

PCDT: DOENÇA DE WILSON

CID 10: E83.0

ESCORE PARA DIAGNÓSTICO DE DOENÇA DE WILSON

PACIENTE: _____

SERÃO INCLUÍDOS NO PROTOCOLO OS PACIENTES COM CARACTERÍSTICAS QUE PERFAÇAM QUATRO OU MAIS PONTOS

SINTOMAS E SINAIS	PONTUAÇÃO
Anel de Kayser-Fleisher (exame por lâmpada de fenda) Presente Ausente	 2 0
Sintomas neuropsiquiátricos sugestivos (ou ressonância magnética cerebral típica) Presente Ausente	 2 0
Anemia hemolítica - teste de Coombs Direto Presente Ausente	 1 0
EXAMES LABORATORIAIS	
Cobre urinário (na ausência de hepatite aguda) Normal (3-40 mcg/24h) 1-2x o LSN* Mais de 2x LSN* Normal, mas mais de 5x LSN* após estímulo com 2 x 0,5 g de D-penicilamina.	 0 1 2 2
Cobre hepático quantitativo Normal (20-50 mcg/g) Até 5x LSN* Mais de 5x LSN*	 -1 1 2
Rodanina positiva nos hepatócitos (quando o cobre quantitativo não estiver disponível) Ausente Presente	 0 1
Ceruloplasmina sérica (por nefelometria) Normal (acima de 20 mg/dL) 10-20 mg/dL Abaixo de 10 mg/dL	 0 1 2
ANÁLISE DE MUTAÇÕES	
Doença causada por mutações em ambos os cromossomos. Doença causada por mutação em um cromossomo. Nenhuma mutação detectada causadora de doença.	 4 1 0

*LSN: Limite Superior da Normalidade

Carimbo e assinatura do médico_____/_____/_____
Data