Pablo Rodrigues Costa Alves Cristianne da Silva Alexandre Luiz Luna Barbosa (Organizadores)

COMO MANEJAR AS DOENÇAS RENAIS NA ATENÇÃO PRIMÁRIA À SAÚDE

Volume 1





COMO MANEJAR AS DOENÇAS RENAIS NA ATENÇÃO PRIMÁRIA À SAÚDE

Volume 1





UNIVERSIDADE FEDERAL DA PARAÍBA

Valdiney Veloso Gouveia Reitor

Liana Filgueira Albuquerque Vice-Reitora



Natanael Antônio dos Santos Diretor Geral da Editora UFPB

Everton Silva do NascimentoCoordenador do Setor de Administração

Gregório Ataíde Pereira Vasconcelos Coordenador do Setor de Editoração

CONSELHO EDITORIAL

Cristiano das Neves Almeida (Ciências Exatas e da Natureza)
José Humberto Vilar da Silva (Ciências Agrárias)
Julio Afonso Sá de Pinho Neto (Ciências Sociais e Aplicadas)
Márcio André Veras Machado (Ciências Sociais e Aplicadas)
Maria de Fátima Alcântara Barros (Ciências da Saúde)
Maria Patrícia Lopes Goldfarb (Ciências Humanas)
Elaine Cristina Cintra (Linguística e das Letras)
Regina Celi Mendes Pereira da Silva (Linguística e das Letras)
Ulrich Vasconcelos da Rocha Gomes (Ciências Biológicas)
Raphael Abrahão (Engenharias)

Editora filiada à



COMO MANEJAR AS DOENÇAS RENAIS NA ATENÇÃO PRIMÁRIA À SAÚDE

Volume 1

1ª Edição - 2024

É proibida a reprodução total ou parcial desta obra, de qualquer forma ou por qualquer meio. A violação dos direitos autorais (Lei nº 9.610/1998) é crime estabelecido no artigo 184 do código penal.

O CONTEÚDO DESTA PUBLICAÇÃO, SEU TEOR, SUA REVISÃO E SUA NORMALIZAÇÃO SÃO DE INTEIRA RESPONSABILIDADE DO(S) AUTOR(ES).

Projeto gráfico · Editora UFPB | Michele Holanda Editoração eletrônica · Jerfson Oliveira Imagem de capa · Pablo Rodrigues

Catalogação na fonte: Biblioteca Central da Universidade Federal da Paraíba

C735 Como manejar as doenças renais na atenção primária à saúde / Pablo Rodrigues Costa Alves, Cristianne da Silva Alexandre, Luiz Luna Barbosa (organizadores). - João Pessoa : Editora UFPB. 2024.

E-book.

Modo de acesso : http://www.editora.ufpb.br/sistema/press/ ISBN 978-65-5942-257-9

1. Doença renal crônica. 2. Diálise. 3. Atenção primária. 4. Nefrologia. I. Alves, Pablo Rodrigues Costa. II. Alexandre, Cristianne da Silva. III. Barbosa, Luiz Luna. IV. Título.

UEPB/BC CDU 616.61

OS DIREITOS DE PROPRIEDADE DESTA EDIÇÃO SÃO RESERVADOS À:



Cidade Universitária, Campus I – Prédio da Editora Universitária, s/n João Pessoa – PB CEP 58.051-970 http://www.editora.ufpb.br E-mail: editora@ufpb.br Fone: (83) 3216.7147

SUMÁRIO

AGRADECIMENTO		
APRESENT	ΓΑÇÃΟ	. 8
(CAPÍTULO 1	
(COMO AVALIAR A FUNÇÃO RENAL NA PRÁTICA?	12
	CAPÍTULO 2	
(COMO INTERPRETAR O EXAME DE URINA?	25
	CAPÍTULO 3	
F	AVALIAÇÃO E PROPEDÊUTICA DA HEMATÚRIA NA ATENÇÃO PRIMÁRIA À SAÚDE	1 7
(CAPÍTULO 4	
F	AVALIAÇÃO E PROPEDÊUTICA DA PROTEINÚRIA NA ATENÇÃO PRIMÁRIA À SAÚDE	59
(CAPÍTULO 5	
F	AVALIAÇÃO E MANEJO DOS CISTOS RENAIS NA ATENÇÃO PRIMÁRIA À SAÚDE	97
(CAPÍTULO 6	
,	AVALIAÇÃO E MANEJO DA INFECÇÃO DO TRATO URINÁRIO1	17
(CAPÍTULO 7	
	AVALIAÇÃO E MANEJO DA NEFROLITÍASE NA ATENÇÃO PRIMÁRI A SAÚDE1	

CAPÍTULO 8

	D E MANEJO DA DOENÇA RENAL CR PRIMÁRIA A SAÚDE	
ORGANIZADORES E	EDITORES	234
COLABORADORES		235

Aos meus pais, Adin e Jossy; ao meu irmão, Hugo e a todos os amigos, colegas, e mestres que me moldaram, inspiraram e apoiaram até aqui Pablo R. Costa-Alves

Ao Cristo libertador, à minha família e amigos que me inspiram e me sustentam *Cristianne da S. Alexandre*

Ao Deus soberano, à minha família (esposa, meu anjo azul e small), meus alunos e aos amigos que me inspiram. Luiz Luna Barbosa

AGRADECIMENTO

Aos nossos pacientes e alunos que trazem sentido as nossas vidas e são a razão de ser desta obra.

Aos médicos de saúde da família e generalistas atuantes na atenção primária a saúde pelo amor, comprometimento e responsabilidade com a saúde pública e com a prevenção de doenças e complicações (de extrema relevância para o nosso povo). Aos colaboradores pelo empenho, pela dedicação e pelo amor ao ensino-aprendizagem.

Às nossas famílias pela paciência, estímulo permanente e sobretudo pela compreensão.

Pablo R. Costa-Alves
Cristianne da S. Alexandre
Luiz Luna Barbosa
Pablo Rodrigues Costa Alves

APRESENTAÇÃO

A doença renal crônica (DRC) é uma importante afecção de caráter progressivo e insidioso que vem adquirindo status de epidemia global. Essa doença possui etiologias conhecidas (hipertensão, 34%; diabetes, 30%; glomerulonefrites, 9%; e rins policísticos, 4%) e predominantemente tratáveis a nível de atenção primária. Contudo, enquanto outras doenças crônicas não transmissíveis diminuíram sua incidência, a DRC aumentou em 40%. Nos últimos 5 anos houve elevação média anual de 6,3% no número absoluto de taxas de incidência e prevalência, o que implica falha no diagnóstico precoce e controle de seus fatores de risco contribuindo, assim, para a alta taxa de mortalidade anual de pacientes dialíticos (18,2%) em tratamento tardio. Acompanhando esta tendência, o número de pacientes com doença renal crônica em estágio G5d (DRCd), em terapia substitutiva renal (TSR), tem aumentado. Nos últimos 18 anos, o número de pacientes em diálise triplicou contribuindo para que os gastos em diálise assumissem uma grande parte dos recursos de saúde do país. Ao longo da última década, os gastos em diálise aumentaram de 600 milhões para 1,7 bilhão. O Brasil se consolidou entre os três maiores programas crônicos de diálise no mundo, com 133.464 portadores em terapia renal substitutiva, disponibilizando 5% do total destinado aos atendimentos de média e alta complexidade. Para se ter ideia da dimensão dos gastos, em 2015 foram pagos 13,8 bilhões de reais com internações. Desses, 2 bilhões com diálise, não incluindo gastos com lesão renal aguda. Em comparação a esse cenário, os gastos com infarto agudo do miocárdio e outras doenças cardiovasculares representam metade (1 bilhão) dos recursos destinados à TRS.

Em contrapartida ao aumento da incidência e prevalência, segundo a Sociedade Brasileira de Nefrologia, o número de nefrologistas tem reduzido significativamente. Em 2018 havia cerca de 3.500 nefrologistas. Destes, 36% possuíam menos de 10 anos de formação e 12% possuía menos de 5 anos de formação. Também, segundo a Sociedade Brasileira de Nefrologia, existe uma distribuição irregular dos nefrologistas no país: maior concentração dos profissionais no Sudeste e em grandes centros tornando a proporção nefrologista/população e a assistência desiguais. O aumento do número de pacientes portadores de DRC em estágio conservador e em diálise, a redução do número de nefrologistas, a dispersão desses profissionais em outras atividades atreladas a especialidade e a distribuição desigual de especialistas geram um questionamento importante: quem irá prestar atendimento e cuidados primários a essa população?

Neste cenário, o médico de família e comunidade (MFC) ou generalista atuantes na atenção primária a saúde (APS), tornam-se protagonistas no cuidado do paciente portador de DRC. O protagonismo do MFC, entretanto, extrapola o rastreio, diagnóstico precoce e manejo dos estágios iniciais da DRC e estende-se para o diagnóstico e manejo de diversas afecções renais e para a coordenação do cuidado do paciente portador de DRC. A portaria nº 1.675, de 7 de junho de 2018 que dispõe sobre os critérios para a organização, funcionamento e financiamento do cuidado da pessoa com DRC no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS) outorga à atenção primária a coordenação do cuidado do paciente portador de DRC, inclusive em TSR. Todavia, múltiplos fatores contribuem para que este papel não seja desenvolvido em sua plenitude – conforme dados da literatura internacional. Dentre estes

fatores pode-se destacar a segurança profissional, o pouco contato com a especialidade, o déficit na educação permanente e continuada e a ausência de materiais de apoio, em nefrologia, voltados para este público. No Brasil, por exemplo, não há cadernos de saúde, em nefrologia, voltados para médicos atuantes na APS e os livros ou são complexos (voltados para o nefrologista) ou não contemplam problemas de saúde comuns na APS (voltados para o MFC).

Esse livro nasce do desejo de mudança da realidade acima descrita e da crença que "só a educação liberta" (Epicteto). Disponível de forma gratuita, o livro objetiva democratizar o acesso ao conhecimento, e convocar a comunidade médica atuante na APS a sair do lugar comum, aprofundar seus conhecimentos em nefrologia, apoderar-se deste conhecimento e sentir-se segura, apta e confiante para centralizar e coordenar o cuidado de pacientes portadores de doenças renais conforme a proposta do Ministério da Saúde na portaria nº 1.675, de 7 de junho de 2018.

Este livro divide-se em 8 capítulos. A definição dos capítulos levou em consideração os seguintes aspectos: (1) abordagem sindrômica (levando em consideração os sinais e sintomas que levam o paciente a procura de assistência e não a doença em si); (2) relevância epidemiológica do tema abordado; (3) capacidade de resolutividade ou propedêutica e/ou manejo inicial na APS; e a (4) abordagem de múltiplos problemas, desde prevenção de doenças e promoção de saúde ao manejo de situações clínicas específicas. Cada capítulo apresenta *situações problemas* que ilustram a chegada de pacientes para atendimento nas unidades de saúde e que são resolvidas ao longo ou no final do capítulo. Ao final dos capítulos são inseridos: um *resumo* em tópicos que sintetizam os postos-chave do texto e *fluxogramas* que propõem a avaliação, propedêutica e/ou manejo daquele problema.

Por fim, esperamos que esta obra o auxilie na construção de conhecimentos e habilidades e que isso se reflita na prestação de serviços

médicos de qualidade para a população. Como diria o grande mestre Paulo Freire, "a educação é um ato de amor, por isso, um ato de coragem". Desta forma, que esse seja o nosso ato de amor e coragem para os milhares de brasileiros e brasileiras que confiam sua saúde e vidas às nossas mãos.

Pablo Rodrigues Costa Alves Cristianne da Silva Alexandre Luiz Luna Barbosa

CAPÍTULO 1

COMO AVALIAR A FUNÇÃO RENAL NA PRÁTICA?

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Dona **Maria das Dores**, 54 anos, conversava com os demais pacientes enquanto aguardava sua consulta na Unidade de Saúde da Família (USF) de Mangue Seco. Contava que havia assistido uma entrevista na TV, e ficou alarmada com o fato de que diabetes melito (DM) e hipertensão arterial sistêmica (HAS) eram fatores de risco para doença renal crônica (DRC) e, por este motivo, resolveu procurar atendimento para saber qual era a função do seu rim – afinal, era hipertensa e diabética há muitos anos. Segundo ela, estas doenças há muito tempo a castigavam: até havia amputado uma perna.

Inácio, 25 anos, que aguardava consulta para avaliar um quadro de "inchaço" nos membros inferiores, e **Amélia**, 30 anos, que aguardava para realizar uma consulta de rotina da saúde da mulher, ficaram alarmados com a fala de Dona Maria das Dores sobre a DRC, hemodiálise e etc. e resolveram que, também, queriam avaliar sua função dos seus rins.



1. INTRODUÇÃO

a. Por que devemos avaliar a função renal?

Porque a DRC, caracterizada pela diminuição da função renal, é prevalente e silenciosa. As manifestações clínicas surgem, geralmente, com

uma taxa de filtração glomerular (TFG) <30mL/minuto/1,73m², ou seja, depois da perda de cerca em torno de 70% da função renal.

Embora a avaliação da função renal seja relevante, especialmente para grupos de risco como diabéticos e hipertensos, grande parte deles são acompanhados sem ter a creatinina sérica dosada¹. Segundo McClellan², o rastreamento da DRC entre diabéticos acompanhados por médicos generalistas é menor que 10%, após, em média, dez consultas.

b. E quem deve ter a função renal avaliada?

A avaliação deve ser realizada em indivíduos que apresentem sintomas de doença renal e/ou fatores de risco para DRC:

- Diabetes Melito (DM);
- Hipertensão Arterial Sistêmica (HAS);
- História de doença cardiovascular (DCV);
- História familiar de doença renal;
- · História de Injúria Renal Aguda (IRA);
- Obesos (IMC >30Kg/m2);

Adicionalmente, pacientes que fazem uso crônico de drogas nefrotóxicas, como anti-inflamatórios, ou portadores de doenças sistêmicas com acometimento renal devem ser rastreadas.

A frequência dos exames de avaliação da função renal em grupos de alto risco não foi rigorosamente estudada e as recomendações são baseadas em opiniões. No Brasil, o Departamento de Atenção Básica do Ministério da Saúde recomenda a solicitação anual da creatinina em pacientes hipertensos e diabéticos. Inclusive, a porcentagem de pacientes diabéticos e hipertensos

com dosagem de creatinina anual é utilizada como parâmetro de qualidade na assistência prestada^{3,4}.

Vale destacar que a triagem populacional em indivíduos que não apresentam fatores de risco identificados não é recomendada⁵⁻⁹.



Pacientes portadores de DM, HAS, DCV, história de injúria renal aguda, obesos e história familiar de DRC devem ter sua função renal avaliada anualmente.

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Considerando as informações prestadas anteriormente podemos refletir sobre a necessidade de avaliação da função renal da Dona Maria das Dores, Inácio e Amélia:

Dona Maria das Dores: é diagnosticada com HAS e DM de longa data. Deveria ter a sua função renal avaliada no momento do diagnóstico da HAS e DM e anualmente.

Inácio: embora não apresente os fatores de risco elencados anteriormente, é jovem e apresenta queixa que pode ter etiologia renal (edema). Na presença de sinais e sintomas onde a doença renal faz parte dos diagnósticos diferenciais, a avaliação da função renal deve ser realizada. Neste caso, a solicitação de exames com essa finalidade encontra-se bem indicada.

Amélia: não apresenta fatores de risco ou sinais e sintomas sugestivos de acometimento renal e, desta forma, não tem indicação de avaliação da função renal.



c. Como podemos avaliar a função renal?

Para manter a homeostase corporal, os rins exercem um papel crucial no controle do balanço hídrico, eletrolítico, no equilíbrio ácido-base, no ajuste da osmolaridade plasmática e no controle da pressão arterial. Além disso, apresentam funções endócrinas. Todas estas funções são afetadas com a redução da TFG.

Na ausência de sinais ou sintomas específicos, a DRC só é identificada a partir de exames laboratoriais. A avaliação para o rastreamento e diagnóstico da doença renal é realizada através de biomarcadores específicos. Idealmente estes devem avaliar a função renal normal, detectar alterações/dano na função renal precocemente e, avaliar a resposta ao tratamento. Assim: a TFG permite (1) estabelecer o diagnóstico de doença renal crônica e seu estadiamento, (2) avaliar a sua progressão e (3) ajustar a dose de medicamentos.

d. Qual é a taxa de filtração glomerular normal?

Considera-se a taxa de 90 a 120ml/min/1,73m2, com variação entre os indivíduos, de acordo com a massa muscular e, portanto, idade e gênero. Na gravidez, a TFG aumenta cerca de 50% no primeiro trimestre e normaliza após o parto. Após os 40 anos de idade, sugere-se que a TFG diminui cerca de 0,75 a 1mL/minuto/ano.

2. MEDIDA DA TAXA DE FILTRAÇÃO GLOMERULAR

A substância ideal para esta medida deve ser filtrada livremente pelo glomérulo, não deve ser reabsorvida nem secretada pelo túbulo. Se for reabsorvida pelo túbulo, uma menor quantidade da substância será eliminada na urina, subestimando a TFG. Caso ela seja secretada pelo túbulo, sua concentração na urina será maior do que a que foi filtrada, superestimando a TFG. Adicionalmente, uma substância que sirva de marcador para a TFG deve ser produzida de forma constante, para que seu nível sérico seja estável.

Os marcadores da filtração glomerular podem ser endógenos ou exógenos. O uso de substâncias exógenas (inulina, iotalamato e iohexol) é incomum na prática clínica, especialmente pelo custo e necessidade de administração venosa, sendo, portanto, reservado para pesquisa clínica.

a. Creatinina como marcador da filtração glomerular

A creatinina é produzida de forma constante, é livremente filtrada pelo glomérulo e, não é reabsorvida pelo túbulo, porém pode ser secretada. É um produto final do catabolismo muscular e a sua produção é proporcional à massa muscular. Assim, ela varia com a idade, gênero e raça.

As vantagens do uso da creatinina como marcador da filtração glomerular incluem: a facilidade na mensuração, o baixo custo, a padronização internacional para realização do método e a ampla disponibilidade do exame.

Várias substâncias interferem na medida da creatinina. Visando eliminar os erros, diversas modificações foram realizadas nos métodos clássicos de dosagem. As novas técnicas utilizadas, que medem a creatinina, apresentam valores mais baixos (até 1,2mg/dl). Entretanto a faixa de normalidade ainda apresenta variações entre os laboratórios. Por esse motivo, aconselhamos considerar em adultos clinicamente estáveis a creatinina sérica até 1mg/dl. Quando ocorrem valores superiores, devemos estimar a filtração glomerular ao invés de utilizarmos a creatinina isoladamente para controle e acompanhamento dos pacientes.

b. Clearance da creatinina em urina de 24 horas

A coleta de urina de 24 horas para avaliação da TFG sempre foi muito utilizada. A partir da publicação das diretrizes para diagnostico e manejo da

DRC em 2002, a utilização de equações para estimar a TFG foi preconizada. A coleta de urina de 24 horas é um método seguro, entretanto trabalhoso, e muitos laboratórios não orientam os pacientes sobre a forma adequada da coleta, resultando em erros.

i. Como devo orientar a coleta de urina de 24 h?

Determina-se um horário pela manhã (que será considerado o horário de início), quando o indivíduo urina esvaziando completamente a bexiga. A partir de então, toda a urina é coletada em frascos apropriados (inclusive durante a madrugada, caso se levante para urinar). Não existe número mínimo nem máximo de frascos a serem usados. A última urina será a da manhã no mesmo horário que foi iniciada a coleta no dia anterior.



Exemplo: despertar e urinar às 7:00hs de segunda-feira, urinar no vaso sanitário esvaziando a bexiga. Todas as urinas posteriores serão coletadas em frascos apropriados; Despertar às 7:00 horas do dia seguinte (terça-feira) e coletar esta urina da manhã, que será a última.

Se despertar no primeiro dia às 5:00 horas o término será às 5:00 horas do dia seguinte, e assim por diante.

ii. Como devo calcular o clearance da creatinina a partir dos resultados obtidos?

Deve-se multiplicar o valor da creatinina urinária pelo volume urinário por minuto e dividir pela concentração plasmática da creatinina (Figura 1).

Figura 1 – Cálculo do Clearance da Creatinina

$$C^{lcr} = \left\{ \frac{Cr_{U} \times V}{Cr_{P}} \right\} \qquad C^{lcr} = \left\{ \frac{62 \times 1,32}{1,3} \right\}$$

Exemplo:

Creatinina na urina (Cr_u): 62 mg/dL Creatinina no plasma (Cr_p): 1,3 mg/dL

Volume de 24 horas (V): 1872 mL/1440 minutos = 1,32mL/minuto

O clearance da creatinina com coleta da urina de 24 horas deve ser realizado preferencialmente em pacientes com alterações da massa muscular. Tais como: amputados, usuários de cadeira de rodas, indivíduos cronicamente acamados e fisiculturistas.

Salientamos, ainda, que em situações de alterações agudas, ou pacientes hemodinamicamente instáveis, devemos colher urina de 24 horas para avaliar a TFG.

c. TFG estimada a partir da creatinina sérica

Considerando as dificuldades para coleta de urina de 24 horas, utilizase a estimativa da TFG a partir de equações.

A partir da medição da TFG calculada por marcadores exógenos, considerados padrão ouro em diferentes estudos independentes, foram avaliados fatores que influenciariam a TFG e, assim, determinou-se uma nova equação que recebeu o nome do estudo que a definiu: *Chronic Kidney Disease Epidemiology Collaboration* (CKD-EPI). Na realidade são 4 equações que contemplam indivíduos com creatinina normal e aqueles com creatinina

elevada, além da diferença entre os gêneros. A equação CKD-EPI é considerada mais acurada por ter avaliado um número maior de indivíduos e por ter incluído portadores de diabetes mellitus. No entanto, para TFG <15ml/min/1,73m², a acurácia é menor.

Salientamos que esta equação foi desenvolvida a partir da dosagem da creatinina pelo método estandardizado ou padronizado. Por esse motivo, nas equações do CKD-EPI, os valores de normalidade da creatinina são inferiores aos considerados no Brasil. Essa equação utiliza a concentração sérica da creatinina, a idade e o sexo. Na atualização de 2021 a equação deixou de utilizar o parâmetro etnia/raça. Existem diversos aplicativos e sites gratuitos com a equação.



O valor da creatinina sérica isoladamente só deve ser utilizado quando dentro dos valores de normalidade! Quando acima desse valor, usar a TFGe pela equação do CKD-EPI.

i. Equação de Crockcroft-Gault

Esta é uma equação que foi desenvolvida nos anos 50, a partir da avaliação de poucos indivíduos e utilizando um método de dosagem da creatinina distinto do atual. Adicionalmente, utiliza o peso corporal no numerador da equação, o que superestima o resultado da TFG em pacientes obesos e com edema. Apesar de ter sido de muita utilidade, seu uso não é mais recomendado na atualidade.

d. Cistatina C

Outro marcador endógeno que pode ser utilizado para avaliar a TFG é a Cistatina C. A sua concentração sérica tem relação direta com a TFG, sofrendo mínimo efeito da idade, gênero e massa muscular10. Entretanto, como a sua concentração sérica depende do metabolismo do túbulo proximal, com a diminuição dos néfrons funcionantes, sua utilidade é limitada na doença renal crônica.

As Diretrizes do KDIGO¹¹ sugerem que as equações que combinam a creatinina e a Cistatina C seriam mais precisas para avaliação da TFGe do que as equações que utilizam cada marcador de maneira isolada12. Porém, a vantagem clínica de se utilizar esta abordagem ainda é motivo de debate^{10,11,13}. Adicionalmente, a dosagem da Cistatina C é mais cara que a da creatinina e ainda se encontra em processo de uniformização internacional¹⁴. Estudos da atenção primária sugerem que o uso da TFGe pela Cistatina C não melhorou a previsão de risco da DRC e, associou-se com aumento do custo¹⁵.

e. Ureia

A ureia não deve ser utilizada para avaliar a taxa de filtração glomerular. Apesar de ser totalmente filtrada, a ureia é reabsorvida e secretada ao longo dos túbulos e participa diretamente do mecanismo de concentração e diluição da urina. Ou seja, a carga filtrada não é semelhante à carga excretada. Além disso, outras variáveis alteram a sua concentração sérica como: estados catabólicos, uso de corticoides ou quimioterápicos e hemorragia gastrintestinal.

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Com base nas informações revisadas podemos refletir que:

Dona Maria das Dores: pode se beneficiar da avaliação com a coleta do clearance da creatinina em urina de 24 horas, visto que é amputada (perda de massa muscular). O uso da creatinina sérica para cálculo da TFGe, através da fórmula do CKD-EPI, não estaria incorreto para esta paciente. Todavia, caso o resultado da TFGe seja próximo ou inferior a 60 mL/min/1,73m² sugere-se a realização do clearance da creatinina, em urina de 24 horas, para confirmar a consistência dos resultados – considerando a alteração de massa muscular da paciente.

Inácio: deve ter sua função renal avaliada com a solicitação de creatinina sérica, cujo resultado deverá ser utilizado para cálculo da TFG estimada através da fórmula da CKD-EPI.



Resumindo

Para avaliar a função renal no paciente estável na rotina clínica:

- 1. A ureia sérica não deve ser utilizada para avaliar a TFG;
- 2. Quando o valor da creatinina sérica estiver acima do valor de normalidade, a função renal deve ser estimada a partir da equação do CKD-EPI;
- 3. Deve-se utilizar o Clearance da Creatinina em urina de 24 horas em pacientes com significantes alterações da massa muscular;
- 4. Em situações especiais, a Cistatina C pode ser utilizada para avaliar a função renal.



· Diabetes Mellitus · Hipertensão Arterial Sistêmica **SOLICITAR CREATININA** Doença Cardiovascular • Obesidade (IMC >30 Kg/m²) **SÉRICA ANUALMENTE** · História Familiar de DRC · História pessoal de IRA CREATININA > 1 mg/dL**ESTIMAR TFG UTILIZANDO** NÃO SIM FÓRMULA DO CKD-EPI TFGe <60 mL/min/1,73m² SIM NÃO SITUAÇÕES CLÍNICAS QUE **COMPROMETEM A CONSISTÊNCIA** DOS RESULTADOS? **CLEARANCE DA** NÃO **CREATININA** se por 3 ou mais meses em urina de 24 horas CICr <60 mL/min/1,73m² NÃO se por 3 ou mais meses

Fluxograma 1 – Avaliação da Função Renal na Atenção Primária a Saúde

TFGe = Taxa de Filtração Glomerular estimada; DRC = Doença Renal Crônica; IRA = Injúria Renal Aguda; IMC = Índice de Massa Corporal.

3. REFERÊNCIAS

- 1. Stevens LA, Fares G, Fleming J, et al. Low rates of testing and diagnostic codes usage in a commercial clinical laboratory: Evidence for lack of physician awareness of chronic kidney disease. J Am Soc Nephrol. 2005. doi:10.1681/ ASN.2005020192
- 2. McClellan WM, Ramirez SPB, Jurkovitz C. Screening for chronic kidney disease: Unresolved issues. In: Journal of the American Society of Nephrology.; 2003. doi:10.1097/01.asn.0000070144.86024.04
- 3. Brasil. Ministério da Saúde. Estratégias Para o Cuidado Da Pessoa Com Doença Crônica: Hipertensão Arterial Sistêmica.; 2013.
- 4. Brasil. Ministério da Saúde. Estratégias Para o Cuidado Da Pessoa Com Doença Crônica: Diabetes Mellitus.; 2013. doi:10.1111/j.1524-4725.2004.30209.x
- 5. Fried L. Are we ready to screen the general population for microalbuminuria? J Am Soc Nephrol. 2009. doi:10.1681/ASN.2009020147
- 6. De Jong PE, Curhan GC. Screening, monitoring, and treatment of albuminuria: Public health perspectives. J Am Soc Nephrol. 2006. doi:10.1681/ ASN.2006010097
- Komenda P, Ferguson TW, Macdonald K, et al. Cost-effectiveness of primary screening for CKD: A systematic review. Am J Kidney Dis. 2014. doi:10.1053/j. aikd.2013.12.012
- Halbesma N, Kuiken D-S, Brantsma AH, et al. Macroalbuminuria is a better risk marker than low estimated GFR to identify individuals at risk for accelerated GFR loss in population screening. J Am Soc Nephrol. 2006;17(9):2582-2590. doi:10.1681/ASN.2005121352
- 9. van der Velde M, Halbesma N, de Charro FT, et al. Screening for albuminuria identifies individuals at increased renal risk. J Am Soc Nephrol. 2009;20(4):852-862. doi:10.1681/ASN.2008060655

- 10. Puzantian H V, Townsend RR. Understanding kidney function assessment: the basics and advances. *J Am Assoc Nurse Pract*. 2013;25(7):334-341. doi:10.1002/2327-6924.12024
- Levin A, Stevens PE, Bilous RW, et al. Kidney disease: Improving global outcomes (KDIGO) CKD work group. KDIGO 2012 clinical practice guideline for the evaluation and management of chronic kidney disease. *Kidney Int Suppl*. 2013. doi:10.1038/kisup.2012.73
- 12. Inker LA, Schmid CH, Tighiouart H, et al. Estimating glomerular filtration rate from serum creatinine and cystatin C. *N Engl J Med*. 2012. doi:10.1056/NEJMoa1114248
- 13. Shlipak MG, Matsushita K, Arnlöv J, et al. Cystatin C versus creatinine in determining risk based on kidney function. *N Engl J Med*. 2013. doi:10.1056/NFJMoa1214234
- 14. Grubb A. Non-invasive estimation of glomerular filtration rate (GFR). The Lund model: Simultaneous use of cystatin C- and creatinine-based GFR-prediction equations, clinical data and an internal quality check. *Scand J Clin Lab Invest*. 2010;70(2):65-70. doi:10.3109/00365511003642535
- Shardlow A, McIntyre NJ, Fraser SDS, et al. The clinical utility and cost impact of cystatin C measurement in the diagnosis and management of chronic kidney disease: A primary care cohort study. *PLoS Med*. 2017. doi:10.1371/ journal.pmed.1002400

CAPÍTULO 2

COMO INTERPRETAR O EXAME DE URINA?

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Paula, 32 anos, portadora de diabetes mellitus tipo II, procurou atendimento médico com relato de disúria, febre e dor lombar, acompanh ados de urina de coloração escura.

Considerando a possibilidade de infecção urinária, especificamente pielonefrite, você solicitou a realização de um sumário de urina (urina tipo 1, ou elementos anormais e sedimentoscopia), urinocultura e realizou o teste com fita reagente.



1. INTRODUÇÃO

O sumário de urina é um exame que se destaca por ser simples, não invasivo, acessível e capaz de fornecer uma gama de dados úteis à prática médica. Em inúmeras situações é o primeiro exame a apontar doenças em pacientes assintomáticos. O sumário de urina é constituído de três etapas: avaliação grosseira da urina ou análise física, análise utilizando fitas reagentes, chamada de análise química, e o exame microscópico do sedimento urinário¹.

Deve-se requerer o sumário de urina em pacientes com doença renal evidente (como em pacientes que apresentam albuminúria ou redução aguda ou crônica da taxa de filtração glomerular), em pacientes com doença renal suspeita (seja a partir de achados clínicos como edema ou em dentro de outro quadro patológico que possa cursar com repercussões renais como lúpus

eritematoso sistêmico, diabetes melito, hipertensão arterial sistêmica, dentro outros) ou em pacientes assintomáticos para se investigar achados incidentais, como hematúria¹.

A coleta adequada da amostra de urina é essencial para o sucesso do exame. Primeiramente, devemos recomendar aos pacientes que evitem realizar exercícios extenuantes 24 horas antes do exame, a fim de evitar proteinúria² e/ou hematúria induzidas pelo exercício³. Pacientes do sexo feminino devem receber a orientação adicional de evitar a coleta durante o período menstrual para evitar a contaminação da amostra com sangue menstrual³.

A urina deve ser coleta dentro de um recipiente limpo e seco, geralmente fornecido pelo laboratório. O paciente deve ser orientado a realizar higiene das suas partes íntimas e desprezar o primeiro jato de urina. Caso o paciente em questão esteja cateterizado, a amostra de urina mais recente deve ser utilizada, e recomenda-se a retirada direta da amostra do tubo do cateter, e não do saco coletor. Após a coleta a amostra deve ser refrigerada a 2-8 °C e levada o mais rápido possível para a análise laboratorial. Outra orientação importante é que deve ser feita a coleta da primeira urina do dia, haja vista ser esta a mais concentrada⁴, todavia, em pacientes com doenças renais ou glomerulopatias devem ser orientados a coletar a segunda urina do dia5; essa recomendação se baseia no fato de que pode ocorrer lise celular e alteração de cilindros pelo crescimento bacteriano na bexiga ao longo da noite, cujo resultados e interpretação dos exames seriam alterados⁶.

2. ANÁLISE FÍSICA DA URINA

a. Coloração, turvação e odor

A cor normal da urina irá variar entre amarelo-clara, amarelo-escura e âmbar, dependendo da concentração de urocromo. A cor da urina pode estar menos amarelada, mais clara, quando esta se encontra mais diluída, da mesma forma que o oposto, com uma coloração mais amarelada quando concentrada, como normalmente é a primeira urina da manhã¹. Alterações podem ocorrer devido a concentração/diluição urinária, patologias, corantes e medicamentos.

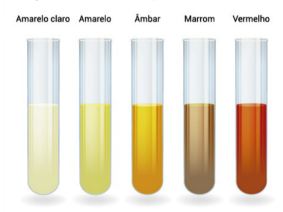
Urina de cor vermelha/marrom, em algumas situações popularmente chamada de cor de coca-cola⁷, é observada em uma variedade de condições clínicas⁸, vide Tabela 1 a seguir. A avaliação e propedêutica do paciente com queixa de "urina avermelhada" e a hematúria é apresentada com detalhes no terceiro capítulo deste livro.

Outras cores de urina podem ainda ser observadas (figura 1). A urina esbranquiçada pode ocorrer em quadros de piúria, quando há precipitação de cristais de fosfato ou na quilúria⁹. Outra situação possível, porém rara, é a urina esverdeada, decorrente do uso do corante azul de metileno10 ou de medicamentos como a amitriptilina 11 e propofol¹², ou analgésicos urinários. Ademais, há relatos de urina de cor arroxeada em pacientes com cateteres urinários e bacteriúria¹³ e de urina rosa-alaranjada em paciente após cirurgia de *by-pass* gástrico em paciente obesa mórbida¹⁴.

Tabela 1 – Principais causas de urina de coloração avermelhada/amarronzada

Hematúria	Presença de hemácias na urina, observáveis à microscopia.
Hemoglobinúria	Presença de hemoglobina livre na urina. Sua presença pode ser resultado de processos hemolíticos intravasculares (por exemplo em reações transfusionais hemolíticas ou durante o tratamento antimalárico).
Mioglobinúria	Presença de mioglobina livre na urina, proteína presente nas células musculares. Sua presença pode ser decorrente de necrose muscular fruto de trauma importante ou quaisquer outras causas de rabdomiólise.
Outros	Outras doenças, como porfiria aguda intermitente, medicamentos, como rifampicina e fenitoína e mesmo corantes alimentares artificiais ou naturais, como o presente na beterraba, podem gerar esse tipo de coloração na urina.

Figura 1 – Diferentes colorações de urina observáveis.



Embora infrequente, espuma branca e estável pode ser relatada no sumário de urina. Em alguns casos já é descrita pelo próprio paciente, sendo o motivo pelo qual busca assistência médica. Espuma na urina pode ser encontrada na perda de proteínas e/ou aminoácidos¹⁵.

A urina normalmente é transparente. A urina pode tornar-se turva devido à alta concentração de qualquer partícula urinária, como por exemplo: células, bactérias e cristais. Vale ressaltar, todavia, que uma urina transparente não significa que não exista alteração, portanto, a turvação não é um critério confiável¹.

Outra característica da secção física do exame de urina é o odor: cetonas na urina exalam aroma frutoso/adocicado, amostras contaminadas por bactérias pode ter aroma pungente, aroma amoníaco, pela amônia ali produzida, odor de bolor na urina pode ser indício de fenilcetonúria¹⁶. A presença de qualquer coloração urinária atípica e de odor forte e incomum pode ser indicativo de distúrbios hereditários^{1,17}.

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Paula, 32 anos, DM2, procurou atendimento com relato de disúria associada a febre e dor lombar. Na análise física do exame de urina observou se: urina turva, amarelo esbranquiçada e com odor forte.



3. ANÁLISE QUÍMICA - EXAME DE FITA REAGENTE

Em geral, essas características químicas são avaliadas pela tira reagente – que são simples e possuem baixo custo. Nesta etapa do exame, por sua

vez, é realizada uma rápida avaliação semiquantitativa das características urinárias. Geralmente nessa etapa pode ser avaliadas a presença e quantidade (geralmente expressas em cruzes, de zero a quatro) de hemoglobina, esterase leucocitária, nitrito, proteínas, pH urinário, densidade urinária, glicose, urobilinogênio e corpos cetônicos. A seguir falaremos um pouco acerca de cada um destes parâmetros. Vale destacar que diversas unidades de saúde da família possuem tiras reagentes que podem ser utilizadas durante as consultas, agregando dados – quando bem indicados, para a propedêutica de pacientes com risco, quadro sugestivo ou diagnóstico de doenças renais e do trato urinário. Deve-se sempre a validade das tiras.

a. pH

A partir da reação à presença de íons hidrogênio pode se estimar, com bastante precisão, o pH urinário, refletindo o grau de acidificação deste fluído, normalmente entre de 4,5 a 8. Vale salientar que o pH da urina reflete a presença de íons de hidrogênio, mas isso não reflete necessariamente a carga de ácido geral na urina, porque a maior parte do ácido vai ser excretada como amônia.

Um pH baixo é frequentemente observado na acidose metabólica, nas refeições ricas em proteínas e na depleção de volume. A urina alcalina é frequentemente observada na acidose tubular renal (distal, tipo 1)¹⁸, nas dietas vegetarianas e nas infecções por patógenos produtores de urease, como a infecção por *Proteus mirabilis*¹. Também está associado com sucção gástrica, vômitos e terapia com substâncias alcalinas¹⁹.

b. Densidade urinária

A densidade relativa é um teste utilizado para avaliar a concentração urinária, sendo uma ferramenta importante para avaliação de pacientes com distúrbios da água (portanto, hiponatremia e hipernatremia), além de poliúria. Seu valor de normalidade vai de 1.003 a 1.030. Todavia, a interpretação destes resultados deve levar em consideração o estado de hidratação do paciente, uma vez que ela reflete, razoavelmente, a da concentração urinária. Densidade urinária baixa reflete urina diluída e densidade elevada reflete urina concentrada. Embora correlacione-se com a medida da osmolaridade urinária (muito importante para avaliação das disnatremias), ela não a representa com exatidão e, em situações clínicas como a hiperglicemia grave com glicosúria e uso de contraste radiológico, a presença de moléculas grandes na urina, produzem alterações na densidade relativa, com mínimo efeito na osmolaridade urinária¹.

c. Esterase leucocitária

A esterase leucocitária é uma enzima liberada por neutrófilos e macrófagos lisados. Trata-se de um marcador da presença de leucócitos na urina, geralmente positiva quando existe três ou mais leucócitos por campo. Embora pensemos em infecção urinária bacteriana quando na presença de esterase leucocitária positiva e leucócitos na urina, vale destacar que nefrite intersticial aguda, nefrolitíase, abdome agudo inflamatório e tuberculose renal podem apresentar piúria. Estas doenças devem ser pensadas no contexto clínico apropriado e – também, quando tratar-se de piúria asséptica (ou seja, quando a urinocultura for negativa). Urinas muito concentradas, proteinúria e glicosúria podem trazer resultados falso-positivos²⁰ ou quando o formaldeído

é usado como conservante da urina e pela presença na urina de imipenem, meropenem ou clavulanato²¹.

d. Nitrito

A presença de nitrito urinário está associada comumente a infecção urinária por germes desdobradores da uréia em amônia, como o Proteus spp., e traz uma correlação direta com o achado de nefrolitíase composta de estruvita, que normalmente se apresentam como cálculos coraliformes. Em uma menor proporção a presença de nitrito urinário pode ser decorrente de infecção por cocos Gram positivos em 13,4% doa casos. Falsos positivos podem ser encontrados em pacientes com dieta vegetariana. A associação de esterase leucocitária positiva com nitrito positivo aumenta a especificidade para o diagnóstico de ITU.

e. Glicose

Na fita reagente para glicose, conseguimos detectar e estimar a presença deste glicídio. Como no caso do teste para agrupamento heme, ácido ascórbico pode levar a resultados falso-negativos para glicosúria²². Glicosúria pode ocorrer devido à inabilidade do rim de reabsorver a glicose, que está em concentrações plasmáticas normais, ou pelo excesso deste, que sobrepõe a capacidade do néfron de reabsorvê-lo, geralmente acima de 180 mg/dL em pacientes com função renal normal¹. A primeira das hipóteses pode ocorrer durante o uso de drogas que inibem a ação do transportador sódio-glicose²³, na presença de defeito tubular proximal primário, geralmente acompanhado de outras disfunções como uricosúria, fosfatúria, aminoacidúria,

dentre outros, como na Síndrome de Fanconi²⁴, ou de forma isolada em alterações genéticas específicas deste transportador¹.

f. Cetonas

Corpos cetônicos podem ser detectados em testes de fita. A cetonúria é bastante útil na investigação de cetoacidose – tanto diabética, quanto alcoólica e por inanição, ajudando a diferencia-la de outras causas associadas à acidose metabólica, como o choque séptico e a acidose lática²⁵. Essa reação é capaz de detectar a presença de acetoacetato e acetona, todavia, não de betahidroxibutirato (que representa cerca de 80% dos corpos cetônicos produzidos na cetose), tornando este exame pouco sensível. Como a cetonemia é pouco disponível, alguns autores sugerem que a presença de 2+ ou mais de cetonas no exame de urina, na vigência de achados clínicos sugestivos, indicam cetoacidose²⁶.

g. Bilirrubina e Urobilinogênio

A presença de bilirrubina na urina, igualmente detectável em testes de fita reagente, é comum em inúmeros quadros de icterícia, das mais variadas etiologias, sobretudo naquelas que produzem majoritariamente a forma conjugada do pigmento, como ocorre nas colestases²⁷. Basicamente, a bile presente na urina pela fita reagente reflete a filtração da bilirrubina sérica, encontra-se presente em diversas patologias hepáticas e a avaliação do urobilinogênio e da bilirrubina na urina nos permite diferenciar a icterícia obstrutiva de outras causas de doença hepática. Na obstrução biliar completa a bilirrubina urinária estará positiva, porquanto, o urobilinogênio estará negativo. Nas outras doenças hepáticas ambos estarão positivos.

h. Hemoglobina

A presença da porção heme da hemoglobina pode indicar tanto hematúria, hemoglobinúria como mioglobinúria. Necessita-se do emprego de outras técnicas para distinguir qual destes fatores está responsável pelo resultado positivo desta fita reagente²⁸, como o exame minucioso do sedimento urinário para avaliar se existem hemácias de fato, ou não.

Ademais, podemos ainda ter resultados falsamente positivos, como na presença de sêmen urinário²⁹ e resultados falso-negativos, apesar de raros, na presença de ácido ascórbico (vitamina C) na urina²². Reiteramos que resultados falsamente negativos são bastante raros, ou seja, um teste de fita negativo teoricamente exclui qualquer possibilidade da presença de corpos heme na urina³⁰.

i. Proteínas

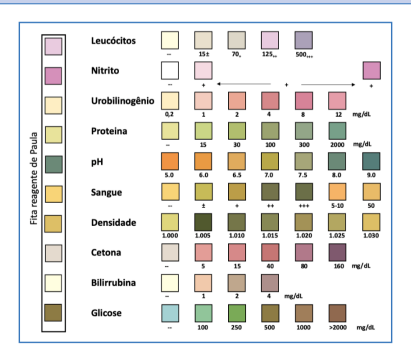
Proteínas são detectadas nessa parte do exame, e grosseiramente quantificadas na forma de cruzes (+), de 0 a 4. As fitas utilizadas são bastante específicas para a albumina, de forma que medem, majoritariamente a dita albuminúria. Há algumas limitações nesta capacidade de mensuração de albuminúria dignas de nota: perdas pequenas desta proteína (entre 30 a 300 mg/dia, a anteriormente dita microalbuminúria), perdas detectáveis de Albumina (>300 mg/dia) mas em urinas diluídas em demasia¹ e situações falsamente positivas, como exposição recente a contrastes radiológicos iodados³¹ podem ocorrer. De qualquer forma resultados persistentemente positivos devem ser submetidos a quantificação da albuminúria em amostras de urina de 24 horas¹. Assim, caso opte-se por utilizar a fita reagente como método de triagem de proteinúria em pacientes diabéticos, por exemplo,

deve-se lembrar que, o teste positivo sugere proteinúria >300 mg/dL e, portanto, paciente com nefropatia diabética estabelecida. Por outro lado, pacientes com teste negativo podem ter nefropatia diabética insipiente, com albuminúria entre 30-300 mg/dL e – para rastreio, devem ser submetidas a relação albumina / creatinina em amostra única de urina³².

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Como vimos na análise física do exame de urina de **Paula** observou se: urina turva, amarelo esbranquiçada e odor forte. Na análise química: piúria; nitrito pH 8,0; Glicosúria.





4. MICROSCOPIA DO SEDIMENTO URINÁRIO

Esta etapa do sumário de urina do sumário de urina é essencial, e ajuda não só a identificar e confirmar os achados anteriores, mas muitas vezes a diferenciá-los, sendo também capaz de avaliar estruturas não detectáveis nas etapas anteriores (como células epiteliais e cristais).

a. Células

Eritrócitos: hematúria pode ser benigna ou refletir séria doença renal subjacente (para informações mais aprofundadas de como investigar hematúria se dirija ao capítulo três). Hematúria microscópica é definida pela presença >3 hemácias/campo. A visualização de eritrócitos ajuda a distinguir se a coloração avermelhada é decorrente da presença dessas células ou de pigmentos¹. Causas de hematúria transitória incluem exercício físico, relação sexual³³, menstruação, infecções (aqui acompanhada geralmente de piúria e bacteriúria, e queixa de disúria) e até mesmo processos neoplásicos, sobretudo em pacientes maiores de 50 anos¹.

Hematúria persistente pode ocorrer em litíase renal, processos neoplásicos e glomerulopatias¹. A forma das hemácias é outro dado importante, onde aquelas dismórficas sugerem doença glomerular³⁴, hemácias em foice doença falciforme e eliptócitos anemias hemolíticas³⁵.

Leucócitos: todos os leucócitos podem ser observados na urina, entretanto neutrófilos e eosinófilos são os de maior relevância clínica. Neutrófilos na urina estão associados com bacteriúria¹, exceções incluem nefrite intersticial, tuberculose renal e nefrolitíase³⁶. Já os eosinófilos são clássicos marcadores de nefrite intersticial aguda, apesar de altamente específico é pouco sensível, não devendo ser usado para excluir ou diagnosticar esta

afecção^{37,38}. Os eosinófilos, para serem vistos, requerem coloração especial como a de Hansel ou Wright. Estas células podem ser encontradas além da nefrite intersticial aguda, na embolia por colesterol, granulomatose alérgica, tumores de bexiga, asma, dentre outras afecções³⁹.

Células epiteliais: aqui estão inclusas tanto as células escamosas epiteliais (grandes, irregulares, com núcleo diminuto e centralizado) provindas da uretra distal e da genitália externa, como as células uropepiteliais (ovaladas) oriundas desde a pelve renal à uretra proximal, e as tubulares renais (em média duas vezes maiores que as primeiras, de tamanho similar às anteriores. Possuírem núcleo largo e centralizado). A presença de células escamosas indica contaminação da amostra por secreções genitais¹.

b. Cilindros

São formados no lúmen tubular e assumem a forma do túbulo onde se forma. Todos possuem como base a mucoproteína de Tamm-Horsfall, secretada fisiologicamente pelo túbulo renal. Vários fatores predispõem à sua formação: estase urinária, pH baixo e urina demasiadamente concentrada⁴⁰. Os cilindros são definidos pelo tipo de célula ou quaisquer outros elementos que estão embutidos na sua estrutura. Nem todos os cilindros são indicativos de doenças renais¹.

Tabela 2 – Principais tipos de cilindros encontrados na urina

Cilindro eritrocitário ou hemático	São indicativos de glomerulonefrites proliferativas, mas possui baixa sensibilidade, ou seja, sua ausência, sobretudo em pacientes com hematúria não exclui este grupo de doenças ⁴¹ , podendo ser observados em outras afecções como nefrite intersticial ⁴² .
Cilindro leucocitário	São indicativos de inflamação intersticial ou, de forma menos comum, glomerulonefrite, mas, como no caso acima, sua ausência não exclui a patologia.
Cilindro de células epiteliais	Pode ser observado nos quadros patológicos em que haja descamação do epitélio tubular, que inclui necrose tubular aguda, nefrite intersticial aguda e glomerulonefrite proliferativa
Cilindros granulosos	São formados pela degradação celular ou a adição de proteínas outras à matriz do cilindro ⁴⁰ . Esse tipo de cilindro pode ter um aspecto grosseiro ou mais delicado, entretanto seu significado clínico é incerto: os grosseiros, pigmentados são considerados característicos de necrose tubular aguda.
Cilindros hialinos	Estes cilindros são levemente mais refratários que água e tem uma aparência transparente, vezes dando a ideia de vazio. Estes cilindros podem ser observados em diurético-terapia e são inespecíficos na maioria dos casos.
Cilindros cerosos	Pensa-se que estes são o último está de degradação dos cilindros granulosos. São homogêneos, de entalhes afiados e com bordas enegrecidas. Estes cilindros são inespecíficos, observados em uma gama de nefropatias, agudas e crônicas.

c. Cristais

A formação de cristais urinários depende de uma variedade de fatores: concentração das moléculas formadoras dos cristais, pH urinário e a presença ou não de inibidores do processo de cristalização¹.

Tabela 3 – Principais tipos de cristais encontrados na urina

Tabela 3 – Principais tipos de cristais encontrados na urina		
Cristais de ácido úrico	Bem como uratos amorfos são observados em urinas ácidas, que facilita a conversão do razoavelmente solúvel sal de urato para o insolúvel ácido úrico. Estes cristais associados a Lesão renal aguda sugerem Síndrome de lise tumoral.	
Cristais de oxalato de cálcio	Estes não dependem do pH urinário para sua formação, e os cristais de fosfato de cálcio que tendem a se formar em urinas alcalinas. O achado destes cristais e um quadro de Lesão renal aguda sugere ingestão de etileno glicol. Ademais a observação destes cristais em pacientes com litíase renal diagnosticada ou suspeita é um fator de risco para a formação de cálculos.	
Cristais de cistina	Tem a forma hexagonal e são parte do diagnóstico de cistinúria, da mesma forma que são fatores de risco para a formação de cálculos em pacientes com litíase renal sabida ou suspeita.	
Cristais de fosfato de magnésio (estruvita) e amônio	Este, juntamente com carbonato de cálcio-apatita são os constituintes de pedras de estruvita, formadas somente quando há aumento da produção de amônia e o pH urinário está elevado, o que diminui a solubilidade do fosfato. Este quadro só ocorre quando há a infecção do trato urinário por microorganismos produtores de uréase, como <i>Proteus spp. ou Klebsiella spp.</i>	

Cristais de ácido úrico, uratos amorfos, de oxalato de cálcio, de bruxita, de fosfato de cálcio e de estruvita são considerados cristais comuns. Não significam – necessariamente, que o paciente tem litíase, nem que ele tem maior risco de litíase, nem que – caso ele possua litíase, o cálculo é desta constituição. Podem apenas refletir uma supersaturação transitória da urina. A sua persistência, todavia, pode refletir hipercalciúria, hiperoxalúria ou hiperuricosúria. Destes, destacamos o cálculo de estruvita que, geralmente, estão associados a ITU. Por outro lado, cristais de colesterol, de cistina e de 2,8-diidroxiadenina são considerados patológicos.

d. Microrganismos

Bactérias são frequentemente vistas na urina, apesar do significado clínico deste achado ser orientado pela presença de sintomas infeciosos, exceto em gestantes, onde a bacteriúria assintomática está relacionada a importantes complicações obstétricas e deve ser tratada. Fungos também são frequentemente vistos¹.

Além disso, um grande número de partículas pode contaminar a amostra de urina, como espermatozoides, hemácias da menstruação, algodão, fibras sintéticas e etc. O espermatozoide é facilmente reconhecido pela sua forma, com cabeça oval e cauda. Na mulher não deve ser relatado no exame por questões éticas. No homem deve ser relatado pois pode ser encontrado na espermatorreia, quadro que pode associar com infertilidade.

e. Outros

Propedêutica da hematúria e da proteinúria serão abordados nos capítulos 3 e 4 deste livro. A avaliação da lipidúria será feita brevemente a seguir.

Gotículas de gordura presentes na urina são compostas basicamente de colesterol e podem ser vistas livres, dentro de células tubulares descartadas ou em cilindros, chamados de cilindros gordurosos¹.

São comum e classicamente vistas na urina em condições associadas com síndromes nefróticas⁴³, onde seu achado geralmente indica algum tipo de glomerulopatia subjacente. Exceção é a doença renal policística dominante, na qual até 60% dos pacientes com esta doença apresentaram gordura em seu sedimento urinário⁴⁴, e a nefrite intersticial ou mesmo na azotemia pré-renal⁴⁵.

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Paula 32 anos, DM2, procurou atendimento com disúria associada a febre e dor lombar. Na análise física do exame de urina observou se: uri na turva, amarelo esbranquiçada, com odor forte. Na análise química: piúria; nitrito pH 8,0; Glicosúria; Na sedimentoscopia foi observado leucócitos e cilindros leucocitários.

Os dados obtidos com o exame de urina reforçam a hipótese diagnóstica de pielonefrite. Além disso, nos sinaliza tratar se de bactéria que transforma nitrato em ni trito e que se associa com pH elevado, como o Proteus spp O pH elevado, especialmente n a ITU alta e em paciente de alto risco diabético sugere a necessidade de exame de imagem como será visto no capítulo de ITU. O achado de glicosúria, em paciente diabético, com infecção deve levantar a hipótese de descompensação aguda do diabetes e o achado de densidade urinária elevada, sugerindo urina concentrada, deve chamar a atenção para o status volêmico da paciente hipovolemia?

Resumindo

Como se pôde observar há uma miríade de achados no sumário de urina que podem sugerir determinados grupos de doenças renais. Falaremos um pouco de cada um desses grupos e seus principais achados a seguir, mas reiteramos que sempre se faz necessário acrescentar a estes achados dados da história clínica do paciente, bem como agregar dados outros oriundos de outros exames¹

- Hematúria com hemácias dismórficas, cilindros hemáticos e proteinúria simultaneamente são sugestivos de doença glomerular proliferativa, que, caso curse com acentuada perda da função renal, é uma emergência nefrológica.
- 2. Proteinúria maciça com mínima ou hematúria ausente, e vezes corpos gordurosos ovalados e cilindros gordurosos, são sugestivos de doenças glomerulares não-proliferativas, como nefropatia diabética grave, nefropatia membranosa, glomeruloesclerose focal e segmentar, lesão histológica mínima e amiloidose, por exemplo.
- 3. Cilindros granulosos e de células epiteliais: em um paciente com lesão renal aguda, com ou sem células tubulares livres é sugestivo de necrose tubular aguda, mas sua ausência não exclui esta afecção. Estima-se que a quantidade de cilindros observados sejam um fator prognóstico: quanto mais, pior⁴⁶.
- 4. Piúria com Nitrito positivo: indicativo de infecção urinária bacteriana.
- 5. Piúria com Nitrito negativo: pode ser decorrente de ITU bacteriana, caso exista sintoma urinário compatível, ou de processos infecciosos por micobactérias, como a tuberculose urinária (especialmente se piúria sustentada com urinocultura sempre negativa), ou de processos inflamatórios como glomerulonefrites, se associadas a hematúria dismórfica ou cilindros hemáticos – por exemplo, ou nefrite intersticial aguda se sedimentoscopia rica em alterações e elementos³⁶.



5. REFERÊNCIAS

- 1. Ron Wald M. Urinalysis in the diagnosis of kidney disease. https://www.uptodate.com/contents/urinalysis-in-the-diagnosis-of-kidney-disease. Published 2020.
- 2. Saeed F, Pavan Kumar Devaki PN, Mahendrakar L, Holley JL. Exercise-induced proteinuria? *J Fam Pract*. 2012;61(1):23.
- 3. Peterson LM, Reed HS. Hematuria. Prim Care Clin Off Pract. 2019;46(2):265-273.
- 4. Mundt LA, Shanahan K. Exame de Urina e de Fluidos Corporais de Graff-2a Edição. Artmed Editora; 2016.
- Dinda AK, Saxenat S, Guleria S, et al. Diagnosis of glomerular haematuria: role of dysmorphic red cell, Gl cell and bright-field microscopy. *Scand J Clin Lab Invest*. 1997;57(3):203-208
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Urinalysis and collection, transportation, and preservation of urine specimens; approved guideline. 2009.
- 7. Pimstone NR. Renal degradation of hemoglobin. In: *Seminars in Hematology*. Vol 9.: 1972:31-42.
- 8. Rose BD. Pathophysiology of Renal Disease. McGraw-Hill Professional; 1987.
- 9. Cheng J-T, Mohan S, Nasr SH, D'Agati VD. Chyluria presenting as milky urine and nephrotic-range proteinuria. *Kidney Int*. 2006;70(8):1518-1522.
- 10. Stratta P, Barbe MC. Green urine. N Engl J Med. 2008;358(11):e12.
- 11. Yip TP-S, Lui S-L, Lo W-K. Green urine. Hong Kong J Nephrol. 2002;4(2):114.
- 12. Leclercq P, Loly C, Delanaye P, Garweg C, Lambermont B. Green urine. *Lancet*. 2009;373(9673):1462.

- 13. Sabanis N, Paschou E, Papanikolaou P, Zagkotsis G. Purple Urine Bag Syndrome: More Than Eyes Can See. *Curr Urol.* 2019;13(3):125-132.
- 14. Saran R, Abdullah S, Goel S, Nolph KD, Terry BE. An unusual cause of pink urine. *Nephrol Dial Transplant Off Publ Eur Dial Transpl Assoc Ren Assoc.* 1998;13(6):1579-1580.
- 15. Khitan ZJ, Glassock RJ. Foamy Urine: Is This a Sign of Kidney Disease? *Clin J Am Soc Nephrol*. 2019;14(11):1664-1666.
- 16. Greenhill A, Gruskin AB. Laboratory evaluation of renal function. *Pediatr Clin North Am.* 1976;23(4):661-679.
- 17. Thomas GH, Howell RR. Selected Screening Tests for Genetic Metabolic Diseases. Year Book Medical Publishers; 1973.
- 18. Santos F, Gil-Peña H, Alvarez-Alvarez S. Renal tubular acidosis. *Curr Opin Pediatr*. 2017;29(2):206-210.
- 19. Lozano-Triana CJ. Urinalysis: a useful test in children diagnosis. *Rev la Fac Med*. 2016;64(1):137-147.
- 20. Fogazzi GB, Verdesca S, Garigali G. Urinalysis: core curriculum 2008. *Am J Kidney Dis*. 2008;51(6):1052-1067.
- 21. Colombeli AS da S, Falkenberg M. Comparison of product labelings of two marks of reagent strips for the chemical examination of urine. *J Bras Patol e Med Lab.* 2006;42(2):85-93.
- 22. Brigden ML, Edgell D, McPherson M, Leadbeater A, Hoag G. High incidence of significant urinary ascorbic acid concentrations in a west coast population—implications for routine urinalysis. *Clin Chem.* 1992;38(3):426-431.
- 23. Vasilakou D, Karagiannis T, Athanasiadou E, et al. Sodium–glucose cotransporter 2 inhibitors for type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis. *Ann Intern Med*. 2013;159(4):262-274.

- 24. Haque SK, Ariceta G, Batlle D. Proximal renal tubular acidosis: a not so rare disorder of multiple etiologies. *Nephrol Dial Transplant*. 2012;27(12):4273-4287.
- 25. Barone B, Rodacki M, Cenci MCP, Zajdenverg L, Milech A, Oliveira JEP de. Cetoacidose diabética em adultos: atualização de uma complicação antiga. *Ara Bras Endocrinol Metabol.* 2007;51(9):1434-1447.
- 26. Lapolla A, Amaro F, Bruttomesso D, et al. Diabetic Ketoacidosis: A Consensus Statement of the Associazione Medici Diabetologi (AMD), Società Italiana di Diabetologia (SID), Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP). 2020.
- 27. Martelli A. Síntese e metabolismo da bilirrubina e fisiopatologia da hiperbilirrubinemia associados à Síndrome de Gilbert: revisão de literatura. *Rev Med Minas Gerais*. 2010;22:216-220.
- 28. Liu J-J, Jones JS, Rao PK. Urinalysis in the evaluation of hematuria. *Jama*. 2016;315(24):2726-2727.
- 29. Mazouz B, Almagor M. False-positive microhematuria in dipsticks urinalysis caused by the presence of semen in urine. *Clin Biochem*. 2003;36(3):229-231.
- 30. Schroder FH. Microscopic haematuria. 1994.
- 31. Nicot GS, Merle LJ, Charmes JP, et al. Transient glomerular proteinuria, enzymuria, and nephrotoxic reaction induced by radiocontrast media. *Jama*. 1984;252(17):2432-2434.
- 32. Oliveira JEP de, Vencio S. Diretrizes da Sociedade Brasileira de Diabetes 2017-2018. São Paulo Ed Clannad. 2017:91.
- 33. Cohen RA, Brown RS. Microscopic hematuria. *N Engl J Med*. 2003;348(23):2330-2338.
- 34. Birch D, Fairley K. Hematuria: Glomerular or non-glomerular? Lancet. 1979;2:845.

- 35. Harel Z, Simel DL, Wald R. Urinalysis in the evaluation of proliferative glomerulonephritis. *Jama*. 2017;318(13):1276-1277.
- 36. Wise GJ, Schlegel PN. Sterile pyuria. N Engl J Med. 2015;372(11):1048-1054.
- 37. Muriithi AK, Nasr SH, Leung N. Utility of urine eosinophils in the diagnosis of acute interstitial nephritis. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2013;8(11):1857-1862.
- 38. Ruffing KA, Hoppes P, Blend D, Cugino A, Jarjoura D, Whittier FC. Eosinophils in urine revisited. *Clin Nephrol*. 1994;41(3):163-166.
- 39. Perazella MA, Bomback AS. Urinary eosinophils in AIN: farewell to an old biomarker? 2013.
- 40. Graff L. A Handbook of Routine Urinalysis. Lippincott Williams and Wilkins; 1983.
- 41. Köhler H, Wandel E, Brunck B. Acanthocyturia—a characteristic marker for glomerular bleeding. *Kidney Int.* 1991;40(1):115-120.
- 42. Fogazzi GB, Ferrari B, Garigali G, Simonini P, Consonni D. Urinary sediment findings in acute interstitial nephritis. *Am J kidney Dis*. 2012;60(2):330-332.
- 43. Zimmer JG, Dewey R, Waterhouse C, Terry R. The origin and nature of anisotropic urinary lipids in the neprotic syndrome. *Ann Intern Med*. 1961;54(2):205-214.
- 44. Duncan KA, Cuppage FE, Grantham JJ. Urinary lipid bodies in polycystic kidney disease. *Am J Kidney Dis.* 1985;5(1):49-53.
- 45. Braden GL, Sanchez PG, Fitzgibbons JP, Stupak WJ, Germain MJ. Urinary doubly refractile lipid bodies in nonglomerular renal diseases. *Am J Kidney Dis*. 1988;11(4):332-337.
- 46. Chawla LS, Dommu A, Berger A, Shih S, Patel SS. Urinary sediment cast scoring index for acute kidney injury: a pilot study. *Nephron Clin Pract*. 2008;110(3):c145-c150.

CAPÍTULO 3

AVALIAÇÃO E PROPEDÊUTICA DA HEMATÚRIA NA ATENÇÃO PRIMÁRIA À SAÚDE

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Em mais um dia atribulado de atendimentos na Unidade de Saúde da Família (de Mangue Seco, você se depara com uma série de problemas, aparentemente, semelhantes, a começar pelo senhor **José da Silva** 54 anos, que chega queixando se de dor em flanco direito e presença de sangue na urina. Em seguida, seus a tendimentos continuam: **Mateus** 30 anos, retorna essa semana com o sumário de urina solicitado de rotina na semana anterior demonstrando presença de 12 hemácias por campo. **Jorge** 57 anos, aguardava consulta para avaliar um quadro de " nos membros inferiores, "sangue na urina" e oligúria. Na triagem observou se pressão arterial elevada. **Gabriel**, 30 anos, refere sangue na urina durante quadro de infecção das vias aéreas que logo desapareceu. Não há edema nem hipertensão. Taxa de filtração glomerular norma I. O exame do sedimento urinário revelou hematúria 36 hemácias por campo com dismorfismo eritrocitário. **Joana**, 27 anos, retorna essa semana com o sumário de urina, solicitado, na semana anterior, devido queixa de disúria e polaciúria. **João**, 76 anos, tabagista, refere presenca de coágulos na urina.



1. INTRODUÇÃO

a. Por que devemos saber avaliar a hematúria?

Como pode ser observado, nos problemas clínicos norteadores, múltiplas queixas podem levar um paciente a procurar assistência médica referindo estar com "sangue na urina" e, por vezes, este será um achado incidental em exames realizados de rotina.

A hematúria pode indicar situações completamente benignas até doenças graves que podem levar à perda da função renal em dias ou semanas¹. Portanto, realizar a propedêutica da hematúria e identificar a sua etiologia constitui habilidade importante para o médico generalista.

Na prática, a hematúria, ou seja, a presença de três ou mais hemácias por campo, na urina, é um sinal – frequentemente, mal interpretado, resultando em encaminhamentos desnecessários ou em não encaminhamento, quando devido. Este capítulo se propõe a apresentar as principais etiologias de hematúria, construindo um fluxo de investigação para pacientes com hematúria microscópica como achado laboratorial em exame de sumário de urina ou queixa de "urina avermelhada" (hematúria macroscópica).

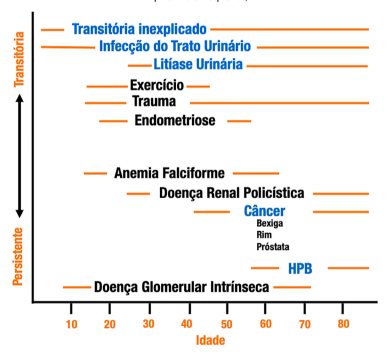
2. EPIDEMIOLOGIAEPIDEMIOLOGIA

Primeiramente, é importante ressaltar que cerca de 2/3 das pessoas que se apresentam com hematúria em um exame não apresentarão, em geral, outro resultado semelhante ao longo da vida, portanto, nestes casos, a hematúria se apresentará de forma transitória, sem recorrência e sem riscos ao

paciente¹. Contudo, existem achados clínicos capazes de indicar a necessidade investigação para que um diagnóstico oportuno não passe desapercebido.

A prevalência da hematúria e, sobretudo, o diagnóstico etiológico, variam com a idade e o gênero. Em pacientes jovens, por exemplo, a causa geralmente não é encontrada em mais de 61% dos casos. Por outro lado, uma hematúria transitória pode ser relevante em pacientes acima de 35 anos e, especialmente, após os 50 anos².

Figura 1 – Representação esquemática das principais causas de hematúria em relação à idade em que geralmente ocorrem (eixo horizontal), transitoriedade ou persistência (eixo vertical) e frequência (azul implica mais frequente).



Adaptada de UpToDate, 202033

3. INÍCIO DA INVESTIGAÇÃO DA HEMATÚRIA

Embora o exame do sedimento urinário seja o padrão-ouro para o diagnóstico da hematúria, a análise da tira reagente (análise colorimétrica) em amostra de urina, parece ser útil para a detecção rápida e em larga escala⁴. Como apresentado no capítulo 2 deste livro, a fita reagente urinária permite um exame rápido da urina para diversas anormalidades, incluindo, presença de sangue/hemoglobina. Ela é simples e tem baixo custo. Atualmente, diversas USFs possuem fita reagente urinária, o que pode contribuir sobremaneira para a propedêutica da hematúria nestas unidades.

A fita reagente é sensível em detectar eritrócitos e pigmento heme (hemoglobina ou mioglobina) na urina. Este teste é tão sensível quanto o exame do sedimento urinário, todavia, resultados falso-positivos para hematúria podem ocorrer. Assim, todos os pacientes com fita reagente positiva para hematúria devem ser submetidos ao exame do sedimento urinário (Sumário de Urina, Urina Tipo 1, EAS: Elementos Anormais da Sedimentoscopia). Por sua vez, testes falso-negativos são incomuns e, desta forma, uma fita negativa para heme exclui de forma confiável a hematúria. O capítulo 2 apresenta um quadro que auxilia na interpretação da fita reagente.



Figura 2 – Análise de amostra simples de urina com fita reagente na hematúria



Falso negativo: ácido ascórbico.

Falso positivo: mioglobinúria (na rabdomiólise, por exemplo), alta concentração de bactérias com atividade pseudoperoxidase (enterobactérias, estafilococos e estreptococos) e hemoglobinúria (secundária a hemólise intravascular, por exemplo).

Caso a tira reagente não esteja disponível no serviço será mais adequado e resolutivo iniciar a investigação com a solicitação do sumário de urina (Urina Tipo 1).

Sugerimos que ao solicitar o Sumário de Urina para pacientes com fita reagente positiva ou que não realizaram o teste da fita, seja especificado na solicitação do referido exame: "com pesquisa de dismorfismo eritrocitário". A pesquisa do dismorfismo eritrocitário, como veremos a frente, auxiliará na propedêutica destes pacientes, diferenciando a hematúria glomerular da não glomerular.

^{*} Sumário de Urina, Urina Tipo 1 ou EAS.

^{# ≥3} hemácias por campo.

4. CLASSIFICAÇÃO DA HEMATÚRIA

A hematúria pode ser um achado comum a diversas patologias. Assim, quando a hematúria for confirmada, na análise do sedimento urinário, classificá-la parece ser fundamental para limitar os diagnósticos diferenciais e direcionar a propedêutica. Neste sentido, ela pode ser: (1) microscópica ou macroscópica; (2) sintomática (dolorosa) ou assintomática (indolor); (3) persistente ou transitória e; (4) glomerular ou não glomerular².

A hematúria macroscópica é aquela que pode ser identificada a olho nu e que, frequentemente, leva o paciente a procurar atendimento médico com relato de urina avermelhada, rosada, amarronzada ou com cor de "Coca-Cola®". Na sedimentoscopia estes pacientes apresentam mais de 106 hemácias/mL¹. A hematúria microscópica, por sua vez, é aquela evidenciada em exames complementares (realizados de rotina ou na propedêutica de alguma síndrome clínica com aspecto, a olho nu, da urina normal³.

Neste livro, a hematúria assintomática será considerada quando este sintoma ou alteração no exame de urina não estiver acompanhado de proteinúria, leucocitúria, alteração da função renal, edema ou hipertensão. Ela pode estar relacionada a uma lesão glomerular ou, mais frequentemente, a uma lesão do trato urinário. Por sua vez, a hematúria sintomática, aqui, será aquela relacionada aos sintomas supracitados. Por vezes, a hematúria pode estar associada a sintomas e sinais clínicos, fora do contexto da hematúria assintomática. Nestes casos, informações da história clínica e do exame físico (quadro 1) podem sugerir um diagnóstico etiológico.

A hematúria persistente, diferentemente da transitória, é aquela presente em um ou mais exames de sedimentoscopia urinária. A hematúria transitória, como comentado anteriormente, é comum em jovens e não oferece riscos – todavia, deve ser valorizada em indivíduos maiores de 50 anos, já que este achado pode estar relacionado com alguma neoplasia no trato urinário, sobretudo o câncer de bexiga³.

Quadro 1 – Pistas para um diagnóstico específico

PISTAS	ETIOLOGIA PROVÁVEL	
Presença de cilindros hemáticos. Presença de dismorfismo eritrocitário. Sinais e sintomas que sugerem doença sistêmica. Hipertensão e edema periférico, especialmente, quando de início recente. Proteinúria e/ou Perda de função renal.	Doença glomerular	
Hematúria acontece concomitante a Infecção de Via Aérea Superior.	Nefropatia por IgA	
História familiar de doença renal.	Doença Renal Policística Nefrite hereditária	
História de cólica renoureteral.	Litíase urinária	
Disúria. Polaciúria. Urgência miccional. Febre.	Infecção do Trato Urinário	
Sintomas de esvaziamento e/ou armazenamento vesicais	Hiperplasia Prostática	
Idoso (> 50 anos), Tabagista ou Ex- Tabagista que cessou há menos de 20 anos o hábito tabágico, Radioterapia Pélvica ou uso de Ciclofosfamida em esquema de Quimioterapia prévia. Perda ponderal, Presença de coágulos.	Neoplasia Urotelial (Causa Urológica)	
Uso de medicações ou corantes que simulam hematúria ou que aumentam o risco de sangramento	Piridium, fenitoína, rifampicina, nitrofurantoína, anticoagulantes orais, alto consumo de beterraba	

Adaptada de Lopes, 2018².

A hematúria não glomerular é caracterizada pela presença de hemácias de morfologia normal (redondos e uniformes como os vistos em um esfregaço de sangue periférico) e, geralmente, sugerem sangramento do trato urinário¹. Já na hematúria glomerular os eritrócitos são dismórficos (geralmente são hemácias menores e com formas alteradas). Estas alterações devem-se a

passagem das hemácias pelas fendas glomerulares⁵. O quadro 2 apresenta características clínicas que podem auxiliar a diferenciar hematúria glomerular da não glomerular:

Quadro 2 - Diferenças entre hematúria glomerular e não glomerular

	EXTRAGLOMERULAR	GLOMERULAR
Cor	Vermelho ou rosa	Vermelho, amarronzada, "Coca-Cola®"
Coágulos	Pode estar presente	Ausente
Proteinúria	<500mg/dia	Pode ser >500mg/dia
Morfologia das Hemácias	Normal	Algumas são dismórficas
Cilindros Hemáticos	Ausente	Podem estar presentes

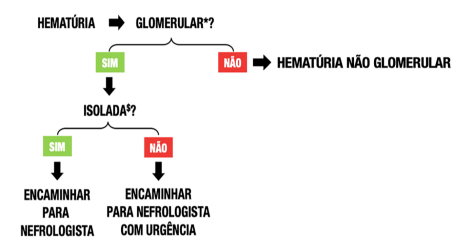
Adaptada de UpToDate5.

5. CONTINUIDADE DA INVESTIGAÇÃO DA HEMATÚRIA

Classificar o paciente permite direcionar a propedêutica e auxilia na tomada de decisão (figura 3). Pacientes com hematúria glomerular deverão ser encaminhados para avaliação do nefrologista o mais rápido possível². Se a hematúria glomerular for isolada, ou seja, sem sinais ou sintomas sugestivos de síndrome nefrítica ou glomerulonefrite rapidamente progressiva, o paciente deverá ser encaminhado para o nível ambulatorial. Caso o paciente apresente sinais ou sintomas sugestivos de síndrome nefrítica ou glomerulonefrite rapidamente progressiva, deverá ser encaminhado para serviço de emergência

para internação hospitalar e avaliação de urgência pela Nefrologia. Pacientes com hematúria não glomerular, como será visto a frente, serão avaliados de acordo com a presença (ou não) de sinais e sintomas de infecção do trato urinário (ITU) ou litíase urinária e de fatores de risco para câncer do trato urinário, em especial, o de bexiga⁶.

Figura 3 – Propedêutica do paciente com hematúria confirmada no exame de sedimento urinário utilizando as classificações: glomerular versus não glomerular e transitória versus persistente



^{*} Presença de dismorfismo eritrocitário; Presença de cilindros hemáticos; Associação com proteinúria >500 mg/dia, hipertensão nova ou pior ou disfunção renal nova ou pior.

^{\$} Isolada: sem achados clínicos compatíveis com Síndrome Nefrítica (edema, hipertensão nova ou pior e oligúria com graus variáveis de disfunção renal) ou Glomerulonefrite Rapidamente Progressiva (achados de síndrome nefrítica com perda rápida de função renal).

6. ETIOLOGIA DA HEMATÚRIA POR TOPOGRAFIA

A figura 1 apresentou as principais etiologias da hematúria levando em consideração faixa etária, frequência e relação com transitoriedade. A figura 4 apresenta possíveis etiologias, frequentemente, associadas a hematúria, conforme a topografia: rim (que incluí comprometimento glomerular), ureter, bexiga, próstata e uretra.

A anamnese dirigida, com perguntas direcionadas para sintomas sugestivos de nefrolitíase (dor lombar unilateral, tipo cólica, irradiada para testículo ou face interna de pequenos lábios, associado a náuseas e vômitos) ou infecção do trato urinário (disúria terminal, associado a queixas irritativas vesicais: polaciúria, nictúria, urgência miccional com ou sem urgeincontinência), é extremamente relevante para a avaliação da hematúria não glomerular, considerando que ambas, são comumente relacionadas as causas de hematúria, especialmente transitórias². É importante no caso de hematúria intermitente (que aparece em alguns exames de urina e outras não) avaliar se o paciente tem algum fator de risco para tumor de vias urinárias, conforme descrito no Quadro 3, sobretudo nos pacientes acima de 50 anos. O risco de neoplasia pode ser estratificado conforme o Quadro 4. É válido ressaltar também que a hematúria relacionado a Hiperplasia Benigna da Próstata (HPB) é SEMPRE um diagnóstico de EXCLUSÃO, devendo-se descartar primeiramente algum tumor no Trato Urinário Inferior (Uretrocistoscopia) ou Superior (Uro-Tomografia ou Uro-Ressonância), para só então atribuir à HPB (aumento benigno da próstata) como causa da hematúria no paciente em investigação^{3,7}.

Quadro 3 – Fatores de risco para neoplasia do trato urinário em doentes com hematúria

FATORES DE RISCO

Idade maior que 35 anos

Abuso de analgésicos

Exposição ocupacional a corantes ou produtos químicos

Sexo masculino

Hábitos tabágicos (passados ou atuais)

História de qualquer um dos seguintes:

- · Presença crônica de corpo estranho (cateter vesical de demora, litíase vesical)
- · Infecção do trato urinário recorrente
- · Hematúria microscópica persistente
- · Sintomas miccionais irritativos (associação direta com carcinoma in situ de bexiga)
- · Radioterapia pélvica prévia
- · Uropatia Congênita (Persistência de Úraco e Extrofia Vesical)
- · Exposição a agentes carcinógenos (Nitrosaminas) ou agentes quimioterápicos (Ciclofosfamida)

Adaptada de Lopes, 2018².

Vale destacar que se coágulos estiverem presentes, deve-se suspeitar de causas obstrutivas do trato urinário^{1,3}. A tomografia de abdome e pelve com contraste deverá ser solicitada e o paciente deverá ser encaminhado, com urgência, ao urologista. Em adição, todo paciente com presença de coágulos deve ser submetido a cistoscopia, mesmo havendo hematúria glomerular³. É importante destacar que um exame de uretrocistoscopia normal não exclui a possibilidade de tumor de bexiga, sendo que em até 25% dos pacientes diagnosticados com este tipo de tumor, a primeira cistoscopia foi normal⁸.

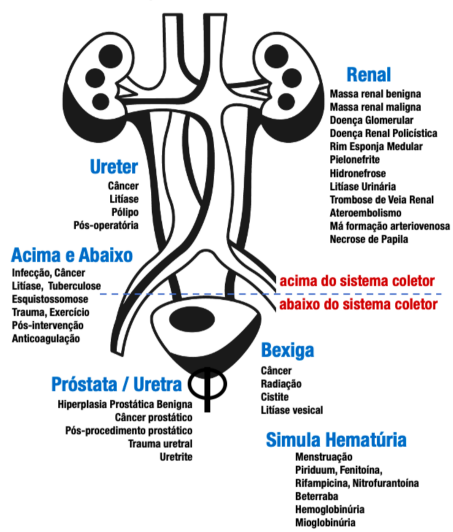


Figura 4 – Possíveis causas de hematúria

Adaptada de UpToDate, 20203.

Em adição, mulheres em idade fértil devem ser questionadas sobre o último dia de menstruação e a data da coleta do exame visto a possibilidade de contaminação da amostra (pseudo-hematúria). Possibilidade de gravidez deve ser aventada considerando as possíveis causas de sangramento durante processo de nidação e implantação. Na mulher, em idade fértil, a endometriose é a principal causa patológica de hematúria, como foi listado na figura 4^{2,3}.

Pacientes com hematúria cuja investigação foi negativa devem ser avaliados anualmente com exame do sedimento urinário^{2,8}. Após dois anos sem hematúria no sedimento urinário o paciente deverá receber alta do seguimento ambulatorial. Se o paciente mantiver hematúria, após investigação inicial negativa, por 3 anos, ele deverá ser submetido a toda a investigação novamente³.

Quadro 4 – Estratificação de risco para Câncer de Bexiga

BAIXO RISCO (todos os critérios devem estar presentes)

<40 anos de idade para homens, <50 anos de idade para mulheres

Nunca fumou ou <10 maços/ano de tabagismo

3-10 glóbulos vermelhos por campo de alta potência em um exame de urina

Sem fatores de risco para câncer urotelial

RISCO INTERMEDIÁRIO (um critério aumenta o risco)

40-59 anos de idade para homens e mulheres

10-30 maços/ano de tabagismo

11-25 glóbulos vermelhos por campo de alta potência na repetição da urinálise

Fatores de risco adicionais para câncer urotelial

RISCO ELEVADO (um critério aumenta o risco)

≥60 anos de idade para homens e mulheres

>30 anos-maço de tabagismo

>25 glóbulos vermelhos por campo de alta potência em um único exame de urina

História de hematúria grosseira

RISCO ADICIONAL

Sintomas irritativos do trato urinário inferior

Radioterapia pélvica prévia

Quimioterapia prévia com ciclofosfamida ou ifosfamida

História familiar de câncer urotelial ou síndrome de Lynch

Exposição ocupacional a benzeno ou aminas aromáticas

Corpo estranho crônico no trato urinário

HEMATÚRIA **GLOMERULAR*?** ▶ HEMATÚRIA NÃO GLOMERULAR TRATAR ISOLADA\$? SINTOMAS DE ITU
SIM **CONSIDERAR URC** NÃO NÃO **TC DE ABDOME** SINTOMAS DE SIM E PELVE **ENCAMINHAR ENCAMINHAR** LITÍASE URINÁRIA SEM CONTRASTE PARA PARA NEFROLOGISTA NÃO COM URGÊNCIA **NEFROLOGISTA AVALIAR RISCO PARA** DIAGNÓSTICO NÃO **CONFIRMADO** CÂNCER **RISCO MODERADO OU ALTO RISCO BAIXO URETROCISTOSCOPIA** REPETIR EAS EM HEMATÚRIA TRATAR + URO-TC (ALTO RISCO) 4-6 SEMANAS **PERSISTE** URETROCISTOSCOPIA + USG (MODERADO RISCO) SEM HEMATÚRIA DIAGNÓSTICO ESTABELECIDO? FIM DA INVESTIGAÇÃO NÃO TRATAR OU ENCAMINHAR REAVALIAR GLOMERULOPATIA PARA ESPECIALISTA A NÃO **DEPENDER DA ETIOLOGIA AVALIAR ANUALMENTE:**

Figura 5 – Propedêutica do paciente com hematúria não glomerular confirmada no exame de sedimento urinário

>2 ANOS SEM HEMATÚRIA: ALTA
>3 ANOS COM HEMATÚRIA: REPETE TC/CISTOSCOPIA

Este algoritmo não inclui a avaliação prostática, todavia, destacamos que o toque retal, para avaliação prostática e, avaliação – por imagem, da próstata, pode (e deve) fazer parte da propedêutica da hematúria de pacientes com sintomas de estrangúria ou obstrutivos baixos.

^{*} Idade >50 anos; Fatores de risco para câncer, especialmente, de bexiga (quadro 3).

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Ao avaliar o paciente *José da Silva*, nota-se que o paciente chega queixando-se de dor em flancos. Ao colhera história fica claro que essa é a terceira crise de cólica nefrética que o paciente apresenta, Sendo, portanto, litíaseurinária a principal causa. A paciente **Joana**, por sua vez, traz consigo os resultados de exames solicitados na avaliação de um quadro sugestivo de ITU de repetição. No exame é evidencia do hematúria, contudo, não é algo a ser valorizado – neste cenário. **João** possui múltiplos fatores de risco para neoplasia do trato urinário (idade, tabagismo e presença de coágulos). Ao realizar o exame retal foi observado HPB. Todavia, como falamos, a hematúria por HPB é um diagnóstico de exclusão. O quadro clínico, especialmente a presenca de coágulos, sugere a necessidade uretrocistoscopia, além da avaliação de urgência pela urologia devido ao risco de obstrução. Já o paciente *Mateus* é jovem e não possui fatores de risco para neoplasia do trato urinário e as hemácias possuí ammorfologia normal. Foi solicitado um novo exame, a ser repetido em 4 semanas. O resultado foi negativo. O paciente foi classificado como hematúria transitória e recebeu alta. **Gabriel** apresentou hematúria glomerular isolada (sem proteinúria, edema, hipertensão nova ou pior, disfunção renal nova ou pior, ou oligúria) durante episódio de infecção de via aérea superior. É provável que Gabriel apresente a forma clássica de Nefropatia por IgA. Ele deverá ser encaminhado, sem urgência, para o nefrologista. Jorge compareceu relatando oligúria, edema e "sangue na urina". No exame físico observou-se hipertensão nova. Seu quadro sugere síndrome nefrítica ou glomerulonefrite rapidamente progressiva. Este paciente realizou um sumário de urina, com pesquisa de dismorfismo eritrocitário, além de ter a sua creatinina sérica dosada, em regime de urgência. A pesquisa de dismorfismo eritrocitário evidenciou hematúria glomerular. A creatinina sérica do paciente encontrava-se elevada. Jorge foi encaminhado, com urgência para uma unidade hospitalar referência em nefrologia, realizou pulsoterapia e recebeu alta – em uso de imunossupressão e com função renal normal, graças a propedêutica adequada da USF.



Resumindo

- 1. A hematúria pode ser microscópica ou macroscópica; sintomática ou assintomática; persistente ou transitória e glomerular ou não glomerular.
- 2. Hematúria glomerular é caracterizado por: dismorfismo eritrocitário e cilindros hemáticos. Podem estar associadas a proteinúria >500mg/dia, hipertensão nova ou pior, disfunção renal nova ou piore edema.
- 3. A hematúria glomerular pode estar presente de forma isolada e, neste caso, o paciente deve ser encaminhado para o nefrologista em urgência, ou pode se apresentar com síndrome nefrítica ou glomérulo nefrite rapidamente progressiva (GNRP) e, neste caso, o paciente deve ser encaminhado para o nefrologista, com urgência.
 - Síndrome Nefrítica: edema, hipertensão, oligúria e hematúria glomerular.
 - GNRP: síndrome nefrítica com perda rápida da função renal.
- 4. A hematúria não glomerular deve ser avaliada, inicialmente, com a pesquisa de sinais e sintomas de litíase urinária, infecção urinária, gravidez,

Menstruação e sinais de alarme para câncer do trato urinário.

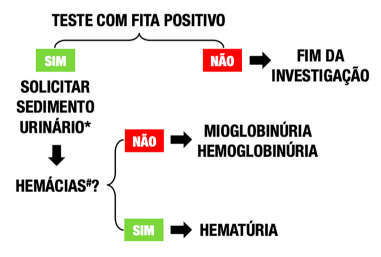
- 5. Pacientes com hematúria não glomerular associadas a sintomas delitíase urinária devem ser submetidos a TC de abdome e pelves em contraste e com cortes finos.
- 6. Pacientes com hematúria não glomerular associadas a sintomas de ITU deverão ser tratados. Se houver indicação de UR Cesta deve ser solicitada.
- 7. Pacientes com hematúria não glomerular persistente, ou transitória com sinais de alarme, sem sintomas de ITU ou litíase urinária, devem realizar uretrocistoscopia, visto que o tumor de bexiga é o mais frequente.
- 8. Pacientes com hematúria não glomerular sem sinais de alarme para câncer do trato urinário e aqueles com sinais de alarme euretrocistos copias em alterações devem ser avaliados através de URO-TC ou URO-RM.
- 9. Pacientes com coágulos na urina devem ser avaliados, com urgência, pela urologia, para descartar obstrução associada. Uretrocistoscopia deve ser realizada.

10. Pacientes com hematúria não glomerular e investigação negativa devem ser acompanhados com EAS anual. Após dois anos com EAS negativo para hematúria estes pacientes podem receber alta do seguimento ambulatorial. Caso mantenha hematúria não glomerular, por 3 anos, toda a investigação com imagem deve ser realizada novamente.



7. FLUXOGRAMA 1: PASSO A PASSO NA INVESTIGAÇÃO DA HEMATÚRIA

7.1. Existe hematúria?



^{*} Sumário de Urina, Urina Tipo 1 ou EAS. Lembrar de solicitar "com pesquisa de dismorfismo eritrocitário".

 $^{\# \}ge 3$ hemácias por campo.

7.2. A hematúria é glomerular ou não glomerular?

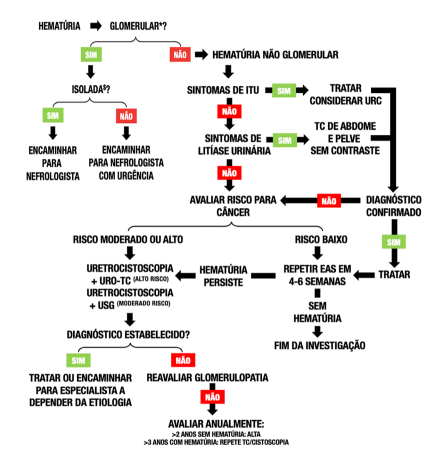
- **Se glomerular:** é hematúria glomerular isolada ou existe síndrome nefrítica/GNRP?
- Se não glomerular: é persistente ou transitória?
- Se transitória: existem sinais de alarme para neoplasia do trato urinário?



^{*} Presença de dismorfismo eritrocitário; Presença de cilindros hemáticos; Associação com proteinúria >500 mg/dia, hipertensão nova ou pior ou disfunção renal nova ou pior.

^{\$} Isolada: sem achados clínicos compatíveis com Síndrome Nefrítica (edema, hipertensão nova ou pior e oligúria com graus variáveis de disfunção renal) ou Glomerulonefrite Rapidamente Progressiva (achados de síndrome nefrítica com perda rápida de função renal).

7.3. Se hematúria não glomerular persistente ou transitória com sinais de alarme:



Este algoritmo não inclui a avaliação prostática, todavia, destacamos que o toque retal, para avaliação prostática e, avaliação – por imagem, da próstata, pode (e deve) fazer parte da propedêutica da hematúria de pacientes com sintomas de estrangúria ou obstrutivos baixos.

Se coágulos presentes: suspeitar de causas obstrutivas do trato urinário. Encaminhar para urologista com urgência. Deve se considerar a solicitação de tomografia de abdome e pelve com contraste e cistoscopia.

Mulheres em idade fértil devem ser questionadas sobre o último dia de menstruação e a data da coleta do exame visto a possibilidade de contaminação da amostra. Possibilidade de gravidez deve ser aventada.

Hematúria e investigação negativa: avaliar anualmente com exame do sedimento urinário.

REFERÊNCIAS

- Abreu PF, Requião-Moura LR, Sesso R. Avaliação Diagnóstica de Hematúria. Braz J Nephrol. 2007;29(3):152-157. https://bjnephrology.org/wp-content/ uploads/2019/08/jbn_v29n3a8.pdf.
- Lopes MSC, Magalhães CF, Neves DA, et al. Hematúria microscópica: abordagem no âmbito dos cuidados de saúde primários . Rev Port Med Geral e Fam . 2018;34:327-333.
- Feldman AS, Perazzela MA. Etiology and evaluation of hematuria in adults.
 UpToDate. https://https://www.uptodate.com/contents/etiology-and-evaluation-of-hematuria-in-adults. Published 2020.
- 4. Rao PK, Jones JS. How to evaluate "dipstick hematuria": What to do before you refer. *Cleve Clin J Med.* 2008. doi:10.3949/ccim.75.3.227
- Kashtan CE, Simon JF. Isolated and persistent glomerular hematuria in adults. UpToDate. https://www.uptodate.com/contents/isolated-and-persistent-glomerular-hematuria-in-adults. Published 2020.
- 6. Davis R, Jones JS, Barocas DA, et al. Diagnosis, evaluation and follow-up of asymptomatic microhematuria (AMH) in adults: AUA guideline. *J Urol.* 2012. doi:10.1016/j.juro.2012.09.078

- 7. Grossfeld GD, Litwin MS, Wolf JS, et al. Evaluation of asymptomatic microscopic hematuria in adults: the American Urological Association best practice policy--part I: definition, detection, prevalence, and etiology. *Urology*. 2001. doi:10.1016/s0090-4295(01)00919-0
- 8. Jones R, Latinovic R, Charlton J, Gulliford MC. Alarm symptoms in early diagnosis of cancer in primary care: Cohort study using General Practice Research Database. *Br Med J*. 2007. doi:10.1136/bmj.39171.637106.AE

CAPÍTULO 4

AVALIAÇÃO E PROPEDÊUTICA DA PROTEINÚRIA NA ATENÇÃO PRIMÁRIA À SAÚDE

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

José da Silva, 65 anos, chega na Unidade de Saúde da Família (USF) de Mangue Seco relatando fraqueza nas pernas e falta de disposição para sua primeira consulta após se mudar recentemente. Relata ser portador de diabetes há 30 anos. Quando questionado sobre a função dos seus rins, afirma não saber se ela estava sendo avaliada na USF anterior, tampouco se era adequada. Todavia, refere urina espumosa.

Júlia, 30 anos, retorna essa semana como sumário de urina solicitado na semana anterior devido quadro sugestivo de ITU; no exame há presença de proteína.

Alcicleide, 27 anos, aguardava consulta para avaliar um quadro de "nos membros inferiores e "urina avermelhada". Na triagem foi observada elevação da pressã o. Alcicleide, todavia, negava ser hipertensa cronicamente.

Marcos, 42 anos, diabético tipo 2 comparece para consulta de acompanhamento do diabetes trazendo consigo alguns exames: sumário de urina sem alterações, creatinina sérica -normal, e hemoglobina glicada de 8,8%.

Joana, 62 anos, comparece para consulta de retorno com exames sol icitados para a avaliação de um quadro de anemia e já em uso de sulfato ferroso. Refere que às vezes sente dor nas pernas e na coluna, mas acredita ser porque trabalha em ser viço com transporte de cargas pesadas.

Enzo, 7 anos, é trazido pela mãe com relato de " nos membros inferiores e no rosto, além de aumento na barriga percebida nos últimos dias. Ao ser questionada sobre o aspecto da urina de Enzo, ela afirmou estar com coloração e, até mesmo, volume normal, mas notou a presença de espuma.



1. INTRODUÇÃO

a. O que é proteinúria?

Indivíduos adultos excretam, em média, 150mg/dia de proteína na urina – destas, aproximadamente, 2mg/dia é albumina. Esta taxa de excreção resulta da capacidade das barreiras (de tamanho e carga) glomerulares de impedirem a passagem de proteínas, sobretudo as maiores e eletronegativas, como a albumina. As proteínas de baixo peso molecular (como a ß-2-microglobulina) acabam sendo filtradas, em grande quantidade, pelos capilares glomerulares. Todavia, a maior parte é reabsorvida no túbulo proximal do rim.

Diversas doenças podem levar a aumento da taxa de excreção de proteínas na urina, tanto albumina, quanto as de baixo peso molecular. Lesões estruturais glomerulares podem comprometer a função de barreira de filtração e, desta forma, permitir a passagem de proteínas, como a albumina (proteinúria glomerular). Por outro lado, existem situações, como o Mieloma Múltiplo, que podem cursar com uma produção excessiva de proteínas de baixo peso molecular, suplantando a capacidade de reabsorção tubular, levando à proteinúria (chamada de overflow). Adicionalmente, doenças túbulo-intersticiais renais podem levar a proteinúria pela incapacidade de reabsorver proteínas de baixo peso molecular filtradas.

Define-se como proteinúria, a excreção urinária total de proteínas maior que 150mg/dia (ou >30mg/dia de albumina) na urina de 24 horas ou maior que 150mg/g na relação proteína/creatinina em amostra única de urina ou >30mg/g de albumina na relação albumina/creatinina em amostra única de urina. Trata-se de um achado frequentemente não rastreado e investigado quando oportuno e desvalorizado na assistência médica ambulatorial, especialmente em grupos de

risco como diabéticos, culminando na ausência de implementação de medidas terapêuticas adequadas para melhora do prognóstico renal e cardiovascular.

b. Por que devemos rastrear, identificar e avaliar a proteinúria?

Porque a presença de proteínas em valor anormal no líquido tubular renal promove inflamação, atrofia tubular e fibrose intersticial renal que contribuem para o declínio da taxa de filtração glomerular e evolução para doença renal crônica (DRC) terminal. No estudo MRFIT, indivíduos do sexo masculino portadores de DRC estágio G3, sem proteinúria, apresentam risco de evolução para DRC estágio G5 2,4 vezes maior que a população geral. Por sua vez, caso estes indivíduos apresentem albuminúria >30mg/dia a chance de progressão para DRC estágio G5 passa a ser 44 vezes maior que a população geral¹. No estudo PREVEND a taxa de declínio da taxa de filtração glomerular foi maior para cada aumento na albuminúria em ambos os sexos².

Além disso, a albuminúria, também se relaciona com aumento na mortalidade cardiovascular. No estudo HOPE observou-se que a microalbuminúria aumentou o risco relativo de eventos cardiovasculares maiores, mortalidade por todas as causas e hospitalização por insuficiência cardíaca congestiva em indivíduos com e sem diabetes melito³.

A redução da albuminúria por sua vez se correlaciona com redução do risco cardiovascular e da progressão para doença renal crônica em estágio terminal. No estudo RENAAL houve redução de 18% no risco cardiovascular para cada 50% de redução na albuminúria⁴. Medidas como a dieta hipossódica e, sobretudo, a introdução de inibidores da enzima conversora de angiotensina (IECA) ou de bloqueadores dos receptores da angiotensina II (BRA), contribuem para a redução da albuminúria. Desta forma, rastrear, identificar e avaliar a

proteinúria permite reconhecer e estratificar pacientes de elevado risco cardiovascular e renal, além de lançar mão de estratégias para redução da albuminúria e – consequentemente, do risco.

2. CLASSIFICAÇÃO DA PROTEINÚRIA

A proteinúria pode ser um achado comum a diversas patologias. Assim, quando a proteinúria for identificada, classificá-la parece ser fundamental para orientar os diagnósticos diferenciais e direcionar a propedêutica. Neste sentido, ela pode ser: (1) transitória ou persistente (duração); (2) moderada (antigamente chamada de microalbuminúria) ou grave (antes chamada de macroalbuminúria) (quantidade) e; (3) glomerular ou não glomerular (tipo). A proteinúria grave (macroalbuminúria) pode ser classificada em: (a) nefrótica ou (b) não-nefrótica. Por sua vez, a proteinúria não glomerular pode ser classificada em: (a) ortostática, (b) por transbordamento, (c) tubulointersticial ou (d) pós-renal).

Quanto a **duração** a proteinúria pode ser transitória, ou seja, encontrada em apenas um exame de fita reagente, ou persistente, ou seja, encontrada em dois ou mais exames consecutivos. A proteinúria transitória é, geralmente, menor que 1g/dia e encontrada em pacientes febris ou após exercício vigoroso (quadro 1). A proteinúria persistente tem quantidade variável e pode ser glomerular ou não glomerular.

Quadro 1 – Classificação e caracterização dos tipos de proteinúria

CLASSIFICAÇÃO	AMBIENTE CLÍNICO	NÍVEL TÍPICO DE PROTEINÚRIA
Transitória	Febre, exercícios pesados, infusão de vasopressor, infusão de albumina	<1 g/dia
Persistente / Ortostática	Incomum acima dos 30 anos, pode ocorrer em 2 a 5% dos adolescentes	<1 a 2 g/dia
Persistente / Transbordamento	Mieloma Múltiplo (cadeias leves monoclonais), Hemólise (hemoglobinúria), Rabdomiólise (mioglobinúria)	Variável. Pode ser >3,5 g/dia
Persistente / Pós-Renal	Infecções do trato urinário, nefrolitíase, tumor do trato geniturinário	<1 g/dia
Persistente / Tubulointersticial	Intoxicações por metais pesados, nefrite intersticial aguda	<3 g/dia
Persistente / Glomerular	Doenças glomerulares primárias, doenças glomerulares secundárias, nefropatia diabética, nefroesclerose hipertensiva	Variável. Geralmente >3,5 g/dia

Quanto a **quantidade** a proteinúria pode ser moderada, ou seja, >30 e <300mg/dia de albumina (antigamente chamada de microalbuminúria) ou *grave*, ou seja, >300mg/dia de albumina (antigamente chamada de macroalbuminúria). Podemos, ainda, subdividir a proteinúria *grave* em *não-nefrótica*, ou seja, <3,5g/dia de albuminúria ou *nefrótica*: >3,5g/dia. Na presença de proteinúria >3,5g/dia associada a edema e/ou hipercolesterolemia e/

ou hipoalbuminemia e/ou hematúria dismórfica, dizemos que o paciente apresenta <u>síndrome nefrótica</u>. A síndrome nefrótica no adulto deve ser sempre encaminhada para o nefrologista, pois necessita de avaliação complementar que idealmente, incluí a realização de biópsia renal.

Quanto ao **tipo** a proteinúria pode ser glomerular ou não-glomerular. A proteinúria glomerular se deve ao aumento da filtração de macromoléculas (como a albumina) através da parede capilar glomerular. Desta forma é um marcador sensível para a presença de doença glomerular. A proteinúria associada à nefropatia diabética e outras doenças glomerulares (quadro 2), bem como causas benignas, como a proteinúria ortostática ou induzida por exercício, se enquadram nesta categoria. A proteinúria não-glomerular pode ser tubular, por transbordamento ou pós-renal:

- **Proteinúria Tubular** estas proteínas podem ser filtradas através do glomérulo e, então, são quase completamente reabsorvidas no túbulo proximal. A interferência com a reabsorção tubular proximal, devido a uma variedade de doenças tubulointersticiais ou mesmo algumas doenças glomerulares primárias, pode levar ao aumento da excreção dessas proteínas menores^{5–7}. Muitas vezes não é diagnosticada clinicamente, uma vez que a fita reagente não é sensível para a detecção de outras proteínas além da albumina (ver capítulo 2) e porque a quantidade de proteínas não-albumina excretadas é relativamente baixa.
- **Proteinúria de Transbordamento** o aumento da excreção de proteínas de baixo peso molecular pode ocorrer com marcada superprodução de uma determinada proteína, levando ao aumento da filtração e excreção glomerular. Isso quase sempre é devido às cadeias leves de imunoglobulina no mieloma múltiplo⁸. Nessas configurações, a carga filtrada é aumentada para um nível que excede a capacidade reabsortiva proximal normal.

• **Proteinúria Pós-renal** – a inflamação no trato urinário, que pode ocorrer com infecção ou litíase, pode dar origem a aumentos na excreção de proteína urinária, embora o mecanismo não seja claro. As proteínas excretadas são frequentemente não-albumina e apenas pequenas quantidades são excretadas. A leucocitúria está frequentemente presente em tais pacientes.

Quadro 2 - Causas de proteinúria

GLOMERULAR	TUBULAR	
Glomerulopatia Primária	Nefroesclerose Hipertensiva Doenças Tubulointesticiais Secundárias a:	
• Doença por Lesão Mínima	Nefropatia por ácido úrico	
Glomerulonefrite Membranosa	Nefrite intersticial aguda	
Glomeruloesclerose Segmentar e Focal	• Síndrome de Fanconi	
Glomerulonefrite Membranoproliferativa	 Doença falciforme 	
Nefropatia por IgA	• AINEs	
Glomerulopatia Secundária	Superprodução	
Diabetes Melito	Hemoglobinúria	
Amiloidose	Mioglobinúria	
 Amiloidose Pré-eclâmpsia	MioglobinúriaMieloma Múltiplo	
	- The state of the	
• Pré-eclâmpsia	• Mieloma Múltiplo	
Pré-eclâmpsia Infecção	• Mieloma Múltiplo	

3. AVALIAÇÃO LABORATORIAL DA PROTEINÚRIA

Podemos classificar didaticamente os exames em semi-quantitativos e quantitativos. Dentre os métodos semiquantitativos, geralmente, utilizados para triagem de pacientes, temos o teste de fita reagente (ver capítulo 2) e o teste de ácido sulfossalicílico (que, diferente da fita reagente, detecta todas as proteínas; ele não será abordado neste texto pois é pouco disponível). Por sua vez, no grupo dos testes quantitativos temos a proteinúria ou albuminúria de 24 horas e a relação albumina/creatinina (RAC) ou proteína/creatinina (RPC) em amostra única de urina.

Caso a abordagem inicial escolhida seja a *semiquantitativa*, na presença de proteinúria anormal identificada, um exame quantitativo deverá ser solicitado para determinar o grau de proteinúria:

- Fita reagente identifica principalmente albumina, sendo relativamente insensível para proteínas não-albumina (portanto, na suspeita de mieloma múltiplo ou proteinúria tubular, não deve ser utilizado como exame de triagem). Uma fita reagente positiva, geralmente, reflete proteinúria glomerular. Além disso, a fita reagente não é sensível a níveis baixos (<300mg) de excreção de albumina. Assim, ela não é útil para o rastreio de proteinúria moderada (microalbuminúria). Vale destacar que a classificação da fita (de negativa até 4+) é apenas semiquantitativa e altamente dependente da concentração urinária.
- *Falso-positivo* após uso de radiocontraste, hematúria macroscópica e pH urinário >8 ^{9–12}.

Como vimos acima, a identificação da proteinúria em um exame semiquantitativo não é o suficiente para a propedêutica do paciente. Torna-se necessário determinar do grau de excreção de proteínas na urina de pacientes agudos ou crônicos com proteinúria persistente por método semiquantitativo. A quantidade de excreção de proteína é clinicamente importante por várias razões: (1) a maioria dos pacientes com as formas benignas de proteinúria isolada excreta menos de 1 a 2 g / dia; (2) o grau de proteinúria é prognosticamente importante em pacientes com doenças glomerulares primárias e secundárias (graus mais elevados de proteinúria estão associados a uma progressão mais rápida para insuficiência renal) e (3) o grau de proteinúria é usado para monitorar a resposta à terapia, como com medicamentos imunossupressores para doenças glomerulares primárias e secundárias ou inibição do sistema renina-angiotensina-aldosterona (SRAA) para retardar a progressão da doença renal crônica proteinúrica.

- Proteinúria em urina de 24 horas é considerado o padrão ouro para avaliação da proteinúria. Seu valor de normalidade é <150mg/ dia. Suas principais limitações são: (1) é complicado para os pacientes e (2) frequentemente, é coletado incorretamente (coletas excessivas e insuficientes são comuns).
 - Devido às limitações apresentadas para a coleta de urina de 24 horas, várias alternativas foram propostas. Atualmente são utilizadas:
- Relação Proteína/Creatinina (RPC) [ou, eventualmente, Relação Albumina/Creatinina (RAC)] em amostra única de urina recomendase coleta da primeira ou segunda urina da manhã. Seu valor de normalidade é <150mg/g (ou menor que 0,2 em g/g) e <30 mg/g, respectivamente. Normalmente, a concentração de proteína na urina em uma amostra pontual é medida em mg/dL e é dividida pela concentração de creatinina na urina, também medida em mg/dL, produzindo um número que estima a excreção de proteína de 24 horas em g/dia^{13–18}. Embora se correlacione bem com a excreção de proteína na urina de 24 horas em nível populacional, sua utilidade em prever a

verdadeira excreção de proteína de 24 horas em qualquer indivíduo é discutível, pois: (1) é fortemente influenciada pela concentração de creatinina na urina (e, portanto, da massa muscular do indivíduo)^{19,20} e (2) a excreção de proteína pode variar ao longo do dia²¹⁻²³.

Assim, considerando o exposto nos tópicos acima, recomenda-se que estes exames (RPC e RAC) sejam utilizados para acompanhar os efeitos do tratamento em pacientes com doenças renais proteinúricas. Todavia para a tomada de decisões de tratamento, como o início ou a descontinuação de um agente imunossupressor e/ou a escolha da terapia anti-hipertensiva, recomenda-se a utilização da proteinúria de 24 horas^{24,25}.



Como devo orientar a coleta de urina de 24 h? Determina-se um horário pela manhã (que será considerado o horário de início), quando o indivíduo urina esvaziando completamente a bexiga. A partir de então, toda a urina é coletada em frascos apropriados (inclusive durante a madrugada, caso se levante para urinar). Não existe número mínimo nem máximo de frascos a serem usados. A última urina será a da manhã no mesmo horário que foi iniciada a coleta no dia anterior.

Exemplo: despertar e urinar às 7:00hs de segunda-feira, urinar no vaso sanitário esvaziando a bexiga; Todas as urinas posteriores serão coletadas em frascos apropriados; Despertar às 7:00 horas do dia seguinte (terça-feira) e coletar esta urina da manhã, que será a última.

4. INVESTIGAÇÃO DA PROTEINÚRIA

Podemos separar a investigação da proteinúria em três grandes grupos: (1) pacientes com fatores de risco para doença renal crônica e que devem ter sua proteinúria rastreada rotineiramente; (2) pacientes com queixas sugestivas de glomerulopatias ou de proteinúria isolada ou; (3) pacientes que apresentam um achado incidental.

- Pacientes com fatores de risco para o desenvolvimento de doença renal crônica esses devem ser submetidos à pesquisa de proteinúria semestralmente ou anualmente. São esses: hipertensos e diabéticos. Pacientes com diabetes mellitus tipo I devem ser submetidos a triagem de proteinúria após cinco anos do diagnóstico, enquanto pacientes com diabetes mellitus tipo II devem ser submetidos à triagem no momento do diagnóstico. O fluxograma 1 (ver final do capítulo) sintetiza as sugestões para rastreio e avaliação da proteinúria neste grupo de pacientes.
- Pacientes com queixas sugestivas de glomerulopatias ou de proteinúria isolada – pacientes que se apresentem com queixa de urina espumosa, síndrome edemigênica, redução da taxa de filtração glomerular ou, até mesmo, síndrome nefrítica, síndrome nefrótica, ou glomerulonefrite rapidamente progressiva. A Figura 2 sugere um fluxo para avaliação destes pacientes.
- Pacientes assintomáticos com exame positivo deve-se fazer
 3 perguntas: qual a quantidade de proteína excretada? Em que circunstâncias está sendo excretada? E, qual o tipo de proteína

excretada? O fluxograma 2 sintetiza a investigação sugerida para estes pacientes.

Como visto na Figura 2 (ver no final do capítulo), o primeiro passo envolve excluir a proteinúria transitória que é comum, especialmente em indivíduos jovens. A proteinúria transitória foi relatada em 8 a 12% dos indivíduos com menos de 18 anos^{26, 27}. A proteinúria transitória é diagnosticada se um teste qualitativo repetido não for mais positivo para proteinúria. Esses pacientes não precisam de avaliação adicional e devem ser tranquilizados de que não têm doença renal. Ela pode ocorrer com febre e exercícios, por exemplo.

Depois que o paciente é identificado como portador de proteinúria persistente, a avaliação inicial deve começar com a solicitação de um exame quantitativo (proteinúria de 24 horas, preferencialmente, ou RPC), além da realização de uma anamnese completa e exame físico minucioso. Deve-se atentar para: histórico de nefropatia na infância, histórico de edema em algum momento da evolução; história familiar de nefropatia; uso de drogas ilícitas antes do início de sintomas ou de introdução de novos medicamentos recentemente; doenças sistêmicas associadas (diabetes, hepatopatias, colagenoses, pneumopatias, hipertensão, vasculites, HIV, hepatite B ou C); histórico recente de infecção viral ou bacteriana; quadros suspeitos de malignidades (síndrome consumptiva e sintomas localizados); perda de função renal e hematúria. Além disso, o sedimento urinário deve ser examinado quanto a indicadores de doença glomerular, como hematúria com hemácias dismórficas, cilindros hemáticos e/ou cilindros leucocitários na ausência de infecção. A creatinina sérica, também, deve ser medida e a taxa de filtração glomerular (TFG) deve ser estimada pela fórmula CKD-EPI.

Pacientes com presença de proteinúria em faixa nefrótica (>3,5g/dia ou RPC maior que 3g/g) ou de proteinúria não-nefrótica associada a hematúria dismórfica ou cilindros hemáticos devem ser encaminhados para o nefrologista. Se houver síndrome nefrótica, idealmente, este paciente deve ter preferência para avaliação do nefrologista e, provavelmente, será avaliado através de biópsia renal. Alguns exames como: HBsAg, anti-HCV, anti-HIV, VDRL, creatinina sérica, sumário de urina, ultrassonografia de rim e vias urinárias e, na presença de hematúria associada, C3, C4 e CH50, podem e devem ser solicitados para agilizar a investigação do paciente. Se a síndrome nefrítica ou glomerulonefrite rapidamente progressiva forem identificados sugerimos que o paciente seja encaminhado para unidade de emergência, preferencialmente, referência em nefrologia.

Pacientes com proteinúria não-nefrótica, sem hematúria ou cilindros hemáticos, com até 30 anos deverão ser avaliados quanto a possibilidade de proteinúria ortostática que é caracterizada por aumento da excreção de proteínas na posição vertical, mas excreção de proteínas normal quando o paciente está em decúbito dorsal. O mecanismo não está claro, mas a excreção total de proteína é, geralmente, inferior a 1g/dia²⁸. Trata-se de um achado relativamente comum em adolescentes (2 a 5%), mas incomum em adultos com mais de 30 anos²⁹. É uma condição benigna que não requer avaliação extensa (como uma biópsia renal) ou terapia específica³⁰. No entanto, a função renal e a proteinúria devem ser acompanhadas anualmente para monitorar qualquer evidência de progressão. Em muitos pacientes, a condição é resolvida espontaneamente. A tabela 3 apresenta as orientações para a coleta de urina para a avaliação e diagnóstico da proteinúria ortostática:

Quadro 3 – Orientações para coleta de urina para avaliação da proteinúria ortostática

Ao se levantar, descarte a primeira urina da manhã. Pelo resto do dia, colete toda a urina sempre que urinar. Coloque esta urina no coletor de urina diurna. Mantenha suas atividades e hábitos diários. À noite, deite-se por duas horas antes de dormir. Antes de dormir, urine pela última vez no coletor de urina diurna. Na manhã seguinte (aproximadamente oito horas depois de dormir), colete a urina da primeira manhã e coloque no jarro de urina noturna. Leve os dois jarros para o laboratório com as identificações: urina do dia e urina da noite.

Pacientes com mais de 30 anos de idade ou com avaliação para proteinúria ortostática negativa, ou seja, aqueles cuja proteinúria dosada na urina da noite também está acima do valor normal, devem ter o tipo de proteinúria identificados através da eletroforese de proteínas urinárias. Aqueles com albuminúria ou proteinúria de alto peso molecular serão considerados portadores de proteinúria glomerular e devem ser encaminhados para o nefrologista. Indivíduos com presença de pico monoclonal são considerados como portadores de proteinúria de *overflow* e devem ser avaliados para a possibilidade de mieloma múltiplo. Neste caso, avaliação pelo hematologista é recomendada. Por outro lado, pacientes sem presença de pico monoclonal, mas com presença de proteínas de baixo peso molecular, possuem proteinúria tubular e deverão ser encaminhados para o nefrologista para avaliação de doenças tubulointersticiais.

5. MONITORIZAÇÃO DA PROTEINÚRIA

Para o acompanhamento dos pacientes com proteinúria sugerimos a seguinte abordagem para medir e subsequentemente monitorar a excreção de proteínas:

- Uma coleta de urina de 24 horas deve ser obtida durante a avaliação inicial e toda vez que mudanças terapêuticas ou decisões clínicas sejam necessárias;
- O grau de proteinúria pode, então, ser monitorado através da RPC ou RAC, em amostras únicas de urina – preferencialmente a primeira da manhã, desde que a massa muscular do paciente pareça estável;
- Se o resultado da RPC ou RAC sugerir que ocorreu uma mudança clinicamente importante na excreção de proteínas, uma coleta de urina de 24 horas deve ser obtida para verificar a mudança na proteinúria antes que a terapia seja alterada.

6. RASTREAMENTO DA PROTEINÚRIA

O rastreamento anual da proteinúria não é custo-efetivo na população geral de indivíduos saudáveis com menos de 60 anos. Por outro lado, a detecção precoce de proteinúria pode ser custo-efetiva em pacientes de alto risco como diabéticos, hipertensos e maiores de 60 anos, uma vez que existem medicações capazes de retardar a progressão da DRC proteinúrica³¹.

7. PROGNÓSTICO

Como visto na seção "Por que devemos rastrear, identificar e avaliar a proteinúria?" a proteinúria grave, especialmente na faixa nefrótica, está associada a desfechos renais insatisfatórios em pacientes com doenças glomerulares primárias e secundárias, e os tratamentos para reduzir a proteinúria são renoprotetores e contribuem para redução do risco cardiovascular da mortalidade por todas as causas. Em contraste, a proteinúria

não nefrótica isolada pode ter um curso muito mais indolente, embora uma parcela desses pacientes eventualmente desenvolva disfunção renal.

Em pacientes com doença renal crônica, mesmo a proteinúria moderada está associada a uma pior evolução da doença. Quantidades anormais de proteinúria, mesmo albuminúria moderada (microalbuminúria), é um fator de risco independente e significativo para todas as causas de mortalidade, doença cardiovascular e risco de DRC estágio G5. Desta forma, a identificação e intervenção adequadas devem ser realizadas.

a. Que medidas posso implementar para mudar o prognóstico?

Os inibidores da enzima conversora de angiotensina (IECA) geralmente reduzem a excreção de proteínas em, aproximadamente, 30 a 35 por cento em pacientes com DRC proteinúrica não diabética ou diabética³²⁻³⁴. O efeito antiproteinúrico é mais proeminente em pacientes que estão em dieta com baixo teor de sódio ou que são tratados com diuréticos^{35,36}. Tal efeito, também foi observado com o uso dos bloqueadores do receptor da angiotensina II (BRA) em pacientes com DRC proteinúrica diabética e não diabética. Sua ação na desaceleração da progressão do declínio da TFG foi melhor demonstrado na doença renal diabética. Parece provável que eles possuam um efeito renoprotetor semelhante aos IECA na DRC proteinúrica não diabética, mas os dados de suporte são limitados (LI, 2006). Vale destacar que esses benefícios podem ser demonstrados mesmo em pacientes não hipertensos³⁷. O efeito antiproteinúrico observado com os IECA e BRA é mediado, em parte, pela dilatação das arteríolas glomerulares eferentes com consequente queda da pressão intraglomerular, como foi demonstrado em modelos animais de DRC proteinúrica^{38,39}. Desta forma, recomenda-se IECA ou BRA como drogas

anti-hipertensivas de escolha para pacientes hipertensos com proteinúria. Em pacientes sem hipertensão estas drogas devem ser introduzidas conforme tolerabilidade pressórica e aceitação do paciente, visando o controle da proteinúria, com destaque para os pacientes diabéticos, mesmo com albuminúria moderada (entre 30 a 300mg/dia).

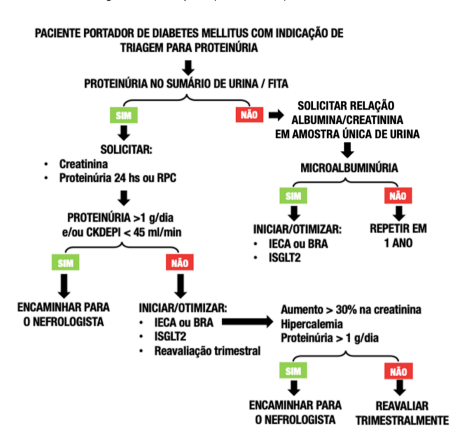
Em pacientes com proteinúria, sugerimos uma meta de proteinúria inferior a 1000mg/dia. Em pacientes que são inicialmente nefróticos e nos quais esse objetivo é impossível de ser obtido, sugerimos buscar uma redução mínima na proteinúria de pelo menos 50 a 60% dos valores basais^{40,41}.

Novas drogas têm surgido e prometem melhorar os desfechos renais e cardiovasculares para pacientes com DRC proteinúrica (diabética e não diabética) como os inibidores do cotransportador sódio-glicose 2 (SGLT2). O estudo multicêntrico, randomizado, placebo controlado, DAPA-CKD, que incluiu 4.304 pacientes com albuminúria, baseada em uma RAC de pelo menos 200mg/g e uma TFGe de 25 a 75ml/min/1,73m² (90% dos pacientes com TFGe <60ml/min/1,73m²) e 97% em tratamento com um iECA ou BRA, avaliou como desfecho primário: a piora da função renal (composto por queda na TFGe de pelo menos 50% em relação à taxa inicial ou progressão para DRC em diálise) ou morte por causa renal ou cardiovascular. Neste estudo a dapaglifozina reduziu o desfecho primário em 39%, comparado ao placebo, quando adicionada ao tratamento padrão, com um número necessário para tratar (NNT) de 19 para prevenir um evento de resultado primário após uma mediana de 2,4 anos. O nível de benefício foi semelhante em um terço dos pacientes inscritos sem diabetes e nos dois terços com diabetes, mostrando um corte com significado estatístico de 50% no endpoint primário entre pacientes sem diabetes⁴². Este estudo traz grandes esperanças para o manejo da DRC após um hiato de duas décadas, desde o iECA e BRA, sem nenhuma novidade representativa no que tange a renoproteção.

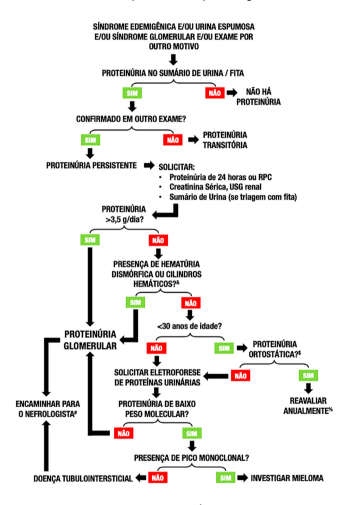
Com os resultados do EMPA-KIDNEY (2022) e DAPA-CKD (2020), que demonstraram redução de desfechos renais compostos com o uso dos inibidores do co-transportador sódio-glicose tipo 2, a atualização do KDIGO de 2023 passou a recomendar o uso desta classe de medicamentos em pacientes com doença renal crônica com albuminuria maior ou igual 200 mg/g. É importante ressaltar que, nestes estudos, os pacientes já estavam em uso de iECA ou BRA, na dose máxima tolerada. A medicação pode ser iniciada em pacientes com TFGe >20 mL/minuto/1,73m².

Ainda, em pacientes com diabetes tipo 2 e albuminúria >30 mg/g a despeito do uso de iECA ou BRA o emprego dos antagonistas dos receptores de mineralocorticóides, como o Finerenone, deve ser considerado. Esta é uma indicação 2A na diretriz de DRC do KDIGO (2023) e baseia-se nos dados dos estudos FIDELIO-CKD (2020) e FIGARO-CKD (2021). É importante ressaltar que a droga deve ser iniciada apenas em pacientes com TFGe >25 mL/minuto/1,73m² e normocalemia. Além disso o potássio deve ser monitorado.

Fluxograma 1 – Avaliação da proteinúria em pacientes com diabetes



Fluxograma 2 – Avaliação da proteinúria em pacientes assintomáticos com exame alterado e em pacientes com queixas sugestivas



RPC: Relação Proteína/Creatinina em Amostra Única de Urina; *Se houver Síndrome Nefrítica ou Glomerulonefrite Rapidamente Progressiva deve ser encaminhado para urgência; *Ao encaminhar para o nefrologista, se possível, solicite: anti-HIV, anti-HCV, HBsAg e VDRL; *Sos testes sugeridos para Proteinúria Ortostática são apresentados no quadro 3; *Solicite Creatinina e RPC;

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

José da Silva, 65 anos, é portador de diabetes há 30 anos e desconhecia alterações da função renal. O médico da USF realizou um teste com fita reagente que visualizou proteinúria 3+ / 4+. Solicitou, então, creatinina sérica, proteinúria em urina de 24horas, fundo de olho e ultrassonografia renal. A taxa de filtração glomerular restimada, pelo CKD-EPI de José foi de 45mL/min/1,73m²; a proteinúria foi de 2,7g/24 horas; na ultrassonografia foram observados rins aumentados de tamanho e o fundo de olho evidenciava retinopatia diabética. Este paciente possuí doença renal do diabetes e deves e rencaminhado para acompanhamento conjunto com nefrologista. Além disso, deve-se introduzir IECA ou BRA objetivando proteinúria <1g/dia e considerar a prescrição de inibidores do SGLT2.

Júlia, 30 anos, apresentou proteinúria em um sumário de urina realizado para avaliação de infecção do trato urinário. O exame foi repetido em uma semana e veio normal. Júlia possui proteinúria transitória e deve ser tranquilizada. Nenhum seguimento é necessário.

Alcicleide, 27 anos, encontrava-se com edema, "urina avermelhada" e hipertensão nova. Exame de tira reagente realizada na USF relatou proteína presente 4+ e sangue presente. Na história clínica havia relato de queda de cabelo, úlcera sorais e fotossensibilidade malar. Foram solicitados: creatinina sérica e sumário de urina de urgência. A creatinina encontrava-se elevada e havia cilindros hemáticos no sedimento urinário. Alcicleide foi encaminha da para unidade de urgência referência em nefrologia com diagnóstico de síndrome nefrítica e suspeita de Lúpus Eritematoso Sistêmico com nefrite lúpica.

Marcos, 42 anos, diabético tipo 2 comparece para consulta de acompanhamento do diabetes trazendo consigo alguns exames: sumário de urina sem alterações, creatinina sérica normal, e hemoglobina glicada de 8,8%. Você decidiu, então, rastrear proteinúria moderada (microalbuminúria) solicitando a RAC e mamostraúnica de urina. O resultado destacava uma albuminúria de 200mg/g. Desta forma, foi possível o diagnóstico de nefropatia diabética e a introdução de Enalapril 5 mg à noite (com ajuste de dose conforme tolerabilidade) visando controle da proteinúria e ajustes das medicações antidiabetogênicas para alvo de hemoglobina glicada <7%.

Joana, 62 anos, comparece para consulta de retorno com exames solicitados para a avaliação de um quadro de anemia. O médico notou uma inversão da relação albumina/ globulina e um sumário de urina com +1 de proteína, sem hematúria. Solicitou, então, uma proteinúria de 24 horas que apresentou proteinúria de 2,1g/dia. Optou por identificar o tipo de proteína perdida, uma vez que o sumário de urina apresentava 1+ de proteínas, em uma urina concentrada, e havia uma proteinúria importante no exame de 24horas. A eletroforese de proteínas urinárias indicou presença de pico monoclonal e a paciente foi encaminhada para hematologia para investigação de Mieloma Múltiplo.

Enzo, 7 anos, foi trazido pela mãe com quadro de anasarca e ascite iniciada nos últimos dias associada a "urina espumosa". Após suspeita de síndrome nefrótica foi solicitada proteinúria na urina de 24 horas, colesterol total e frações e proteínas totais e frações, além de um sumário de urina. O sumário de urina apresentava proteinúria 4+ e lipidúria. Nos exames séricos havia hipoalbuminemia e hipercolesterolemia. A proteinúria era de 4,8g/dia. Você se lembrou que a doença de lesão é mínima era a principal causa de síndrome nefrótica na infância, combo a resposta ao tratamento com corticosteróides. Assim, prescreveu Prednisona 1-2mg/Kg/dia (máximo de 60mg/dia) e diurético em dose baixa, enquanto Enzo aquardava consulta com nefrologista. Solicitou a mãe que levasse o garoto para reavaliação em 3 dias ou antes caso apresentasse alguma piora. Informou que o diurético seria retirado assim que possível e que a prednisona seria mantida por 6 semanas quando, então, teria sua dose reduzida gradativamente. Até lá, esperava que o menino já tivesse sido avaliado por um especialista.



Resumindo

- 1. A proteinúria pode ser transitória ou persistente; moderada ou grave, e glomerular ou não glomerular.
- 2. Proteinúria glomerular geralmente é maior >500mg/dia, podendo estar associada a hematúria dismórfica, presença de cilindros hemáticos e/ou hipertensão, disfunção renal nova ou em piora e edema.
- 3. Pacientes com proteinúria nefrótica (3,5g / dia ou RPC acima de 3g/g) devem ser encaminhados para o nefrologista.
- 4. Pacientes com proteinúria não-nefrótica, sem hematúria ou cilindros hemáticos, com até 30 anos, com proteinúria <1g, deverão ser avaliados quanto a possibilidade de proteinúria ortostática:
- 5. Pacientes com proteinúria não-nefrótica devem ser submetidos à avaliação do tipo de proteinúria através da eletroforese de proteínas urinárias para orientação de encaminhamento ao hematologista ou ao nefrologista (Figura 2).

- 5. Pacientes com proteinúria não-nefrótica devem ser submetidos à avaliação do tipo de proteinúria através da eletroforese de proteínas urinárias para orientação de encaminhamento ao hematologista ou ao nefrologista (Figura 2).
- 6. A persistência da proteinúria, bem como a quantidade de proteína na urina estão associadas a pior desfecho renal e cardiovascular.
- 7. O uso de IECA ou BRA está associado a redução da proteinúria e consequente melhora do prognóstico renal, mesmo em pacientes sem HAS.
- 8. Pacientes com suspeita de nefropatia diabética devem fazer uso de IECA ou BRA, exceto se contra-indicação formal, e sugere-se fortemente a prescrição de inibidores de SGLT2.



REFERÊNCIAS

- 1. Ishani A, Grandits GA, Grimm RH, et al. Association of single measurements of dipstick proteinuria, estimated glomerular filtration rate, and hematocrit with 25-year incidence of end-stage renal disease in the multiple risk factor intervention trial. J Am Soc Nephrol. 2006. doi:10.1681/ASN.2005091012
- Halbesma N, Kuiken D-S, Brantsma AH, et al. Macroalbuminuria is a better risk marker than low estimated GFR to identify individuals at risk for accelerated GFR loss in population screening. *J Am Soc Nephrol*. 2006;17(9):2582-2590. doi:10.1681/ASN.2005121352

- 3. Gerstein HC. Mann JFE. Yi O, et al. Albuminuria and risk of cardiovascular events. death, and heart failure in diabetic and nondiabetic individuals. J Am Med Assoc. 2001. doi:10.1001/jama.286.4.421
- 4. De Zeeuw D, Remuzzi G, Parving HH, et al. Albuminuria, a therapeutic target for cardiovascular protection in type 2 diabetic patients with nephropathy. Circulation, 2004, doi:10.1161/01.CIR.0000139860.33974.28
- 5. Carter JL, Tomson CRV, Stevens PE, Lamb EJ. Does urinary tract infection cause proteinuria or microalbuminuria? A systematic review. Nephrol Dial Transplant. 2006. doi:10.1093/ndt/qfl373
- 6. Portman RJ, Kissane JM, Robson AM. Use of β2 microglobulin to diagnose tubulo-interstitial renal lesions in children. Kidney Int. 1986. doi:10.1038/ ki.1986.156
- 7. Sesso R, Santos AP, Nishida SK, et al. Prediction of steroid responsiveness in the idiopathic nephrotic syndrome using urinary retinol-binding protein and beta-2-microglobulin. Ann Intern Med. 1992. doi:10.7326/0003-4819-116-11-905
- 8. Barratt J, Topham P. Urine proteomics: The present and future of measuring urinary protein components in disease. CMAJ. 2007. doi:10.1503/cmaj.061590
- 9. Morcos SK, El-Nahas AM, Brown P, Haylor J. Effect of iodinated water soluble contrast media on urinary protein assays. Br Med J. 1992. doi:10.1136/ bmj.305.6844.29-a
- 10. Carroll MF, Temte JL. Proteinuria in adults: A diagnostic approach. Am Fam Physician. 2000.
- 11. Simerville JA, Maxted WC, Pahira JJ. Urinalysis: A comprehensive review. *Am* Fam Physician. 2005;71(6):1153-1162.
- 12. Tapp DC, Copley JB. Effect of red blood cell lysis on protein quantitation in hematuric states. Am J Nephrol. 1988. doi:10.1159/000167581

- 13. Ginsberg JM, Chang BS, Matarese RA, Garella S. Use of Single Voided Urine Samples to Estimate Quantitative Proteinuria. N Engl J Med. 1983. doi:10.1056/ NF JM198312223092503
- 14. Schwab SJ, Christensen RL, Dougherty K, Klahr S. Quantitation of Proteinuria by the Use of Protein-to-Creatinine Ratios in Single Urine Samples. Arch Intern Med. 1987. doi:10.1001/archinte.1987.00370050135022
- 15. Chitalia VC, Kothari J, Wells EJ, et al. Cost-benefit analysis and prediction of 24-hour proteinuria from the spot urine protein-creatinine ratio. Clin Nephrol. 2001.
- 16. Zelmanovitz T, Gross JL, Oliveira J, De Azevedo MJ. Proteinuria is still useful for the screening and diagnosis of overt diabetic nephropathy. Diabetes Care. 1998. doi:10.2337/diacare.21.7.1076
- 17. Zelmanovitz T, Gross JL, Oliveira JR, Paggi A, Tatsch M, Azevedo MJ. The receiver operating characteristics curve in the evaluation of a random urine specimen as a screening test for diabetic nephropathy. Diabetes Care. 1997. doi:10.2337/diacare.20.4.516
- 18. Bakker AJ. Detection of microalbuminuria: Receiver operating characteristic curve analysis favors albumin-to-creatinine ratio over albumin concentration. Diabetes Care. 1999. doi:10.2337/diacare.22.2.307
- 19. Taylor EN, Curhan GC. Differences in 24-hour urine composition between black and white women. J Am Soc Nephrol. 2007. doi:10.1681/ASN.2006080854
- 20. Curhan GC, Taylor EN. 24-h uric acid excretion and the risk of kidney stones. Kidney Int. 2008. doi:10.1038/sj.ki.5002708
- 21. Naresh CN, Hayen A, Craig JC, Chadban SJ. Day-to-day variability in spot urine protein-creatinine ratio measurements. Am J Kidney Dis. 2012. doi:10.1053/j. ajkd.2012.04.010

- 22. Redon J. Measurement of microalbuminuria What the nephrologist should know. Nephrol Dial Transplant. 2006. doi:10.1093/ndt/qfk014
- 23. Witte EC, Heerspink HJL, De Zeeuw D, Bakker SJL, De Jong PE, Gansevoort R. First morning voids are more reliable than spot urine samples to assess microalbuminuria. J Am Soc Nephrol. 2009. doi:10.1681/ASN.2008030292
- 24. Medina-Rosas J, Yap KS, Anderson M, Su J, Touma Z. Utility of Urinary Protein-Creatinine Ratio and Protein Content in a 24-Hour Urine Collection in Systemic Lupus Erythematosus: A Systematic Review and Meta-Analysis. Arthritis Care Res. 2016. doi:10.1002/acr.22828
- 25. Hogan MC, Reich HN, Nelson PJ, et al. The relatively poor correlation between random and 24-hour urine protein excretion in patients with biopsy-proven glomerular diseases. Kidney Int. 2016. doi:10.1016/j.kint.2016.06.020
- 26. Park YH, Choi JY, Chung HS, et al. Hematuria and proteinuria in a mass school urine screening test. Pediatr Nephrol. 2005. doi:10.1007/s00467-005-1915-8
- 27. Vehaskari VM, Rapola J. Isolated proteinuria: Analysis of a school-age population. J Pediatr. 1982. doi:10.1016/S0022-3476(82)80287-4
- 28. Springberg PD, Garrett LE, Thompson AL, Collins NF, Lordon RE, Robinson RR. Fixed and reproducible orthostatic proteinuria: Results of a 20-year follow-up study. Ann Intern Med. 1982. doi:10.7326/0003-4819-97-4-516
- 29. Sebestyen MD JF, Alon MD US. The Teenager With Asymptomatic Proteinuria: Think Orthostatic First. Clin Pediatr (Phila). 2011.
- 30. Rytand DA, Spreiter S, Rytand DA. Prognosis in Postural (Orthostatic) Proteinuria: Forty to Fifty-Year Follow-up of Six Patients after Diagnosis by Thomas Addis. N Engl J Med. 1981. doi:10.1056/NEJM198109103051105
- 31. Boulware LE, Jaar BG, Tarver-Carr ME, Brancati FL, Powe NR. Screening for Proteinuria in US Adults: A Cost-effectiveness Analysis. J Am Med Assoc. 2003. doi:10.1001/jama.290.23.3101

- 32. Kunz R, Friedrich C, Wolbers M, Mann JFE. Meta-analysis: Effect of monotherapy and combination therapy with inhibitors of the reninangiotensin system on proteinuria in renal disease. Ann Intern Med. 2008. doi:10.7326/0003-4819-148-1-200801010-00190
- 33. Gansevoort RT, Sluiter WJ, Hemmelder MH, De Zeeuw D, De Jong PE. Antiproteinuric effect of blood-pressure-lowering agents: A meta-analysis of comparative trials. Nephrol Dial Transplant. 1995. doi:10.1093/oxfordjournals. ndt.a090918
- 34. Apperloo AJ, De Zeeuw D, Sluiter HE, De Jong PE. Differential effects of enalapril and atenolol on proteinuria and renal haemodynamics in nondiabetic renal disease. Br Med J. 1991. doi:10.1136/bmj.303.6806.821
- 35. Bedogna V, Valvo E, Casagrande P, et al. Effects of ACE inhibition in normotensive patients with chronic glomerular disease and normal renal function. Kidney Int. 1990;38(1):101-107. doi:10.1038/ki.1990.173
- 36. Heeg JE, De Jong PE, Van der Hem GK, De Zeeuw D. Efficacy and variability of the antiproteinuric effect of ACE inhibition by lisinopril. Kidney Int. 1989. doi:10.1038/ki.1989.190
- 37. Sarafidis PA, Khosla N, Bakris GL. Antihypertensive Therapy in the Presence of Proteinuria. Am J Kidney Dis. 2007. doi:10.1053/j.ajkd.2006.10.014
- 38. Anderson S, Rennke HG, Garcia DL, Brenner BM. Short and long term effects of antihypertensive therapy in the diabetic rat. Kidney Int. 1989. doi:10.1038/ ki.1989.227
- 39. Rosenberg ME, Smith LJ, Correa-Rotter R, Hostetter TH. The paradox of the renin-angiotensin system in chronic renal disease. Kidney Int. 1994;45(2):403-410. doi:10.1038/ki.1994.52
- 40. Levey AS, Rocco M V., Anderson S, et al. K/DOQI Clinical Practice Guidelines on Hypertension and Antihypertensive Agents in Chronic Kidney Disease. Am J *Kidney Dis.* 2004. doi:10.1053/j.ajkd.2004.03.003

- 41. Troyanov S, Wall CA, Miller JA, Scholey JW, Cattran DC. Idiopathic membranous nephropatliy: Definition and relevance of a partial remission. *Kidney Int*. 2004. doi:10.1111/j.1523-1755.2004.00873.x
- 42. Heerspink HJL, Stefansson B V., Chertow GM, et al. Rationale and protocol of the Dapagliflozin and Prevention of Adverse outcomes in Chronic Kidney Disease (DAPA-CKD) randomized controlled trial. *Nephrol Dial Transplant*. 2020. doi:10.1093/ndt/gfz290
- 43. Silveira MAD, Teles F, Berretta AA, et al. Effects of Brazilian green propolis on proteinuria and renal function in patients with chronic kidney disease: A randomized, double-blind, placebo-controlled trial. *BMC Nephrol*. 2019. doi:10.1186/s12882-019-1337-7
- 44. Cecconi M, De Backer D, Antonelli M, et al. Consensus on circulatory shock and hemodynamic monitoring. Task force of the European Society of Intensive Care Medicine. *Intensive Care Med.* 2014;40(12):1795-1815. doi:10.1007/s00134-014-3525-z

CAPÍTULO 5

AVALIAÇÃO E MANEJO DOS CISTOS RENAIS NA ATENÇÃO PRIMÁRIA À SAÚDE

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Em uma tarde de atendimentos na Unidade de Saúde da Família (de Mangue Seco, você atende três pacientes com exames de imagem do abdome, solicitados em contextos difer entes, mas com resultados um pouco parecidos embora possuam problemas completamente diferentes: Rogério 30 anos, retorna com um ultrassom (de abdome total solicitado para a avaliação complementar de dor lombar. O exame encontrava se normal exceto pe la presença de um cisto renal de 3,5cm, com margem bem delimitada, sem ecos em seu interior, com aumento da ecogenicidade na parede posterior, localizado no córtex renal esquerdo. O paciente questiona se o cisto poderia ser o esponsável pelo quadro. Vanuza 57 anos, era a caçula de uma família de 5 filhos que carregava uma 'herança maldita', a Doença Renal Policística Autossômica Dominante (Depois de anos evitando realizar o rastreio ultrassonográfico, encheu se de coragem e realizou o exame quando seu irmão mais velho conseguiu um transplante de rim. Traz consigo um exame de USG de abdome total com rins de tamanho aumentado, com 8 cistos de tamanhos variados a direita e 13 cistos de tamanhos variados a esquerda. Existem, também, 7 cistos hepáticos simples. Ela não possui queixas. É hipertensa em tratamento regular de tiazíd ico e bloqueador de canais de cálcio. Está obesa e sedentária. Inácio, 62 anos, realizou um USG de abdome para avaliação complementar de dor abdominal. Seu exame é normal, exceto pela presença de um cisto de paredes irregulares, com septos espessados e calcificações presentes.



1. INTRODUÇÃO

Os cistos renais resultam de processos genéticos ou não genéticos e ocorrem em uma variedade de doenças em adultos e crianças (Quadro 1). O cisto renal simples, o cisto renal complexo e a doença renal cística adquirida são entidades císticas renais não hereditárias comuns em adultos. A doença renal policística autossômica dominante, por sua vez, é a doença renal cística hereditária de maior prevalência no adulto.

Quadro 1 - Doença cística renal

NÃO GENÉTICA

DESENVOLVIMENTO

Rim espongiomedular

Displasia cística renal

Displasia cística difusa

ADQUIRIDA

Cistos simples

Cistos solitários multiloculares

Doença cística hipocalêmica

Doença renal cística adquirida (DRCA)

GENÉTICA

AUTOSSÔMICA DOMINANTE

Doença renal policística autossômica dominante (DRPAD)

Doença cística medular de início na idade adulta

Esclerose tuberosa

Síndrome de von Hippel-Lindau

AUTOSSÔMICA RECESSIVA

Doença renal policística autossômica recessiva

Nefronoftise juvenil

Síndrome de Meckel-Gruber

Este capítulo se propõe a apresentar a propedêutica e manejo dos cistos renais na atenção primária a saúde e, ao final deste, apresentar informações relevantes sobre os quadros mais comuns na prática clínica.

2. CISTO SIMPLES VERSUS CISTO COMPLEXO

Cerca de 65 a 70% das massas renais são cistos simples¹ que podem apresentar-se de forma solitária ou múltipla, uni ou bilateralmente. São encontrados mais frequentemente, em homens e em indivíduos maiores que 50 anos, com aumento da incidência ao longo do envelhecimento². São lesões benignas e, na maior parte das vezes assintomáticas, que raramente requerem tratamento e comumente detectadas de forma incidental durante a realização de imagens abdominais. Raramente pode ocorrer ruptura, hematúria, dor, palpação de massa abdominal ou infecção.

Ao se deparar com um cisto renal é importante diferenciar um cisto renal simples de um complexo. Três critérios sugerem que o cisto pode ser considerado simples à ultrassonografia³: (1) Margem bem delimitada; (2) Ausência de ecos em seu interior e; (3) Aumento da ecogenicidade na parede posterior.

Em exames de tomografia computadorizada (TC), um cisto renal é considerado simples na presença das seguintes condições⁴: (1) Paredes finas e bem delimitadas em relação ao parênquima; (2) Conteúdo cístico homogêneo com densidade <20 unidades de Hounsfield (semelhante a água) e; (3) Ausência de acentuação em parede após a administração de contraste, compatível com estrutura avascular.

A presença destes três critérios, em qualquer um dos exames, torna desnecessária a realização de outros exames de imagem.



Cistos que atendam aos critérios para cisto simples não necessitam de exames de imagem adicionais.

Por outro lado, a presença de calcificações parietais ou "depósito de cálcio" no interior do cisto, septação (independente de serem septos finos ou grosseiros) ou a presença de conteúdo sólido em seu interior (vegetação), denotam que esse cisto encontrado no exame de Ultrassonografia pode corresponder a uma neoplasia cística renal, que pode ser uma das formas de apresentação radiológica dos tumores renais. Logo, se qualquer uma dessas três condições for descrita no exame de Ultrassonografia, este cisto não é mais classificado como um cisto simples renal, e sim, como cisto complexo, carecendo de investigação radiológica complementar. Nessas situações, o paciente deve prosseguir na investigação desse cisto, sendo mandatório um exame contrastado. A Tomografia Computadorizada de Abdome e Pelve com e sem contraste (URO-TC) é o exame mais comumente solicitado, especialmente porque a técnica de radiação ionizante no estudo tomográfico permite visualizar bem qualquer área de calcificação na lesão cística em estudo. No entanto, se o paciente apresenta alteração de função renal (elevação de uréia e creatinina) ou se o paciente em investigação é uma gestante ou se tem história de hipersensibilidade ao contrate iodado, a Ressonância Nuclear Magnética com Gadolíneo (URO-RNM) deve ser o exame solicitado. Pacientes com cistos renais complexos não podem receber alta sem a solicitação da URO-TC ou URO-RNM! Tanto a TC quanto a RMNM (mas não a USG) permitem classificar os cistos, levando em consideração suas características morfológicas e o grau de captação do contraste, no sistema de classificação de Bosniak (Quadro 2), que é importante na abordagem terapêutica dos mesmos.

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

O cisto de **Rogério** possui os três critérios para um cisto renal simples. Desta forma, ele deve ser tranquilizado. Este achado não apresenta risco de malignidade e costuma ser assintomático. Não precisará de novos exames para 136 avaliação deste achado incidental. Outra etiologia para dor lombar deve ser pesquisada. **Inácio**, todavia, apresenta um cisto renal complexo no USGe, portanto, deve ser avaliado com uma TC de abdome e pelve com contraste.





Pacientes com cistos complexos no USG devem ser encaminhados para a realização de TC de abdome e pelve com contraste ou em casos selec ionados, para RM. Seu gerenciamento irá depender dessa classificação.

Vale salientar que, em 2019, foi proposta uma atualização da classificação de Bosniak, endossada pela *Society of Abdominal Radiology*. Nesta atualização os termos qualitativos (como 'fino' ou 'levemente espessado') recebem definições quantitativas (como <2mm e 3mm, respectivamente). Além disso, algumas descrições como homogêneas e heterogêneas foram modificadas para a avaliação pelas unidades de Hounsfield⁵. Embora as modificações possam contribuir para a redução da proporção de massas benignas ressecadas, estudos de validação são necessários para que a nova classificação seja adotada de rotina. Assim, o quadro abaixo traz a classificação original:

Quadro 2 - Classificação de Bosniak

CATEGORIA	DESCRIÇÃO	RISCO*
ı	Densidade de água (0 a 20 UH), margens finas, nítida separação para parênquima renal, parede lisa e fina, homogêneos. No exame contrastado sem reforço.	0
II	Uma ou algumas finas septações, calcificações pequenas e finas; cistos hiperdensos de até 3,0 cm (60 a 70 UH). No exame contrastado sem reforço ou reforço perceptível, não mensurável nos septos.	Próximo de 0
IIF	Lesões mais complexas que não se enquadram na categoria II e III. Múltiplos septos. Parede ou septo contém calcificações, nodulares ou irregulares. Cistos hiperdensos: maiores que 3,0 cm ou somente com um quarto de suas paredes visíveis (exofítico). No exame contrastado reforço ausente, duvidoso ou 'hair-like'.	5%
Ш	Lesão cística com parede espessa, irregularidade de septo e parede e/ou conteúdo não homogêneo; calcificações grosseiras e irregulares, com realce mensurável. No exame contrastado reforço de parede ou septo.	40 a 60%
IV	Lesões com todos os achados da classe III, acrescidos de componente sólido, de partes moles, independentemente do achado da parede ou septos. No exame contastado reforço de parede e/ou dos componentes sólidos.	85 a 100%

Adaptado de BOSNIAK, 1986; BOSNIAK, 1993; ISRAEL, 2005. 6-8

Segundo essa classificação, cistos renais classe I e II apresentam baixo risco de neoplasia e não necessitam de seguimento. Os cistos IIF (F de *follow-up*) possuem necessidade de seguimento radiológico, usualmente entre 6 meses a 1 ano, podendo chegar a 2 anos, a depender das características do cisto no estudo contrastado seriado. Uma vez que cistos classe III apresentam risco de malignidade entre 40 e 60%, o tratamento pode ser cirúrgico, a depender da idade e do status performance do paciente. Por sua vez, os cistos classe IV, por apresentarem risco extremamente elevado de malignidade, têm indicação cirúrgica. A maioria dessas lesões Bosniak III e IV podem ser

tratadas através da nefrectomia videolaparoscópica, com menor resposta endócrino metabólica à agressão cirúrgica, gerando menor lesão tecidual, o que acarreta também menor necessidade de analgesia endovenosa no pósoperatório, que, por sua vez, resulta em alta mais precoce, menos tempo de internação hospitalar e consequentemente menor risco de infecção do sítio cirúrgico. Considerando o exposto, recomendamos que o médico generalista, na atenção primária:

- Encerre a investigação de pacientes com lesões císticas Bosniak I.
 Caso o paciente seja portador de DRC ou apresente história familiar de DRPAD ou se apresente com múltiplos cistos, o diagnóstico diferencial deve ser realizado com DRPAD ou DRCA (ver fluxograma ao final);
- Encerre a investigação por imagem de pacientes com lesões císticas
 Bosniak II. Caso o paciente apresente fator de risco para câncer renal, especialmente antecedente familiar, a USG pode ser repetida em 6 a 12 meses para confirmar a estabilidade (ausência de mudança do aspecto e tamanho);
- Pacientes com lesões císticas Bosniak IIF, III e IV devem ser encaminhadas para o ambulatório de urologia para acompanhamento conjunto.

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

A TC de **Inácio** revelou um cisto Bosniak III e, desta forma, a conduta apropriada é o encaminhamento do paciente para o ambulatório de urologia.



3. DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL DOS CISTOS SIMPLES

Como comentado anteriormente, a maior parte dos pacientes apresentam cistos simples isoladamente, ou seja, não existe uma patologia subjacente que os justifique. Todavia, inúmeras patologias podem cursar com cistos renais simples (quadro 1). De tal forma, outro fator que deve ser levado em consideração é o número de cistos presentes de acordo com a faixa etária do paciente conforme explicado posteriormente. Nas próximas páginas comentaremos sobre a doença renal cística adquirida (DRCA) e doença renal policística autossômica dominante (DRPAD) que, junto com os cistos simples sem doença subjacente (já comentados neste capítulo) correspondem a maior parte dos casos encontrados no dia-a-dia do generalista.

4. DRCA

A doença renal cística adquirida caracteriza-se pela presença de cistos renais de distribuição cortical e medular, em rins de pacientes com DRC, habitualmente, estágio G5, em diálise, não associada a qualquer doença renal cística hereditária.

O seguimento radiológico desses pacientes é fundamental, visto que o desenvolvimento de tumores renais é três vezes mais frequente nesses pacientes9:

- Cistos maiores que 3,0cm com características atípicas devem ser encaminhados para avaliação do urologista, pois podem necessitar de tratamento cirúrgico.
- Lesões menores que 3,0cm devem ser avaliadas anualmente através de TC.

5. DRPAD

É a doença renal cística hereditária de maior prevalência no adulto. Ocorre em todo o mundo e em todas as etnias, com uma prevalência de indivíduos geneticamente afetados ao nascimento estimado em 1:400 a 1:1.00010. Vale salientar, todavia, que muitos pacientes recebem o diagnóstico tardiamente ou nunca são diagnosticados.

a. Como realizar o diagnóstico em pacientes com história familiar de DRPAD?

A ultrassonografia renal deve ser utilizada para triagem présintomática devido ao baixo custo e segurança. Critérios ultrassonográficos foram propostos com o objetivo de melhorar o desempenho diagnóstico da DRPAD em pacientes com história familiar positiva (Quadro 3). Vale destacar que a triagem em crianças e adolescentes assintomáticos não é recomendada, neste momento, devido a inexistência de tratamento específico – afinal, o diagnóstico de uma doença crônica, sem tratamento, pode se associar a ansiedade, depressão e alterações comportamentais.

IDADE VPN **CRITÉRIOS VPP** 100 15-29 anos ≥3 cistos, unilateral ou bilateral 86 ≥3 cistos, unilateral ou bilateral 30-39 anos 100 86 40-59 anos ≥2 cistos em cada rim 100 95 ≥60 anos ≥4 cistos em cada rim 100 100

Quadro 3 – Critérios ultrassonográficos para diagnóstico de DRPAD

Adaptado de Pei et al., 201511

Vale destacar que um USG de rins normais ou com um cisto renal afasta DRPAD (VPN 100%) em indivíduos ≥ 40 anos. Em indivíduos entre 30 e 39 anos, a ausência de qualquer cisto renal excluí a doença (com uma taxa falso-negativa de 0,7%). Nesse último cenário, uma ressonância magnética negativa ou tomografia computadorizada pode fornecer mais garantias de que os indivíduos em risco não sejam afetados. A utilidade do USG de rins, para descartar a doença, em indivíduos <30 anos é limitada¹¹.

Para pacientes com resultados ambíguos na ultrassonografia, recomenda-se a realização de uma ressonância magnética devido à maior sensibilidade.

b. Como realizar o diagnóstico em pacientes sem história familiar de DRPAD?

Até ¼ dos indivíduos com DRPAD não possuem história familiar da doença, embora apresentem-se clinicamente e com exames de imagem compatíveis com o quadro12. Nestes casos, é provável que a doença seja hereditária, mas os familiares afetados tenham falecido sem um diagnóstico, ou encontram-se vivos e com uma forma branda da doença não detectada. Menos frequentemente a doença, nestes casos, pode ser causada por uma nova mutação ou mosaicismo¹³.

Não há critérios estabelecidos para diagnóstico por imagem de DRPAD em pacientes sem histórico familiar.

Assim:



Diagnosticamos indivíduos com DRPAD, sem história familiar positiva, se eles tiver em 10 ou mais cistos (≥5 mm) em cada rim, principalmente se os rins estiverem aumentados, ou se forem observados cistos no fígado, e ausência de características óbvias de um distúrbio cístico diferente.

Algumas informações relevantes devem ser extraídas da história familiar de pacientes diagnosticados com DRPAD:

- Número de membros da família afetados:
- Relação de parentesco com os membros da família afetados;
- Idade do diagnóstico dos membros da família afetados;
- Idade para desenvolvimento de DRC em estágio G5 (se aplicável) e;
- Quaisquer mutações genéticas conhecidas na família.

c. Qual o quadro clínico da DRPAD?

Trata-se de uma doença multissistêmica com múltiplas manifestações renais e extrarrenais descritas (quadro 4) e capazes de causar complicações significativas¹². A hipertensão arterial é a manifestação clínica mais comum. A dor pode ocorrer devido a distensão da cápsula, bem como por compressão de estruturas abdominais devido ao aumento do volume renal e hepático ou ainda devido a cálculo, infecção, cisto hemorrágico e, raramente, tumor.

Quadro 4 – Principais manifestações clínicas da DRPAD

RENAL	EXTRARRENAL
Dor, Hematúria, Hipertensão, Insuficiência Renal, Infecção do Trato Urinário	Doença hepática policística, Aneurisma craniano

A maioria dos pacientes portadores de DRPAD com aneurismas cranianos é assintomática. Os aneurismas estão presentes em 6% daqueles com história familiar negativa e 16% daqueles com história familiar positiva para aneurismas. Apenas os pacientes com as seguintes condições clínicas devem ser submetidos à angiorressonância cerebral¹⁴:



História familiar de aneurisma intracraniano ou hemorragia subaracnóidea; ruptura aneurismática prévia; preparação para cirurgia eletiva com potencial de instabilidade hemodinâmica; pacientes com profissões de alto risco (motoristas de ônibus) e pacientes em uso de anticoagulação oral.

d. Como manejar a DRPAD?

Como não existe tratamento específico para a doença, os pacientes que recebem o diagnóstico devem receber aconselhamento genético adequado, orientações quanto aos fatores de risco para doença renal crônica e progressão de doença, além de orientações sobre mudanças de hábitos de vida e tratamento de complicações renais e extrarrenais.

São fatores de risco para a progressão da doença: sexo masculino; hipertensão arterial sistêmica em menores que 35 anos; afrodescendência;

hematúria macroscópica <30 anos; infecção do trato urinário, dislipidemia, proteinúria e tabagismo.

Dentre as mudanças de hábitos de vida sugeridas, encontram-se:

- Dieta hipossódica: 2g de sódio (5g de sal) por dia15;
- Ingesta hídrica >3L/dia (exceto se TFGe <30mL/minuto/1,73m2 ou risco aumentado de hiponatremia, como no uso de tiazídicos)¹⁶;

O tratamento da hipertensão arterial sistêmica deve objetivar uma pressão arterial <130/80 mmHg. É possível que uma meta de pressão arterial <110/75 mmHg possa diminuir a taxa de aumento do volume renal e proporcionar benefício cardiovascular em pacientes com DRPAD, hipertensos, jovens e saudáveis^{17,18}. A droga inicial, se não houver contraindicação, deve ser um inibidor da enzima conversora da angiontensina (IECA) ou um bloqueador de receptores da angiotensina (BRA)^{19,20}. A associação de IECA e BRA não é recomendada^{17,20}.

e. Quais as complicações da DRPAD e como reconhecê-las e tratá-las?

i. Dor

A dor aguda e, em alguns casos, a crônica é um sinal de alerta para o risco de infecção, litíase, cisto hemorrágico e neoplasia e deve ser sempre buscada, inicialmente, com uma anamnese dirigida.

A dor aguda deve ser abordada com analgésicos e anti-inflamatórios que devem ser prescritos por curto período de tempo. O uso de anti-inflamatórios não esteroidais é proscrito para pacientes com TFGe <60mL/minuto/1,73m2. Opióides podem ser necessários em algumas situações.

A dor crônica deve ser abordada com analgésicos e também com drogas para tratamento de dor crônica como antidepressivos. Quando a distorção dos rins por aumento dos cistos é considerada responsável pela dor e medidas conservadoras falham, a descompressão dos cistos, através de aspiração guiada por USG ou TC, por exemplo, deve ser considerada. Por outro lado, se múltiplos cistos estão contribuindo para a dor, fenestração laparoscópica ou cirúrgica aberta de cistos pode ser benéfica²¹.

ii. Hematúria e Cistos hemorrágicos

Os episódios de hemorragia cística são geralmente autolimitados (cessam entre dois a sete dias) e podem se apresentar com hematúria (se houver comunicação entre o cisto e o sistema coletor) ou febre (se associada à infecção). Costumam responder bem ao tratamento conservador com repouso, analgésicos e ingestão adequada de líquidos, cujo objetivo é diluir a urina e prevenir obstrução das vias urinárias por coágulos. Se, todavia, houver sinais de instabilidade hemodinâmica, com queda importante da hemoglobina ou hematócrito, ou achados sugestivos de sangramento retroperitoneal, o paciente deverá ser encaminhado para unidade hospitalar com urgência.

iii. Pielonefrite e Infecção do Cisto

Assim como na população em geral é mais comum em mulheres. Clinicamente é difícil distinguir entre pielonefrite e infecção de cisto, neste grupo de pacientes, considerando-se que ambos se apresentam com febre, podendo haver náuseas, dor lombar e sintomas sistêmicos. Todavia, pacientes com cisto infectado frequentemente apresentam uma apresentação mais insidiosa e podem ter uma dor localizada em uma área mais específica

(correspondente ao local do cisto). Muitas vezes, pielonefrite e infecção do cisto coexistem^{22,23}.

O primeiro passo no manejo destes pacientes é avaliar a presença de sinais e sintomas de comprometimento sistêmico grave. Nestes casos os pacientes devem ser encaminhados para tratamento hospitalar. Caso o estado geral seja bom e opte-se pelo tratamento ambulatorial, o paciente deve estar orientado sobre sinais de alarme para procurar pronto-atendimento. Sugerimos, também, que o paciente seja avaliado após 48 horas. A cultura de urina deve ser sempre coletada. Ao realizar o ajuste do antibiótico pelo antibiograma não se deve esquecer que além da sensibilidade do patógeno deve-se avaliar a concentração da droga dentro dos cistos. É importante frisar que nem todos os antimicrobianos atingem concentrações terapêuticas dentro dos cistos. Fluoroquinolonas (como ciprofloxacino e levofloxacino) e cefalosporinas podem ser usadas para estes pacientes, especialmente a cefalosporina de terceira geração (Ceftriaxona).

Caso o paciente não apresente melhora dos sintomas em 72 horas, as seguintes complicações devem ser rastreadas:

- Patógeno resistente ao antimicrobiano escolhido;
- Presença de cálculo ou obstrução do trato urinário e/ou
- Cisto infectado de grande dimensão

Nesse cenário, uma TC de abdome e pelve deve ser solicitada e avaliada, uma vez que pode ser necessária a abordagem cirúrgica do cisto para drenagem percutânea e cultura²⁴.

Em casos de pielonefrite isolada a duração do tratamento é de 10 a 14 dias de antibioticoterapia, entretanto a duração do tratamento para cistos infectados ainda não está clara. Geralmente mantém-se o tratamento por 4 ou 6 semanas. Caso a infecção retorne com a retirada do antibiótico, o tratamento deve ser reinstituído e continuado por 3 ou mais meses^{12,22,23}.

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Vanuza apresenta critérios ultrassonográficos para o diagnóstico de DRPAD e, portanto, deve ser encaminhada para o nefrologista. Na USF deve receber aconselhamento genético e orientações dietéticas com o restringir o consumo de sal para 5g/dia. Caso mantenha o uso detiazídicos, o aumento da ingesta hídrica não deve ser aconselhado. IECA ou BRA deve ser introduzido no tratamento da hipertensão da paciente. Seu alvo pressórico, caso tolerado, deve ser <110/75mmHg ou <130/80mmHg. Exercício físico deve ser recomendado e a obesidade deve ser abordada.



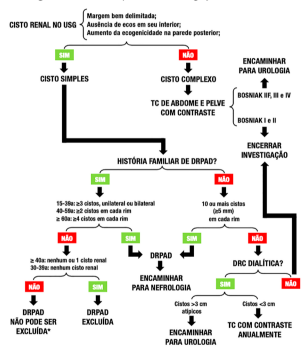
RESUMINDO

- 1. Pacientes com cistos simples, sem história familiar para DRPAD ou DRC, não necessitam de investigação adicional, nem de referência para especialista;
- 2. Pacientes com cistos complexos no USG devem realizar TC de abdome e pelve com contraste para avaliação adicional e classificação pelo Bosniak;
- 3. Pacientes com cistos complexos Bosniak II não necessitam de avaliação especializada;
- 4. Pacientes com cistos complexos Bos niak IIF, III e IV devem ser encaminhados para o urologista;
- 5. Pacientes com história famil iar para DRPAD que preencham os critérios diagnósticos ultrassonográficos para a doença devem ser encaminhados para o nefrologista.
- 6. Pacientes sem história familiar para DRPAD que apresentem se com 10 ou mais cistos (> em cada rim, especialmente se houver cistos hepáticos simples e ausência de características óbvias de um distúrbio cístico diferentes devem ser considerados suspeitos de serem portadores de DRPAD e serem encaminhados para o nefrologista.

7. Na USF, pacientes com DRPAD devem receber aconselhamento genético, além de orientações para mudanças de vida e controle de doenças crônicas, especialmente, hipertensão.



Fluxograma 1 – Passo a passo na investigação dos cistos renais



^{*} Se apresentar sintomas relacionados a DRPAD e/ou perda de função repetir o exame. Caso mantenha-se assintomático, mas o paciente queira realizar novo rastreio repetir o exame em 12 meses. Se o paciente desejar candidatar-se a doador de transplante renal, nesta situação onde a DRPAD não pode ser excluída, ele deverá ser referenciado para um nefrologista.

ATENÇÃO: Presença de múltiplos cistos (<10 cistos >5mm em cada rim) em pacientes sem DRC dialítica podem estar associadas a outras patologias, especialmente se associados a achados clínicos como nefrocalcinose, litíase de repetição e etc. Neste caso, uma avaliação pelo nefrologista pode ser indicada. Isto não se aplica a pacientes com poucos cistos renais simples, afinal, como afirmado neste capítulo, é normal apresentar cistos simples e a sua incidência (e quantidade) aumenta com a idade.

REFERÊNCIAS

- 1. Clayman R V., Surya V, Miller RP, Reinke DB, Fraley EE. Pursuit of the renal mass. Is ultrasound enough? *Am J Med.* 1984. doi:10.1016/0002-9343(84)90694-6
- 2. Ravine D, Gibson RN, Donlan J, Sheffield LJ. An Ultrasound Renal Cyst Prevalence Survey: Specificity Data for Inherited Renal Cystic Diseases. *Am J Kidney Dis*. 1993. doi:10.1016/S0272-6386(12)70338-4
- 3. Curry NS. Small renal masses (lesions smaller than 3 cm): imaging evaluation and management. *Am J Roentgenol*. 1995;164(2):355-362. doi:10.2214/ajr.164.2.7839969
- 4. Curry NS, Cochran ST, Bissada NK. Cystic renal masses: Accurate Bosniak classification requires adequate renal CT. *Am J Roentgenol*. 2000. doi:10.2214/ajr.175.2.1750339
- Silverman SG, Pedrosa I, Ellis JH, et al. Bosniak classification of cystic renal masses, version 2019: An update proposal and needs assessment. *Radiology*. 2019. doi:10.1148/radiol.2019182646
- Bosniak MA. The current radiological approach to renal cysts. *Radiology*. 1986. doi:10.1148/radiology.158.1.3510019

- 7. Bosniak MA. Problems in the radiologic diagnosis of renal parenchymal tumors. *Urol Clin North Am.* 1993.
- 8. Israel GM, Bosniak MA. An update of the Bosniak renal cyst classification system. *Urology*. 2005. doi:10.1016/j.urology.2005.04.003
- Schwarz A, Vatandaslar S, Merkel S, Haller H. Renal cell carcinoma in transplant recipients with acquired cystic kidney disease. Clin J Am Soc Nephrol. 2007. doi:10.2215/CJN.03661106
- 10. Torres VE, Bankir L, Grantham JJ. A case for water in the treatment of polycystic kidney disease. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2009. doi:10.2215/CJN.00790209
- Pei Y, Hwang YH, Conklin J, et al. Imaging-based diagnosis of autosomal dominant polycystic kidney disease. J Am Soc Nephrol. 2015. doi:10.1681/ ASN.2014030297
- 12. Gabow PA. Autosomal Dominant Polycystic Kidney Disease. *N Engl J Med*. 1993;329(5):332-342. doi:10.1056/NEJM199307293290508
- Tan AY, Blumenfeld J, Michaeel A, et al. Autosomal dominant polycystic kidney disease caused by somatic and germline mosaicism. *Clin Genet*. 2015. doi:10.1111/cge.12383
- 14. Flahault A, Trystram D, Nataf F, et al. Screening for intracranial aneurysms in autosomal dominant polycystic kidney disease is cost-effective. *Kidney Int.* 2018. doi:10.1016/j.kint.2017.08.016
- 15. Torres VE, Abebe KZ, Schrier RW, et al. Dietary salt restriction is beneficial to the management of autosomal dominant polycystic kidney disease. *Kidney Int*. 2017. doi:10.1016/j.kint.2016.10.018
- 16. Torres VE, Harris PC. Autosomal dominant polycystic kidney disease: The last 3 years. *Kidney Int*. 2009. doi:10.1038/ki.2009.128

- 17. Schrier RW, Abebe KZ, Perrone RD, et al. Blood Pressure in Early Autosomal Dominant Polycystic Kidney Disease. N Engl J Med. 2014;371(24):2255-2266. doi:10.1056/NFJMoa1402685
- 18. Schrier R, McFann K, Johnson A, et al. Cardiac and renal effects of standard versus rigorous blood pressure control in autosomal-dominant polycystic kidney disease: results of a seven-year prospective randomized study. J Am Soc Nephrol. 2002;13(7):1733-1739. doi:10.1097/01.asn.0000018407.60002.b9
- 19. Nutahara K, Higashihara E, Horie S, et al. Calcium channel blocker versus angiotensin II receptor blocker in autosomal dominant polycystic kidney disease. Nephron Clin Pract. 2005;99(1):c18-23. doi:10.1159/000081790
- 20. Torres VE, Abebe KZ, Chapman AB, et al. Angiotensin Blockade in Late Autosomal Dominant Polycystic Kidney Disease. N Engl J Med. 2014:371(24):2267-2276. doi:10.1056/NEJMoa1402686
- 21. Elzinga LW, Barry JM, Torres VE, et al. Cyst decompression surgery for autosomal dominant polycystic kidney disease. J Am Soc Nephrol. 1992;2(7):1219-1226.
- 22. Sallée M, Rafat C, Zahar JR, et al. Cyst infections in patients with autosomal dominant polycystic kidney disease. Clin J Am Soc Nephrol. 2009. doi:10.2215/ CJN.01870309
- 23. Hwang JH, Park HC, Jeong JC, et al. Chronic asymptomatic pyuria precedes overt urinary tract infection and deterioration of renal function in autosomal dominant polycystic kidney disease. BMC Nephrol. 2013. doi:10.1186/1471-2369-14-1
- 24. Akinci D, Turkbey B, Yilmaz R, Akpinar E, Ozmen MN, Akhan O. Percutaneous treatment of pyocystis in patients with autosomal dominant polycystic kidney disease. Cardiovasc Intervent Radiol. 2008. doi:10.1007/s00270-007-9273-5

CAPÍTULO 6

AVALIAÇÃO E MANEJO DA INFECÇÃO DO TRATO URINÁRIO

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Essa manhã foi mais um atribulado dia de trabalho na Unidade de Saúde da Família de Pedra d'água. No caminho de volta para casa você rememora todos os pacientes que atende u e repassa a consultas que realizou pensando: "Estou morto, já trabalhei tanto e ainda estou na metade do dia".

Relembra o Sr. José 64 anos com relato de febre 38.5°C, associada a dor e dificuldade para urinar, iniciados nos últimos 2 dias. André 28 anos, compareceu para consulta queixando se de disúria e polaciúria sem febre. Trouxe consigo Urinocultura (positiva para P. mirabilis 100.000 UFC/mL e sumário de urina com pH 8 nitrito positivo e piúria macica. Veio, também, **Lúcia** 38 anos, reclamando de dor ao urinar, polaciúria, desconforto em baixo ventre, mas sem febre ou quaisquer outros sintomas e sua filha Fabiana 20 anos, grávida, assintomática, que trouxe resultados de exames para consulta pré natal que incluíam uma URC positiva para Escherichia. coli multissensível 100.000 UFC/mL. Maria das Dores 62 anos, compareceu com queixa de disúria e polaciúria iniciados há. 02 dias. Trata se do quarto episódio este ano. **Renata** 32 anos, retorna para reavaliação. Ela fora atendida com queixa de disúria, febre e dor lombar com Giordano positivo há 3 dias. Recebeu prescrição de Ciprofloxacino 500mg 12/12 horas por 14 dias e solicitação de URC e sumário de urina, com orientação d e retorno para reavaliação em 48 a 72 horas. Retorna com estado geral ruim e relato de manutenção da febre apesar do uso regular do antibiótico. Por fim **Carlos** 23 anos, foi o último paciente atendido. Queixava se de ardência uretral, sem sintomas de armazenamento ou esvaziamento ou febre.



1. INTRODUÇÃO

As infeções do trato urinário (ITUs) são bastante frequentes na prática médica. Cerca de metade das mulheres terão ao menos uma cistite durante a vida e uma a cada três mulheres terá tido ao menos um episódio até os 24 anos de idade1. O termo ITU comporta desde as cistites, que são as infecções que acometem a bexiga (ou o trato urinário baixo) até as pielonefrites, processo inflamatório/infeccioso que toma sítio no parênquima renal (ou trato urinário superior)2. Além desta classificação com critérios localizatórios as ITUs são clinicamente divididas em complicadas, que tendem a evoluir mal ou com maior risco de desfecho ruim, ou não complicadas. Majoritariamente todas as infecções altas, ou seja, renais, são classificadas como complicadas^{1–3}. Esta classificação é importante pois nos orienta a tomar a melhor conduta médica.

As ITUs são muito mais comuns em mulheres devido a colonização do introito vaginal por uropatógenos da microbiota fecal, que ascendem o trato urinário através da uretra curta, comparada à masculina, para o interior da bexiga. Desta forma ITUs em homens é algo incomum e deve sempre ser mais cuidadosamente manejada². O agente microbiano por trás da grande maioria das ITUs é a E. coli, de forma que a escolha do antimicrobiano na maioria dos casos vai ser orientada visando estre microrganismo. Outros possíveis causadores de ITUs são o *Staphylococcus saprophyticus* e a *Klebsiella pneumoniae*⁴.

A infecção se dá pela quebra do delicado equilíbrio entre fatores do hospedeiro e fatores relacionados ao microrganismo. Saber disso é importante pois suas alterações frequentemente são a causa da repetição das ITUs. Destes fatores individuais falaremos mais detalhes a seguir, mas a título de informação, seguem alguns fatores do próprio microrganismo que predispõem à ITU: estruturas celulares como fímbrias que os auxiliam a ligarem-se às células do uroepitélio, resistência aos antimicrobianos utilizados, colonização de

instrumentos invasivos, como sondas e cateteres, capacidade de produzir biofilmes e fatores de virulência no geral, bem exemplificada no *Staphylococcus aureus*, que geralmente infecta outros sítios do organismo, causa bacteremia e depois causa pielonefrite, ou seja, um processo hematogênico de instalação do quadro, diferente da maioria dos casos em que, majoritariamente a E. coli, ascende o trato urinário³.

Neste capítulo apresentaremos a ITU separando-a por gênero em ITU no homem e na mulher (nesta, em alguns de seus ciclos de vida); e pelo risco de desfecho desfavorável, em complicada e não complicada.

2. ITU NÃO COMPLICADA NA MULHER

a. Bacteriúria assintomática

Trata-se da presença de bactérias em urina de jato médio (>105 UFC/mL) sem sintomas urinários, em uma única amostra para homens e em duas para mulheres⁵. Tal condição é encontrada em 1 a 5% das mulheres prémenopausa saudáveis acima dos 65 anos de idade, 0,7 a 27% nos diabéticos, 2 a 10% em grávidas e 15 a 50% em idosos institucionalizados⁶. O espectro das bactérias aqui observadas é semelhante às vistas nas ITUs usuais⁵.

A paciente grávida, como é o caso de Fabiana, é o único caso em que tal achado laboratorial deve ser tratado5, haja vista sua importante correlação com complicações obstétricas como baixo peso ao nascer e parto pré-maturo7.

i. Como tratar a bacteriúria assintomática na gestante?

Para o tratamento da bacteriúria assintomática na gestante estão recomendados os antimicrobianos abaixo listados, com escolha orientada pelo antibiograma^{2, 8, 9}:

- Nitrofurantoína 100mg, 12/12 horas OU 6/6 horas, por 5 a 7 dias;
- Fosfomicina 3g em dose única;
- Cefalexina 500mg, 6/6 horas, por 5 a 7 dias;
- Amoxicilina+Clavulonato 500mg, 8/8 horas, por 5 a 7 dias;
- Sulfametoxazol+trimetoprima 160/800mg, 12/12 horas, por 5 a 7 dias:

Evite o uso da nitrofurantoína e do sulfametoxazol+trimetoprim durante o primeiro trimestre e a termo se houver outras opções disponíveis.

Até 30% das mulheres não conseguem eliminar a bacteriúria assintomática após um curto período de terapia¹⁰. Desta forma, o controle do tratamento deve ser feito com nova urocultura uma semana após o fim do esquema terapêutico5,11. Se a nova URC for negativa, não há indicação de testes adicionais na ausência de sintomas sugestivos de ITU. Se a nova URC for positiva, tratamento antimicrobiano deve ser realizado com um curso mais longo (7 a 10 dias). Não há dados suficientes para apoiar o uso de antibioticoterapia profilática nos casos persistentes ou recorrentes.

A triagem e o tratamento da bacteriúria assintomática devem ser realizados em homens e mulheres submetidos a procedimentos urológicos nos quais se prevê sangramento da mucosa^{10, 12}. A bacteriúria não tratada está associada a complicações infecciosas após intervenções urológicas, com um risco maior associado a procedimentos que perturbam a integridade da mucosa^{13, 14}.

Vale salientar que todos os pacientes com cateter vesical de demora acabam desenvolvendo bacteriúria^{15,16}. Não há indicação de triagem ou tratamento de bacteriúria assintomática entre pacientes com cateteres vesicais de demora¹⁰. A bacteriúria é extremamente comum entre esses pacientes e o tratamento não trás melhores desfechos.

Na ausência de sintomas potenciais de ITU, não há papel para rastrear ou tratar a bacteriúria em pacientes com lesão em medula espinhal ou bexiga neurogênica¹⁰.

b. Cistite

ITU não complicada é a que observamos, por exemplo, em Lúcia, paciente mulher, sem comorbidades, não-grávida, ainda em pré-menopausa e sem qualquer anormalidade funcional ou anatômica do trato urinário⁵. Além disso a paciente apresenta sintomas que indicam infecção localizada, restrita à bexiga (ausência de febre, calafrios, arrepios, mal-estar importantes e/ ou dor em flanco) e ausência de achados que apontem para outros diagnósticos diferenciais (descarga ou irritação vaginal, síndrome da bexiga dolorosa dentre outros). Nestes casos, hematúria pode estar presente².

Em mulheres idosas os sintomas urinários não-específicos como disúria crônica e incontinência urinária podem estar presentes, devendo-se ater a outros achados para se estabelecer o diagnóstico de ITU como: a disúria aguda (menos de uma semana de instalação), nova ou piora da urgência urinária, novo quadro de incontinência urinária, polaciúria, hematúria grosseira e dor ou desconforto suprapúbicos².

i. Como diagnosticar a cistite não complicada?

Bastam os sintomas clínicos para firmar a suspeita. Desta forma, exames complementares são desnecessários. Possíveis exceções são: casos dúbios (onde a ausência de piúria no sumário de urina afasta o diagnóstico de ITU) 2 e sintomatologia atípica (onde se está recomendada a urocultura)^{1, 17}.

ii. Como tratar a ITU baixa não-complicada?

Para o tratamento da ITU não complicada em áreas em que a resistência a E. coli é menor que 20%18,19 estão recomendados a²:

- Nitrofurantoína 100mg, 12/12 ou 6/6 horas, por 5 dias (droga preferencial dado o custo/efetividade na cistite);
- Sulfametoxazol+trimetoprima 160/800mg, 12/12 horas por 3 dias, devendo, entretanto, ressaltar que em populações brasileiras já é relatada resistência de E. Coli a SMX-TMP em até 30% dos casos²⁰.
- Fosfomicina 3g em dose única (desencorajamos o uso da fosfomicina pois ela é ativa contra vários microrganismos resistentes, devendo seu uso ser reservado para eles);
- Caso não se possa utilizar uma das drogas acima e não haja contraindicações ao uso de beta-lactâmicos:
- Amoxicilina+clavulonato 500mg, 3x ao dia, por 5 dias;
- Cefalexina 500mg, 4x ao dia por 5 a 7 dias.
- Caso haja contraindicação, podem ser usados:
- Ciprofloxacino 250mg via oral, 2x ao dia por 3 dias ou;
- Levofloxacino 250mg via oral 1x ao dia por 3 dias.

As fluorquinolonas devem ser reservadas para infecções mais graves bem como deve-se advertir os pacientes acerca dos raros, porém importantes, efeitos adversos musculoesqueléticos e neurológicos desta classe².

Pacientes expostos as situações abaixo listadas são consideradas de alto risco para infecção por microrganismos resistentes. Desta forma, URC com antibiograma deve ser solicitada. Considera-se ITU a presença de 50 UFC/ml associada a sintomas. Caso não exista alergia ou resistência comprovada a nitrofurantoína ou fosfomicina, estes devem ser prescritos até que o resultado da URC com antibiograma esteja disponível².

- Microrganismo resistente isolado em cultura nos últimos 3 meses;
- Internação em serviço de saúde nos últimos 3 meses;
- Uso de fluorquinolonas, sulfametoxazol-trimetoprima e/ou beta-lactâmicos de amplo espectro (3ª ou maior geração de cefalosporinas) nos últimos 3 meses;
- Viagem para lugares com alta prevalência de agentes resistentes (Índia, Israel, Espanha, México, à título de exemplo) nos últimos 3 meses:

iii. Preciso fazer acompanhamento ao término do tratamento?

Pacientes que evoluem com melhora dos sintomas não necessitam de acompanhamento. Todavia, se os sintomas não desaparecerem ao fim do tratamento ou estes ressurjam em cerca de duas semanas após o término do esquema terapêutico adequado, a URC com antibiograma encontra-se indicada. Nesta situação a cistite deve ser retratada com um antimicrobiano diferente do utilizado primariamente por sete dias²¹. Se, por algum motivo, sumário de urina foi solicitado para avaliação de uma cistite não complicada, sem recorrência, e foi observada hematúria, deve-se repetir o exame para confirmar seu desaparecimento após o tratamento da ITU².

iv. Tratei meu paciente adequadamente, mas os sintomas retornaram. E agora?

ITU, seja ela complicada ou não, ao menos três no último ano ou duas no último semestre caracterizam o que chamamos de ITU recorrente⁵. ITUs recorrentes são comuns e estão relacionadas a vários fatores de risco, sobretudo condições do indivíduo que predispõem à repetição do quadro: relação sexual, uso de espermicida, novo parceiro sexual, mãe com história de ITU e história de ITU durante a infância são considerados fatores de risco, e, na mulher pós-menopausa, história de ITU antes da falência da função ovariana, incontinência urinária, atrofia vaginal produto da queda do estrógeno, cistoceles, aumento do volume urinário residual, cateterização urinária e deterioração da funcionalidade em mulheres idosas institucionalizadas²².

Nestes casos o diagnóstico deve sempre ser confirmado pela urocultura. A realização de outros exames de imagem, cistoscopia e etc. não é recomendado de rotina²³ exceto em casos considerados atípicos, como litíase urinária, suspeita de obstrução, cistite intersticial e câncer urotelial⁵.

v. Quais medidas devemos implementar para pacientes com ITU de repetição?

Deve-se implementar medidas comportamentais que incluem: abstinência ou redução de frequência das relações sexuais com penetração vaginal, evitar uso de espermicidas e, principalmente, medidas de higiene

como urinar após relação sexual, limpeza vaginal adequada, evitar o uso de duchas e roupas íntimas oclusivas, dentre outras.

Caso as medidas comportamentais não sejam o suficiente, alguns autores sugerem o uso de mediadores biológicos como cranberry (suco, comprimidos ou cápsulas) e probióticos como Lactobacillus spp., de bloqueadores de adesão das bactérias ao epitélio5, embora seu benefício ainda seja incerto. O uso de estrogênio tópico, em mulheres pós-menopausa que apresentam atrofia de epitélio vaginal, por sua vez, é extremamente útil e reduz efetivamente a incidência de cistite^{24–26}. Uma outra abordagem terapêutica nas infecções urinárias não complicadas de repetição nas mulheres é a imunoprofilaxia com Uro-Vaxom (lisado de estruturas da membrana celular de 18 cepas diferentes da bactéria E. coli), que demostrou ser mais efetiva que o placebo em vários ensaios randomizados e com bom perfil de segurança. Essa imunoestimulação com Uro-Vaxom® é feita 01 cápsula pela manhã (jejum) por 90 dias, ressaltando que após três meses desta imunoestimulação é preciso fazer o reforço por mais 30 dias. A imunoprofilaxia não deve ser feita em gestantes e crianças.

Havendo falha nas medidas poupadoras de antimicrobianos, podese utilizar antibioticoprofilaxia na modalidade contínua por, no mínimo, três meses ou pós coito²⁷. Para profilaxia antimicrobiana contínua recomenda-se^{28,29}:

- Nitrofurantoína 100mg, 1x ao dia, a noite;
- Cefalexina 250mg, 1x por semana;
- Sulfametoxazol+Trimetoprima 800/160mg, 3x por semana;
- Sulfametoxazol+Trimetoprima 400/80mg, 1x ao dia à noite;

A profilaxia pós coito pode ser um método mais eficiente de prevenção do que a profilaxia contínua em mulheres cujos episódios de cistite estão relacionados temporalmente com a relação sexual. Dependendo da frequência

da relação sexual, a profilaxia pós-coito geralmente resulta no recebimento de menores quantidades de antimicrobianos do que a profilaxia contínua. Para profilaxia pós-coito pode-se indicar^{30,31}:

- Nitrofurantoína 100mg, após o coito;
- Sulfametoxazol+Trimetoprima 400/80mg, após o coito;
- Cefalexina 250mg, após o coito;

A escolha do antibiótico deve ser baseada nos padrões de suscetibilidade das cepas que causaram cistite prévia do paciente, história de alergia a medicamentos e interação medicamentosa.

vi. Como tratar a cistite na gestante?

Deve-se suspeitar de cistite aguda em mulheres grávidas que se queixam de disúria. Embora a frequência urinária e a urgência sejam achados típicos de cistite aguda, eles também são relatados por mulheres grávidas sem cistite ou bacteriúria^{32,33}. Sumário de urina e URC devem ser realizadas em mulheres grávidas com início de disúria. Antes de confirmar o diagnóstico, o tratamento empírico deve ser iniciado se os sintomas forem consistentes. Com o resultado da URC deve-se ajustar o tratamento ao antibiograma. O tratamento se assemelha ao da bacteriúria assintomática:

- Fosfomicina 3g em dose única;
- Cefalexina 500 mg, 6/6 horas, por 5 a 7 dias;
- Amoxicilina+Clavulonato 500mg, 8/8 horas, por 5 a 7 dias;
- Nitrofurantoína 100mg, 12/12 ou 6/6 horas, por 5 a 7 dias;
- Sulfametoxazol+trimetoprima 160/800mg, 12/12 horas, por 5 a 7 dias:

Amoxicilina+Clavulonato, fosfomicina e cefalexina devem ser preferidos.

Assim como na bacteriúria assintomática, uma cultura de acompanhamento deve ser obtida uma semana após o término da terapia. Em mulheres que apresentam três ou mais episódios de cistite recorrente durante a gravidez, a profilaxia antimicrobiana é uma estratégia razoável para prevenir episódios adicionais. A profilaxia pode ser pós-coito se a cistite for considerada sexualmente relacionada (o que geralmente é) ou contínua. No cenário de outras condições que potencialmente aumentam o risco de complicações urinárias durante episódios de cistite (por exemplo, diabetes ou traço falciforme), a profilaxia após o primeiro episódio de cistite durante a gravidez também é razoável. A escolha do antimicrobiano usado para profilaxia deve ser baseada no perfil de suscetibilidade dos patógenos causadores da cistite. Idealmente, a profilaxia diária ou pós-coito deve ser feita com nitrofurantoína em baixas doses (100mg pós-coito ou ao deitar) ou cefalexina (250 ou 500mg por via oral pós-coito ou ao deitar).

3. INFECÇÃO DO TRATO GENITOURINÁRIO NO HOMEM

a. Cistite

Em pacientes masculinos a cistite é uma condição infrequente, ocorrendo em uma proporção muito pequena em homens entre 15 e 50 anos de idade^{34,35}. Isso se deve ao comprimento uretral mais longo, ambiente periuretral mais seco (com menor colonização ao redor da uretra) e substâncias antibacterianas no fluido prostático.

É importante deixar claro que a cistite no homem é sempre reflexo de uma uropatia de base (congênita ou adquirida), ou seja, sempre carece de investigação pelo urologista. Para qualquer indivíduo urinar bem, independentemente de sexo ou de faixa etária, é preciso que ele não apresente nenhum componente de obstrução infravesical (como hiperplasia prostática benigna, estenose uretral, estenose congênita de meato uretral externo...), tenha reserva detrusora (preservação e funcionalidade da camada muscular da bexiga) e que a integridade neurológica do trato urinário inferior esteja preservada (pacientes com bexiga neurogênica). Sempre que você estiver seguro de seu diagnóstico de cistite em um homem, investigue se uma (ou mais de uma) dessa(s) condição(ões) está(ão) presente(s). Um outro detalhe importante a ser destacado é que o achado de bacteriuria assintomática em homens sempre deve fazer pensar em foco prostático de infecção (prostatite), com a próstata funcionando como um reservatório de bactérias para o trato urinário, ou pensar na presença de cálculos de estruvita, situação em que pode ser encontrado a contaminação urinária pelos germes desdobradores de uréia, como o Proteus mirabilis. Na faixa etária pediátrica, os trabalhos são claros ao mostrarem que a face interna do prepúcio, nas crianças portadoras de fimose, expressa receptor para a bactéria P. mirabilis logo a fimose é uma condição que pode estar associada a infecção urinária em meninos.

As manifestações clínicas da cistite no homem se assemelham as da mulher e consistem em disúria terminal (ardência principiante no fim da micção), frequência urinária (polaciúria), urgência e/ou dor suprapúbica. Assim como nas mulheres, febre, calafrios, leucocitose e outros sinais de doença sistêmica não são compatíveis com o diagnóstico de cistite, que é uma infecção em cavidade fechada, portanto, não causadora de febre. As manifestações clínicas anteriormente descritas, se acompanhadas de febre, aumentam muito a possibilidade de pielonefrite, que seria a infecção do trato urinário

superior em decorrência da ascensão direta de urina contaminada proveniente da bexiga. A prostatite deve ser considerada em homens que apresentam alteração súbita do padrão miccional (aparecimento/intensificação súbita de queixas de esvaziamento e/ou armazenamento vesicais, decorrentes do insulto inflamatório prostático e compressão uretral aguda), acompanhado de dor pélvica ou perineal. Vale salientar que raramente a prostatite é causa de febre, e, quando presente, deve fazer o médico pensar na possibilidade de abscesso prostático, devendo encaminhar o paciente para avaliação especializada, visto que existe o risco de sepse e óbito. Todos os homens com quadro clínico de cistite devem realizar sumário de urina e urinocultura no momento da suspeita diagnóstica. O diagnóstico é confirmado se a contagem de colônias for ≥103 UFC/mL. O tratamento empírico deve ser iniciado com os antibióticos abaixo listados e, em seguida, deve ser ajustado pelo resultado do antibiograma, dando preferência para aqueles que penetram no tecido prostático, como o Sulfametoxazol+Trimetoprima ou fluorquinolonas. O tratamento deve durar, ao menos, sete dias³⁶.

- Ciprofloxacino 500mg via oral, 2x ao dia por 7 dias;
- Levofloxacino 500mg via oral, 2x ao dia por 7 dias;

Após o resultado do antibiograma, as drogas que normalmente são utilizadas na resistência às quinolonas descritas acima são:

- Sulfametoxazol+Trimetoprima 800/160mg via oral, 1x ao dia por 7dias:
- Nitrofurantoína 100mg via oral 6/6h por 7 dias;
- Amoxicilina+Clavulonato 875mg via oral 12/12h por 7 dias;
- Cefalexina 500mg via oral, 6/6 horas por 7 dias;

Homens com ITU, especialmente aqueles com quadro recorrente ou de pielonefrite, devem ser avaliados com exame de imagem ambulatoriamente para rastreio e identificação de alterações anatômicas ou funcionais do trato urinário. Considerando que o quadro é incomum, apresentaremos abaixo infecções do trato geniturinário frequentes em homens e que fazem parte do diagnóstico diferencial.

b. Uretrite

Nos homens, especialmente menores de 35 anos e com vida sexual desprotegida, a queixa clínica de disúria terminal sem queixas miccionais associadas (jato fraco, intermitência, hesitância, sensação de esvaziamento vesical incompleto, polaciúria, nictúria, urgência miccional com ou sem urge-incontinência) o diagnóstico é de uretrite, e não de cistite. Para tais homens, é totalmente dispensável a realização de sumário de urina, visto que o achado de leucocitúria não ajudará absolutamente nada no diagnóstico. Tais homens devem prontamente receber o protocolo de tratamento das uretrites contido na cartilha das ISTs (Infecções Sexualmente Transmissíveis) do Ministério da Saúde, que consiste na prescrição de 500mg de ceftriaxona intramuscular em dose única e 1g de Azitromicina via oral também em dose única. Como a taxa de confecção do gonococo (Neisseria gonorrhoeae) com a Chlamydia trachomatis é maior que 50%, o diagnóstico etiológico da uretrite, se gonocócica ou não gonocócica, é totalmente dispensável, devendo sempre ser tratado as duas formas de uretrite. Vale ressaltar que já pegamos na prática clínica muitas cepas de C. trachomatis resistentes à Azitromicina, sendo a Doxiciclina a alternativa terapêutica de escolha, devendo ser prescrito 01 comprimido de 100mg 2x ao dia por 7 dias.

É preciso ficar claro, que homem jovem, com vida sexual ativa, queixando-se de disúria terminal, sem queixas miccionais associadas, não deve, sob hipótese alguma, principalmente se corroborado desnecessariamente com

achado de leucocitúria no sumário de urina, receber tratamento ambulatorial com Ciprofloxacino via oral por 7 dias, acreditando-se que este homem tenha uma cistite. Tal conduta pode trazer grave complicação para o paciente, com disseminação do processo infeccioso para a via seminal, levando ao aparecimento de prostatite ou uretrite, que são as complicações da uretrite não tratada ou mal tratada. Até hoje não foi explicado, mas o epitélio transacional apresenta uma resistência natural ao gonococo, logo, o que chama a atenção na forma gonocócica da uretrite é a descarga uretral francamente purulenta, e na forma não gonocócica, a disúria. No entanto, como dito anteriormente, essa distinção é desnecessária, visto que o tratamento deve sempre englobar a forma gonocócica e não gonocócica da uretrite.

Deve-se acompanhar o paciente para se certificar que a infecção foi erradicada, orientá-lo a se abster de relações sexuais por sete dias a partir do começo da terapia e garantir que a(s) parceria(s) sexual(is) foi(ram) tratada(s) adequadamente. Ademais, pacientes diagnosticadas com infecções sexualmente transmissíveis (IST) devem ser testados para sífilis, através da realização do VDRL, e fazerem sorologia para HIV 1 e 2, Hepatite B e C37.

c. Orquiepididimite

As orquiepididimites consistem na infecção testicular e/ou epididimária, seja por patógenos provenientes da uretra (uretrite gonocócica ou não gonocócica) ou por refluxo de urina contaminada da bexiga para a via seminal (pacientes com obstrução infravesical não compensada ou bexiga neurogênica não conduzida). É caracterizada clinicamente por dor, edema, aumento volumétrico testicular e temperatura aumentada do testículo e/ou epidídimo (flogose), podendo em algumas circunstâncias ser verificado também um componente de hidrocele reacional.

O principal diagnóstico diferencial das orquiepididimites é a torção testicular. Todo homem que apresenta escrotalgia aguda, deve procurar um serviço de referência para atendimento em urgência/emergência urológicas não traumáticas, sobretudo nas primeiras 6 horas do início da dor testicular, visto que a taxa de salvamento da gônada cai absurdamente se a detração cirúrgica não for realizada nesse intervalo de tempo. Sabemos, no entanto, que muitas vezes esses pacientes chegam em Unidades Básicas de Saúde, ao invés de serviços de referência, devendo o profissional da área básica estar apto a estabelecer um diagnóstico diferencial entre orquiepididimite e torção, e, nos casos duvidosos, encaminhar prontamente o paciente para avaliação especializada.

As orquiepididimites bacterianas são mais comumente unilaterais, incidem em pacientes com vida sexual ativa, a dor testicular tem um padrão em crescente (não começa tão intensa, no entanto, a intensidade vai aumentando, caso o recurso antimicrobianos não seja proposto), não traz relação com o esforço físico, não tem dor abdominal nas fossa ilíacas correspondentes à dor testicular, sendo comum o relato de disúria terminal previamente à dor testicular (até duas semanas antes) e, em raras exceções, o paciente pode apresentar quadro febril associado. A torção testicular, por sua vez, é mais comum em pacientes mais jovens (adolescentes), sem vida sexual ativa, a dor já começa de forte intensidade e com o progredir do tempo, a intensidade dessa dor vai diminuindo-padrão em decrescente – em decorrência do insulto isquêmico testicular redundar em morte das terminações nervosas livres diminuindo a intensidade da dor, o episódio doloroso normalmente sucedese a um esforço físico vigoroso, sendo comum o relato de dor abdominal nas fossas ilíacas correspondentes ao testículo acometido, podendo ser referido também náuseas/vômitos associados e comumente o paciente relata episódios de dores testiculares prévias, de caráter intermitente, no

entanto, de intensidade bem menor que a dor atual que o fez procurar atendimento médico (episódios de torções intermitentes com resolução alta, que podem acontecer em decorrência da implantação alta da túnica vaginal e o testículo ficar em uma condição de badalo de sino). Destacamos, na diferenciação de orquiepididimite de torção testicular, o Sinal de Prehn (alívio da dor com a elevação mecânica do testículo na orquiepididimite), sendo importante deixar claro que esse sinal não é patognomônico de orquiepididimite. Se você atender um paciente na Unidade Básica de Saúde com dor testicular aguda e tal paciente apresentar dor à palpação das fossas ilíacas correspondentes ao testículo doloroso e/ou relato de náuseas e vômitos, é prudente que o encaminhe prontamente para um serviço de urgência em atendimento urológico, pois, até que se prove o contrário, o diagnóstico é de torção testicular. É prudente também nessa circunstância fazer o diagnóstico diferencial com um cálculo ureteral em migração, sendo importante arguir o paciente se ele apresenta dor lombar associada e a manobra de punhopercussão lombar deve ser realizada (nesse caso a dor testicular seria referida e o exame físico testicular não apresentaria nenhuma alteração). Os patógenos mais frequentemente relacionado à orquiepididimite são a C. trachomatis, Enterobacteriaceae (E. coli) e Neisseria gonorrhoeae³⁸.

A orquiepididimite também pode ser decorrente de refluxo de urina contaminada da bexiga, como verificado nos pacientes com obstrução infravesical não tratada (Hiperplasia Prostática Benigna ou Estenose Uretral) ou em pacientes que apresentem bexiga neurogênica, sendo o trauma raquimedular no adulto jovem e a meningomielocele nas crianças as causas mais comuns. Nesses pacientes é certo o relato queixas de esvaziamento e/ ou armazenamento vesicais ou então esses pacientes estão em cateterismo intermitente limpo em decorrência da falência de esvaziamento vesical secundário à disfunção miccional neurogênica de base. Nesse subgrupo

de pacientes, é adequado solicitar URC para todos os pacientes, sendo as enterobactérias (*E coli.*, *P mirabilis*, *Pseudomonas aeruginos.*, *Klebsiela pneumoniae*. e *Serratia spp.*) os principais patógenos responsáveis pela orquiepididimite.

Levando em consideração a etiologia da orquiepididimite, o tratamento difere nas duas situações:

- Orquiepididimite secundária a uma IST não tratada (uretrite):
 Prescrever Ciprofloxacina 500mg via oral 12/12 horas + Doxiciclina
 100mg 12/12h por 10 dias, associado a um AINE por 3-5 dias e
 sempre orientar o uso de suspensório escrotal durante todo o dia,
 retirando apenas quando for dormir, até a resolução completa do
 quadro doloroso.
- Orquiepididimite for secundária a refluxo de urina contaminada: é importante sempre colher urocultura com antibiograma e prescrever empiricamente uma Quinolona (Levofloxacino ou Ciprofloxacino) e depois ajustar o recurso antimicrobiano de acordo com o antibiograma (lembrar que muitas vezes esses pacientes já receberam vários cursos de antibióticos diferentes por cistites de repetição e já podem apresentar uma cepa de enterobactéria produtora de betalactamase). Não há necessidade alguma do uso da Doxiciclina nesses pacientes! Deve-se tomar cuidado adicional na prescrição de AINE em pacientes mais idosos (avaliar risco x benefício) e orientar sempre o uso de suspensório escrotal.

d. Prostatite

Outro importante diagnóstico diferencial da ITU em homens é a prostatite bacteriana aguda (PBA) ou crônica (PBC). Prostatite é um diagnóstico comum, e as bactérias da família *Enterobacteriaceae*, especialmente *E. coli*, são os patógenos predominantes na PBA. Na PBC o espectro de agentes aumenta e inclui até mesmo microrganismos atípicos³⁹. A rota mais provável de infecção se dá por meio da ascensão pela uretra de micro-organismos, além de refluxo de urina infectada para dentro dos ductos prostáticos⁴⁰.

A PBA usualmente se apresenta abruptamente com sintomas vagos, desconforto, dor mal localizada, mal-estar e febre, podendo existir sintomas como estrangúria. A prostatite é dita crônica quando os sintomas persistem por mais de três meses e incluem dor (perineal, escrotal, peniana e/ou na parte interna das pernas) bem como dor ao urinar, semelhante à uretrite. Na PBA a próstata pode estar aumentada de volume, de consistência amolecida e dolorosa à palpação.

Hemocultura e hemograma são bastante úteis e exames de imagem, como ultrassom ou tomografia, podem ser feitos diante de abscesso prostático suspeito, mas a parte mais importante da investigação e avaliação do paciente com PBA é a URC do jato médio³⁹.

A antibioticoterapia guiada por antibiograma é o padrão-ouro de tratamento, entretanto terapias empíricas devem ser consideradas em todos os pacientes com PBA. É importante deixar claro que qualquer antibiótico concentra muito pouco na próstata, logo o tempo de tratamento é prolongado nos casos de prostatite bacteriana. Diante do exposto, a antibioticoterapia deve durar 4 semanas⁴¹. Os antibióticos sugeridos são a Levofloxacino, Ciprofloxacino ou Sulfametoxazol+Trimetroprima (a posologia foi descrita na seção de tratamento da cistite no homem) e tempo de tratamento por 28 dias, conforme dito anteriormente. Um esquema bastante atrativo para

diminuir o tempo de tratamento na prostatite bacteriana é prescrever o Levofloxacino na dose de 750mg via oral uma vez ao dia por uma semana e completar o tratamento com mais duas semanas de Levofloxacino na dose diária de 500mg. Dessa forma, aumentando a dose inicial na primeira semana de Levofloxacino de 500mg para 750mg, e completando com mais duas semanas de Levofloxacino na dose de 500mg, conseguimos diminuir o tempo de tratamento da prostatite para 21 dias.

Homens com menos de 35 anos que são sexualmente ativos e homens com mais de 35 anos que se envolvem em comportamento sexual de alto risco devem ser tratados com regimes que cubram N. gonorrhoeae e C. trachomatis , sendo o mesmo recurso antimicrobiano utilizado para o tratamento da orquiepididimite como complicação de uma uretrite não tratada⁴².

É importante ressaltar que o tratamento de pacientes com prostatite aguda deve ser assistido e monitorado de perto. Trata-se de uma patologia com risco potencial para abscesso prostático e evolução para sepse. Nos casos de abscesso prostático é prudente internação hospitalar.

4. ITU COMPLICADA E PIELONEFRITE

ITU complicada é aquela que ocorre em pacientes "especiais", leia-se, naqueles em que há chance de haver uma doença de curso mais complicado e trazer repercussões graves. São eles: homens, gestantes, pacientes portadores de diabetes mellitus, imunossuprimidos, pacientes com anormalidade renal ou urológica e com sonda urinária de demora. Estes pacientes devem ser manejados com maior cuidado³.

Ou seja, como fica bem exemplificado, a entidade clínica abrigada sob o termo guarda-chuva ITU complicada perpassa uma ampla variedade de condições, o que cria pacientes muito distintos, portanto é claro que uma

abordagem universal para diagnosticar e tratar essas pessoas não é suficiente, apesar de que algumas medidas mais gerais podem ser aplicadas à grande maioria desses indivíduos⁵. Dentro deste grupo, a pielonefrite – também, é considerada ITU complicada.

A pielonefrite aguda se apresenta clinicamente com sintomas como disúria, urgência urinária, poliúria, dor em flanco, dor/desconforto em ângulo costovertebral, dor suprapúbica e febre. Em idosos a febre pode não estar presente e a manifestação sistêmica, nestes casos, costuma ser desorientação e alteração do nível de consciência^{5,43}.

Uma amplitude de microorganismos causa ITU complicadas, espectro e chance de resistência maiores que suas semelhantes das ITU simples *E. coli*, *P. mirabilis., K. pneumoniae, P. aeruginosa, Serratia spp. e Enterococcus spp.* são as bactérias mais observadas nas culturas. *Enterobacteriaceae* predomina, sendo *E. coli* o patógeno mais comum, especialmente se ITU é a primo-infecção³.

A abordagem diagnóstica da pielonefrite envolve solicitação de sumário de urina e URC para todos os pacientes⁴⁴. Tomografia Computadorizada de Abdome ou, caso esta não esteja disponível ou seja contraindicada, USG de rim e vias urinárias, deve ser solicitada caso: achados sugestivos de obstrução urinária, sepse ou ausência de melhora após 48 horas do início da antibioticoterapia⁵.

A terapia antimicrobiana empírica deve ser iniciada imediatamente, levando em consideração os fatores de risco para resistência aos medicamentos, incluindo o uso prévio de antimicrobianos e os resultados de culturas de urina recentes, com ajuste subsequente guiado por dados de susceptibilidade antimicrobiana. A terapia dependerá, também, da indicação de hospitalização ou não. Desta forma, o primeiro passo no manejo desses doentes é a definição do local do tratamento. A figura 1 sintetiza isso:



Figura 1 – Estratificação de risco e escolha do local de tratamento da pielonefrite

LRA = lesão renal aguda; Abordagem em sala de observação apenas se disponível na sua unidade;

Uma vez definido o local de tratamento, devemos escolher o antimicrobiano mais adequado para o paciente. A figura 2 sintetiza o tratamento do paciente ambulatorial. Não é objetivo deste capítulo apresentar o tratamento de pacientes hospitalizados.

ALTA PARA CASA COM ATB ORAL RISCO PARA INFECÇÃO POR GRAM(-) MULTI-R? Uso prolongado recente de quinolonas, bactrim, ou ßactâmico de 3-4º geração? Tratamento prolongado em unidade de saúde? N CONTRA-INDICAÇÃO A QUINOLONA? CONTRA-INDICAÇÃO A QUINOLONA? ALTÍSSIMO RISCO DE RESISTÊNCIA? Isolado em URC? Uso de quinolona nos últimos 3 meses? S PREVALÊNCIA DE E. ERTAPENEM 1a. ou coli RESISTENTE A CEFTRIAXONE 1g, QUINOLONA >10%? ou GENTAMICINA **ERTAPENEM ERTAPENEM 1g.** 5mg/Kg IM, DU, 1g, IV/IM, IV/IM. DU. sequido seguida por: 24/24h SMX-TMP Ciprofloxacino ERTAPENEM 1g, ou 500mg, 12/12h por 800/160mg, 12/12h por 7-10 Aiuste pela CEFTRIAXONE 1g, ou URC+TSA 5-7 dias; **CIPROFLOXACINO** GENTAMICINA Levofloxacino 500mg, 12/12h OU LEVOFLOXACINO Clavulin 5mg/Kg IM, DU, 750mg, 24/24h por 850/125mg, 12/12h, 10-14 dias: seguida por: resposta 750mg, 24/24h Ciprofloxacino 500mg, 5-7 dias; 12/12h por 5-7 dias: 24/24h por 5-7 dias:

Figura 2 - Manejo da pielonefrite no paciente com condições de tratamento ambulatorial

A prevalência de *E. coli* resistente a quinolona >10% refere-se a localidade do paciente.

Pielonefrite é uma infecção grave. Desta forma, pacientes em tratamento ambulatorial devem ser monitorados pelo médico assistente. Os pacientes devem ser orientados em retornar imediatamente em caso de piora do quadro ou de ausência de melhora, especialmente da febre, após 48-72 horas após o início da antibioticoterapia. Nestes casos, deve-se pensar em: resistência bacteriana, obstrução do trato urinário, pielonefrite enfisematosa ou abscesso renal. Assim, avaliar o resultado da URC (ou sua parcial) e solicitar exames de imagem é uma conduta adequada. Além disso, internação deve ser considerada.

Após o tratamento exames como o sumário de urina e a urocultura não são indicados, exceto em gestantes pensando na persistência de bacteriúria

assintomática. Homens com pielonefrite devem realizar exame de imagem obrigatoriamente.

a. Como tratar a pielonefrite na gestante?

Em mulheres grávidas com pielonefrite, o tratamento ambulatorial com antimicrobianos apropriados também pode ser considerado, desde que os sintomas sejam leves e o acompanhamento próximo seja viável45. Nestes casos, o paciente deve receber Ceftriaxona 1g, IM, a cada 24 horas nos dois primeiros dias, seguido de Cefalexina 500mg, 6/6 horas, por 10 dias. A paciente deve ser reavaliada nos primeiros dias e ao final da primeira semana. Qualquer sinal de piora ou ausência de melhora, deve levar ao encaminhamento da paciente para internação hospitalar. Destacamos, todavia, que existem dados limitados para a abordagem ambulatorial da pielonefrite em mulheres grávidas. Desta forma, essa opção deve ser considerada apenas se monitoramento rigoroso da paciente possa ser garantido. Neste sentido, nossa sugestão é que gestantes com pielonefrite iniciem tratamento com antibioticoterapia parenteral em nível hospitalar.

Pacientes que não podem ser monitorados de perto, cuja antibioticoterapia parenteral inicial seja inviável ou que se apresente com quadro mais severo de pielonefrite, a hospitalização é, geralmente, necessária. Com base no maior risco de complicações em mulheres grávidas, a pielonefrite tem sido tradicionalmente tratada com hospitalização e antibióticos intravenosos até que a mulher esteja afebril por 24 a 48 horas e melhore sintomaticamente⁴⁶.

Sumário de urina e URC devem ser realizados uma semana após o tratamento.

A pielonefrite recorrente durante a gravidez ocorre em 6 a 8% das mulheres⁴⁷. Como resultado, após um episódio inicial de pielonefrite, antibioticoprofilaxia com um agente ao qual o organismo original é suscetível, em baixa dosagem, pelo restante da gravidez é uma estratégia razoável, embora não existam estudos randomizados para informar a abordagem $ideal^{46,48}$.

3. TÓPICOS ESPECIAIS

a. O que devemos saber sobre ITU no paciente com sonda vesical?

A infeção do trato urinário (ITU) relacionada ao uso de cateteres se refere àquela que ocorre em pessoas em uso de cateterismo do trato urinário ou que tenham feito o uso de cateter nas últimas 48 horas.

Seguem algumas recomendações para a avaliação diagnóstica da ITU relacionada ao uso de cateteres:

- Não realizar urocultura de rotina nos pacientes assintomáticos em uso de cateterismo.
- Não utilizar piúria como um indicador de ITU relacionado ao uso de cateteres.
- Não utilizar a presença de odor ou urina turva como fator isolado para diferenciar bacteriuria assintomática relacionada ao cateter das ITU relacionadas ao cateter.
- É prudente colher urocultura antes de iniciar terapia antimicrobiana em pacientes cateterizados nos quais o cateter tenha sido removido.
- Não tratar bacteriúria assintomática relacionada ao cateter, só tratando os pacientes que se apresentam sondados e sintomáticos,

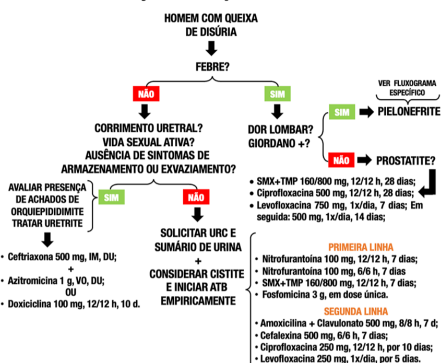
- como quadro febril, com instabilidade hemodinâmica, com alteração no nível de consciência (é muito comum a sonolência em pacientes idosos), com queda do estado geral ou recusa alimentar.
- É importante tratar a bacteriúria assintomática relacionada ao cateter antes de intervenções traumáticas do trato urinário (qualquer procedimento cirúrgico que invada a mucosa do trato urinário ou antes de instrumentação endoscópica do mesmo, como a uretrocistoscopia).
- É importante substituir ou remover cateteres de demora antes de iniciar a terapia antimicrobiana.
- Não utilizar antissépticos ou antimicrobianos tópicos no cateter, uretra ou meato.
- Não utilizar antimicrobianos profiláticos para prevenir ITU relacionado ao cateter. Tal conduta só gera cepas de bactérias resistentes (produtoras da enzima betalactamase), além de antecipar um episódio de cistite sintomática.
- A duração do cateterismo deve ser mínima.

MULHER COM QUEIXA URINÁRIA FEBRE? NÃO CORRIMENTO VAGINAL OU ALTERAÇÃO GINECOLÓGICA? EXAME ESPECULAR E NÃO MANEJO ESPECÍFICO >3 FPISÓDIOS FM 1 ANO >2 EPISÓDIOS EM 6 MESES? · Evitar uso de espermicidas; NÃO Urinar após relação sexual. Evitar o uso de duchas vaginais: · Evitar uso de roupas íntimas **TRATAR ORIENTAR MEDIDAS** oclusivas: **EMPIRICAMENTE** · Em mulheres pós-menopausa, **COM ATB** SOLICITAR URC E com atrofia genital, considerar uso de estrogênio tópico vaginal; SUMÁRIO DE URINA **INICIAR ATB EMPIRICAMENTE PRIMEIRA LINHA SEGUNDA LINHA** · Nitrofurantoína 100 mg, 12/12 h, 5 dias; · Amoxicilina + Clavulonato 500 mg, 8/8 h, 5 dias; Cefalexina 500 mg, 6/6 h, 5 a 7 dias: · Nitrofurantoína 100 mg, 6/6 h, 5 dias: · Outros beta-lactâmicos; SMX+TMP 160/800 mg, 12/12 h, 3 dias; · Quando beta-lactâmicos não for possível: · Fosfomicina 3 g, em dose única. · Ciprofloxacina 250 mg, 12/12 h, por 3 dias;

Fluxograma 1 – Abordagem da ITU na mulher

URC = urinocultura; SMX+TMP = Sulfametoxazol + Trimetoprima. Fluxograma de Pielonefrite (figura 1 e 2). Sugere-se que a Fosfomicina seja reservada, vez que é útil em casos de ITU resistente. Quinolonas devem ser evitadas considerando os possíveis efeitos colaterais musculoesqueléticos. O tratamento deve ser reajustado pelo antibiograma, caso a URC tenha sido solicitada.

· Levofloxacina 250 mg, 1x/dia, por 3 dias.



Fluxograma 2 – Abordagem da ITU no homem

URC = urinocultura; DU = dose única; IM = intramuscular; VO = via oral. SMX+TMP = Sulfametoxazol + Trimetoprima; Se houver sinais de cistite grave ou suspeita de comprometimento prostático, Levofloxacino e Ciprofloxacino assumem como tratamento de escolha/primeira linha.

A prostatite geralmente está associada a sintomas de estrangúria e algúria, podendo haver hematúria. No exame físico pode-se perceber dor e sensibilidade no toque retal. Massagem prostática não deve ser realizada.

O tratamento deve ser reajustado pelo antibiograma. Sempre que possível, na suspeita de uretrite, solicitar URC, microscopia (Gram) e cultura para gonococo e/ou biologia molecular para Clamídia.

Fluxograma de Pielonefrite (figura 1 e 2).

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Sr. José 64 anos com relato de febre 3 8,5°C, associada a dor e dificuldade para urinar, iniciados nos últimos 2 dias. A presença de sintoma urinário nos faz pensar em um quadro de ITU e a presença de febre limita nossas hipóteses diagnósticas a pielonefrite e a prostatite. A ausência de dor lo mbar ou Giordano positivo, associado a queixa de dor e dificuldade ao urinar nos conduz para a hipótese de prostatite. O toque retal pode identificar sensibilidade e dor na próstata. Massagem prostática não deve ser realizada. O paciente deve realizar sumá rio de urina e URC. O tratamento antimicrobiano deve ser iniciado imediatamente, preferindo sulfametoxazol+trimetoprima ou ciprofloxacino, com duração de 4 semanas de tratamento. O paciente deve ser monitorado pelo risco de toxemia e sepse. Trata se de uma infecção grave. Na presença de comprometimento do estado geral, o tratamento deve ser realizado em nível hospitalar. Com o resultado da URC com antibiograma, o antibiótico pode ser ajustado. André compareceu para consulta com achados clínicos sugestivos d e cistite. Seu tratamento deve ser realizado com antibioticoterapia por cerca de 7 dias. Como ITU não é comum no homem, o paciente deve realizar exame de imagem para rastreio de alterações anatomofuncionais. Lúcia apresenta quadro típico de cistite simples. Como não se trata de ITU complicada ou de repetição, ela deve receber prescrição de antibiótico: nitrofurantoína, fosfomicina ou sulfametoxazol+trimetoprima e nenhum exame complementar encontra se indicado. O diagnóstico é presuntivo e o tratamento empírico. Fabiana possui bacteriúria assintomática. Por encontrar se gestante, este quadro deve ser tratado com antibióticos quiado pelo antibiograma. Uma semana após o tratamento, Fabiana deve realizar nova URC para avaliar a erradicação. Maria das Dores apresenta quadro sugestivo de cistite, todavia, apresenta mais de três episódios em um ano e, por isso, o quadro é considerado de repetição. Desta forma, sumário de urina e URC encontram se bem indicados. Além do tratamento com antibiótico, a paciente deve receber orientações como: urinar após as relações sexuais, ingerir líquido adequada mente e higiene genital "de frente para trás". Por se encontrar na menopausa, o uso de estrogênio tópico vaginal deve ser prescrito. Renata apresentava quadro sugestivo de pielonefrite. Foi, inicialmente, bem conduzida pela equipe assistente, todavia, evoluiu com piora clínica após 72 horas em uso do antimicrobiano. Nesse caso, deve se suspeitar de resistênciabacteriana ou de complicações como: obstrução, abscesso perirrenal ou renal ou pielonefrite enfisematosa. A paciente deve ser encaminhada para internação hospitalar para ampliação do esquema antimicrobiano que passará para a vi a intravenosa e para realização de exames de imagem.

Carlos apresenta queixa de ardência uretral, sem sintomas de armazenamento ou esvaziamento ou febre. Desta forma, até que se prove o contrário, possui uretrite como principal hipótese diagnóstica. No exa me físico deve se avaliar sinais de orquiepididimite e solicitar ao paciente que realize "para checar a presença de corrimento uretral. Havendo dúvida com cistite, URC pode auxiliar. Será considerada positiva para cistite se crescimento maior ou igual a 10 3 UFC/mL. O tratamento da uretrite pode ser feit o de forma empírica com o uso de Ceftriaxona500 mg, IM, dose única associada a Azitromicina 500mg, 02 comprimidos, VO, dose única.



RESUMINDO

- 1. As ITUs são bastante frequentes na prática médica. Cerca de metade das mulheres experienciará ao menos uma cistite durante a vida e uma a cada três mulheres terá tido ao menos um episódio até os 24 anos de idade
- 2. A bacteriúria assintomática consiste na presença de bactérias em urina de jato médio, >10 5 UFC/mL, sem sintomas urinários, em uma única amostra para homens e em duas para mulheres, devendo ser tratada s omente em gestantes e antes de procedimentos urológicos.
- 3. Para o tratamento da bacteriúria assintomática na gestante estão recomendados os seguintes antimicrobianos, dentre outros,
- 4. Nitrofurantoína 100mg, 12/12 horas, por 5 a 7 dias;
- 5. Fosfomicina 3g em dose única:
- 6. Cefalexina 500mg, 6/6 horas, por 5 a 7 dias;
- 7. O diagnóstico de cistite não complicada, não requer exames adicionais, apenas quadro clínico sugestivo
- 8. ITU recorrente é caracterizada pela ocorrência de pelo menos dois episódios em seis meses ou três no último ano e requer além de medidas de orientações gerais, a prescrição de profilaxia antimicrobiana. A profilaxia
- 12. A pielonefrite aguda se apresenta clinicamente com sintomas como disúria, urgência urinária, poliúria, dor em flanco, dor/desconforto em ângulo costovertebral, dor suprapúbica e febre. Requer obrigatoriamente a realização de sumário de urina e urocultura e em suspeita de complicações, requer também a realização de exames de imagem.
- 13. A terapia da pielonefrite depende da avaliação quanto à necessidade de internação hospitalar ou não, devendo ser seguido o fluxograma descrito acima.



REFERÊNCIAS

- 1. Foxman B. Epidemiology of urinary tract infections: incidence, morbidity, and economic costs. Dis Mon. 2003;49(2):53-70. doi:10.1067/mda.2003.7
- 2. Hooton TM, Gupta K. Acute simple cystitis in women. UpToDate. https://www. uptodate.com/contents/acute-simple-cystitis-in-women. Published 2019.
- 3. Neal DE. Complicated urinary tract infections. *Urol Clin North Am*. 2008;35(1):13-22; v. doi:10.1016/j.ucl.2007.09.010
- 4. Naber KG, Schito G, Botto H, Palou J, Mazzei T. Surveillance study in Europe and Brazil on clinical aspects and Antimicrobial Resistance Epidemiology in Females with Cystitis (ARESC): implications for empiric therapy. Eur Urol. 2008;54(5):1164-1175. doi:10.1016/j.eururo.2008.05.010
- 5. Bokat G, Pickard R, Bartoletti R, et al. EAU Guidelines on Urological Infections -Limited update March 2018. Eur Assoc Urol. 2018.
- 6. Nicolle LE, Bradley S, Colgan R, et al. Infectious Diseases Society of America guidelines for the diagnosis and treatment of asymptomatic bacteriuria in adults. Clin Infect Dis. 2005;40(5):643-654. doi:10.1086/427507
- Sheiner E, Mazor-Drey E, Levy A. Asymptomatic bacteriuria during pregnancy. J Matern Fetal Neonatal Med. 2009;22(5):423-427. doi:10.1080/14767050802360783
- 8. Widmer M, Lopez I, Gülmezoglu AM, Mignini L, Roganti A. Duration of treatment for asymptomatic bacteriuria during pregnancy. Cochrane database Syst Rev. 2015;(11):CD000491. doi:10.1002/14651858.CD000491.pub3
- 9. Reeves DS. Treatment of bacteriuria in pregnancy with single dose fosfomycin trometamol: A review. Infection. 1992;20(4):S313-S316. doi:10.1007/BF01710022
- 10. Nicolle LE, Gupta K, Bradley SF, et al. Clinical Practice Guideline for the Management of Asymptomatic Bacteriuria: 2019 Update by the Infectious

- Diseases Society of America. Clin Infect Dis. 2019;68(10):e83-e110. doi:10.1093/ cid/ciy1121
- 11. AAP Committee on Fetus and Newborn and ACOG Committee on Obstetric Practice. Guidelines for Perinatal Care. 8th ed. (Kilpatrick SJ, Papile L-A, eds.). American Academy of Pediatrics and American College of Obstetrics and Gynecology; 2017.
- 12. Lin K, Fajardo K. Screening for asymptomatic bacteriuria in adults: evidence for the U.S. Preventive Services Task Force reaffirmation recommendation statement. Ann Intern Med. 2008;149(1):W20-4. doi:10.7326/0003-4819-149-1-200807010-00009-w1
- 13. Grabe M, Forsgren A, Hellsten S. The effect of a short antibiotic course in transurethral prostatic resection. Scand J Urol Nephrol. 1984;18(1):37-42. doi:10.3109/00365598409182161
- 14. Grabe M, Forsgren A, Björk T, Hellsten S. Controlled trial of a short and a prolonged course with ciprofloxacin in patients undergoing transurethral prostatic surgery. Eur J Clin Microbiol. 1987;6(1):11-17. doi:10.1007/BF02097183
- Haley RW, Hooton TM, Culver DH, et al. Nosocomial infections in U.S. hospitals, 1975-1976: estimated frequency by selected characteristics of patients. Am J Med. 1981;70(4):947-959. doi:10.1016/0002-9343(81)90561-1
- 16. Tambyah PA, Maki DG. Catheter-associated urinary tract infection is rarely symptomatic: a prospective study of 1,497 catheterized patients. Arch Intern Med. 2000;160(5):678-682. doi:10.1001/archinte.160.5.678
- 17. Fihn SD. Acute Uncomplicated Urinary Tract Infection in Women. N Engl J Med. 2003;349(3):259-266. doi:10.1056/NEJMcp030027
- 18. Gupta K, Stamm WE. Outcomes associated with trimethoprim/ sulphamethoxazole (TMP/SMX) therapy in TMP/SMX resistant communityacquired UTI. Int J Antimicrob Agents. 2002;19(6):554-556. doi:10.1016/s0924-8579(02)00104-8

- 19. Warren JW, Abrutyn E, Hebel JR, Johnson JR, Schaeffer AJ, Stamm WE. Guidelines for antimicrobial treatment of uncomplicated acute bacterial cystitis and acute pyelonephritis in women. Infectious Diseases Society of America (IDSA), Clin Infect Dis an Off Publ Infect Dis Soc Am. 1999:29(4):745-758. doi:10.1086/520427
- 20. Braoios A, Turatti TF, Meredija LCS, Campos TRS, Denadai FHM. Infecções do trato urinário em pacientes não hospitalizados: etiologia e padrão de resistência aos antimicrobianos. J Bras Patol e Med Lab. 2009:45:449-456.
- 21. Hooton TM. Recurrent urinary tract infection in women. Int J Antimicrob Agents. 2001;17(4):259-268. doi:10.1016/s0924-8579(00)00350-2
- 22. Hooton T. Prevention of recurrent urogenital tract infections in adult women. In: T KG, Naber AJ, Schaeffer CF, Hynes, eds. EAU/International Consultation on Urological Infections. European Association of Urology: The Netherlands; 2010.
- 23. van Haarst EP, van Andel G, Heldeweg EA, Schlatmann TJM, van der Horst HJ. Evaluation of the diagnostic workup in young women referred for recurrent lower urinary tract infections. *Urology*. 2001;57(6):1068-1072. doi:10.1016/ s0090-4295(01)00971-2
- 24. Beerepoot MAJ, Geerlings SE, van Haarst EP, van Charante NM, ter Riet G. Nonantibiotic prophylaxis for recurrent urinary tract infections: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. J Urol. 2013;190(6):1981-1989. doi:10.1016/j.juro.2013.04.142
- 25. Raz R, Stamm WE. A controlled trial of intravaginal estriol in postmenopausal women with recurrent urinary tract infections. N Engl J Med. 1993;329(11):753-756. doi:10.1056/NEJM199309093291102
- 26. Perrotta C, Aznar M, Mejia R, Albert X, Ng CW. Oestrogens for preventing recurrent urinary tract infection in postmenopausal women. Cochrane database Syst Rev. 2008;(2):CD005131. doi:10.1002/14651858.CD005131.pub2

- 27. Smith AL, Brown J, Wyman JF, Berry A, Newman DK, Stapleton AE. Treatment and Prevention of Recurrent Lower Urinary Tract Infections in Women: A Rapid Review with Practice Recommendations. J Urol. 2018;200(6):1174-1191. doi:10.1016/i.iuro.2018.04.088
- 28. Costantini E, Zucchi A, Salvini E, et al. Prulifloxacin vs fosfomycin for prophylaxis in female patients with recurrent UTIs: a non-inferiority trial. Int Urogynecol J. 2014;25(9):1173-1178. doi:10.1007/s00192-013-2318-1
- 29. Albert X, Huertas I, Pereiró II, Sanfélix J, Gosalbes V, Perrota C. Antibiotics for preventing recurrent urinary tract infection in non-pregnant women. Cochrane database Syst Rev. 2004;2004(3):CD001209. doi:10.1002/14651858. CD001209.pub2
- 30. Pfau A, Sacks TG. Effective postcoital guinolone prophylaxis of recurrent urinary tract infections in women. J Urol. 1994;152(1):136-138. doi:10.1016/ s0022-5347(17)32837-9
- 31. Nicolle LE, Harding GK, Thompson M, Kennedy J, Urias B, Ronald AR. Prospective, randomized, placebo-controlled trial of norfloxacin for the prophylaxis of recurrent urinary tract infection in women. Antimicrob Agents Chemother. 1989;33(7):1032-1035. doi:10.1128/aac.33.7.1032
- 32. Aslan D, Aslan G, Yamazhan M, Ispahi C, Tinar S. Voiding symptoms in pregnancy: an assessment with international prostate symptom score. Gynecol Obstet Invest. 2003;55(1):46-49. doi:10.1159/000068957
- 33. Sekikubo M, Hedman K, Mirembe F, Brauner A. Antibiotic Overconsumption in Pregnant Women With Urinary Tract Symptoms in Uganda. Clin Infect Dis an Off Publ Infect Dis Soc Am. 2017;65(4):544-550. doi:10.1093/cid/cix356
- 34. Krieger JN, Ross SO, Simonsen JM. Urinary tract infections in healthy university men. J Urol. 1993;149(5):1046-1048. doi:10.1016/s0022-5347(17)36292-4

- 35. Vorland LH, Carlson K, Aalen O. An epidemiological survey of urinary tract infections among outpatients in Northern Norway. Scand J Infect Dis. 1985:17(3):277-283. doi:10.3109/inf.1985.17.issue-3.06
- 36. Wagenlehner FME, Wullt B, Perletti G. Antimicrobials in urogenital infections. Int J Antimicrob Agents. 2011;38 Suppl:3-10. doi:10.1016/j. ijantimicag.2011.09.004
- 37. Brasil. Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas Infecções Sexualmente Transmissíveis. Minist da Saúde. 2015.
- 38. Çek M, Sturdza L, Pilatz A. Acute and Chronic Epididymitis. Eur Urol Suppl. 2017. doi:10.1016/j.eursup.2017.01.003
- 39. Lipsky BA, Byren I, Hoey CT. Treatment of Bacterial Prostatitis. Clin Infect Dis. 2010;50(12):1641-1652. doi:10.1086/652861
- 40. Walsh C, Collyns T. The pathophysiology of urinary tract infections. Surg. 2017;35(6):293-298. doi:10.1016/j.mpsur.2017.03.007
- 41. Habermacher GM, Chason JT, Schaeffer AJ. Prostatitis/chronic pelvic pain syndrome. Annu Rev Med. 2006;57:195-206. doi:10.1146/annurev. med.57.011205.135654
- 42. Brede CM, Shoskes DA. The etiology and management of acute prostatitis. Nat Rev Urol. 2011;8(4):207-212. doi:10.1038/nrurol.2011.22
- 43. Scholes D, Hooton TM, Roberts PL, Gupta K, Stapleton AE, Stamm WE. Risk factors associated with acute pyelonephritis in healthy women. Ann Intern Med. 2005;142(1):20-27. doi:10.7326/0003-4819-142-1-200501040-00008
- 44. Brown P, Ki M, Foxman B. Acute pyelonephritis among adults: cost of illness and considerations for the economic evaluation of therapy. Pharmacoeconomics. 2005;23(11):1123-1142. doi:10.2165/00019053-200523110-00005

- 45. Millar LK, Wing DA, Paul RH, Grimes DA. Outpatient treatment of pyelonephritis in pregnancy: a randomized controlled trial. Obstet Gynecol. 1995;86(4 Pt 1):560-564. doi:10.1016/0029-7844(95)00244-l
- 46. ACOG. ACOG educational bulletin. Antimicrobial therapy for obstetric patients. Number 245, March 1998 (replaces no. 117, June 1988). American College of Obstetricians and Gynecologists. Int J Gynaecol Obstet. 1998;61(3):299-308.
- 47. Harris RE, Gilstrap LC 3rd. Prevention of recurrent pyelonephritis during pregnancy. Obstet Gynecol. 1974;44(5):637-641.
- 48. Sandberg T, Brorson JE. Efficacy of long-term antimicrobial prophylaxis after acute pyelonephritis in pregnancy. Scand J Infect Dis. 1991;23(2):221-223. doi:10.3109/00365549109023404

CAPÍTULO 7

AVALIAÇÃO E MANEJO DA NEFROLITÍASE NA ATENÇÃO PRIMÁRIA A SAÚDE

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Em mais um dia atribulado de atendimentos na Unidade de Saúde da Família (USF) de Manque Seco, você se depara com uma série de problemas, aparentemente, semelhantes, a começar pelo senhor José da Silva, 44 anos, portador de DRC estágio 4, queixando-se de dor em flanco direito irradiada para virilha, náusea, urina avermelhada, edema e oligúria. Ao exame, apresentava sinal de Giordano positivo. Negava uso de medicações recentes e febre. Em seguida, seus atendimentos continuam, **João**, 30 anos, apresenta queixa de febre (39°C) associada a náusea, dor lombar em cólica e disúria. Refere ter apresentar 03 episódios de infecção urinária previamente. Você realizou exame de urina com fita reagente disponível na USF e percebeu pH 8,0; Nitrito +; Piúria e Sangue +. Jorge, 57 anos, obeso, fumante e portador de gota se apresenta com dor em flanco esquerdo, em cólica, associada a urina avermelhada. Relata já ter apresentado episódios prévios de litíase renal. Você administrou dipirona 1q IV e anti-inflamatório não esteroidal (AINE), também, IV, ocorrendo melhora do sintoma de dor. Notou que não existiam sinais de alarme e optou por liberar o paciente com analgésico e AINE, via oral, para casa, com solicitação de exame de imagem para retorno em até 1 semana. Mariana, 32 anos, chega ao seu atendimento pela primeira vez queixando-se de dor em flanco esquerdo, de forte intensidade, em cólica, com irradiação para grandes lábios. Você realiza exame de urina com fita reagente e nota sangue +, sem outros achados dignos de nota. Você medica Mariana de forma semelhante a Jorge, ocorrendo melhora do quadro e – como Jorge, você a libera para casa, com medicações por via oral, e orientação de retorno em até 7 dias com exame de imagem.

Joana, 27 anos, apresentou quadro clínico semelhante ao de Mariana. Apresentou a mesma resposta a terapia intravenosa inicial e recebeu a mesma orientação para casa.

Aderbal, 74 anos, diabético, hipertenso, comparece com queixa de dor lombar que migrou para abdome agudamente. Nega febre ou sintomas urinários. Nega episódios prévios de litíase urinária ou cólica nefrética. Exame de urina com fita reagente negativa para hematúria.



1. INTRODUÇÃO

A nefrolitíase caracteriza-se pela presença de cálculos no trato urinário poupando o parênquima renal. Os cálculos renais e ureterais são um problema comum na prática de cuidados primários¹. É importante deixar claro que cálculos calcinares são assintomáticos. Um cálculo levará a dor lombar, quando o mesmo apresenta algum evento de migração espontânea, o que pode levar a graus variáveis de obstrução do trato urinário superior.

O quadro clínico clássico da cólica renoureteral é de dor lombar unilateral, tipo cólica, geralmente de forte intensidade, com irradiação típica para testículo homolateral nos homens ou face interna de pequenos lábios nas mulheres, associado a náuseas e vômitos (reflexo renointestinal), com ou sem febre associada. É comum quando o cálculo está na porção intramural do ureter (ureter terminal) o paciente apresentar queixas de irritação vesical, tais como urgência miccional, polaciúria e nictúria. Os médicos da atenção primária precisam estar alertas para a possibilidade de nefrolitíase e suas

consequências para decidir sobre uma abordagem diagnóstica, terapêutica e a necessidade de encaminhamento para um urologista ambulatorial ou em unidade de urgência.

a. Por que devemos saber manejar a nefrolitíase?

Trata-se de uma doença comum que não poupa regiões geográficas, etnias ou grupos culturais. Tem uma prevalência estimada de 3%. Em países industrializados, até 12% dos homens e 7% das mulheres apresentarão nefrolitíase ao longo da vida. Destes, cerca de 20-30% necessitarão de abordagem intervencionista. A taxa de recorrência é de 10% no primeiro ano, 35% nos 5 anos subsequentes e 50-60% em 10 anos. Fica claro, então, que trata-se de uma doença crônica²⁻⁴.

Oitenta por cento dos pacientes com nefrolitíase formam cálculos de cálcio, a maioria dos quais composta principalmente por oxalato de cálcio ou, menos frequentemente, fosfato de cálcio^{5, 6}. Os outros tipos principais incluem ácido úrico e estruvita (fosfato de amônio magnésio). O mesmo paciente pode ter um cálculo que contém mais de um tipo de cristal (por exemplo, oxalato de cálcio e ácido úrico).

2. FATORES DE RISCO

O risco de nefrolitíase é influenciado pela composição da urina, que pode ser afetada por certas doenças e hábitos do paciente. São fatores potencialmente associados a um aumento do risco de formação de cálculos:

- Uma história de nefrolitíase prévia⁷.
- Pacientes com histórico familiar de cálculos apresentam risco aumentado de nefrolitíase⁸. Além disso, uma forte história familiar

- de nefrolitíase em irmãos pode sugerir a presença de formas hereditárias raras de nefrolitíase⁹.
- Procedimentos de by-pass gástrico, cirurgia bariátrica, síndrome do intestino curto e situações associadas a má absorção que aumentam a absorção de oxalato entérico¹⁰.
- Uso de medicamentos que podem se cristalizar na urina, como indinavir, aciclovir, sulfadiazina e triamtereno^{11–13}.
- Diabetes, obesidade, gota e hipertensão^{14,15}.
- Exercício físico excessivo (incluindo maratona), mas a atividade física mais típica não está associada a um risco maior¹⁶.
- Mudanças no estilo de vida e obesidade aumentaram significativamente a incidência de cálculos em mulheres¹⁷.
- A baixa ingestão de líquidos está associada ao aumento do risco de cálculos¹⁸.
- Urina persistentemente ácida (pH ≤5,5) (diarreia crônicos, gota, diabetes, resistência à insulina, obesidade e acidose tubular renal distal)15,19.
- Infecção do trato urinário superior devido a um organismo produtor de urease, como *Proteus mirabilis* ou *Klebsiella pneumoniae*.
 Geralmente o pH urinário é persistentemente alcalino (>7,0).
- Dieta pobre em cálcio e/ou potássio;
- Dieta rica em sódio ou oxalato;
- Hiperparatireoidismo primário;
- Hipocitratúria; Hipercalciúria; Hiperoxalúria²⁰.

A observação dos fatores de risco, especialmente metabólicos, permitem o entendimento da nefrolitíase como o epifenômeno de uma desordem sistêmica (figura 1).

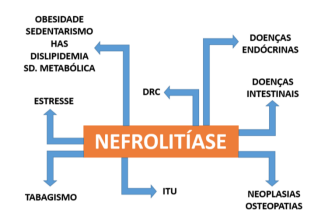


Figura 1 – Nefrolitíase como epifenômeno de uma desordem sistêmica

Do ponto de vista prático, a Associação Europeia de Urologia propõe uma categorização de acordo com a composição em: não infecciosos, infecciosos, genéticos e medicamentosos. Os cálculos não infecciosos são a maioria nos países com maior desenvolvimento econômico e, consequentemente, fatores comportamentais associados a fatores de risco. Já em países mais pobres os cálculos infecciosos, como o de estruvita, são mais comuns. Esses são decorrentes de um processo inverso no qual múltiplas infecções favorecem a formação de cálculos e não o habitual: cálculos favorecendo as infecções²¹.

CLASSIFICAÇÃO

Cálculos não-infecciosos

Cálculos infecciosos

Cálculos infecciosos

Cálculos infecciosos

Cálculos infecciosos

Cálculos infecciosos

Cálculos genéticos

Cálculos genéticos

TIPO

Oxalato de cálcio (até 80%)

Fosfato de cálcio (até 20%)

Acido úrico (entre 10 e 20%)

Fosfato de magnésio amônio – estruvita (1-5%)

Carbonatoapatita

Urato de amônio

Cistina (1%)

Xantina

2,8-di-hidroxiadenina

Quadro 1 - Classificação etiológica da litíase urinária

Adaptado de Türk et al. 2015 21

3. MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS DA NEFROLITÍASE

O paciente pode apresentar-se com anormalidades urinárias assintomáticas, ou seja, com achados incidentais em exames de imagem realizados por outros motivos sem que existam sintomas associados, ou cólica renoureteral, lesão renal aguda e, até mesmo, doença renal crônica.

a. Alteração urinária assintomática

Ocasionalmente, os pacientes podem ser diagnosticados com nefrolitíase assintomática quando um exame de imagem do abdômen é realizado para outros fins ou quando as imagens de vigilância são feitas em pessoas com história prévia de cálculos. A fase assintomática tem maior probabilidade de persistir naqueles que nunca tiveram um episódio clínico de cólica renal²². É sabido que o ponto mais estreito das vias urinárias é a junção ureterovesical (JUV). Na maior parte da população, a JUV tem até 0,7cm, logo, pacientes com massas calculosas maiores que 0,7 cm, mesmo

que assintomáticos, devem ser encaminhados para avaliação especializada, a fim de que uma abordagem apropriada seja estabelecida antes da migração deste cálculo, pois, caso haja um evento de migração espontânea, pelo fato dele ser maior que 0,7 cm, já existe a possibilidade de impactação na JUV e obstrução ureteral por conseguinte. Uma outra situação que requer avaliação são os pacientes que apresentam litíase assintomática e infecções urinárias de repetição (sobretudo cálculos em bexiga), pois um cálculo pode funcionar como um filme onde as bactérias vão nidar transformando-se em fonte de bacteriúria. Em regra geral, pacientes com litíase assintomática pura deverão ser orientados a aumento de oferta hídrica (ingesta adequada para produção de 2-3 L de urina/24horas), evitar excesso de sal e de carne vermelha e serem monitorados com creatinina e ultrassonografia de rim e vias urinárias anualmente.

b. Doença Renal Crônica (DRC) – uma complicação crônica da nefrolitíase

A nefrolitíase pode causar obstrução renal persistente, que pode causar danos renais permanentes se não tratada. A hidronefrose, a atrofia do parênquima renal e o desenvolvimento de doença renal crônica são complicações graves e cada vez mais diagnosticadas. Um via coletora hidronefrótica levará à compressão do parênquima renal circunjacente e, consequentemente, apoptose glomerular, com perda de unidade funcional renal (néfrons), podendo alterara a função renal global do paciente. Estima-se que cerca de 5 a 13% dos pacientes com DRC em terapia substitutiva renal tenham a nefropatia obstrutiva secundária à nefrolitíase como doença de base.

Dentre os tipos de cálculo, o de estruvita destaca-se como causa frequente de DRC. Os cálculos coraliformes em si não costumam produzir

sintomas, a menos que o cálculo resulte em obstrução ou infecção do trato urinário. No entanto, eles podem levar à insuficiência renal ao longo dos anos se estiverem presentes bilateralmente²³.

c. Cólica nefrética

Os sintomas podem se desenvolver quando os cálculos passam da pelve renal para o ureter. A dor lombar é o sintoma mais comum e varia de uma dor leve a um desconforto tão intenso que requer analgésicos parenterais. A dor geralmente aumenta e diminui em intensidade e se desenvolve em ondas ou paroxismos que duram, geralmente, 20 a 60 minutos. Acredita-se que a dor ocorra principalmente por obstrução urinária com distensão da cápsula renal, visto que o parênquima renal é pobremente inervado por terminações nervosas livres.

O local da obstrução determina a localização da dor. A obstrução ureteral superior ou pélvica renal causa dor lombar, enquanto a obstrução ureteral inferior causa dor que pode irradiar para o testículo ou grande lábio ipsilateral. A localização da dor pode mudar à medida que o cálculo migra. Inclusive, a pessoa pode chegar à consulta sem dor, devido ao caráter em crescendo e decrescendo da cólica.

Hematúria macroscópica ou microscópica ocorre na maioria dos pacientes que se apresentam com nefrolitíase sintomática. Além da passagem do cálculo este é o preditor mais sugestivo de nefrolitíase em pacientes que apresentam dor lombar unilateral²⁴. Por outro lado, a ausência de hematúria no quadro de dor aguda no flanco não exclui a presença de nefrolitíase²⁵. Hematúria não é detectada em aproximadamente 10 a 30% dos pacientes com nefrolitíase documentada²⁶.

A dor à punho-percussão lombar é a alteração do exame físico mais característica, embora não seja muito sensível, visto que se encontra presente em menos de 20% dos casos²⁷. É importante ficar claro que o Sinal de Giordano será francamente positivo nos casos de obstrução ureteral completa, e que uma obstrução ureteral incompleta, na maioria das vezes, não positivará tal sinal.

Uma outra situação que precisa ficar claro é a positivação do Giordano nas causas transinfecciosas (Pielonefrites). Na pielonefrite, o Giordano só será positivo, se o insulto inflamatório atingir a cápsula renal. Como dito anteriormente, o parênquima renal é pobre em terminações nervosas livres, logo, o sinal de Giordano não é de longe parâmetro de gravidade em um paciente com infecção do trato urinário superior, sendo possível encontrar um paciente com pielonefrite grave, com risco potencial de evolução para sepse de foco urinário ou formação de abscesso renal, com sinal de Giordano francamente negativo.

Além disso, o Sinal de Giordano pode ser positivo na nefrite intersticial aguda. O exame físico deve incluir, também, a avaliação do abdome com a finalidade de descartar a possibilidade de abdome agudo inflamatório. Lembrar que os cálculos em ureter médio à direita fazem diagnóstico diferencial com apendicite aguda (valorizar o sinal de Blumberg no exame físico) e, se à esquerda, com diverticulite aguda, sobretudo em pacientes mais idosos. É importante realizar a palpação testicular em pacientes que referem dor lombar com irradiação para testículo, a fim de avaliar se o caso trata-se de uma orquialgia primária (é comum o achado de aumento volumétrico testicular e dor à palpação gonadal) ou se a dor testicular é realmente uma dor referida (exame físico testicular normal).

Dentre as complicações de maior gravidade associadas a nefrolitíase destaca-se a obstrução que pode resultar em lesão renal aguda (LRA) e/ou pielonefrite que, como será apresentado a seguir, exigem intervenção imediata.

d. Lesão Renal Aguda – uma complicação aguda da nefrolitíase

Pacientes que apresentem anúria devem ser submetidos a exames de imagem para descartar a possibilidade de obstrução. Estes quadros se associam a: obstruções baixas (uretrais), bilaterais (incomuns), unilaterais (rim não obstruído apresenta doença parenquimatosa) ou obstrução em paciente com rim único e anúria reflexa (espasmo reflexo do ureter contralateral durante a passagem traumática do cálculo no lado afetado).

Obstruções unilaterais não costumam resultar em LRA (a litíase é geralmente causa de obstrução supratrigonal, levando a hidronefrose unilateral), todavia, são fatores de risco para o desenvolvimento de LRA nas obstruções unilaterais conforme dito anteriormente: rim único, doença renal crônica prévia, pielonefrite aguda e sepse (somatória de componente pré-renal).

4. DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL DA NEFROLITÍASE

Várias condições podem mimetizar a dor no flanco causada por nefrolitíase²⁸. É importante sinalizar que nem todos os cálculos eliminados resultarão em cólica renoureteral e nem toda cólica renoureteral tem cálculo como causa.

- Sangramento do trato urinário com eliminação de coágulos e necrose de papila renal podem causar cólica nefrética²⁹.
- Pielonefrite mas, neste caso, geralmente há febre e piúria além de dor no flanco. A febre é incomum em pacientes com litíase não complicada.
- Obstrução intestinal aguda, diverticulite ou apendicite podem se manifestar com cólica, mas geralmente não estão associadas à hematúria. Além disso, náuseas e vômitos são característicos da

- obstrução intestinal, e a sensibilidade abdominal é característica da diverticulite e apendicite, mas não da nefrolitíase.
- A cólica biliar e a colecistite podem estar associadas à dor no flanco, mas geralmente não estão associadas à hematúria.
- Herpes zóster pode causar dor no flanco, mas geralmente é acompanhado por erupções cutâneas e não por hematúria.
- Indivíduos que buscam atenção ou narcóticos podem fingir ter cólica renal e podem ter hematúria autoinfligida30. Além disso, pode haver indivíduos em busca de drogas que realmente têm cálculos renais, mas eles estão nos rins e não estão obstruindo.

Alguns escores diagnósticos foram desenvolvidos com a finalidade de diferenciar a cólica renoureteral de outras causas de dor lombar em adultos. O quadro 2 apresenta um Escore diagnóstico de cólica renoureteral aguda com sensibilidade de 89% e especificidade de 99% para indivíduos que pontuem mais do que -0,6931.

Quadro 2 – Escore diagnóstico de cólica renoureteral aguda

ITEM	PRONTUAÇÃO
Hematúria (>10 por campo)	+7,56
Localização da dor inicialmente lombar	+6,89
Dor à percussão renal presente	+3,23
Duração da dor <12 horas	+2,60
Apetite normal	+1,54
Sexo feminino	-3,25
Constante	-8,06

Adaptado de Eskelinen et al., 199831

5. EXAMES PARA AVALIAÇÃO DA NEFROLITÍASE

Quando um diagnóstico de nefrolitíase é clinicamente suspeito, exames de imagem dos rins, ureteres e bexiga devem ser realizados para confirmar a presença de um cálculo e avaliar os sinais de obstrução urinária^{27,32}.

O exame de Ultrassonografia das Vias Urinárias (USG), por ser um método rápido, barato e não envolver radiação ionizante, é o método de "screening" para os pacientes com suspeita de litíase urinária. Tal exame tem boa acurácia para detecção de cálculos localizados no rim e se existe hidronefrose associada ou não. No entanto, o exame de ultrassom não é um bom método para avaliar cálculos ureterais, visto que o feixe sonoro não se propaga bem em meio gasoso, sobretudo a nível de ureter superior e médio, onde existe a própria interposição gasosa das alças intestinais. Logo, se o exame de ultrassonografia detectar hidronefrose, no entanto o fator obstrutivo não for detectado, tal paciente deve ser prontamente encaminhado para realização de Tomografia Computadorizada de Abdome e Pelve SEM CONTRASTE e com CORTES FINOS (Padrão Helicoidal), que tem uma sensibilidade em torno de 94% para o diagnóstico de litíase ureteral, revelando na grande maioria dos casos o nível da obstrução ureteral (se ureter superior, médio ou inferior) e o tamanho do cálculo, a fim de que uma conduta urológica apropriada seja tomada, bem como avaliar a possibilidade de eliminação espontânea do cálculo ou se existe a indicação do uso de medicações alfa-bloqueadoras (doxazosina/tansulosina) com o intuito de promover dilatação ureteral e promover clearance espontâneo do cálculo.

Na gestante com suspeição de litíase urinária onde o USG revelou hidronefrose e o ponto de obstrução não foi detectado, deve-se solicitar a Ressonância Nuclear Magnética (URO-RNM) que, além de determinar o ponto de obstrução uretral pelo cálculo, vai revelar se a obstrução ureteral é de fato por um cálculo em migração ou se a hidronefrose é decorrente de compressão extrínseca pelo útero gravídico, que determina um quadro clínico idêntico ao da cólica renoureteral. O quadro 3 apresenta as opções de exames de imagem disponíveis:

Quadro 3 – Modalidades de imagem para nefrolitíase

EXAME	– Modalidades de imagem para n VANTAGENS	DESVANTAGENS
TC de Abdome e Pelve sem contraste	Maior precisão de diagnóstico; Detecta hidronefrose de forma confiável; Medições precisas do tamanho do cálculo e localização ureteral para planejamento do tratamento;	Radiação ionizante; Raramente, um segundo conjunto de imagens após contraste intravenoso é necessário para o diagnóstico definitivo de urolitíase (para distinguir cálculos de flebolitos);
USG de Rim e vias urinárias	Sem radiação ionizante; Detecta hidronefrose de forma confiável;	Sensibilidade baixa a moderada e ampla variabilidade no desempenho diagnóstico (detecta 24-57% dos cálculos vistos na TC); localização ureteral para planejamento do tratamento; lnadequado para indivíduos com obesidade grau III ou com DRC em estágio terminal;
Radiografia de Abdome	Medições precisas do tamanho do cálculo e localização ureteral para planejamento e tratamento	Sensibilidade baixa a moderada e ampla variabilidade no desempenho diagnóstico (detecta 29- 59% dos cálculos vistos na TC); Não detecta hidronefrose; Radiação ionizante;
Ressonância Magnética de Abdome e Pelve	Sem radiação ionizante; Detecta hidronefrose de forma confiável; Localiza com precisão o local da obstrução ureteral para o planejamento do tratamento;	Sensibilidade muito baixa, pois as pedras são quase invisíveis; Medições imprecisas do tamanho da pedra para o planejamento do tratamento; Requer que o paciente permaneça imóvel no scanner fechado por 10 a 20 minutos;

Adaptado de Curhan, 202033

Wright et al.³² colocam que a USG é o exame de imagem mais adequado para a avaliação inicial de um paciente com cólica renoureteral a nível ambulatorial. Todavia, como a TC detecta nefrolitíase não diagnosticada com ultrassom, sobretudo nos cálculos menores^{34, 35}, em pacientes com índice de suspeita clínica elevada com USG negativa, uma TC deve ser realizada. Além disso, deve-se destacar que o ultrassom é menos preciso do que a TC para medir o tamanho do cálculo e definir a localização ureteral.

O sumário de urina (urina tipo 1, exame qualitativo de urina, ou elementos anormais e sedimentos – EAS) deve ser realizado sempre que possível, pois – como colocado na sessão de apresentação clínica, a presença de hematúria, geralmente microscópica reforça a suspeita de cólica renoureteral. Além disso, pH alcalino, nitrito positivo e leucocitúria sugerem ITU contribuindo tanto para o diagnóstico diferencial (com pielonefrite), quanto com o reconhecimento da ITU como complicação do quadro de litíase. Lembramos que diversas unidades primárias de atenção a saúde possuem fitas reagentes para urina que podem, então, ser utilizadas já na avaliação inicial do doente como parte do exame físico^{21,27}.

6. MANEJO DA CÓLICA RENOURETERAL?

É preciso deixar claro que preocupação primordial do profissional de saúde que atende um paciente com quadro clínico sugestivo de cólica renoureteral, antes mesmo de propor analgesia para seu paciente, é descartar o binômio obstrução ureteral por cálculo e infecção de trato urinário superior, condição conhecida por pielonefrite obstrutiva. É bem sabido que qualquer situação que leva a estase urinária, consiste em fator de risco para infecção urinária, logo, as obstruções ureterais aumentam consideravelmente o risco de pielonefrite. É preciso lembrar que a sepse por bactérias Gram negativas,

que normalmente são o subgrupo de bactérias responsáveis pela infecção urinária (enterobactérias), pode estabelecer-se dentro das primeiras 6 horas da obstrução ureteral pelo cálculo.

Ao atender um paciente com suspeita de cólica renoureteral é preciso avaliar se o mesmo não apresenta nenhum sinal de alerta sugestivo de pielonefrite obstrutiva, como relato de hipertermia ou hipotermia (mais comum nas crianças), taquisfigmia e taquipneia persistentes na ausência de dor ou febre, alteração no nível de consciência, hipotensão ou alteração na perfusão periférica (enchimento capilar). Se qualquer um desses sinais de alerta estiver presente, o paciente deve ser prontamente encaminhado para um serviço de urgência/emergência para avaliação com especialista. O quadro 4 apresenta sinais de alarme no paciente com suspeita ou diagnóstico de nefrolitíase.

Quadro 4 - Sinais de alarme na cólica renoureteral 21,27,32

SINAIS DE ALARME	
Ineficácia da analgesia (dor refratária)	
Febre ou achados de infecção urinária associada	
Anúria ou Oligúria com sinais de hipervolemia	
Rim único ou Transplantado Renal	
Maiores de 60 anos sem história prévia de cólica nefrética	
Atraso menstrual se possibilidade de gravidez ectópica	
Ausência de recursos terapêuticos ou diagnósticos na USG	
Doença Renal Crônica conhecida	

a. Manejo da dor

Por tratar-se de quadro álgico importante, com grande desconforto para o paciente, a prioridade da abordagem é o alívio da dor. Os anti-inflamatórios não esteroidais (AINE) são a primeira opção, em conjunto com a dipirona, pois são mais eficazes e possuem menos efeitos colaterais^{21,27,36}. AINEs, todavia, devem ser evitados em pacientes com DRC conhecida. O

anti-espasmódico escopolamina tem pouca ou nenhuma eficácia para o controle da dor nestes pacientes, além de abolir uma resposta fisiológica que é a deflagração de reflexo renointestinal para aumento da liberação de acetilcolina a nível ureteral, objetivando aumentar a sua peristalse e maior chance de liberação espontânea do cálculo³⁷.

O controle da dor deve ser realizado na unidade e o paciente deve ser liberado para casa apenas se houver controle adequado da dor. Na ausência de controle álgico efetivo na primeira ou segunda tentativa o paciente deverá ser encaminhado para unidade de urgência^{21,27}. Por outro lado, pacientes com controle da dor e sem sinais de alarme deverão ser liberados para casa com prescrição de AINE e analgésicos, como dipirona, pois a dor poderá recorrer durante os próximos dias ou semanas.

b. Planejamento e Decisão Compartilhada

Pacientes com sinais de alarme devem ser prontamente encaminhados para unidade de urgência e emergência. Os demais pacientes poderão ser manejados na atenção primária conforme será discutido abaixo.

Na ausência de sinais de alarme, um exame de imagem deve ser realizado idealmente em até uma semana³² ou, no máximo, em duas semanas³⁸. O paciente deve ter analgesia para casa prescrita, além de ser orientado quanto aos sinais de alarme que – caso apareçam, deve leva-lo a procurar atendimento em unidade de urgência e emergência prontamente. Também, deve ser orientado a retornar com o exame de imagem em uma a duas semanas.

O tamanho e a localização do cálculo são os principais determinantes da probabilidade de eliminação espontânea do mesmo^{39,40}. Caso o exame de imagem revele cálculo ureteral entre 5 a 10mm, terapia médica expulsiva (TME) deve ser instituída com o uso de bloqueadores alfa-adrenérgicos

(Tansulosina 0,4mg/dia – opção com mais evidências; ou, Doxazosina 2-4mg/dia)^{21,27}. Vale destacar que, embora os estudos realizados com TME tenham incluído apenas pacientes com cálculos em ureter distal, a nota da Diretriz da Sociedade Europeia de Urologia pondera que – em locais de difícil acesso a terapia intervencionista (como parece ser a realidade da rede pública da maior parte dos municípios do Brasil), a TME deve ser considerada para o tratamento de cálculos em ureter proximal, pois não existe evidência de que os bloqueadores alfa-adrenérgicos não funcionem nesse grupo²¹, embora seja conhecida redução da probabilidade de passagem espontânea do cálculo nesta posição³⁹. Vale salientar que, a administração de líquidos durante o episódio de cólica renal não auxilia na expulsão do cálculo urinário⁴¹ e tal conduta pode acentuar a dor do paciente.

A maioria dos cálculos menores que 5mm serão expelidos espontaneamente, mesmo sem TME⁴², por isso autores como Bultitude et al., 2012²⁷ sugerem que tais drogas sejam utilizadas apenas em indivíduos com cálculos intermediários. Por sua vez, cálculos maiores do que 10mm tem baixa probabilidade de serem eliminados espontaneamente devendo ser removidos ativamente. Desta forma, indivíduos com cálculos ureterais maiores que 10mm deverão ser encaminhados para avaliação com urologista. Também deverão ser encaminhados para avaliação prioritária pelo urologista pacientes com hidronefrose⁴³.

Pacientes com cálculo <10mm, sem sinais de alarme ou hidronefrose, após seis semanas de conduta expectante com TME, que persistam com cólica renoureteral ou não tenham expulsado o cálculo, deverão ser submetidos a novo exame de imagem, preferencialmente, ultrassonográfico, para avaliar hidronefrose e evolução do cálculo. Além disso, deverá ser encaminhado para o urologista²¹.

c. Quando encaminhar pacientes portadores de nefrolitíase para unidade de emergência, urologista ambulatorial e/ou nefrologista ambulatorial?

Como visto anteriormente os pacientes com sinais de alarme deverão ser avaliados em unidades de urgência/emergência pela necessidade de exame de imagem de urgência.

O encaminhamento para urologia ambulatorialmente é indicado em pacientes com cálculos maiores que 10 mm ou que não conseguiram eliminar cálculos menores após um período de 4 a 6 semanas em uso de TME^{40,44}. Existem diversas terapias para o tratamento destes cálculos, cuja indicação cabe ao urologista e, portanto, não serão apresentados neste capítulo.

A indicação de investigação metabólica após o primeiro episódio de cólica renoureteral ainda é controversa, todavia, deve ser considerada em pacientes com fatores de risco para formação de cálculo recorrente, como uma história familiar positiva, jovens, rim solitário, nefrocalcinose, DRC e cálculos difíceis de tratar (por exemplo, aqueles com anormalidades do trato urinário)⁴⁵. Também, a presença de outros cálculos no rim, no primeiro episódio de cólica renoureteral, sugere a formação recorrente de cálculos indicando avaliações adicionais. Nestes casos e na cólica renoureteral recorrente, os pacientes deverão ser encaminhados para o nefrologista para avaliação bioquímica⁴³. A avaliação metabólica pode fornecer dados que suportem estratégias específicas para a prevenção de novos cálculos.

Quadro 5 - Indicações de referenciamento por litíase urinária^{21,27,32,43}

CLASSIFICAÇÃO	TIPO
Unidade de Urgência/Emergência	Ineficácia da analgesia (dor refratária) Febre ou achados de ITU associada
	Anúria ou Oligúria com sinais de hipervolemia
	Rim único ou Transplantado Renal
	Ausência de recursos terapêuticos ou diagnósticos na USG
	Doença Renal Crônica conhecida
	Possibilidade de outros diagnósticos
Urologista Ambulatorial	Cálculo ureteral maior do que 10mm ou não expelido após 6 semanas
	Cálculo vesical
	Cálculo renal assintomático maior do que 10mm
Nefrologista Ambulatorial	Paciente com litíase urinária de repetição e necessidade de investigação metabólica

d. Quais medidas gerais podem ser tomadas para profilaxia da litíase urinária?

Todas as pessoas com um ou mais episódios de litíase urinária devem receber as seguintes orientações gerais para prevenção secundária⁴¹:

- Ingestão líquida adequada para produzir 2 a 3L de urina ao dia;
- Evitar restrição de cálcio;
- Evitar o consumo excessivo de sal e proteína animal;
- Fazer consumo balanceado de cálcio e oxalato:
- Incentivar a ingestão de sucos cítricos;
- Evitar o consumo de refrigerantes;
- Manutenção do peso normal para a estatura;

CÓLICA NEFRÉTICA ANALGESIA **DIPIRONA 1G. IV** ANAMNESE + EXAME FÍSICO COMPATÍVEIS COM CÓLICA NEFRÉTICA POR LITÍASE URINÁRIA? Dor refratária a analgesia NÃO · Febre ou achados de ITU Anúria · Oligúria com hipervolemia INVESTIGAR OUTRAS SINAIS DE ALARME ? · Rim único ou transplantado CAUSAS DE DOR >60 anos sem litíase prévia NÃO · DRC conhecida · Ausência de recursos na USF **ENCAMINHAR PARA** Analgesia de manutenção PRONTO-SOCORRO* Exame de imagem: TC de abdome/pelve sem contraste com cortes finos ACOMPANHAMENTO · ou. USG de rim e vias urinárias **AMBULATORIAL** Sumário de Urina Orientar procurar urgência se sinais CÁLCULO de alarme: RENAL >10_{mm} Retorno em 1 semana: **ENCAMINHAR** TC DE ABDOME E PELVE >10_{mm} CÁLCULO SEM CONTRASTE PARA UROLOGIA ou USG APARELHO URETERAL URINÁRIO NÃO Tansulosina 0,4_{mg/dia} 4-6 semanas **EXPELIU O CÁLCULO?** Evitar consumo excessivo de sal e proteína animal; Manter medidas Evitar restrição de cálcio; 4-6 semanas · Consumo balanceado de cálcio e oxalato: ORIENTAÇÕES Ingerir líquido para produzir 2 a 3L de PARA PREVENÇÃO urina/dia; REPETICÃO ou Manter peso normal para altura; **MÚLTIPLOS CÁLCULOS?** · Evitar consumo de refrigerantes; **ENCAMINHAR** PARA NEFROLOGIA

Fluxograma 1 – Manejo da cólica renoureteral na Atenção Primária a Saúde

[#] Evitar o uso em pacientes com diagnóstico conhecido de DRC;

^{*} Preferencialmente para unidades hospitalares com sobreaviso em Urologia;

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

José da Silva apresenta quadro clínico sugestivo de cólica renoureteral. Trata-se de um paciente com sinais de alarme: portador de DRC e oligúria associada a hipervolemia (edema). Desta forma, o paciente deve receber analgesia e ser encaminhado para unidade de emergência/urgência para realização de exame de imagem e bioquímica. Sugere-se que, no encaminhamento, você informe a creatinina sérica basal do paciente.

João apresenta quadro sugestivo de cólica renoureteral, todavia, aparentemente associada a pielonefrite, que deve ser abordada em unidade hospitalar, preferencialmente, referência em urologia. Deve ser submetido a exame de imagem e receber antibióticos parenterais. O exame de fita reagente sugere bactérias que desdobram ureia, como o P. *mirabilis*. É provável que João tenha cálculo de estruvita (coraliforme).

Jorge possui diversos fatores de risco para litíase urinária. Apresentava quadro clínico típico de cólica renoureteral que respondeu ao primeiro curso de analgesia na USF. Retornou com 5 dias trazendo USG de rim e vias urinárias que identificou cálculo de 0,6cm no ureter proximal. Foi prescrita Tansulosina 0,4mg/dia por 4 semanas com retorno com novo exame de imagem. Retornou informando melhora dos sintomas após expelir o cálculo. Novo USG sem alterações. Devido ao quadro de litíase urinária de repetição foi encaminhado para o ambulatório de nefrologia para investigação metabólica.

Mariana retorna com TC de abdome e pelve sem contraste, padrão helicoidal, identificando cálculo de 0,7cm em ureter distal. Inicia o uso da Tansulosina 0,4mg/dia e retorna com 6 semanas referindo persistência do quadro e nova TC com os mesmos achados. É encaminhada para urologista para avaliar intervenção.

Joana retornou, após 6 dias do primeiro atendimento, com USG de rim e vias urinárias identificando cálculo ureteral de 1,4cm em ureter proximal. Foi, então, encaminhada para avaliação da urologia.

Aderbal apresenta quadro clínico que pode ser justificado por outras patologias. Além disso, é idoso e nunca apresentou quadro de litíase urinária anterior. Os sinais de alarme do doente e a possibilidade de outros diagnósticos torna necessário o seu encaminhamento para unidade de urgência/emergência.



RESUMINDO

- 1. A cólica renoureteral se apresenta enquanto dor lombar abrupta com intervalos de intensificação, podendo irradiar para virilha, testículo ou grandes lábios, além de associar-se com hematúria, náusea e vômitos.
- 2. A doença apresenta diversos fatores de risco dentre os quais destacamos: baixa ingesta hídrica, dieta rica em sal e proteínas, diabetes, hipertensão, gota e obesidade. Reorientação de estilo de vida pode auxiliar na redução do risco.
- 3. Pode apresentar-se na forma assintomática (achado incidental em exame de imagem), com DRC (complicação crônica de litíase urinária assintomática associada a obstrução) e cólica renoureteral (podendo ou não se associar com ITU ou LRA).
- 4. Pacientes com cólica renoureteral devem receber analgesia de imediato. AINE (exceto na DRC conhecida) e Dipirona são as medicações de escolha, sendo a via parenteral a preferida.
- 5. Anamnese e exame físico minuciosos devem ser realizados tanto para sustentar a hipótese de cólica renoureteral associada a litíase urinária quanto para excluir outras possibilidades. Escores de risco podem ser utilizados para auxiliar nesta avaliação. Além disso, sinais de alarme devem ser procurados.
- 6. Pacientes com sinais de alarme devem ser encaminhados para unidades de urgência e emergência, incluindo aqueles com dor refratária a abordagem na USF.
- 7. Todo paciente com cólica renoureteral devem ser triados para obstrução e infecção.
- 8. Pacientes sem sinais de alarme, que responderam a analgesia, devem receber prescrição de AINE e dipirona para casa, com solicitação de exame de imagem (preferencialmente TC de abdome e pelve, com cortes finos, padrão helicoidal, sem contraste; ou USG de rim e vias urinárias) com retorno agendado para uma semana. Devem, também, receber orientação para o reconhecimento de sinais de alarme para buscar atendimento em unidades de urgência e emergência.
- 9. Pacientes que retornarem com exames de imagem apresentando cálculos ureterais <5mm, na ausência de obstrução ou ITU associada, deverão ser mantidos em tratamento expectante por 4-6 semanas, quando repetirão o exame, devendo ser encaminhados para urologia ambulatorialmente se persistência do quadro.

- 10. Pacientes que retornarem com exames de imagem apresentando cálculos ureterais entre 5-10mm, na ausência de obstrução ou ITU associada, deverão ser mantidos em tratamento expectante, com uso de Tansulosina 0,4mg/dia ou Doxazosina 2-4mg/dia, por 4-6 semanas, quando repetirão o exame, devendo ser encaminhados para urologia ambulatorialmente se persistência do quadro.
- 11. Pacientes que retornarem com exames de imagem apresentando cálculos ureterais >10mm deverão ser encaminhados para urologia.
- 12. Pacientes com ITU e/ou LRA associadas a litíase urinária obstrutiva devem ser encaminhadas para unidades de pronto-atendimento, preferencialmente referência em urologia, pois necessitam de avaliação especializada com urgência.
- 13. Cálculo ureteral >10mm ou não expelido após 6 semanas; Cálculo vesical e; Cálculo renal assintomático >10mm devem ser encaminhados para avaliação do urologista.
- 14. Pacientes com litíase urinária recorrente ou com múltiplos cálculos e/ou idade jovem e/ou rim solitário no primeiro episódio de cólica nefrética devem ser encaminhados para nefrologista para investigação metabólica.
- 15. Pacientes devem ser orientados a: Ingerir líquidos adequadamente para produção de 2 a 3L de urina ao dia; Evitar restrição de cálcio; Evitar o consumo excessivo de sal e proteína animal; Fazer consumo balanceado de cálcio e oxalato; Incentivar a in gestão de sucos cítricos; Evitar o consumo de refrigerantes; Manter o peso normal para a estatura.



REFERÊNCIAS

 Fwu CW, Eggers PW, Kimmel PL, Kusek JW, Kirkali Z. Emergency department visits, use of imaging, and drugs for urolithiasis have increased in the United States. *Kidney Int*. 2013. doi:10.1038/ki.2012.419

- 2. Uribarri J, Oh MS, Carroll HJ. The first kidney stone. *Ann Intern Med*. 1989. doi:10.7326/0003-4819-111-12-1006
- 3. Sakhaee K. Nephrolithiasis as a systemic disorder. Curr Opin Nephrol Hypertens. 2008. doi:10.1097/MNH.0b013e3282f8b34d
- 4. Kohiimoto Y, Sasaki Y, Iquchi M, Matsumura N, Inagaki T, Hara I. Association of metabolic syndrome traits and severity of kidney stones: Results from a nationwide survey on urolithiasis in Japan. Am J Kidney Dis. 2013. doi:10.1053/j. ajkd.2012.12.028
- 5. Singh P, Enders FT, Vaughan LE, et al. Stone Composition Among First-Time Symptomatic Kidney Stone Formers in the Community. Mayo Clin Proc. 2015. doi:10.1016/j.mayocp.2015.07.016
- 6. Lieske JC, Rule AD, Krambeck AE, et al. Stone composition as a function of age and sex. Clin J Am Soc Nephrol. 2014. doi:10.2215/CJN.05660614
- Kočvara R, Plasgura P, Petřík A, Louženský G, Bartoníčková K, Dvořáček J. A prospective study of nonmedical prophylaxis after a first kidney stone. BJU Int. 1999. doi:10.1046/j.1464-410x.1999.00216.x
- 8. Curhan GC, Willett WC, Rimm EB, Stampfer MJ. Family history and risk of kidney stones. J Am Soc Nephrol. 1997. doi:10.1097/00005392-199908000-00125
- 9. Lloyd SE, Pearce SHS, Fisher SE, et al. A common molecular basis for three inherited kidney stone diseases. Nature. 1996. doi:10.1038/379445a0
- 10. Asplin JR, Coe FL. Hyperoxaluria in Kidney Stone Formers Treated With Modern Bariatric Surgery, *J Urol.* 2007. doi:10.1016/j.juro.2006.09.033
- 11. Kopp JB, Miller KD, Mican JAM, et al. Crystalluria and urinary tract abnormalities associated with indinavir. Ann Intern Med. 1997. doi:10.7326/0003-4819-127-2-199707150-00004

- 12. Carr MC, Prien EL, Babayan RK. Triamterene nephrolithiasis: Renewed attention is warranted. *J Urol*. 1990. doi:10.1016/S0022-5347(17)39734-3
- 13. Sasson JP, Dratch PL, Shortsleeve MJ. Renal US findings in sulfadiazine-induced crystalluria. *Radiology*. 1992. doi:10.1148/radiology.185.3.1438755
- Taylor EN, Stampfer MJ, Curhan GC. Diabetes mellitus and the risk of nephrolithiasis. *Kidney Int*. 2005. doi:10.1111/j.1523-1755.2005.00516.x
- 15. Taylor EN, Stampfer MJ, Curhan GC. Obesity, weight gain, and the risk of kidney stones. *J Am Med Assoc*. 2005. doi:10.1001/jama.293.4.455
- Ferraro PM, Curhan GC, Sorensen MD, Gambaro G, Taylor EN. Physical activity, energy intake and the risk of incident kidney stones. *J Urol*. 2015. doi:10.1016/j. juro.2014.09.010
- 17. Scales CD, Curtis LH, Norris RD, et al. Changing Gender Prevalence of Stone Disease. *J Urol*. 2007. doi:10.1016/j.juro.2006.10.069
- Lotan Y, Antonelli J, Jiménez IB, et al. The kidney stone and increased water intake trial in steel workers: results from a pilot study. *Urolithiasis*. 2017. doi:10.1007/s00240-016-0892-7
- 19. Ekeruo WO, Tan YH, Young MD, et al. Metabolic risk factors and the impact of medical therapy on the management of nephrolithiasis in obese patients. In: *Journal of Urology*.; 2004. doi:10.1097/01.ju.0000128574.50588.97
- Ferraro PM, Curhan GC, Gambaro G, Taylor EN. Total, Dietary, and Supplemental Vitamin C Intake and Risk of Incident Kidney Stones. *Am J kidney Dis Off J Natl Kidney Found*. 2016;67(3):400-407. doi:10.1053/j. ajkd.2015.09.005
- 21. Türk C, Petřík A, Sarica K, et al. EAU Guidelines on Diagnosis and Conservative Management of Urolithiasis. *Eur Urol*. 2016. doi:10.1016/j.eururo.2015.07.040

- 22. Glowacki LS, Beecroft ML, Cook RJ, Pahl D, Churchill DN. The natural history of asymptomatic urolithiasis. J Urol. 1992. doi:10.1016/S0022-5347(17)37225-7
- 23. Teichman JMH, Long RD, Hulbert JC. Long-Term Renal Fate and Prognosis After Staghorn Calculus Management. J Urol. 1995. doi:10.1016/S0022-5347(01)67413-5
- 24. Elton TJ, Roth CS, Berquist TH, Silverstein D. A clinical prediction rule for the diagnosis of ureteral calculi in emergency departments. J Gen Intern Med. 1993. doi:10.1007/BF02599984
- 25. Bove P, Kaplan D, Dalrymple N, et al. Reexamining the value of hematuria testing in patients with acute flank pain. J Urol. 1999. doi:10.1097/00005392-199909010-00013
- 26. Press SM, Smith AD. Incidence of negative hematuria in patients with acute urinary lithiasis presenting to the emergency room with flank pain. *Urology*. 1995. doi:10.1016/S0090-4295(99)80078-8
- 27. Bultitude M, Rees J. Management of renal colic. BMJ. 2012;345:e5499. doi:10.1136/bmj.e5499
- 28. Manjunath A, Skinner R, Probert J. Assessment and management of renal colic. BMJ. 2013. doi:10.1136/bmj.f985
- 29. Sarma DP, Deiparine EM, Weilbaecher TG. Partially calcified renal cell carcinoma mimicking renal calculus. J La State Med Soc. 1990.
- 30. Jones WA, Cooper TP, Kiviat MD. Munchausen syndrome presenting as urolithiasis. West J Med. 1978.
- 31. Eskelinen M, Ikonen J, Lipponen P. Usefulness of history-taking, physical examination and diagnostic scoring in acute renal colic. Eur Urol. 1998;34(6):467-473. doi:10.1159/000019785

- 32. Wright PJ, English PJ, Hungin APS, Marsden SNE. Managing acute renal colic across the primary-secondary care interface: A pathway of care based on evidence and consensus. Br Med J. 2002. doi:10.1136/bmj.325.7377.1408
- 33. Gary CC, ScDMark DA, Glenn MP. Diagnosis and acute management of suspected nephrolithiasis in adults. UpToDate.
- 34. Catalano O, Nunziata A, Altei F, Siani A. Suspected ureteral colic: Primary helical CT versus selective helical CT after unenhanced radiography and sonography. Am J Roentgenol. 2002. doi:10.2214/ajr.178.2.1780379
- 35. Kobayashi T, Nishizawa K, Watanabe J, Ogura K. Clinical characteristics of ureteral calculi detected by nonenhanced computerized tomography after unclear results of plain radiography and ultrasonography. J Urol. 2003. doi:10.1097/01.ju.0000081424.44254.45
- 36. Teichman JMH. Acute Renal Colic from Ureteral Calculus. N Engl J Med. 2004. doi:10.1056/NEJMcp030813
- 37. Afshar K, Jafari S, Marks AJ, Eftekhari A, Macneily AE. Nonsteroidal antiinflammatory drugs (NSAIDs) and non-opioids for acute renal colic. Cochrane Database Syst Rev. 2015. doi:10.1002/14651858.CD006027.pub2
- 38. Lindqvist K, Hellström M, Holmberg G, Peeker R, Grenabo L. Immediate versus deferred radiological investigation after acute renal colic: A prospective randomized study. Scand J Urol Nephrol. 2006. doi:10.1080/00365590600688203
- 39. Coll DM, Varanelli MJ, Smith RC. Relationship of spontaneous passage of ureteral calculi to stone size and location as revealed by unenhanced helical CT. Am J Roentgenol. 2002. doi:10.2214/ajr.178.1.1780101
- 40. Parekattil SJ, Kumar U, Hegarty NJ, et al. External validation of outcome prediction model for ureteral/renal calculi. J Urol. 2006;175(2):575-579. doi:10.1016/S0022-5347(05)00244-2

- 41. Skolarikos A, Straub M, Knoll T, et al. Metabolic evaluation and recurrence prevention for urinary stone patients: EAU guidelines. *Eur Urol.* 2015. doi:10.1016/j.eururo.2014.10.029
- 42. Hollingsworth JM, Canales BK, Rogers MAM, et al. Alpha blockers for treatment of ureteric stones: systematic review and meta-analysis. *BMJ*. 2016;355:i6112. doi:10.1136/bmj.i6112
- 43. Saúde M da. Protocolo de Encaminhamento da Atenção Básica para a Atenção Especializada. *Ministério da Saúde Univ Fed do Rio Gd do Sul*. 2016.
- 44. Parmar MS. Kidney stones. BMJ. 2004;328(7453):1420 LP 1424. doi:10.1136/bmj.328.7453.1420
- 45. Gambaro G, Croppi E, Coe F, et al. Metabolic diagnosis and medical prevention of calcium nephrolithiasis and its systemic manifestations: a consensus statement. *J Nephrol*. 2016. doi:10.1007/s40620-016-0329-y

CAPÍTULO 8

AVALIAÇÃO E MANEJO DA DOENÇA RENAL CRÔNICA NA ATENÇÃO PRIMÁRIA A SAÚDE

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Abraão, 37 anos, possui diagnóstico de doença renal policística autossômica dominante (DRPAD) e compareceu para consulta apresentando TFGe pelo CKD-EPI de 110mL/min/1,73m² e relação albumina/creatinina de 20mg/g. Enquanto fazia as orientações para o paciente, a interna Margarida te questiona o por que do paciente ser portador de DRC se a TFGe e albuminúria estão normais e como devemos conduzi-lo.

Hilda, 28 anos, assintomática, trouxe consigo exames de um "check-up" que fez por contra própria. Dentre aquela imensidão de exames você notou uma creatinina sérica alterada, com TFGe pelo CKD-EPI de 48ml/min/1,73m2 e uma albuminúria de 200mg/g.

Diógenes, 47 anos, é obeso, diabético tipo 2, em uso de metformina em dose máxima e hipertenso, em uso de enalapril 20mg/dia. Possui, também, DRC e comparece para acompanhamento dos seus problemas de saúde com exames de rotina: creatinina sérica mantém-se no basal do paciente, com TFGe (CKD-EPI) de 38mL/min/1,73m2, proteinúria de 850mg/g, hemoglobina glicada de 9,0% e LDL-c de 130 mg/dL. No exame físico observa-se: edema +/4+ e pressão arterial 160/100 mmHg.

Charlote, 58 anos é hipertensa em uso de enalapril, anlodipino e hidroclorotiazida – em doses máximas, e portadora de DRC. Apesar das medidas para redução da progressão da DRC e tratamento das comorbidades, você nota que a TFGe (CKD-EPI) encontra-se em 29mL/min/1,73m2. Além disso, a paciente tem apresentado descontrole pressórico (180/100mmHg) a despeito de três drogas, sendo uma delas diurética, em dose máxima.

Túlio, 62 anos, é portador diabético tipo 2 há décadas, fazendo uso de metformina. Há alguns anos foi diagnosticado com DRC e encontra-se em acompanhamento conjunto com o MFC e o nefrologista. Nos últimos meses, a TFGe do paciente vem caindo, sem que exista evidências de causa reversível/aguda para esta perda de função.

Messias, 23 anos, é portador de estágio DRC G5, e encontra-se em hemodiálise. Comparece na Unidade de Saúde da Família com achados sugestivos de faringoamigdalite bacteriana solicitando tratamento.



1. INTRODUÇÃO

A definição e classificação para doença renal crônica (DRC) foram introduzidas pela Kidney Disease Outcomes Quality Initiative (KDOQI) da National Kidney Foundation (NKF) em 2002, e foram posteriormente adotadas, com pequenas modificações, pelo grupo de diretrizes internacionais Kidney Disease *Improving Global Outcomes* (KDIGO) em 2004¹⁻³. O estabelecimento destas diretrizes teve grande impacto na saúde pública uma vez que modificaram o conceito de DRC, tornando-a uma doença comum, com uma gama de estágios clínicos e que merece atenção dos médicos generalistas atuantes na atenção primária, exigindo estratégias para prevenção, detecção precoce e tratamento^{4,5}. Desta forma, a DRC deixou de ser uma condição pouco freguente e com risco de vida e que exigia apenas cuidados especializados de nefrologistas. Em 2009 o KDIGO realizou uma Conferência que revisou dados de 45 coortes, com dados de mais de 1,5 milhões de indivíduos, reunidos pelo CKD Prognosis Consortium visando discutir as controvérsias que cercavam as diretrizes⁶, culminando nas diretrizes do KDIGO de 2012 que se mantém até os dias atuais^{7,8}.

a. Por que é tão importante conhecer a DRC?

Porque a DRC vem adquirindo status de epidemia global. De acordo com a Organização Mundial de Saúde a DRC foi causa de óbito de 864.226 pessoas ao redor do mundo em 2012, o que por si só representa 1,5% das mortes mundiais neste período. Trata-se da 14ª maior causa de morte no mundo, responsável por 12,2 mortes para cada 100000 pessoas. Desde 1990, só mortes em decorrência do HIV cresceram mais rapidamente que mortes por DRC. Em países ricos e em desenvolvimento uma a cada dez pessoas tem DRC, afetando sobretudo grupos mais vulneráveis socioeconomicamente⁹.

A DRC possui etiologias extensamente conhecidas e predominantemente tratáveis e controláveis no contexto da atenção primária à saúde: hipertensão arterial sistêmica (34% dos casos de DRC), diabetes mellitus (30%), glomerulonefrites (9%) e rins policísticos (4%)^{9,10}. Além disso, enquanto temos assistido nos últimos anos uma queda na incidência de outras doenças crônicas não-transmissíveis, a DRC aumentou em 40%. Somente nos últimos 5 anos houve elevação média anual de 6,3% no número absoluto de taxas de incidência e prevalência, o que implica falha no diagnóstico precoce e controle de seus fatores de risco contribuindo, assim, para a alta taxa de mortalidade anual de pacientes dialíticos (18,2%) em tratamento tardio¹¹.

Paralelamente a este aumento de casos, os gastos com tratamento dialítico aumentaram de 600 milhões de reais para 1,7 bilhão entre 2000 e 2009¹², consolidando o Brasil entre os três maiores programas crônicos de diálise no mundo¹³, com 133.464 pacientes em terapia renal substitutiva (TRS)¹¹.

Contudo, a importância global das doenças renais ainda não é devidamente conhecida haja visto que: (1) existe uma carência de dados sobre pacientes não dialíticos¹⁴, (2) a maior prevalência de doenças cardiovasculares, neste grupo de pacientes, contribui para que evoluam para óbito por complicações vasculares (IAM, AVC) antes de chegarem em estágio terminal ¹⁵. Estimase que no Brasil cerca de 300.000 pacientes renais crônicos morram antes do diagnóstico e tratamento da doença¹⁶.

b. Quem possui risco de desenvolver DRC e deve, portanto, ter a doença rastreada?

Estão em maior risco de desenvolver DRC adultos que possuem diabetes mellitus, hipertensão, doenças cardiovasculares, histórico familiar de doença renal, obesos, tabagistas, maiores de 60 anos de idade e aqueles pacientes que possuem história pessoal prévia de lesão renal aguda^{17,18}. Informações sobre como avaliar a função renal e a proteinúria estão disponíveis nos capítulos um e quatro deste livro.

2. QUAL A DEFINIÇÃO DE DRC?

DRC é definida pela presença de **lesão renal** ou **TFGe <60 mL/min/1,73m**², por três ou mais meses, independentemente da causa^{1,4,7}. A tabela 1 lista exemplos de lesão ou dano renal que quando presentes por 3 meses ou mais definem DRC independentemente da TFGe (Taxa de Filtração Glomerular Estimada) do paciente⁹

Tabela 1 – Definição de DRC

CRITÉRIO	COMENTÁRIO		
ТЕМРО	Duração ≥3 meses, com base na documentação ou inferência.		
+			
TFGe	Taxa de filtração glomerular (TFG) <60mL/min/1,73m²		
OU			
	 Anormalidades patológicas: Biópsia renal com evidências de doença glomerular, vascular ou tubulointersticial; 		
	Proteinúria e Albuminúria: Relação Albumina / Creatinina >30mg/g; Proteinúria >150mg/dia;		
DANO RENAL, DEFINIDO POR ANORMALIDADES ESTRUTURAIS OU FUNCIONAIS	Anormalidades do sedimento urinário: · Hematúria com dismorfismo eritrocitário ou Cilindros hemáticos; · Achados sugestivos de nefrite intersticial		
	Achados sugestivos de necrose tubular aguda (não específico)		
	Anormalidades em exames de imagem: Rins policísticos;		
	Hidronefrose devido à obstrução;		
	Cicatriz cortical devido a infartos, pielonefrite ou refluxo vesicoureteral;		
	 Massas renais ou rins aumentados devido a doenças infiltrativas; 		
	Estenose da artéria renal;		
Adantado de Lewey 20208	 Rins pequenos e hiperecogênicos (comuns em estágios avançados da DRC devido a doenças do parênquima); 		

Dessa forma, fica evidente que o diagnóstico de DRC depende do fator temporal (maior ou igual a três meses) associado a redução da TFGe <60mL/minuto/1,73m² ou da presença de dano renal. A TFGe pode ser determinada através da fórmula do CKD-EPI utilizando o resultado creatinina sérica (ver capítulo 1), enquanto o dano renal pode ser evidenciado através do exame do sedimento urinário (ver capítulo 2), da avaliação da proteinúria (ver capítulo 4) ou da biópsia renal ^{7,19}. *Vale destacar que DRC não é, por si só, um diagnóstico. A busca pela causa base deve sempre ser feita, tanto para pacientes com redução da TFGe quanto com alterações no exame de urina ou de imagem.* Neste sentido, por vezes, alguns casos específicos demandam pesquisa laboratorial mais orientada, como: pesquisa de doenças reumatológicas²º, hepatite B²¹, hepatite C²², vírus da imunodeficiência humana (HIV)²³, mieloma múltiplo², dentre outros.

3. NO BRASIL, QUAIS SÃO AS PRINCIPAIS CAUSAS DE DRC?

A Sociedade Brasileira de Nefrologia (SBN) publicou, em 2016, um censo com as principais causas de DRC dialítica no país (figura 1), entre os anos de 2013 e 2016. Em primeiro lugar se destaca a Hipertensão Arterial Sistêmica(HAS), que corresponde a 35%, 35%, 34% e 34% destes pacientes, em 2013, 2014, 2015 e 2016, respectivamente, seguida de Diabetes Mellitus, com 30%, 29%, 30%, 30%, respectivamente. Depois, em patamares semelhantes, as glomerulonefrites crônicas (12, 11, 9 e 9%, respectivamente), causas outras (12, 11, 12, 12%) e causas indefinidas, que totalizaram 8% em 2013, 9% em 2014 e 11% em 2015 e 2016. Rins policísticos eram a doença de base de 4% destes pacientes, em todos os anos dentro da variação temporal analisada²⁴.

Diagnóstico de base dos pacientes em diálise 2013 2014 2015 2016 40,00% 35353434 30₂₉3030 30,00% 20.00% 1211 12111212 1111 10,00% 4 4 4 4 0,00% DM HAS GNC Rins policísticos Outros Indefinidos Diagnóstico de base dos pacientes em diálise

Figura – Etiologia da DRC dialítica no Brasil entre 2013 a 2016

Fonte: Sociedade Brasileira de Nefrologia (2016)²⁴

4. COMO POSSO IDENTIFICAR A CAUSA BASE DA DRC?

A definição da causa da DRC é extremamente relevante, pois além de orientar o manejo, possibilita o reconhecimento de qualquer componente agudo e potencialmente reversível. Normalmente, os dados da anamnese, história pessoal e familiar, exame físico e exames simples como: sedimentoscopia urinária, proteinúria de 24 horas e ultrassonografia de rim e vias urinárias costumam auxiliar na identificação da causa base. Por vezes, outros exames laboratoriais podem ser necessários, sobretudo, quando se suspeita de doenças sistêmicas como lúpus, anemia falciforme e outras. A biópsia renal é útil para quadros sugestivos de glomerulopatias ou quando a etiologia não se encontra clara, desde que o rim não tenha sinais de cronicidade ao ultrassom. A figura 2 apresenta um fluxo diagnóstico nas causas mais comuns.

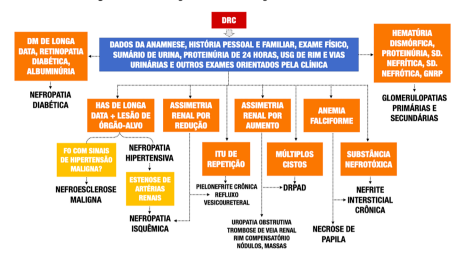


Figura 2 – Fluxo diagnóstico das etiologias mais comuns de DRC

DRPAD = Doenca Renal Policistica Autossômica Dominante, FO = Fundo de olho

5. COMO A DRC SE DESENVOLVE E PROGRIDE?

A figura 3 apresenta um modelo conceitual para o desenvolvimento, progressão e complicações da DRC. Os círculos laranja representam estágios de DRC, os círculos amarelos representam potenciais antecedentes da DRC e os círculos vermelhos representam as consequências da DRC. As setas entre os círculos representam o desenvolvimento, progressão e remissão da DRC. As setas pretas, apontando da esquerda para a direita, enfatizam a natureza progressiva da DRC. As setas cinza, apontando da direita para a esquerda, significam que a remissão é menos frequente do que a progressão. As complicações referem-se a todas as complicações da DRC, incluindo complicações da redução da TFGe, albuminúria e doença cardiovascular.

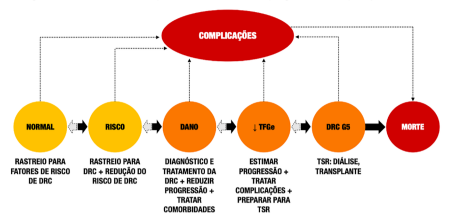


Figura 3 - Modelo conceitual para o desenvolvimento, progressão e complicações da DRC

Adaptado de: Levey AS (2009)4

TFGe = Taxa de Filtração Glomerular Estimada; DRC G5 = Insuficiência Renal, TFGe <15mL/min/1,73m2; TSR = Terapia Substitutiva Renal;

6. CLINICAMENTE, COMO SE APRESENTA A DRC?

Trata-se de uma doença, inicialmente, silenciosa. Desta forma, nos estágios iniciais, o diagnóstico é estabelecido através do rastreio da doença em pacientes de risco. Os sintomas aparecem em estágios mais avançados associados a complicações que incluem risco aumentado de toxicidade sistêmica por drogas, doenças cardiovasculares, infecções, declínio físico e cognitivo ^{25,} Em muitos casos, as complicações levam à morte antes que a DRC progrida para a insuficiência renal terminal.

As principais manifestações clínicas ocorrem em pacientes com TFGe <30 mL/min/1,73m². No exame físico e história clínica pode se encontrar: hipervolemia, hipertensão, aumento da frequência urinária noturna, alterações do nível de consciência, neuropatia periférica, hipoglicemias (especialmente naqueles em uso de insulina ou antidiabetogênico oral), astenia, fraqueza,

inapetência, perda de peso, diarreia ou constipação, sangramentos – especialmente gastrintestinais ^{9, 27}. Adicionalmente pode-se encontrar as seguintes alterações laboratoriais: hipercalemia, hiponatremia, hipocalcemia, hiperfosfatemia, elevação do PTH, anemia ferropriva, anemia por deficiência de eritropoietina, acidose metabólica e retenção de escórias nitrogenadas. Ademais, a DRC leva a um estado inflamatório sistêmico que contribui para desnutrição que, somados, levam a aterosclerose acelerada e morte, principalmente, por doença cardiovascular ²⁸. A tabela 2 resume as alterações, geralmente, encontradas na DRC.

Tabela 2 – Achados clínicos e laboratoriais da DRC

SISTEMA	ACHADO	
Geral	Noctúria, Fadiga, Perda de apetite, Soluços, Redução da massa muscular, Caquexia, Edema, HAS, cãimbras	
Neurológico	Distúrbios do sono, Redução da atenção e da capacidade cognitiva, Alterações da memória, Lentificação, Mioclonias, Convulsões, Confusão mental e Coma	
Periférico	Neuropatia sensitivo-motora, Síndrome das pernas inquietas	
Cardiovascular	Pericardite, Tamponamento pericárdico, Miocardiopatia urêmica, Asceleração da aterosclerose	
Pulmonar	Pleurite, Pneumonite, Edema Pulmonar, Respiração de Kusmaull	
Gastrintestinal	Náuseas, Vômitos, Gastrite erosiva, Pancreatite, Ascite, Parotidite	
Hematológico	Anemia por deficiência de eritropoietina, Anemia por deficiência de ferro, Disfunção plaquetária, Alteração da função neutrofílica	
Endócrino	Hiperparatireoidismo secundário, Alteração do metabolismo ósseo, Impotência, Redução da libido, Alteração do ciclo menstrual, Hiperprolactinemia, Dislipidemia	
Dermatológico	Hiperpigmentação, Prurido, Pele seca, Pseudoporfiria cutânea, Neve urêmica	
Hidreletrolítico	Hiponatremia, Hipercalemia, Hipocalcemia, Hiperfosfatemia, Hipermagnesemia	
Ácido-básico	Acidose Metabólica	

7. MANEJO DA DRC

O manejo geral do paciente com DRC envolve as seguintes questões:

- Estadiar a DRC;
- Identificar e manejar as perdas agudas de função (descompensações);
- Encaminhar para acompanhamento conjunto com o nefrologista;
- Prevenir e/ou retardar a progressão da DRC;
- Tratar as complicações da DRC;
- Preparar o paciente para TSR;

Estas questões serão abordadas ao longo deste capítulo.

a. Estadiamento da DRC

O sistema de estadiamento da DRC se destina a auxiliar os médicos no manejo de pacientes com DRC, identificando aqueles com a doença mais grave que estão, portanto, em maior risco de progressão e complicações da DRC. O estadiamento de acordo com a causa, TFG e albuminúria permite uma descrição mais completa do risco para os principais resultados adversos da DRC e torna possível delinear os tratamentos apropriados e a intensidade do monitoramento e educação do paciente ^{1,4}. Para classificar a DRC deve-se considerar a TFG e a albuminúria do doente, conforme a Tabela 3 a seguir ⁷:

ALBUMINÚRIA PERSISTENTE Prognóstico da Doença Renal Crônica **A1 A2 A3** avaliada pela Taxa de Filtração Glomerular Normal Moderada Severa (TFG) e proteinúria - KDIGO, 2012 30-300 >300 <30 mg/g mg/g mq/q G1 Normal >90 1 1 2 FGF mL/minuto/1,73m² G2 Redução discreta 60-90 1 1 2 Discreta/Moderada G3a 45-49 1 Gb Reducão Moderada 30-44 3 3 G4 Redução Grave 15-29 3 3 4+ G5 Falência renal <15 4+ 4+ 4+

Tabela 3 – Classificação da doença renal crônica

Fonte: Adaptado de KDIGO, 20137

As células coloridas indicam o risco de progressão e de complicações da DRC. Os números nas caixas são um guia para a frequência, por ano, do monitoramento clínico e laboratorial do paciente. Um paciente com 46mL/minuto/1,73m² de TFG e 200mg/g de proteinúria possui, por exemplo, DRC estágio G3aA2 e deve ser avaliado clínica e laboratorialmente duas vezes por ano. Vale salientar que a TFG baixa é um preditor mais forte de complicações da DRC do que a albuminúria alta²9.

b. Identificando e manejando as perdas agudas de função (agudizações)

Pacientes portadores de DRC estabelecida podem apresentar piora aguda da função renal (lesão renal aguda sobreposta ou DRC agudizada) e, neste sentido, a identificação adequada da causa pode possibilitar o tratamento

e, consequentemente, a recuperação da TFGe perdida agudamente. No grupo de doenças potencialmente reversíveis podemos destacar:

- Perfusão renal diminuída: hipovolemia, hipotensão, administração de medicamentos que diminuem a TFGe como antiinflamatórios não esteroidais (AINE) e iECA ou BRA são causas comuns de declínios potencialmente reversíveis na função renal.
- Uso de drogas nefrotóxicas: aminoglicosídeos, AINE, contraste radiológico, vancomicina, anfotericina e demais drogas.
- Obstrução do trato urinário;

A figura 4 resume as principais causas de descompensação aguda da DRC:

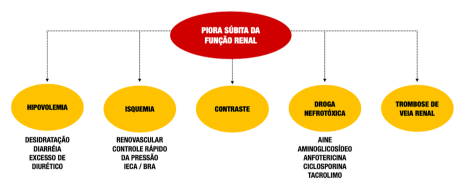


Figura 4 – Causas de piora aguda da função renal em pacientes com DRC

No que diz respeito às medicações é importante ressaltar que as receitas do paciente devem ser revistas toda consulta. Deve-se atentar para as possíveis interações medicamentosas, risco de nefrotoxicidade e, sobretudo, necessidade de ajuste da droga pela TFGe. O ajuste pode ser feito conforme orientação da bula da medicação.

c. Encaminhando o paciente para acompanhamento conjunto com o nefrologista

Devemos encaminhar o paciente a um especialista caso ele apresente uma das seguintes condições^{7, 30, 31}:

- 1. Paciente com TFG <30 mL/min/1,73m² (DRC estágios 4 ou 5);
- 2. Albuminúria significativa persistente (≥300mg/g);
- 3. Hematúria glomerular (dismorfismo eritrocitário e/ou cilindros hemáticos):
- 4. Incapacidade de identificar a causa presumida de DRC;
- 5. Declínio de >25% da TFGe em menos de quatro meses sem explicação óbvia;
- 6. Dificuldade no gerenciamento de complicações como: anemia, anormalidades do metabolismo mineral e ósseo ou distúrbios hidroeletrolíticos e ácido-base:
- 7. Potássio sérico maior que 5,5mEq/L;
- 8. Dificuldade no gerenciamento de complicações medicamentosas;
- 9. Quadro hipertensivo de difícil controle, ou seja, houve o uso de, ao menos, três anti-hipertensivos, sendo um deles um diurético, e, mesmo assim, não se atingiu o alvo pressórico.

O desejo do paciente, suas comorbidades, a capacidade de estabelecer a etiologia de base e a experiência da equipe devem ser considerados na tomada de decisão de referenciar, ou não, o paciente ao médico nefrologista.

Ademais, essa decisão deve sempre ser individualizada, especialmente em pacientes mais jovens, quando as indicações podem ser um pouco menos rigorosas³².

d. Prevenindo e/ou retardando a progressão da DRC

A terapia para retardar a taxa de progressão da DRC, independente do tratamento da doença de base, é centrada em atingir a meta pressórica e, em pacientes com doença proteinúrica, em atingir a meta de proteinúria. O uso do iECA ou BRA, sobretudo em pacientes com DRC proteinúrica, está associado a renoproteção^{33, 34}, sendo mandatório seu uso, a não ser que existam contraindicações formais, como hipercalemia persistente. Durante décadas essas classes de drogas têm sido o grande pilar no retardo da progressão da DRC.

Recentemente, uma outra classe de drogas tem ganhado destaque nesse cenário de pacientes com DRC proteinúrica, a dos inibidores do cotransportador de sódio-glicose 2 (SLGT-2)³⁵. Os resultados os estudos DAPA-CKD (2020) e EMPA-KIDNEY (2022), que demonstraram redução de desfechos renais compostos com uso os iSLGT-2, mesmo na população sem diabetes mellitus tipo 2, especialmente com Albuminuria >200 mg/g, sustentaram a indicação desta classe de drogas no KDIGO de DRC (2023). Devemos prescrever iSLGT-2 em pacientes com diabetes mellitus tipo 2 e DRC; com DRC e insuficiência cardíaca; com DRC e albuminúria >200 mg/g e em pacientes com DRC com TFGe 20-45 mL/minuto/1,73m² mesmo com Albuminuria <200 mg/g. É importante salientar que sua introdução deve ser feita até 20 mL/minuto/1,73m² de TFGe e seu uso deve ser descontinuado se o paciente iniciar diálise. É recomendada sua suspensão no pré-operatório e em situações de jejum prolongado.

Outro grupo de medicamentos que passaram a ser recomendadas na atualização do KDIGO de DRC em 2023 foram os antagonistas dos receptores de mineralocorticoides como o finerenone. Esta droga encontra-se indicada para pacientes com diabetes mellitus tipo 2, com DRC e TFGe >25mL/minuto/1,73m² que apresentam Albuminuria >30 mg/g apesar do uso de iECA ou BRA. Para a introdução deste medicamento é importante que o paciente se encontre normocalêmico. Esta recomendação da diretriz se baseia nos benefícios renais e cardiovasculares do finerenone, neste grupo de pacientes, demonstrado pelos estudos FIDELIO-CKD e FIGARO-CKD.

Outras modalidades terapêuticas também podem oferecer alguma proteção renal ou redução da taxa de progressão, como, (1) a interrupção do tabagismo³⁶; (2) tratamento da acidose metabólica crônica com bicarbonato de sódio37 E; (3) controle glicêmico³⁷.

i. Oue metas devemos buscar?

Os principais alvos terapêuticos na DRC estão resumidos na tabela 4 a seguir. Após ela descreveremos em tópicos cada um destes problemas específicos na DRC e como alcançar esses alvos estipulados.

Tabela 4 – Principais alvos terapêuticos

Parâmetro clínico/laboratorial	Alvo terapêutico buscado
Pressão arterial sistêmica	< 120/80 mmHg
Hemoglobina glicada (HbA1c)	6,5 – 8,0% (individualizar)
Hemoglobina	10,0 – 11,5g/dL
Ferritina	Antes do uso de eritropoietina: >100ng/mL Após o uso de eritropoietina: 200-500ng/mL
Saturação da transferrina	Antes do uso de eritropoietina: >20% Após o uso de eritropoietina: 20-30%
Bicarbonato	> 22mmol/L
K+	≤ 5,5mEq/L
Fósforo	3,0 – 5,5mg/dL
Cálcio com níveis e deve-se	8,8 – 10,5mg/dL
Vitamina D	> 30ng/mL
PTH	10pg/mL - 65pg/mL (ng/L)
Proteinúria	<1000mg/dia; Se inicialmente nefrótico: redução de, pelo menos 50-60% dos valores basais

Fonte: Adaptado de Kidney Health Australia 2015, KDIGO 2012 e BOER, 2020. 7,38,39

ii. Manejo da Hipertensão

DRC pode causar e agravar a HAS, bem como esta pode contribuir para a progressão da DRC. Reduzir e controlar adequadamente a pressão arterial para dentro dos alvos terapêuticos é essencial para o correto e salutar manejo da DRC. Nestes pacientes, inibidores da enzima conversora da angiotensina (iECA) e bloqueadores do receptor da angiotensina (BRA), isoladamente, são medicamentos de escolha para iniciar a terapia anti-hipertensiva, sobretudo em pacientes diabéticos e/ou com proteinúria^{37,40}.

Deve-se conhecer a creatinina sérica e potássio basais do paciente antes do início da terapia com iECA ou BRA. Após a introdução destas medicações

deve-se dosar a creatinina e o potássio séricos. Caso ocorra redução de >25% da TFG basal do paciente, após a introdução do medicamento, este deve ser interrompido e o paciente encaminhado ao nefrologista. Pacientes com potássio elevado antes da terapia com iECA ou BRA devem receber orientações de dieta hipocalêmica e, por vezes, prescrição de diuréticos que aumentam a excreção renal de potássio, como a furosemida e a hidroclorotiazida (HCTZ). Pacientes que após a introdução do iECA ou BRA evoluam com hipercalemia, devem ter a dose da medicação reduzida e orientação de dieta hipocalêmica, com introdução de diuréticos que aumentam a excreção renal de potássio, caso necessário. Vale destacar que, a HCTZ é pouco útil em pacientes com TFGe <20mL/min/1,73m² (produzem um efeito aditivo quando administrados com um diurético de alça para edema refratário). A espironolactona deve ser evitada em pacientes com hipercalemia ou potássios limítrofes³7,40.

Para muitos autores e sociedades o alvo pressórico no paciente com DRC é ≤130/80mmHg⁴¹. O KDIGO 2023, levando em consideração o SPRINT (2015), passou a recomendar uma pressão arterial sistólica <120 mmHg em pacientes com DRC não dialítica, independente do grau de albuminuria. Todavia, nossa sugestão é que as metas de pressão arterial devem ser individualizadas com base em fatores como idade, comorbidades, presença de doença cardiovascular subjacente, risco de progressão da DRC e tolerância do paciente ao tratamento. Este alvo é, geralmente, alcançado com segurança com terapia combinada, que geralmente começa com um inibidor da ECA ou BRA (também administrado para retardar a progressão da doença, conforme apresentado acima) e um diurético.

Tanto diuréticos de alça (p. e. furosemida) como outros tipos de diuréticos (p. e. tiazídicos) são efetivos, na DRC, como terapia coadjuvante. Furosemida pode ser usada, de forma segura, para o manejo de excesso de fluídos no paciente com DRC em todos os estágios, em doses de 20-120mg/

dia até doses maiores⁴². A expansão de volume, frequentemente, na ausência de edema evidente, contribui para a elevação da pressão arterial na maioria dos pacientes com DRC. Como resultado, antes que outros medicamentos sejam adicionados, a dose de diuréticos deve ser otimizada até que a pressão arterial esteja normalizada ou o paciente tenha atingido o "peso seco", que, na presença de hipertensão persistente, é definido como o peso no qual a perda de fluidos causará sintomas (especialmente, hipotensão ortostática) ou diminuição da perfusão tecidual. Neste sentido, deve-se sempre indagar ao paciente sobre sintomas de hipotensão ortostática e, até mesmo, avaliá-la no consultório. Elevação da creatinina e da ureia, sobretudo da ureia, podem sinalizar para redução da perfusão tecidual, especialmente, renal³⁷.

Outros anti-hipertensivos podem ser utilizados a depender das comorbidades do paciente. Os bloqueadores de canal de cálcio são comumente usados em associação às classes de anti-hipertensivos citadas anteriormente, especialmente em pacientes com angina e pacientes idosos com hipertensão sistólica⁴¹. Os beta-bloqueadores podem ser úteis para pessoas com coronariopatias, taquiarritmias e insuficiência cardíaca.

Frequentemente a HAS é de difícil controle, requerendo a associação de diversas drogas em doses máximas toleráveis. Pacientes com DRC e hipertensão resistente, ou seja, em uso de três ou mais anti-hipertensivos, em dose máxima, sendo um deles um diurético, devem ser encaminhados para avaliação do nefrologista. Deve-se, especialmente, nestes casos, atentar para a possibilidade de hipertensão secundária – sobretudo a renovascular caso exista associação com perda aguda da função renal e o hiperaldosteronismo primário se a HAS estiver associada à hipocalemia e/ou alcalose metabólica.

É importante destacar que não devemos tratar a hipertensão sistólica isolada em pacientes com pressão diastólica (PAD) menor que 60 mmHg e, logicamente, evitar alvos de PAD inferiores a este mesmo valor.

iii. Manejo do Diabetes Mellitus

A meta de controle glicêmico na DRC é de uma hemoglobina glicada (HbA1c) entre 6,5 a 8%, devendo-se individualizar estes valores levando em consideração: a gravidade da DRC, a necessidade (ou não) de terapia substitutiva renal (TSR), presença de complicações macrovasculares, associação de múltiplas comorbidades, expectativa de vida, hipoglicemias assintomáticas, capacidade de correção e diagnóstico de hipoglicemia e predisposição do tratamento em causar hipoglicemia³⁹. O controle glicêmico é essencial pois reduz o risco de proteinúria e/ou dano renal em pacientes portadores de diabetes mellitus tipo 1 ou 2. Para tal, mudanças de hábitos de vida (MHV), hipoglicemiantes orais e insulina podem ser utilizados, respeitando o reajuste de dose, risco/benefício e particularidades de cada caso. Por exemplo, a metformina, amplamente usada nestes pacientes não tem seu uso recomendado se a TFG for <30mL/min/1.73m^{2 39}. Outro exemplo é a insulina, que – por vezes, precisa ter sua dose padrão ajustada devido ao aumento do risco de hipoglicemia^{39,43}.

Conforme apresentado na seção de retardo da progressão da DRC, o uso de ISGLT2, como dapaglifozina e empaglifozina, tem mostrado redução na velocidade de progressão da doença nesse grupo de pacientes. Em alguns centros já vem sendo usado como primeira escolha nesse contexto. Um limitante importante para seu uso no nosso meio é o alto custo do tratamento.

iv. Manejo da dislipidemia

DRC está associada ao aumento de LDL (*low density lipoproteins*), triglicerídeos, VLDL (*very-low density lipoproteins*) e redução nos níveis de HDL (*high-density lipoprotein*)³⁷, sendo estas dislipidemias muito mais graves em pacientes com albuminúria, sobretudo nos portadores de síndrome nefrótica. Deste modo, torna-se necessário acompanhar o perfil lipídico de pacientes com DRC⁴⁴.

Entre a maioria dos pacientes, independentemente de serem ou não tratados com estatinas, deve-se reavaliar os lipídios anualmente. As medições anuais permitem a avaliação da conformidade e ajustes terapêuticos como: a dosagem ideal de medicamentos, a consideração de drogas redutoras de colesterol adicionais, como a ezetimiba, bem como mudanças adicionais na dieta ou estilo de vida. O perfil lipídico pode ser avaliado em intervalos menores (três a seis meses) em pacientes com grandes alterações dos níveis plasmáticos ou com necessidade de ajustes frequentes de medicamentos⁴⁵.

Pacientes com DRC em estágio conservador que tenham doença cardiovascular aterosclerótica estabelecida (história prévia de doença arterial coronariana, cerebrovascular ou periférica) devem receber terapia com estatina, na dose máxima tolerada, semelhante a pacientes com doença cardiovascular aterosclerótica estabelecida que não possuem DRC (prevenção secundária)⁴⁶.

No que diz respeito a indicação de estatinas para prevenção primária, ou seja, em pacientes sem doença cardiovascular aterosclerótica estabelecida, na DRC, existe divergência na literatura. Alguns autores advogam o uso de estatinas para prevenção primária em todos os pacientes com TFGe <60mL/min/1,73m², enquanto outros recomendam o uso apenas em pacientes com risco absoluto >7,5% em 10 anos, conduta semelhante ao manejo do LDL-c em pacientes sem DRC^{45–49}.

Na prática, a maior parte dos pacientes com TFGe <60 mL/min/1,73m² possui diversos fatores de risco cardiovascular e, desta forma, apresentam risco absoluto >7,5%. Assim, esta abordagem discrepante se aplica apenas a uma pequena parcela de pacientes com DRC não dialítica.

Em resumo, o uso de estatina para manejo do LDL-c deve ser indicada em⁴⁵:

- Paciente com doença cardiovascular aterosclerótica estabelecida (história anterior de doença arterial coronariana, cerebrovascular ou periférica);
- Pacientes com risco absoluto previsto de evento cardiovascular de 7,5 a 10% ou mais em 10 anos;

Ademais, pacientes com risco absoluto previsto entre 5 a 7,5% de evento cardiovascular em 10 anos podem receber estatina, sendo assim não seria incorreto indicar estatina para prevenção primária em todos os pacientes com TFGe <60 mL/min/1,73m².

Vale ressaltar que, embora alguns estudos tenham sugerido que a redução dos lipídios com estatinas poderia reduzir a proteinúria e retardar a progressão da DRC, grandes estudos subsequentes não encontraram nenhum efeito benéfico nos resultados renais^{50–53}, portanto, a terapia com estatinas não é útil para proteção renal.

Quanto à dose, recomenda-se: atorvastatina 20mg/dia; rosuvastatina 10mg/dia, sinvastatina-ezetimiba (20 + 10)mg/dia, pravastatina 40mg/dia, sinvastatina 40mg/dia ou pitavastatina 2mg/dia⁵⁴.

No que diz respeito ao manejo da hipertrigliceridemia, geralmente evita-se o uso de fibratos devido a sua associação com efeitos adversos graves, sobretudo quando associados as estatinas^{44,55}. Seu uso acaba sendo restrito a pacientes com DRC com triglicérides >800 mg/dL, apesar das medidas não farmacológicas, devido ao risco de pancreatite⁵⁶. Nestes casos, idealmente, o paciente deverá ser manejado por um endocrinologista e um nefrologista experientes. Quanto às medidas não farmacológicas, o manejo é semelhante ao da população geral.

e. Tratando as complicações da DRC

i. Anemia

A anemia da DRC (tipicamente normocítica e normocrômica)⁹ e se deve principalmente à redução da produção de eritropoietina pelo rim, à redução da absorção intestinal de ferro e à redução da sobrevida dos glóbulos vermelhos⁵⁷. A avaliação da anemia em pessoas com DRC deve começar quando o nível de hemoglobina for <12 g/dL em mulheres e <13g/dL em homens adultos. O alvo terapêutico é a hemoglobina entre 10 e 11,5g/dL^{58,59}.

A anemia é uma característica comum em muitos pacientes com DRC em tratamento conservador, havendo aumento de sua freguência, conforme a TFGe cai abaixo de 60mL/min/1.73m² 60. As diretrizes do KDIGO de 2012 sugerem que, entre os pacientes que não têm anemia, a concentração de hemoglobina deve ser verificada quando for clinicamente indicada e pelo menos^{58,59}:

- Pacientes sem anemia e com TFGe ≥45mL/min/1,73m2: anualmente, ou quando houver indicação clínica;
- Pacientes sem anemia e com TFGe <45mL/min/1,73m2: a cada seis meses, ou quando houver indicação clínica;
- Pacientes com anemia, mas sem uso de Agente Estimulador de Eritropoetina (AEE) com TFGe ≥45mL/min/1,73m2: a cada seis meses (se leve), a cada três meses (se moderada a grave ou com redução progressiva); A avaliação inclui IST e ferritina;

- Pacientes com anemia, mas sem uso de AEE com TFGe <45mL/ min/1,73m²: a cada três meses; A avaliação inclui IST e ferritina;
- Pacientes tratados com AEE: duas a quatro semanas quando iniciar o tratamento ou aumentar a dose e, após, a cada três meses; IST e ferritina devem ser avaliados, também, trimestralmente.
- Pacientes tratados com ferro: avaliar IST, ferritina e hemoglobina a cada 3 meses, se ferro oral. Após curso terapêutico, se intravenoso.

A avaliação inicial da anemia em um paciente com DRC deve ser semelhante a dos pacientes sem DRC que inclui: hemograma, índices de glóbulos vermelhos (RBC), contagem de reticulócitos, ferro sérico, capacidade total de ligação de ferro (TIBC), índice de saturação de transferrina (IST), ferritina sérica, folato sérico e níveis de vitamina B12⁶¹. Outros fatores que, se presentes, podem agravar a anemia e, portanto, devem ser identificados e manejados corretamente, são o hipotireoidismo e hiperparatireoidismo⁵⁹.

Pacientes com DRC e anemia associada a deficiência de ferro (IST \leq 20% e Ferritina \leq 100ng/mL) deverão ser tratados com ferro antes de se cogitar a administração de AEE. Parece haver benefício no uso de ferro para pacientes com IST \leq 30% e ferritina \leq 500ng/mL. A reposição de ferro pode ser utilizada por via oral ou intravenosa. Recomenda-se a via intravenosa nas seguintes situações 62 :

- Deficiência grave de ferro (IST <12%);
- Anemia grave (hemoglobina <7g/dL) em pacientes assintomáticos;
- Risco de perda contínua de sangue (perda crônica de sangue gastrointestinal);
- História de efeitos colaterais ao ferro oral;
- História de não responder ao ferro oral no passado;

- Pacientes em hemodiálise;
- Uso de AEE⁶³;

Alguns autores preferem o uso do ferro por via parenteral em pacientes com DRC em estágio conservador, especialmente a partir do estágio G4⁶⁴⁻⁶⁶. No Brasil, o Sacarato de Hidróxido de Ferro III é fornecido gratuitamente para pacientes portadores de DRC, conforme a PORTARIA Nº 365, DE 15 DE FEVEREIRO DE 2017 que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas Anemia na Doença Renal Crônica⁶⁷. No tratamento conservador sugere-se até 100 mg/dose, até 3 vezes por semana, conforme necessidade. Recomenda-se que a ampola de 100 mg seja diluída em 100mL de NaCl 0,9% e infundido EV em, no mínimo, 40 minutos.

Quando a via oral for a escolhida, recomendamos o sulfato ferroso (mínimo 65mg de ferro elementar) três vezes por dia, 30 minutos antes da refeição, de preferência com suco cítrico.

Quanto ao uso dos AEEs, eles se encontram indicados para a maioria dos pacientes com DRC que apresentam hemoglobina <10g/dL, desde que com IST entre 20-30% e > 200ng/mL. No Brasil, alfaepoetina é fornecida gratuitamente para pacientes portadores de DRC, conforme a PORTARIA Nº 365, DE 15 DE FEVEREIRO DE 2017 que aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas Anemia na Doença Renal Crônica⁶⁷. A via recomendada é a subcutânea e a dose é de, aproximadamente, 50 a 100UI/kg/semana. No entanto, o uso de doses menores parece razoável, principalmente em pacientes com níveis de hemoglobina pré-tratamento próximos a 10g/dL. Pacientes com história recente de câncer, câncer ativo e acidente vascular cerebral possuem maior risco de efeitos adversos dos AEEs. Deve-se evitar administrar a droga em pacientes que estejam hipertensos no momento da aplicação.

ii. Acidose Metabólica

Pacientes com TFG < 30mL/min/1.73m² tem uma tendência crescente de retenção de íons hidrogênio contribuindo para o surgimento de uma acidose metabólica progressiva⁶⁸ com uma tendência de estabilização do bicarbonato sérico entre 12-20 mmol/L⁶⁹.

O tratamento da acidose metabólica é recomendado, pois, ela encontrase associada a: (1) desmineralização óssea e, consequentemente, doença mineral óssea; (2) aumenta a degradação protéica, contribuindo para a desnutrição e, desta forma, com o aumento da morbidade e (3) hipercalemia. A acidose metabólica pode ser tratada com suplementação de bicarbonato com o objetivo de alcançar um nível sérico de 22mEq/L³⁷. No mercado existem poucas opções de bicarbonato em cápsula. Desta forma, caso exista dificuldade em obtêlas você pode solicitar que seja manipulada: NaHCO3 1g, em cápsulas, ou prescrever o NaHCO3 em pó, frequentemente encontrado em farmácias e supermercados. No caso do NaHCO3 sugerimos utilizar como parâmetro de medida uma tampa de caneta Bic[®]. A posologia inicial é de uma cápsula, ou uma tampa de caneta Bic[®] por dia devendo-se aumentar a dose até atingir a meta descrita. Devido ao gosto salgado do NaHCO3 sugerimos que os pacientes que fizerem uso da substância em pó, polvilhem o mesmo na comida (já no prato), pois ajuda na percepção da comida menos "insossa", queixa frequente, e não gera o desconforto de tomar o pó diluído em água. Lembramos que, a suplementação de bicarbonato requer monitoramento cuidadoso do status do volume porque o bicarbonato é administrado com sódio.

iii. Hipercalemia

A capacidade de manter a excreção de potássio em níveis quase normais é mantida em pacientes com doença renal, desde que a secreção de aldosterona e o fluxo distal sejam mantidos^{70,71}. Desta forma, a hipercalemia, geralmente, se desenvolve no paciente oligúrico ou que tem um problema adicional, como uma dieta rica em potássio, morte celular aumentada (rabdomiólise, quimioterapia, hemólise) ou hipoaldosteronismo (uso de iECA ou BRA, diabético)⁷². A redistribuição celular prejudicada de potássio também pode contribuir para o desenvolvimento da hipercalemia na DRC avançada, como ocorre na deficiência de insulina. A hipercalemia devido ao uso de iECA ou BRA é mais provável de ocorrer em pacientes nos quais a concentração de potássio sérico encontrava-se elevada ou no limite superior da normalidade antes do início da terapia³⁷.

O alvo do potássio sérico é de até 5,5 mEq/L, embora alguns autores estendam esse limite até 6,0 mEq/L na DRC. Para prevenção da hipercalemia deve-se optar por orientar dieta com baixo teor de potássio (<40 a 70 mEq/dia ou 1500 a 2700mg/dia) e evitar, se possível, o uso de drogas que aumentam a concentração de potássio sérico, como antiinflamatórios não esteroidais^{37, 73}.

Para o tratamento da hipercalemia leve, até 6,2 mEq/L, deve-se: (1) revisar a prescrição do paciente e remover as drogas associadas a hipercalemia, como espironolactona, IECA ou BRA; (2) hidratar o paciente com NaCl 0,9% se houver hipovolemia; (3) na ausência de hipovolemia, lançar mão de furosemida, com o objetivo de espoliar o potássio; (4) avaliar hiperglicemia e, caso presente, no paciente diabético, ajustar a dose de insulina. Além disso, deve-se recomendar a dieta hipocalêmica e avaliar a possibilidade de situações clínicas associas a lise celular aumentada (rabdomiólise, hemólise e etc) caso a clínica seja sugestiva ³². O poliestirenossulfonato de cálcio (Sorcal®) é um quelante intestinal de potássio muito útil para o manejo da hipercalemia

nestes pacientes, todavia, trata-se de uma droga extremamente cara e difícil de ser encontrada no mercado. Recentemente foram descritos dois novos agentes para o tratamento da hipercalemia: patiromer e ZS9 (lokelma). Eles prometem uma resposta rápida (o que não é possível com o Sorcal®), além do controle em pacientes com DRC em uso de iECA, BRA e outras terapias associadas com aumento de potássio^{74–76}. Todavia, as drogas ainda não estão disponíveis no mercado brasileiro e faltam estudos a longo prazo.

Por outro lado, pacientes com hipercalemia importante >6,2 mEq/L devem ser referenciados para unidades de urgência. Caso a Unidade de Saúde da Família disponha de aparelho de eletrocardiografia, um eletrocardiograma (ECG) deve ser realizado e na presença de alterações sugestivas de hipercalemia (onda T apiculada, achatamento da onda P, alargamento do QRS), recomenda-se a infusão de Gluconato de Cálcio 10% ou Cloreto de Cálcio 10% 10mL + SG 5% 100mL, infundir, EV, em 2 – 5 minutos enquanto o paciente aguarda remoção para unidade de emergência mais próxima³². É importante destacar que o gluconato ou cloreto de cálcio não influenciam a concentração plasmática de potássio, na verdade, irão estabilizar a membrana dos miócitos, reduzindo o risco de arritmias em pacientes com hipercalemia e alterações no ECG. Medidas que, caso disponíveis, podem ser utilizadas para redistribuir o potássio para o intracelular, reduzindo a concentração sérica do mesmo são: nebulização com beta-2-agonista e glicoinsulinoterapia (10 ampolas de glicose hipertônica 50% + 10UI de Insulina Regular, EV, em 20 minutos).

iv. Sobrecarga de volume

Neste tópico lembramos que a hipervolemia é um distúrbio do sódio. Assim, o manejo desta alteração requer intervenção na balança de entrada e saída do sódio corporal. Deve haver, portanto, restrição dietética de 5g de NaCl ou 2g de sódio (Na⁺) (redução da entrada) e aumento da eliminação urinária

de sódio com o uso de diuréticos – preferencialmente de alça (aumento das saídas)39. Além de contribuir com o controle de volume a restrição dietética de sódio parece reduzir a pressão intraglomerular e, desta forma, auxilia na redução da progressão da DRC⁷⁷.

Geralmente o equilíbrio do volume intravascular é mantido até que a TFG caia abaixo de 10 a 15 mL/min/1,73m2. No entanto, o paciente com DRC leve a moderada, apesar de estar em relativo equilíbrio volêmico, é menos capaz de responder à ingestão rápida de sódio e, portanto, está sujeito à sobrecarga hídrica.

v. Doença Mineral Óssea (DMO-DRC)

Aqui os alvos terapêuticos são manter o fósforo (PO_4^{3-}) dentro da faixa de normalidade (3 a 4,5mg/dL, tolerar até 5,5mg/dL), bem como os valores de Ca^{2+} (8,8 a 10,5mg/dL), vitamina D (*25-hydroiyvitamina D*) com níveis 30-60ng/mL e deve-se referenciar ao nefrologista caso os níveis de PTH estejam persistentemente acima do limite da normalidade, entre 10pg/mL e 65pg/mL (ng/L).

Quando a TFG atinge níveis ≤ 60mL/min/1.73m² mudanças no metabolismo do cálcio, fosfato, vitamina D e paratormônio (PTH) começam a ocorrer: primeiro ocorre uma retenção de fósforo devido à redução na carga de fosfato filtrado. Associado a isso, há diminuição da conversão da vitamina D em sua forma ativa pelo rim e consequente hipocalcemia. Fosfato alto, vitamina D e cálcio baixos estimulam a produção de PTH – hormônio responsável pela manutenção da calcemia em uma estreita faixa fisiológica³².

Do ponto de vista do balanço de cálcio e fosfato, a hipersecreção do hormônio da paratireóide (PTH) é inicialmente apropriada, pois o PTH pode corrigir tanto a hiperfosfatemia quanto a hipocalcemia. Como resultado, a

concentração sérica normal de fósforo e cálcio são mantidas em pacientes com eTFG de >30mL/min/1,73m2 78. O preco pago é o hiperparatireoidismo secundário e o desenvolvimento de osteodistrofia renal.

No que diz respeito ao acompanhamento da DMO-DRC, dosar 79:

- **G3a-G3b:** Ca e P a cada 6-12 meses: PTH baseado no basal e na progressão da DRC;
- G4: Ca e P a cada 3-6 meses; PTH a cada 6-12 meses; FA a cada 12 meses (ou mais se alteração do PTH);
- G5-G5D: Ca e P a cada 1-3 meses; PTH a cada 3-6 meses; FA a cada 12 meses (ou mais se alteração do PTH);

Quanto ao tratamento, a hiperfosfatemia deve ser manejada – preferencialmente, com a restrição dietética de fosfato. A deficiência/insuficiência de vitamina D deve ser corrigida, conforme estratégias para a população geral. A correção da hiperfosfatemia e da hipovitaminose D costumam resolver a hipocalcemia. Na ausência de controle, recomenda-se que o paciente seja encaminhado para avaliação com o nefrologista que avaliará a necessidade de quelante de fósforo e/ou reposição de cálcio. Alterações do PTH, também, devem ser encaminhadas para o nefrologista^{79,80}.

No que diz respeito ao tratamento da osteoporose com bifosfonatos, por exemplo, sugere-se⁷⁹:

- G1-G2 com osteoporose e/ou alto risco de fratura: manejo semelhante à população geral;
- G3a-G3b com PTH normal e osteoporose e/ou alto risco de fratura: tratamento semelhante à população em geral. Avaliar encaminhar para o nefrologista.

 G3a-G5D com anormalidades bioquímicas de DMO-DRC e baixa densidade óssea e/ou fraturas de fragilidade: encaminhar para o nefrologista;

vi. Infecção e vacinação

Pacientes com DRC apresentam risco aumentado de infecção^{81,82}. O risco de infecção bacteriana (particularmente pulmonar e geniturinária) aumenta com o declínio da função renal^{82,83}. Neste sentido, deve-se prestar atenção especial às medidas preventivas, como a imunização contra influenza e pneumococos84. Assim, segundo o KDIGO, 2012⁷:

- Vacina para Influenza: Anualmente para todos os adultos com DRC (qualquer estágio), a menos que exista contraindicação;
- Vacina para Hepatite B: 4 doses (0-1-2-6 meses), com o dobro da dose habitual e com confirmação da resposta por teste imunológico (anti-HBs) para todos os adultos com DRC nos estágios 4 e 5, a menos que exista contraindicação;
- **Pneumocócica:** Adultos com DRC estágios 4 e 5 de DRC, a menos que haja contraindicação. Idealmente: 1 dose da vacina conjugada (VPC13) e 1 dose da vacina polissacarídica (VPP23) com uma dose de reforço após 5 anos. Se primeiro a VPC13 aguardar 2 meses para a VPP 23; se primeiro a VPP 23 aguardar 1 ano para a VPC 1385.

vii. Doença Cardiovascular (DCV)

A DRC é um fator de risco importante para DCV, mesmo em seus estágios iniciais. Pessoas com DRC têm vinte vezes mais chance de sofrer um evento cardiovascular do que necessitarem de transplante ou diálise⁴². Desta forma, fica claro que, avaliar o risco de cardiovascular de um paciente com DRC é de suma importância.

Todos os pacientes com um ou mais dos seguintes critérios são diretamente classificados como de alto risco⁴²:

DRC moderada a severa com proteinúria persistente >30mg/g ou com TFG $< 45 \text{ ml/min/1,73m}^2$;

- Paciente diabético e > 60 anos:
- Paciente diabético com presença de microalbuminúria;
- Proteinúria persistente >300mg/g;
- Diagnóstico prévio de hipercolesterolemia familiar;
- Pressão arterial sistólica média ≥ 180mmHg ou diastólica ≥ 110mmHq;

Pacientes com ≥45 anos, sem doenças cardiovasculares existentes e que não possuam um ou mais dos critérios supracitados devem ser submetidos ao cálculo do risco cardiovascular. A Sociedade Brasileira de Cardiologia em parceria com a Sociedade Brasileira de Endocrinologia e Metabologia e Sociedade Brasileira de Diabetes disponibilizam, no endereço eletrônico a seguir, uma calculadora online gratuita: http://departamentos.cardiol.br/sbc- da/2015/CALCULADORAER2017/index.html>.

Tão importante quanto conhecer o risco cardiovascular do paciente é saber como reduzi-lo, e isso significa controlar e acompanhar seus principais fatores, através de mudanças nos hábitos de vida (MHV) e através da farmacoterapia adequada⁴². Entre as MHV propostas estão a interrupção do tabagismo, limitar a ingesta alcoólica a ≤2 doses padrões/dia, realizar ao menos 30 minutos de atividade física moderada na majoria/todos os dias da semana. manter-se dentro da faixa de peso saudável (IMC <25kg/m² e circunferência abdominal <94cm e homens e <80cm em mulheres), além de consumir uma

dieta rica em vegetais, frutas, cereais integrais, carnes magras, aves, peixes, ovos, nozes, sementes, legumes, e produtos com baixo teor de gordura. A ingesta de sal (NaCl) diária deve ser <5q (Na+ <2 q/dia) 9.27.

viii. Orientações nutricionais

Pacientes portadores de DRC são encorajados a ter uma dieta balanceada de acordo com suas demandas energéticas. Recomenda-se que pessoas com TFG <30mL/min/1.73m² devam ter sua prescrição dietética individualizada feita por um nutricionista, de preferência especializado em nefrologia. Ademais, pessoas obesas com DRC devem se submeter a restrição calórica, também, sob supervisão especializada.

Recomenda-se a ingesta de 0,75 a 1,0g de proteína/kg/dia, para pacientes em tratamento conservador. Maiores restrições proteicas não são aconselhadas devido ao risco de desnutrição³². A ingesta de sódio, por sua vez, não deve ultrapassar dois gramas por dia, o equivalente a cinco gramas de sal de cozinha. Deve-se evitar adicionar sal durante o preparo dos alimentos ou deixa-lo disponível para uso na mesa durante a refeição. Substitutos para o sal devem ser evitados, pois eles tendem a ter excesso de potássio em sua composição. Não há restrição inicial de ingesta de fosfato. Todavia, na presença de hiperfosfatemia esta é será a medida terapêutica inicial. Neste sentido, a ingesta de refrigerante e produtos industrializados, especialmente enlatados, devem ser desencorajados.

Quanto ao potássio, se há hipercalemia persistente, deve-se recomendar dieta restrita neste íon. Deve-se revisar, também, a prescrição do paciente. São alimentos ricos em potássio: Espinafre, abobrinha, água de coco, batata inglesa, feijão, lentilha, beterraba, chuchu, chocolate, chicória, soja, castanhas, tomate, banana, mamão, pêssego, cerveja e laranja. Uma estratégia útil para reduzir

o potássio dos alimentos é deixa-los de molho, trocando a água. Em seguida, iniciar o cozimento com bastante água. Na metade do cozimento deve-se trocar a água e terminar o cozimento, desprezando a água do cozimento no final.

Com relação à ingesta de fluídos, a ingesta hídrica deve ser suficiente para satisfazer a sede. Bebidas gaseificadas devem ser evitadas ou pelo menos terem sua ingesta restrita a menos que 250mL/dia^{9,27}. A restrição hídrica estará bem indicada na presença de hiponatremia.

f. Preparando o paciente DRC para TSR

i. Discutindo opções de tratamento substitutivo renal no paciente com estágio G5

Pacientes com DRC em estágio 5 devem ser informados, conjuntamente com seus familiares e cuidadores, das opções de tratamento disponíveis e viáveis em uma fase tão avançada da doença³⁷. Na verdade, a apresentação das opções e a educação em saúde, voltada para terapia substitutiva renal (TSR) deve iniciar já no estágio G4. A escolha de tratamento tem grande impacto no estilo e qualidade de vida e deve ser feita considerando os valores, preferências e circunstâncias individuais de cada paciente. Há cinco perguntas que os médicos podem utilizar para guiar uma tomada de decisão compartilhada ⁸⁶:

1. O que ocorrerá se apenas acompanharmos e esperarmos?

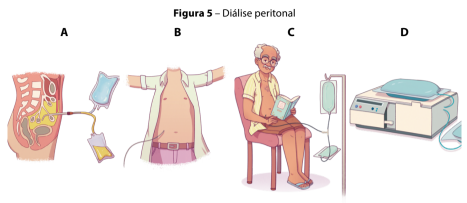
215

- 2. Quais são as opções de tratamento disponíveis?
- 3. Quais os danos e benefícios dessas opções?
- 4. Qual o impacto real destes danos e benefícios para o paciente?
- 5. Eu tenho informação suficiente para escolher?

As terapias disponíveis serão descritas brevemente a seguir, ressaltando as vantagens e desvantagens de cada uma delas, além de destacar outros pontos pertinentes à discussão. É importante que os MFCs conheçam estas opções e que discuta, no momento oportuno, as possibilidades com o doente – mesmo que ele esteja em acompanhamento com o nefrologista. Trata-se de uma grande mudança de vida e, portanto, de uma escolha relevante que pode ser auxiliada pela equipe que presta cuidado horizontal ao doente.

Por exemplo, o transplante renal, pode ser oriundo de um doador vivo ou falecido, e inclui a necessidade de se submeter a um procedimento cirúrgico e manter-se sob terapia imunossupressora ad eternum. Adicionalmente, a fila para transplante renal doador falecido pode levar a uma espera, em média, de 3-7 anos. Por outro lado, o paciente tem a liberdade de trabalhar e viajar (caso a função renal esteja estável), necessita manter uma dieta saudável, mas sem outras restrições, e apresenta melhores taxas de sobrevida, embora esteja sob um maior risco de infecções e de neoplasias malignas. Este tratamento depende da adesão medicamentosa do paciente, vez que a imunossupressão é o principal pilar dessa modalidade do tratamento.

Outra opção terapêutica viável é a diálise peritoneal domiciliar (figura 5). Neste tipo de terapia, torna-se necessário um pequeno procedimento cirúrgico ambulatorial para implante de um cateter peritoneal. Ela pode ocorrer de duas formas: a) diálise peritoneal contínua ambulatorial, onde as bolsas utilizadas são trocadas manualmente pelo paciente, cerca de 4 a 5 vezes por dia e b) diálise peritoneal automatizada, quando o paciente se conecta a uma pequena máquina responsável por realizar a troca do líquido durante a noite. Em ambas as opções, paciente e cuidadores recebem treinamento e iniciam o tratamento apenas quando se encontram aptos. Esse tipo de diálise está associado a autonomia, permitindo viagens, trabalho e uma rotina normal, sendo uma modalidade interessante para pacientes jovens ou ativos.



A = esquema da diálise peritoneal e troca de líquido; B = cateter para diálise peritoneal; C = diálise peritoneal contínua ambulatorial; D = diálise peritoneal automatizada.

A hemodiálise domiciliar é pouco disponível no Brasil e, por isso, não será abordada neste texto. No nosso país, a hemodiálise ambulatorial intermitente, realizada em centros satélites ou hospitalares é a modalidade mais comum. É realizada, usualmente, cerca de 3 vezes semanais, por 4 horas, com as prescrições variando de pessoa a pessoa. Essa modalidade, diferente da diálise peritoneal, exige necessidade de transporte para o local em que será ofertado o tratamento. É fundamental que o paciente confeccione uma fístula arteriovenosa, que será o acesso vascular de saída e devolução do sangue durante as sessões.

Attio Direito

Cateter

Attio Direito

Finale AV

Sangue que var

Sangue que var

Figura 6 – Hemodiálise ambulatorial intermitente

A = paciente no centro de hemodiálise; B = fistula arteriovenosa confeccionada para realização da diálise; C = cateter de Shilley para hemodiálise.

Alguns pacientes optam por não realizar nenhuma terapia substitutiva renal e seguir em cuidado conservador com medidas de conforto. Essa abordagem envolve controle dietético e medicamentoso rígido e planejamento antecipado de cuidados. Na maioria das pessoas essa forma de tratamento está relacionada a uma menor sobrevida quando comparada à terapia dialítica, exceto para pacientes idosos, maiores de 80 anos, com duas ou mais comorbidades. Nestes não parece haver diferença em sobrevida.

O planejamento antecipado de cuidados envolve uma miríade de ações que visam planejar o fim da vida incluindo a discussão sobre realização ou não de tratamento dialítico. De um modo geral este planejamento deve ser feito para todos os pacientes com ≥ 75 anos de idade ou em qualquer idade que possua um ou mais dos seguintes critérios: duas ou mais comorbidades significativas; pouco status funcional; má nutrição crônica e má qualidade de vida. Neste sentido, o médico de saúde da família e médicos generalistas atuantes na atenção primária possuem grande papel devendo fazer parte da decisão compartilhada de cuidado e planejamento da terapia.

g. Planos de cuidado por TFGe:

Podemos conduzir o plano de cuidado do paciente com DRC de acordo com o estadiamento da DRC da seguinte forma (figura 7):

i. TFG ≥60mL/min/1.73m² com microalbuminúria ou TFG 45-59mL/min/1.73m² como normoalbuminuria:

Deve-se investigar a causa subjacente da DRC, reduzir a velocidade de progressão da doença renal, realizar a avaliação do risco cardiovascular e

evitar drogas nefrotóxicas e/ou depleção de volume. Este paciente deve ser reavaliado a cada 12 meses.

Em cada consulta o paciente deverá ter sua pressão arterial e peso avaliados. Laboratorialmente deve-se solicitar sumário de urina, estimar a TFG – através da fórmula do CKD-EPI, utilizando a creatinina sérica, analisar a ureia, eletrólitos, hemograma, perfil de ferro e perfil lipídico, bem como a hemoglobina glicada (HbA1c), caso seja diabético.

Aqui objetiva-se acompanhar o risco cardiovascular do doente, controlar sua pressão arterial sistêmica, controlar seus perfis lipídicos, glicêmicos e evitar drogas nefrotóxicas e depleção de volume. Cuidado interdisciplinar é essencial para o sucesso do tratamento.

ii. TFG 30-59mL/min/1.73m² com microalbuminúria ou TFG entre 30-44 mL/min/1.73m² com normoalbuminúria:

Neste grupo se somam aos cuidados anteriores, o precoce manejo e detecção de complicações da DRC, ajuste de medicamentos em função da TFGe e referenciamento para o nefrologista, caso seja indicado. Este paciente deve ser acompanhado a cada 3-6 meses e, além dos exames laboratoriais do grupo anterior, deve-se avaliar cálcio, fosfato e PTH, conforme periodicidade descrita previamente na sessão de DMO-DRC.

iii. Macroalbuminuria ou TFG < 30mL/min/1.73m²:

Aqui, somam-se a todos os cuidados pregressos citados, o encaminhamento para o nefrologista e, nos pacientes com TFG < 30mL/min/1,73m², o preparo para terapia substitutiva renal, se for o caso.

Caso o paciente em estágios 4-5 de DRC seja candidato à diálise as veias dos seus braços (particularmente as veias cefálicas do braço não-dominante)

devem ser preservadas, objetivando a criação de uma fístula arteriovenosa – no momento oportuno. Desta forma, estes vasos não devem ser usados para a coleta de sangue ou para instalação de cateteres intravenosos.

Este paciente precisa ser acompanhado a cada 1-3 meses. Clinicamente, além do peso e da pressão arterial, deve-se avaliar edema e congestão pulmonar. Laboratorialmente devemos requerer todos os exames acima citados. Deve-se atentar para os parâmetros nutricionais do paciente, apetite e perda de peso (não intencional).

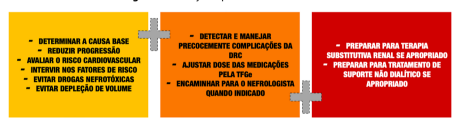


Figura 7 – Manejo do paciente com DRC na APS

Adaptado de: Kidney Health Australia, 2015 38.

- Nos links abaixo você poderá baixar gratuitamente materiais para apoio na sua prática e assistência ao paciente portador de DRC:
- Cartão de acompanhamento do paciente portador de DRC (amarelo): https://drive.google.com/file/d/13iCCgL_0mWrZngVYq5yyq6p7TEX-mCr5/ view?usp=sharing
- Cartão de acompanhamento do paciente portador de DRC (rosa): https://drive.google.com/file/d/1DxFexkcNID0SD5nxzumZeDyhG6Lldjhl/view?usp=sharing
- Cartão de acompanhamento do paciente portador de DRC (azul): https://drive.google.com/file/d/1QDrWyB2WQZNPmUTHW9_SIpU9B2VTTuNI/ view?usp=sharing
- Orientações sobre DRC, hemodiálise, diálise peritoneal e acessos para terapia substitutiva renal: https://drive.google.com/file/d/1tdSoW0d12x3EoZoPBnsKvfoc1H_mPe11/view?usp=sharing

PROBLEMAS CLÍNICOS NORTEADORES

Abraão possui DRC estágio G1A1. Embora apresente TFGe e proteinúria normais, é considerado portador de DRC por apresentar lesão estrutural renal por mais de 3 meses, neste caso, a doença renal policística autossômica dominante (DRPAD). Para esse paciente objetiva-se acompanhar o risco cardiovascular, controlar sua pressão arterial, seu perfil lipídico e sua glicêmica, além de evitar drogas nefrotóxicas e depleção de volume. Deve-se lançar mão de medidas para reduzir a velocidade de progressão da DRC quando necessário. Este paciente deverá ser reavaliado a cada 12 meses. A DRPAD é apresentada no capítulo cinco deste livro.

Hilda possui DRC estágio G3aA2. A paciente deve ser submetida a avaliação para identificação da etiologia da DRC com exames complementares como: USG de rim e vias urinárias, sumário de urina, proteinúria de 24 horas. Além disso, um exame físico e história clínica (incluindo uso crônico de medicações sem prescrição médica) minuciosos devem ser realizados. Caso, através desta propedêutica (que poderá ser complementada com outros exames, caso a história ou exame físico da paciente indiquem) for negativa e a etiologia não for identificada, a paciente deverá ser encaminhada para o nefrologista. A paciente deverá ser acompanhada a cada 3-6 meses. Além disso, carecerá de cuidados semelhantes aos recebidos por Abraão, com a adição do precoce manejo e detecção de complicações da DRC e ajuste de medicamentos em funcão da TFGe.

Diógenes apresenta DRC estágio G3bA3 associada a múltiplos fatores de risco cardiovascular e para progressão da DRC. Além de cuidados semelhantes aos de Abraão e Hilda, este paciente deverá ser monitorado com maior proximidade. Estratégias de educação em saúde e sensibilização da necessidade de mudanças nos hábitos de vida e adesão terapêutica devem ser incluídas e reforçadas para a equipe que, de preferência, deve ser multiprofissional. Deve-se aconselhar dieta hipossódica (para controle pressórico e da proteinúria) e apropriada para as necessidades metabólicas do paciente. A perda de peso, de forma saudável, deve ser estimulada. A meta pressórica deve ser ≤ 130/80mmHg e, para isso – neste paciente, pode-se optar pela associação da HCTZ 25-50mg/dia, ao Enalapril 20mg/dia. Quanto hemoglobina glicada, a meta deve ser entre 6,5-8,0% e individualizada. Neste paciente, por exemplo, 7,0% seria adequada, pois trata-se de paciente jovem. Considerando a presença de DRC e proteinúria, os iSLGT2 devem ser considerados como a próxima escolha para controle glicêmico neste paciente com metformina já em dose máxima. A meta da proteinúria é <1q. Por último, o paciente deve receber atorvastatina 40-80mg, ou rosuvastatina 20-40mg, ou sinvastatina + ezetimiba 40+10mg com meta de LDL-c <70mg/dL pois apresenta risco cardiovascular elevado (ver calculadora na sessão doença cardiovascular deste capítulo). Charlote apresenta DRC estágio G4A3, desta forma, deve ser encaminhada para acompanhamento conjunto com o nefrologista. Soma-se a indicação de encaminhamento, a HAS de difícil controle: uso de três anti-HAS em dose máxima, sendo um deles diurético. A paciente deverá ser orientada sobre a doença e – também, que o tratamento deve ser compartilhado com o especialista, mas que o vínculo com a USF não deve ser perdido.

Inclusive, seu acompanhamento deverá ser trimestral. Somado aos cuidados já apresentados para os pacientes acima, deve-se avaliar peso, pressão arterial, edema e congestão pulmonar. Laboratorialmente carece requerer todos os exames citados para os pacientes acima. Devese atentar para os parâmetros nutricionais da paciente, como apetite e perda de peso (não intencional).

Túlio possui DRC estágio G4A3 e encontra-se em acompanhamento conjunto com o nefrologista há anos. Você nota, todavia, que a TFGe do paciente se encontra em queda e a DRC está progredindo, mesmo com as iniciativas tomadas por você e pelo especialista. Causas reversíveis de agudização foram pesquisadas. Nesse sentido, você opta por iniciar a conversa sobre terapia substitutiva renal utilizando materiais de apoio. Apresenta todas as possibilidades para o paciente para que – quando chegado o momento, o paciente conheça os métodos e possa escolher o que deseja e melhor se adequa a sua vida, ao invés de simplesmente ser encaminhado para uma terapia como se fosse sua única opção. Como o paciente encontra-se com TFGe <30mL/min/1,73m2 você opta pela retirada da Metformina e introdução de insulina, visto que o paciente não tem condições financeiras de comprar a Linagliptina 5mg/dia.

Messias apresenta DRC G5, em hemodiálise, e procurou atendimento devido a quadro sugestivo de faringoamigdalite bacteriana. Você deve prescrever analgésicos, como dipirona, e evitar AINE. Quanto ao antibiótico (e demais drogas), você deve checar na bula (ou aplicativos, sites de consulta) o ajuste de dose para o paciente.

Todos os doentes devem ser vacinados conforme as orientações para DRC.



RESUMINDO

- 1. A DRC possui etiologias extensamente conhecidas e predominantemente tratáveis e controláveis no contexto da atenção primária à saúde: hipertensão arterial sistêmica, diabetes melitus, glomerulonefrites e rins policísticos.
- 2. DRC é definida pela presença de lesão renal ou TFGe <60mL/min/1,73m2, por três ou mais meses, independentemente da causa.
- 3. A definição da causa da DRC é extremamente relevante, pois além de orientar o manejo, possibilita o reconhecimento de qualquer componente agudo e potencialmente reversível. Normalmente, os dados da anamnese, história pessoal e familiar, exame físico e exames simples como: sedimentoscopia urinária, proteinúria de 24 horas e ultrassonografia de rim e vias urinárias costumam auxiliar na identificação da causa base.
- 4. Pacientes portadores de DRC estabelecida podem apresentar piora aguda da função renal (lesão renal aguda sobreposta ou DRC agudizada) e, neste sentido, a identificação adequada da causa pode possibilitar o tratamento e, consequentemente, a recuperação da TFGe perdida agudamente.
- 5. O paciente portador de DRC deve ser encaminhado para o nefrologista caso apresente uma das seguintes condições:
 - a. Paciente com TFG <30mL/min/1,73m² (DRC estágios 4 ou 5);
 - b. Albuminúria significativa persistente (≥300mg/g);
 - c. Hematúria glomerular (dismorfismo eritrocitário e/ou cilindros hemáticos);
 - d. Incapacidade de identificar a causa presumida de DRC:
 - e. Declínio de >25% da TFGe em menos de guatro meses sem explicação óbvia;
 - f. Dificuldade no gerenciamento de complicações como: anemia, anormalidades do metabolismo mineral e ósseo ou distúrbios hidroeletrolíticos e ácido-base:
 - g. Potássio sérico maior que 5,5mEq/L;
 - h. Dificuldade no gerenciamento de complicações medicamentosas;
 - i. Quadro hipertensivo de difícil controle
- 6. A terapia para retardar a taxa de progressão da DRC, independente do tratamento da doença de base, é centrada em atingir a meta pressórica e, em pacientes com doença proteinúrica, em atingir a meta de proteinúria. O uso do iECA ou BRA, sobretudo em pacientes com DRC proteinúrica, está associado a renoproteção sendo mandatório seu uso, a não ser que haja contra-indicações formais, como hipercalemia persistente. A terapia da pielonefrite depende da avaliação quanto à necessidade de internação hospitalar ou não, devendo ser seguido o fluxograma descrito acima.

- 7. Recentemente, uma outra classe de drogas tem ganhado destaque nesse cenário de pacientes portadores de DRC com proteinúria, a dos inibidores do co-transportador de sódio-glicose 2 (SLGT-2), como dapaglifozina, empaglifozina e canaglifozina.
- 8. Os principais alvos a serem alcançados no tratamento desses pacientes são pressão arterial sistêmica menor ou igual a 130/80mmHg e hemoglobina glicada entre 6,5-8% (de forma individualizada).
- 9. A anemia é uma das complicações da DRC e deve-se principalmente à redução da produção de eritropoietina pelo rim, à redução da absorção intestinal de ferro e à redução da sobrevida dos glóbulos vermelhos.
- 12. Pacientes com DRC apresentam risco aumentado de infecção, sendo recomendadas a vacinação para influenza, hepatite B e vacina polivante pneumocócica.
- 13. A DRC é um fator de risco importante para DCV, mesmo em seus estágios iniciais. Pessoas com DRC têm vinte vezes mais chance de sofrer um evento cardiovascular do que necessitarem de transplante ou diálise.
- 14. Pacientes portadores de DRC são encorajados a ter uma dieta balanceada de acordo com suas demandas energéticas.
- 15. Recomenda-se a ingesta de 0,75 a 1,0g de proteína/kg/dia, para pacientes em tratamento conservador. Maiores restrições proteicas não são aconselhadas devido ao risco de desnutrição. A ingesta de sódio, por sua vez, não deve ultrapassar dois gramas por dia, o equivalente a cinco gramas de sal. Com relação à ingesta de fluídos, a ingesta hídrica deve ser suficiente para satisfazer a sede.
- 16. Pacientes com DRC em estágio 5 devem ser informados, conjuntamente com seus familiares e cuidadores, das opções de tratamento disponíveis e viáveis em uma fase tão avançada da doença. As principais modalidades terapêuticas são: transplante renal, diálise peritoneal e hemodiálise.



REFERÊNCIA

- 1. Levey AS, Coresh J, Bolton K, et al. K/DOQI clinical practice guidelines for chronic kidney disease: Evaluation, classification, and stratification. Am J Kidnev Dis. 2002.
- 2. Levey AS, Coresh J. Balk E, et al. National Kidney Foundation Practice Guidelines for Chronic Kidney Disease: Evaluation, Classification, and Stratification. Ann Intern Med 2003 doi:10.7326/0003-4819-139-2-200307150-00013
- 3. Levey AS, Eckardt KU, Tsukamoto Y, et al. Definition and classification of chronic kidney disease: A position statement from Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO). Kidney Int. 2005. doi:10.1111/j.1523-1755.2005.00365.x
- 4. Levey AS, Stevens LA, Coresh J. Conceptual Model of CKD: Applications and Implications. Am J Kidney Dis. 2009. doi:10.1053/j.ajkd.2008.07.048
- 5. Rettig RA, Norris K, Nissenson AR. Chronic kidney disease in the United States: A public policy imperative. Clin J Am Soc Nephrol. 2008. doi:10.2215/ CJN.02330508
- 6. Levey AS, De Jong PE, Coresh J, et al. The definition, classification, and prognosis of chronic kidney disease: A KDIGO Controversies Conference report. Kidney Int. 2011. doi:10.1038/ki.2010.483
- 7. KDIGO. KDIGO 2012 Clinical Practice Guideline for the Evaluation and Management of Chronic Kidney Disease. Kidney Int Suppl. 2013;3.
- 8. S. Levey A, A. Inker L. Definition and staging of chronic kidney disease in adults. UpToDate.
- 9. Webster AC, Nagler E V, Morton RL, Masson P. Chronic kidney disease. Lancet. 2017;389(10075):1238-1252.
- 10. Sesso RC, Lopes AA, Thomé FS, Lugon JR, Martins CT. Inquérito brasileiro de diálise crônica 2014. Brazilian J Nephrol. 2016;38(1):54-61.

- 11. Lugon JR, Gordan PA, Thomé FS, et al. A Web-Based Platform to Collect Data from ESRD Patients Undergoing Dialysis: Methods and Preliminary Results from the Brazilian Dialysis Registry. Int J Nephrol. 2018;2018:1-8. doi:10.1155/2018/9894754
- 12. Schmidt MI, Duncan BB, Stevens A, et al. Doenças Crônicas não transmissíveis no Brasil: mortalidade, morbidade e fatores de risco. *Ministério da Saúde Dep* Análise Situação Saúde Secr Vigilância em Saúde, ed Saúde Bras. 2009.
- 13. Oliveira Junior HM de, Formiga FFC, Alexandre C da S. Perfil clínicoepidemiológico dos pacientes em programa crônico de hemodiálise em João Pessoa-PB. Brazilian J Nephrol. 2014;36(3):367-374.
- 14. Pereira ERS, Pereira A de C, Andrade GB de, et al. Prevalência de doença renal crônica em adultos atendidos na Estratégia de Saúde da Família. Brazilian J Nephrol. 2016;38(1):22-30.
- 15. Canziani MEF. Doenças cardiovasculares na doença renal crônica. J Bras Nefrol. 2004;26(3-Supl 1):21.
- 16. Whaley-Connell A, Shlipak MG, Inker LA, et al. Awareness of kidney disease and relationship to end-stage renal disease and mortality. Am J Med. 2012;125(7):661-669.
- 17. Fried L. Are we ready to screen the general population for microalbuminuria? J Am Soc Nephrol. 2009;20(4):686-688. doi:10.1681/ASN.2009020147
- 18. Gansevoort RT, Bakker SJL, de Jong PE. Early Detection of Progressive Chronic Kidney Disease: Is It Feasible? J Am Soc Nephrol. 2006;17(5):1218 LP - 1220. doi:10.1681/ASN.2006030247
- 19. Kellum JA, Lameire N, Aspelin P, et al. Kidney disease: improving global outcomes (KDIGO) acute kidney injury work group. KDIGO clinical practice guideline for acute kidney injury. Kidney Int Suppl. 2012;2(1):1-138.

- 20. Gong J, Tamhaney A, Sadasivam M, Rabb H, Hamad ARA. Autoimmune Diseases in the Kidney. In: *The Autoimmune Diseases*. Elsevier; 2020:1355-1366.
- 21. Hong YS, Ryu S, Chang Y, et al. Hepatitis B virus infection and development of chronic kidney disease: a cohort study. *BMC Nephrol.* 2018;19(1):353.
- 22. Work IGOKHC. KDIGO 2018 clinical practice guideline for the prevention, diagnosis, evaluation, and treatment of hepatitis C in chronic kidney disease. *Kidney Int Suppl.* 2018;8(3):91.
- 23. Campos P, Ortiz A, Soto K. HIV and kidney diseases: 35 years of history and consequences. *Clin Kidney J.* 2016;9(6):772–781.
- 24. Sociedade Brasileira de Nefrologia. Censo da Sociedade Brasileira de Nefrologia 2016.
- Fink JC, Brown J, Hsu VD, Seliger SL, Walker L, Zhan M. CKD as an Underrecognized Threat to Patient Safety. Am J Kidney Dis. 2009. doi:10.1053/j. ajkd.2008.12.016
- Wilhelm-Leen ER, Hall YN, Tamura MK, Chertow GM. Frailty and Chronic Kidney Disease: The Third National Health and Nutrition Evaluation Survey. Am J Med. 2009. doi:10.1016/j.amjmed.2009.01.026
- 27. Levey AS, Coresh J. Chronic kidney disease. Lancet. 2012;379(9811):165-180.
- 28. Benz K, Hilgers K-F, Daniel C, Amann K. Vascular calcification in chronic kidney disease: the role of inflammation. *Int J Nephrol*. 2018;2018.
- 29. Inker LA, Grams ME, Levey AS, et al. Relationship of Estimated GFR and Albuminuria to Concurrent Laboratory Abnormalities: An Individual Participant Data Meta-analysis in a Global Consortium. *Am J Kidney Dis.* 2019. doi:10.1053/j.ajkd.2018.08.013

- 30. Luxton G. Timing of referral of chronic kidney disease patients to nephrology services (adult). Nephrology. 2010;15(s1):S2-S11. doi:10.1111/j.1440-1797.2010.01224.x
- 31. Levey AS, Rocco M V., Anderson S, et al. K/DOQI Clinical Practice Guidelines on Hypertension and Antihypertensive Agents in Chronic Kidney Disease. Am J Kidney Dis. 2004. doi:10.1053/j.ajkd.2004.03.003
- 32. Johnson DW, Atai E, Chan M, et al. KHA-CARI Guideline: early chronic kidney disease: detection, prevention and management. Nephrology. 2013;18(5):340-350.
- 33. Li PK-T, Leung CB, Chow KM, et al. Hong Kong study using valsartan in IgA nephropathy (HKVIN): a double-blind, randomized, placebo-controlled study. Am J kidney Dis Off J Natl Kidney Found. 2006;47(5):751-760. doi:10.1053/j. ajkd.2006.01.017
- 34. Sarafidis PA, Khosla N, Bakris GL. Antihypertensive Therapy in the Presence of Proteinuria. Am J Kidney Dis. 2007. doi:10.1053/j.ajkd.2006.10.014
- 35. Heerspink HJL, Stefánsson B V, Correa-Rotter R, et al. Dapagliflozin in Patients with Chronic Kidney Disease. N Engl J Med. September 2020. doi:10.1056/ NF JMoa2024816
- 36. Orth SR. Effects of smoking on systemic and intrarenal hemodynamics: influence on renal function. J Am Soc Nephrol. 2004;15 Suppl 1:S58-63. doi:10.1097/01.asn.0000093461.36097.d5
- 37. Rosenberg M. Overview of the management of chronic kidney disease in adults. UpToDate.
- 38. Kidney Health Australia. Chronic kidney disease (CKD) management in general practice. 2015.
- 39. de Boer IH, Caramori ML, Chan JCN, et al. Executive summary of the 2020 KDIGO Diabetes Management in CKD Guideline: evidence-based advances

- in monitoring and treatment. *Kidney Int.* 2020;98(4):839-848. doi:10.1016/j. kint.2020.06.024
- 40. Becker GJ, Wheeler DC, De Zeeuw D, et al. Kidney disease: Improving global outcomes (KDIGO) blood pressure work group. KDIGO clinical practice guideline for the management of blood pressure in chronic kidney disease. Kidney Int Suppl. 2012;2(5):337-414.
- 41. Mann JF, Karl F Hilgers KF. Goal blood pressure in adults with hypertension. UpToDate. doi:10.1007/s11920-014-0463-y
- 42. Lalor E. National Vascular Disease Prevention Alliance. Guidelines for the management of absolute cardiovascular disease risk, 2012.
- 43. Newman R. General practice management of type 2 diabetes-2014-15. Melbourne, VIC, Aust R Aust Coll Gen Pract Diabetes Aust. 2014.
- 44. Wanner C, Tonelli M. KDIGO Clinical Practice Guideline for Lipid Management in CKD: summary of recommendation statements and clinical approach to the patient. Kidney Int. 2014;85(6):1303-1309.
- 45. Cheung, A. K., Kronenberg F. Lipid management in patients with nondialysis chronic kidney disease. UpToDate. https://www.uptodate.com/contents/lipidmanagement-in-patients-with-nondialysis-chronic-kidney-disease. Published 2020. Accessed September 10, 2020.
- 46. Palmer SC, Craig JC, Navaneethan SD, Tonelli M, Pellegrini F, Strippoli GFM. Benefits and harms of statin therapy for persons with chronic kidney disease: a systematic review and meta-analysis. Ann Intern Med. 2012;157(4):263-275. doi:10.7326/0003-4819-157-4-201208210-00007
- 47. Navaneethan SD, Pansini F, Perkovic V, et al. HMG CoA reductase inhibitors (statins) for people with chronic kidney disease not requiring dialysis. Cochrane database Syst Rev. 2009;(2):CD007784. doi:10.1002/14651858. CD007784

- 48. Upadhyay A, Earley A, Lamont JL, Haynes S, Wanner C, Balk EM. Lipid-Lowering Therapy in Persons With Chronic Kidney Disease: a systematic review and meta-analysis. Ann Intern Med. 2012;157(4):251. doi:10.7326/0003-4819-157-4-201208210-00005
- 49. Hou W, Lv J, Perkovic V, et al. Effect of statin therapy on cardiovascular and renal outcomes in patients with chronic kidney disease: a systematic review and meta-analysis. Eur Heart J. 2013;34(24):1807-1817. doi:10.1093/eurheartj/ eht065
- 50. Atthobari J, Brantsma AH, Gansevoort RT, et al. The effect of statins on urinary albumin excretion and glomerular filtration rate: results from both a randomized clinical trial and an observational cohort study. Nephrol Dial Transplant. 2006;21(11):3106-3114. doi:10.1093/ndt/gfl244
- 51. Ruggenenti P, Perna A, Tonelli M, et al. Effects of add-on fluvastatin therapy in patients with chronic proteinuric nephropathy on dual renin-angiotensin system blockade: the ESPLANADE trial. Clin J Am Soc Nephrol. 2010;5(11):1928-1938. doi:10.2215/CJN.03380410
- 52. Fink HA, Ishani A, Taylor BC, et al. Screening for, monitoring, and treatment of chronic kidney disease stages 1 to 3: a systematic review for the U.S. Preventive Services Task Force and for an American College of Physicians Clinical Practice Guideline. Ann Intern Med. 2012;156(8):570-581. doi:10.7326/0003-4819-156-8-201204170-00004
- 53. Haynes R, Lewis D, Emberson J, et al. Effects of lowering LDL cholesterol on progression of kidney disease. J Am Soc Nephrol. 2014;25(8):1825-1833. doi:10.1681/ASN.2013090965
- 54. KDIGO. Chapter 2: Pharmacological cholesterol-lowering treatment in adults. Kidney Int Suppl. 2013;3(3):271-279. doi:10.1038/kisup.2013.34

- 55. Sarnak MJ, Bloom R, Muntner P, et al. KDOQI US commentary on the 2013 KDIGO Clinical Practice Guideline for Lipid Management in CKD. Am J kidney Dis Off J Natl Kidney Found. 2015;65(3):354-366. doi:10.1053/j.ajkd.2014.10.005
- 56. Nishizawa Y, Shoji T, Nishitani H, et al. Hypertriglyceridemia and lowered apolipoprotein C-II/C-III ratio in uremia: Effect of a fibric acid, clinofibrate. Kidney Int. 1993;44(6):1352-1359. doi:10.1038/ki.1993.388
- 57. Eschbach JW. Erythropoietin 1991 an overview. In: American Journal of Kidney Diseases.; 1991.
- 58. KDIGO. Chapter 1: Diagnosis and evaluation of anemia in CKD. Kidney Int Suppl. 2012. doi:10.1038/kisup.2012.33
- 59. McMurray JJ V, Parfrey PS, Adamson JW, et al. Kidney disease: Improving global outcomes (KDIGO) anemia work group. KDIGO clinical practice guideline for anemia in chronic kidney disease. Kidney Int Suppl. 2012;2(4):279-335.
- 60. Astor BC, Muntner P, Levin A, Eustace JA, Coresh J. Association of kidney function with anemia: The Third National Health and Nutrition Examination Survey (1988-1994). Arch Intern Med. 2002. doi:10.1001/archinte.162.12.1401
- 61. Jeffrey S Berns M. Treatment of anemia in nondialysis chronic kidney disease. UpToDate.
- 62. Berns JS. Treatment of iron deficiency in nondialysis chronic kidney disease (CKD) patients. UpToDate. https://www.uptodate.com/contents/treatmentof-iron-deficiency-in-nondialysis-chronic-kidney-disease-ckd-patients. Published 2017.
- 63. National Institute for Health and Care Excellence (NICE). Chronic kidney disease: managing anaemia. NICE Guidel [NG8]. 2015. https://www.nice. org.uk/guidance/ng8/resources/chronic-kidney-disease-managinganaemia-51046844101.

- 64. Auerbach M, Adamson J, Bircher A, et al. On the safety of intravenous iron, evidence trumps conjecture. *Haematologica*. 2015. doi:10.3324/ haematol.2014.121004
- 65. Tomer A, Amir B, Alon G, Hefziba G, Leonard L, Anat GG. The safety of intravenous iron preparations: Systematic review and meta-analysis. Mayo Clin Proc. 2015. doi:10.1016/j.mayocp.2014.10.007
- 66. Locatelli F, Aljama P, Bárány P, et al. Revised European best practice guidelines for the management of anaemia in patients with chronic renal failure. Nephrol Dial Transplant, 2004, doi:10.1093/ndt/afh1032
- 67. Brasil. Ministério da Saúde. Portaria No 365, de 15 de fevereiro de 2017. 2017. http://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/sas/2017/prt0365 15 02 2017. html.
- 68. Uribarri J, Douyon H, Oh MS. A re-evaluation of the urinary parameters of acid population and excretion in patients with chronic renal acidosis. Kidney Int. 1995. doi:10.1038/ki.1995.79
- 69. Warnock DG. Uremic acidosis. Kidney Int. 1988;34(2):278-287. doi:10.1038/ ki.1988.177
- 70. GONICK HC, KLEEMAN CR, RUBINI ME, MAXWELL MH. Functional impairment in chronic renal disease III. Studies of potassium excretion. Am J Med Sci. 1971;261(5):281-290. doi:10.1097/00000441-197105000-00007
- 71. Hsu C-Y, Chertow GM. Elevations of serum phosphorus and potassium in mild to moderate chronic renal insufficiency. Nephrol Dial Transplant. 2002:17(8):1419-1425. doi:10.1093/ndt/17.8.1419
- 72. Gennari FJ, Segal AS. Hyperkalemia: An adaptive response in chronic renal insufficiency. Kidney Int. 2002;62(1):1-9. doi:10.1046/j.1523-1755.2002.00350.x

- 73. Allon M. Hyperkalemia in end-stage renal disease: mechanisms and management. J Am Soc Nephrol. 1995;6(4):1134-1142. http://www.ncbi.nlm.nih. gov/pubmed/8589279.
- 74. Ali W, Bakris G. Evolution of Patiromer Use: a Review. Curr Cardiol Rep. 2020. doi:10.1007/s11886-020-01342-w
- 75. Weir MR, Bakris GL, Bushinsky DA, et al. Patiromer in patients with kidney disease and hyperkalemia receiving RAAS inhibitors. N Engl J Med. 2015. doi:10.1056/NEJMoa1410853
- 76. Palmer BF. Potassium Binders for Hyperkalemia in Chronic Kidney Disease— Diet, Renin-Angiotensin-Aldosterone System Inhibitor Therapy, and Hemodialysis. Mayo Clin Proc. 2020. doi:10.1016/j.mayocp.2019.05.019
- 77. Weir MR, Fink JC. Salt intake and progression of chronic kidney disease: An overlooked modifiable exposure? A commentary. Am J Kidney Dis. 2005;45(1):176-188. doi:10.1053/j.ajkd.2004.08.041
- 78. Wallia R, Greenberg A, Piraino B, Mitro R, Puschett JB. Serum Electrolyte Patterns in End-Stage Renal Disease. Am J Kidney Dis. 1986;8(2):98-104. doi:10.1016/S0272-6386(86)80119-6
- 79. Ketteler M, Block GA, Evenepoel P, et al. Executive summary of the 2017 KDIGO Chronic Kidney Disease-Mineral and Bone Disorder (CKD-MBD) Guideline Update: what's changed and why it matters. Kidney Int. 2017;92(1):26-36. doi:10.1016/j.kint.2017.04.006
- 80. Moe S, Drüeke T, Cunningham J, et al. Definition, evaluation, and classification of renal osteodystrophy: a position statement from Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO). Kidney Int. 2006;69(11):1945-1953.
- 81. James MT, Quan H, Tonelli M, et al. CKD and Risk of Hospitalization and Death With Pneumonia. Am J Kidney Dis. 2009. doi:10.1053/j.ajkd.2009.04.005

- 82. Dalrymple LS, Katz R, Kestenbaum B, et al. The risk of infection-related hospitalization with decreased kidney function. *Am J Kidney Dis.* 2012. doi:10.1053/j.ajkd.2011.07.012
- 83. Naqvi SB, Collins AJ. Infectious Complications in Chronic Kidney Disease. *Adv Chronic Kidney Dis.* 2006. doi:10.1053/j.ackd.2006.04.004
- 84. James MT, Laupland KB. Examining noncardiovascular morbidity in CKD: estimated GFR and the risk of infection. *Am J Kidney Dis.* 2012;59(3):327-329. doi:10.1053/j.ajkd.2012.01.001
- 85. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Use of 13-valent pneumococcal conjugate vaccine and 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine for adults with immunocompromising conditions: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). MMWR Morb Mortal Wkly Rep. 2012;61(40):816-819. doi:10.1111/ajt.12073
- 86. Hoffmann TC, Legare F, Simmons MB, et al. Shared decision making: what do clinicians need to know and why should they bother? *Med J Aust*. 2014;201(1):35-39.

ORGANIZADORES E EDITORES

Pablo Rodrigues Costa Alves

- Médico Internista pela UFPB
- Médico Nefrologista pela UERJ
- Mestre em Saúde da Família e Comunidade pela UFPB/ABRASCO/FioCruz
- Vice-Chefe do Departamento de Medicina Interna da UFPB
- Coordenador da Disciplina de Nefrologia da UFPB e FCM-PB
- Professor da Disciplina de Nefrologia do Unipê
- Médico Nefrologista do Hospital Estadual de Emergência e Trauma da Paraíba

Cristianne da Silva Alexandre

- Médica Internista pelo Hospital Santa Marcelina
- Médica Nefrologista pela Universidade de São Paulo
- Doutora em Nefrologia pela Universidade de São Paulo
- Médica Nefrologista do Hospital Universitário Lauro Wanderley UFPB

Luiz Luna Barbosa

- Cirurgião Geral e do Trauma pelo Complexo Hospitalar Heliópolis
- Médico Urologista pelo IAMSPE
- Fellowship em Urologia Pediátrica na UNIFESP
- Doutor em Urologia pela UNIFESP
- Professor da Disciplina de Base da Técnica Cirúrgica e Anestesia na FCM-PB
- Professor de Urologia na FCM-PB
- Professor de Urologia na FAMENE
- Urologista do Hospital de Ortopedia e Traumatologia da Paraíba
- Perito Médico Legal da Polícia Civil do Estado da Paraíba

COLABORADORES

Bruna Guimarães

- Médica pela Universidade Federal da Paraíba.
- Membro da Liga Acadêmica de Nefrologia da UFPB (2019-2021).
- Monitora da disciplina de Nefrologia e urologia (2019-2020).

Cristianne da Silva Alexandre

- Médica Internista pelo Hospital Santa Marcelina
- Médica Nefrologista pela Universidade de São Paulo
- Doutora em Nefrologia pela Universidade de São Paulo
- Médica Nefrologista do Hospital Universitário Lauro Wanderley

João Marçal Medeiros de Sousa

- Médico pela Universidade Federal da Paraíba.
- Médico Residente de Patologia na Universidade Federal de Juiz de Fora.
- Membro da Liga Acadêmica de Nefrologia da UFPB (2019-2021).
- Monitor de Nefrologia e Urologia (2019-2020).

Luiz Luna Barbosa

- Cirurgião Geral e do Trauma pelo Complexo Hospitalar Heliópolis
- Médico Urologista pelo IAMSPE
- Fellowship em Urologia Pediátrica na UNIFESP
- Doutor em Urologia pela UNIFESP
- Professor da Disciplina de Base da Técnica Cirúrgica e Anestesia na FCM-PB
- Professor de Urologia na FCM-PB
- Professor de Urologia na FAMENE
- Urologista do Hospital de Ortopedia e Traumatologia da Paraíba
- Perito Médico Legal da Polícia Civil do Estado da Paraíba

Pablo Rodrigues Costa Alves

- Médico pela Faculdade de Medicina de Teresópolis UNIFESO
- Médico Internista pela UFPB
- Médico Nefrologista pela UERJ
- Mestre em Saúde da Família e Comunidade pela UFPB/ABRASCO/FioCruz
- Vice-Chefe do Departamento de Medicina Interna da UFPB
- Chefe da Disciplina de Nefrologia da UFPB
- Professor da Disciplina de Nefrologia da FCM-PB e Unipê
- Médico Nefrologista do Hospital De Emergência e Trauma da Paraíba

Rachel Bregman

- Médica Nefrologista pela UNIFESP
- Doutora em Nefrologia pela UNIFESP
- Mestre em Nefrologia pela UNIFESP
- Professora Titular da Disciplina de Nefrologia da Universidade do Estado do Rio de Janeiro
- Coordenadora do Núcleo Interdisciplinar de Tratamento da Doença Renal Crônica

Thiago Nabil Hanna

- Médico pela Universidade Federal da Paraíba.
- Membro da Liga Acadêmica de Nefrologia da UFPB (2019-2021).
- Monitor da disciplina de Nefrologia e Urologia (2018-2019).

Este livro é fruto do programa de pós-graduação Stricto sensu em Saúde da Família da Universidade Federal da Paraíba e visa auxiliar na formação continuada, em nefrologia, de médicos atuantes na atenção primária.

Este volume divide-se em 8 capítulos. A definição dos capítulos levou em consideração os seguintes aspectos: (1) abordagem sindrômica; (2) relevância epidemiológica do tema; (3) capacidade de resolutividade ou propedêutica e/ou manejo inicial na APS; e a (4) abordagem de múltiplos problemas, desde prevenção de doenças e promoção de saúde ao manejo de situações clínicas específicas.

