

Relatório de **recomendação**

Fevereiro/2021

Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas

Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da
Mucopolissacaridose Tipo VII – Síndrome de Sly



MINISTÉRIO DA SAÚDE

SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE
DEPARTAMENTO DE GESTÃO E INCORPORAÇÃO DE TECNOLOGIAS E INOVAÇÃO EM SAÚDE
COORDENAÇÃO-GERAL DE GESTÃO DE TECNOLOGIAS EM SAÚDE
COORDENAÇÃO DE GESTÃO DE PROTOCOLOS CLÍNICOS E DIRETRIZES TERAPÊUTICAS

Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT)
Mucopolissacaridose tipo VII – Síndrome de
Sly

Brasília – DF
2021

2021 Ministério da Saúde.

É permitida a reprodução parcial ou total desta obra, desde que citada a fonte e que não seja para venda ou qualquer fim comercial.

A responsabilidade pelos direitos autorais de textos e imagens desta obra é da Conitec.

Elaboração, distribuição e informações:

MINISTÉRIO DA SAÚDE

Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde - SCTIE

Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias e Inovações em Saúde - DGITIS

Coordenação de Gestão de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas - CPCDT

Esplanada dos Ministérios, bloco G, Edifício Sede, 8º andar

CEP: 70058-900 – Brasília/DF

Tel.: (61) 3315-2848

Site: <http://conitec.gov.br/>

E-mail: conitec@saude.gov.br

Elaboração

COORDENAÇÃO DE GESTÃO DE PROTOCOLOS CLÍNICOS E DIRETRIZES TERAPÊUTICAS –
CPCDT/CGGTS/DGITIS/SCTIE/MS

Em 28 de abril de 2011, foi publicada a Lei nº 12.401, que alterou a Lei nº 8.080 de 1990, dispondo sobre a assistência terapêutica e a incorporação de tecnologias em saúde no âmbito do SUS. Esta lei define que o Ministério da Saúde, assessorado pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde – Conitec, tem como atribuições a incorporação, exclusão ou alteração de novos medicamentos, produtos e procedimentos, bem como a constituição ou alteração de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT).

Os PCDT são documentos que visam garantir o melhor cuidado de saúde diante do contexto brasileiro e dos recursos disponíveis no SUS. Podem ser utilizados como materiais educativos aos profissionais de saúde, auxílio administrativo aos gestores, regulamentação da conduta assistencial perante o Poder Judiciário e explicitação de direitos aos usuários do SUS.

Os PCDT são os documentos oficiais do SUS que estabelecem critérios para o diagnóstico de uma doença ou agravo à saúde; tratamento preconizado, com os medicamentos e demais produtos apropriados, quando couber; posologias recomendadas; mecanismos de controle clínico; e acompanhamento e verificação dos resultados terapêuticos a serem seguidos pelos gestores do SUS.

Os PCDT devem incluir recomendações de condutas, medicamentos ou produtos para as diferentes fases evolutivas da doença ou do agravo à saúde de que se tratam, bem como aqueles indicados em casos de perda de eficácia e de surgimento de intolerância ou reação adversa relevante, provocadas pelo medicamento, produto ou procedimento de primeira escolha. A lei reforçou a análise baseada em evidências científicas para a elaboração dos protocolos, destacando os critérios de eficácia, segurança, efetividade e custo-efetividade para a formulação das recomendações sobre intervenções em saúde.

Para a constituição ou alteração dos PCDT, a Portaria GM nº 2.009 de 2012 instituiu na Conitec uma Subcomissão Técnica de Avaliação de PCDT, com as competências de definir os temas para novos protocolos, acompanhar sua elaboração, avaliar as recomendações propostas e as evidências científicas apresentadas, além da revisão periódica dos PCDT vigentes, em até dois anos. A Subcomissão Técnica de Avaliação de PCDT é composta por representantes de Secretarias do Ministério da Saúde interessadas na elaboração de diretrizes clínicas: Secretaria de Atenção Primária à Saúde, Secretaria de Atenção Especializada à Saúde, Secretaria de Vigilância em Saúde, Secretaria Especial de Saúde Indígena e Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde.

Após concluídas as etapas de definição do tema e escopo do PCDT, de busca, seleção e análise de evidências científicas e consequente definição das recomendações, a aprovação do texto é submetida à apreciação do Plenário da Conitec, com posterior disponibilização deste documento para contribuição de sociedade, por meio de consulta pública (CP) pelo prazo de 20 dias, antes da deliberação final e publicação. A consulta pública é uma importante etapa de revisão externa dos PCDT.

O Plenário da Conitec é o fórum responsável pelas recomendações sobre a constituição ou alteração de PCDT, além dos assuntos relativos à incorporação, exclusão ou alteração das tecnologias no âmbito do SUS, bem como sobre a atualização da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME). É composto por treze membros, um representante de cada Secretaria do Ministério da Saúde – sendo o indicado pela Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE) o presidente do Plenário – e um representante de cada uma das seguintes instituições: ANVISA, Agência Nacional de Saúde Suplementar - ANS, Conselho Nacional de Saúde - CNS, Conselho Nacional de Secretários de Saúde - CONASS, Conselho Nacional de Secretarias Municipais de Saúde - CONASEMS e Conselho Federal de Medicina - CFM. Cabe à Secretaria-Executiva, exercida pelo Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias e Inovação em Saúde (DGITIS/SCTIE), a gestão e a coordenação das atividades da Conitec.

Conforme o Decreto nº 7.646 de 2011, o Secretário de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde deverá submeter o PCDT à manifestação do titular da Secretaria responsável pelo programa ou ação a ele relacionado antes da sua publicação e disponibilização à sociedade.

APRESENTAÇÃO

A proposta de elaboração do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) da Mucopolissacaridose tipo VII (Síndrome de Sly) destina-se a estabelecer critérios de diagnóstico, acompanhamento e tratamento, bem como orientar o uso do tratamento com alfavestronidase. Na 88ª reunião ordinária da Conitec, ocorrida em 07 de julho de 2020, o uso da alfavestronidase para Mucopolissacaridose tipo VII foi recomendado (Relatório de recomendação Nº 540/2020), e a deliberação favorável à incorporação da tecnologia resultou na Portaria SCTIE-MS Nº 26, de 8 de agosto de 2020.

Conforme Portaria SCTIE-MS Nº 26, de 8 de agosto de 2020, a incorporação da alfavestronidase é condicionada monitoramento dos resultados, à reavaliação pela Conitec após três anos de uso e à elaboração de PCDT de Mucopolissacaridose tipo VII. Assim, a proposta de elaboração do protocolo foi apresentada aos membros do Plenário da Conitec em sua 94ª Reunião Ordinária, os quais recomendaram favoravelmente ao texto. O protocolo segue agora para consulta pública a fim de que se considere a visão da sociedade e para que se possa receber as suas valiosas contribuições, que poderão ser tanto de cunho técnico-científico quanto um relato de experiência. Gostaríamos de saber a sua opinião sobre a proposta como um todo, assim como se há recomendações que poderiam ser modificadas ou mesmo se algum aspecto importante deixou de ser considerado.

DELIBERAÇÃO INICIAL

Os membros do Plenário da Conitec presentes na 94ª reunião ordinária da Conitec, realizada nos dias 03 e 04 de fevereiro de 2021, deliberaram para que o tema fosse submetido à consulta pública com recomendação preliminar favorável à publicação deste protocolo.

PROTOCOLO CLÍNICO E DIRETRIZES TERAPÊUTICAS (PCDT)

MUCOPOLISSACARIDOSE TIPO VII – SÍNDROME DE SLY

1. INTRODUÇÃO

A mucopolissacaridose tipo VII (MPS VII), também conhecida como Síndrome de Sly, é uma doença lisossômica, autossômica recessiva, extremamente rara, crônica, debilitante e associada a óbito precoce^{1, 2}. Em todo o mundo, a incidência de MPS VII é de aproximadamente 1:300.000 a 1:2.000.000 casos por nascidos vivos³ e é inferior a 200 pacientes por ano². No Brasil, a incidência de MPS VII foi estimada em 0,026 casos por 100.000 nascidos vivos^{4, 5}, tendo sido confirmados 21 casos no período de 1982 e 2019⁶.

A MPS VII ocorre devido à presença de variantes patogênicas bialélicas no gene *GUSB* que codifica a beta-glicuronidase (GUSB), e está localizado no cromossomo 7q21—q22. A GUSB tem papel essencial na degradação de glicosaminoglicanos (GAG), especialmente sulfato de condroitina (SC), sulfato de dermatan (SD) e sulfato de heparan (SH), que são constituintes do tecido conjuntivo. A atividade deficiente da GUSB resulta em degradação parcial e acúmulo de GAG em lisossomos de vários tecidos por todo o corpo, incluindo o sistema nervoso central (SNC), com consequente dano celular e disfunção orgânica^{1,7}.

A heterogeneidade alélica desse gene contribui para a extensa variabilidade clínica apresentada pelos indivíduos com MPS VII^{8, 9}, que varia desde hidropisia fetal letal até formas atenuadas em adolescentes ou adultos com cifose torácica. Não existem critérios nítidos que permitam uma classificação exata da apresentação clínica em forma grave, moderada ou atenuada, haja vista que existe um espectro de gravidade. Entretanto, de forma geral, o início das manifestações clínicas no período pré-natal, com presença de hidropisia, caracteriza uma forma grave da doença. As manifestações clínicas da MPS VII incluem macrocefalia, face infiltrada, pescoço curto, opacidade da córnea, *pectus carinatum*, hepatomegalia, esplenomegalia, hérnia umbilical, hérnia inguinal, disostose múltipla, hipoplasia do processo odontóide, hipertricose, atraso no desenvolvimento neuropsicomotor e hidrocefalia; além disso, infecções respiratórias são comuns nesses indivíduos¹⁰.

Entre as manifestações clínicas mais frequentes entre crianças e adultos com MPS VII, de diferentes

países, incluindo o Brasil³, foram descritas as seguintes: anormalidades cardíacas (50% com valvulopatias e 37% possuíam cardiomiopatias); perda da amplitude de movimento articular (85%), dando origem à mobilidade restrita (78%), contraturas articulares (84%) e rigidez (72%); deformidades da coluna - escoliose (69%), cifose (68%) e gibosidade toraco-lombar (63%). Além disso, as deformidades nas pernas encontradas incluíram *genu valgum* (63%) e *talipes equinovarus* (35%). Anormalidades nas mãos incluíram redução do movimento do punho (58%), mãos em garra (56%) e dedos curvos (54%). Displasia acetabular nos quadris foi observada em 53% dos pacientes e 63% tinham dor no quadril ou nas costas quando se curvaram, 88% dos pacientes tinham tronco curto, 85% tinham *pectus carinatum* ou *excavatum* e 79% tinham baixa estatura. No âmbito neurológico, 94% dos pacientes mostravam limitações no vocabulário e 86% apresentavam deficiência intelectual³.

As manifestações clínicas e gravidade da doença estão relacionadas ao genótipo e à atividade enzimática residual³. Indivíduos com MPS VII podem ir a óbito antes do nascimento ou sobreviver apenas alguns meses ou até os 35 anos de vida¹¹, sendo raros os pacientes que sobrevivem até a quinta década de vida³, e, em geral, são pacientes com início dos sintomas mais tardio e inteligência normal ou quase normal. Geralmente, a expectativa de vida é reduzida também pelas infecções frequentes do trato respiratório superior, complicações neurodegenerativas e anormalidades do trato gastrointestinal¹².

Embora a MPS VII seja uma doença rara, o impacto social negativo na vida de pacientes e familiares a torna um problema de saúde pública¹³. Este PCDT visa a estabelecer os critérios de diagnóstico, acompanhamento e tratamento, incluindo terapia de reposição enzimática (TRE) intravenosa com alfavestronidase, de pacientes com MPS VII. A identificação de fatores de risco e da doença em seu estágio inicial e o encaminhamento ágil e adequado para o atendimento especializado dão à Atenção Primária um caráter essencial para um melhor resultado terapêutico e prognóstico dos casos. Além disto, este PCDT também tem como público-alvo profissionais da saúde que atendam na assistência direta a pacientes com doenças raras, com vistas a padronizar padrões de assistência, subsidiar as decisões clínicas e planejar políticas de saúde adequadas a esses pacientes.

2. METODOLOGIA

A descrição da metodologia científica do presente PCDT (questões de pesquisas definidas, elaboração das estratégias de busca, descrição do fluxo de seleção das evidências científicas e as

tabulações dos dados das características dos participantes, características dos estudos e desfechos de eficácia e segurança, quando aplicável) encontram-se detalhadas no ANEXO metodológico do PCDT.

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

- E76.2 Outras Mucopolissacaridoses

4. DIAGNÓSTICO

A confirmação do diagnóstico de MPS VII envolve exames bioquímicos e caso necessário testes genéticos, que deverão ser realizados sempre que houver suspeita clínica dessa doença.

4.1. Suspeita Diagnóstica

O diagnóstico de MPS VII deve ser suspeitado em indivíduos que apresentarem pelo menos um dos seguintes sinais e sintomas abaixo relacionados, especialmente naqueles que tiverem a combinação de pelo menos dois deles³:

- Características faciais sugestivas de doença lisossômica (face infiltrada ou de “depósito”);
- Infecções respiratórias superiores precoces e de repetição, incluindo otite média, excluídas outras causas mais frequentes;
- Perda auditiva;
- Diminuição da velocidade de crescimento;
- Hepatoesplenomegalia, excluídas outras causas mais frequentes;
- Hérnias;
- Hidropisia fetal;
- Alterações esqueléticas ou articulares típicas [disostose múltipla, giba, limitação da amplitude de movimento (AM) das articulações];
- Mãos em garra;
- Alterações cardíacas valvares ou cardiomiopatia;
- Achados oculares característicos (opacificação bilateral da córnea);
- Irmã (ão) com MPS VII.

Como os achados clínicos variam de acordo com a gravidade da doença, os sinais e sintomas, por si só, não são diagnósticos.

4.2. Diagnóstico laboratorial

A apresentação extremamente variável dessa doença dificulta o diagnóstico precoce baseado somente na avaliação clínica. A confirmação do diagnóstico de MPS VII envolve métodos bioquímicos e genéticos, caso necessário (Figura 1).

4.2.1. Análises bioquímicas (atividade da GUSB e análise da excreção urinária de GAG)

A atividade deficiente de GUSB gera o acúmulo de GAG, que são excretados em quantidade aumentada na urina, fundamentando a análise qualitativa ou quantitativa de GAG na urina¹⁴. Contudo, em formas clínicas moderadas, especialmente em adultos, esses níveis urinários de GAG podem estar normais ou apenas levemente aumentados. Estudos de granulócitos podem revelar inclusões metacromáticas grosseiras nesses pacientes.¹

A redução ou ausência de atividade da GUSB em fibroblastos, leucócitos ou sangue impregnado em papel-filtro sugere fortemente o diagnóstico de MPS VII, mas não é suficiente para confirmá-lo devido à possibilidade de ocorrência de pseudo-deficiência¹⁵. Para exclusão de pseudo-deficiência, é necessária, também, a demonstração de níveis urinários aumentados de GAG (por meio de dosagem quantitativa de GAG totais ou cromatografia ou eletroforese de GAG evidenciando aumento de SH e SD) E análise genética compatível (ver item 4.2.2) ou níveis normais de atividade da alfa-L-iduronidase (IDUA) e iduronato-sulfatase (IDS) em leucócitos ou papel-filtro. Os níveis de atividade enzimática, contudo, não permitem uma determinação precisa da gravidade da doença.

O diagnóstico pré-natal é possível pela amniocentese ou coleta de amostras de vilosidades coriônicas para medir a atividade da GUSB, ou ainda por meio de testes genéticos do gene *GUSB*.¹⁶

4.2.2. Teste genético

Testes genéticos do gene *GUSB* também estão disponíveis para fins diagnósticos e podem, às vezes, oferecer informações sobre o prognóstico. A presença de duas variantes patogênicas bialélicas no gene *GUSB* auxilia na confirmação do diagnóstico, conforme item 4.2.1. A análise por sequenciamento do gene *GUSB* permite a detecção das variantes que provocam a doença e, conseqüentemente, o diagnóstico genético e a detecção de heterozigotos, facilitando o aconselhamento genético individual e familiar³. Já foram descritas 63 mutações no gene *GUSB*¹⁷ que levam à MPS VII.

4.2.3. Associação genótipo-fenótipo clínico

A maior importância dos estudos de genótipo-fenótipo é a possibilidade de predição aproximada, em idade precoce, da forma da doença que os indivíduos apresentarão. Apesar de não estar estabelecida para todas as variantes, para algumas delas há associação entre genótipo-fenótipo^{3, 9}. Por exemplo, as variantes p.L176F, p.R382C, p.P408S e p.P415L associam-se ao fenótipo atenuado, enquanto a variante p.D362N associa-se ao fenótipo grave³. O alelo p.D512N é considerado um alelo de pseudo-deficiência¹⁵.

5. CRITÉRIOS DE INCLUSÃO

Serão incluídos neste PCDT todos os pacientes que tiverem o diagnóstico de MPS VII confirmado, de acordo com os critérios abaixo, os quais devem ser comprovados por laudo/relatório médico e pela cópia dos exames realizados^{3, 18}, que são também os critérios para início do tratamento com alfavestronidase, ou seja (Figura 1):

Presença de níveis aumentados de GAG totais na urina e/ou de excreção aumentada de SH ou SD E atividade da *GUSB* < 10% do limite inferior dos valores de referência em fibroblastos ou leucócitos ou sangue impregnado em papel-filtro;

E

- a) Atividade da IDUA e da IDS, avaliadas na mesma amostra que a *GUSB* deficiente, apresentando valores normais;

OU

- b) Presença de variantes patogênicas em homozigose ou heterozigose composta no gene *GUSB*.

Os pacientes que já estiverem em uso de alfavestronidase quando da publicação deste PCDT deverão ser reavaliados para verificação dos critérios de inclusão. Caso não preencham os critérios estabelecidos neste PCDT, a reposição da enzima deve ser imediatamente suspensa.

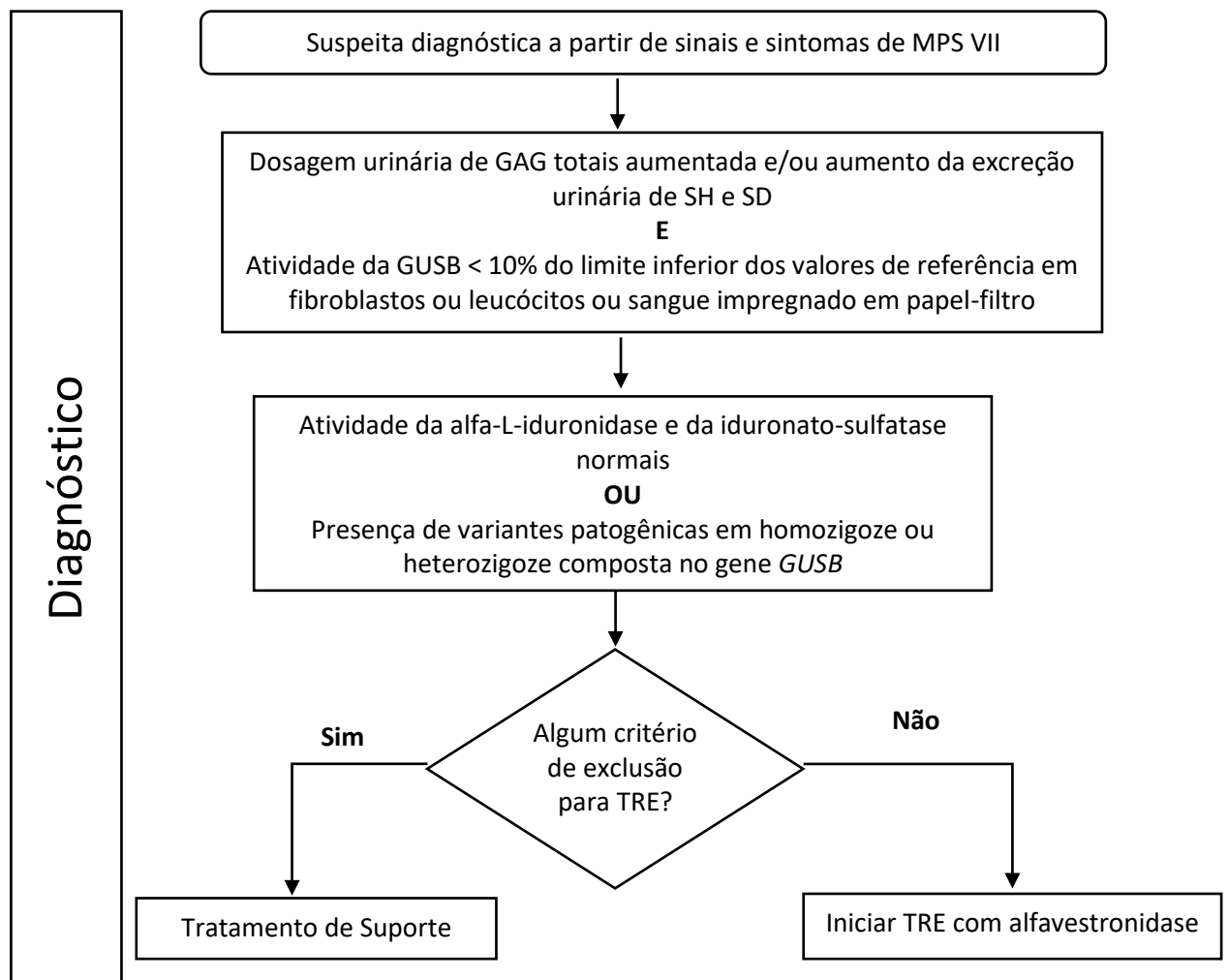


Figura 1 – Fluxograma para o Diagnóstico e Tratamento da MPS VII.

GAG= Glicosaminoglicanos. SH= sulfato de heparan. SD= sulfato de dermatan. GUSB= beta-glicuronidase. TRE= terapia de reposição enzimática.

6. CRITÉRIOS DE EXCLUSÃO

6.1. Critérios de Exclusão para Terapia de Reposição Enzimática

Serão excluídos do tratamento com alfavestronidase os pacientes que se enquadrarem em pelo

menos uma das seguintes situações:

- ✓ Condição médica irreversível e que implique em sobrevida provavelmente < 6 meses como resultado da MPS VII ou de outra doença associada, em acordo entre mais de um especialista, incluindo a forma grave neonatal da doença (com manifestações multissistêmicas e hidropisia fetal)³;
- ✓ Pacientes maiores de 18 anos que, após serem informados sobre os potenciais riscos e benefícios associados ao tratamento com alfavestronidase, recusarem-se a serem tratados;

7. CASOS ESPECIAIS

Não há dados disponíveis sobre segurança para a gestante e o feto quanto ao uso da alfavestronidase durante a gestação e lactação, embora não se espere que enzimas recombinantes cruzem a barreira placentária ou sejam excretadas em quantidade aumentada no leite materno¹⁹⁻²¹. Recomenda-se que o tratamento com TRE não seja iniciado durante a gestação.

Quando houver reação à infusão mediada por IgE, deve ser discutida a possibilidade de tolerização.

8. ABORDAGEM TERAPÊUTICA

O tratamento dos pacientes com MPS VII é estabelecido com base na melhor evidência disponível, também para outras mucopolissacaridoses, uma vez que se trata de doença ultra-rara. Ele envolve equipe multidisciplinar^{18, 22-24} e inclui intervenções não específicas, realizadas no nível do fenótipo clínico (como cirurgias para correção das alterações esqueléticas), e específicas, realizadas no nível da proteína mutante (como a TRE intravenosa)^{18, 25}.

8.1. Tratamento Geral

O paciente com MPS VII tem uma doença crônica, progressiva e multissistêmica e rotineiramente requer cuidados urgentes por equipe multiprofissional que inclua fonoaudiólogos, fisioterapeutas, terapeutas ocupacionais, equipe de enfermagem e diferentes especialidades médicas, entre outros profissionais¹⁸. É crucial que um médico cuide continuamente do paciente, monitorando a evolução da doença, fornecendo orientação à família, encaminhando o paciente para especialistas conforme necessário e coordenando o atendimento ao paciente como um todo, idealmente em um centro de

referência. Como é uma doença genética, com risco de recorrência de 25% para os irmãos do paciente afetado, é fundamental a realização de aconselhamento genético por profissional habilitado.

Além disso, é importante que os pacientes e as famílias sejam orientados sobre sua doença e possíveis complicações e riscos, também por meio de um relatório escrito. Os pacientes também devem ser informados de que, em caso de emergência, o médico assistente deve ser informado da doença e receber uma cópia do relatório médico.¹⁸ Os pacientes com MPS VII podem desenvolver sintomas neurológicos secundários a compressão medular; dessa forma, um neurocirurgião poderá fazer parte da equipe multidisciplinar de acompanhamento desses pacientes.¹⁸

As principais manifestações clínicas da MPS VII e suas opções de tratamento de suporte e sintomáticos podem ser encontradas no Apêndice 1. É importante frisar que nem todos os pacientes apresentarão todas as manifestações citadas, as quais costumam ser mais frequentes e mais graves nos pacientes com a forma grave da doença, que envolve história prévia de hidropisia fetal. Da mesma forma, nem todos os pacientes necessitarão ser submetidos a todas as formas de tratamento.

8.1.1. Tratamento ortopédico

Pacientes com MPS VII apresentam comprometimento ósseo^{3, 18, 22, 26} e requerem fisioterapia motora dinâmica, cujo objetivo principal é a prevenção ou estabilização de deformidades osteoarticulares, mantendo a amplitude de movimento. A fisioterapia, associada ou não a medicação analgésica, deve se concentrar em massoterapia para ajudar o relaxamento de todos os músculos, além de manobras e manipulações de todas as articulações com movimentos lentos para não causar dor, de acordo com os critérios da técnica de mobilização miofascial¹⁸.

Além disso, equipamentos de auxílio da marcha ou cadeira de rodas podem aumentar a mobilidade e aliviar a dor; contudo, esforços na medida de postergar ao máximo a utilização dos mesmos devem ser feitos para manter esses pacientes móveis por maior tempo possível, uma vez que a sua qualidade de vida reduz drasticamente ao se tornarem dependentes de cadeira de rodas¹⁸.

8.1.2. Tratamento das manifestações respiratórias

As manifestações respiratórias são as principais causas de morbimortalidade e podem ocorrer por causas obstrutivas ou restritivas¹⁸. Entre os objetivos do tratamento clínico está o melhor controle das infecções recorrentes de via aérea. Normalmente, solução salina é usada para eliminar crostas e secreções. Antibióticos são utilizados para o tratamento de exacerbações respiratórias agudas de origem bacteriana, como otite média aguda ou tonsilite, conforme indicação clínica e a critério médico. Corticosteroides sistêmicos por breves períodos podem ajudar a reduzir o edema e facilitar a drenagem de secreções, conforme indicação clínica e a critério médico. Os medicamentos para asma devem ser administrados conforme PCDT específico para essa condição clínica²⁷. Pacientes podem, ainda, se beneficiar de terapias de suporte, como imunizações regulares para influenza e pneumococo¹⁸, seguindo o calendário obrigatório de vacinação do SUS.

Fisioterapia respiratória visa melhorar a função pulmonar, ventilação e biomecânica respiratória, prejudicadas na MPS VII³. Estão indicadas as manobras de higiene brônquica descritas na literatura, como vibrocompressão, drenagem postural, tosse controlada por manobra de aceleração do fluxo expiratório, nebulização e aspiração nasotraqueal com material estéril e descartável. Orientação para cuidadores e membros da família é de vital importância, porque a fisioterapia respiratória deve ser realizada diariamente.¹⁸

8.1.3. Tratamento oftalmológico

A opacificação na córnea e as alterações de refração (astigmatismo, miopia e hipermetropia) são comuns na MPS VII, podendo levar à diminuição da acuidade visual e fotossensibilidade^{18, 28}. Lentes corretivas devem ser prescritas para corrigir erros de refração¹⁸. O transplante de córnea pode melhorar notavelmente a visão¹⁸, embora possa ocorrer opacificação na córnea transplantada, como já relatado para MPS IV-A²⁹.

8.1.4. Tratamento das manifestações cardíacas

O tratamento do acometimento cardíaco é essencialmente de suporte, envolvendo identificação e tratamento de pacientes com insuficiência cardíaca congestiva desenvolvida como resultado da miocardiopatia, geralmente hipertrófica ou, mais raramente, devido a disfunção valvar grave.

Nesse caso, o paciente deve ser tratado com betabloqueador, inibidor da enzima conversora da angiotensina ou diurético, conforme a avaliação clínica. No último caso, os pacientes devem se submeter a valvuloplastia com balão ou reparação/substituição valvar cirúrgica³⁰⁻³³. De acordo com as orientações da *American Heart Association*, recomenda-se profilaxia de endocardite bacteriana apenas para pacientes com história de endocardite ou prótese valvar³⁴.

8.1.5. Tratamento das manifestações cognitivas

Crianças com MPS VII devem receber o máximo de estimulação possível ao desenvolvimento durante os estágios iniciais da doença. A adaptação do ambiente às necessidades da criança (por exemplo, teclados com caracteres de grandes dimensões) pode apoiar o desenvolvimento. Habilidades desenvolvidas precocemente podem ser mantidas em fases posteriores de progressão da doença. Crianças com MPS VII que tenham dificuldade de aprendizagem ou alterações comportamentais e beneficiam-se de intervenções usuais para crianças sem MPS³⁵.

8.1.6. Tratamento cirúrgico

A MPS VII pode evoluir com complicações neurológicas, como hidrocefalia comunicante e compressão medular^{18, 36, 37}; porém, os sinais clássicos de hipertensão intracraniana geralmente estão ausentes, evoluindo de forma insidiosa, e os sintomas são difíceis de distinguir de danos primários ao cérebro¹⁸. A maioria dos casos de compressão medular apresentam tetraparesia espástica, mas paraparesia espástica ou hemiparesia também podem ocorrer, conforme descrito para outras MPS.³⁸

Cirurgia de coluna tóraco-lombar para correção da cifose pode ser uma alternativa quando a deformidade progride³⁹⁻⁴². Há relatos que sugerem que os pacientes com MPS que realizam cirurgia da coluna vertebral aumentam risco de grandes complicações, incluindo infarto da medula espinhal e instabilidade da coluna vertebral³⁹. Assim, cirurgias de coluna devem ter avaliações periódicas de monitorização com neurofisiologia. Seguimento com ressonância magnética do crânio ao diagnóstico e durante o seguimento a cada 2 a 3 anos é recomendado e imagens da coluna devem ser obtidas na presença de novos sintomas³⁶. Eventualmente esses pacientes necessitam de cirurgias corretivas devido a deformidades ósseas diversas, incluindo a região do quadril e joelhos^{18,}

²⁶.

Com relação ao tratamento cirúrgico das manifestações clínicas nas vias aéreas, os procedimentos cirúrgicos mais frequentes incluem adenotonsilectomia, cirurgia de cornetos nasais e traqueostomia¹⁸. Como o bloqueio das vias aéreas em MPS é multifatorial, os resultados da adenotonsilectomia variam, mas a melhora a médio prazo na qualidade respiratória é percebida na maioria dos casos. Com relação ao tratamento da perda auditiva, quando decorrente de causas condutivas e por infecções respiratórias frequentes requer inserção de tubos de ventilação de longa duração, porém nem sempre é resolutivo⁴³.

Cirurgias das vias aéreas podem ser complicadas pela macroglossia, abertura limitada da boca, margem cirúrgica restrita e instabilidade da coluna cervical, dificultando a visualização do campo cirúrgico. Hiperextensão no pescoço nesses pacientes pode causar compressão medular aguda. Uma alternativa de realização de adenoidectomia, quando o acesso pela abertura oral está comprometido, é a cirurgia endoscópica por via nasal⁴⁴. A traqueostomia definitiva ou temporária pode ser realizada antes de outras cirurgias para facilitar o controle das vias aéreas, se o suporte ventilatório for inefetivo ou em pacientes com obstrução de via aérea também quando acordados. A traqueostomia deve ser evitada sempre que possível, devido a dificuldades na técnica cirúrgica, endurecimento da traqueia, alterações anatômicas significativas como pescoço curto, e possibilidade de complicações pós-operatórias, como traqueíte, pneumonia recorrente e bloqueio da traqueostomia por secreções espessas. Assim, como as complicações são frequentes neste procedimento, sugere-se a realização apenas em centros com experiência nesses pacientes¹⁸. Os desafios da gestão de uma traqueostomia nesses pacientes, associados à dificuldade de aceitação pelo paciente e pela família, também devem ser levados em consideração.

O tratamento cirúrgico das manifestações oftalmológicas consiste, quando necessário, em correção do estrabismo, do aumento da pressão intraocular, além do transplante de córnea já mencionado. Além disso, quando há aumento da pressão intracraniana, a drenagem ventrículo-peritoneal pode evitar atrofia do nervo ótico e perda de visão, podendo ser indicada também a descompressão cirúrgica deste nervo¹⁸.

Muitos pacientes com MPS apresentam risco anestésico elevado devido à obstrução das vias aéreas superiores. Avaliação pré-operatória para planejamento dos riscos sempre está indicada¹⁸, uma vez que a dificuldade na intubação pode ser fatal⁴⁵. Idealmente as cirurgias devem ser realizadas em centros de referência com experiência em MPS, sendo fundamental a presença de anestesista experiente em intubação difícil para a realização desses procedimentos, pois a necessidade de acompanhar a intubação com fibroscopia é frequente. As máscaras laríngeas podem ser usadas

para o tratamento das vias aéreas por períodos curtos ou para facilitar a intubação de fibra óptica⁴⁵⁻⁴⁷. Os tubos endotraqueais podem precisar ser menores do que o previsto para a idade e o tamanho de um paciente com MPS VII. Pacientes geralmente apresentam obstrução pós-operatória das vias aéreas, e a necessidade de manter em observação hospitalar durante a noite não são incomuns. A consciência da possibilidade de traqueostomia pós-operatória é importante para todas as partes envolvidas. Quando possível, os procedimentos que exigem anestesia geral devem ser evitados, para minimizar os riscos descritos.

8.2. Tratamento Específico

8.2.1. Transplante de células tronco-hematopoiéticas (TCTH)

O TCTH não está indicado em pacientes com MPS VII devido à alta heterogeneidade e limitações dos estudos existentes até o momento da publicação deste PCDT^{3, 48-50}.

8.2.2. Terapia de reposição enzimática (TRE)

A alfavestronidase é uma forma recombinante de GUSB e é produzida em células de ovário de hamster chinês (*Chinese Hamster Ovary Cells* - CHO) e trata-se do fármaco disponível para o tratamento específico da MPS VII^{2, 25, 51}. A alfavestronidase foi considerada segura nos estudos avaliados, com eventos adversos leves na maioria dos casos^{52, 53} e eficaz para melhora nos níveis urinários de GAG (redução de pelo menos 50% já no primeiro mês de tratamento)^{2, 54}. Existem indícios de melhora da hepatoesplenomegalia associada ao tratamento^{2, 54, 55}. Além disso, há evidência de estabilidade, em 24 semanas de tratamento, para o escore de fadiga e para os seguintes desfechos do índice multidomínios de respondedor clínico (IMRC): distância percorrida no teste da caminhada dos 6 minutos (TC6M) e acuidade visual^{2, 55-58}. O efeito da TRE no escore de fadiga foi avaliado por meio do instrumento Inventário de Qualidade de Vida Pediátrico - Módulo Multidimensional de Fadiga (PedsQL-Fadiga), já validado no Brasil para a população pediátrica geral⁵⁹, e composto por 3 dimensões: fadiga geral, sono/descanso e cognição. Esse instrumento foi aplicado a 12 pacientes com MPS VII, com idades que variaram entre 8 e 25 anos. A motricidade fina e grossa foi avaliada por meio do instrumento de Bruininks-Oseretsky (BOT-2), que não se encontra validado no Brasil².

8.3. Fármaco

- Alfavestronidase: solução injetável contendo 10 mg em 5mL.

8.4. Esquema de administração

A dose recomendada para a alfavestronidase é de 4 mg/kg de peso corporal, administrada uma vez a cada duas semanas por infusão intravenosa. O uso de antipiréticos ou anti-histamínicos é recomendado 30 a 60 minutos antes do início da infusão^{2, 18, 21, 51}, que deve ser feita em ambiente hospitalar ou ambulatorial. O volume total da infusão é determinado pelo peso corporal do paciente e deve ser infundido ao longo de 4 horas. A taxa de infusão inicial deve ser de 2,5% do volume da dose do medicamento por hora durante a primeira hora. Se a infusão for bem tolerada, a velocidade de infusão pode ser aumentada para um montante igual ao volume restante de 97,5% dividido por 3 horas e permanecer nessa taxa até que a infusão seja concluída em aproximadamente 3 horas. O tempo de infusão pode ser prolongado até 20 horas se ocorrerem reações à infusão^{2, 21}.

8.5. Riscos e benefícios esperados

Um ensaio clínico para avaliação da eficácia e segurança da TRE com alfavestronidase incluindo 12 pacientes mostrou uma diminuição rápida e sustentada da excreção de GAG na urina após TRE, o que, do ponto de vista farmacodinâmico, demonstra mecanismo de ação compatível com a fisiopatologia da doença². Avaliando a eficácia da TRE por meio do IMRC combinando de forma independente 6 domínios (TC6M; CVF; amplitude de flexão dos ombros; acuidade visual; teste de BOT-2 para motricidade fina; e teste de BOT-2 para motricidade grossa) considerados importantes no contexto da progressão clínica da doença², observou-se uma variação média de +0,5 (DP ±0,8) no IMRC, após 24 semanas de tratamento (p=0,0527). O IMRC é o resultado do somatório de pontuações atribuídas para cada um dos domínios de acordo com um escore de diferenças clínicas minimamente relevantes pré-especificadas (-1 para declínio; 0 para nenhuma mudança ou inacessível; e +1 para melhoria) (Tabela 3). Assim, resultados positivos no somatório do IMRC indicam melhora clínica, enquanto resultados negativos indicam declínio. Neste mesmo estudo, o escore do PedsQL-Fadiga também foi avaliado. Em análise pos-hoc, a média de variação no IMRC incluindo escore total de fadiga foi de +0,8 (DP ±0,94) (p=0,01) após 24 semanas de tratamento

com TRE.²

Relatos e séries de caso mostraram outros efeitos benéficos da TRE para pacientes com MPS VII: diminuição da frequência de uso de suporte respiratório (n=2/4)^{58, 60}, aumento de frequência escolar e de normalização de hábitos alimentares (n=1/1)⁵⁸. Houve melhora da esplenomegalia em 3 pacientes e da hepatomegalia em 2 pacientes com MPS VII após 12 semanas de tratamento⁵⁵. Redução da hepatomegalia ocorreu em 2/7 pacientes que tiveram este desfecho avaliado em Harmatz et al. (2018)², e resultado similar foi encontrado por Dubot et al. (2019) em seu relato de caso⁵⁴.

O medicamento mostrou-se seguro e as reações anafilactóides registradas em alguns casos podem ser evitadas pelo controle do tempo de infusão e utilização de medicamentos adequados. O uso seguro da alfavestronidase foi descrito para pacientes com MPS VII entre 8 e 15 anos de idade, e em pacientes a partir de 4 meses de idade^{2, 54}. A alfavestronidase, com os dados observados até agora, não parece ultrapassar barreira-hematoencefálica, e desta forma não parece ter benefício nas manifestações neurológicas da doença.^{2, 51, 61}

8.6. Eventos adversos

As reações adversas mais comuns foram reação anafilactóide (13%), urticária (13%), inchaço no local da infusão (13%), extravasamento no local da infusão (8,7%), prurido (8,7%), diarreia (8,7%) e erupção cutânea (8,7%)^{21, 62}.

Anafilaxia: foi relatada anafilaxia para alfavestronidase em 2 dos 20 pacientes no programa clínico. Essas reações ocorreram durante a infusão do medicamento e foram observadas já na primeira dose administrada a um paciente. A anafilaxia pode ser letal. O medicamento deve ser administrado sob a supervisão de um profissional de saúde com capacidade para lidar com anafilaxia. Os pacientes devem ser observados por 60 minutos após a administração. Se ocorrerem reações sistêmicas graves, incluindo anafilaxia, a infusão deve ser interrompida e tratamento médico apropriado providenciado. Antes da alta, deve-se informar aos pacientes sobre os sinais e sintomas da anafilaxia e instruí-los a procurar atendimento médico imediato se apresentarem sintomas. Devem ser considerados os riscos e benefícios de se administrar o medicamento após anafilaxia.^{21, 62}

Imunogenicidade: tal como acontece com todas as proteínas terapêuticas, existe potencial para

8.7. Tempo de tratamento – Critérios de interrupção

Os critérios de interrupção do tratamento devem ser apresentados, de forma clara, ao paciente ou aos pais ou responsáveis quando a TRE estiver sendo considerada e antes de iniciá-la. Durante o acompanhamento do paciente com TRE, os parâmetros de resposta terapêutica deverão ser avaliados periodicamente e discutidos com os pais, paciente ou responsáveis. No caso de interrupção por falha de adesão, o paciente e parentes deverão ser inseridos em programa educativo de incentivo à adesão, e o paciente poderá retornar ao tratamento, caso haja comprometimento explícito de seguimento das recomendações médicas. O tempo de tratamento não pode ser pré-determinado, devendo ser mantido enquanto indicado e dele o doente se beneficie.

Para fins deste PCDT, a TRE deve ser interrompida nas seguintes situações^{2, 63, 64}:

- a) Pacientes que não apresentarem melhora após 3 meses de tratamento dos níveis basais de GAG urinários (melhora definida como a redução dos níveis urinários de GAG em pelo menos 50% em relação aos níveis basais);
- b) Pacientes que não apresentarem melhora clinicamente relevante após 6 meses de tratamento: melhora em pelo menos 1 de 4 domínios da escala IMRC modificada (retirados os domínios do instrumento BOT-2, que não se encontram validados no Brasil), conforme item monitoramento e Apêndices 2 e 3; **OU** redução da hepatomegalia ou da esplenomegalia (por quaisquer dos métodos utilizados para aferição dessa condição: exame físico, ecografia abdominal ou ressonância abdominal); **OU** melhora do escore do PedsQL-Fadiga, conforme item monitoramento e Apêndices 2 e 3;
- c) Pacientes que desenvolverem condição irreversível que implique em morte iminente, cujo prognóstico não se alterará devido ao uso da TRE, como resultado da MPS VII ou de outra doença associada, em acordo entre mais de um especialista;
- d) Pacientes que não apresentarem pelo menos 50% de adesão ao número de infusões previstas em um ano, ou ao número de consultas previstas em um ano, ou ao número de avaliações previstas em um ano com o médico responsável pelo seguimento do paciente, desde que previamente inseridos, sem sucesso, em programa educativo específico para melhora de adesão, elaborado por cada centro de referência, no qual a equipe assistente avalia os fatores envolvidos na adesão,

orienta o paciente e, em conjunto, buscam soluções para esta questão. Ou seja, pacientes que, mesmo após o programa de adesão, não comparecerem a pelo menos 50% do número de infusões, consultas ou avaliações previstas em um ano;

e) Pacientes que apresentarem hipersensibilidade ou reação adversa grave (choque anafilático, risco de óbito) ao uso da alfavestronidase, que não podem ser controladas com segurança utilizando medidas terapêuticas e preventivas apropriadas;

e) Pacientes maiores de 18 anos que, após serem devidamente informados sobre os riscos e benefícios de sua decisão, optarem por não mais se submeterem ao tratamento com TRE intravenosa com alfavestronidase.

9. MONITORAMENTO

A monitorização do tratamento clínico dos pacientes com MPS VII também é estabelecida com base na evidência disponível para outras MPS, uma vez que se trata de doença ultra-rara. Os pacientes devem ter a resposta terapêutica e os eventos adversos monitorados. O médico deve realizar anamnese completa em cada consulta e coletar dados de altura (em pé ou em decúbito dorsal, e, no caso de restrições nos membros inferiores, por segmento), peso e perímetro cefálico, de preferência usando o mesmo instrumento, devidamente calibrado. O exame físico deve ser completo e incluir sinais vitais (temperatura, frequência cardíaca, frequência respiratória e pressão arterial), bem como medidas para quantificação do tamanho do fígado (por hepatimetria) e do baço. A avaliação do desenvolvimento sexual deve ser realizada em adolescentes, de acordo com os critérios de Tanner^{65, 66}. Nas consultas, dados sobre todas as avaliações realizadas desde o último agendamento devem ser obtidos e os testes necessários devem ser solicitados, incluindo avaliação por especialistas em neurologia, otorrinolaringologia, ortopedia, oftalmologia, cardiologia e pneumologia, conforme indicação clínica e a critério do médico assistente.

As avaliações de rotina devem ser realizadas semestralmente pelo médico assistente com vacinas, orientação dietética, exames e conselhos preventivos.¹⁸ Os pacientes e seus familiares devem ter acesso ao aconselhamento genético.

O Apêndice 2 apresenta as avaliações consideradas mínimas para o acompanhamento de pacientes com MPS VII, sendo necessárias para o acesso ao medicamento. São definidos períodos mínimos apenas para aquelas avaliações que têm por objetivo detectar a eficácia e segurança da TRE; para as demais, a periodicidade de avaliações fica a critério do médico assistente. Alguns componentes

das avaliações específicas serão discutidos a seguir.

O IMRC foi a escala utilizada para avaliar a resposta terapêutica nesses pacientes e pode ser utilizada para monitorização da doença. O IMRC é composto de seis domínios; contudo, uma vez que o teste BOT-2 função motora global e fina não está validado na população brasileira, foi excluído para fins de avaliação neste PCDT. Assim, os domínios incluídos foram os seguintes: TC6M; CVF; amplitude de flexão dos ombros; acuidade visual, além do PedsQL-Fadiga (Apêndice 3; Tabela 3).

A quantificação de GAG urinários é utilizada para diagnóstico e, também, monitorização do tratamento específico da MPS VII, uma vez que, na vigência de tratamento, ocorre diminuição da excreção dessas moléculas^{2, 18, 67}.

Como parte da avaliação do tratamento, deve-se monitorar o uso, a adesão, a indicação e os resultados da TRE com alfavestronidase. Por meio desse monitoramento, será possível estabelecer grupos de pacientes que são de fato beneficiados e reavaliar a incorporação do medicamento a médio prazo.

10. GESTÃO E CONTROLE

Devem ser observados os critérios de inclusão e exclusão de pacientes neste documento, a duração e o monitoramento do tratamento, bem como a verificação periódica das doses prescritas e dispensadas e a adequação de uso do medicamento. Verificar na Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename) vigente em qual componente da Assistência Farmacêutica se encontra o medicamento preconizado neste PCDT.

Por se tratar de uma doença rara de origem genética, indivíduos com MPS VII são contemplados pela Política Nacional de Atenção às Pessoas com Doenças Raras. Esta Política tem como objetivo reduzir a mortalidade e a incapacidade causadas por essas doenças, bem como contribuir para a melhoria da qualidade de vida das pessoas com doenças raras. Está organizada no conceito das Redes de Atenção à Saúde (RAS), considerando-se todos os pontos de atenção, bem como os sistemas logísticos e de apoio necessários para garantir a oferta de ações de promoção, detecção precoce, diagnóstico, tratamento e cuidados paliativos, de forma oportuna, para as pessoas com doenças raras⁶⁸.

O tratamento da MPS VII deve ser feito por equipe em serviços especializados, para fins de diagnóstico e de acompanhamento dos pacientes e de suas famílias. Como o controle da doença exige experiência e familiaridade com manifestações clínicas associadas, convém que o médico responsável tenha experiência e seja treinado nessa atividade.

Para a administração de medicamentos biológicos intravenosos, é essencial o atendimento centralizado, para maior racionalidade do uso e avaliação da efetividade dos medicamentos. A infusão deve ser feita em ambiente ambulatorial ou hospitalar. No Quadro 1 estão especificados os códigos e procedimentos da Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS a serem utilizados neste Protocolo.

Quadro 1: Códigos e Procedimentos da Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS

Código	Procedimento
02.02.10.019-7	Ensaio enzimático em tecido cultivado para diagnóstico de erros inatos do metabolismo
02.02.10.011-1	Identificação de mutação por sequenciamento por amplicon até 500 pares de bases
02.02.10.012-0	Identificação de glicosaminoglicanos urinários por cromatografia em camada delgada, eletroforese e dosagem quantitativa

11. Termo de Esclarecimento e Responsabilidade (TER)

Deve-se informar ao paciente, ou seu responsável legal, sobre os potenciais riscos, benefícios e efeitos adversos relacionados ao uso do medicamento preconizado neste PCDT, bem como critérios para interrupção do tratamento, levando-se em consideração as informações contidas no TER.

12. REFERÊNCIAS

1. Guffon N, Froissart R, Fouilhoux A. A rare late progression form of Sly syndrome mucopolysaccharidosis. *JIMD Rep.* 2019;49(1):1-6.
2. Harmatz P, Whitley CB, Wang RY, Bauer M, Song W, Haller C, et al. A novel Blind Start study design to investigate vestronidase alfa for mucopolysaccharidosis VII, an ultra-rare genetic disease. *Mol Genet Metab.* 2018;123(4):488-94.
3. Montañó AM, Lock-Hock N, Steiner RD, Graham BH, Szlago M, Greenstein R, et al. Clinical course of sly syndrome (mucopolysaccharidosis type VII). *J Med Genet.* 2016;53(6):403-18.

4. Giugliani R, Federhen A, Michelin-Tirelli K, Riegel M, Burin M. Relative frequency and estimated minimal frequency of Lysosomal Storage Diseases in Brazil: Report from a Reference Laboratory. *Genet Mol Biol.* 2017;40(1):31-9.
5. Federhen A, Pasqualim G, de Freitas TF, Gonzalez EA, Trapp F, Matte U, et al. Estimated birth prevalence of mucopolysaccharidoses in Brazil. *Am J Med Genet A.* 2020;182(3):469-83.
6. Josahkian JA, Trapp FB, Burin MG, Michelin-Tirelli K, Magalhães APPS, Sebastião FM, et al. Updated birth prevalence and relative frequency of mucopolysaccharidoses across Brazilian regions. *Genet Mol Biol.* 2021;44(1):e20200138.
7. McCafferty EH, Scott LJ. Vestronidase Alfa: A Review in Mucopolysaccharidosis VII. *BioDrugs.* 2019;33(2):233-40.
8. Khan FI, Shahbaaz M, Bisetty K, Waheed A, Sly WS, Ahmad F, et al. Large scale analysis of the mutational landscape in β -glucuronidase: A major player of mucopolysaccharidosis type VII. *Gene.* 2016;576(1 Pt 1):36-44.
9. Tomatsu S, Montaña AM, Dung VC, Grubb JH, Sly WS. Mutations and polymorphisms in GUSB gene in mucopolysaccharidosis VII (Sly Syndrome). *Hum Mutat.* 2009;30(4):511-9.
10. Suarez-Guerrero JL, Gómez Higuera PJ, Arias Flórez JS, Contreras-García GA. [Mucopolysaccharidosis: clinical features, diagnosis and management]. *Rev Chil Pediatr.* 2016;87(4):295-304.
11. Zielonka M, Garbade SF, Kölker S, Hoffmann GF, Ries M. Quantitative clinical characteristics of 53 patients with MPS VII: a cross-sectional analysis. *Genet Med.* 2017;19(9):983-8.
12. National Organization for Rare Disorders. Mucopolysaccharidosis Type VII 2017 [Available from: <https://rarediseases.org/rare-diseases/sly-syndrome/>].
13. Péntek M, Gulácsi L, Brodszky V, Baji P, Boncz I, Pogány G, et al. Social/economic costs and health-related quality of life of mucopolysaccharidosis patients and their caregivers in Europe. *Eur J Health Econ.* 2016;17 Suppl 1:89-98.
14. Albuquerque R, Liberalesso P, Santos M, Klagenberg K, Jurkiewicz A, Zeigelboim B. Aspectos eletroencefalográficos em crianças com mucopolissacaridose. *J Epilepsy Clin Neurophysiol.* 2010;16(4):162-6.
15. Vervoort R, Islam MR, Sly W, Chabas A, Wevers R, de Jong J, et al. A pseudodeficiency allele (D152N) of the human beta-glucuronidase gene. *Am J Hum Genet.* 1995;57(4):798-804.
16. Chabás A, Guardiola A. beta-Glucuronidase deficiency: identification of an affected fetus with simultaneous sampling of chorionic villus and amniotic fluid. *Prenat Diagn.* 1993;13(6):429-33.
17. Institute of Medical Genetics in Cardiff. Human Gene Mutation Database 2018 [Available from: <http://www.hgmd.cf.ac.uk/ac/index.php>].
18. Giugliani R, Harmatz P, Wraith JE. Management guidelines for mucopolysaccharidosis VI. *Pediatrics.* 2007;120(2):405-18.
19. Dornelles AD, de Oliveira Netto CB, Vairo F, de Mari JF, Tirelli KM, Schwartz IV. Breastfeeding in Gaucher disease: is enzyme replacement therapy safe? *Clin Ther.* 2014;36(6):990-1.
20. Paskulin L, Dornelles AD, Quevedo A, Nalin T, Tirelli KM, Vairo F, et al. Breastfeeding in patients with Gaucher disease: Is taliglucerase alfa safe? *Mol Genet Metab Rep.* 2019;18:30-1.
21. Mepsevii® (alfavestronidase) [bula de remédio]. São Paulo: Ultragenyx Pharmaceutical; 2018.
22. Neufeld EF, Muenzer J. Part 16: Lysosomal Disorders - The Mucopolysaccharidoses. In: Valle DL, Antonarakis S, Ballabio A, Beaudet AL, Mitchell GA, editors. *The Online Metabolic and Molecular Bases of Inherited Disease*: McGraw-Hill Education; 2019.
23. Pastores GM. Musculoskeletal complications encountered in the lysosomal storage disorders. *Best Pract Res Clin Rheumatol.* 2008;22(5):937-47.
24. Turra GS, Schwartz IV. Evaluation of orofacial motricity in patients with mucopolysaccharidosis: a cross-sectional study. *J Pediatr (Rio J).* 2009;85(3):254-60.
25. Schwartz IV, Souza CF, Giugliani R. Treatment of inborn errors of metabolism. *J Pediatr (Rio J).* 2008;84(4 Suppl):S8-19.
26. White KK. Orthopaedic aspects of mucopolysaccharidoses. *Rheumatology (Oxford).* 2011;50 Suppl 5:v26-33.

27. BRASIL. Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas da Asma. In: Ministério da Saúde, editor.: Ministério da Saúde; 2013.
28. Ashworth JL, Biswas S, Wraith E, Lloyd IC. The ocular features of the mucopolysaccharidoses. *Eye (Lond)*. 2006;20(5):553-63.
29. Käsmann-Kellner B, Weindler J, Pfau B, Ruprecht KW. Ocular changes in mucopolysaccharidosis IV A (Morquio A syndrome) and long-term results of perforating keratoplasty. *Ophthalmologica*. 1999;213(3):200-5.
30. Pierpont MEM, Moller JH. Cardiac manifestations of genetic disease. In: Moss A, editor. *Heart disease in infants, children, and adolescents*. 5th ed. ed. London: Williams & Wilkins; 1995. p. 1486-520.
31. Dangel JH. Cardiovascular changes in children with mucopolysaccharide storage diseases and related disorders--clinical and echocardiographic findings in 64 patients. *Eur J Pediatr*. 1998;157(7):534-8.
32. Fischer TA, Lehr HA, Nixdorff U, Meyer J. Combined aortic and mitral stenosis in mucopolysaccharidosis type I-S (Ullrich-Scheie syndrome). *Heart*. 1999;81(1):97-9.
33. Minakata K, Konishi Y, Matsumoto M, Miwa S. Surgical treatment for Scheie's syndrome (mucopolysaccharidosis type I-S): report of two cases. *Jpn Circ J*. 1998;62(9):700-3.
34. Wilson W, Taubert KA, Gewitz M, Lockhart PB, Baddour LM, Levison M, et al. Prevention of infective endocarditis: guidelines from the American Heart Association: a guideline from the American Heart Association Rheumatic Fever, Endocarditis, and Kawasaki Disease Committee, Council on Cardiovascular Disease in the Young, and the Council on Clinical Cardiology, Council on Cardiovascular Surgery and Anesthesia, and the Quality of Care and Outcomes Research Interdisciplinary Working Group. *Circulation*. 2007;116(15):1736-54.
35. Muenzer J, Wraith JE, Clarke LA, ICPoMaToM. Mucopolysaccharidosis I: management and treatment guidelines. *Pediatrics*. 2009;123(1):19-29.
36. Reichert R, Campos LG, Vairo F, de Souza CF, Pérez JA, Duarte J, et al. Neuroimaging Findings in Patients with Mucopolysaccharidosis: What You Really Need to Know. *Radiographics*. 2016;36(5):1448-62.
37. Azevedo AC, Schwartz IV, Kalakun L, Brustolin S, Burin MG, Beheregaray AP, et al. Clinical and biochemical study of 28 patients with mucopolysaccharidosis type VI. *Clin Genet*. 2004;66(3):208-13.
38. Kachur E, Del Maestro R. Mucopolysaccharidoses and spinal cord compression: case report and review of the literature with implications of bone marrow transplantation. *Neurosurgery*. 2000;47(1):223-8; discussion 8-9.
39. Williams N, Cundy P, Eastwood D. Surgical Management of Thoracolumbar Kyphosis in Patients with Mucopolysaccharidosis: A Systematic Review. *Spine (Phila Pa 1976)*. 2017.
40. Roberts SB, Dryden R, Tsirikos AI. Thoracolumbar kyphosis in patients with mucopolysaccharidoses: clinical outcomes and predictive radiographic factors for progression of deformity. *Bone Joint J*. 2016;98-B(2):229-37.
41. Dalvie SS, Noordeen MH, Vellodi A. Anterior instrumented fusion for thoracolumbar kyphosis in mucopolysaccharidosis. *Spine (Phila Pa 1976)*. 2001;26(23):E539-41.
42. Bekmez S, Demirkiran HG, Dede O, Ismayilov V, Yazici M. Surgical Management of Progressive Thoracolumbar Kyphosis in Mucopolysaccharidosis: Is a Posterior-only Approach Safe and Effective? *J Pediatr Orthop*. 2018;38(7):354-9.
43. Oghan F, Harputluoglu U, Guclu E, Guvey A, Turan N, Ozturk O. Permanent t-tube insertion in two patients with Hurler's syndrome. *Int J Audiol*. 2007;46(2):94-6.
44. Nayak DR, Balakrishnan R, Murthy KD. An endoscopic approach to the deviated nasal septum--a preliminary study. *J Laryngol Otol*. 1998;112(10):934-9.
45. Shinhar SY, Zablocki H, Madgy DN. Airway management in mucopolysaccharide storage disorders. *Arch Otolaryngol Head Neck Surg*. 2004;130(2):233-7.
46. Brain AI. The laryngeal mask--a new concept in airway management. *Br J Anaesth*. 1983;55(8):801-5.
47. Walker RW, Allen DL, Rothera MR. A fiberoptic intubation technique for children with mucopolysaccharidoses using the laryngeal mask airway. *Paediatr Anaesth*. 1997;7(5):421-6.
48. Yamada Y, Tomatsu S, Sukegawa K, Suzuki Y, Kondo N, Hopwood JJ, et al. Mucopolysaccharidosis type II (Hunter disease): 13 gene mutations in 52 Japanese patients and carrier detection in four families. *Hum Genet*. 1993;92(2):110-4.

49. Orii K, Suzuki Y, Tomatsu S, Orii T, Fukao T. Long-Term Follow-up Posthematopoietic Stem Cell Transplantation in a Japanese Patient with Type-VII Mucopolysaccharidosis. *Diagnostics (Basel)*. 2020;10(2).
50. Sisinni L, Pineda M, Coll MJ, Gort L, Turon E, Torrent M, et al. Haematopoietic stem cell transplantation for mucopolysaccharidosis type VII: A case report. *Pediatr Transplant*. 2018;22(7):e13278.
51. Cadaoas J, Boyle G, Jungles S, Cullen S, Vellard M, Grubb JH, et al. Vestronidase alfa: Recombinant human β -glucuronidase as an enzyme replacement therapy for MPS VII. *Mol Genet Metab*. 2020;130(1):65-76.
52. Gomes DF, Gallo LG, Leite BF, Silva RB, da Silva EN. Clinical effectiveness of enzyme replacement therapy with galsulfase in mucopolysaccharidosis type VI treatment: Systematic review. *J Inher Metab Dis*. 2019;42(1):66-76.
53. Harmatz P, Giugliani R, Schwartz I, Guffon N, Teles EL, Miranda MC, et al. Enzyme replacement therapy for mucopolysaccharidosis VI: a phase 3, randomized, double-blind, placebo-controlled, multinational study of recombinant human N-acetylgalactosamine 4-sulfatase (recombinant human arylsulfatase B or rhASB) and follow-on, open-label extension study. *J Pediatr*. 2006;148(4):533-9.
54. Dubot P, Sabourdy F, Plat G, Jubert C, Cancès C, Broué P, et al. First Report of a Patient with MPS Type VII, Due to Novel Mutations in. *Int J Mol Sci*. 2019;20(21).
55. Jones SA, Breen C, Kakkis ED, Sly WS. Enzyme replacement therapy (ERT) for mucopolysaccharidosis VII (MPS VII; Sly disease) reduces lysosomal storage in a phase 1/2 clinical study. *Journal of Inherited Metabolic Disease*. 2014;37(1):S43.
56. Haller CH, Martins EM, Wang RYW, Francisco Da Silva Franco JF, Harmatz PH, Lopez-Valdez JL, et al. Sustained efficacy and safety of long-term vestronidase alfa (rhGUS) enzyme replacement therapy in patients with MPS VII. 2018;41:S188.
57. Coker M, Gonzales-Meneses A, Song W, Taylor J, Agarwal S, Haller C, et al. Long-term outcomes with rhGUS in a phase I/II clinical trial in MPS VII. *Journal of Inherited Metabolic Disease*. 2016;39:S48-S9.
58. Fox JE, Volpe L, Bullaro J, Kakkis ED, Sly WS. First human treatment with investigational rhGUS enzyme replacement therapy in an advanced stage MPS VII patient. *Mol Genet Metab*. 2015;114(2):203-8.
59. Klatchoian DA, Len CA, Terreri MT, Silva M, Itamoto C, Ciconelli RM, et al. Quality of life of children and adolescents from São Paulo: reliability and validity of the Brazilian version of the Pediatric Quality of Life Inventory version 4.0 Generic Core Scales. *J Pediatr (Rio J)*. 2008;84(4):308-15.
60. Coker M, Gonzales-Meneses A, Song W, Taylor J, Agarwal S, Haller C, et al. Long-term outcomes with rhGUS in a phase I/II clinical trial in MPS VII. *Journal of Inherited Metabolic Disease*. 2016;39:S48-S9.
61. Vogler C, Levy B, Grubb JH, Galvin N, Tan Y, Kakkis E, et al. Overcoming the blood-brain barrier with high-dose enzyme replacement therapy in murine mucopolysaccharidosis VII. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 2005;102(41):14777-82.
62. CONITEC. Alfavestronidase no tratamento de mucopolissacaridose tipo VII 2020 [Available from: https://docs.bvsalud.org/biblioref/2020/09/1121184/relatorio_de_recomendacao_alfavestronidase_mucopoli ssacaridose_bfkSKUW.pdf].
63. Giugliani R, Federhen A, Muñoz Rojas MV, Vieira TA, Artigalás O, Pinto LL, et al. [Enzyme replacement therapy for mucopolysaccharidoses I, II and VI: recommendations from a group of Brazilian F experts]. *Rev Assoc Med Bras (1992)*. 2010;56(3):271-7.
64. Brunelli MJ, Atallah Á, da Silva EM. Enzyme replacement therapy with galsulfase for mucopolysaccharidosis type VI. *Cochrane Database Syst Rev*. 2016;3:CD009806.
65. Marshall WA, Tanner JM. Variations in pattern of pubertal changes in girls. *Arch Dis Child*. 1969;44(235):291-303.
66. Marshall WA, Tanner JM. Variations in the pattern of pubertal changes in boys. *Arch Dis Child*. 1970;45(239):13-23.
67. Swiedler SJ, Beck M, Bajbouj M, Giugliani R, Schwartz I, Harmatz P, et al. Threshold effect of urinary glycosaminoglycans and the walk test as indicators of disease progression in a survey of subjects with Mucopolysaccharidosis VI (Maroteaux-Lamy syndrome). *Am J Med Genet A*. 2005;134A(2):144-50.
68. BRASIL. PORTARIA No. 199, DE 30 DE JANEIRO DE 2014. Institui a Política Nacional de Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras, aprova as Diretrizes para Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras no

Âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS) e Institui Incentivos Financeiros de Custeio. In: Saúde Md, editor. Brasília: Diário Oficial da União; 2014.

69. ATS Committee on Proficiency Standards for Clinical Pulmonary Function Laboratories. ATS statement: guidelines for the six-minute walk test. *Am J Respir Crit Care Med.* 2002;166(1):111-7.
70. Pereira C. Espirometria. *J Pneumol.* 2002;28(Supl. 3):S1-S82.
71. American Thoracic Society. Standardization of Spirometry, 1994 Update. American Thoracic Society. *Am J Respir Crit Care Med.* 1995;152(3):1107-36.
72. James E Wraith, Lorne A Clarke, Michael Beck, Edwin H Kolodny, Gregory M Pastores, Joseph Muenzer, et al. Enzyme replacement therapy for mucopolysaccharidosis I: a randomized, double-blinded, placebo-controlled, multinational study of recombinant human alpha-L-iduronidase (Iaronidase). *J Pediatr.* 2004;144(5):581-8.
73. Torayuki Okuyama, Akemi Tanaka, Yasuyuki Suzuki, Hiroyuki Ida, Toju Tanaka, Gerald F Cox, et al. Japan Elaprase Treatment (JET) study: idursulfase enzyme replacement therapy in adult patients with attenuated Hunter syndrome (Mucopolysaccharidosis II, MPS II). *Mol Genet Metab.* 2010;99(1):18-25.
74. ClinicalTrials.gov. A phase 3 study of UX003 recombinant human betaglucuronidase (rhGUS) enzyme replacement therapy in patients with mucopolysaccharidosis type 7 (MPS7) 2020 [Available from: <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02230566>].
75. Azzam D, Ronquillo Y. Snellen Chart. NCBI Bookshelf. 2020.
76. BRASIL. Galsulfase para o tratamento da mucopolissacaridose tipo VI. In: Saúde. Md, editor.: Ministério da Saúde; 2018.
77. Qi Y, McKeever K, Taylor J, Haller C, Song W, Jones SA, et al. Pharmacokinetic and Pharmacodynamic Modeling to Optimize the Dose of Vestronidase Alfa, an Enzyme Replacement Therapy for Treatment of Patients with Mucopolysaccharidosis Type VII: Results from Three Trials. *Clin Pharmacokinet.* 2019;58(5):673-83.
78. Gimovsky AC, Luzi P, Berghella V. Lysosomal storage disease as an etiology of nonimmune hydrops. *Am J Obstet Gynecol.* 2015;212(3):281-90.
79. Hendriksz CJ, Berger KI, Giugliani R, Harmatz P, Kampmann C, Mackenzie WG, et al. International guidelines for the management and treatment of Morquio A syndrome. *Am J Med Genet A.* 2015;167A(1):11-25.
80. Giugliani R, Federhen A, Muñoz Rojas MV, Vieira T, Artigalás O, Lapagesse Pinto L, et al. Mucopolysaccharidosis I, II, and VI: brief review and guidelines for treatment. *Genetics and Molecular Biology.* 2010;33:589-604.
81. Wegrzyn G, Tylki-Szymańska A, Liberek A, Piotrowska E, Jakóbkiewicz-Banecka J, Marucha J, et al. Rapid deterioration of a patient with mucopolysaccharidosis type I during interruption of enzyme replacement therapy. *Am J Med Genet A.* 2007;143A(16):1925-7.
82. Schneider AP, Matte U, Pasqualim G, Tavares AM, Mayer FQ, Martinelli B, et al. Deleterious effects of interruption followed by reintroduction of enzyme replacement therapy on a lysosomal storage disorder. *Transl Res.* 2016;176:29-37 e1.

TERMO DE ESCLARECIMENTO E RESPONSABILIDADE ALFAVESTRONIDASE

Eu, _____ (nome do(a) paciente),
declaro ter sido informado(a) claramente sobre benefícios, riscos, contraindicações e principais
efeitos adversos relacionados ao uso de alfavestronidase, indicada para o tratamento da
mucopolissacaridose tipo VII.

Os termos médicos foram explicados e todas as minhas dúvidas foram resolvidas pelo médico
_____ (nome do médico que prescreve).

Assim, declaro que fui claramente informado(a) de que o medicamento que passo a receber
podem trazer os seguintes benefícios:

- melhora dos sintomas da doença, como melhora no teste de caminhada de 6 minutos e
redução dos glicosaminoglicanos (GAG) urinários, diminuição da frequência de uso de suporte
respiratório, aumento de frequência escolar, normalização de hábitos alimentares e
estabilização de tamanho de baço e fígado.

Fui também claramente informado(a) a respeito das seguintes contraindicações, potenciais
efeitos adversos e riscos:

- medicamento sem experiência de uso na gestação e lactação;
- efeitos adversos da alfavestronidase mais comuns: reação anafilactóide (13%), urticária
(13%), inchaço no local da infusão (13%), extravasamento no local da infusão (8,7%), prurido
(8,7%), diarreia (8,7%) e erupção cutânea (8,7%);
- contraindicação em casos de hipersensibilidade (alergia) ao fármaco ou aos componentes
da fórmula.

Estou ciente de que este medicamento somente pode ser utilizado por mim,
comprometendo-me a devolvê-lo caso não queira ou não possa utilizá-lo ou se o tratamento for
interrompido. Sei também que continuarei a ser atendido(a), inclusive se desistir de usar o
medicamento.

Autorizo o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde a fazerem uso de informações
relativas ao meu tratamento, desde que assegurado o anonimato.

() Sim () Não

Local:	Data:
Nome do paciente:	
Cartão Nacional do SUS:	

Nome do responsável legal:	
Documento de identificação do responsável legal:	
Assinatura do paciente ou do responsável legal	
Médico: RS:	CRM:
<hr/> Assinatura e carimbo do médico Data:	

NOTA: Verificar na Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME) vigente em qual componente da Assistência Farmacêutica no SUS se encontra o medicamento preconizado neste Protocolo.

APÊNDICE 1- PRINCIPAIS MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS DA MPS VII E OPÇÕES DE TRATAMENTOS DE SUPORTE E SINTOMÁTICOS

Tabela 1. Principais manifestações clínicas da MPS VII e opções de tratamentos de suporte e sintomáticos.

Órgão/sistema	Manifestação clínica	Avaliação/tratamento
Sistema nervoso periférico	Compressão medular	Cirurgia, fisioterapia
Olhos	Acuidade visual diminuída Opacificação de córnea	Avaliação oftalmológica Transplante de córnea (em casos específicos)
Vias aéreas	Síndrome da apneia obstrutiva do sono Infecções de repetição, hipersecreção Doença pulmonar restritiva	Amigdalectomia, adenoidectomia, oxigenioterapia Avaliação funcional pulmonar Farmacoterapia Fisioterapia
Tecido conjuntivo	Hérnias	Cirurgia
Articulações	Dor, contraturas	Fisioterapia, terapia ocupacional Farmacoterapia
Ossos	Geno valgo, luxação de quadril	Correção cirúrgica
Orelhas	Hipoacusia Otites de repetição	Próteses (em casos específicos) Farmacoterapia, cirurgia
Gastrointestinal	Diarreia Ganho inadequado ou excessivo de peso Distúrbio da deglutição	Orientação nutricional Orientação nutricional Farmacoterapia, fonoaudiologia Cirurgia (gastrostomia)
Bucomaxilofacial	Mal oclusão, dentição anômala	Cirurgia Aparelho ortodôntico
Cardiovascular	Valvulopatias, cardiomiopatia, insuficiência cardíaca	Farmacoterapia, cirurgia
Manifestações pré-natais	Hidropisia Fetal	-

Fonte: Elaborado a partir de Giugliani R et al., 2007¹⁸ e aplicado à MPS VII a partir dos estudos Harmatz et al., 2018² e Montañó et al., 2016³.

APÊNDICE 2- PROGRAMA MÍNIMO DE AVALIAÇÕES PARA SEGUIMENTO CLÍNICO DOS PACIENTES COM MPS VII INDEPENDENTE DO USO DE TRE

Tabela 2. Programa mínimo de avaliações para seguimento clínico dos pacientes com MPS VII independente do uso de TRE

Avaliações ^{2, 3, 17}	Avaliação inicial	A cada 6 meses	A cada 12 meses
Atividade enzimática	X		
GAG urinários [#]	X		X**
História médica	X	X	
Aconselhamento Genético	X		
Revisão do número de infusões realizadas no período**		X	
Determinação da adesão ao acompanhamento/tratamento**	X	X	
Peso/altura	X	X	
Pressão arterial	X	X	
Hepatimetria e medida de tamanho do baço (exame físico)	X	X	
PedsQL-Fadiga (a partir de 8 anos)	X		X**
AVALIAÇÃO NEUROLÓGICA			
- Exame neurológico clínico	X		
AVALIAÇÃO OFTALMOLÓGICA (acuidade visual, retina, córnea)			
- TC6M** (a partir de 3 anos)	X	X	
- CVF/VEF1 (espirometria; a partir de 6 anos)	X	X**	X
AVALIAÇÃO DA MOBILIDADE ARTICULAR (incluir flexão do ombro)			
	X	X**	

[#]Avaliação recomendada: ao diagnóstico, após 3 meses de tratamento e, após, anualmente. **Para pacientes que estão em terapia de reposição enzimática, quando capazes de realizar a avaliação. As demais avaliações, incluindo as avaliações indicadas somente no período basal (iniciais), devem ser realizadas em períodos determinados pelo médico assistente. Espirometria deve ser realizada anualmente em pacientes que não estiverem em TRE. GAG = glicosaminoglicanos; PedsQL-Fadiga = Inventário de Qualidade de Vida Pediátrico - Módulo Multidimensional de Fadiga; TC6M = teste de caminhada de 6 minutos; CVF = capacidade vital forçada; VEF1 = volume expiratório forçado



no primeiro segundo.

Fonte: Elaborado a partir de Giugliani R et al. (2007)¹⁸ e adaptado à MPS VII a partir dos estudos Harmatz et al., 2018² e Montaña et al., 2016³.

APÊNDICE 3- ÍNDICE MULTIDOMÍNIOS DE RESPONDEDOR CLÍNICO (IMRC) PARA SEGUIMENTO CLÍNICO DOS PACIENTES COM MPS VII SOB TRE²

Tabela 3. Domínios que compõem o IMRC e diferenças clínicas relevantes

Domínio	Diferença clínica minimamente relevante
Teste de Caminhada de 6 minutos	23 metros E um aumento de 10% em relação à linha de base
Capacidade vital forçada (%)	Aumento de 10% em relação à linha de base
Amplitude de flexão do ombro	Aumento de 20° na amplitude de flexão
Acuidade visual	Melhora de 3 linhas (com correção, ambos os olhos)
PedsQL-Fadiga	+1 para aumento ≥ 10 pontos em fadiga/ -1 para diminuição ≥ 10 pontos. Modificações fora desses parâmetros recebem escore 0.

Essas diferenças clínicas minimamente relevantes foram estabelecidas de acordo com dados de literatura e informações clínicas provenientes dos resultados de tratamentos com TRE em outras MPSs², e adaptadas para a realidade brasileira.

O **Teste de Caminhada de 6 Minutos** tem como objetivo avaliar as respostas globais e integradas de todos os sistemas corporais envolvidos durante o exercício. Ele consiste na mensuração da distância máxima percorrida por um período de seis minutos. Para sua aplicação, é necessária uma superfície plana, com um percurso de 30 metros, devendo haver uma marcação a cada três metros e ao início e final do trajeto, além de paredes próximas para apoio. Caso sejam utilizadas curvas no percurso, estas devem ser sinalizadas. Deve ser orientado ao indivíduo que ele permaneça dez minutos sentado próximo ao local do teste, descansando. Ao se levantar, devem ser avaliados sinais de fadiga ou falta de ar. Imediatamente antes de iniciar o percurso, deve-se dar a orientação de que o uso de aparelho de auxílio à deambulação já utilizado pelo indivíduo pode ser feito durante o teste. Reduções na velocidade ou pausas podem ser feitas, com retorno à caminhada assim que possível; curvas devem ser feitas rapidamente e sem hesitação. O avaliador poderá explicar o teste mostrando ao paciente como deve ser feito, mas treinos não podem ser aplicados. Deverão ser contabilizados o número de voltas e a distância percorridas no período de seis minutos com auxílio de um cronômetro^{2, 69}. A interpretação dos resultados deverá ser feita considerando-se os parâmetros citados na **Tabela 3**.

A avaliação da **Capacidade Vital Forçada (CVF)** representa o volume máximo de ar exalado com esforço máximo, a partir do ponto de máxima inspiração. Sua avaliação pode ser feita por meio do teste de espirometria, que avalia o volume de ar que um indivíduo inala e exala como uma função de tempo. Este teste pressupõe compreensão e colaboração do indivíduo avaliado. A CVF

é medida solicitando que a pessoa, após a inspiração máxima (até a capacidade pulmonar total), expire do modo mais rápido e intenso possível em um espirômetro de fluxo ou de volume. Os resultados do teste são então computados e disponibilizados por programas de computador^{70, 71}. A interpretação dos resultados deverá ser feita considerando-se os parâmetros citados na **Tabela 3**.

A **amplitude de flexão do ombro** deve ser avaliada com auxílio de um goniômetro em um teste de amplitude de movimento ativo. Deve-se solicitar que o indivíduo flexione cada ombro por três vezes. A melhor medida de cada lado deve ser utilizada para compor o valor médio^{2, 72, 73}. A interpretação dos resultados deverá ser feita considerando-se os parâmetros citados na **Tabela 3**.

A **acuidade visual** pode ser avaliada por meio de tabelas específicas, que contêm fileiras de letras, em diferentes tamanhos, resoluções e contrastes⁷⁴. A uma distância de seis metros, o indivíduo tem cada olho avaliado independentemente com auxílio de refratores oftalmológicos. Deve-se solicitar que cada linha seja lida, da esquerda para a direita e de cima para baixo. A menor linha lida representa a acuidade visual. Para esta avaliação, pode ser mantido o uso de óculos ou lentes de correção⁷⁵. A interpretação dos resultados deverá ser feita considerando-se os parâmetros citados na **Tabela 3**.

APÊNDICE 4 - METODOLOGIA DE BUSCA E AVALIAÇÃO DA LITERATURA

1. Escopo e finalidade da Diretriz

A elaboração do PCDT de MPS VII foi conduzida sem uma reunião de escopo formal. Entretanto, o Grupo Elaborador deste PCDT incluiu duas especialistas geneticistas. Anterior a elaboração deste PCDT, a Conitec já havia avaliado as evidências disponíveis e decidido pela incorporação da alfavestronidase para tratamento da MPS VII. Nesse sentido, nenhuma revisão de literatura foi feita com o intuito de subsidiar a recomendação desse medicamento em específico. As recomendações quanto a esse medicamento foram retiradas do relatório de recomendação da Conitec, disponível em:

http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_de_Recomendacao_Alfavestronidase_mu_copolissacaridose_540_2020.pdf.

Dessa forma, esse PCDT considerou as melhores evidências advindas de diretrizes clínicas já publicadas por outros órgãos ou entidades nacionais e internacionais para o diagnóstico, manejo e tratamento da MPS VII.

2. Equipe de elaboração e partes interessadas

Esta informação será apresentada no Relatório Final após Consulta Pública e Deliberação Final da Conitec.

Avaliação da Subcomissão Técnica de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas

O documento foi apresentado na 85ª Reunião da Subcomissão de PCDT realizada no dia 19 de janeiro de 2021. A versão atual deste PCDT já considera as solicitações desta Subcomissão.

3. Buscas da evidência

Foram consultados a Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME) e o sítio da CONITEC para a identificação das tecnologias disponíveis no Brasil e tecnologias demandadas ou recentemente incorporadas para o tratamento da MPS VII. Foi também realizada busca por diretrizes clínicas nacionais e internacionais a respeito da doença em 11/11/2020.

Não foram encontradas tecnologias disponíveis já incorporadas para MPS VII, além da alfavestronidase.

As seguintes bases de dados e *websites* institucionais que abrigam PCDTs foram consultados:

- NICE *guidelines* (<http://www.nice.org.uk/guidance/published?type=CG>);
- *National Library of Australia* – <http://webarchive.nla.gov.au/gov/>;
- Diretrizes da Associação Médica Brasileira (AMB);
- Protocolos Clínicos e Diretrizes terapêuticas do Ministério da Saúde; e
- PubMed/MEDLINE.

Não foram encontradas diretrizes clínicas específicas para esta doença.

Para a elaboração dos critérios diagnósticos e para a avaliação das situações especiais de gestação e aleitamento materno foram utilizadas diretrizes clínicas internacionais elaboradas por diferentes grupos de especialistas, que são utilizadas como consenso nos diversos centros de referência para outras MPS consideradas semelhantes ⁷⁶.

Para avaliação de interrupção de tratamento, foi utilizada a seguinte estratégia de busca: “(mucopolysaccharidosis type vii OR Sly syndrome) AND interruption”, sendo apenas dois resultados encontrados que não continham dados sobre interrupção de tratamento ^{77, 78}. Desta forma, para interrupção do tratamento foram utilizadas as diretrizes clínicas internacionais e estudos clínicos para outras MPS consideradas semelhantes ^{64, 79-82}.

Para a elaboração dos demais itens do PCDT, foram utilizadas as buscas, recomendações e referências constantes no relatório de recomendação da alfavestronidase como terapia de reposição enzimática no tratamento da MPS VII, disponível em: http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_de_Recomendacao_Alfavestronidase_mucopolissacaridose_540_2020.pdf

