram submetidas a terapia de reabilitação	· Teste de controle		
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 3 UI/kg/músculo	motor seletivo		
	Local da injeção: gastrocnêmio, sóleo, tibial anterior e posterior,	· GMFCS*		
	quadríceps, adutores do quadril e isquiotibiais			
	GMFCS: não descrito por participantes	*Neste estudo a		
	Incluiu 30 crianças com idade entre dois e 15 anos.	GMFCS foi utilizado		
	Tipo de estudo: estudo randomizado, aberto, o grupo controle e intervenção	como medida de		
	receberam 5 sessões de fisioterapia por semana (20 sessões), seguidas dos	desfecho em vez de		
	exercícios mantidos em casa. O seguimento fi de 12 semanas, com	descrever as		
	avaliações basal, na semana 4 e 12.	características dos		
E1 E4 '11'		participantes		
El-Etribi	Objetivo: investigar a potencial eficácia do bloqueio neuromuscular	MAG		
$(2004)^{69}$	usando toxina botulínica tipo A na diplegia espástica em crianças com PC	· MAS		
	crianças, especificamente espasticidade, amplitude de movimento e	· PRS (modificada)		
	padrões de marcha Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 3 a 6 U/kg, não excedendo	· Amplitude do movimento		
	200 U			
	Local da injeção: gastrocnêmio, adutores do quadril ou isquiotibiais	· Eletromiograma		
	GMFCS: Não descrito			
	GIVII CD. IVAO GESCIIIO			

Autor (ano)	Características	Desfecho avaliado
	Incluiu 40 crianças com idade entre 2 e 6 anos com pé equino móvel	
	Tipo de estudo: randomizado, aberto, ambos os grupos receberam	
	fisioterapia 3 vezes na semana por 3 meses. O tempo de seguimento foi de	
	12 semanas, com avaliações basal, na semana 4, 8 e 12.	
Ibrahim	Objetivo: comparar os efeitos da TBA quando administrada no	· O estudo utilizou um
$(2007)^{70}$	gastrocnêmio ou adutores do quadril (ou ambos) em crianças deambulantes	índice de
	com hemiplegia espástica devido à paralisia cerebral.	espasticidade
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 6 a 12 IU/kg (dose máxima	Composto:
	total 200U)	· Escala de Ashworth
	Local da injeção: gastrocnêmio lateral e medial (grupo gastrocnêmio),	modificada obtida
	adutor magnus, longus e brevis (grupo adutores) e ambos os grupamentos.	para o quadril e
	GMFCS: Não descrito, mas de acordo com os critérios de inclusão,	tornozelo (escala
	presumivelmente todos os GMFCS I ou II	original de 0 a 4 com
	Incluiu 60 crianças com idade entre 3 e 7 anos.	nota +1 foi ajustado
	Tipo de estudo: clínico randomizado, cegamento não descrito	para dar uma
	(provavelmente aberto pela natureza da intervenção). A duração total do	pontuação de 0 a 5).
	acompanhamento não é clara. As crianças foram observadas 6 meses após	As pontuações foram
	o último dos 3 ciclos de injeções de TBA, cada um separado por um	somadas, dando um
	intervalo de 3 a 4 meses	índice de 0 a 10
		· Principais parâmetros
		de marcha
Love (2001) ⁷¹	Objetivo: avaliar o efeito das injeções de TBA, nas extremidades	· Amplitude de
	inferiores, sobre a capacidade funcional de crianças com hemiplegia	movimento passiva do
	espástica devido à PC	tornozelo
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 2,8 a 7,3 U/kg	· MTS
	Local da injeção: gastroc-soleus (tríceps sural) e tibial posterior	· MAS
	GMFCS: todos os pacientes nível I	· Medida da função
	Incluiu 24 crianças de 3 a 13 anos	motora bruta
	Tipo de estudo: clínico randomizado, cegamento não descrito	· Satisfação dos pais
	(provavelmente aberto pela natureza da intervenção). Seguimento de 6	(escala visual
	meses com avaliações no início do estudo e nos meses 1, 3 e 6.	analógica)
Navarrete	Objetivo: avaliar o nível de independência funcional de crianças com PC	· GMFM-88
$(2010)^{72}$	do tipo diplegica e hemiplegia espástica submetidas a uma terapia com	· WeeFIM
	TBA multinível associada às terapias abrangentes (ocupacional, ortótica e	
	fisioterapia) nas extremidades inferiores	
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 15 U/kg de peso (dose	
	máxima)	
	Local da injeção: grupos musculares determinados individualmente para	
	cada criança. Os músculos injetados foram selecionados usando a Escala	
	de Tardieu (considerando uma diferença entre R1 e R2> 20 °). Sofreram	
_	in the second se	

Autor (ano)	Características	Desfecho avaliado		
	intervenções os músculos: gastrocnêmio bilateral, adutores bilaterais,			
	isquiotibiais bilaterais, sóleo bilateral, tibial anterior bilateral, panturrilha			
	unilateral, isquiotibiais unilaterais, tibial anterior unilateral.			
	GMFCS: Grupo TBA: 0 nível I; 5 nível II; 4 nível III; 6 nível IV; 3 nível V			
	Grupo placebo: 1 nível I; 7 nível II; 5 nível III; 4 nível IV; 1 nível V			
	Incluiu 36 crianças com idade entre 3 e 10 anos.			
	Tipo de estudo: randomizado, aberto. Acompanhamento por 6 meses, com			
	avaliações no início do estudo, nos meses 1, 3 e 6.			
Reddihough	Objetivo: comparar e determinar o desfecho funcional de crianças com PC	· GMFM		
$(2002)^{73}$	espástica submetidas a um programa de fisioterapia ou TBA, em um	· Bateria de Avaliação		
	desenho <i>cross-over</i> , e verificar se as mudanças podem persistir em 6 meses	Vulpe		
	após a injeção.	· MAS		
	Tipo de toxina botulínica: não descrito	· Amplitude de		
	Local da injeção: grupos musculares determinados individualmente para	movimento		
	cada criança de acordo com o protocolo	· Questionário de		
	GMFCS: Grupo TBA: 3 nível I; 6 nível II; 9 nível III; 4 nível IV	Percepção Parental		
	Grupo controle: 4 nível I; 5 nível II; 11 nível III; 7 nível IV			
	Incluiu 49 crianças de 2 a 6 anos (22 a 80 meses)			
	Tipo de estudo: clínico randomizado, cegamento não descrito			
	(provavelmente aberto pela natureza da intervenção). As crianças foram			
	acompanhadas por 12 meses. Fase TBA: todas as crianças atendidas no			
	início do estudo, 3 e 6 meses. Fase de controle: 30 crianças atendidas no			
	início e 6 meses, enquanto 19 crianças atendidas no início do estudo, 3 e 6			
	meses			
Scholtes	Objetivo: verificar o efeito da TBA de vários níveis nos membros inferiores	· Edinburgh visual Gait		
$(2006)^{74}$;	e uma reabilitação abrangente, em comparação com o cuidado usual em	Analysis Interval		
Scholtes	crianças ambulatoriais com paralisia cerebral que caminham com os	Testing (GAIT) scale		
$(2007)^{75}$	joelhos flexionados.	· GMFM-66		
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 4 a 6 U/kg	· Amplitude de		
	Local da injeção: grupos musculares determinados individualmente para	movimento		
	cada criança de acordo com o protocolo (psoas, isquiotibiais medial e	· Espasticidade		
	lateral, adutores do quadril, reto femoral, gastrocnêmio, sóleo e músculo	(embora não tenha		
	tibial posterior)	sido declarada, a		
	GMFCS: grupoTBA: 9 nível I; 3 nível II; 10 nível III; 1 nível IV	descrição corresponde		
	Grupo controle: 9 nível I; 4 nível II; 7 nível III; 3 nível IV	à Escala de Tardieu)		
	Incluiu 46 crianças de 4 a 12 anos.			
	Tipo de estudo: estudo clínico randomizado, aberto. GrupoTBA:			
	avaliações no início do estudo, 6, 12 e 24 semanas. O acompanhamento foi			
	realizado por 6 meses. A análise da marcha foi realizada apenas no início			
	do estudo, nas semanas 6 e 24.			

Autor (ano)	Características	Desfecho avaliado		
	Grupo de controle: 2 avaliações com intervalo médio de 24,61 semanas			
	(DP 5,7; faixa de 18 a 30).			
Steenbeek	Objetivo: medir o efeito do tratamento com TBA em crianças com PC em	· Escala de alcance de		
$(2005)^{76}$	relação às metas individuais relativas às habilidades funcionais, usando	meta		
	escala de alcance de metas.	· MAS		
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 4 a 6 U/kg, máximo de 50			
	U/kg			
	Local da injeção: grupos musculares determinados individualmente para			
	cada criança de acordo com o protocolo			
	GMFCS: 4 nível I; 3 nível II; 3 nível III; 1 nível IV; 0 nível V			
	Incluiu 12 crianças de 3 a 12 anos.			
	Tipo de estudo: estudo clínico randomizado, aberto. Acompanhamento total de			
	14 semanas e semanal para ambos os grupos.			
Tedroff	Objetivo: avaliar o efeito do tratamento com TBA no tônus muscular, no	· MAS		
$(2010)^{77}$	desenvolvimento de contratura e no padrão de marcha em crianças	· Amplitude do		
	pequenas com PC	movimento		
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 6U/kg	· GMFM-66		
	Local da injeção: flexores plantares do tornozelo	· Pediatric Evaluation		
	GMFCS: não descrito	of Disability		
	Incluiu 16 crianças de 1 a 6 anos.	Inventory		
	Tipo de estudo: estudo clínico randomizado, aberto. Acompanhamento de			
	1 ano (denominado como a "fase de tratamento" do estudo). As crianças			
	foram então acompanhadas e ambos os grupos receberam TBA conforme			
	necessário. A avaliação final foi realizada em média 3,5 anos (DP 3,5			
	meses). Para os fins desta revisão, avaliamos apenas a parte controlada do			
	estudo (avaliações no início do estudo e 1 ano após a intervenção)			
Xu (2006) ⁶⁷	Objetivo: Comparar os efeitos da injeção da TBA guiada por estimulação	· Amplitude do		
	elétrica associada à fisioterapia, com a fisioterapia isolada na espasticidade	movimento passivo		
	do flexor plantar do tornozelo em crianças com PC.	· MAS		
	Tipo de toxina botulínica: ianbotulinumtoxinA 12 U/kg	· GMFM (domínio D e		
	Local da injeção: flexores plantares do tornozelo	E)		
	GMFCS: não descrito	· Velocidade da		
	Incluiu 43 crianças de 2 a 10 anos.	caminhada		
	Tipo de estudo: estudo clínico randomizado, aberto. Acompanhamento de			
	3 meses. Avaliações no início do estudo, 1, 2 e 3 meses			
Zhu (2016) ⁷⁸	Objetivo: investigar a eficácia clínica a longo prazo e os efeitos adversos	· MTS		
	da TBA no tratamento da espasticidade gastrocnêmio em crianças de 9-36	· Eletromiografia de		
	meses com paralisia cerebral.	superfície		
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 3 U/kg	· GMFM-88		
	Local da injeção: gastrocnêmio	· Eventos adversos		

Autor (ano)	Características	Desfecho avaliado						
	GMFCS: não descrito							
	Incluiu 80 crianças entre 9 e 36 meses.							
	Tipo de estudo: estudo clínico randomizado, aberto. Acompanhamento de							
	6 meses. Avaliações no início do estudo, 1, 2, 3 e 6 meses.							

Ouadro M - Características dos estudos clínicos avaliando toxina botulínica A comparada à placebo no cuidado de criancas com espasticidade.

Quadro M - Características dos estudos clínicos avaliando toxina botulínica A comparada à placebo no cuidado de crianças com espasticidade.							
Autor (ano)	Características Desfechos						
Baker (2002) ⁷⁹	Objetivo: avaliar a eficácia e segurança de três doses diferentes de Dysport® (10, 20 e 30 U/kg de peso corporal) no tratamento de espasticidade do pé equino em pacientes com PC. Tipo de toxina botulínica: abobotulinumtoxinA 3 doses diferentes 10, 20 e 30 U/kg. Dose de 20U escolhida para análise. Local da injeção: junção do quarto proximal e os três quartos distais do gastrocnêmio GMFCS: TBA: 11 nível I; 1 nível II; Placebo: 14 nível I; 0 nível II Incluiu 126 crianças com idade entre 2 e 9 anos Tipo de estudo: estudo clínico randomizado controlado por placebo, cego para os participantes, profissionais e pesquisadores. Seguimento de 16 semanas, com avaliação basal e nas semanas 4, 8 e 16.	Mudança no componente dinâmico do encurtamento do gastrocnêmio Eventos adversos GMFM Amplitude do movimento					
Bjornson (2007) ⁸⁰	Objetivo: verificar os efeitos da TBA nos músculos gastrocnêmios em crianças com diplegia espástica. Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 12U/kg Local da injeção: cabeças medial e lateral do gastrocnêmio GMFCS: BA: 47% nível I; 41% nível II; 12% nível III; Placebo: 25% nível I; 50% nível II; 25% nível III Incluiu 33 crianças com idade entre 3 e 12 anos Tipo de estudo: estudo clínico randomizado controlado por placebo, cego para os pesquisadores, coordenadores do estudo, fisioterapeutas e participantes. O estudo teve acompanhamento de 24 semanas, com avaliações basal e nas semanas 3, 8, 12 e 24.	Comprimento do passo (sistema de medição de espasticidade) GMFM-66 e GMFM-88 Cinesiologia eletromiográfica quantitativa Escala de Ashworth Reflexos tendinosos profundos Clonus Amplitude de movimento passivo do tornozelo Torque voluntário máximo findice de custo de energia					

Autor (ano)	Características	Desfechos			
		· COPM			
		· GAS			
Copeland	Objetivo: examinar a eficácia e a segurança do TBA intramuscular para	· COPM			
$(2014)^{81}$	reduzir a espasticidade e melhorar o conforto e facilidade de atendimento	· Prioridades do			
	em crianças que não deambulam com paralisia cerebral	cuidador e índice de			
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA (0,5-4U/kg/ grupo	saúde infantil da vida			
	muscular) não superior a 12 U/kg (ou total de 400 U)	com deficiência			
	Local da injeção: ão descrito, mas em membros inferiores e superiores	· Questionário de			
	GMFCS: Grupo TBA (IV / V): 3/20; grupo placebo (IV/V): 0/18	hipertonia de cuidado			
	Incluiu 41 crianças com idade entre 2 e 16 anos	e conforto			
	Tipo de estudo: estudo clínico randomizado controlado por placebo, cego	· Questionário de			
	para pacientes, pais, cuidadores e avaliadores. A duração do	Qualidade de Vida			
	acompanhamento foi de 16 semanas, com uma avaliação inicial, nas	em Paralisia Cerebral			
	semanas 4 e 16	para Crianças			
		· Perfil de dor			
		pediátrica			
		· Eventos adversos			
Delgado	Objetivo: avaliar a eficácia e segurança da TBA (Dysport®) em				
$(2016)^{82}$	comparação com placebo em crianças com espasticidade associada à PC.	· MAS			
	Tipo de toxina botulínica: abobotulinumtoxinA 10 e 15 U/kg/perna, num	· Physician's Global			
	máximo de 1000 U ou 30 U/kg por criança.	Assessment			
	Local da injeção: gastrocnêmio e sóleo	· GAS			
	GMFCS: TBA 15 U / kg: 45 nível I; 24 nível II; 10 nível III; placebo: 40	· Escala de Tardieu			
	nível I; 30 nível II; 7 nível II	· Eventos adversos			
	Incluiu 241 crianças entre 2 e 17 anos.				
	Tipo de estudo: estudo clínico randomizado controlado por placebo, cego				
	para participantes, profissionais e avaliadores de desfecho. Os pacientes				
	foram acompanhados por 12 semanas, com avaliações basal, nas semanas				
	4 e 12.				
Tilton	Objetivo: análise secundária de estudo duplo-cego randomizado avaliou a	· GAS			
$(2017)^{83}$	eficácia de 2 doses de abobotulinumtoxinA associada ao cuidado usual				
	versus placebo, também associado ao cuidado usual, em crianças com				
	equino dinâmico devido à paralisia cerebral utilizando a Goal Attainment				
	Scaling.				
	Ver informações de Delgado (2016) ⁸² .				
Kanovsky	Objetivo: avaliar o benefício funcional da toxina botulínica (Dysport®)	· GMFM			
$(2004)^{84}$	no tratamento da espasticidade da PC de pé equino dinâmico	· Avaliação			
	Tipo de toxina botulínica: abobotulinumtoxinA 30 U/kg	videográfica da			
	Local da injeção: gastrocnêmio	marcha			

Autor (ano)	Características	Desfechos		
	GMFCS: Não descrito, mas de acordo com os critérios de inclusão,	· Avaliação funcional		
	presumivelmente todos eram GMFCS I, II ou III.	subjetiva		
	Incluiu 52 crianças com idade entre 2 e 7 anos	· Eventos adversos		
	Tipo de estudo: estudo clínico randomizado controlado por placebo, cego			
	para participantes e pesquisadores. Avaliações ocorreram no início do			
	estudo e semanas 4, 8 e 16 pós-tratamento. Duração de 16 semanas de			
	seguimento.			
Kim (2018) ⁶⁸	Objetivo: avaliar a segurança e eficácia de onabotulinumtoxinA para	· MAS-B		
	espasticidade/hipertonia de membros inferiores em crianças com PC	· CGI		
	quando comparada ao placebo	· GAS		
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 4 e 8 UI/kg	 Mudança em relação 		
	Local da injeção: Flexores plantares do tornozelo	ao basal na gravidade		
	GMFCS: não descrito	da espasticidade do		
	Incluiu 376 crianças com idade entre 2 e menores de 17 anos.	tornozelo calculado		
	Tipo de estudo: estudo clínico randomizado controlado por placebo, cego	usando MTS		
	para participantes e pesquisadores.			
Koman	Objetivo: avaliar a eficácia das injeções intramusculares locais de TBA	· PRS		
$(1994)^{85}$	no tratamento da deformidade equina dinâmica associada à PC	· Dinamometria		
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA 1 U/kg por lado nas	computadorizada		
	deformidades em equinovaro, o tibial posterior também sofreu	isocinética Biodex		
	intervenção	· Avaliações		
	Segunda injeção de TBA (onabotulinumtoxinA) 2 U/kg por lado nos	fisioterapêuticas		
	mesmos locais de injeção	· Eventos adversos		
	Local da injeção: gastrocnêmio e tibial posterior	· Avaliação dos		
	GMFCS: não descrito	pais/responsáveis		
	Incluiu 12 crianças com idade entre 4 e 11 anos			
	Tipo de estudo: randomizado, cego para os participantes e pesquisadores.			
	A duração do seguimento foi de 12 semanas com avaliação inicial, nas			
	semanas 2, 4, 8 e 12.			
Koman (2000)	Objetivo: avaliar a eficácia das injeções e segurança em curto prazo da	· PRS		
86	TBA	· Médica		
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA	· Amplitude de		
	Local da injeção: gastrocnêmio (medial e lateral)	movimento passiva		
	GMFCS: não descrito	do tornozelo		
	Incluiu 114 crianças com idade entre 2 e 16 anos	· Amplitude de		
	Tipo de estudo: clínico randomizado, cego para os participantes e	movimento ativa do		
	pesquisadores. A duração do acompanhamento foi de 12 semanas, as	tornozelo		
	avaliações ocorreram no início, nas semanas 2, 4, 8 e 12.	· Medidas		
	1. Um total de 145 pacientes foram inicialmente inscritos e incluídos na	eletrofisiológicas		
	avaliação de segurança. Os dados de 1 centro ($n = 15$) foram excluídos	· Eventos adversos		
	aranagas de seguranças es dados de 1 centro (n = 15) jordin excutuos			

da análise de eficácia porque os regulamentos daquele país proibiam o · Anticorp	os do soro			
	· Anticorpos do soro			
uso de placebo em crianças; consequentemente, os dados deste centro sanguíne	20			
não foram ocultados. Os dados de 16 crianças foram excluídos da				
avaliação de eficácia devido ao não cumprimento dos critérios de				
entrada.				
2. Uma vez que ambas as injeções foram administradas com 4 semanas				
de intervalo e com uma dose baixa cada, consideramos isso como um				
estudo de injeção única para os fins de nossa revisão.				
Mall (2006) ⁸⁷ Objetivo: testar a hipótese de a espasticidade do músculo adutor ser · Distância	a joelho-			
reduzida pelo tratamento com TBA. joelho				
Tipo de toxina botulínica: abobotulinumtoxinA 30 UI/kg nos adutores · Abdução	do quadril			
(2/3 da dose total) e nos isquiotibiais mediais (1/3 da dose total) (amplitud	de de			
Local da injeção: músculos adutores e isquiotibiais mediais movimer	nto)			
GMFCS: Grupo TBA: 1 nível I; 3 nível II; 12 nível III; 12 nível IV; 4 · MAS				
nível V; Grupo placebo: 2 nível I; 2 nível II; 5 nível III; 17 nível IV; 2 · GMFM				
nível V · GAS				
Incluiu 61 crianças com idade entre 10 meses e 10 anos				
Tipo de estudo: estudo clínico randomizado controlado por placebo, cego				
para participantes e pesquisadores/avaliadores de desfecho. O				
acompanhamento teve duração de 3 meses com avaliações inicial e nas				
semanas 4 e 12.				
Moore Objetivo: Avaliar a eficácia da TBA em longo prazo (até 2 anos). · GMFM				
(2008) ⁸⁸ Tipo de toxina botulínica: abobotulinumtoxinA. Dose máxima de 15 U/kg · PEDI (ac	os 2 anos)			
no primeiro ciclo · Alteração	o de peso			
A dose máxima aumentou 5 U/kg a cada ciclo de 3 meses, até uma dose · Eventos a	adversos			
máxima de 30 U/kg. As injeções foram administradas a cada 3 meses, se				
clinicamente indicado, por 2 anos				
Local da injeção: grupos musculares determinados individualmente para cada				
criança de acordo com o protocolo				
GMFCS: não descrito				
Incluiu 64 crianças com idade entre 2 e 8 anos				
Tipo de estudo: estudo clínico randomizado controlado por placebo, cego				
para participantes e pesquisadores/avaliadores de desfecho. O				
Acompanhamento foi realizado por dois anos. As crianças foram				
avaliadas no início do estudo, nas semanas 2, 6 e após 3 meses				
Este padrão continuou por até 8 vezes após as injeções ao longo de 2 anos.				
Sutherland Objetivo: quantificar, usando a análise de marcha 3-D, quaisquer · Análise de	de marcha			
(1999) ⁸⁹ mudanças no desempenho funcional após a injeção de TBA nos músculos tridimens	sional			
gastrocnêmios de crianças com paralisia cerebral que demonstraram um				
padrão de marcha em equino dinâmico.				

Autor (ano)	Características	Desfechos			
	Tipo de toxina botulínica: onabotulinumtoxinA	* Dorsiflexão			
	Local da injeção: gastrocnêmio (cabeças medial e lateral)	dinâmica do			
	GMFCS: não descrito	tornozelo			
	Incluiu 20 crianças com idade entre 2 e 16 anos.	* Parâmetros de			
	Tipo de estudo: estudo clínico randomizado controlado por placebo, cego	tempo-distância			
	para participantes e pesquisadores/avaliadores de desfecho. Avaliações no	* Eletromiografia			
	início do estudo e 8 semanas (4 semanas após a segunda injeção), num	dinâmica			
	total de 8 semanas de acompanhamento	· Dorsiflexão passiva			
		do tornozelo			
		· Força do músculo			
		flexor plantar (não			
		disponível para todas			
		as crianças)			
Ubhi (2000) ⁹⁰	Objetivo: Para determinar se o BT-A intramuscular pode melhorar a	· Análise de marcha			
	marcha em crianças com paralisia cerebral.	em vídeo			
	Tipo de toxina botulínica: abobotulinumtoxinA 25 U/kg para diplégicos e	· Eventos adversos			
	15 U/kg para hemiplégicos.	 Medida da função 			
	Local da injeção: gastrocnêmio e sóleo	motora bruta			
	GMFCS: não descrito	· Dorsiflexão passiva			
	Incluiu 40 crianças com idade entre 2 a 16 anos.	do tornozelo			
	Tipo de estudo: estudo clínico randomizado controlado por placebo, cego	· Custo de energia			
	para participantes e pesquisadores/avaliadores de desfecho. Avaliações	fisiológica (PCI			
	basal (2 avaliações iniciais separadas por 2 semanas de intervalo) e nas				
	semanas 2, 6 e 12, num total de 12 semanas de acompanhamento.				

Avaliação do risco de viés

De acordo com o Rob 2.0⁹¹, Para todos os desfechos de interesse avaliados nessa síntese, apenas seis estudos apresentaram baixo risco de viés^{68,81–83,86–88}. Os demais estudos foram classificados como apresentando algumas preocupações ou alto risco de viés causados, principalmente, por não fornecerem informações de maneira satisfatória sobre o processo de randomização ou sigilo de alocação, a respeito do cegamento das partes envolvidas no estudo ou pela ausência de cegamento de uma parte importante envolvida na avaliação do desfecho. A avaliação completa do risco de viés é apresentada no Material Suplementar 1.

TBA comparada à fisioterapia

A avaliação da função motora foi realizada, principalmente, utilizando a *Gross Motor Function Measure* (GMFM) e *Goal Attainment Scaling* (GAS). As análises foram realizadas considerando o período de avaliação, a curto prazo a diferença padronizada das médias [IC 95%] foi de 0,59 [0,23; 0,95] (**Figura J**), para médio prazo 1,06 [0,17; 1,94] (**Figura K**) e longo prazo 0,34 [-0,56; 1,24] (**Figura L**). Foram realizadas análises de subgrupo para longo e médio prazo (**Figuras M e N**). A certeza da evidência foi considerada como muito baixa.

Análise da função motora

Figura J - Forest plot da Análise de função motora - GMFM (pontuações total e alvo) - curto prazo

	Toxina	botulíi	nica	Cuidado	usual o	ou FT		Std. Mean Difference	Std. Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Fixed, 95% CI	IV, Fixed, 95% CI
Xu 2006	66.8	11	23	59.8	9.7	20	34.4%	0.66 [0.04, 1.28]	-
Zhu 2016	52	13	40	45	12	40	65.6%	0.55 [0.11, 1.00]	
Total (95% CI)			63			60	100.0%	0.59 [0.23, 0.95]	•
Heterogeneity: Chi² = 0.07, df = 1 (P = 0.79); l² = 0% Test for overall effect: Z = 3.20 (P = 0.001)								-2 -1 0 1 2 Favorece o controle Favorece TBA	

Figura K - Forest plot da Análise de função motora - GMFM (pontuações total e alvo) e GAS - médio prazo

	Toxina	botuli	nica	Cuidado	usual o	u FT		Std. Mean Difference	Std. Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI
1.2.1 New Subgroup									
Çağlar 2019	2.9	0.9	15	1.7	0.6	15	23.2%	1.53 [0.70, 2.35]	
Reddihough 2002	2.7	4.6	19	4	7.1	19	25.3%	-0.21 [-0.85, 0.43]	
Xu 2006	74.4	9.5	23	62.1	9.9	20	25.0%	1.25 [0.59, 1.91]	_
Zhu 2016	69	12	40	51	9	40	26.5%	1.68 [1.17, 2.19]	
Subtotal (95% CI)			97			94	100.0%	1.06 [0.17, 1.94]	
Heterogeneity: Tau ² =	= 0.70; Chi	² = 22.	40, df=	3 (P < 0.0)	001); l ^z =	87%			
Test for overall effect:	: Z= 2.35 (P = 0.0	02)						
Total (95% CI)			97			94	100.0%	1.06 [0.17, 1.94]	
Heterogeneity: Tau ² =	= 0.70; Chi	² = 22.	40, df=	3 (P < 0.00	_	-5 -1 1 5			
Test for overall effect:	: Z = 2.35 (P = 0.0		-2 -1 U 1 2 Favorece controle Favorece TBA					
Test for subgroup dif	ferences:	Not ap		Pavorece controle Pavorece IBA					

Figura L - Forest plot da Análise de função motora - GMFM (vários domínios) - longo prazo

	Toxina	botulí	nica	Cuidado	usual o	u FT		Std. Mean Difference	Std. Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI
Chaturvedi 2013	5	3	18	6	5	18	31.9%	-0.24 [-0.89, 0.42]	
Reddihough 2002	3.6	7.4	24	3.4	6.8	24	33.4%	0.03 [-0.54, 0.59]	
Zhu 2016	71	11	40	59	9	40	34.7%	1.18 [0.71, 1.66]	
Total (95% CI)			82			82	100.0%	0.34 [-0.56, 1.24]	
Heterogeneity: Tauz Test for overall effect			-	-2 -1 0 1 2 Favorece controle Favorece TBA					

Figura M - Forest plot da Análise de função motora - GMFM pontuação total - longo prazo (subgrupo)

	Toxina	botulíi	nica	Cuidado	usual o	u FT		Mean Difference Mean Difference					
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI		IV, F	Random, 959	% CI	
Chaturvedi 2013	5	3	18	6	5	18	69.0%	-1.00 [-3.69, 1.69]		_			
Reddihough 2002	3.6	7.4	24	3.4	6.8	24	31.0%	0.20 [-3.82, 4.22]			-		
Total (95% CI)			42			42	100.0%	-0.63 [-2.87, 1.61]		-			
Heterogeneity: Tau² = Test for overall effect:				(P = 0.63)); I² = 0%	•			-10	-5 Favorece	0 TBA Favoi	5 rece cont	10

Figura N - Forest plot da Análise de função motora - GMFM e GAS - médio prazo - análise de subgrupo

	Toxina	botulii	nica	Cuidado	usual o	u FT		Std. Mean Difference	Std. Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI
Çağlar 2019	2.9	0.9	15	1.7	0.6	15	19.4%	1.53 [0.70, 2.35]	
Xu 2006	74.4	9.5	23	62.1	9.9	20	30.4%	1.25 [0.59, 1.91]	
Zhu 2016	69	12	40	51	9	40	50.3%	1.68 [1.17, 2.19]	
Total (95% CI)			78			75	100.0%	1.52 [1.16, 1.88]	•
Heterogeneity: Tau² : Test for overall effect				(P = 0.60)	; I² = 0%			_	-2 -1 0 1 2 Favorece controle Favorece TBA

Amplitude de movimento

Para análise desse desfecho foi considerada a amplitude do movimento passivo. Para a articulação do tornozelo, considerou-se preferencialmente a dorsiflexão passiva com o joelho estendido, que contrai o músculo gastrocnêmio. Na análise de curto prazo (**Figura O**) foram avaliados dois estudos clínicos, que indicaram maior amplitude de movimento no grupo tratado com TBA em comparação a fisioterapia: diferença média [IC 95%]: 8,35 [1,19; 15,50]. Considerando o período de médio prazo (**Figura P**), foram analisados cinco estudos, cujos resultados também favorecem a TBA, diferença média [IC 95%]: 6,37 [4,04; 8,71]. Para análise de longo prazo (**Figura Q**) foram considerados quatro estudos clínicos que também indicaram maior

amplitude de movimento no grupo de indivíduos tratados com TBA, Diferença média [IC 95%]:6,47 [4,42; 8,52]. Para esse desfecho, a certeza da evidência foi considerada como muito baixa.

Figura O - Forest plot da Amplitude do movimento - dorsiflexão passiva do tornozelo - curto prazo

	Toxina	botulíi	nica	Cuidado	usual o	u FT		Mean Difference	Mean Difference				
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI		IV, Rando	om, 95% CI		
Xu 2006	11.7	5.6	23	-0.3	3.1	20	49.9%	12.00 [9.34, 14.66]				_	
Zhu 2016	18.1	7.6	71	13.4	8.2	70	50.1%	4.70 [2.09, 7.31]			-		
Total (95% CI)			94			90	100.0%	8.35 [1.19, 15.50]					
Heterogeneity: Tau² = Test for overall effect:				= 1 (P = 0.	0001); l²	= 93%			-20	-10 Favorece controle	0 Favorece	10 TBA	20

Figura P - Forest plot da Amplitude do movimento - dorsiflexão passiva do tornozelo - médio prazo

	Toxina	a botulíi	nica	Cuidado	usual o	u FT		Mean Difference	Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI
El-Etribi 2004	28.2	6.4	20	26.1	7	20	18.6%	2.10 [-2.06, 6.26]	+•
Love 2001	8.8	13.5	12	-1.1	2.8	12	7.5%	9.90 [2.10, 17.70]	
Reddihough 2002	1.4	7.5	11	-7.3	7.9	11	10.2%	8.70 [2.26, 15.14]	-
Xu 2006	11.2	4.9	23	3.1	2.6	20	31.3%	8.10 [5.80, 10.40]	-
Zhu 2016	21.8	5.6	71	16.2	7.5	72	32.5%	5.60 [3.43, 7.77]	-
Total (95% CI)			137			135	100.0%	6.37 [4.04, 8.71]	•
Heterogeneity: Tau ² =				(P = 0.09)); I² = 509	6			-20 -10 0 10 20
Test for overall effect:	:∠=5.35	(P < U.L	10001)						Favorece controle Favorece TBA

Figura Q - Forest plot da Amplitude do movimento - dorsiflexão passiva do tornozelo - longo prazo

	Toxina	botulíi	nica	Cuidado	o usual o	u FT		Mean Difference	Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI
Love 2001	4.8	9.4	12	-5.2	4.4	12	11.7%	10.00 [4.13, 15.87]	- _
Reddihough 2002	5.4	9.2	34	-3.1	11.7	34	16.0%	8.50 [3.50, 13.50]	
Tedroff 2010	6	10	6	-2	9.9	9	3.9%	8.00 [-2.29, 18.29]	
Zhu 2016	22.1	5.7	71	16.8	7.7	72	68.4%	5.30 [3.08, 7.52]	-
Total (95% CI)			123			127	100.0%	6.47 [4.42, 8.52]	•
Heterogeneity: Tau² = Test for overall effect:				(P = 0.37); I² = 5%		-20 -10 0 10 20 Favorece controle Favorece TBA		

Espasticidade

A espasticidade foi avaliada com auxílio de diversas escalas. As escalas mais utilizadas pelos estudos clínicos foram a EAM (n=13) e a escala de Tardieu Modificada (n=7). Considerando a avaliação dos flexores plantares do tornozelo, as análises indicam que há maior redução nas pontuações das EA/EAM e Tardieu no grupo tratado com TBA, sendo a diferença padronizada das médias [IC 95%] de -0,77 [-1,68; 0,15] em curto prazo (**Figura R**), -1,31 [-2,21; -0,41] em médio prazo (**Figura S**) e -0,78 [-1,03; -0,52] em longo prazo (**Figura T**). Outros grupos musculares também foram analisados a longo prazo (**Figura T**). Foi realizada análise de subgrupo considerando a avaliação dos flexores plantares do tornozelo a médio prazo (**Figura U**). Para esse desfecho, a certeza da evidência foi considerada muito baixa.

Figura R-Forest plot da Espasticidade - flexores plantares do tornozelo - curto prazo

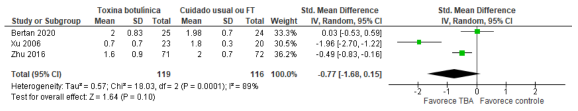


Figura S - Forest plot da Espasticidade - flexores plantares do tornozelo - médio prazo

	Toxina	Toxina botulínica Cuidado usual ou FT						Std. Mean Difference	Std. Mean Difference			
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI			
Bertan 2020	1.73	0.79	25	1.98	0.72	24	25.7%	-0.33 [-0.89, 0.24]				
El-Etribi 2004	0.9	0.6	20	1.8	0.3	20	23.8%	-1.86 [-2.61, -1.11]				
Xu 2006	1	0.3	23	1.8	0.3	20	23.0%	-2.62 [-3.45, -1.78]				
Zhu 2016	1.2	1	71	1.8	0.8	72	27.5%	-0.66 [-1.00, -0.32]	-			
Total (95% CI)			139			136	100.0%	-1.31 [-2.21, -0.41]	•			
Heterogeneity: Tau² = Test for overall effect					-4 -2 0 2 4 Favorece TBA Favorece controle							

Figura T - Forest plot da Espasticidade – vários grupos musculares - longo prazo

0 1		1			<i>C</i> 1			<i>U</i> 1	
	Toxina	botulin	ica	Cuidado	usual o	u FT	:	Std. Mean Difference	Std. Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI
1.11.1 Flexores plan	tares do to	ornozel	0						
brahim 2007	5.3	1.2	15	7	1.3	15	9.6%	-1.32 [-2.12, -0.52]	
Reddihough 2002	-0.1	8.0	35	0.4	0.8	35	24.2%	-0.62 [-1.10, -0.14]	
Tedroff 2010	-0.8	1.2	6	-0.1	0.7	9	5.5%	-0.71 [-1.79, 0.36]	
Zhu 2016 Subtotal (95% CI)	1.1	1	72 128	1.8	0.8	71 130	41.9% 81.3%	-0.77 [-1.11, -0.43] - 0.78 [-1.03 , - 0.52]	•
Heterogeneity: Tau ² =	= 0.00; Chi	r = 2.22	df = 3	(P = 0.53)); I ² = 0%				
Test for overall effect:	Z= 5.99 ((P < 0.01	0001)						
1.11.2 Adutores do q	quadril .								
brahim 2007	5.3	1	15	7	1.3	15	9.4%	-1.43 [-2.24, -0.61]	
Reddihough 2002 Subtotal (95% CI)	-0.6	1.1	8 23	1	0.8	8 23	4.7% 14.1%	-1.57 [-2.74, -0.41] - 1.47 [-2.14 , -0.81]	•
Heterogeneity: Tau² = Test for overall effect:				(P = 0.84)); I² = 0%				
restroi overan enect	2-4.33 (, 0.01	001)						
1.11.3 Isquiotibiais									
Tedroff 2010 Subtotal (95% CI)	-0.5	0.5	6 6	0	0.2	9 9	4.6% 4.6%	-1.35 [-2.53, -0.18] - 1.35 [-2.53, -0.18]	
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect:		(P = 0.0)	2)						
Total (95% CI)			157			162	100.0%	-0.91 [-1.17, -0.65]	•
Heterogeneity: Tau ² =	= 0.01; Chi	$r^2 = 6.54$, df = 6	(P = 0.37)); I² = 8%				-5 -1 1 5
Test for overall effect:	Z=6.94 (P < 0.0	0001)						-2 -1 U 1 2 Favorece TBA Favorece controle
Test for subgroup dif	ferences: (Chi² = 4	.28, df	= 2 (P = 0.	12), [2=	53.2%			ravolece IDA Favolece controle

Figura U - Forest plot da Espasticidade - flexores plantares do tornozelo - médio prazo (subgrupo)

	Toxina	a botulíi	nica	Cuidado	usual o	u FT	Mean Difference Mean Difference			
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	CI IV, Random, 95% CI	
Bertan 2020	1.75	0.79	25	1.87	0.75	24	27.0%	-0.12 [-0.55, 0.31]	<u> </u>	
El-Etribi 2004	0.9	0.6	20	1.8	0.3	20	33.8%	-0.90 [-1.19, -0.61]	ıj 	
Xu 2006	1	0.3	23	1.8	0.3	20	39.2%	-0.80 [-0.98, -0.62]	2] ———	
Total (95% CI)			68			64	100.0%	-0.65 [-1.01, -0.29]	oi -	
Heterogeneity: Tau² = Test for overall effect:				(P = 0.00	9); I² = 79	9%			-2 -1 0 1 2 Favorece TBA Favorece controle	

TBA comparada a placebo

Análise de marcha

Para avaliação da marcha, os estudos clínicos realizaram análise observacional utilizando uma versão da *Physician Rating Scale (PRS)* ou análise de vídeo da marcha (VGA) para classificar o padrão de marcha da criança em cinco categorias, de acordo com o contato inicial do pé. A análise realizada em curto prazo incluiu quatro estudos clínicos e a de média prazo incluiu três. Ambas indicaram que a utilização da TBA favorece a marcha, sendo o risco relativo [IC 95%] 1,66 [1,16; 2,37] no período de curto prazo (**Figura V**) e 1,90 [1,32; 2,74] considerando médio prazo (**Figura W**). Um estudo clínico realizou análise instrumental da marchae em curto prazo utilizando a goniometria avaliando o pico de dorsiflexão do tornozelo em posição e em balanço, o estudo obteve como resultado da análise diferença média [IC 95%] de 11,56 [6,17; 16,96] (**Figura X**). Para esse desfecho, a certeza da evidência foi considerada baixa.

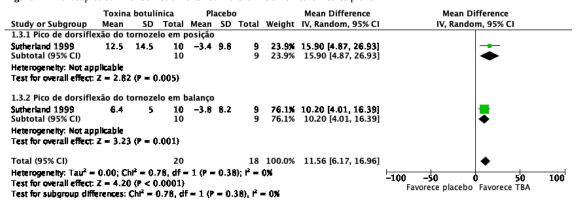
Figura V - Forest plot da Análise observacional da marcha - VGA ou PRS - curto prazo

	Toxina botu	línica	Place	bo		Risk Ratio	Risk Ratio
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Random, 95% CI	M-H, Random, 95% CI
Kanovsky 2004	16	52	13	50	33.2%	1.18 [0.64, 2.20]	-
Koman 1994	5	6	2	6	9.1%	2.50 [0.76, 8.19]	 • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
Koman 2000	25	53	15	55	47.7%	1.73 [1.03, 2.90]	-
Ubhi 2000	10	21	3	18	10.1%	2.86 [0.93, 8.81]	-
Total (95% CI)		132		129	100.0%	1.66 [1.16, 2.37]	•
Total events	56		33				
Heterogeneity: Tau ² = Test for overall effect:				0.47)	; r² = 0%		0.01 0.1 1 10 100 Favorece placebo Favorece TBA

Figura W - Forest plot da Análise observacional da marcha - VGA ou PRS - médio prazo

	Toxina botu	línica	Place	bo		Risk Ratio	Risk Ratio
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Random, 95% CI	M-H, Random, 95% CI
Kanovsky 2004	20	52	10	50	31.7%	1.92 [1.00, 3.69]	-
Koman 2000	28	53	17	55	61.2%	1.71 [1.07, 2.73]	-
Ubhi 2000	10	20	2	18	7.1%	4.50 [1.13, 17.85]	-
Total (95% CI)		125		123	100.0%	1.90 [1.32, 2.74]	•
Total events	58		29				
Heterogeneity: Tau ² = Test for overall effect:				- ().42)	r² = 0%		0.01 0.1 1 10 100 Favorece placebo Favorece TBA

Figura X - Forest plot da Análise instrumental da marcha – Goniometria - curto prazo



Análise da função motora

Para avaliação da função motora, os estudos clínicos utilizaram a *Gross Motor Function Measure* (GMFM), *Canadian Occupational Performance Measure* (COPM) e *Physician's Global Assessment* (PGA). Na avaliação a curto prazo (**Figura Y**), dois estudos realizaram medida padrão, sendo que a diferença padronizada das médias [IC 95%] obtida foi -0,28 [-0,66; 0,10]. Outros dois estudos utilizaram medidas individualizadas e a diferença padronizada das médias [IC 95%] obtida foi 0,71 [0,43; 1,00]. Na avaliação a médio prazo (**Figura Z**), dois estudos utilizaram medida padrão e a diferença padronizada das médias [IC 95%] obtida foi 0,05 [-0,32; 0,43] e três estudos clínicos utilizaram medidas individualizadas e apresentaram como diferença padronizada das médias [IC 95%] 0,39 [0,12; 0,66]. A longo prazo, apenas um único estudo utilizou medida padrão e um outro estudo medida individualizada (**Figura AA**). A certeza da evidência foi considerada moderada para esse desfecho no curto e médio prazo e baixa para o longo prazo.

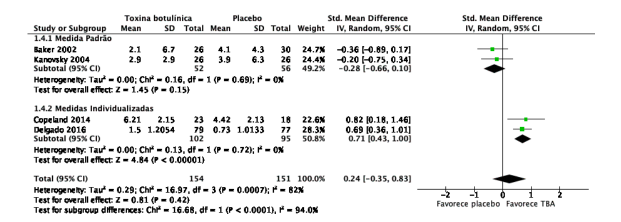


Figura Z - Forest plot da Função - GMFM, COPM ou PGA - médio prazo

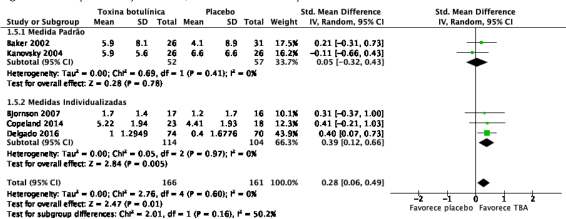
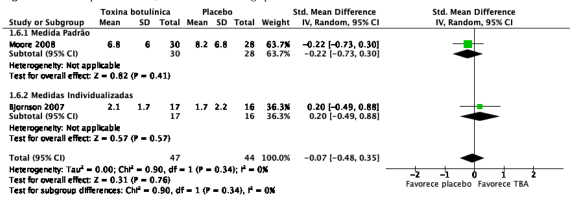


Figura AA - Forest plot da GMFM, COPM ou PGA - longo prazo



Amplitude de movimento

Para análise desse desfecho foi considerada a amplitude de movimento passiva, utilizando a goniometria. Na análise de curto prazo (**Figura AB**) foram considerados três estudos clínicos, que indicaram maior amplitude de movimento no grupo tratado com TBA em comparação a placebo, diferença média [IC 95%]: 2,68 [0,12; 5,23]. Considerando o período de médio prazo (**Figura AC**), apenas dois estudos foram analisados e a diferença média [IC 95%] obtida foi 1,57 [-2,12; 5,25]. Para análise de longo prazo (**Figura AD**), um único estudo clínico foi considerado, com diferença média de -1,09 [-6,52; 4,33]. Para esse desfecho, a certeza da evidência foi considerada muito baixa.

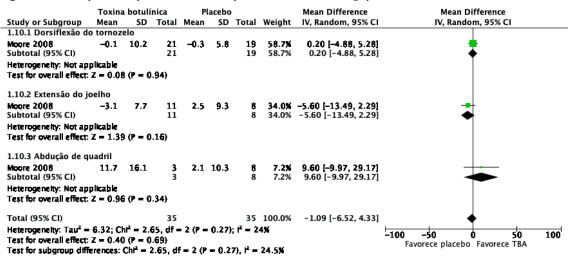
Figura AB - Forest plot da Amplitude do movimento passivo - Goniometria - curto prazo

	Toxi	na botulín	ica		Placebo			Mean Difference	Mean Difference	
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	I IV, Random, 95% CI	
Baker 2002	-0.6	16.3	50	-0.6	13.5	46	18.4%	0.00 [-5.97, 5.97]	1 +	
Delgado 2016	2.9	11.6078	79	-1.2	11.8157	76	48.1%	4.10 [0.41, 7.79]	l —	_
Ubhi 2000	3.8	4.9619	22	1.7	8.4458	18	33.5%	2.10 [-2.32, 6.52]	· -	-
Total (95% CI)			151			140	100.0%	2.68 [0.12, 5.23]		
Heterogeneity: Tau ² = Test for overall effect:				(P = 0	.49); r² = ()%			-10 -5 0 5 Favorece placebo Favorece TBA	10

Figura AC - Forest plot da Amplitude do movimento passivo – Goniometria - médio prazo

	Toxi	na botulí:	nica		Placebo			Mean Difference		Mean Difference	
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI		IV, Random, 95% CI	
Baker 2002	-2.2	13.2	55	-2.8	14.9	55	49.1%	0.60 [-4.66, 5.86]			
Ubhi 2000	2.2	8.3451	22	-0.3	8.2447	18	50.9%	2.50 [-2.66, 7.66]		-	
Total (95% CI)			77			73	100.0%	1.57 [-2.12, 5.25]			
Heterogeneity: Tau ² = Test for overall effect:				1 (P =	0.61); 🖰	- 0%			-10	-5 0 5 Favorece placebo Favorece TBA	10

Figura AD - Forest plot da Amplitude do movimento passivo - Goniometria - longo prazo



Espasticidade

A espasticidade foi avaliada com a EAM. Utilizando a avaliação dos flexores plantares do tornozelo, apenas um único ECR foi considerado na análise de curto e médio prazo (**figuras AE e AF**), o resultado obtido indica que o grupo tratado com TBA tem maior redução na pontuação da escala, sendo a diferença média [IC 95%]: -0,49 [-0,78; -0,20] e -0,50 [-0,78; -0,22], respectivamente. Na análise a longo prazo (**Figura AG**), outro único estudo foi considerado e a diferença média [IC 95%] foi 0,10 [-0,58; 0,78]. Para esse desfecho, a certeza da evidência foi considerada moderada no curto e médio prazo e baixa no longo prazo.

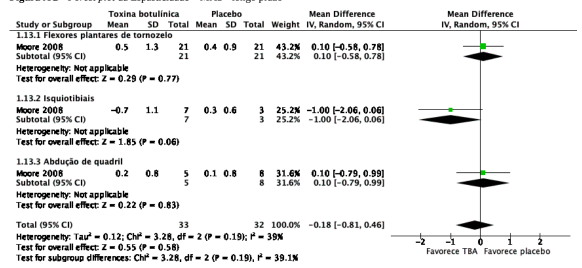
Figura AE - Forest plot da Espasticidade: flexores plantares do tornozelo - MAS - curto prazo

	Toxina botulínica				Placebo			Mean Difference	Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI
Delgado 2016	-0.97	0.9376	79	-0.48	0.9252	77	100.0%	-0.49 [-0.78, -0.20]	-
Total (95% CI)			79			77	100.0%	-0.49 [-0.78, -0.20]	•
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect		9 (P = 0.0	001)						-2 -1 0 1 2 Favorece TBA Favorece placebo

 $\textbf{Figura AF -} \textit{Forest plot} \ \text{da Espasticidade: flexores plantares do tornozelo} - \text{MAS -} \ \text{m\'edio prazo}$

	Toxii	na botulí:	nica		Placebo			Mean Difference	Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI
Delgado 2016	-1	0.8633	74	-0.5	0.8388	70	100.0%	-0.50 [-0.78, -0.22]	-
Total (95% CI)			74			70	100.0%	-0.50 [-0.78, -0.22]	•
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect:			0004)						-2 -1 0 1 2 Favorece TBA Favorece placebo

Figura AG - Forest plot da Espasticidade – MAS - longo prazo



Satisfação

Para avaliar a satisfação, três estudos clínicos utilizaram uma avaliação subjetiva da percepção do cuidador sobre o benefício do tratamento. Na avaliação de curto prazo, dois ECR foram considerados com risco relativo [IC 95%] de 1,20 [0,72; 2,01] (**Figura AH**). Para médio prazo, também foram considerados dois estudos com risco relativo [IC 95%] obtido de 1,32 [0,94;1,83] (**Figura AI**). Ainda sobre esse desfecho, outros dois estudos clínicos utilizaram o domínio de satisfação da *Canadian Occupational Performance Measure* (COPM), com análises de curto, médio e longo prazo realizadas e as diferenças médias [IC 95%] obtidas de 1,81 [0,25; 3,37], 0,96 [0,04; 1,88] e 0,10 [-1,27; 1,47] respectivamente – **figuras AJ, AK e AL**. A certeza da evidência para esse desfecho foi considerada muito baixa quando utilizado o questionário subjetivo e baixa quando utilizado o COPM.

Figura AH - Forest plot da Satisfação - Questionário subjetivo - curto prazo

	Toxina botu	línica	Place	bo		Risk Ratio	Risk Ratio
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Random, 95% CI	M–H, Random, 95% CI
Kanovsky 2004	13	26	12	26	83.3%	1.08 [0.62, 1.91]	
Koman 1994	4	6	2	6	16.7%	2.00 [0.56, 7.09]	-
Total (95% CI)		32		32	100.0%	1.20 [0.72, 2.01]	-
Total events	17		14				
Heterogeneity: Tau ² = Test for overall effect			i = 1 (P =	- 0.39)	; r² = 0%		0.1 0.2 0.5 1 2 5 10 Favorece placebo Favorece TBA

Figura AI - Forest plot da Satisfação - Questionário subjetivo - médio prazo

	Toxina botu	línica	Place	bo		Risk Ratio	Risk Ratio
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	M-H, Random, 95% CI	M-H, Random, 95% CI
Baker 2002	21	27	18	31	85.0%	1.34 [0.93, 1.92]	+
Kanovsky 2004	8	26	7	27	15.0%	1.19 [0.50, 2.80]	
Total (95% CI)		53		58	100.0%	1.32 [0.94, 1.83]	•
Total events Heterogeneity: Tau ² = Test for overall effect:			25 = 1 (P =	- 0.79)	; i² = 0%		0.1 0.2 0.5 1 2 5 10 Favorece placebo Favorece TBA

Figura AJ - Forest plot da Satisfação – COPM - curto prazo

	Toxina	botulí	nica	P	lacebo)		Mean Difference		Mean D	ifference		
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI		IV, Rande	om, 95% C	11	
Copeland 2014	6.21	2.63	23	4.4	2.45	18	100.0%	1.81 [0.25, 3.37]					
Total (95% CI)			23			18	100.0%	1.81 [0.25, 3.37]			-		
Heterogeneity: Not app Test for overall effect:		(P = 0	.02)						-10	ece placebo	O Favorece	5 a TBA	10

Figura AK - Forest plot da Satisfação - COPM - médio prazo

	Toxina bo				lacebo			Mean Difference	Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI
Bjornson 2007	1.6	1.8	17	1.1	1.7	16	59.5%	0.70 [-0.49, 1.89]	
Copeland 2014	5.24	2.65	23	3.89	2.08	18	40.5%	1.35 [-0.10, 2.80]	-
Total (95% CI)			40			34	100.0%	0.96 [0.04, 1.88]	
Heterogeneity: Tau ² = Test for overall effect				- 1 (P =	0.50)	; ř = 0	%	-	-2 -1 0 1 2 Favorece placebo Favorece TBA

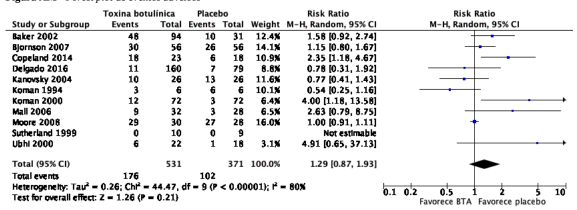
Figura AL - Forest plot da Satisfação - COPM - longo prazo

	Toxina	botulí	nica	Pl	acebo	0		Mean Difference		Me	an Differer	ice	
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Random, 95% CI		IV, R	andom, 95	% CI	
Copeland 2014	1.8	2.2	17	1.7	1.8	16	100.0%	0.10 [-1.27, 1.47]			-		
Total (95% CI)			17			16	100.0%	0.10 [-1.27, 1.47]			•		
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect:		(P = 0	.89)						-10	-5 Favorece pla	cebo Favoi	5 rece TBA	10

Eventos adversos

Para esse desfecho foram analisados resultados de 11 ECR. Foram considerados todos os eventos adversos relatados, independente da gravidade. A análise resultou em um risco relativo [IC 95%] de 1,29 [0,87; 1,93], conforme **Figura AM**. Para esse desfecho, a certeza da evidência foi considerada muito baixa.

Figura AM - Forest plot de eventos adversos



Perfil de evidências:

Nas **tabelas C e D**, são apresentados os resultados das meta-análises e da avaliação da certeza da evidência (GRADE) de TBA comparada à fisioterapia ou cuidado usual para os desfechos função motora, amplitude de movimento e espasticidade, sendo que na primeira considera-se o período de curto prazo, enquanto na segunda a avaliação o período de médio prazo. A **Tabela E** apresenta os resultados e a avaliação da certeza da evidência para o período de longo prazo para os mesmos desfechos, além da satisfação. As **tabelas F a H** consideram o período de análise e apresentam avaliação da certeza da evidência de TBA comparada à placebo para os desfechos de marcha, função, espasticidade e satisfação. Já a **Tabela I** apresenta os resultados para o desfecho de eventos adversos da comparação entre TBA e placebo.

Tabela C - TBA comparado a cuidado usual ou fisioterapia para espasticidade em crianças – curto prazo 2 a 8 semanas

			Avaliação d	la certeza			Nº de p	acientes	Ef	eito e		
N° de estud	Delinea mento do estudo	Risco de viés	Inconsist ência	Evidênci a indireta	Impreci são	Outras considerações	ТВА	Cuidado usual ou fisioterapi a	Relativo (IC95%)	Absoluto (IC95%)	Certeza	Importânci a
Análiso	e de função	motora -	curto prazo	(seguimen	ıto: variaçâ	io 2 semanas par	a 8 semanas	; avaliado co	om: GMFM	pontuação to	tal e alvo)	
2	ensaios	muito	não	não	grave ^b	nenhum	63	60	-	DMP 0.59	ФООО	IMPORTA
	clínicos	grave ^a	grave	grave						mais alto	Muito	NTE
	randomi									(0.23 mais	baixa	
	zados									alto para		
										0.95 mais		
										alto)		
Amplit	ude do mo	vimento -	dorsiflexão	passiva do	tornozelo	- curto prazo (av	aliado com:	Goniômetro	(graus))			
2	ensaios	muito	gravee	não		nenhum	94	90	-	DM 8.35	ФООО	IMPORTA
	clínicos	grave ^a		grave	grave ^f					mais alto	Muito	NTE
	randomi									(1.19 mais	baixa	
	zados									alto para		
										15.5 mais		
										alto)		
Espast	icidade - fl	exores plai	ntares do to	rnozelo - c	urto prazo	(seguimento: va	riação 2 sen	nanas para 8	semanas; av	valiado com: v	várias escalas	s)
3	ensaios	muito	muito	não	muito	nenhum	119	116	-	DMP 0.77	ФООО	CRÍTICO
	clínicos	grave ^a	grave ^c	grave	grave ^{d,f}					menor	Muito	
										(1.68	baixa	

			Avaliação d	la certeza			Nº de p	acientes	Ef	eito		
N° de estud os	Delinea mento do estudo	Risco de viés	Inconsist ência	Evidênci a indireta	Impreci são	Outras considerações	ТВА	Cuidado usual ou fisioterapi a	Relativo (IC95%)	Absoluto (IC95%)	Certeza	Importânci a
	randomi zados									menor para 0.15 mais alto)		

IC: Intervalo de confiança; DM: Diferença de médias; DMP: Diferença padronizada de médias

Tabela D - TBA comparado a cuidado usual ou fisioterapia para espasticidade em crianças – médio prazo 12 a 16 semanas

			1	Avaliação d	la certeza			Nº de p	acientes	Ef	eito		
d	os n	Delinea mento do estudo	Risco de viés	Inconsist ência	Evidênci a indireta	Impreci são	Outras considerações	ТВА	Cuidado usual ou fisioterapi a	Relativo (IC 95%)	Absoluto (IC 95%)	Certeza	Importân cia

Análise de função motora - médio prazo (seguimento: variação 12 semanas para 16 semanas; avaliado com: GMFM (pontuações total e alvo) e GAS)

4	ensaios	muito	muito	não	não	nenhum	97	94	-	DMP 1.06	\oplus	IMPORT
	clínicos	grave ^a	grave ^c	grave	grave					mais alto	Muito	ANTE
	randomi									(0.17 mais	baixa	
	zados									alto para		

a. Rebaixado dois níveis devido a diversas fontes de vieses; b. Penalizado em um nível devido ao tamanho amostral; c. Elevada heterogeneidade (> 75%); d. Amplo intervalo de confiança que inclui a nulidade de efeito; e. Apesar do I-quadrado elevado, foi rebaixado apenas um nível, os resultados tendem a apontar para a mesma direção; f. Penalizado devido ao tamanho amostral. Em um estudo, os membros inferiores foram utilizados como unidade de análise.

										1.94 mais		
										alto)		
Amplit	tude do mo	vimento - o	dorsiflexão	passiva do	tornozelo	- médio prazo (a	valiado com	Goniômetr	o (graus))			
5	ensaios	muito	grave ^e	não	não	nenhum	137	135	-	DM 6.37	ФООО	IMPORT
	clínicos	grave ^a		grave	grave					mais alto	Muito	ANTE
	randomi									(4.04 mais	baixa	
	zados									alto para		
										8.71 mais		
										alto)		
Espast	icidade - fl	exores plai	ntares do to	rnozelo - r	nédio praz	o (seguimento: va	ariação 12 se	emanas para	16 semanas	; avaliado con	n: várias escal	as)
4	ensaios	muito	grave ^c	não	grave ^d	nenhum	139	136	=	DMP 1.31	ФООО	CRÍTICO
	clínicos	grave ^a		grave						menor	Muito	
	randomi									(2.21	baixa	

menor para 0.41 menor)

Tabela E - TBA comparado a cuidado usual ou fisioterapia para espasticidade em crianças – longo prazo

zados

Certeza da avaliação	Nº de pacientes	Efeito	Certeza	

IC: Intervalo de confiança; DM: Diferença de médias; DMP: Diferença padronizada de médias s; DP: Desvio padrão; GMFM: Gross Motor Function Measure; GAS: Goal Attainment Scaling.

a. Rebaixado dois níveis devido a diversas fontes de vieses; b. Penalizado em um nível devido ao tamanho amostral; c. Elevada heterogeneidade (> 75%); d. Amplo intervalo de confiança que inclui a nulidade de efeito;

e. Apesar do I-quadrado elevado, foi rebaixado apenas um nível, os resultados tendem a apontar para a mesma direção; f. Penalizado devido ao tamanho amostral. Em um estudo os membros inferiores foram utilizados como unidade de análise; g. Moderada heterogeneidade (50%)

№ dos estud	Delinea mento do estudo	Risco de viés	Inconsist ência	Evidênci a indireta	Impreci são	Outras considerações	ТВА	Cuidado usual ou fisioterapi a	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		Importânci a
Análise	e de função	motora - l	longo prazo	(seguimen	ıto: variaçâ	ão > 24 semanas j	para mais; a	valiado com	: GMFM (va	ários domínios/	pontuação	total e alvo))
3	ensaios	muito	muito	não	muito	nenhum	82	82	-	SMD 0.34	ФОО	IMPORTA
	clínicos	grave ^a	grave ^c	grave	grave ^d					mais alto	0	NTE
	randomi									(0.56 menor	Muito	
	zados									para 1.24	baixa	
										mais alto)		
Amplit	ude do mo	vimento - (dorsiflexão	passiva do	tornozelo	- longo prazo (av	aliado com:	Goniômetro	(graus))		!	
4	ensaios	muito	não	não	grave ^e	nenhum	123	127	-	MD 6.47	ФОО	IMPORTA
	clínicos	grave ^a	grave	grave						mais alto	0	NTE
	randomi									(4.42 mais	Muito	
	zados									alto para	baixa	
										8.52 mais		
										alto)		
Espasti	icidade - F	lexores pla	ntares do t	ornozelo - l	longo praz	o (seguimento: va	ariação 24 se	emanas para	mais; avalia	ado com: Vária	s escalas)	·
4	ensaios	muito	não	não	grave ^e	nenhum	128	130	-	SMD 0.78	⊕○○	CRÍTICO
	clínicos	grave ^a	grave	grave						SD menor	0	
	randomi									(1.03 menor	Muito	
	zados									para 0.52	baixa	
										menor)		

Satisfação (seguimento: variação 24 semanas para mais; avaliado com: Escala Visual Analógica; Escala de: 0 para 10)

1	ensaios	muito	não	não	grave ^b	nenhum	12	12	-	MD 1.57	$\Theta\bigcirc\bigcirc$	IMPORTA
	clínicos	grave ^a	grave	grave						mais	0	NTE
	randomi									(0.76 mais	Muito	
	zados									para 2.38	baixa	
										mais)		

IC: Intervalo de confiança; DM: Diferença de médias; DMP: Diferença padronizada de médias . GMFM: Gross Motor Function Measure; GAS: Goal Attainment Scaling

a. Rebaixado dois níveis devido a diversas fontes de vieses; b. Penalizado em um nível devido ao tamanho amostral; c. Elevada heterogeneidade (> 75%); d. Amplo intervalo de confiança que inclui a nulidade de efeito; e. Penalizado devido ao tamanho amostral. Em um estudo, os membros inferiores foram utilizados como unidade de análise.

Tabela F - TBA comparado a placebo para espasticidade em crianças – curto prazo 2 a 8 semanas

		A	valiação da	certeza			№ de j	oacientes	E	feito		
№ dos estud	Delineamen to do estudo		Inconsistê ncia	Evidênci a indireta	Imprecisã o	Outras considera ções	ТВА	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importânc ia

Análise observacional da marcha em curto prazo (2 a 8 semanas) - VGA ou PRS

4	ensaios	grave ^a	não grave	não	grave ^b	nenhum	56/132	33/129	RR 1.66	169 mais por	$\oplus \oplus \bigcirc \bigcirc$	CRÍTICO
	clínicos			grave			(42.4	(25.6%)	(1.16 para	1.000	Baixa	
	randomizad						%)		2.37)	(de 41 mais		
	os									para 350 mais)		

Análise instrumental de marcha em curto prazo (2 a 8 semanas) - Goniometria - Pico de dorsiflexão do tornozelo em posição

1	ensaios	não	não grave	não	muito	nenhum	10	9	-	MD 15.9 mais	$\Theta\Theta\bigcirc\bigcirc$	CRÍTICO
	clínicos	grave		grave	grave ^{d,e}					alto	Baixa	
	randomizad									(4.87 mais alto		
	os											

		A	valiação da (certeza			№ de j	oacientes	E	feito		
№ dos estud	Delineamen to do estudo	Risco de viés	Inconsistê ncia	Evidênci a indireta	Imprecisã o	Outras considera ções	ТВА	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importânc ia
										para 26.93		
										mais alto)		
Anális	se instrumenta	l de marc	cha em curto	prazo (2 a	8 semanas)	- Goniometr	ia - Pico	de dorsiflex	ão do tornozo	elo em balanço		
1	ensaios	não	não grave	não	muito	nenhum	10	9	-	MD 10.2 mais	000	CRÍTICO
	clínicos	grave		grave	grave ^{d,e}					alto	Baixa	
	randomizad									(4.01 mais alto		
	os									para 16.39		
										mais alto)		
Funçã	o em curto pr	azo (2 a 8	semanas) -	GMFM, C	OPM ou PG	A - Medida I	Padrão	1		I		
2	ensaios	não	não grave	não	grave ^b	nenhum	52	56	-	SMD 0.28	0000	CRÍTICO
	clínicos	grave		grave						menor	Moderada	
	randomizad									(0.66 menor		
	os									para 0.1 mais		
										alto)		
Funçã	o em curto pr	azo (2 a 8	semanas) -	GMFM, C	OPM ou PG	A - Medidas	Individu	alizadas			<u> </u>	
2	ensaios	não	não grave	não	grave ^b	nenhum	102	95	-	SMD 0.71	$\oplus \oplus \oplus \bigcirc$	CRÍTICO
	clínicos	grave		grave						mais alto	Moderada	
	randomizad									(0.43 mais alto		
	os											

		A	valiação da (certeza			№ de j	oacientes	E	feito		
№ dos estud	Delineamen to do estudo	Risco de viés	Inconsistê ncia	Evidênci a indireta	Imprecisã o	Outras considera ções	ТВА	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importânc ia
										para 1 mais alto)		
Ampli	itude do movir	nento pas	ssivo em curt	to prazo (2	a 8 semanas) - Goniomet	tria					<u> </u>
3	ensaios clínicos randomizad os	grave ^a	não grave	não grave	não grave	nenhum	151	140	-	MD 2.68 mais alto (0.12 mais alto para 5.23 mais alto)	⊕⊕⊕○ Moderada	CRÍTICO
Espas	ticidade: flexo	res planta	ares do torno	ozelo em cu	irto prazo (2	a 8 semanas) - MAS					
1	ensaios clínicos randomizad os	não grave	não grave	não grave	grave ^f	nenhum	79	77	-	MD 0.49 menor (0.78 menor para 0.2 menor)	⊕⊕⊕○ Moderada	IMPORT ANTE
Satisf	ação em curto	prazo (2	a 8 semanas	- Question	nário subjeti	vo		•		•	•	
2	ensaios clínicos randomizad os	grave ^g	não grave	não grave	muito grave ^{b,c,e}	nenhum	17/32 (53.1 %)	14/32 (43.8%)	RR 1.20 (0.72 para 2.01)	87 mais por 1.000 (de 123 menos para 442 mais)	⊕○○ O Muito baixa	IMPORT ANTE

		A	valiação da o	certeza			№ de p	oacientes	E	feito		
№ dos estud	Delineamen to do estudo	Risco de viés	Inconsistê ncia	Evidênci a indireta	Imprecisã o	Outras considera ções	TBA	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importânc ia

Satisfação em curto prazo (2 a 8 semanas) - COPM

1	ensaios	não	não grave	não	grave ^d	nenhum	23	18	-	MD 1.81 mais	$\Theta \oplus \Theta \bigcirc$	IMPORT
	clínicos	grave		grave						alto	Moderada	ANTE
	randomizad									(0.25 mais alto		
	os									para 3.37 mais		
										alto)		

CI: Confidence interval; MD: Mean difference; RR: Risk ratio; SMD: Standardised mean difference. a. Alguns estudos apresentaram algumas preocupações devido a informações insuficientes sobre o processo de randomização, desvios da intervenção pretendida e na seleção do resultado a ser relatado; b. Tamanho da amostra relativamente pequeno; c. Poucos eventos; d. Desfecho relatado por um único estudo com amostra pequena; e. Possui amplo intervalo de confiança; f. Desfecho relatado por um único estudo; g. Alguns estudos apresentaram algumas preocupações devido a informações insuficientes sobre a seleção do resultado a ser relatado

Tabela G - TBA comparado a placebo para espasticidade em crianças – médio prazo 12 a 16 semanas

		A	valiação da	certeza			№ de p	acientes	E	feito			
№ dos estud os	Delineamen to do estudo	Risco de viés	Inconsist ência	Evidência indireta	Imprecis ão	Outras consideraçõ es	ТВА	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importânc ia	
Análise observacional da marcha em médio prazo (12 a 16 semanas) - VGA ou PRS													
3	ensaios	grave ^a	não grave	não grave	grave ^c	nenhum	58/125	29/123	RR 1.90	212 mais por	@# 00	CRÍTICO	
	clínicos						(46.4	(23.6%)	(1.32 para	1.000	Baixa		
	randomizad						%)		2.74)	(de 75 mais			
	os									para 410 mais)			
√unçã	o em médio pi	razo (12 a	a 16 semana	s) - GMFM	, COPM ou	ı PGA - Medio	la Padrão)		!		ı	
					1 - 6								

2	ensaios	não	não grave	não grave	grave ^{b,e,f}	nenhum	52	57	-	SMD 0.05	0000	CRÍTICO
	clínicos	grave								mais alto	Moderada	
	randomizad									(0.32 menor		
	os									para 0.43 mais		
										alto)		

Função em médio prazo (12 a 16 semanas) - GMFM, COPM ou PGA - Medidas Individualizadas

3	ensaios	não	não grave	não grave	grave ^{b,e,f}	nenhum	114	104	-	SMD 0.39	$\oplus \oplus \oplus \bigcirc$	CRÍTICO
	clínicos	grave								mais alto	Moderada	
	randomizad									(0.12 mais alto		
	os									para 0.66 mais		
										alto)		

Função (melhoria da GMFM) em médio prazo (12 a 16 semanas) - GMFM

		A	valiação da	certeza			№ de p	oacientes	E	feito		
№ dos estud	Delineamen to do estudo	Risco de viés	Inconsist ência	Evidência indireta	Imprecis ão	Outras consideraçõ es	ТВА	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importânc ia
1	ensaios	não	não grave	não grave	muito	nenhum	7/19	1/15	RR 5.53	302 mais por	$\oplus \oplus \bigcirc \bigcirc$	CRÍTICO
	clínicos	grave			grave ^d		(36.8	(6.7%)	(0.76 para	1.000	Baixa	
	randomizad						%)		40.14)	(de 16 menos		
	os									para 1.000		
										mais)		

Amplitude do movimento passivo em médio prazo (12 a 16 semanas) - Goniometria

2	ensaios	grave ^a	não grave	não grave	grave ^e	nenhum	77	73	-	MD 1.57 mais	$\Theta\ThetaOO$	CRÍTICO
	clínicos									alto	Baixa	
	randomizad									(2.12 menor		
	os									para 5.25 mais		
										alto)		

Espasticidade: flexores plantares do tornozelo em médio prazo (12 a 16 semanas) - MAS

1	ensaios	não	não grave	não grave	grave ^g	nenhum	74	70	-	MD 0.5	0000	IMPORT
	clínicos	grave								menor	Moderada	ANTE
	randomizad									(0.78 menor		
	os									para 0.22		
										menor)		

Satisfação em médio prazo (12 a 16 semanas) - Questionário subjetivo

		A	valiação da	certeza			№ de p	oacientes	E	feito		
№ dos estud	Delineamen to do estudo		Inconsist ência	Evidência indireta	Imprecis ão	Outras consideraçõ es	ТВА	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importânc ia
2	ensaios	grave ^h	não grave	não grave	muito	nenhum	29/53	25/58	RR 1.32	138 mais por	ФОО	IMPORT
	clínicos				grave ^{b,c,e}		(54.7	(43.1%)	(0.94 para	1.000	\circ	ANTE
	randomizad						%)		1.83)	(de 26 menos	Muito	
	os									para 358 mais)	baixa	

Satisfação em médio prazo (12 a 16 semanas) - COPM

2	ensaios	grave ^h	não grave	não grave	grave ^b	nenhum	40	34	-	MD 0.96 mais	$\bigcirc\bigcirc\oplus\oplus$	IMPORT
	clínicos									alto	Baixa	ANTE
	randomizad									(0.04 mais alto		
	os									para 1.88 mais		
										alto)		

IC: Intervalo de confiança; MD: Diferença de médias; RR: Risco Relativo; DMP: Diferença padronizada de médias; VGA: Video gait analysis; PRS: Physician Rating Scale; GMFM: Gross Motor Function Measure; COPM: Canadian Occupational Performance Measure; PGA: Physician's Global Assessment; MAS: Modified Ashworth Scale.

a. Alguns estudos apresentaram algumas preocupações devido a informações insuficientes sobre o processo de randomização, desvios da intervenção pretendida e na seleção do resultado a ser relatado.; b. Tamanho da amostra relativamente pequeno.; c. Poucos eventos; d. Desfecho relatado por um único estudo com amostra pequena.; e. Possui amplo intervalo de confiança; f. Diferentes tipos de escalas foram usados (medidas de função individualizada e escalas motoras padrão).; g. Desfecho relatado por um único estudo.; h. Alguns estudos apresentaram algumas preocupações devido a informações insuficientes a seleção do resultado a ser relatado.

Tabela H - TBA comparado a placebo para espasticidade em crianças – longo prazo >24 semanas

		A	Avaliação da	certeza			№ de p	acientes	E	Cfeito		
№ dos estud	Delineame nto do estudo	Risco de viés	Inconsist ência	Evidênc ia indireta	Impreci são	Outras considerações	ТВА	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importânc ia
Funçã	io em longo p	orazo (>24	semanas) -	GMFM, C	OPM ou P	GA - Medida Pa	drão					
		,	,			nenhum GA - Medidas Ir	30 ndividualiza 17		-	menor (0.73 menor para 0.3 mais alto)	⊕⊕○ ○ Baixa	CRÍTICO
1	ensaios clínicos randomiz ados	não grave	não grave	não grave	muito grave ^{a,c}	nenhum	17	16	-	SMD 0.2 mais alto (0.49 menor para 0.88 mais alto)	⊕⊕○ ○ Baixa	CRITICO
Ampli	tude do mov	imento pa	ssivo em lon	igo prazo (>24 semai	nas) - Goniometr	ria - Dorsifle	exão do torn	ozelo			
1	ensaios clínicos randomiz ados	não grave	não grave	não grave	muito grave ^{b,c}	nenhum	21	19	-	MD 0.2 mais alto (4.88 menor para 5.28 mais alto)	⊕⊕○ ○ Baixa	CRÍTICO

		1	Avaliação da	certeza			№ de p	acientes	F	Cfeito		
№ dos estud	Delineame nto do estudo	Risco de viés	Inconsist ência	Evidênc ia indireta	Impreci são	Outras considerações	ТВА	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importânc ia
Ampli	itude do mov	imento pa	ssivo em lon	igo prazo (>24 sema	nas) - Goniometr	ria - Extensã	ío do joelho				
1	ensaios	não	não grave	não	muito	nenhum	11	8	-	MD 5.6	## 0	CRÍTICO
	clínicos	grave		grave	grave ^{b,c}					menor	0	
	randomiz									(13.49 menor	Baixa	
	ados									para 2.29		
										mais alto)		
Ampli	itude do mov	imento pa	ssivo em lon	igo prazo (>24 sema	nas) - Goniometr	ria - Abduçã	io de quadri	l			
1	ensaios	não	não grave	não	muito	nenhum	3	8	-	MD 9.6 mais	00	CRÍTICO
	clínicos	grave		grave	grave ^{b,c}					alto	0	
	randomiz									(9.97 menor	Baixa	
	ados									para 29.17		
										mais alto)		
Espas	ticidade em l	ongo praz	zo (>24 sema	anas) - MA	S - Flexor	es plantares de to	ornozelo					
1	ensaios	não	não grave	não	muito	nenhum	21	21	_	MD 0.1 mais	ФФО	IMPORT
	clínicos	grave		grave	grave ^{b,c}					alto	0	ANTE
	randomiz									(0.58 menor	Baixa	
	ados									para 0.78		
										mais alto)		
						1						

Espasticidade em longo prazo (>24 semanas) - MAS - Isquiotibiais

		A	Avaliação da	certeza			№ de p	acientes	E	Cfeito		
№ dos estud	Delineame nto do estudo	Risco de viés	Inconsist ência	Evidênc ia indireta	Impreci são	Outras considerações	ТВА	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importânc ia
1	ensaios	não	não grave	não	muito	nenhum	7	3	-	MD 1 menor	$\oplus \oplus \bigcirc$	IMPORT
	clínicos	grave		grave	grave ^{b,c}					(2.06 menor	\circ	ANTE
	randomiz									para 0.06	Baixa	
	ados									mais alto)		

Espasticidade em longo prazo (>24 semanas) - MAS - Abdução de quadril

1	ensaios	não	não grave	não	muito	nenhum	5	8	-	MD 0.1 mais	$\Theta\Theta$	IMPORT
	clínicos	grave		grave	grave ^{b,c}					alto	\circ	ANTE
	randomiz									(0.79 menor	Baixa	
	ados									para 0.99		
										mais alto)		

Satisfação em longo prazo (> 24 semanas) - COPM

1	ensaios	não	não grave	não	muito	nenhum	17	16	-	MD 0.1 mais	ФФО	IMPORT
	clínicos	grave		grave	grave ^{b,c}					alto	\circ	ANTE
	randomiz									(1.27 menor	Baixa	
	ados									para 1.47		
										mais alto)		

IC: Intervalo de confiança; MD: Diferença de médias; RR: Risco Relativo; DMP: Diferença padronizada de médias ; GMFM: Gross Motor Function Measure; COPM: Canadian Occupational Performance Measure; PGA: Physician's Global Assessment; MAS: Modified Ashworth Scale.

a. Tamanho da amostra relativamente pequeno.; b. Desfecho relatado por um único estudo com amostra pequena.; c. Possui amplo intervalo de confiança.

Tabela I - TBA comparado a placebo para espasticidade em crianças – eventos adversos

	Avaliação da certeza						№ de pacientes		Efeito			
№ dos estud	Delineam ento do estudo	Risco de viés	Inconsist ência	Evidênc ia indireta	Impreci são	Outras considerações	ТВА	Placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importânc ia

Eventos adversos

11	ensaios	grave ^a	grave ^c	não	grave ^b	nenhum	176/531	102/371	RR 1.29	80 mais	ФОО	IMPORT
	clínicos			grave			(33.1%)	(27.5%)	(0.87	por 1.000	\circ	ANTE
	randomiz								para	(de 36	Muito	
	ados								1.93)	menos para	baixa	
										256 mais)		

IC: Intervalo de confiança; MD: Diferença de médias; RR: Risco Relativo; DMP: Diferença padronizada de médias .

a. Alguns estudos apresentaram algumas preocupações devido a informações insuficientes sobre o processo de randomização, desvios da intervenção pretendida e na seleção do resultado a ser relatado.; b. Possui amplo intervalo de confiança; c. I2 alto e IC que não se sobrepõem.

QUESTÃO 3: O BACLOFENO VIA ORAL É EFICAZ E SEGURA PARA O TRATAMENTO DA ESPASTICIDADE EM ADULTOS E CRIANÇAS?

Optou-se por realizar uma nova revisão sistemática. A estrutura PICO para esta pergunta foi:

População: pacientes com espasticidade (independentemente da causa da espasticidade e da idade dos pacientes).

Intervenção: baclofeno oral.

Comparador: placebo ou outras alternativas terapêuticas disponíveis no SUS.

Desfechos: avaliação da espasticidade por escala de Ashworth; dor associada à espasticidade; capacidade funcional durante as atividades da vida diária; qualidade de vida; e segurança.

Métodos e resultados da busca:

Foi realizada busca sistematizada da literatura nas bases de dados MEDLINE (via PubMed), Cochrane Library, EMBASE, PEDRO e LILACS (via BVS). Conduzimos ainda buscas no website *Opengrey* (https://opengrey.eu) e na plataforma de preprints Medrxiv (https://www.medrxiv.org/), além de realizar busca manual nas listas de referências dos estudos relevantes. Não foram utilizadas restrições de data, idioma ou status da publicação (resumo ou texto completo). Todas as buscas foram conduzidas em 26/06/2021. As estratégias de busca para cada base estão descritas no **Quadro N**.

Quadro N - Estratégias de busca, de acordo com a base de dados, para identificação de estudos clínicos sobre o uso de baclofeno no tratamento de espasticidade

Bases de dados	Estratégias de busca
MEDLINE (via	((((((("Muscle Hypertonia"[Mesh]) OR "Muscle Spasticity"[Mesh]OR (Spasticity, Muscle) OR
Pubmed)	(Spastic Clasp-Knife Spasticity) OR (Clasp Knife Spasticity) OR (Spasticity, Clasp-Knife) OR
	(spastic\$ or high tone))) OR (("Multiple Sclerosis"[Mesh] OR • (Sclerosis, Multiple) OR (Sclerosis,
	Disseminated) OR (Disseminated Sclerosis) OR (MS (Multiple Sclerosis)) OR (Multiple Sclerosis,
	Acute Fulminating)))) OR (("Cerebral Palsy"[Mesh] OR (CP (Cerebral Palsy)) OR (Cerebral Palsy,
	Dystonic-Rigid) OR (Cerebral Palsies, Dystonic-Rigid) OR (Cerebral Palsy, Dystonic Rigid) OR
	(Dystonic-Rigid Cerebral Palsies) OR (Dystonic-Rigid Cerebral Palsy) OR (Cerebral Palsy, Mixed)
	OR (Mixed Cerebral Palsies) OR (Mixed Cerebral Palsy) OR (Cerebral Palsy, Monoplegic, Infantile)
	OR (Monoplegic Infantile Cerebral Palsy) OR (Infantile Cerebral Palsy, Monoplegic) OR (Cerebral
	Palsy, Quadriplegic, Infantile) OR (Quadriplegic Infantile Cerebral Palsy) OR (Infantile Cerebral
	Palsy, Quadriplegic) OR (Cerebral Palsy, Rolandic Type) OR (Rolandic Type Cerebral Palsy) OR
	(Cerebral Palsy, Congenital) OR (Congenital Cerebral Palsy) OR (Little Disease) OR (Little's
	Disease) OR (Spastic Diplegia) OR (Diplegias, Spastic) OR (Spastic Diplegias) OR (Diplegia,
	Spastic) OR (Monoplegic Cerebral Palsy) OR (Cerebral Palsies, Monoplegic) OR (Cerebral Palsy,
	Monoplegic) OR (Monoplegic Cerebral Palsies) OR (Cerebral Palsy, Athetoid) OR (Athetoid
	Cerebral Palsy) OR (Cerebral Palsies, Athetoid) OR (Cerebral Palsy, Dyskinetic) OR (Cerebral
	Palsies, Dyskinetic) OR (Dyskinetic Cerebral Palsy) OR (Cerebral Palsy, Atonic) OR (Atonic
	Cerebral Palsy) OR (Cerebral Palsy, Hypotonic) OR (Hypotonic Cerebral Palsies) OR (Hypotonic
	Cerebral Palsy) OR (Cerebral Palsy, Diplegic, Infantile) OR (Diplegic Infantile Cerebral Palsy) OR
	(Infantile Cerebral Palsy, Diplegic) OR (Cerebral Palsy, Spastic) OR (Spastic Cerebral Palsies) OR

Bases de dados	Estratégias de busca
	(Spastic Cerebral Palsy)))) OR (("Stroke" [Mesh] OR (Strokes) OR (Cerebrovascular Accident) OR (Cerebrovascular Accidents) OR (CVA (Cerebrovascular Accident)) OR (CVAs (Cerebrovascular Accident)) OR (CVAs (Cerebrovascular Accident)) OR (CVAs (Cerebrovascular Apoplexy) OR (Apoplexy, Cerebrovascular) OR (Vascular Accident, Brain) OR (Brain Vascular Accident) OR (Brain Vascular Accidents, Brain) OR (Brain Vascular Accidents) OR (Cerebrovascular) OR (Strokes) OR (Cerebrovascular) OR (Strokes) OR (Strokes) OR (Cerebrovascular) OR (Strokes) OR (Cerebral) OR (Cerebrovascular Accident) OR (Acute Stroke) OR (Acute Stroke) OR (Cerebrovascular Accident) OR (Acute Cerebrovascular Accident) OR (Cerebrovascular Accident) OR (Cerebrovascular Accident))))) OR ((("Spinal Cord Injuries" [Mesh] OR (Spinal Cord Trauma) OR (Cord Trauma, Spinal) OR (Cord Traumas, Spinal) OR (Spinal Cord Injuries))))) OR (("Spinal Cord Injuries" [Mesh] OR (Myelopathies), Traumatic) OR (Traumas, Spinal) OR (Traumas, Spinal) OR (Myelopathy), Traumatic) OR (Myelopathies, Traumatic) OR (Traumatic Myelopathies) OR (Traumatic Myelopathy)) OR (Injury, Spinal Cord) OR (Cord Injury), OR (Spinal Cord Transection), OR (Cord Transection), Spinal) OR (Cord Transection), Spinal) OR (Cord Transection), Spinal) OR (Cord Laceration, Spinal) OR (Cord Laceration), Spinal Cord) OR (Cord Laceration, Spinal) OR (Cord Laceration), Spinal Cord) OR (Cord Laceration), Spinal Cord) OR (Myelopathy) OR (Myelopathy), Post-Traumatic Myelopathy), OR (Myelopathy), OR (Myelopathy), Post-Traumatic Myelopathy), OR (Myelopathy), OR (Traumatic Myelopathies), Post-Traumatic Myelopathy, Post-Traumatic OR (Post-Traumatic Myelopathy), Post-Traumatic OR (Post-Traumatic Myelopathy), OR (Encephalopathy), OR (Encephalopathy), OR (TBI (Traumatic Brain Injuries)), OR (Encephalopathy), OR (TBI (Traumatic Brain Injuries)), OR (TBI (Traumatic Brain Injuries)), OR (TBI (Traumatic Brain Injuries)), OR (TBI (Traum
EMBASE	'spasticity'/exp OR 'muscle hypertonia'/exp OR 'muscle rigidity'/exp OR 'clasp knife' OR 'muscle spasticity' OR 'multiple sclerosis'/exp OR 'cerebral palsy'/exp OR 'cerebrovascular accident'/mj OR 'spinal cord disease'/mj OR 'traumatic brain injury'/exp AND 'baclofen'/exp OR lioresal AND [embase]/lim NOT ([embase]/lim AND [medline]/lim)
Cochrane Library	#1 MeSH descriptor: [Baclofen] explode all trees
PEDRO	baclofen
LILACS (via BVS)	baclofen
Medrxiv	baclofen

Bases de dados	Estratégias de busca
OpenGrey	baclofen

A elegibilidade dos estudos foi realizada em duas etapas por dois revisores independentes. A primeira etapa consistiu na avaliação de título e resumo de cada estudo, utilizando a plataforma Rayyan QCRI® ³. Na segunda etapa, realizou-se a leitura de texto completo, também por dois revisores independentes, mantendo-se ECR que avaliassem o medicamento para a indicação analisada. As divergências, quando necessário, foram discutidas até chegar a um consenso ou discutidas com um terceiro pesquisador.

Foram considerados como critérios de elegibilidade:

- (a) Tipos de participantes: pacientes (adultos e crianças) com espasticidade, independentemente da doença de base.
- (b) Tipo de intervenção: baclofeno oral, em monoterapia, administrada em qualquer dose.
- (c) Tipos de estudos: ensaios clínicos randomizados comparando baclofeno oral a placebo ou outras alternativas terapêuticas disponíveis no SUS.
- (d) Desfechos: avaliação da espasticidade por escala de Ashworth; dor associada à espasticidade; capacidade funcional durante as atividades da vida diária; qualidade de vida; e segurança.
 - (e) Idioma: apenas textos publicados em inglês, português ou espanhol.
- (f) Critérios de exclusão: foram excluídos estudos que não avaliassem espasticidade e com quaisquer outros delineamentos que não ECR; estudos com comparadores que não estivessem incorporados ao SUS ou intervenções não medicamentosas; estudos que não avaliassem os desfechos de interesse elencados na pergunta de pesquisa; estudos publicados em outros idiomas que não português, espanhol e inglês.

Para todos os ECR incluídos, foi realizada avaliação do risco de viés utilizando instrumento validado, sendo empregada a ferramenta de avaliação de Risco de Viés da Cochrane (RoB 2.0), tanto a versão para ECR paralelos, quanto para ECR cruzados. ^{1,91} Para a avaliação do grau de certeza das evidências foi utilizada o método *The Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation* (GRADE). ^{1,92}

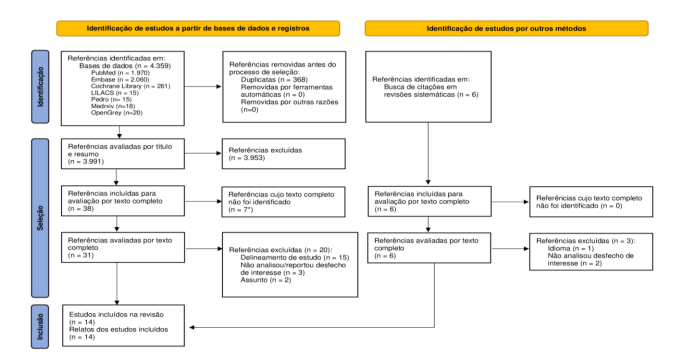
Optou-se por priorizar a avaliação da espasticidade pela escala de Ashworth (e sua versão modificada) por ser um instrumento validado e amplamente aceito para avaliação dessa condição 93-95. Essa foi uma alternativa adotada frente à variação das aferições entre os estudos encontrados na busca. Os resultados são apresentados de acordo com a população (adultos e crianças) e considerando o comparador (placebo ou diazepam – única alternativa terapêutica disponível no SUS comparada nos estudos incluídos); e não foram agrupados em meta-análises devido à heterogeneidade das análises e da apresentação desses resultados nos estudos primários.

Resultados da busca

Foram identificadas 4.359 publicações inicialmente e 6 publicações na busca manual. Após a exclusão das duplicatas (n = 368) e triagem pela leitura de títulos e resumos, apenas 44 publicações foram triadas pela leitura do texto completo, sendo que para 7 delas não foram encontrados os textos completos - como pode ser observado na **Figura AN**. A lista de estudos excluídos na fase de elegibilidade por leitura de texto completo e a razão para exclusão é apresentada no **Quadro O**. Ao final, foram incluídos 14 ECR: nove deles avaliando adultos ^{96–104} e cinco incluindo crianças. ^{105–109}

Figura AN - Fluxograma de seleção dos estudos incluídos sobre baclofeno via oral para o tratamento da espasticidade
Fonte: Page MJ, McKenzie JE, Bossuyt PM, Boutron I, Hoffmann TC, Mulrow CD, et al. The PRISMA 2020 statement: an updated guideline for reporting

systematic reviews. BMJ 2021;372:n71. doi: 10.1136/bmj.n71. For more information, visit: http://www.prisma-statement.org/



*Castro ML, Traldi S. The use of baclofen in cerebral spasticity. Folha Med 1977; 74: 561–564; Levine IM, Jossmann PB, DeAngelis V. Lioresal, a new muscle relaxant in the treatment of spasticity - a double-blind quantitative evaluation. Dis Nerv Syst 1977; 38: 1011–1015; Medaer R, Hellebuyk H, Van Den Brande E, et al. Treatment of spasticity due to stroke. A double-blind, cross-over trial comparing baclofen with placebo. Acta Ther 1991; 17: 323–331; Roussan, M., Terrence, C., & Fromm, G. (1985). Baclofen versus diazepam for the treatment of spasticity and long-term follow-up of baclofen therapy. Pharmatherapeutica, 4(5), 278–284.; Hudson, P., Weightman, D., & Cartlidge, N. E. (1972). Clinical trial of baclofen against placebo. Postgraduate Medical Journal, 48, Suppl 5:37-40; Calia RG, Santomauro E, Traldi S. The use of baclofen in children with cerebral palsy. Folha Med 1976; 73: 199–202. Schwartzman, J. S., Tilbery, C. P., Kogler, E., & Gusman, S. (1976). Effects of lioresal in cerebral palsy. Folha Medica, 72(3), 297–302.

Quadro O - Lista de referências excluídas na fase de elegibilidade por leitura de texto completo dos estudos clínicos – síntese sobre baclofeno

Delineamento de estudo

Aisen ML, Dietz MA, Rossi P, et al. Clinical and pharmacokinetic aspects of high dose oral baclofen therapy. J Am Paraplegia Soc 1992; 15: 211–216.

Cendrowski, W., & Sobczyk, W. (1977). Clonazepam, baclofen and placebo in the treatment of spasticity. European Neurology, 16(1), 257–262.

Dai AI. Decreased side-effects of oral baclofen with add-on treatment of botulinum toxin type A in cerebral palsy: A study from Turkey. Neurol Psychiatry Brain Res 2006; 13: 155–158.

Hassan N, McLellan DL. Double-blind comparison of single doses of DS103-282, baclofen and placebo for suppression of spasticity. J Neurol Neurosurg Psychiatry 1980; 43: 1132–1136.

Hedley, D. W., Maroun, J. A., & Espir, M. L. (1975). Evaluation of baclofen (Lioresal) for spasticity in multiple sclerosis. Postgraduate Medical Journal, 51(599), 615–618.

Jerusalem F. Double-blind study on the antispastic effect of beta-94-chlorophenyl-gammaaminobutyric acid (CIBA) in multiple sclerosis. Nervenarzt 1968;39:515–17 (in German).

Kemp E, Dass S, Issa M. Oral baclofen in children with cerebral Palsy, is it really effective? A 10 year retrospective study. Dev Med Child Neurol 2021; 63: 40.

Mizuno S, Takeda K, Maeshima S, et al. Effect of oral baclofen on spasticity poststroke: responders versus non-responders. Top Stroke Rehabil 2018; 25: 438–444.

Nielsen, J. F., & Sinkjaer, T. (2000). Peripheral and central effect of baclofen on ankle joint stiffness in multiple sclerosis. Muscle & Nerve, 23(1), 98–105.

Norris, F. H. J., U, K. S., Sachais, B., & Carey, M. (1979). Trial of baclofen in amyotrophic lateral sclerosis. Archives of Neurology, 36(11), 715–716.

Peck J, Urits I, Crane J, et al. Oral Muscle Relaxants for the Treatment of Chronic Pain Associated with Cerebral Palsy. Psychopharmacol Bull 2020; 50: 142–162.

Pedersen, E., & Arlien-Soborg, P. (1972). Studies on the effect and mechanism of a Gaba derivative (Lioresal R) in spasticity. Acta Neurologica Scandinavica. Supplementum, 51, 485–486

van Doornik J, Kukke S, McGill K, et al. Oral baclofen increases maximal voluntary neuromuscular activation of ankle plantar flexors in children with spasticity due to cerebral palsy. J Child Neurol 2008; 23: 635–639.

Young JA. Clinical experience in the use of baclofen in children with spastic cerebral palsy: A further report. Scott Med J 1980; 25: S 23-S 25.

Wininger M, Craelius W, Settle J, et al. Biomechanical analysis of spasticity treatment in patients with multiple sclerosis. Ther Adv Neurol Disord 2015; 8: 203–211.

Não analisou ou relatou os resultados para desfechos de interesse

Basmajian JV, Yucel V. EDects of GABA-derivative (BA-34647) on spasticity. Preliminary report of a double-blind cross-over study & rehabilitation. American Journal of Physical Medicine 1974;53(5):223-8.

Basmajian, J. V. (1975). Lioresal (baclofen) treatment of spasticity in multiple sclerosis. American Journal of Physical Medicine, 54(4), 175–177.

Dapas F, Hartman SF, Martinez L, et al. Baclofen for the treatment of acute low-back syndrome. A double-blind comparison with placebo. Spine 1985;10(4):345–349.

Hulme A, MacLennan WJ, Ritchie RT, et al. Baclofen in the elderly stroke patient its side-effects and pharmacokinetics. Eur J Clin Pharmacol 1985; 29: 467–469.

Smith, M. B., Brar, S. P., Nelson, L. M., Franklin, G. M., & Cobble, N. D. (1992). Baclofen effect on quadriceps strength in multiple sclerosis. Archives of Physical Medicine and Rehabilitation, 73(3), 237–240.

Assunto

Anand JS, Zając M, Waldman W, et al. Correlation between the single, high dose of ingested baclofen and clinical symptoms. Ann Agric Environ Med 2017; 24: 566–569.

Corston, R. N., Johnson, F., & Godwin-Austen, R. B. (1981). The assessment of drug treatment of spastic gait. Journal of Neurology, Neurosurgery, and Psychiatry, 44(11), 1035–1039.

Idioma

Liu W, Li L, Wang BS. Botulinum toxin A and lioresal for managing spasticity: Clinical comparative study. Chinese J Clin Rehabil 2002; 6: 1103–1104.

O diazepam foi o único medicamento disponível no SUS (listado no Componente Básico da Assistência Farmacêutica) identificado em estudos comparativos com baclofeno oral. Apesar da toxina botulínica do tipo A ser o único medicamento preconizado pelo Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêutica de Espasticidade vigente (2017)¹¹⁰ e a tecnologia para a qual há mais evidências, foi identificado apenas um ECR comparando-a ao baclofeno oral e esse não foi incluído por ter sido publicado em chinês.

Todos os estudos são cruzados, exceto Sachais (1977)¹⁰¹ (para pacientes adultos) e Goyal (2016)¹⁰⁹ (para pacientes pediátricos). Dos ECR para população adulta, foram incluídos, de modo geral, participantes com espasticidade secundária à esclerose múltipla - mesmo aqueles que não incluíram somente esse tipo de pacientes, a maioria deles tinham essa condição^{99,104}. O tempo de seguimento variou de 10 dias até 10 semanas, com diferentes tempos de *washout* - quando informados. Por outro lado, em relação aos ECR para população pediátrica, todos consideraram pacientes com paralisia cerebral; e o tempo de seguimento variou entre oito semanas e três meses. As características dos estudos incluídos são apresentadas com mais detalhes no **Quadro P**.

Para todos os ECR incluídos, foi realizada avaliação do risco de viés utilizando instrumento validado da Colaboração Cochrane (RoB 2.0)⁹¹. Para todos os desfechos de interesse analisados nos estudos incluídos, foi caracterizado alto risco de viés. Os principais vieses identificados nos ECR foram relacionados à randomização, ao sigilo de alocação e ao cegamento – processos que não foram descritos ou o foram de maneira superficial. Ainda, nenhum dos estudos tinha um protocolo publicado ou disponibilizado. Alguns apresentaram dados incompletos ou relataram perda deles ou do seguimento dos pacientes, sendo este último ponto importante porque a maioria dos ECR tinha pequeno número de participantes. A maioria dos estudos cruzados apresentou problema no relato do processo de *crossover*, mais especificamente sobre o equilíbrio das características basais dos grupos antes e após do período de *washout* – avaliado pelo Domínio S do RoB 2.0. O Material Suplementar 1 contém as avaliações do risco de viés para os ECR comparando baclofeno oral com placebo e com diazepam tanto para adultos quanto para crianças.

Quadro P - Características dos estudos clínicos randomizados e controlados que avaliaram baclofeno oral para o tratamento da espasticidade

Autor	Design e pacientes	Objetivo	Dose do	Tempo de	Desfechos								
(ano)			baclofeno oral	seguimento	de								
					interesse								
					avaliados								
	ECR com participantes adultos												
Baclofeno	Baclofeno vs placebo												
Brar	ECR cruzado e duplo-	Examinar os	15 mg/dia, até o	10 semanas	- Avaliação								
$(1991)^{96}$	cego, incluindo	efeitos de	máximo de 20		da								
	pacientes adultos	baclofeno oral em	mg/dia		espasticidad								
	(n=38) com esclerose	pacientes com			e por Escala								
	múltipla	espasticidade			de								
		mínima a			Ashworth								
		moderada na			-								
		esclerose múltipla			Capacidade								
					funcional								
					durante as								
					atividades								
					de vida								
					diária								
Duncan	ECR cruzado e duplo-	Avaliar o efeito do	Dose inicial: 5	4 semanas com	- Dor								
$(1976)^{97}$	cego, incluindo	baclofeno em	mg, 3x/dia.	uma das	associada à								
	pacientes adultos	vários	Incrementos em	intervenções, 1	espasticidad								
	(n=22) com esclerose	componentes em	até 3 dias até	semana de	e								

Autor	Design e pacientes	Objetivo	Dose do	Tempo de	Desfechos
(ano)			baclofeno oral	seguimento	de
					interesse
					avaliados
	múltipla e lesões na	pacientes com	melhora máxima	washout e 4	- Segurança
	medula espinhal	lesões na medula	ou uma dose	semanas com a	
		espinhal	máxima de 100	outra intervenção	
			mg/dia.		
Feldman	ECR cruzado e duplo-	Estudar efeitos e	Dose inicial: 5	10 semanas de	- Dor
$(1978)^{98}$	cego, incluindo	segurança do	mg, 3x/dia por 3	estudo duplo cego	associada à
	pacientes adultos	baclofeno em	dias.	e 3 anos de estudo	espasticidad
	(n=33) com esclerose	pacientes com	Incremento: em	aberto	e
	múltipla	esclerose múltipla,	intervalos de pelo		- Segurança
		que tiveram sinais	menos 3 dias até o		
		e sintomas na	máximo de 80 mg.		
		medula espinhal,			
		particularmente			
		espasticidade.			
Hudgson	ECR cruzado e duplo-	Avaliar a eficácia	10 mg, 3x/dia	10 dias	- Avaliação
$(1971)^{99}$	cego, incluindo	de baclofeno oral			da
	pacientes adultos	no tratamento de			espasticidad
	(n=23) com esclerose	espasticidade			e por Escala
	múltipla, mielopatia,				de
	doença do neurônio				Ashworth
	motor, paraplegia				-
	espástica familiar,				Capacidade
	paraparesia espástica				funcional
	progressiva.				durante as
					atividades
					de vida
					diária
					- Segurança
Orsnes	ECR cruzado e duplo-	Medir a marcha e	Dose inicial: 5	11 dias	- Avaliação
$(2000)^{100}$	cego, incluindo	estabilidade	mg, 3x/dia.		da
	pacientes adultos	postural por	Incremento de 15		espasticidad
	(n=14) com esclerose	métodos objetivos	mg, 3x/dia até		e por Escala
	múltipla.	em pacientes com	tolerância.		de
		esclerose múltipla			Ashworth
		espástica e avaliar			- Segurança
		o efeito do			
		baclofeno na			

Autor	Design e pacientes	Objetivo	Dose do	Tempo de	Desfechos
(ano)			baclofeno oral	seguimento	de
					interesse
					avaliados
		marcha e			
		estabilidade			
		postural.			
Sachais	ECR duplo-cego	Comparar a	– para pacientes	5 semanas	- Dor
$(1977)^{101}$	multicênctrico (16	eficácia do	ambulatoriais, 1ª		associada à
	centros), incluindo	baclofeno e do	semana: 5 mg		espasticidad
	pacientes adultos	placebo em	3x/dia durante 3		e
	(n=166) com esclerose	pacientes com	dias e 10 mg		-
	múltipla	espasticidade	3x/dia durante 4		Capacidade
		secundária à	dias; 2ª semana:		funcional
		esclerose múltipla.	15 mg 3x/dia		durante as
			durante 3 dias e 20		atividades
			mg 3x/dia durante		de vida
			4 dias.		diária
			– para pacientes		- Segurança
			internados, 1ª		
			semana: 10 mg		
			3x/dia durante 3		
			dias e 15 mg		
			3x/dia durante 4		
			dias; 2ª semana:		
			20 mg 3x/dia (10		
			ou 20 mg		
			adicionais, como		
			requerido, até 80		
			mg/dia).		
Sawa	ECR cruzado e duplo-	Estudar a	Dose inicial: 5	21 dias de uma	- Dor
$(1979)^{102}$	cego, incluindo	espasticidade dos	mg, 3x/dia.	das intervenções,	associada à
	pacientes adultos	membros inferiores	Incremento: até o	sete dias de	espasticidad
	(n=21) com esclerose	em 21 pacientes	máximo de 60 mg.	washout e 21 dias	e
	múltipla.	com esclerose		da outra	- Segurança
		múltipla		intervenção.	
		clinicamente			
		definida ou			
		mielopatia crônica			
		(esclerose múltipla			
		presumida).			
D 1.6	 vs diazepam	<u> </u>			

Autor	Design e pacientes	Objetivo	Dose do	Tempo de	Desfechos
(ano)			baclofeno oral	seguimento	de
					interesse
					avaliados
From	ECR cruzado e duplo-	Fazer avaliação	Dose média foi de	4 semanas da 1ª	- Avaliação
$(2009)^{103}$	cego, incluindo	clínica entre	61,2 mg (30 a 120	intervenção (duas	da
	pacientes adultos	baclofeno oral e	mg) e de	para ajuste de	espasticidad
	(n=17) com esclerose	diazepam para	diazepam, de 26,8	dose e outras duas	e por Escala
	múltipla.	espasticidade	mg (10 a 40 mg).	para o tratamento)	de
		associada à		e 4 semanas para a	Ashworth
		esclerose múltipla.		2ª (separadas por	- Segurança
				um "período	
				conhecido de	
				placebo").	
Cartlidge	ECR duplo-cego,	Comparar as ações	Doses: para	1 semana de	- Avaliação
$(1974)^{104}$	incluindo pacientes	de baclofeno e de	baclofeno, 30	washout e 8	da
	adultos (n=40) com	diazepam em	mg/dia por 2	semanas	espasticidad
	esclerose múltipla em	relação ao alívio da	semanas (baixa	recebendo os	e por Escala
	remissão, paraparesia,	espasticidade e à	dose) e 60 mg/dia	tratamentos.	de
	mielopatia	indução de efeitos	por 2 semanas		Ashworth
	espondilótica,	colaterais.	(alta dose); para		- Segurança
	paraplegia espástica		diazepam, 15		
	hereditária e		mg/dia por 2		
	traumática.		semanas (baixa		
			dose) e 30 mg/dia		
			por 2 semanas		
			(alta dose).		
		ECR com participa	nntes pediátricos		
Baclofeno v	s placebo				
Scheinber	ECR piloto, cruzado e	Avaliar a eficácia	< 8 anos:	13 semanas com	-
g (2006) ¹⁰⁸	duplo-cego, incluindo	do baclofeno oral	Dose inicial: 2,5	uma das	Capacidade
	pacientes pediátrico	na redução da	mg/dia	intervenções, 2	funcional
	entre 4 e 15 anos	espasticidade e na	Incremento	semanas de	durante as
	(n=15) com paralisia	melhora da função	semanal até a 7ª	washout e 13	atividades
	cerebral.	em crianças com	semana até uma	semanas com a	de vida
		paralisia cerebral.	dose total de 10	outra intervenção	diária
			mg/3x dia		- Segurança
			≥8 anos		
			Dose inicial: 5		
			mg/dia		
	1	l	l		

Autor	Design e pacientes	Objetivo	Dose do	Tempo de	Desfechos
(ano)			baclofeno oral	seguimento	de
					interesse
					avaliados
			Incremento		
			semanal até a 9ª		
			semana até uma		
			dose total de 20		
			mg/3x dia		
McKinlay	ECR cruzado e duplo-	Avaliar os efeitos	1ª semana: 0,5	4 semanas com	- Avaliação
$(1980)^{106}$	cego, incluindo	do baclofeno oral	mg/kg/dia dividida	uma das	da
	pacientes pediátricos	nas atividades	em 3 doses	intervenções, 1	espasticidad
	entre 7 e 16 anos	cotidianas dos	2ª semana: 1	semana de	e por Escala
	(n=20) com paralisia	pacientes.	mg/kg/dia	washout e 4	de
	cerebral.		dividida em 3	semanas com a	Ashworth
			doses	outra intervenção	-
			3ª semana: 2		Capacidade
			mg/kg/dia dividida		funcional
			em 3 doses		durante as
			4ª semana: 1		atividades
			mg/kg/dia dividida		de vida
			em 3 doses		diária
			Dose máxima: 60		- Segurança
			mg/dia		
Lopez	ECR cruzado,	Avaliar os efeitos	12,5 mg 3x/dia	6 semanas com	- Avaliação
$(1996)^{105}$	incluindo pacientes	do baclofeno oral		uma das	da
	pediátricos entre 3 e	na espasticidade	Incremento	intervenções, 2	espasticidad
	26 anos (n=20) com	devido à paralisia	semanal: 0,5	semanas de	e por Escala
	paralisia cerebral.	cerebral.	mg/kg/dia até uma	washout e 6	de
			dose total de 1 a 2	semanas com a	Ashworth
			mg/kg/dia	outra intervenção	-
					Capacidade
					funcional
					durante as
					atividades
					de vida
					diária
					- Segurança
Milla	ECR cruzado e duplo-	Avaliar os efeitos	Dose inicial: 10	4 semanas com	- Avaliação
$(1973)^{107}$	cego, incluindo	do baclofeno em	mg/dia em 2 doses	uma das	da
	pacientes pediátricos	comparação com o		intervenções e 4	espasticidad
	entre 2 e 16 anos	placebo na			e por Escala
		l	1	I	J

Autor	Design e pacientes	Objetivo	Dose do	Tempo de	Desfechos
(ano)			baclofeno oral	seguimento	de
					interesse
					avaliados
	(n=20) com paralisia	incapacidade	Três incrementos	semanas com a	de
	cerebral além de	devido à	ao longo de um	outra intervenção	Ashworth
	diplegia, hemiplegia	espasticidade	período de nove	(sem tempo de	- Segurança
	ou tetraplegia.	piramidal em	dias considerando	washout)	
		crianças que	dose diária		
		sofrem de paralisia	máxima de 60 mg		
		cerebral.	(≥ 8 anos) ou de		
			30-40 mg (2 a 7		
			anos)		
Baclofeno v	s diazepam				
Goyal	ECR open-label,	Avaliar e comparar	< 8 anos:	3 meses	- Avaliação
$(2016)^{109}$	incluindo pacientes	os resultados de	Dose inicial: 2,5		da
	pediátricos entre 2 e	diazepam e	mg 3x/dia		espasticidad
	18 anos (n=67) com	baclofeno orais em	Incremento		e por Escala
	paralisia cerebral	crianças com	semanal: 5 mg a		de
	espástica.	paralisia cerebral	um máximo de 40		Ashworth
		espástica em	mg / dia		- Segurança
		termos de extensão	> 8 anos		
		da redução da	Dose inicial: 5		
		espasticidade e do	mg 3x/dia		
		perfil de efeitos	Incremento		
		adversos.	semanal: 5 mg a		
			um máximo de 60		
			mg / dia		

Análise e apresentação dos resultados

Os resultados detalhados dos estudos primários incluídos são apresentados de acordo com cada desfecho e comparador no Material Suplementar 2. Aqui, apresentamos uma síntese dos resultados dos estudos primários, considerando desfecho e comparador, para cada uma das populações estudadas (adultos e crianças).

ADULTOS

Foram sintetizados os resultados de 9 ECR e o sistema GRADE foi aplicado para avaliar a confiança das evidências para a comparação com placebo e diazepam. O desfecho qualidade de vida não foi avaliado em nenhum dos ECR. O resumo dos resultados foi realizado de maneira descritiva pela impossibilidade de realizar meta-análise devido à heterogeneidade das análises e da apresentação desses resultados nos estudos primários. Além disso, para todos os desfechos, nas duas comparações (com placebo e com diazepam), a certeza da evidência foi julgada como "muito baixa" – exceto para dor associada à espasticidade na comparação de baclofeno com placebo, cuja certeza foi classificada como "baixa" – devido ao alto risco de viés dos estudos, à

heterogeneidade principalmente nos métodos de avaliação e tipos de análises dos resultados, ao tamanho amostral pequeno do conjunto de evidências.

Avaliação da espasticidade por escala de Ashworth

Não foram todos os ECR identificados que aplicaram a escala de Ashworth ou mesmo outras escalas validadas para avaliação da espasticidade. Mesmo quando utilizada, os resultados dos ECR foram apresentados de maneira heterogênea, descrevendo o resultado para avaliação clínica geral da espasticidade ou focando apenas no tônus muscular. Cinco ECR aplicaram a escala de Ashworth na comparação com placebo (Brar (1991)⁹⁶, Hudgson (1971)⁹⁹ e Orsnes (2000)¹⁰⁰) e dois na comparação com diazepam (From (2009)¹⁰³ e Cartlidge (1974)¹⁰⁴).

De forma geral, os estudos que compararam baclofeno oral com placebo sugerem tendência de efeitos mais positivos para a intervenção. Dois deles 96,100 , porém, indicaram não haver diferença significativa entre os grupos, enquanto Hudson $(1971)^{99}$ mostrou diferença entre os grupos de 0.90 ± 0.426 (p<0.05). Os que compararam este medicamento com diazepam, por outro lado, indicaram uma diferença pouco significante entre as tecnologias em termos de efeito: um indicando uma variação da soma da pontuação da escala antes e após 4 semanas depois dos tratamentos e outro pela diferença média da pontuação para dose baixa (comparando antes e depois dos tratamentos) e para dose alta (imediatamente após a dose baixa) 103,104 . No entanto, em ambos os casos, ou seja, considerando os estudos para os dois comparadores (placebo e diazepam), o número de pacientes é muito pequeno e os resultados são pouco expressivos, o que impede qualquer conclusão em ambas as comparações.

Dor associada à espasticidade

O desfecho dor foi avaliado de forma subjetiva pelos participantes em praticamente todos os estudos; e o relato dificulta a análise e conclusão. O ECR de Sachais (1977)¹⁰¹ foi o que fez uma análise mais completa em relação à dor associada à espasticidade para pacientes com esclerose múltipla. Foram avaliadas as diferenças entre o período basal e a última visita após os participantes já terem sido submetidos a baclofeno oral ou a placebo. Reduções estatisticamente significativas dos valores basais na dor foram vistas em pacientes tratados com baclofeno oral, principalmente quando se considerou a avaliação neurológica da dor relacionada aos espasmos flexores (baclofeno: -1,10; placebo: -0,08; p < 0,001) e, também, a partir da impressão clínica geral do médico (baclofeno: -2,69; placebo: -2,26; p<0,025). Por outro lado, a autoavaliação dos pacientes sobre as dores nos braços e pernas não teve diferença estatisticamente significativa entre os grupos (baclofeno: -0,08; placebo: -0,12; p=não especificado). Vale destacar que cada uma das avaliações foi feita por escalas graduadas distintas para classificação da dor, cujas diminuições do escore significam menores impressões de dor.

Capacidade funcional durante as atividades de vida diária

A capacidade funcional é relatada de diferentes formas pelos estudos. Hudgson (1971)⁹⁹ relatou as impressões dos pacientes durante o tratamento: dos 23, 13 que usaram baclofeno confirmaram melhora e, para o grupo controle, apenas cinco. Brar (1991)⁹⁶, por outro lado, fez uso de escala de autoavaliação dos pacientes para atividades funcionais diárias, avaliando a proporção de melhora para os grupos baclofeno, baclofeno + alongamento, placebo e placebo + alongamento para deambulação de 100 jardas (10% vs 10% vs 17% vs 30%), subir escadas ou meio-fio (20% vs 23% vs 13% vs 7%) e atividades domésticas (17% vs 23% vs 20% vs 23%). Sachais (1977)¹⁰¹ fez uma avaliação por impressão geral do paciente (de 0,16 para ambos os grupos) e do médico, que, neste caso, envolveu o efeito do baclofeno e placebo para andar (2,30 vs 2,28), vestir ou despir (2,11 vs 2,31), função da bexiga (2,02 vs 2,1), dormindo (2,22 vs 2,14), destreza geral (2,17 vs 2,19) e fala ou mentação (1,93 vs 2,04). Orsnes (2000)¹⁰⁰ fez a avaliação funcional, mas não apresentou resultados. Os quatro ECR comparam baclofeno oral a placebo e indicaram não haver diferença estatisticamente significativa entre as duas intervenções analisadas.

Qualidade de vida

Não foram encontrados ECR durante realização desta síntese de evidências que avaliassem a qualidade de vida com o uso em adultos de baclofeno oral, então não é possível estabelecer qualquer influência da tecnologia sobre esse desfecho.

Segurança

Nenhum dos ECR identificados apresentaram dados estatísticos para a ocorrência de EAM, mas indicaram as quantidades de casos/eventos adversos ao medicamento e dos comparadores (placebo ou diazepam), sem realizar, inclusive, comparação entre os resultados encontrados. Detalhes presentes no Material Suplementar 2.

CRIANÇAS

Foram sintetizados os resultados de 5 ECR e o sistema GRADE também foi aplicado para avaliar a confiança das evidências para crianças. Para todos os desfechos, a certeza da evidência julgada foi como "muito baixa", considerando os comparadores placebo e diazepam, exceto para o desfecho avaliação da espasticidade pela escala de Ashworth para a evidência relacionada ao comparador diazepam – que foi classificada como "baixa". Os desfechos qualidade de vida e dor associada à espasticidade não foram avaliados nos ECR incluídos. O resumo dos resultados também foi feito de maneira descritiva devido à heterogeneidade das análises e da apresentação desses resultados nos estudos primários.

Avaliação da espasticidade por escala de Ashworth

Dos 5 ECR analisados, apenas um não utilizou a escala de Ashworth¹⁰⁸. Os estudos apresentaram os resultados de maneiras diferentes, também considerando avaliação geral da espasticidade ou apenas para tônus muscular. Goyal (2016)¹⁰⁹ comparou baclofeno oral com diazepam e indicou não haver diferença entre os tratamentos. Lopez (1996)¹⁰⁵, McKinlay (1980)¹⁰⁶ e Milla (1973)¹⁰⁷ compararam o baclofeno oral a placebo e seus resultados mostram pequena ou nenhuma diferença estatística entre os grupos, o que pode ser explicado tanto pelo pequeno número de pacientes em cada estudo quanto pela baixa magnitude de diferença do efeito. Os quatro ECR incluíram participantes com espasticidade secundária à paralisia cerebral.

Dor associada à espasticidade

Não foram encontrados ECR que avaliassem a dor associada à espasticidade com o uso em crianças de baclofeno oral.

Capacidade funcional durante as atividades de vida diária

Dos ECR, apenas três relataram sobre a capacidade funcional das crianças durante as atividades diárias. Todos compararam baclofeno oral a placebo. Lopez (1996)¹⁰⁵ avaliou a capacidade e autonomia por meio de escala aplicada aos responsáveis pelos pacientes. Os autores indicaram alterações favoráveis como maior facilidade nos alongamentos e nas trocas de roupas, mais mobilidade espontânea e um pequeno aumento da autonomia para se alimentar. McKinlay (1980)¹⁰⁶ relatou as percepções dos pais e professores também, que comentaram efeitos positivos de baclofeno nas atividades de vida diária, apesar dos autores indicarem não ter tido melhora por meio de exames clínicos, bem como no aprendizado em sala de aula ou na caligrafia.

Já Scheinberg (2006)¹⁰⁸ utilizou-se das escalas PEDI (*Pediatric Evaluation of Disability Inventory*) e GAS (*Goal Attainment Scaling*) para avaliação da capacidade funcional dos pacientes pediátricos. A primeira refere-se a uma ferramenta para determinar a capacidade de uma criança de realizar suas atividades de autocuidado em relação à sua idade de desenvolvimento (desempenho esperado)^{111,112}, enquanto a segunda é uma técnica para avaliar o alcance da meta funcional de

crianças que recebem terapias para determinadas condições^{113,114}. Para GAS, baclofeno apresentou resultado favorável em relação ao placebo, os resultados não foram estatisticamente significativos para PEDI.

Qualidade de vida

Também não foram identificados ECR que avaliassem a qualidade de vida com o uso em crianças de baclofeno oral.

Segurança

Todos os ECR apresentaram apenas o número de casos/eventos adversos ao medicamento ou comparadores (placebo ou diazepam), sem realizar comparações entre os resultados. Detalhes podem ser encontrados no Material Suplementar 2, mas cabe destacar que quase todos os eventos foram classificados como leves; destaque para a sedação, que foi o mais frequente para os grupos baclofeno e diazepam: respectivamente, 5 e 11 casos relatados em From (2009)¹⁰³; e, para dose baixa, 6 e 5 [sedação sozinha] e 3 e 5 [sedação associada a outros efeitos], enquanto, para dose alta, 5 e 4 [sedação sozinho] e 1 e 6 [sedação associada a outros efeitos], casos apresentados por Cartlidge (1974)¹⁰⁴.

Perfil de evidências:

As **tabelas J, K, L e M** apresentam os resultados da avaliação da certeza da evidência para adultos e crianças, comparando baclofeno oral a placebo e diazepam.

Tabela J1 - Avaliação da qualidade da evidência para estudos clínicos comparando baclofeno oral e placebo em adultos, a partir da ferramenta GRADE

		Avaliação da	certeza da	as evidências	S		Sumário de Resultados	
Estudos (participant es)	Risco de viés	Inconsistênc ia	Evidên cia indiret a	Imprecis ão	Viés de publicaç ão	Certeza geral de evidência	Impacto	Importâ ncia
Avaliação da	espastici	dade por escala	de Ashwo	rth				
3 ECR (n=84)	muito grave a	não grave	não grave	grave ^c	nenhum	⊕○○○ MUITO BAIXA	Hudson (1971) ⁹⁹ identificou melhora clínica da espasticidade avaliada pela escala de Ashworth com uma diferença significativa favorecendo baclofeno oral em relação ao placebo. Ele indicou melhora média na pontuação da escala de 1,44 para baclofeno e 0,54 para placebo, com diferença entre os grupos de 0,90 ± 0,426 (p<0,05). Por outro lado, Brar (1991) ⁹⁶ e Ornes (2000) ¹⁰⁰ não mostraram haver diferença significativa entre os grupos pela escala.	CRÍTIC O
Dor associada				T	I			T
4 ECR (n=245)	muito grave	não grave	não grave	grave ^c	nenhum	⊕⊕○○ ВАІХА	Todos os ECR relataram melhora da dor associada à espasticidade, mas as análises foram subjetivas e heterogêneas. Sawa (1979) ¹⁰² apenas afirmou a melhora, enquanto Duncan (1976) ⁹⁷ e Feldman (1978) ⁹⁸ indicaram redução de espasmos dolorosos pelo uso de baclofeno em 72% dos pacientes e em 9 de 16 dos participantes, respectivamente, a partir das impressões dos próprios indivíduos. Já Sachais	IMPORT ANTE

		Avaliação da	certeza da	as evidências	S		Sumário de Resultados	
Estudos (participant es)	Risco de viés	Inconsistênc ia	Evidên cia indiret a	Imprecis ão	Viés de publicaç ão	Certeza geral de evidência	Impacto	Importâ ncia
							(1977) ¹⁰¹ indicou valores para da diferença entre as aferições iniciais e da última visita considerando diferentes análises (sendo a diferença entre os grupos das duas primeiras estatisticamente significativa) — baclofeno vs placebo: Avaliação neurológica da dor relacionada aos espasmos flexores: -1,10 vs -0,08 (p<0,001) Impressão clínica geral do médico: -2,69 vs -2,26 (p<0,025) Autoavaliação dos pacientes sobre as dores nos braços e pernas: -0,08 vs -0,12 (p=não especificado)	
Capacidade fo	uncional	durante as ativ	idades de v	vida diária				
4 ECR (n=241)	muito grave	não grave	não grave	grave ^c	nenhum	⊕○○○ MUITO BAIXA	Nenhum dos ECR ^{96,99–101} identificou diferença entre os tratamentos utilizados estatisticamente significativa.	IMPORT ANTE
Eventos adver	T	T h	Г	T .	Τ .	-000	T 00 06 102	[]
6 ECR (n=291)	muito grave	grave ^b	não grave	grave ^c	nenhum	⊕○○○ MUITO BAIXA	Todos os ECR ⁹⁶⁻¹⁰² comparando baclofeno e placebo relataram um número de eventos adversos relativamente maior para o grupo em uso de baclofeno	IMPORT ANTE

		Avaliação da	a certeza da	as evidências	Sumário de Resultados			
Estudos (participant es)	Risco de viés	Inconsistênc ia	Evidên cia indiret a	Imprecis ão	Viés de publicaç ão	Certeza geral de evidência	Impacto	Importâ ncia
							oral. Os principais eventos adversos foram relacionados à sedação	

a. Maioria dos estudos tiveram problemas com a randomização, sigilo de alocação e o cegamento pela falta de informações disponíveis ou completas, além de não apresentarem os protocolos de pesquisa; b. Heterogeneidade nas estimativas de efeito entre os resultados dos estudos; c. Tamanho amostral pequeno; d. Há estudos que avaliaram capacidade funcional, não indicando necessariamente a relação com atividades da vida diária; e. Os estudos apenas relatam o número de casos para alguns eventos adversos, sem realizar comparação entre os resultados encontrados.

Tabela K - Avaliação da qualidade da evidência para estudos clínicos comparando baclofeno oral e diazepam em adultos, a partir da ferramenta GRADE

		Avaliação d	a certeza da	Sumário de Resultados				
Estudos (participan s)	e Risco de viés	Inconsistênci a	Evidênci a indireta	Imprecisã o	Viés de publicaçã o	Certeza geral de evidência	Impacto	Importânc ia

Avaliação da espasticidade por escala de Ashworth

2 ECR	muito	não grave	não	grave ^b	nenhum	ФООО	From (2009) ¹⁰³ mostrou variação de 76 para	CRÍTICO
(n=57)	grave ^a		grave			MUITO	55 para o grupo de baclofeno na soma das	
						BAIXA	pontuações da escala, enquanto, para o grupo	
							de diazepam, mudou de 80 para 57.	
							Cartlidge (1974) ¹⁰⁴ indicou, para dose baixa,	
							uma diferença na pontuação da escala de	
							0,49 (0,163), com p<0,01, para o grupo de	
							baclofeno e de 0,71 (0,159), com p<0,001,	
							para o de diazepam. Para dose alta, os	
							valores para os grupos foram,	
							respectivamente, 1,31 (0,227) e 1,13 (0,202);	
							ambos com p<0,001. Ambos os estudos, por	
							fim, identificaram que a diferença entre os	
							tratamentos utilizados não foi	
							estatisticamente significativa.	

Eventos adversos

2 ECR	muito	não grave	não	grave ^b	nenhum	ФООО	Número de eventos adversos de baclofeno	IMPORTA
(n=57)	grave ^a		grave			MUITO	oral parecido ao de diazepam, sem diferença	NTE
						BAIXA	significativa, tanto para From (2009) ¹⁰³	
							quanto para Cartlidge (1974) ¹⁰⁴ .	

a. Maioria dos estudos tiveram problemas com a randomização, sigilo de alocação e o cegamento pela falta de informações disponíveis ou completas, além de não apresentarem os protocolos de pesquisa; b. Tamanho amostral pequeno; c. Os estudos apenas relataram o número de casos para alguns eventos adversos, sem realizar comparação entre os resultados encontrados.

Tabela L - Avaliação da qualidade da evidência para estudos clínicos comparando baclofeno oral e placebo em crianças, a partir da ferramenta GRADE

		Avaliação da	certeza da	as evidências	Sumário de Resultados			
Estudos (participant es)	Risco de viés	Inconsistênc ia	Evidên cia indiret a	Imprecis ão	Viés de publicaç ão	Certeza geral de evidência	Impacto	Importân cia

Avaliação da espasticidade por escala de Ashworth

3 ECR	muito	não grave	não	grave ^c	nenhum	ФООО	McKinlay (1980) ¹⁰⁶ e Milla (1973) ¹⁰⁷ indicaram pouca	CRÍTICO
(n=60)	grave		grave			MUITO	ou nenhuma diferença estatística entre os grupos.	
	a					BAIXA	Lopez (1996) ¹⁰⁵ mostrou que todos os pacientes	
							tinham escores ≥ 3 não se alteraram com o placebo,	
							mas diminuíram significativamente durante o uso de	
							baclofeno, tendo 10 casos com tônus baixo (escore 2)	
							(p <0,05) ao final.	

Capacidade funcional durante as atividades de vida diária

3 ECR	muito	Não grave	não	grave ^c	nenhum	⊕000	McKinlay (1980) ¹⁰⁶ relatou não haver benefício por	IMPORT
(n=55)	grave		grave			MUITO	baclofeno nas atividades funcionais quando feitos	ANTE
	a					BAIXA	exames clínicos, mas professores e pais comentaram	
							que as crianças tiveram efeitos positivos. Lopez	
							(1996) ¹⁰⁵ , por sua vez, indicou alterações favoráveis	
							com baclofeno em 9 pacientes por meio de avaliação	
							com os pais/responsáveis. Já Scheinberg (2006) ¹⁰⁸	
							mostrou, para a escala GAS, uma mudança na análise	
							entre os grupos baclofeno e placebo de 6,6 (1,0 a 12,3)	
							e p=0,05, favorecendo a intervenção em relação ao	
							comparador (resultado significativo) e, para PEDI, a	
							mudança foi analisada para 3 itens: auto-cuidado [-1,5	
							(-3,5 a 0,6), p=0,21], mobilidade [-1,5 (-3,1 a 0,2),	
							p=0,08] e função social [-0,2 (-3,0 a 2,6), p=0,96]	
							(resultados não significativos estatisticamente).	

Segurança (ocorrência de eventos adversos ao medicamento)

4 ECR	muito	Não grave b	grave d	grave ^c	nenhum	ФООО	Todos os ECR comparando baclofeno e placebo ^{105–108}	IMPORT
(n=75)	grave a					MUITO	relataram um número de eventos adversos	ANTE
						BAIXA	relativamente maior para o grupo em uso de	
							baclofeno oral.	

PEDI: Pediatric Evaluation of Disability Inventory; **GAS:** Goal Attainment Scaling.

a. Maioria dos estudos a problemas com a randomização, sigilo de alocação e o cegamento pela falta de informações disponíveis ou completas, além de não apresentarem os protocolos de pesquisa; **b.** Heterogeneidade efeito nas estimativas de efeito entre os resultados dos estudos; **c.** Tamanho amostral pequeno; **d.** Os estudos apenas relataram o número de casos para alguns eventos adversos, sem realizar comparação entre os resultados encontrados.

Tabela M - Avaliação da qualidade da evidência para estudos clínicos comparando baclofeno oral e diazepam em crianças, a partir da ferramenta GRADE

		Avaliação d	a certeza da	Sumário de Resultados				
Estudos (participant es)	Risco de viés	Inconsistênci a	Evidênci a indireta	Imprecisã o	Viés de publicaçã o	Certeza geral de evidência	Impacto	Importân cia

Avaliação da espasticidade por escala de Ashworth

1 ECR	grave ^a	não grave	não	grave ^b	nenhum	$\oplus \oplus \bigcirc\bigcirc$	Goyal (2016) ¹⁰⁹ indicou que baclofeno e	CRÍTICO
(n=67)			grave			BAIXA	diazepam foram eficazes para melhora da	
							espasticidade na paralisia cerebral, mas não	
							houve diferença significativa entre eles.	
							Resultados para os diferentes períodos do	
							estudo (baclofeno vs diazepam):	
							Pré-tratamento (p=0,28)	
							1,84±0,64 (IC: 1,60-2,08) vs 1,96±0,40 (IC:	
							1,78-2,15)	
							1 mês (p=0,22)	
							1,84±0,64 (IC: 1,60-2,08) vs 1,63±0,40 (IC:	
							1,48-1,79)	
							3 meses (p=0,22)	
							1,31±0,48 (IC: 1,13-1,50) vs 1,41±0,36 (IC:	
							1,28-1,55)	

Segurança (ocorrência de eventos adversos ao medicamento)

1 ECR	grave ^a	não grave	não	grave ^b	nenhum	ФООО	Goyal (2016) ¹⁰⁹ apresentou número de eventos	IMPORTA
(n=67)			grave			MUITO	adversos de baclofeno oral parecido ao de	NTE
						BAIXA	diazepam, sem diferença significativa. Para	

			sonolência, por exemplo, no 1º mês, foram	
			indicados 6 casos no grupo de baclofeno e 9,	
			no de diazepam. Outros eventos, como	
			fraqueza, frequência em urinar, dor de cabeça,	
			não tiveram mais que 3 ocorridos durante no	
			primeiro ou depois de três meses para ambos	
			os grupos.	

a. O estudo teve risco de viés avaliado como "Alto"; b. Tamanho amostral pequeno; c Os estudos apenas relataram o número de casos para alguns eventos adversos, sem realizar comparação entre os resultados encontrados.

CONSIDERAÇÕES

Para esta síntese, foram incluídos 14 ECR⁹⁶⁻¹⁰⁹ sobre uso de baclofeno para o tratamento de espasticidade secundária a alguma doença de base. Aqueles referentes à população adulta incluíram, na maioria, participantes com esclerose múltipla, enquanto os relacionados à pediátrica trabalharam com pacientes com paralisia cerebral. Em relação à eficácia do baclofeno, os estudos que avaliaram a melhora clínica da espasticidade por meio da escala de Ashworth (tanto para crianças, quanto para adultos) indicaram que a intervenção não apresentou diferença entre os efeitos dos comparadores (placebo e diazepam) significativa. Sobre segurança, todos os ECR (independentemente da população ou comparador) trouxeram apenas o número dos eventos adversos ocorridos. Foi possível constatar mais casos no grupo baclofeno em relação ao placebo, mas, quando comparado a diazepam, essa diferença quase não existiu. Por outro lado, qualidade de vida não foi avaliada em nenhum dos ECR incluídos nesta síntese.

Os demais desfechos (dor associada à espasticidade e capacidade funcional durante as atividades de vida diária) não foram relatados nos estudos comparando baclofeno com diazepam (para adultos e crianças). Os ECR que compararam o medicamento ao placebo indicaram: para a população adulta, o baclofeno foi eficaz para a dor associada à espasticidade, apesar das análises terem sido subjetivas e heterogêneas, e não teve diferença significativa para os efeitos sobre a capacidade funcional durante as atividades de vida diária. Por outro lado, para as crianças, a eficácia do baclofeno para a capacidade funcional no cotidiano foi inconclusiva, porque algumas análises indicaram benefício e outras não – dentro dos mesmos estudos, inclusive -, e não foi avaliada a dor associada à espasticidade para esses pacientes.

Para todos os desfechos, a certeza do conjunto de evidências foi classificada como "muito baixa", exceto para a avaliação da espasticidade pela escala de Ashworh na população pediátrica comparando baclofeno a diazepam, cuja certeza foi considerada "baixa". Portanto, há necessidade de estudos primários mais robustos e melhor conduzidos para ambas as populações incluídas nesta síntese. Não é possível oferecer um resultado conclusivo sobre a eficácia e a segurança do baclofeno para a população adulta e pediátrica com espasticidade, por conta da baixa qualidade metodológica das evidências e da heterogeneidade das avaliações (diferentes escalas clínicas, análises subjetivas, exames clínicos) e dos dados para os desfechos analisados para pergunta de pesquisa englobada por este documento.

É importante destacar que entre as publicações para as quais não foi encontrado o texto completo, estão dois estudos clínicos que compararam baclofeno a placebo em crianças e adultos (um ECR por população) incluídos em revisões anteriores, mas nenhum deles mudaria o resultado das análises conduzidas para elaboração desse documento. Além disso, não foram identificados estudos observacionais que comparassem o baclofeno a placebo ou diazepam e justificassem a inclusão desse tipo de estudo na análise.

5. Referências

- Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Ciência Tecnologia e Insumos Estratégicos. Departamento de Ciência e Tecnologia. Diretrizes Metodológicas: Elaboração de revisão sistemática e meta-análise de ensaios clínicos randomizados.
 2021. Disponível em: https://rebrats.saude.gov.br/images/Documentos/2021/20210622_Diretriz_Revisao_Sistematica_2021.pdf. Acesso: 16/11/2021.
- 2. Schünemann H, Brożek J, GordonGuyatt, Oxman A. GRADE Handbook. 2013.
- 3. Ouzzani M, Hammady H, Fedorowicz Z, Elmagarmid A. Rayyan—a web and mobile app for systematic reviews. Syst

- Rev. 2016 Dec;5(1):210.
- 4. Bakheit AMO, Pittock S, Moore AP, Wurker M, Otto S, Erbguth F, et al. A randomized, double-blind, placebo-controlled study of the efficacy and safety of botulinum toxin type A in upper limb spasticity in patients with stroke. Eur J Neurol. 2001;8(6):559–65.
- 5. Bakheit AMO, Thilmann AF, Ward AB, Poewe W, Wissel J, Muller J, et al. A randomized, double-blind, placebo-controlled, dose-ranging study to compare the efficacy and safety of three doses of botulinum toxin type A (Dysport) with placebo in upper limb spasticity after stroke. Stroke. 2000;31(10):2402–6.
- 6. Kaji R, Osako Y, Suyama K, Maeda T, Uechi Y, Iwasaki M. Botulinum toxin type A in post-stroke upper limb spasticity. Curr Med Res Opin. 2010;26(8):1983–92.
- 7. Kaňovský P, Slawek J, Denes Z, Platz T, Sassin I, Comes G, et al. Efficacy and safety of botulinum neurotoxin NT 201 in poststroke upper limb spasticity. Clin Neuropharmacol. 2009;32(5):259–65.
- 8. Kong KH, Neo JJ, Chua KSG. A randomized controlled study of botulinum toxin A in the treatment of hemiplegic shoulder pain associated with spasticity. Clin Rehabil. 2007;21(1):28–35.
- 9. Lam K, Lau KK, So KK, Tam CK, Wu YM, Cheung G, et al. Can Botulinum Toxin Decrease Carer Burden in Long Term Care Residents With Upper Limb Spasticity? A Randomized Controlled Study. J Am Med Dir Assoc. 2012;13(5):477–84.
- 10. Marciniak CM, Harvey RL, Gagnon CM, Duraski SA, Denby FA, McCarty S, et al. Does botulinum toxin type a decrease pain and lessen disability in hemiplegic survivors of stroke with shoulder pain and spasticity? A randomized, double-blind, placebo-controlled trial. Am J Phys Med Rehabil. 2012;91(12):1007–19.
- 11. Marco E, Duarte E, Villa J, Tejero M, Guillen A, Boza R, et al. Is botulinum toxin type A effective in the treatment of spastic shoulder pain in patients after stroke? A double-blind randomized clinical trial. J Rehabil Med. 2007;39(6):440–7.
- 12. Masakado Y, Abo M, Kondo K, Saeki S, Saitoh E, Dekundy A, et al. Efficacy and safety of incobotulinumtoxinA in post-stroke upper-limb spasticity in Japanese subjects: results from a randomized, double-blind, placebo-controlled study (J-PURE). J Neurol. 2020;267(7):2029–41.
- 13. McCrory P, Turner-Stokes L, Baguley IJ, De Graaff S, Katrak P, Sandanam J, et al. Botulinum toxin a for treatment of upper limb spasticity following stroke: A multi-centre randomized placebo-controlled study of the effects on quality of life and other person-centred outcomes. J Rehabil Med. 2009;41(7):536–44.
- 14. O'Dell MW, Walker HW, Edgley SR, Gracies J-M, Gul F, Wimmer M, et al. Poster 36 AbobotulinumtoxinA (Dysport ®) in the Treatment of Adult Patients with Upper Limb Spasticity Due to Traumatic Brain Injury . Pm&R. 2015;7(9):S103–S103.
- 15. Rosales RL, Balcaitiene J, Berard H, Maisonobe P, Goh KJ, Kumthornthip W, et al. Early abobotulinumtoxina (Dysport®) in post-stroke adult upper limb spasticity: ONTIME pilot study. Toxins (Basel). 2018;10(7):1–12.
- 16. Bhakta BB, Cozens JA, Chamberlain MA, Bamford JM. Impact of botulinum toxin type A on disability and carer burden due to arm spasticity after stroke: A randomised double blind placebo controlled trial. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2000;69(2):217–21.
- 17. Rosales RL, Kong KH, Goh KJ, Kumthornthip W, Mok VCT, Delgado-De Los Santos MM, et al. Botulinum toxin

- injection for hypertonicity of the upper extremity within 12 weeks after stroke: A randomized controlled trial. Neurorehabil Neural Repair. 2012;26(7):812–21.
- 18. Simpson DM, Alexander DN, O'Brien CF, Tagliati M, Aswad AS, Leon JM, et al. Botulinum toxin type A in the treatment of upper extremity spasticity: A randomized, double-blind, placebo-controlled trial. Neurology. 1996;46(5):1306–10.
- 19. Simpson DM, Gracies JM, Yablon SA, Barbano R, Brashear A, Team TBS. Botulinum neurotoxin versus tizanidine in upper limb spasticity: A placebo-controlled study. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2009;80(4):380–5.
- 20. Suputtitada S, Suwanwela NC. The lowest effective dose of botulinum A toxin in adult patients with upper limb spasticity. Disabil Rehabil. 2005;27(4):176–84.
- 21. Wolf SL, Milton SB, Reiss A, Easley KA, Shenvi N V., Clark PC. Further assessment to determine the additive effect of botulinum toxin type a on an upper extremity exercise program to enhance function among individuals with chronic stroke but extensor capability. Arch Phys Med Rehabil. 2012;93(4):578–87.
- 22. Yelnik AP, Colle FM, Bonan I V., Vicaut E. Treatment of shoulder pain in spastic hemiplegia by reducing spasticity of the subscapular muscle: A randomised, double blind, placebo controlled study of botulinum toxin A. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2007;78(8):845–8.
- 23. Brashear A, Gordon MF, Elovic E, Kassicieh VD, Marciniak C, Do M, et al. Intramuscular Injection of Botulinum Toxin for the Treatment of Wrist and Finger Spasticity after a Stroke. N Engl J Med. 2002 Aug;347(6):395–400.
- 24. Childers MK, Brashear A, Jozefczyk P, Reding M, Alexander D, Good D, et al. Dose-dependent response to intramuscular botulinum toxin type a for upper-limb spasticity in patients after a stroke. Arch Phys Med Rehabil. 2004;85(7):1063–9.
- 25. De Boer KS, Arwert HJ, De Groot JH, Meskers CGM, Rambaran Mishre AD, Arendzen JH. Shoulder pain and external rotation in spastic hemiplegia do not improve by injection of botulinum toxin A into the subscapular muscle. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2008;79(5):581–3.
- 26. Elovic EP, Munin MC, Kaňovský P, Hanschmann A, Hiersemenzel R, Marciniak C. Randomized, placebo-controlled trial of incobotulinumtoxina for upper-limb post-stroke spasticity. Muscle and Nerve. 2016;53(3):415–21.
- 27. Elovic E, Munin MC, Hanschmann A, Hiersemenzel R, Marciniak CM. Poster 397 Topline Results from a Randomized, Placebo-Controlled, Phase III Study Investigating the Safety and Efficacy of IncobotulinumtoxinA in Treating Post-Stroke Spasticity of the Upper Limb. Pm&R. 2014;6(9):S324.
- 28. Gracies JM, Brashear A, Jech R, McAllister P, Banach M, Valkovic P, et al. Safety and efficacy of abobotulinumtoxinA for hemiparesis in adults with upper limb spasticity after stroke or traumatic brain injury: A double-blind randomised controlled trial. Lancet Neurol. 2015;14(10):992–1001.
- 29. Jahangir AW, Tan HJ, Norlinah MI, Nafisah WY, Ramesh S, Hamidon BB, et al. Intramuscular injection of botulinum toxin for the treatment of wrist and finger spasticity after stroke. Med J Malaysia. 2007;62(4):319–22.
- 30. Diniz de Lima F, Faber I, Servelhere KR, Bittar MFR, Martinez ARM, Piovesana LG, et al. Randomized Trial of Botulinum Toxin Type A in Hereditary Spastic Paraplegia The SPASTOX Trial. Mov Disord. 2021;36(7):1654–63.
- 31. Dunne JW, Gracies JM, Hayes M, Zeman B, Singer BJ. A prospective, multicentre, randomized, double-blind, placebo-controlled trial of onabotulinumtoxinA to treat plantarflexor/invertor overactivity after stroke. Clin Rehabil.

- 2012;26(9):787–97.
- 32. Napoli S, Berkovich RR, Brown T, Ayyoub ZA, Suarez G, Picaut P, et al. Poster 54: Dosing of AbobotulinumtoxinA (Dysport®) Injections for Adults with Lower Limb Spasticity. Pm&R. 2018;10:S25–S25.
- 33. Pittock SJ, Moore AP, Hardiman O, Ehler E, Kovac M, Bojakowski J, et al. A double-blind randomised placebo-controlled evaluation of three doses of botulinum toxin type A (Dysport®) in the treatment of spastic equinovarus deformity after stroke. Cerebrovasc Dis. 2003;15(4):289–300.
- 34. Verplancke D, Snape S, Salisbury CF, Jones PW, Ward AB. A randomized controlled trial of botulinum toxin on lower limb spasticity following acute acquired severe brain injury. Clin Rehabil. 2005;19(2):117–25.
- 35. Wein T, Esquenazi A, Jost WH, Ward AB, Pan G, Dimitrova R. OnabotulinumtoxinA for the Treatment of Poststroke Distal Lower Limb Spasticity: A Randomized Trial. PM R. 2018;10(7):693–703.
- 36. Fietzek UM, Kossmehl P, Schelosky L, Ebersbach G, Wissel J. Early botulinum toxin treatment for spastic pes equinovarus a randomized double-blind placebo-controlled study. Eur J Neurol. 2014;21(8):1089–95.
- 37. Gracies JM, Esquenazi A, Brashear A, Banach M, Kocer S, Jech R, et al. Efficacy and safety of abobotulinumtoxinA in spastic lower limb: Randomized trial and extension. Neurology. 2017;89(22):2245–53.
- 38. Gusev YI, Banach M, Simonow A, Skoromets A, Czlonkowska A, Shmidt T, et al. Efficacy and safety of botulinum type a toxin in adductor spasticity due to multiple sclerosis. J Musculoskelet Pain. 2008;16(3):175–88.
- 39. Hyman N, Barnes M, Bhakta B, Cozens A, Bakheit M, Kreczy-Kleedorfer B, et al. Botulinum toxin (Dysport) treatment of hip adductor spasticity in multiple sclerosis: a prospective, randomised, double blind, placebo controlled, dose ranging study. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2000;68(6):707–12.
- 40. Kaji R, Osako Y, Suyama K, Maeda T, Uechi Y, Iwasaki M. Botulinum toxin type A in post-stroke lower limb spasticity: A multicenter, double-blind, placebo-controlled trial. J Neurol. 2010;257(8):1330–7.
- 41. Kerzoncuf M, Viton JM, Pellas F, Cotinat M, Calmels P, Milhe de Bovis V, et al. Poststroke Postural Sway Improved by Botulinum Toxin: A Multicenter Randomized Double-blind Controlled Trial. Arch Phys Med Rehabil. 2020;101(2):242–8.
- 42. Maanum G, Jahnsen R, Stanghelle JK, Sandvik L, Keller A. Effects of botulinum toxin a in ambulant adults with spastic cerebral palsy: A randomized double-blind placebo-controlled trial. J Rehabil Med. 2011;43(4):338–47.
- 43. Masakado Y, Dekundy A, Hanschmann A, Kaji R. Efficacy and safety of incobotulinumtoxinA in the treatment of lower-limb spasticity in Japanese patients. Toxicon. 2021;190:S48.
- 44. Jacobson D, Löwing K, Kullander K, Rydh BM, Tedroff K. A First Clinical Trial on Botulinum Toxin-A for Chronic Muscle-Related Pain in Cerebral Palsy. Front Neurol. 2021;12(August):1–10.
- 45. Richardson D, Sheean G, Werring D, Desai M, Edwards S, Greenwood R, et al. Evaluating the role of botulinum toxin in the management of focal hypertonia in adults. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2000;69(4):499–506.
- 46. Wissel J, Ganapathy V, Ward AB, Borg J, Ertzgaard P, Herrmann C, et al. OnabotulinumtoxinA Improves Pain in Patients With Post-Stroke Spasticity: Findings From a Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Trial. J Pain Symptom Manage. 2016;52(1):17–26.
- 47. Population S, Design S. Bot Ul Inum Tox in for Spasticit Y a F Ter St Roke Intramuscular Injection of Botulinum Toxin for the Treatment of Wrist and Finger Spasticity After a Stroke. N Engl J Med. 2002;347(6):395–400.

- 48. Kaji R, Osako Y, Suyama K, Maeda T, Uechi Y, Iwasaki M. Botulinum toxin type A in post-stroke lower limb spasticity: a multicenter, double-blind, placebo-controlled trial. J Neurol [Internet]. 2010 Aug 1;257(8):1330–7. Available from: http://link.springer.com/10.1007/s00415-010-5526-3
- 49. Ansari NN, Naghdi S, Mashayekhi M, Hasson S, Fakhari Z, Jalaie S. Intra-rater reliability of the Modified Modified Ashworth Scale (MMAS) in the assessment of upper-limb muscle spasticity. NeuroRehabilitation. 2012 Jul;31(2):215–22.
- 50. Brashear A, Zafonte R, Corcoran M, Galvez-Jimenez N, Gracies J-M, Gordon MF, et al. Inter- and intrarater reliability of the Ashworth Scale and the Disability Assessment Scale in patients with upper-limb poststroke spasticity. Arch Phys Med Rehabil. 2002 Oct;83(10):1349–54.
- 51. Ghotbi N, Ansari NN, Naghdi S, Hasson S, Jamshidpour B, Amiri S. Inter-rater reliability of the Modified Modified Ashworth Scale in assessing lower limb muscle spasticity. Brain Inj. 2009 Jan;23(10):815–9.
- 52. Ghotbi N, Nakhostin Ansari N, Naghdi S, Hasson S. Measurement of lower-limb muscle spasticity: Intrarater reliability of Modified Modified Ashworth Scale. J Rehabil Res Dev. 2011;48(1):83.
- 53. Gregson JM, Leathley M, Moore AP, Sharma AK, Smith TL, Watkins CL. Reliability of the tone assessment scale and the modified ashworth scale as clinical tools for assessing poststroke spasticity. Arch Phys Med Rehabil. 1999 Sep;80(9):1013–6.
- 54. Warden V, Hurley AC, Volicer L. Development and Psychometric Evaluation of the Pain Assessment in Advanced Dementia (PAINAD) Scale. J Am Med Dir Assoc. 2003 Jan;4(1):9–15.
- 55. Melzack R. The short-form McGill pain questionnaire. Pain. 1987 Aug;30(2):191–7.
- 56. Collins SL, Moore AR, McQuay HJ. The visual analogue pain intensity scale: what is moderate pain in millimetres? Pain. 1997 Aug;72(1):95–7.
- 57. Ferreira KA, Teixeira MJ, Mendonza TR, Cleeland CS. Validation of brief pain inventory to Brazilian patients with pain. Support Care Cancer. 2011 Apr;19(4):505–11.
- 58. Farrar JT, Young JP, LaMoreaux L, Werth JL, Poole MR. Clinical importance of changes in chronic pain intensity measured on an 11-point numerical pain rating scale. Pain. 2001 Nov;94(2):149–58.
- 59. Blumetti FC, Belloti JC, Tamaoki MJ, Pinto JA. Botulinum toxin type A in the treatment of lower limb spasticity in children with cerebral palsy. Cochrane Database Syst Rev [Internet]. 2019 Oct 8; Available from: https://doi.wiley.com/10.1002/14651858.CD001408.pub2
- 60. Boyd RN, Dobson F, Parrott J, Love S, Oates J, Larson A, et al. The effect of botulinum toxin type A and a variable hip abduction orthosis on gross motor function: a randomized controlled trial. Eur J Neurol [Internet]. 2001 Nov;8(s5):109–19. Available from: http://doi.wiley.com/10.1046/j.1468-1331.2001.00043.x
- 61. Graham HK, Boyd R, Carlin JB, Dobson F, Lowe K, Nattrass G, et al. Does Botulinum Toxin A Combined with Bracing Prevent Hip Displacement in Children with Cerebral Palsy and "Hips at Risk"? J Bone Jt Surgery-American Vol [Internet]. 2008 Jan;90(1):23–33. Available from: http://journals.lww.com/00004623-200801000-00005
- 62. Jóźwiak M, Harasymczuk P, Ciemniewska-Gorzela K. [The use of botulinum toxin in the treatment of spastic hip joint instability in children with cerebral palsy]. Chir Narzadow Ruchu Ortop Pol [Internet]. 72(3):205–9. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17941584

- 63. Barwood S, Baillieu C, Boyd R, Brereton K, Low J, Nattrass G, et al. Analgesic effects of botulinum toxin A: a randomized, placebo-controlled clinical trial. Dev Med Child Neurol [Internet]. 2000 Feb;42(2):S0012162200000220. Available from: http://doi.wiley.com/10.1017/S0012162200000220
- 64. Van der Houwen LEE, Scholtes VA, Becher JG, Harlaar J. Botulinum toxin A injections do not improve surface EMG patterns during gait in children with cerebral palsy—A randomized controlled study. Gait Posture [Internet]. 2011 Feb;33(2):147–51. Available from: https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0966636210003899
- 65. Çağlar Okur S, Uğur M, Şenel K. Effects of Botulinum Toxin A Injection on Ambulation Capacity in Patients with Cerebral Palsy. Dev Neurorehabil [Internet]. 2019 May;22(4):288–91. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/30095354
- 66. Chaturvedi SK, Rai Y, Chourasia A, Goel P, Paliwal VK, Garg RK, et al. Comparative assessment of therapeutic response to physiotherapy with or without botulinum toxin injection using diffusion tensor tractography and clinical scores in term diplegic cerebral palsy children. Brain Dev [Internet]. 2013 Aug;35(7):647–53. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23165172
- 67. Xu K, Yan T, Mai J. [Effects of botulinum toxin guided by electric stimulation on spasticity in ankle plantar flexor of children with cerebral palsy: a randomized trial]. Zhonghua er ke za zhi = Chinese J Pediatr [Internet]. 2006 Dec;44(12):913–7. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17254459
- 68. Kim H, Meilahn J, Liu C, Chambers H DR. Efficacy and safety of onabotulinumtoxina for the treatment of pediatric lower limb spasticity: primary results. Dev Med Child Neurol [Internet]. 2018 Oct;60:33–33. Available from: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/dmcn.49 14017
- 69. El-Etribi MA, Salem ME, El-Shakankiry HM, El-Kahky AM, El-Mahboub SM. The effect of botulinum toxin type-A injection on spasticity, range of motion and gait patterns in children with spastic diplegic cerebral palsy: an Egyptian study. Int J Rehabil Res [Internet]. 2004 Dec;27(4):275–81. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/15572990
- 70. Ibrahim AI, Hawamdeh ZM, Al-Qudah AA. Functional outcome of botulinum toxin injection of gastrocnemius and adductors in spastic hemiplegic cerebral palsied children. Eura Medicophys [Internet]. 2007 Mar;43(1):13–20. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17021584
- 71. Love SC, Valentine JP, Blair EM, Price CJ, Cole JH, Chauvel PJ. The effect of botulinum toxin type A on the functional ability of the child with spastic hemiplegia a randomized controlled trial. Eur J Neurol [Internet]. 2001 Nov;8 Suppl 5:50–8. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11851734
- 72. Navarrete Á, Peters D, Ruz S. Resultado funcional de infiltración de toxina botulínica multinivel en extremidades inferiores y terapia integral en niños con parálisis cerebral espástica. Rehabilitación [Internet]. 2010 Jul;44(3):236–43. Available from: https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0048712010000575
- 73. Reddihough DS, King JA, Coleman GJ, Fosang A, McCoy AT, Thomason P, et al. Functional outcome of botulinum toxin A injections to the lower limbs in cerebral palsy. Dev Med Child Neurol [Internet]. 2002 Dec;44(12):820–7. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12455858
- 74. Scholtes VA, Dallmeijer AJ, Knol DL, Speth LA, Maathuis CG, Jongerius PH, et al. The combined effect of lower-limb multilevel botulinum toxin type a and comprehensive rehabilitation on mobility in children with cerebral palsy: a randomized clinical trial. Arch Phys Med Rehabil [Internet]. 2006 Dec;87(12):1551–8. Available from:

- http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17141633
- 75. Scholtes VA, Dallmeijer AJ, Knol DL, Speth LA, Maathuis CG, Jongerius PH, et al. Effect of multilevel botulinum toxin a and comprehensive rehabilitation on gait in cerebral palsy. Pediatr Neurol [Internet]. 2007 Jan;36(1):30–9. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17162194
- 76. Steenbeek D, Meester-Delver A, Becher JG, Lankhorst GJ. The effect of botulinum toxin type A treatment of the lower extremity on the level of functional abilities in children with cerebral palsy: evaluation with goal attainment scaling. Clin Rehabil [Internet]. 2005 May;19(3):274–82. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/15859528
- 77. Tedroff K, Löwing K, Haglund-Akerlind Y, Gutierrez-Farewik E, Forssberg H. Botulinum toxin A treatment in toddlers with cerebral palsy. Acta Paediatr [Internet]. 2010 Aug;99(8):1156–62. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20222884
- 78. Zhu D-N, Wang M-M, Wang J, Zhang W, Li H-Z, Yang P, et al. [Effect of botulinum toxin A injection in the treatment of gastrocnemius spasticity in children aged 9-36 months with cerebral palsy: a prospective study]. Zhongguo Dang Dai Er Ke Za Zhi [Internet]. 2016 Feb;18(2):123–9. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26903058
- 79. Baker R, Jasinski M, Maciag-Tymecka I, Michalowska-Mrozek J, Bonikowski M, Carr L, et al. Botulinum toxin treatment of spasticity in diplegic cerebral palsy: a randomized, double-blind, placebo-controlled, dose-ranging study.

 Dev Med Child Neurol [Internet]. 2002 Oct;44(10):666–75. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12418791
- 80. Bjornson K, Hays R, Graubert C, Price R, Won F, McLaughlin JF, et al. Botulinum toxin for spasticity in children with cerebral palsy: a comprehensive evaluation. Pediatrics [Internet]. 2007 Jul;120(1):49–58. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17606561
- 81. Copeland L, Edwards P, Thorley M, Donaghey S, Gascoigne-Pees L, Kentish M, et al. Botulinum toxin A for nonambulatory children with cerebral palsy: a double blind randomized controlled trial. J Pediatr [Internet]. 2014 Jul;165(1):140-146.e4. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24630348
- 82. Delgado MR, Tilton A, Russman B, Benavides O, Bonikowski M, Carranza J, et al. AbobotulinumtoxinA for Equinus Foot Deformity in Cerebral Palsy: A Randomized Controlled Trial. Pediatrics [Internet]. 2016 Feb;137(2):e20152830. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26812925
- 83. Tilton A, Russman B, Aydin R, Dincer U, Escobar RG, Kutlay S, et al. AbobotulinumtoxinA (Dysport®) Improves Function According to Goal Attainment in Children With Dynamic Equinus Due to Cerebral Palsy. J Child Neurol [Internet]. 2017;32(5):482–7. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28068857
- 84. Kaňovský P, Slawek J, Denes Z, Platz T, Sassin I, Comes G, et al. Efficacy and Safety of Botulinum Neurotoxin NT 201 in Poststroke Upper Limb Spasticity. Clin Neuropharmacol [Internet]. 2009 Sep;32(5):259–65. Available from: https://journals.lww.com/00002826-200909000-00005
- 85. Koman LA, Mooney JF, Smith BP, Goodman A, Mulvaney T. Management of spasticity in cerebral palsy with botulinum-A toxin: report of a preliminary, randomized, double-blind trial. J Pediatr Orthop [Internet]. 1994;14(3):299–303. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/8006158
- 86. Koman LA, Mooney JF, Smith BP, Walker F, Leon JM. Botulinum toxin type A neuromuscular blockade in the treatment of lower extremity spasticity in cerebral palsy: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial. BOTOX Study Group. J Pediatr Orthop [Internet]. 2000;20(1):108–15. Available from:

- http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10641699
- 87. Mall V, Heinen F, Siebel A, Bertram C, Hafkemeyer U, Wissel J, et al. Treatment of adductor spasticity with BTX-A in children with CP: a randomized, double-blind, placebo-controlled study. Dev Med Child Neurol [Internet]. 2006 Jan;48(1):10–3. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/16359588
- 88. Moore AP, Ade-Hall RA, Smith CT, Rosenbloom L, Walsh HPJ, Mohamed K, et al. Two-year placebo-controlled trial of botulinum toxin A for leg spasticity in cerebral palsy. Neurology [Internet]. 2008 Jul 8;71(2):122–8. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18606966
- 89. Sutherland DH, Kaufman KR, Wyatt MP, Chambers HG, Mubarak SJ. Double-blind study of botulinum A toxin injections into the gastrocnemius muscle in patients with cerebral palsy. Gait Posture [Internet]. 1999 Sep;10(1):1–9. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10469936
- 90. Ubhi T, Bhakta BB, Ives HL, Allgar V, Roussounis SH. Randomised double blind placebo controlled trial of the effect of botulinum toxin on walking in cerebral palsy. Arch Dis Child [Internet]. 2000 Dec;83(6):481–7. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11087280
- 91. Sterne JAC, Savović J, Page MJ, Elbers RG, Blencowe NS, Boutron I, et al. RoB 2: a revised tool for assessing risk of bias in randomised trials. BMJ [Internet]. 2019 Aug 28;14898. Available from: https://www.bmj.com/lookup/doi/10.1136/bmj.14898
- 92. Guyatt GH, Oxman AD, Vist GE, Kunz R, Falck-Ytter Y, Alonso-Coello P, et al. GRADE: an emerging consensus on rating quality of evidence and strength of recommendations. BMJ [Internet]. 2008 Apr 26;336(7650):924–6. Available from: https://www.bmj.com/lookup/doi/10.1136/bmj.39489.470347.AD
- 93. Dewan MC, Rattani A, Gupta S, Baticulon RE, Hung Y-C, Punchak M, et al. Estimating the global incidence of traumatic brain injury. J Neurosurg [Internet]. 2019 Apr;130(4):1080–97. Available from: https://thejns.org/view/journals/j-neurosurg/130/4/article-p1080.xml
- 94. Baunsgaard CB, Nissen U V, Christensen KB, Biering-Sørensen F. Modified Ashworth scale and spasm frequency score in spinal cord injury: reliability and correlation. Spinal Cord [Internet]. 2016 Sep 9;54(9):702–8. Available from: http://www.nature.com/articles/sc2015230
- 95. Petek Balci B. Spasticty measurement. Arch Neuropsychiatry [Internet]. 2018; Available from: http://submission.noropsikiyatriarsivi.com/default.aspx?s=public~kabul&mId=23339
- 96. Brar SP, Smith MB, Nelson LM, Franklin GM, Cobble ND. Evaluation of treatment protocols on minimal to moderate spasticity in multiple sclerosis. Arch Phys Med Rehabil [Internet]. 1991 Mar;72(3):186–9. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/1998451
- 97. Duncan GW, Shahani BT, Young RR. An evaluation of baclofen treatment for certain symptoms in patients with spinal cord lesions: A double-blind, cross-over study. Neurology [Internet]. 1976 May 1;26(5):441–441. Available from: http://www.neurology.org/cgi/doi/10.1212/WNL.26.5.441
- 98. Feldman RG, Hayes MK, Conomy J, Foley J. Baclofen: double blind crossover and long term study. Neurology [Internet]. 1978;28(4):333. Available from: https://www.embase.com/search/results?subaction=viewrecord&id=L8302124&from=export
- 99. Hudgson P, Weightman D. Baclofen in the Treatment of Spasticity. BMJ [Internet]. 1971 Oct 2;4(5778):15–7. Available from: https://www.bmj.com/lookup/doi/10.1136/bmj.4.5778.15

- 100. Orsnes GB, Sørensen PS, Larsen TK, Ravnborg M. Effect of baclofen on gait in spastic MS patients. Acta Neurol Scand [Internet]. 2000 Apr;101(4):244–8. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10770520
- 101. Sachais BA, Logue JN, Carey MS. Baclofen, a new antispastic drug. A controlled, multicenter trial in patients with multiple sclerosis. Arch Neurol. 1977;34(7):422–8.
- Sawa GM, Paty DW. The Use of Baclofen in Treatment of Spasticity in Multiple Sclerosis. Can J Neurol Sci / J Can des Sci Neurol [Internet]. 1979 Aug 18;6(3):351–4. Available from: https://www.cambridge.org/core/product/identifier/S0317167100023994/type/journal_article
- 103. From A, Heltberg A. A double-trial with baclofen (Lioresal®) and diazepam in spasticity due to multiple sclerosis. Acta Neurol Scand [Internet]. 2009 Jan 29;51(2):158–66. Available from: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/j.1600-0404.1975.tb01366.x
- 104. Cartlidge NEF, Hudgson P, Weightman D. A comparison of baclofen and diazepam in the treatment of spasticity. J Neurol Sci [Internet]. 1974 Sep;23(1):17–24. Available from: https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/0022510X74901373
- 105. Lopez S I, Troncoso Sch M, Avaria B M de los A, Clunes C A, Hernandez Ch M. Efectividad de baclofeno en el tratamiento de espasticidad de origen cerebral. Rev Chil pediatría [Internet]. 1996 Oct;67(5). Available from: http://www.scielo.cl/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0370-41061996000500003&lng=en&nrm=iso&tlng=en
- 106. McKinlay I, Hyde E, Gordon N. Baclofen: A Team Approach to Drug Evaluation of Spasticity in Childhood. Scott Med J [Internet]. 1980 Oct 25;25(4):S26–8. Available from: http://journals.sagepub.com/doi/10.1177/003693308002500440
- 107. Milla PJ, Jackson ADM. A Controlled Trial of Baclofen in Children with Cerebral Palsy. J Int Med Res [Internet]. 1973 Jan 25;1(2):398–404. Available from: http://journals.sagepub.com/doi/10.1177/030006057300100203
- 108. Scheinberg A, Hall K, Lam LT, O'Flaherty S. Oral baclofen in children with cerebral palsy: A double-blind cross-over pilot study. J Paediatr Child Health [Internet]. 2006 Nov;42(11):715–20. Available from: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1111/j.1440-1754.2006.00957.x
- 109. Goyal V, Laisram N, Wadhwa R, Kothari S SR. Comparative study of oral diazepam and baclofen on spasticity in cerebral palsy. Dev Med Child Neurol. 2012;54(Suppl 6):70–1.
- Brasil. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Portaria Conjunta nº 2, de 29 de maio de 2017. Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Espasticidade. [Internet]. 2017. Available from: http://conitec.gov.br/images/Protocolos/Protocolo_Uso/PCDT_Espasticidade_29_05_2017.pdf
- 111. Haley SM, Ludlow LH, Coster WJ. Pediatric Evaluation of Disability Inventory: Clinical Interpretation of Summary Scores Using Rasch Rating Scale Methodology. Phys Med Rehabil Clin N Am [Internet]. 1993 Aug;4(3):529–40. Available from: https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S1047965118305680
- Ho ES, Curtis CG, Clarke HM. Pediatric Evaluation of Disability Inventory: Its Application to Children With Obstetric Brachial Plexus Palsy. J Hand Surg Am [Internet]. 2006 Feb;31(2):197–202. Available from: https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S0363502305007471
- 113. Turner-Stokes L. Goal attainment scaling (GAS) in rehabilitation: a practical guide. Clin Rehabil [Internet]. 2009 Apr 29;23(4):362–70. Available from: http://journals.sagepub.com/doi/10.1177/0269215508101742
- 114. Ashford S, Turner-Stokes L. Goal attainment for spasticity management using botulinum toxin. Physiother Res Int

[Internet]. 2006 Mar;11(1):24–34. Available from: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/pri.36

115. Bertan H, Oncu J, Vanli E, et al. Use of Shear Wave Elastography for Quantitative Assessment of Muscle Stiffness After Botulinum Toxin Injection in Children With Cerebral Palsy. J ultrasound Med Off J Am Inst Ultrasound Med 2020; 39: 2327–2337

MATERIAL SUPLEMENTAR 1. Avaliação do risco de viés para os estudos clínicos incluídos.

Avaliação do risco de viés para os estudos clínicos que compararam toxina botulínica do tipo A (TBA) com placebo em adultos.

Desfecho	Estudo	Viés proveniente do processo de randomização	Viés devido a desvios da intervenção pretendida	Viés devido a dados faltantes sobre o desfecho	Viés na aferição do desfecho	Viés na seleção do resultado a ser relatado	Risco de viés geral
Alteração m	édia da EAM						
	Rosales, 2012	Baixo	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações
	Masakado, 2020 ¹²	Algumas preocupações ^b	Baixo	Alto ^c	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
	Rosales, 2018;	Baixo	Algumas preocupações ^a	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações
MEMBRO	Childers, 2004	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^c	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
S SUPERIOR	Simpson, 1996	Alto ^e	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
ES	Simpson, 2009	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^f	Alto
	Lam, 2012 ⁹	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^g	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Marco, 2007 11	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Kaji, 2010 ⁶	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
	Jahangir, 2007	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto

	Suputtitada,	Algumas	Algumas	Baixo	Baixo	Algumas	Alto
	2005 20	preocupações ^b	preocupações ^h			preocupações ^d	
	Elovic, 2016; Elovic, 2014 26,27	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
	Gracies, 2015 28	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
	Marciniak, 2012 ¹⁰	Algumas preocupações ^b	Baixo	Algumas preocupações ⁱ	Baixo	Algumas preocupações ^f	Alto
	Kong, 2004 8	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Brashear, 2002	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
	Bhakta, 2000 16	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Verplancke, 2005 ³⁴	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^c	Baixo	Algumas preocupações ^d	Alto
	Kaji, 2010 ⁴⁸	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
MEMBRO S	Kerzoncuf, 2020 ⁴¹	Algumas preocupações ^b	Baixo	Algumas preocupações ⁱ	Baixo	Algumas preocupações ^f	Alto
INFERIOR	Wein, 2018 35	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
ES	Napoli, 2018; Gracies, 2017 32,37	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^j	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações
	Hyman, 2000	Alto ^k	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto

	Fietzek, 2014	Algumas preocupações ^b	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Masakado, 2020 ⁴³	Alto ^k	Alto ^l	Alto ^m	Algumas preocupações ¹	Baixo	Alto
MEMBRO S SUPERIOR ES + INFERIOR ES	Richardson, 2000 ⁴⁵	Algumas preocupações ^b	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
proporção≥	1 ponto						
	Bakheita, 2001	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Yelnik, 2007 ²²	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
MEMBRO S	Elovic, 2016; Elovic, 2014 26,27	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
SUPERIOR ES	Kanovský, 2009 ⁸⁴	Baixo	Alto ⁿ	Baixo	Algumas preocupações ⁿ	Algumas preocupações ^f	Alto
LO	Gracies, 2015 28	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
	O'Dell, 2015 14	Alto ^k	Alto ^l	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
	Bakheita, 2000 5	Alto ^k	Alto ^l	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Alto

	Suputtitada, 2005 ²⁰	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^h	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Alto
MEMBRO S	Pittock, 2003 ³³	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
INFERIOR ES	Wein, 2018 ³⁵	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
Dor							
	Rosales, 2012	Baixo	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações
	Childers, 2004	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^c	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Lam, 2012 ⁹	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^g	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
MEMBRO	Marco, 2007 11	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
S SUPERIOR	De Boer, 2008	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
ES	Suputtitada, 2005 ²⁰	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^h	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Alto
	Yelnik, 2007 ²²	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
	Marciniak, 2012 ¹⁰	Algumas preocupações ^b	Baixo	Algumas preocupações ⁱ	Baixo	Algumas preocupações ^f	Alto
	Kong, 2004 8	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	McCrory, 2009	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações

MEMBRO S INFERIOR ES	Diniz, 2021 ³⁰	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^c	Baixo	Algumas preocupações ^f	Algumas preocupações
	Dunne, 2012 31	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Pittock, 2003 ³³	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
	Gusev, 2008 ³⁸	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Wein, 2018 35	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
	Hyman, 2000	Alto ^k	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
MEMBRO	Wissel, 2016 46	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Alto°	Alto
S SUPERIOR ES + INFERIOR ES	Jacobson, 2021	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
Eventos adv	ersos						
	Simpson, 2009	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^f	Alto
MEMBRO S SUPERIOR ES	Rosales, 2012	Baixo	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^f	Alto
	Rosales, 2018	Baixo	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^g	Algumas preocupações ^f	Alto
	Childers, 2004	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^c	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações

	Kaji, 2010 (NCT0046056 4) ⁶	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
	Bakheita, 2001	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Yelnik, 2007 ²²	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
	Elovic, 2016 26,27	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^p	Algumas preocupações ^q	Algumas preocupações
	Kanovský, 2009 ⁸⁴	Baixo	Alto ⁿ	Baixo	Algumas preocupações ⁿ	Algumas preocupações ^f	Alto
	Gracies, 2015 28	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
	Bakheita, 2000	Alto ^k	Alto ^l	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
	Kong, 2004 8	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Bhakta, 2000 ¹⁶	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	McCrory, 2009	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
MEMBRO	Diniz, 2021 ³⁰	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^c	Baixo	Algumas preocupações ^f	Algumas preocupações
S INFERIOR ES	Dunne, 2012 31	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Kaji, 2010 ⁴⁸	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo

	Maanum, 2011	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
	Pittock, 2003 33	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
	Gusev, 2008 ³⁸	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
	Wein, 2018 35	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
	Napoli, 2018 32,37	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^j	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações
	Hyman, 2000	Alto ^k	Algumas preocupações ^f	Baixo	Algumas preocupações ^f	Algumas preocupações ^d	Alto
	Masakado, 2020 ⁴³	Alto ^k	Alto ^l	Alto ^m	Algumas preocupações ¹	Baixo	Alto
MEMBRO S SUPERIOR ES + INFERIOR ES	Jacobson, 2021 44	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
Qualidade d	e vida - SF36						
MEMBRO S	Childers, 2004	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^c	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações
SUPERIOR ES	Gracies, 2015 28	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
MEMBRO S	Maanum, 2011	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo

INFERIOR ES	Napoli, 2018; Gracies, 2017 32,37	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^j	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações
Qualidade de	e vida - EQ-5D						
MEMBRO S	Jahangir, 2007	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
SUPERIOR ES	Gracies, 2015 28	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo
MEMBRO S INFERIOR ES	Napoli, 2018 ^{32,37}	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^j	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações
Qualidade de	e vida - EQ-VAS						
MEMBRO S SUPERIOR ES	Jahangir, 2007	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
Qualidade de	e vida - <i>Stroke Imp</i>	pact Scale (SIS)					
MEMBRO S SUPERIOR ES	Wolf, 2012 ²¹	Algumas preocupações ^b	Algumas preocupações ^a	Baixo	Algumas preocupações ^a	Algumas preocupações ^d	Alto
Qualidade de	e vida - AQoL						
MEMBRO S SUPERIOR ES	McCrory, 2009	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações ^d	Algumas preocupações

a. Sem informações detalhadas a respeito do cegamento de alguma parte envolvida; b. Sem detalhes sobre o processo de randomização ou sigilo de alocação; c. número significativo de perdas ou sem informações de motivo e a que grupo pertencia; d. protocolo não identificado; e. Sem detalhes sobre o processo de randomização ou sigilo de alocação e não apresenta informações de maneira satisfatória sobre as características basais; f. Ausência ou informação divergente do protocolo; g. Em alguns casos o cegamento poderia ser quebrado; h. Um recrutamento interrompido; i. Algumas perdas e número pequeno da amostra; j. Dados utilizados na análise; k. Ausência de informações sobre a randomização e o sigilo de alocação; l. Ausência de informações sobre cegamento; m. sem informações sobre todos os participantes do estudo; n. informações confusas e divergentes sobre o cegamento; o. Não consta o desfecho no protocolo e os que foram apresentados nas publicações não são exatamente iguais ao registrados; p. Forma de mensuração do desfecho; q. Emenda do protocolo e forma de análise diferente.

Estudo	Desfecho	Viés proveniente do processo de randomização (Domínio 1)	Viés devido a desvios da intervenção pretendida (Domínio 2)	Viés devido a dados faltantes sobre o desfecho (Domínio 3)	Viés na aferição do desfecho (Domínio 4)	Viés na seleção do resultado a ser relatado (Domínio 5)	Risco de viés geral			
Baker 2002	Mudança no componente dinâmico do encurtamento do	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações	Algumas preocupações			
Justificativa para classificação	gastrocnêmio — (eletrogoniômetro) • Evento adverso • Amplitude do movimento passivo do tornozelo • Gross Motor Function Measure (GMFM) • Avaliação subjetiva da percepção do cuidador e pesquisador sobre o benefício do tratamento	de randomização. do contratanto D	Domínio 1: O contratante independente responsável pela preparação do medicamento utilizado no estudo também produziu o de randomização. Como as preparações medicamentosas eram indistinguíveis, o esquema de randomização foi ocultado de todo contratante. A geração da sequência de alocação e inscrição de participantes foram, portanto, completamente indepen Domínio 2: Participantes, familiares, equipe clínica e os responsáveis pelos avaliadores foram cegados Domínio 3: Apenas duas perdas em 126 pacientes, sendo uma anterior a intervenção. Domínio 4: Desfechos avaliados de forma igual, métodos apropriados e amplamente utilizados nesse tipo de estudo Domínio 5: O estudo alega ter um protocolo escrito previamente, porém não há registro. Risco de viés igual para todos os desfechos do estudo							
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral			
Bertan 2020	Modified Ashworth Scale,	Algumas preocupações	Alto	Algumas preocupações	Baixo	Algumas preocupações	Alto			
Justificativa para classificação	 Modified Tardieu Scale Pediatric Functional Independence Measure Amplitude do movimento avaliada por goniômetro 	Domínio 1: Os pacientes foram divididos em 2 grupos de acordo com uma tabela de números aleatórios; não descreve sigilo de alocação; características basais bem equilibradas Domínio 2: Simples-cego (avaliadores cegados, pacientes e cuidadores não cegados), descreve que a adesão ao programa de exercícios foi monitorada, mas não relata os achados; não descreve se houve perdas ou análise por ITT. Domínio 3: O estudo não faz qualquer comentário sobre perdas ou como lidar com elas. Domínio 4: Foram utilizadas as escalas, métodos de avaliação mais utilizados nesse tipo de estudo e os investigadores foram cegados. Domínio 5: Não há protocolo de estudo. Os desfechos relevantes para o tema foram relatados.								

		Comentário:	risco de viés igual para tod	os os desfechos do estu	do. Não avaliamos o	desfecho primário (an	tálise elastográfica)				
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral				
Bjornson 2007	Comprimento elástico e	Algumas	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas	Algumas				
	total da passada	preocupações	Вимо	Вимо	Builto	preocupações	preocupações				
	(sistema de medição de	Domínio 1: Embo	ora não deixei claro como a	sequência de randomiz	zação foi gerada, ela j	foi feita por um farma	cêutico e um estatístico,				
	espasticidade)	sendo a sequêno	cia entregue em envelopes la	acradas. Há quase o do	bro de pacientes GM	FCS nível I no grupo i	intervenção do que no				
	• <i>GMFM-66 e GMFM-</i>	controle (47 I vs 2	controle (47 I vs 25 C) e mais que o dobro de participantes nível III no grupo controle (25 C vs 12 I) do que no grupo intervenção. Além								
	88"	disso, no grup	disso, no grupo intervenção 70.6 % do sexo masculino, em contraste com 37.5% no grupo controle. Contudo, a única diferença								
Justificativa para	• Escala de Ashworth	estatisticamente significativa foi na frequência cardíaca de caminhada (média).									
classificação	• Amplitude do	Domínio 2: os inv	estigadores, coordenadores	do estudo, fisioterapeu	tas, participantes e av	valiadores de resultad	os estavam cegos para a				
	movimento passivo do	intervenção. Embora não cite uma análise por intenção de tratar (ITT), não há perdas ou trocas nos grupos.									
	tornozelo			Domínio 3: Não	•						
	Canadian Occupational	Don	nínio 4: Escalas e ferrament	•		s foram considerados i	relevantes.				
	Performance Measure			Domínio 5: Não há re	egistro de protocolo.						
	Goal Attainment	Risco de viés considerado o mesmo para os desfechos relatados ao lado									
	Scaling (GAS)										
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral				
Chatuverdi		Algumas	Alto	Baixo	Alto	Algumas	Alto				
2013		preocupações				preocupações					
		Doi	mínio 1: Descreve apenas q	•			alocação.				
		Domínio 2: Não há descrição de cegamento dos pesquisadores ou participantes.									
Justificativa para	• GMFM			Domínio 3: Não	•						
classificação			GMFM é utilizada com o ob		, ,	•	-				
		ievanao em cons	ideração a qualidade do des	•		ѕивјенувааае que pod	e ser injiuenciaaa pela				
		Domínio 5: Não	há registro de estudo, apeso	ausência de ar disso a GMFM é um		o utilizada om ostudos	com tovina hotulínica				
<u> </u>		Dominio 5: 19a0	na registro de estudo, apeso	ii aisso a GMFM e um	и тешии атритете	z unnzaaa em estados	сот юмна общиниса.				

			Comentário: risco de viés igual para todos os desfechos do estudo									
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral					
Copeland 2014	• Canadian	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo					
	Occupational and											
	Performance Measure											
	(COPM)	Domínio 1: Gero	ação de sequência não descri	ta claramente, mas os	autores do estudo rela	atam em seu protoco	lo que "a randomização					
	• Caregiver Priorities	seria realiza	ıda usando alocação oculta"	, provavelmente a sequ	uência foi gerada por o	computador. Caracte	erísticas basais dos					
	and Child Health			participantes bei	m equilibradas.							
	Index of Life with	Domínio 2: "dupi	Domínio 2: "duplo cego". Pelo registro informa que participantes, cuidadores, profissionais e pesquisadores foram cegados. O médico que realizou o procedimento e, portanto, ciente das intervenções não participou das avaliações. O estudo se propôs a realizar ITT Domínio 3: Não houve perda de seguimento Domínio 4: Foram utilizadas as escalas, métodos de avaliação mais utilizados nesse tipo de estudo e os investigadores, cuidadores									
Total Cination was	Disabilities	que realizou o										
Justificativa para	• Care and Comfort											
classificação	Hypertonicity	Domínio 4: Foi										
	Questionnaire			estavam	n cegos							
	• Cerebral Palsy	Domínio 5	: Há protocolo publicação p	reviamente e o estudo	e o estudo está de aco	rdo. Doi: 10.1186/1	471-2431-12-120					
	Quality of Life											
	Questionnaire for		Risco	de viés igual para tod	dos os desfechos do est	tudo						
	Children											
	• Evento adverso											

Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral		
	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Alto	Alto	Algumas preocupações	Alto		
 Modified Ashworth Scale (MAS) Modified Tardieu Scale (MTS) Selective motor control (SMC) Goal Attainement Scale (GAS) GMFCS 	Domínio 1: Detalhes sobre a randomização não informados, apenas relatado que foi realizada em bloco. Discrepâncias entre as características basais não foram identificadas Domínio 2: Participantes estavam cientes da intervenção; fisioterapeutas que aplicaram os protocolos foram cegados; não descreve se houve perdas ou análise por ITT. Domínio 3: Os dados não foram apresentados para todos os grupos musculares. Não ficou claro a quais músculos os dados das escalas de MAS e Tardieu se referem. O texto não fornece detalhes sobre perdas. Domínio 4: GMFCS foi usado como medida de resultado, ao invés de ser usado pra descrever as características basais dos participantes. Ausência de cegamento por parte dos avaliadores dos desfechos. Domínio 5: Protocolo do estudo não disponível. A maioria dos resultados relevantes foi relatado. Risco de viés considerado para os desfechos relatados ao lado							
Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral		
MAS Goal attainment scaling	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo		
• Observational Gait Scale (OGS)	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Alto	Alto		
	Domínio 1: Não descrito claramente, mas a randomização foi feita pelo patrocinador. Presumivelmente alocação central. Características basais dos participantes não indicam problema na randomização. Domínio 2: Participantes, cuidadores, pesquisadores e demais avaliador foram cegados Domínio 3: Duzentos e quarenta e um pacientes foram randomizados e 226 completaram o estudo; a intenção de tratar a população							
	Modified Ashworth Scale (MAS) Modified Tardieu Scale (MTS) Selective motor control (SMC) Goal Attainement Scale (GAS) GMFCS Desfecho MAS Goal attainment scaling Observational Gait	• Modified Ashworth Scale (MAS) • Modified Tardieu Scale (MTS) • Selective motor control (SMC) • Goal Attainement Scale (GAS) • GMFCS Domínio 2: Parti	Modified Ashworth Scale (MAS) Modified Tardieu Scale (MTS) Selective motor control (SMC) Goal Attainement Scale (GAS) GMFCS Domínio 1: Detalhes sobre a rar Discrepâncias Domínio 2: Participantes estavam cientes da in de MAS e Tardio Domínio 3: Os dados não foram apresentados participantes. Ausê participantes. Ausê Domínio 5: Protocolo do est Pomínio 5: Protocolo do est Pomínio 5: Protocolo do est Pomínio 1 MAS Goal attainment scaling Observational Gait Scale (OGS) Domínio 1: Não descrito claramente, ma Características basa	Modified Ashworth Scale (MAS) Modified Tardieu Scale (MTS) Selective motor control (SMC) Goal Attainement Scale (GAS) GMFCS Domínio 1: Detalhes sobre a randomização não info Discrepâncias entre as característi houve perdas ou de MAS e Tardieu se referem. O text Domínio 4: GMFCS foi usado como medida de resultado, ao participantes. Ausência de cegamento p Domínio 5: Protocolo do estudo não disponível. Risco de viés considerado para Desfecho Domínio 1 Domínio 2 Domínio 3 MAS Goal attainment scaling Observational Gait Scale (OGS) Domínio 1: Não descrito claramente, mas a randomização fo Características basais dos participantes s	Algumas preocupações Algumas preocupações Alto Alto Alto Domínio 1: Detalhes sobre a randomização não informados, apenas relatad Discrepâncias entre as características basais não foram is Domínio 2: Participantes estavam cientes da intervenção; fisioterapeutas que aplicaram o houve perdas ou análise por ITT. Domínio 3: Os dados não foram apresentados para todos os grupos musculares. Não ficos de MAS e Tardieu se referem. O texto não fornece detalhes Domínio 4: GMFCS foi usado como medida de resultado, ao invés de ser usado pra participantes. Ausência de cegamento por parte dos avaliadore Domínio 5: Protocolo do estudo não disponível. A maioria dos resultado Desfecho Domínio 1 Domínio 2 Domínio 3 Domínio 4 MAS Goal attainment scaling Baixo Baixo Baixo Baixo Baixo Baixo Baixo Baixo Baixo Características basais dos participantes não indicam problema	Modified Ashworth Scale (MAS) Modified Tardieu Scale (MTS) Selective motor control (SMC) Goal Attainement Scale (GAS) Moffees Momerica Scale (GAS) Momerica Scale (MAS) Modified Tardieu Scale (MAS) Momerica Alta (Mas) Momerica Scale (

		Domínio 4: For	ram utilizadas as escalas, mét	odos de avaliação ma	is comumente emprego	ados, os investigador	es e cuidadores foram					
		Domínio 5: Há re	gistro do estudo e aparenteme	ente está de acordo no	os relatos de Delgado 2	2016 e Tilton 2017. J	á em Dursun, os autores					
		alegam que a aná	lise da OGS foi pré-especific	ada, mas, apesar de o	s dados terem sido col	etados durante o estu	udo, não foram descritos					
		como desfecho no	mo desfecho no protocolo e parte dos achados trata-se de uma análise post-hoc. Adicionalmente, os autores especificaram o item 2 de									
		OGS (contato ir	OGS (contato inicial do pé) como o item clinicamente mais relevante para crianças ambulatoriais com deformidade dinâmica do pé									
				equino, de acordo con	n critérios próprios.							
			Risco de vi	és considerado para o	os desfechos relatados	ao lado						
			los de Tilton 2017 e Dursun 2									
		de Dursun inclu	iu dados de uma fase open-lal	_		ados de tal fase não f	foram considerados na					
				presente d								
Estudo	Desfecho		Domínio 1 Domínio 2 Domínio 3 Domínio 4 Domínio 5 Risco de viés g									
El-Etribi 2004	• Escala de Ashworth	Algumas	Algumas preocupações	Baixo	Alto	Algumas	Alto					
	modificada	preocupações				preocupações						
	• Physician Rating Scale	Domínio 1: Des	creve apenas que foi randomi	zado, não aborda sigi	lo de alocação. Não fo	ornece detalhes (cara	cterísticas basais) dos					
	modificada			participantes, aper	nas idade e sexo.							
	• Amplitude do	Domínio 2 : Não h	á descrição de cegamento do	s pesquisadores ou pa	rticipantes, não relata	ITT, mas não houve	perda de seguimento ou					
Justificativa para	movimento do tornozelo			desvio das atribuiçõe	s dos participantes.							
classificação				Domínio 3: Não	houve perdas							
5		Domínio 4: As o	escalas utilizadas estão de acc	ordo com o considerad	do relevante nesse tipo	de estudo, contudo,	as análises realizadas					
			conservam um grau de subjetividade que pode ser sido influenciado pela ausência de cegamento.									
			Domínio 5: Não há regis	stro de estudo, as med	idas de desfecho são r	elevantes para o tem	a.					
			Risco de vi	és considerado para o	os desfechos relatados	ao lado						

Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral
Ibrahim 2007	• Índice de Espasticidade Composto:	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Baixo	Alto	Algumas preocupações	Alto
Justificativa para classificação	* Escala de Ashworth modificada obtida para o quadril e tornozelo (escala original de 0 a 4 com nota +1 foi ajustado para dar uma pontuação de 0 a 5) * As pontuações foram somadas, dando um índice de 0 a 10 • Principais parâmetros de marcha	Domínio 2: 1 Domínio 4: As	Não há descrição de cegament escalas utilizadas estão de aco conservam um grau de subj D omínio 5: Não há registro do	cas basais dos partico o dos pesquisadores o atribuições dos Domínio 3: Não ordo com o considera etividade que pode se e estudo, as medidas o	ipantes estão bem equou participantes, não de participantes. To houve perdas. To relevante nesse tip	ilibradas. houve perda de seguin o de estudo, contudo, la ausência de cegame s são relevantes para o	nento ou desvio das as análises realizadas ento.
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral
Karnovsky 2004	• Índice de Espasticidade Composto:	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações	Algumas preocupações
	• Escala de Ashworth		Domínio 1:	Sequência gerada por	r computador e alocaç	cão central.	
Lugdifi a adiu a	modificada obtida para		Don	-	s e avaliadores cegado	os.	
Justificativa	o quadril e tornozelo			Domínio 3: Não	•		
para	(escala original de 0 a 4	Domínio 4: As eso	calas utilizadas estão de acord	lo com o considerado	relevante nesse tipo c	le estudo e foram feita	s igualmente para todos
classificação	com nota +1 foi			os partic	ipantes.		
	ajustado para dar uma	1	Domínio 5: Não há registro de	e estudo, as medidas d	de desfecho escolhidas	s são relevantes para o	o tema.
	pontuação de 0 a 5)		Risco de vi	és considerado para	os desfechos relatado	os ao lado	

	• As pontuações foram									
	somadas, dando um									
	índice de 0 a 10									
	 Principais parâmetros 									
	de marcha									
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral			
Kim 2018		Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo			
	 Alteração média em 	Domínio 1: Ut	n esquema de randomização o	centralizada foi realiz	zado pelo patrocinador	. As características d	dos participantes não			
	relação ao basal na	sugerem problemas com a randomização.								
	escala de Ashworth	Domínio 2: Os pacientes e todo o pessoal do local, com exceção do reconstituidor independente de medicamentos (RIM), foram cegados.								
	modificada-Bohannon	O RIM não esteve envolvido em nenhum procedimento do estudo além da preparação e controle logístico do medicamento. Duas								
	(MAS-B)	populações serão	utilizadas na análise estatísti	ca: população de seg	urança (referente ao tr	catamento recebido)	e população de intenção			
Justificativa para	• Impressão Clínica			de tratar modif	ficada (mITT).					
classificação	Global (CGI)	Domínio	3: Oito pacientes (2,1%) susp	penderam o acompan	hamento e os números	foram equilibrados e	entre os grupos.			
	Goal Attainment		Domínio 4: métodos de	mensuração adequa	dos, participantes e pe	squisadores cegados	S			
	Score (GAS) (semana	Domínio 5: Os des	fechos estão relatados de aco	rdo com o registro N	CT01603628. Cabe res	ssaltar que apenas re	esumos foram publicados,			
	8 e 12)	mas os resultados primários e protocolo detalhado estão disponíveis no clinicaltrials.gov								
	• Escala de Tardieu									
	modificada (MTS)	Risco de viés considerado para os todos desfechos relatados ao lado								
				-	-					

Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral		
Koman 1994	• Escala de Avaliação Médica	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações		
Justificativa para classificação	 Dinamometria computadorizada isocinética Biodex Avaliações fisioterapêuticas Avaliação dos pais/responsáveis 	Don Domínio 4: Foran	nforma detalhes sobre a rando nínio 2: Estudo duplo-cego, m n utilizadas as escalas, método Domínio 5: Protocolo do estud	randomi as não detalha quem Domínio 3: Não os de avaliação mais t pois o texto não in	ização. foi cegado. Não relato houve perdas. utilizados. Não ficou so nforma detalhes.	análise por intenção e os avaliadores dos re	de tratar. esultados estavam cegos		
	• Eventos adversos	Risco de viés considerado para os desfechos relatados ao lado							
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral		
Koman 2000		Baixo	Baixo	Baixo					

Justificativa para classificação	 Escala de avaliação médica (PRS) Amplitude de movimento passiva do tornozelo Amplitude de movimento ativa do tornozelo Medidas eletrofisiológicas Eventos adversos Anticorpos do soro sanguíneo 	Domínio 2: Os pa Domínio 3 Domínio 4: Fora	Domínio 1: Não detalha a randomização, apenas diz que foi aleatório. Estudo multicêntrico, provável as características dos participantes não sugerem problemas com a randomização. Domínio 2: Os participantes e a equipe estavam cegos. Não ficou claro se foi usado análise por intenção de trasim. Domínio 3: 3 crianças do grupo BoNT-A e do grupo placebo perderam o acompanhamento por razões. Domínio 4: Foram empregadas as escalas, métodos de avaliação mais utilizados nesse tipo de estudo/populações resultados estavam cegos. Domínio 5: Protocolo do estudo não disponível. Parece que os resultados relevantes foram ab Risco de viés considerado para os todos desfechos relatados ao lado Domínio 1 Domínio 2 Domínio 3 Domínio 4 Domínio 5 Alto Baixo Baixo Baixo Baixo Baixo Domínio 1: Geração de alocação não descrita. Sem ocultação de alocação. As características dos participante								
Estudo	Desfecho						Risco de viés geral				
Love 2001	• Amplitude de	Alto	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Alto				
Justificativa para classificação	movimento • Modified Tardieu Scale (MTS) • Modified Ashworth Scale (MAS) • Gross Motor Function Measure (GMFM) • Escala visual analógica (satisfação)	Domínio 2: Sem co	Domínio 1: Geração de alocação não descrita. Sem ocultação de alocação. As características dos participantes não sugerem proble com a randomização. Domínio 2: Sem cegamento dos participantes e equipe devido a natureza do estudo. Não ficou claro se foi usada análise por intenção tratar. Domínio 3: Grupo BoNT-A (3 suspensos) e grupo placebo (3 suspensos). Razões não declaradas. Domínio 4: Foram utilizadas as escalas, métodos de avaliação mais utilizados. Não informado sobre o cegamento dos avaliadores desfechos. Domínio 5: Protocolo do estudo não disponível. Parece que os resultados relevantes foram abordados. Risco de viés considerado para os todos desfechos relatados ao lado								

Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral			
Mall 2006	Modified Ashworth	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo			
Justificativa para classificação	Scale (MAS) • Amplitude de movimento • Gross Motor Function Measure (GMFM) • Goal Attainment Scale (GAS) • Eventos adversos	Domínio 4: F	ão informa detalhes sobre a ra mantida em sigilo. As caracte Domínio 2 : Os participante Domínio oram empregadas as escalas, Domínio 5: Protocolo do estud	rísticas dos participan es e a equipe estavam o 3: 4 crianças perdidas métodos de avaliação	ntes não sugerem prob cegos. Foi usada anál s durante o acompanh o mais utilizados e os o	lemas com a random ise por intenção de tr amento. valiadores dos resul	ização. atar. tados estavam cegos.			
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral			
Moore 2008	Gross Motor Function	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo	Baixo			
Justificativa para classificação	Measure (GMFM) • Eventos adversos • Pediatric Evaluation of Disability Inventory (PEDI) • Mudança de peso ao longo de 2 anos	Domínio 3: 6	Domínio 1: Randomização realizada em blocos, gerada a partir de sorteio em computador. A alocação não foi revelada até a finalização da coleta de dados. As características basais dos participantes estão bem equilibradas. Domínio 2: Participantes e equipe estavam cegos. Realizada analise por intenção de tratar Domínio 3: 6 crianças perdidas para acompanhamento e 19 crianças "retiraram-se do tratamento durante o estudo porque não perceberam nenhum benefício das injeções. Domínio 4: Foram utilizadas as escalas, métodos de avaliação mais utilizados e os avaliadores dos resultados estavam cegos. Domínio 5: Protocolo do estudo não disponível. Resultados relevantes foram relatados.							
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral			
Navarrete 2010	• Gross Motor Function	Baixo	Algumas preocupações	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações			
Justificativa para classificação	Measure 88 • Wee Functional Independence Measure	Domínio 1: Descreve apenas que a randomização foi realizada em blocos, considerando o GMFCS, idade e sexo. Porém, não detalha a geração da sequencia. Ocultação da alocação feita por meio de envelopes opacos e lacrados. As características basais dos participante estão bem equilibradas.								

		Domínio 2: Não houve cegamento para os participantes e equipe, não relata ITT. Domínio 3: Não houve perdas.								
		Domínio 4:			Š	mais utilizados e os av		-		
	Domínio 5: Protocolo do estudo não disponível. Resultados relevantes foram relatados.									
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio S	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral		
Reddihough	Modified Ashworth	Algumas	Baixo	Algumas	Baixo	Alto	Baixo	Alto		
2002	Scale (MAS)	preocupações	Baixo	preocupações	Builto	1100	Baixo	1200		
Justificativa para classificação	 Gross Motor Function Measure (GMFM) Amplitude de movimento Eventos adversos Percepção do cuidador sobre o tratamento Vulpe Assessment Battery(VAB) 	Domínio S: Domínio 3: 12 o	Número de po Do crianças perd deixa n utilizadas a	articipantes equil mínio 2: Não hou eram o acompant eram o estudo dev es escalas, método	ibrados; tempo adeq (crossover) d ve cegamento para d namento (7 necessita ido à incapacidade d s de avaliação mais	os participantes e equip ram de cirurgia duran le continuar com o pro	rvalo entre o primeiro pe, não relata ITT. te o período do estud tocolo de avaliação) avaliadores dos resul	o e segundo período o e foram retiradas, e 5 tados não estavam cegos.		
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Do	mínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral		
Scholtes 2006	• Gross Motor Function									
(a)	Measure 66	Alto	Algumas	preocupações	Baixo	Baixo	Baixo	Alto		
Scholtes 2007	• Teste de Intervalo de									
Justificativa para	Análise de Marcha		Domínio 1:	Randomização e	n bloco gerada por o	computador feita por u	m estatístico indepen	dente.		
classificação	Visual de Edimburgo			Não hou	ve cegamento devido	o a natureza das interve	enções			
	(GAIT)		Domín	io 2 : Não houve c	egamento entre os g	rupos. Não informado	sobre análise por IT	Г.		
	Amplitude de movimento			Dom	ínio 3: Perda de seg	guimento de uma crianç	ça.			

		Domínio 4: For	Domínio 4: Foram utilizadas as escalas, métodos de avaliação mais utilizados. Porém, apenas o avaliador da analise de march vídeo estava cego, os demais não estavam cegos. Domínio 5: Protocolo do estudo não disponível. Resultados relevantes foram relatados. Risco de viés considerado para os todos desfechos relatados ao lado					
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral	
Steenbeek 2005		Alto	Algumas preocupações	Baixo	Baixo	Baixo	Alto	
	• Modified Ashworth	Domínio 1: Nã	io informa detalhes sobre a ra	ndomização, apenas	que foi de forma aleató	ria. Não houve ocult	tação da sequencia de	
	Scale (MAS)		alocação. Não i	dentificado discrepâr	ncias entre as caracterí	sticas basais.		
Justificativa	• Goal Attainment		Domínio 2 : Não houve o	regamento entre os gi	rupos. Não informado s	sobre análise por ITT	Т.	
para	Scaling (GAS) –		D	omínio 3: Não houve	e perda de seguimento.			
classificação	realizado com e sem	Domínio 4: Fo	ram utilizadas as escalas, mét	odos de avaliação mo	ais utilizados nesse tipo	de estudo e os avali	iadores dos resultados	
-	cegamento			estavam	a cegos.			
			Domínio 5: Protocolo d	Domínio 5: Protocolo do estudo não disponível. Resultados relevantes foram rel				
							•	
					todos desfechos relata			
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Risco de viés o Domínio 2	onsiderado para os Domínio 3	todos desfechos relata Domínio 4	ndos ao lado Domínio 5	Risco de viés geral	
	Desfecho • Análise de marcha	Domínio 1 Algumas	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5		
Estudo Sutherland 1999							Risco de viés geral	
	• Análise de marcha	Algumas preocupações	Domínio 2	Domínio 3 Baixo	Domínio 4 Baixo	Domínio 5 Baixo	Risco de viés geral Algumas preocupações	
	• Análise de marcha tridimensional	Algumas preocupações	Domínio 2 Algumas preocupações descreve detalhes da random	Domínio 3 Baixo ização. Apenas inform	Domínio 4 Baixo	Domínio 5 Baixo randomização foi re	Risco de viés geral Algumas preocupações	
	 Análise de marcha tridimensional Dorsiflexão dinâmica 	Algumas preocupações	Domínio 2 Algumas preocupações descreve detalhes da random Houve	Domínio 3 Baixo ização. Apenas informations sigilo de alocação pe	Domínio 4 Baixo na "o procedimento de	Domínio 5 Baixo randomização foi re lora.	Risco de viés geral Algumas preocupações	
Sutherland 1999 Justificativa para	 Análise de marcha tridimensional Dorsiflexão dinâmica do tornozelo 	Algumas preocupações Domínio 1: Não	Domínio 2 Algumas preocupações descreve detalhes da random Houve	Domínio 3 Baixo ização. Apenas inforr sigilo de alocação pe	Domínio 4 Baixo na "o procedimento de ela indústria patrocinada am cegos; não descreve	Domínio 5 Baixo randomização foi re lora. e análise por ITT.	Risco de viés geral Algumas preocupações alizado pela Allergan".	
Sutherland 1999 Justificativa	 Análise de marcha tridimensional Dorsiflexão dinâmica do tornozelo Parâmetros de tempo - 	Algumas preocupações Domínio 1: Não	Domínio 2 Algumas preocupações descreve detalhes da random Houve Domínio 2: Particip de seguimento de 1 criança d	Domínio 3 Baixo ização. Apenas informos isigilo de alocação per antes e equipe estavo do grupo placebo. O n	Domínio 4 Baixo na "o procedimento de ela indústria patrocinada am cegos; não descreve	Domínio 5 Baixo randomização foi re lora. e análise por ITT. flexores plantares nã	Risco de viés geral Algumas preocupações alizado pela Allergan".	
Sutherland 1999 Justificativa para	 Análise de marcha tridimensional Dorsiflexão dinâmica do tornozelo Parâmetros de tempo - distância 	Algumas preocupações Domínio 1: Não Domínio 3: Perda	Domínio 2 Algumas preocupações descreve detalhes da random Houve Domínio 2: Particip de seguimento de 1 criança d	Domínio 3 Baixo ização. Apenas informosigilo de alocação per pantes e equipe estave do grupo placebo. O no porém, esse não é u	Domínio 4 Baixo na "o procedimento de ela indústria patrocinada am cegos; não descreve resultado da força dos fom desfecho de interesse	Domínio 5 Baixo randomização foi re lora. e análise por ITT. flexores plantares nã e para revisão.	Risco de viés geral Algumas preocupações alizado pela Allergan". to estava disponível para	
Sutherland 1999 Justificativa para	 Análise de marcha tridimensional Dorsiflexão dinâmica do tornozelo Parâmetros de tempo - distância Eletromiografia 	Algumas preocupações Domínio 1: Não Domínio 3: Perda	Domínio 2 Algumas preocupações descreve detalhes da random Houve Domínio 2: Participa de seguimento de 1 criança de todas as crianças	Domínio 3 Baixo ização. Apenas informosigilo de alocação per pantes e equipe estavo do grupo placebo. O moreo proposado e un porém, esse não é un dos de avaliação mais	Domínio 4 Baixo na "o procedimento de ela indústria patrocinada am cegos; não descreve resultado da força dos fom desfecho de interesses utilizados nesse tipo de sur	Domínio 5 Baixo randomização foi re lora. e análise por ITT. flexores plantares nã e para revisão. le estudo e os investi	Risco de viés geral Algumas preocupações valizado pela Allergan". vio estava disponível para gadores foram cegados.	

	• Força do músculo		Risco de viés considerado para os todos desfechos relatados ao lado						
	flexor plantar (não								
	disponível para todas as								
	crianças)								
	• Eventos adversos								
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral		
Tedroff 2010		Algumas preocupações	Algumas preocupações	Baixo	Alto	Baixo	Alto		
		Domín	io 1: Randomização incluiu 2	0 envelopes lacrados,	, divididos em blocos d	le 4, produzidos por u	m estatístico.		
	• Modified Ashworth	A alocação ficou oculta, somente a enfermeira ajudante teve acesso as informações de alocação dos pacientes. Não ficou claro o							
	Scale (MAS)	processo de dispensação da toxina, se foi feito de forma oculta.							
	• Amplitude do	Aparentemente um pequeno desequilíbrio entre os grupos toxina $(n=6)$ e controle $(n=9)$. O diagnostico bilateral foi mais predominante							
	movimento	do que o unilateral na população estudada.							
Justificativa	• Gross Motor Function	Domínio 2 : Par	rticipantes estavam cientes so	bre a intervenção. O	texto relata que o médi	ico condutor do estud	o estava cego sobre a		
para	Measure 66	randomização. Nã	ío há informações sobre os cu	idadores e as pessoas	s que realizaram a inte	rvenção. Não descrev	ve se utilizou análise por		
classificação	• Pediatric Evaluation of			IT	T.				
	Disability Inventory	Domínio 3: 1	Houve perda de seguimento de	e uma criança, mas el	la saiu do estudo antes	de receber a primeiro	a injeção de toxina.		
	• Gillette Gait Index	Domínio 4: Não fi	cou claro, cita que foram rea	lizadas 3 avaliações.	Nas duas primeiras nã	io houve cegamento, n	na última informa que os		
Eventos adversos avaliadores da análise de marcha 3D não tinham conhecimento d						o da intervenção.			
			Domínio 5: Protocolo	do estudo não dispon	ível. Resultados releva	ntes foram relatados.			
			Risco de viés	considerado para os	todos desfechos relata	dos ao lado			

Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral
Ubhu 2000	• Análise de marcha em	Baixo	Algumas preocupações	Baixo	Baixo	Baixo	Algumas preocupações
Justificativa para classificação	• Dorsiflexão passiva do Domínio 3: O texto não fornece detalhes sobre perdas.						
Classificação	tornozelo ◆ Custo de energia fisiológica (PCI)	Domínio 4: Fora	m utilizadas as escalas, métod Domínio 5: Protocolo do es Risco de viés	tudo não disponível. A	•	os relevantes foi relat	, , ,
Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral
Xu 2006	• Amplitude de movimento passiva do	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Baixo	Baixo	Algumas preocupações	Algumas preocupações
Justificativa para classificação	tornozelo com o joelho estendido • MAS • Escala de espasticidade composta • GMFM (dimensões D e E) • Velocidade da marcha	Algumas preocupações Baixo Baixo					

Estudo	Desfecho	Domínio 1	Domínio 2	Domínio 3	Domínio 4	Domínio 5	Risco de viés geral
Zhu 2016	• Amplitude de movimento passiva do	Alto	Alto	Baixo	Algumas preocupações	Baixo	Alto
Justificativa para classificação	tornozelo com o joelho estendido • MAS • Escala de espasticidade composta • GMFM (dimensões D e E) • Velocidade da marcha	randomização f Domínio 2 : partic Domínio 4: Fora	ripantes, profissionais do cuid m utilizadas as escalas, métoc mo as avaliações têm um cert Domínio 5 : nenhum r disponíve	ipe consideramos que Características basais ado e pesquisadores r com as p Domínio 3: s dos de avaliação mais to grau de subjetividad ausência de relatório seletivo. Prot el em www.chictr.org.	não houve sigilo de ai dos participantes não não foram cegados, nã perdas. sem perdas utilizados nesse tipo d de, consideramos que cegamento	locação, não está clar indicam problema to é descrito ITT ou co de estudo, os avaliado a avaliação pode ter s amente registrado e	o se ou como foi feito omo os autores lidariam res de desfechos foram

Avaliação do risco de viés para os ECR que avaliaram baclofeno oral em adultos, considerando todos os desfechos de interesse

ECR	Viés proveniente do processo de randomização	Viés devido a desvios da intervenção pretendida	Viés devido a dados faltantes sobre o desfecho	Viés na aferição do desfecho	Viés na seleção do resultado a ser relatado	Domínio S	Risco de viés geral
				cipantes adultos			
			Baclofeno	vs placebo			
Brar (1991) ⁷	Alto	Alto	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Alto
Duncan (1976) ⁸	Alto	Alto	Algumas preocupações	Baixo	Baixo	Algumas preocupações	Alto
Feldman (1978) ⁹	Alto	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Alto
Hudgson (1971) ¹⁰	Algumas preocupações	Alto	Baixo	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Alto
Orsnes (2000) ¹¹	Alto	Alto	Baixo	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Baixo	Alto
Sachais (1977) ¹²	Algumas preocupações	Alto	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Não se aplica*	Alto
Sawa (1979) ¹³	Alto	Alto	Baixo	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Alto
			Baclofeno v	vs diazepam			
Cartlidge (1974) ¹⁵	Alto	Alto	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Alto
From (1975) ¹⁴	Algumas preocupações	Alto	Baixo	Algumas preocupações	Algumas preocupações	Baixo	Alto
			ECR com partici	pantes pediátricos			

Baclofeno vs placebo							
Scheinberg	Algumas	Alto	Baixo	Algumas	Algumas	Baixo	Alto
$(2006)^{19}$	preocupações			preocupações	preocupações		
McKinlay	Alto	Alto	Baixo	Algumas	Algumas	Algumas	Alto
$(1980)^{17}$				preocupações	preocupações	preocupações	
Lopez (1996) ¹⁶	Alto	Alto	Baixo	Algumas	Algumas	Baixo	Alto
F (->> o)				preocupações	preocupações		
Milla (1973) ¹⁸	Alto	Alto	Baixo	Algumas	Algumas	Alto	Alto
(,				preocupações	preocupações		
			Baclofeno v	s diazepam			
Goyal (2016) ²⁰	Baixo	Algumas	Baixo	Algumas	Algumas	Não se aplica*	Alto
) ()		preocupações		preocupações	preocupações		

^{*} Foi utilizado RoB 2.0 para ECR paralelos, ao invés do instrumento para ECR cruzados

MATERIAL SUPLEMENTAR 2. Resultados – revisão de ensaios clínicos randomizados para uso de baclofeno oral. POPULAÇÃO ADULTA:

Resultados da avaliação da espasticidade pela escala de Ashworth

ECR	Pacientes (adultos)	Avaliação clínica geral da	Tônus muscular	Discussão
		espasticidade		
Baclofeno	vs placebo			
Brar (1991) ⁷	Esclerose múltipla (n=38)	-	Proporção de melhora na pontuação da escala: Baclofeno: 30% Baclofeno+alongamento (terapia combinada): 40% Placebo: 20% Placebo+alongamento: 17%	A melhora apontada indicou que o tratamento com o baclofeno oral e com a terapia combinada (baclofeno oral + alongamento) foram mais eficazes do que o placebo sozinho ou com exercícios de alongamento. Duas vezes mais pacientes melhoraram com a terapia combinada em relação aos grupos com placebo (p=0,105).
Hudgson (1971) ¹⁰	Esclerose múltipla (n=18), mielopatia (n=2), doença do neurônio motor (n=1), paraplegia espástica familiar (n=1) e progressiva (n=1)	Melhora média na pontuação da escala: Baclofeno: 1,44 Placebo: 0,54 Diferença média entre os grupos: 0,90 ± 0,426 (p<0,05)	-	A melhora clínica da espasticidade medida pela escala de Ashworth mostrou uma diferença significativa favorecendo baclofeno oral em relação ao placebo. Não houve diferença significante se o tratamento com baclofeno foi feito antes ou depois do placebo.
Orsnes (2000) ¹¹	Esclerose múltipla (n=14)	-	Média (DP) [para as articulações do joelho]:	Foram identificadas tendências não estatisticamente significativas de melhoria do tônus muscular nos joelhos durante o

			Antes do tratamento: Baclofeno: 1,9 (1,5) Placebo: 3,1 (2,1) Depois do tratamento: Baclofeno: 2,8 (2,4) Placebo: 3,2 (2,3) p=0,33	tratamento com baclofeno oral em comparação com placebo.
Baclofeno v	vs diazepam			
From (2009) ¹⁴	Esclerose múltipla (n=17)	Soma das pontuações [para membros inferiores]: - Antes do estudo: Baclofeno: 76 Diazepam: 80 - Após as 4 semanas: Baclofeno: 55 Diazepam: 57	-	Não houve diferença estatística entre os grupos na redução dos escores de espasticidade para avaliação clínica dos membros inferiores.
Cartlidge (1974) ¹⁵	Esclerose múltipla em remissão (n=34), mielopatia espondilótica (n=1), paraparesia (n=2), paraplegia espástica hereditária (n=2) e traumática (n=1)	Diferença média na melhora das pontuações (DP): Dose baixa (comparando antes e depois dessa dose): Baclofeno: 0,49 (0,163) P<0,01 Diazepam: 0,71 (0,159) P<0,001	-	Comparando as melhorias dos dois fármacos durante o período de: - baixa dose: a diferença não foi estatisticamente significativa (P > 0.2). - alta dose: a diferença de 0,2 com um erro padrão de 0,311 não foi estatisticamente significativa (P> 0,5).

	Alta dose (imediatamente	
	após a baixa dose):	
	Baclofeno: 1,31 (0,227)	
	P<0,001	
	Diazepam: 1,13 (0,202)	
	p<0,001	

DP = desvio padrão.

Resultados da avaliação da dor associada à espasticidade

ECR	Pacientes (adultos)	Resultados/Discussão
Baclofeno vs pla	acebo	
Duncan (1976) ⁸	Esclerose múltipla (n=11) e lesões da medula espinhal (n=11)	Impressões subjetivas dos participantes quanto à dor associada à espasticidade: 72% daqueles que tiveram melhora com baclofeno ao invés de placebo relataram redução da dor durante os espasmos.
Feldman (1978) ⁹	Esclerose múltipla (n=33)	Impressões dos pacientes: 10 dos 16 com espasmos dolorosos frequentes nas pernas mostraram uma redução significativa na frequência destes durante os ensaios do estudo (p <0,05). Destes 10, nove estavam em uso de baclofeno oral e apenas um, de placebo.
Sawa (1979) ¹³	Esclerose múltipla (n=21)	Os autores informaram redução da dor com o baclofeno oral, mas sem descrição do método utilizado e dos resultados.
Sachais (1977) ¹²	Esclerose múltipla (n=166)	Diferença entre valores inicial e da última visita: Avaliação neurológica da dor relacionada aos espasmos flexores: -1,10 vs -0,08 (p<0,001) Impressão clínica geral do médico: -2,69 vs -2,26 (p<0,025) Autoavaliação dos pacientes sobre as dores nos braços e pernas: -0,08 vs -0,12 (p=não especificado)

	Dos resultados, houve redução estatisticamente significativa para as duas primeiras análises no grupo baclofeno. A autoavaliação dos pacientes não foi verificada a significância, tampouco diferença entre os
	grupos.
Raclofeno vs diazenam	

Baclofeno vs diazepam

Não foram identificados estudos que comparavam baclofeno oral a diazepam e avaliaram dor associada à espasticidade.

Avaliação da capacidade funcional durante as atividades de vida diária

ECR	Pacientes (adultos)	Resultados	Discussão
Brar	Esclerose múltipla	Proporção de melhora – Baclofeno vs	Componentes da função diária foram avaliados por escala de
$(1991)^7$	(n=38)	Baclofeno/alongamento vs Placebo vs	autoavaliação. A dificuldade no desempenho de oito atividades
		Placebo/alongamento:	funcionais foi atribuída a uma das quatro avaliações: nenhuma,
		Ambulando 100 jardas*:	leve, moderada ou grave. A pontuação para cada atividade
		10% vs 10% vs 17% vs 30%	funcional (deambulação de 200 jardas, subir escadas ou meio-
		Subir escadas ou meio-fio:	fio, transferência, deambular em casa, gerenciar barreiras
		20% vs 23% vs 13% vs 7%	físicas no trabalho, realizar tarefas domésticas, vestir-se e
		Atividades domésticas:	realizar um programa de exercícios em casa) foi somada para
		17% vs 23% vs 20% vs 23%	obter uma medida funcional sumária, que, quando analisada,
			indicou que nenhuma das diferenças entre os tratamentos foi
		Dificuldade no desempenho: todos pacientes	estatisticamente significativa.
		relataram pelo menos leve, sendo que 70%	
		relataram moderada e 20%, severa. Não houve	Três áreas foram citadas como as mais problemáticas:
		separação entre grupos de tratamentos.	atividades domésticas, deambular 200 jardas e subir escadas,
			cujos resultados estão ao lado.

Hudgson	Esclerose múltipla	Treze dos 23 pacientes se sentiram melhor durante	Os resultados não foram estatisticamente significativos.
$(1971)^{10}$	(n=18), mielopatia (n=2),	o uso de baclofeno, mas em três a mobilidade	
	doença do neurônio	melhorada foi associada a maior fraqueza. Outros	
	motor (n=1), paraplegia	cinco se sentiram melhor com o placebo, sendo	
	espástica familiar (n=1) e	uma melhora acompanhada por aumento da	
	progressiva (n=1)	fraqueza. Cinco pacientes disseram que não	
		sentiram diferença entre os períodos de	
		tratamento.	
		Foi identificado que de 47% a 90% (intervalo de	
		confiança de 95%) dos participantes prefeririam o	
		baclofeno oral ao placebo.	
Sachais	Esclerose múltipla	Impressão geral do médico ¹ – Baclofeno vs	Nenhuma das diferenças entre os tratamentos foi
$(1977)^{12}$	(n=166)	Placebo:	estatisticamente significativa.
		Andar: 2,30 vs 2,28; Vestir ou despir: 2,11 vs	
		2,31; Função da bexiga: 2,02 <i>vs</i> 2,12;	
		Dormindo: 2,22 vs 2,14; Destreza geral: 2,17 vs	
		2,19; Fala ou mentação: 1,93 vs 2,04	
		Autoavaliação do paciente ² – Baclofeno vs	
		Placebo:	
		-0,16 vs -0,16	
Orsnes	Esclerose múltipla	Avaliação funcional por EDSS e MSIS , mas não	Autores afirmaram não haver diferença estatística entre os
$(2000)^{11}$	(n=14)	relata os resultados.	grupos para os dois métodos de avaliação.

EDSS = Escala de Status de Incapacidade Expandida de Kurtzke. MSIS = escala de incapacidade de esclerose múltipla. 1. A escala utilizava de cinco pontos: marcado (5), moderado (4), leve (3), sem mudança (2) ou pior (1). 2. A escala nesse caso tinha 4 pontos: indica nada ou pouco tempo (0); ocasionalmente ou parte do tempo (1); na maioria das vezes (2); e o tempo todo (3).

^{*} Na metodologia e na discussão da publicação do estudo, comenta sobre 200 jardas, mas os resultados são para 100 jardas.

Eventos adversos ao baclofeno oral

ECR	Pacientes (adultos)		Resultados
Baclofeno v	s placebo		
Duncan	Esclerose múltipla (n=11) e lesões	Vertigem: 5 vs 1	Vômito: 1 vs 0
$(1976)^8$	da medula espinhal (n=11)	Nausea: 5 vs 1	Tontura: 1 vs 1
		Sonolência: 3 vs 1	Edema na perna: 1 vs 0
		Boca seca: 3 vs 0	Hipotensão postural: 1 vs 0
		Fraqueza: 2 vs 0	
Feldman	Esclerose múltipla (n=33)	Boca seca: 5 vs 1	Visão turva: 2 vs 2
$(1978)^9$		Sonolência: 4 vs 4	Parestesia: 5 vs 2
Hudgson	Esclerose múltipla (n=18),	Náusea: 3 vs 1	Infecção do trato respiratório superior: 0 vs 1
$(1971)^{10}$	mielopatia (n=2), doença do	Vertigem: 1 vs 0	Dor supraorbital: 1 vs 0
	neurônio motor (n=1), paraplegia	Visão embaçada: 0 vs 1	Sonolência: 1 vs 0
	espástica familiar (n=1) e		
	progressiva (n=1)		
Orsnes	Esclerose múltipla (n=14)	Fadiga: 5 vs 1	Diplopia diminuída: 1 vs 0
$(2000)^{11}$		Tontura: 3 vs 1	Mau humor: 1 vs 0
		Diarreia: 1 vs 1	Obstipação: 1 vs 0
		Sonolência: 2 vs 0	Incontinência agravada: 1 vs 0
		Náusea: 1 vs 0	Micção frequente: 1 vs 0
Sachais	Esclerose múltipla (n=166)	1) Neurológico:	Depressão: 4% vs 2%
$(1977)^{12}$		Sonolência: 70% vs 33%	Fraqueza excessiva, extremidades inferiores:
		Vertigem: 13% vs 10%	6% vs 2%
		Fraqueza excessiva: 24% vs 15%	
		Dor de cabeça: 17% vs 13%	2) Gastrintestinais:
		Frequência de micção: 13% vs 0%	Náusea: 15% vs 4%
		Insônia: 9% vs 6%	Constipação: 9% vs 4%

			Vômito: 2% vs 0%
Sawa	Esclerose múltipla (n=21)	Pelo menos 1 evento adverso: 71% vs 19%	Fraqueza aumentada: 14% (18; moderada a
$(1979)^{13}$		Eventos adversos com o baclofeno (duração média	proibitiva)
		em dias; gravidade):	
		1) Neurológico:	2) Gastrointestinais:
		Sedação: 29% (15; leve a severa)	Náusea: 24% (8; leve a proibitiva)
		Dor de cabeça: 14% (6; severa)	Vômito: 10% (5; moderada)
		Mudanças de humor – euforia: 10% (9; leve a	Diarreia: 5% (14; sem relato)
		moderada)	Dor abdominal: 10% (5; moderada a
		Mudanças de humor – depressão: 10% (9; severa)	proibitiva)
		Tontura: 10% (16; leve)	3) Outros:
		Perturbação do equilíbrio: 10% (6; moderada a	Mal-estar geral: 10% (14; moderada)
		proibitiva)	Boca seca: 5% (16; moderada)
			Ganho de peso: 5% (21; severa)
Baclofeno v	s diazepam		
From	Esclerose múltipla (n=17)	Sedação: 5 vs 11	Náusea: 2 vs 0
$(2009)^{14}$		Depressão: 2 vs 0	Dor de cabeça: 1 vs 0
		Confusão: 0 vs 1	Diarreia: 1 vs 0
		Euforia: 1 vs 1	Fraqueza: 3 vs 2
		Vertigem: 1 vs 1	
Cartlidge	Esclerose múltipla em remissão	Baixa dose	Alta dose
$(1974)^{15}$	(n=34), mielopatia espondilótica	Sedação sozinha: 6 vs 5	Sedação sozinha: 5 vs 4
	(n=1), paraparesia (n=2), paraplegia	Sedação associada a outros efeitos: 3 vs 5	Sedação associada a outros efeitos: 1 vs 6
	espástica hereditária (n=2) e	Fraqueza: 2 vs 6	Fraqueza: 4 vs 6
	traumática (n=1)	Outros EAM (total): 19 vs 21	Outros EAM (total): 22 vs 23
		Retirada do estudo: 0 vs 0	Retirada do estudo: 11 vs 14

POPULAÇÃO INFANTIL:

Resultados da avaliação da espasticidade pela escala de Ashworth

ECR	Pacientes	Avaliação clínica geral da	Tônus muscular	Discussão
	(adultos)	espasticidade		
Baclofeno vs	placebo			
McKinlay	Paralisia		Os fisioterapeutas relataram redução do	Apesar dos resultados, os autores
$(1980)^{17}$	cerebral (n=20)		tônus muscular ou melhor movimento em 19	indicaram não haver mudança
		-	pacientes durante o estudo: 14 em uso de	significativa entre baclofeno e
			baclofeno; cinco, de placebo; e um não	placebo para tônus muscular.
			apresentou alterações (p = 0,064).	
Lopez	Paralisia		Proporção de pacientes em cada grau da	Todos os pacientes apresentaram
$(1996)^{16}$	cerebral (n=20)		escala de Ashworth após intervenções	escores ≥ 3, que não se alteraram com
			(baclofeno vs placebo) e no estágio basal	o placebo, mas diminuíram
			(terceiro valor):	significativamente durante o
			Grau 1: 0% vs 0% vs 0%	tratamento com baclofeno, tendo 10
			Grau 2: 50% vs 5% vs 0%	casos com tônus baixo (escore 2) (p
		-	Grau 3: 45% vs 55% vs 45%	<0,05) ao final.
			Grau 4: 5% vs 40% vs 50%	
			Grau 5: 0% vs 0% vs 5%	
			Basal-placebo: p = não significante	
			Basal-baclofeno: p<0,01	
			Baclofeno-placebo: p<0,05	
Milla	Paralisia	Quantidade de pacientes que:		Considerando a gravidade da
$(1973)^{18}$	cerebral além de	- apresentaram melhora:	-	espasticidade, os pacientes de 2 a 7
	diplegia,	14 (p<0,001) vs 2 (p=0,25)		anos geralmente melhoraram em uma

	hemiplegia ou	- melhoraram mais de uma		ou mais categorias na escala de
	tetraplegia	categoria da escala: 5 vs 0		Ashworth, enquanto os mais velhos
	(n=20)			(de 7 e 16 anos) melhoraram
				ligeiramente ou nada. No entanto, a
				diferença não é estatisticamente
				significativa entre os grupos
				baclofeno e placebo.
Baclofeno vs d	iazepam			
Goyal	Paralisia	Pré-tratamento		Tanto diazepam quanto baclofeno
$(2016)^{20}$	cerebral (n=67)	1,84 ± 0,64 (IC: 1,60 a 2,08) vs		foram eficazes em tratar a
		$1,96 \pm 0,40$ (IC: 1,78 a 2,15)		espasticidade na paralisia cerebral,
		p=0,28		mas não houve diferença significativa
		1 mês		entre eles.
		1,84 ± 0,64 (7IC: 1,60 a 2,08) vs		
		1,63 ± 0,40 (IC: 1,48 a 1,79)	-	
		p=0,22		
		3 meses		
		1,31±0,48 (IC: 1,13 a 1,50) vs		
		1,41±0,36 (IC: 1,28 a 1,55)		
		p=0,22		

DP = desvio padrão. IC = intervalo de confiança.

Avaliação da capacidade funcional durante as atividades de vida diária

ECR	Pacientes	Resultados	Discussão
	(crianças)		

Lopez	Paralisia	Escala aplicada aos responsáveis dos pacientes:	As alterações coincidiram com os participantes que tiveram a
$(1996)^{16}$	cerebral	Observadas alterações favoráveis em 9 pacientes na	espasticidade diminuída. As mudanças consistiram em maior
	(n=20)	fase de baclofeno e em 3 na de placebo.	facilidade nos alongamentos e nas trocas de roupas, mais mobilidade
			espontânea e um pequeno aumento da autonomia para se alimentar.
McKinlay	Paralisia	Não identificados.	Segundo os autores, por exames clínicos, não houve benefício por
$(1980)^{17}$	cerebral		baclofeno nas atividades funcionais das crianças. Professores e pais,
	(n=20)		porém, comentaram que elas tiveram efeitos positivos com o
			fármaco, apesar do estudo indicar não ter ocorrido mudança no
			aprendizado em sala de aula ou na caligrafia.
Scheinberg	Paralisia	Escala GAS (baclofeno vs placebo):	Para GAS, a mudança na escala favoreceu baclofeno em relação ao
$(2006)^{19}$	cerebral	6,6 (IC: 1,0 a 12,3); p=0,05	placebo e o resultado foi significativo. Por outro lado, para PEDI, os
	(n=15)	Escala PEDI (baclofeno vs placebo):	resultados não foram estatisticamente significativos para nenhum dos
		Auto-cuidado: -1,5 (IC: -3,5 a 0,6); p=0,21	itens (auto-cuidado, mobilidade, função social).
		Mobilidade: -1,5 (IC: -3,1 a 0,2); p=0,08	
		Função social: -0,2 (IC: -3,0 a 2,6); p=0,96	

GAS: Goal Attainment Scaling. PEDI: Pediatric Evaluation of Disability Inventory.

Eventos adversos

ECR	Pacientes (adultos)	Resultados			
Baclofeno vs p	Baclofeno vs placebo				
Scheinberg	Paralisia cerebral (n=15)	Letargia: Z vs Z	Sonolência: Z vs 0		
$(2006)^{19}$		Constipação: Z vs Z	Hipotonia: 0 vs Z		
		Convulsões: Z vs Z	Dificuldade em urinar: 0 vs Z		
		Baixo apetite: Z vs 0			

McKinlay	Paralisia cerebral (n=20)	Relato de EAs pelos pais das crianças (sem distinção se ocorrência entre os grupos): sonolência		
$(1980)^{17}$		(n=5), mal-estar (n=2), tontura (n=2), enurese noturna (n=2), estados de ausência epileptiforme (n=2),		
		fala arrastada (n=2) e fraqueza (n=1).		
		Relato de EAs pelos terapeutas e professores (para	a baclofeno): sonolência (n=12)	
Lopez	Paralisia cerebral (n=20)	Náusea e vômito: 3 vs 0		
$(1996)^{16}$				
Milla	Paralisia cerebral além de diplegia,	Sonolência/sedação: 4 vs 0		
$(1973)^{18}$	hemiplegia ou tetraplegia (n=20)	Hipotonia: 3 vs 0		
Baclofeno vs o	diazepam			
Goyal	Paralisia cerebral espástica (n=67)	1 mês	3 meses	
$(2016)^{20}$		Sonolência: 6 (20%) vs 9 (30%)	Sonolência: 1(3,33%) vs 3 (10%)	
		Fraqueza: 2 vs 3	Fraqueza: 2 vs 1	
		Frequência em urinar: 3 vs 3	Frequência em urinar: 1 vs 1	
		Dor de cabeça: 2 vs 2	Dor de cabeça: 0 vs 1	
		Constipação: 0 vs 2	Constipação: 1 vs 0	
		Salivação: 0 vs 1	Salivação: 0 vs 3	
		Ataxia: 0 vs 1	Ataxia: 0 vs 0	
		Náusea: 2 vs 0	Náusea: 0 vs 0	
		Mudanças de comportamento: 0 vs 0	Mudanças de comportamento: 1 vs 0	
		Parestesia: 1 vs 0	Parestesia: 0 vs 0	
		Urticaria: 1 vs 1	Urticaria: 0 vs 0	