

**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

<b>SINTOMAS E SINAIS</b>	<b>PONTUAÇÃO</b>
<b>Anel de Kayser-Fleisher (exame por lâmpada de fenda)</b> Presente Ausente	 2 0
<b>Sintomas neuropsiquiátricos sugestivos (ou ressonância magnética cerebral típica)</b> Presente Ausente	 2 0
<b>Anemia hemolítica - teste de Coombs Direto</b> Presente Ausente	 1 0
<b>EXAMES LABORATORIAIS</b>	
<b>Cobre urinário (na ausência de hepatite aguda)</b> 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
<b>Cobre hepático quantitativo</b> Normal (20-50 mcg/g) Até 5x LSN* Mais de 5x LSN*	 -1 1 2
<b>Rodanina positiva nos hepatócitos (quando o cobre quantitativo não estiver disponível)</b> Ausente Presente	 0 1
<b>Ceruloplasmina sérica (por nefelometria)</b> Normal (acima de 20 mg/dL) 10-20 mg/dL Abaixo de 10 mg/dL	 0 1 2
<b>ANÁLISE DE MUTAÇÕES</b>	
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**