



Asma Brônquica

DIAGNÓSTICO DA ASMA

A asma é uma daquelas doenças para as quais os critérios diagnósticos não são absolutos, mas pode ser efetuado na grande maioria dos casos em função dos sintomas apresentados pelo paciente.

Critérios Para o Diagnóstico da Asma Brônquica

- **Em geral apresentam mais de um sintoma respiratório: sibilos, dispneia, opressão torácica e tosse. Em adultos raramente a tosse isolada se deve à asma**
- **Os sintomas variam ao longo do tempo em intensidade**
- **Os sintomas costumam ser piores à noite ou ao caminhar**
- **Os sintomas são frequentemente desencadeados por esforço, riso, alérgenos, ar frio**
- **Os sintomas com frequência se manifestam ou se agravam com as infecções virais**

Abaixo são enumerada algumas perguntas úteis, capazes de legitimar o diagnóstico da doença. No caso de qualquer uma das respostas ser positiva, considerar o diagnóstico de asma.

Perguntas a Serem Efetuadas na Suspeita do Diagnóstico de Asma

- **O paciente apresentou uma crise ou crises recorrentes de dificuldade respiratória com sibilos?**
- **O paciente refere tosse à noite?**
- **O paciente apresenta dificuldade respiratória com sibilos ou tosse após o exercício?**
- **O paciente apresenta sibilos, opressão torácica ou tosse após exposição a alérgenos ou poluentes?**
- **Quando de resfriados, manifesta sinais de bronquite, cuja resolução é maior do que dez dias?**
- **Os sintomas melhoram com tratamento antiasmático apropriado?**

A avaliação de um paciente com suspeita de asma fundamenta-se em uma anamnese completa, incluindo um histórico ambiental detalhado, com a descrição dos potenciais desencadeantes das crises. A maioria dos especialistas em asma acredita que a história do paciente representa a parte mais importante da avaliação. A abordagem para se obter uma história detalhada, em crianças ou adultos com suspeita de asma, pode ser feita através de um questionário modificado do primeiro *Expert Panel Report: Guidelines for the Diagnosis and Management of Asthma*, editado pelo *National Institutes of Health* dos EUA¹ (**»Tabela 2: Anamnese Dirigida na Asma**).

As quatro manifestações clínicas mais importantes da asma são os sibilos, a dispneia, a tosse (especialmente em crianças) e a sensação de opressão torácica.

A asma é a causa mais comum de episódios recorrentes de tosse e sibilos em adultos e crianças, embora nem tudo que sibile seja asma. Várias doenças podem causar sibilos como a insuficiência ventricular esquerda, a doença pulmonar obstrutiva crônica, a obstrução laringea induzível ou as obstruções brônquicas localizadas. Nas crianças, fibrose cística, bronquiolite aguda viral, bronquiomalácia, estenoses brônquicas ou traqueais, anéis vasculares e aspiração de corpo estranho podem cursar com sibilos.



Os sibilos são sons adventícios contínuos polifônicos, de caráter musical, predominantemente expiratórios na asma, produzidos pela aceleração e turbilhonamento do ar nas vias aéreas estreitadas, gerando oscilações de suas paredes.^{2,3}

A obstrução é mais grave, quando da associação de sibilos inspiratórios e expiratórios.⁴ A ausência de sibilos em um paciente asmático sinaliza como uma advertência de muita gravidade, sugerindo que os fluxos aéreos são tão baixos que não geram oscilações de parede brônquica, não determinando portanto manifestação acústica. Em outro extremo, os sibilos produzidos através de uma forte expiração forçada não se correlacionam com o grau de obstrução ou com a hiper-responsividade brônquicas.

O mecanismo da dispneia ainda não é de todo conhecido. Ocorre devido ao esforço necessário para a manutenção da adequada ventilação. Acredita-se que a dispneia seja decorrente da atividade tônica sustentada da musculatura inspiratória.⁵ Vários fatores aumentam a carga dos músculos inspiratórios que geram tensão para vencer o aumento da resistência que acompanha o broncospasmo. Quando ocorre hiperinsuflação, os músculos inspiratórios tornam-se mais curtos e por conseguinte menos eficientes na geração de força.

A respiração a altos volumes pulmonares (hiperinsuflação) modifica o raio de curvatura e posição do diafragma, colocando-o em desvantagem mecânica no início da inspiração, representando uma carga adicional a ser vencida pela musculatura, aumentando o trabalho inspiratório. A altos volumes a complacência do sistema respiratório diminui (o trabalho elástico da respiração está aumentado devido à redução da complacência do sistema) e a pressão positiva de final de expiração (PEEP intrínseca (PEEPi), também conhecida como auto-PEEP) impõe um limiar de carga inspiratória que deve ser superado antes que ocorra fluxo inspiratório. Nos indivíduos normais, fisiologicamente ao final de uma expiração normal, a pressão dentro das vias aéreas e alvéolos é igual à atmosférica, resultando em ausência de fluxo, enquanto que na circunstância de auto-PEEP a pressão excede a atmosférica. Muitos pacientes utilizam a musculatura expiratória para auxiliar a expiração, o que paradoxalmente determina uma piora, produzindo colapso das vias aéreas. A atividade muscular inspiratória pode também persistir durante a expiração, o que contribui para aumentar o trabalho respiratório.

A tosse (geralmente não produtiva) é quase que constante na asma, podendo por vezes ser sua única manifestação. Geralmente é pior à noite e após grandes esforços.

Acredita-se que a tosse seja decorrente do aumento da resistência ao fluxo nas vias aéreas centrais, onde os receptores da tosse são mais abundantes. McFadden⁶ descreveu dois grupos de pacientes asmáticos, o primeiro só com tosse e o outro com dispneia aos esforços. No grupo da tosse, a obstrução era principalmente em grandes vias aéreas, enquanto que no grupo cujo sintoma dominante era a dispneia ocorria obstrução em pequenas vias aéreas, onde os receptores de tosse são mais raros.

A sensação de opressão torácica, ou constrição, provém da estimulação de receptores vagais nas vias aéreas.⁷

Ao exame físico detectamos à inspeção e à palpação:

- Taquipneia



- Tiragem intercostal – retração inspiratória dos espaços intercostais, fossa supraesternal, regiões supraclaviculares e subcostais devido à obstrução (veja o vídeo)

- Utilização da musculatura acessória, principalmente nas grandes dispneias, mobilizando os músculos inspiratórios auxiliares como os esternocleidomastóideos e escalenos

- Tempo expiratório forçado, prolongando a expiração ao mesmo tempo em que aperta os lábios, deixando apenas uma pequena fenda central na comissura labial (posição de "assovio")
- Taquicardia
- Pulso paradoxal (PP) – consiste na diminuição acentuada da amplitude do pulso e até mesmo o seu desaparecimento, associado a uma diferença de pressão sistólica entre a inspiração e a expiração. Na inspiração em pessoas normais a pressão arterial sistólica diminui > 10 mm Hg. Este aumento na variabilidade da pressão intratorácica influencia o retorno venoso e por isso afeta o débito cardíaco e a pressão de ejeção do ventrículo esquerdo. Na asma aguda a pressão pleural é muito negativa na inspiração, ocorrendo grande redução na pressão intratorácica (-30 – -20 mm Hg). Mecanismos relacionados à estas grandes oscilações na pressão pleural foram propostas para explicar o pulso paradoxal, afetando a pressão arterial sistólica: por ação direta (transmissão passiva ao longo da árvore arterial) e indireta (diminuição do débito cardíaco ventricular esquerdo). O pulso paradoxal pode ser medido com o esfigmomanômetro, à beira do leito. O valor normal do PP é 10 mm Hg. Um valor > 25 mm Hg em adultos indica asma severa. Este valor para as crianças na asma severa varia de 20–40 mm Hg. A ausência de elevação no PP pode significar agravamento, pois à medida que a insuficiência respiratória progride ocorre diminuição do esforço inspiratório por fadiga muscular e as oscilações na pressão intratorácica podem ser menores.

Na **Tabela 1** relacionamos a frequência dos sintomas na asma.⁸

Tabela 1 – Frequência dos Sintomas Respiratórios em uma População de 204 Pacientes Asmáticos

Sintomas	Frequência (%)
Sibilo isolado	75
Sibilo com dispneia	65
Dispneia aos esforços	66
Dispneia sem virose	60
Aperto torácico noturno	48
Tosse noturna	46
Dispneia noturna	43
Expectoração crônica	22
Tosse crônica	18

Estudos epidemiológicos demonstram a alta frequência da associação entre asma e rinite. A associação existe em pacientes atópicos, e também naqueles com asma intrínseca, asma por aspirina e asma ocupacional. Em pacientes atópicos os sintomas nasais são aqueles da rinite alérgica, enquanto que nos não-atópicos a polipose nasosinusal é a manifestação dominante.

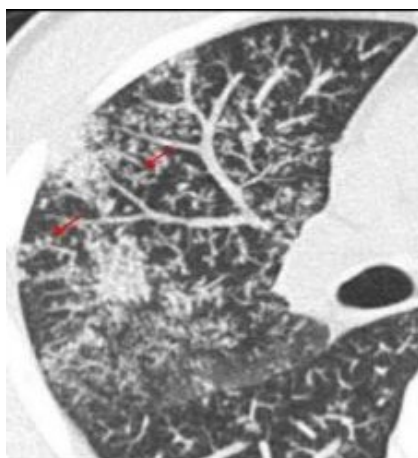
O paciente que em vigência de asma aguda apresente dor torácica do tipo pleurítica, com dispneia grave, cianose e taquipneia, deve ser radiografado para avaliar a presença de pneumotórax. O pneumomediastino decorrente da hiperinsuflação pulmonar com ruptura alveolar no espaço intersticial, com dissecação central pelo ar (efeito Macklin) e o enfisema subcutâneo envolvendo a região cervical são raros, porém mais frequentes do que o pneumotórax (» **Pneumomediastino e Asma:: Apresentação de Caso**).

A radiografia de tórax tem papel limitado no diagnóstico da asma. É frequentemente normal (> 80%), mesmo durante a crise aguda, e quando anormal, os achados são inespecíficos, como a hiperinsuflação e o espessamento da parede brônquica. Existem duas indicações principais para a execução da radiografia: 1) para excluir outras condições que causam sibilos, como insuficiência cardíaca (principalmente na criança), corpo estranho, tumor etc. e 2) para identificar complicações como o pneumotórax e o pneumomediastino.

Pickup CM et al.⁹ efetuaram um estudo retrospectivo avaliando as manifestações radiológicas de

1.016 adultos hospitalizados com asma aguda em um período de quatro anos. As manifestações radiográficas foram classificadas em cinco grupos: (I) normal, 536 pacientes (52,9%); (II) achados compatíveis com doença pulmonar obstrutiva, 323 pacientes (31,8%); (III) complicações da asma incluindo infecção, atelectasias, um caso de pneumomediastino e um caso de pneumotórax, 83 pacientes (8,2%); (IV) achados incidentais sem importância, 6 casos (0,6%); e (V) achados incidentais importantes incluindo tuberculose, insuficiência cardíaca, neoplasia brônquica, 68 casos (6,7%). Concluíram que anormalidades radiológicas importantes foram encontradas em somente 15% dos casos. Pneumotórax e pneumomediastino, complicações raras porém potencialmente fatais, ocorreram em 0,15–0,2%.

A tomografia computadorizada (TC) do tórax de alta resolução com cortes finos (HRCT) tem permitido a visualização detalhada das vias aéreas, o que não ocorre na radiografia simples. Os achados mais comuns são o espessamento da parede brônquica, redução de sua luz, dilatação brônquica (bronquiectasias) e áreas de *air trapping*.¹⁰ Um estudo de Park et al.,¹¹ comparando pacientes asmáticos e controles saudáveis, demonstrou que o espessamento das paredes brônquicas se correlaciona com o grau de obstrução, sendo a parede brônquica significativamente mais espessada em asmáticos do que em controles sem a doença.¹² A intensidade do *air trapping* também se correlaciona com a gravidade da asma, embora a HRCT seja de valor limitado na distinção entre pacientes asmáticos com obstrução leve e indivíduos saudáveis.¹¹

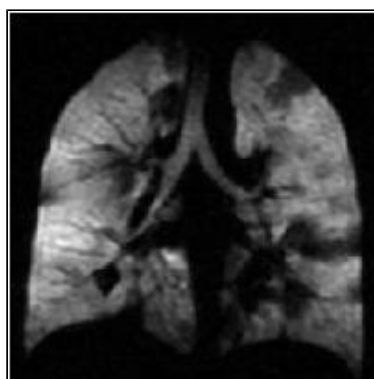


A TC expiratória com avaliação quantitativa é capaz de distinguir asmáticos com *air trapping* de indivíduos sem obstrução, ocorrendo correlação entre o grau de *air trapping* e a intensidade da limitação ao fluxo aéreo.¹³

A HRCT pode também auxiliar no diagnóstico diferencial entre a asma e a DPOC, pois a HRCT é mais sensível do que o estudo tradicional radiológico do tórax, demonstrando melhor o enfisema, as anormalidades das grandes vias aéreas como as bronquiectasias, assim como as alterações das pequenas vias aéreas tais como as bronquíoloectasias e o aspecto de "árvore em brotamento" (**Figura 1**) (**Tabela 2**).^{14,15}

Tabela 2 – HRCT em Pacientes com Asma e DPOC^{14,15}

	Asma Leve/Persistente	Asma Severa	DPOC	Normais
Espessamento Brônquico	++	+++	+	-
Enfisema	+	++	+++	-
Bronquiectasias	+	++	-	-



As imagens das vias aéreas por ressonância magnética (RM) dinâmica através do hélio 3 hiperpolarizado (H3He) (**Figura 2**) têm sido obtidas utilizando a técnica de *fast gradient-echo pulse sequence* durante a inalação.¹⁶ As imagens dinâmicas resultantes demonstram um maior grau de contraste diferencial, permitindo que as vias aéreas distais sejam nitidamente observadas, assim como a periferia pulmonar, diferente daquilo que ocorre com as imagens estáticas obtidas pela RM através do hélio 3 hiperpolarizado, nas quais só a periferia pulmonar é estudada. Com esta técnica as vias aéreas acima da sétima geração brônquica, até lóbulo pulmonar podem ser visualizadas. Nas doenças pulmonares como a asma, enfisema e a bronquiolite obliterante, esta técnica fornece uma

avaliação quantitativa do grau de oclusão das vias aéreas assim como determina as regiões

alveolares não ventiladas.

Em capítulo próprio — **» Fisiopatologia** — são abordados em detalhes, os estudos laboratoriais que avaliam a obstrução brônquica, testes que contribuem para o diagnóstico e acompanhamento da doença. Não existe um teste único para confirmar o diagnóstico de asma. Dentre eles: as provas de função respiratória como a espirometria, a curva fluxo-volume completa – inspiratória e expiratória, a pletismografia, o pico de fluxo expiratório (PFE), os testes de broncoprovocação e a medida fração exalada do óxido nítrico (FeNO).

Entretanto, como este é um capítulo sobre o diagnóstico de asma brônquica, para a sua confirmação, a limitação expiratória variável ao fluxo aéreo será abordada de forma sucinta.¹⁷

A limitação variável do fluxo aéreo expiratório deve ser preferencialmente demonstrada antes do início do tratamento da asma, exceto em situações de urgência clínica, pois torna-se mais difícil confirmar o diagnóstico uma vez iniciado o tratamento de manutenção/controle.

A excessiva variabilidade na função pulmonar e a limitação podem ser detectadas através da espirometria e pelo pico de fluxo expiratório (PFE):

A confirmação se estabelece usualmente através da espirometria da qual se obtém duas importantes medidas para o *diagnóstico da limitação ao fluxo de ar* das vias aéreas: a Capacidade Vital Forçada (CVF) e o Volume Expiratório Forçado no primeiro segundo (VEF₁). O diagnóstico de limitação se estabelece pela redução da relação VEF₁/CVF, sendo que a intensidade dessa limitação é determinada pela redução percentual do VEF₁ em relação ao seu valor teórico. Um VEF₁ diminuído pode ser encontrado em várias outras doenças pulmonares (ou por má técnica de execução na espirometria), mas uma relação mais baixa do VEF₁ para a CVF (VEF₁/CVF), em comparação com o limite inferior de referência, indica limitação do fluxo aéreo expiratório.

■ Teste positivo de reversibilidade (*responsividade*) ao broncodilatador (BD)

Em um paciente com história sugestiva de asma o diagnóstico de asma é validado por um aumento do VEF₁ cerca de 15 minutos após a inalação de um broncodilatador de ação rápida (SABA – *short-acting-β₂agonist*), como p. ex. 200–400 mcg de salbutamol,¹⁸

Adultos/adolescentes: aumento de VEF₁ > 12% ou 200 ml do valor pré-broncodilatador basal (certeza se o aumento for > 15% e > 400 ml)

Crianças: aumento do VEF₁ acima de 12% do previsto

Como investigar pacientes que já recebem medicação de manutenção regular para o diagnóstico de asma?

Em pacientes recebendo medicação de controle com CI como monoterapia ou em combinação com LABA, a demonstração de obstrução variável das vias aéreas pode ser algo complexo. Enquanto a influência do LABA desaparece em poucos dias, o uso de CI a longo prazo pode reduzir a responsividade das vias aéreas e influenciar no calibre das vias aéreas por mais tempo.^{19,20} Para pacientes sob tratamento de manutenção, a GINA recomenda fazer o diagnóstico pelos critérios clássicos de teste de reversibilidade ou teste de broncoprovocação (TBP), sendo que para este último, menos rigoroso, aceitando uma PC₂₀ < 16 mg/ml como critério diagnóstico válido. Em pacientes com teste de broncodilatação negativo (VEF₁ < 12% ou < 200 ml) e TBP negativo utilizando cloreto de metacolina (PC₂₀ < 16 mg/ml), o tratamento de manutenção com CI é gradualmente reduzido e se os sintomas não piorarem, nem ocorrer declínio significativo na espirometria ou no monitoramento do PFE, um TBP poderá ser repetido.^{19,21}

■ Variabilidade excessiva no PFE duas vezes ao dia durante 2 semanas

Adultos: variabilidade diurna média diária do PFE > 10%

Crianças: variabilidade diurna média diária do PFE > 13%

A variabilidade do pico de fluxo diurno é calculada a partir de dois conjuntos de leituras diárias do PFE (o mais alto do dia menos o mais baixo do dia) dividido por (média do mais alto e mais baixo do dia), em média ao longo de uma semana. Para cada medição do PFE, utilize a mais alta das três medições.

$$\text{Variabilidade diária} = \frac{\text{PFE}_{\text{noite}} - \text{PFE}_{\text{matinal}}}{0,5 \times (\text{PFE}_{\text{noite}} + \text{PFE}_{\text{matinal}})} \times 100$$

Obs: Para a avaliação da variabilidade do PFE o mesmo medidor deve ser utilizado para efetuar todas as leituras, pois a variação entre diferentes medidores de PFE pode chegar a 20%.

- Melhora significativa da função pulmonar após 4 semanas de tratamento anti-inflamatório

O diagnóstico de asma também pode ser confirmado se houver melhora clinicamente significativa no $\text{VEF}_1 > 12\%$ e > 200 ml ou no PFE em $> 20\%$ após 4 semanas de tratamento com CI, sem infecções respiratórias.

- Teste de Provocação ao Estímulo do Exercício – Positivo

Adultos: queda no $\text{VEF}_1 > 10\%$ e > 200 ml do basal

Crianças: queda no $\text{VEF}_1 > 12\%$ do teórico, ou PFE $> 15\%$

- Teste de Broncoprovação – Positivo — usualmente feito somente em adultos

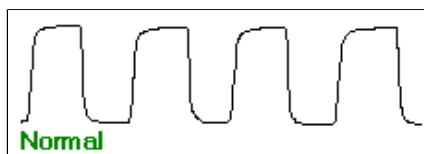
Queda do VEF_1 do basal $\geq 20\%$ com doses standardizadas de metacolina ou histamina, ou $\geq 15\%$ com hiperventilação standardizada, solução salina hipertônica ou provocação com manitol

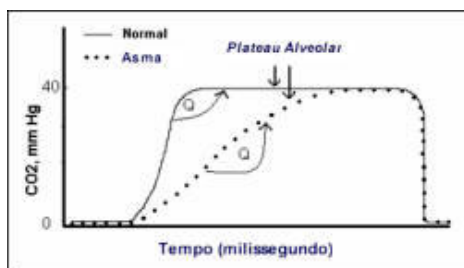
- Variação excessiva na Função Respiratória entre consultas (boa especificidade, porém má sensibilidade)

Adultos: variação no $\text{VEF}_1 > 12\%$ e > 200 ml entre visitas, sem relato de infecções respiratórias.

Crianças: variação no $\text{VEF}_1 > 12\%$ ou PFE $> 15\%$ entre consultas (pode incluir infecções respiratórias)

A capnografia é uma técnica que fornece a pressão parcial do CO_2 expirado durante cada ciclo respiratório. O capnógrafo fornece um parâmetro numérico e permite a visualização de uma imagem gráfica durante o ciclo respiratório. Este teste exhibe a elevação do CO_2 durante a fase final da expiração do gás alveolar e o ângulo "Q" entre o início da ascensão expiratória rápida do CO_2 e o plateau alveolar. Este ângulo em indivíduos normais está sempre próximo aos 90° . Na asma, a obstrução das vias aéreas e o *air trapping* determinam alterações na relação ventilação/perfusão, com retardo na mistura dos gases alveolar e do espaço morto, resultando em uma ascensão lenta do CO_2 expirado, com aumento do ângulo "Q" e com plateau alveolar mais extenso (**Figura 3**). A capnografia se correlaciona com a espirometria em pacientes adultos com crises de asma, sendo um parâmetro bastante reprodutível.²²⁻²⁵





E1 – fase inaparente, ar expirado do espaço morto anatômico

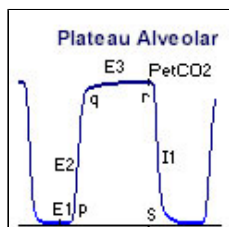
E2 – ascensão quase que vertical (mistura gasosa)

Ângulo "Q" – próximo a 90°, bem delimitado

E3 – *plateau* expiratório quase que horizontal (ar alveolar)

R – pico tele-expiratório (PetCO₂) próximo da PACO₂ e da PaCO₂

I1 – queda vertical (início da inspiração seguinte)



Outros métodos complementares para o diagnóstico, investigação e avaliação do diagnóstico diferencial da asma incluem:

- Hemograma — apresenta eosinofilia, que demonstra a diátese atópica associada à asma, e que raramente excede 800 por mm³, mesmo nos casos mais severos;
- Testes alérgicos cutâneos — a presença de atopia aumenta a probabilidade de o paciente com sintomas respiratórios apresentar asma alérgica, mas isso não é específico para asma nem está presente em todos os fenótipos da asma. O *prick test* ou teste de punção na pele com alérgenos ambientais comuns é de execução simples e rápida e, quando realizado por profissional experiente, com extratos padronizados, é barato e apresenta alta sensibilidade.
- Escarro induzido — técnica utilizada atualmente em pesquisas, com potencial aplicabilidade para propósitos diagnósticos na asma, DPOC e tosse crônica. É uma técnica não-invasiva, um procedimento relativamente fácil para a sua obtenção e que permite a detecção da inflamação eosinofílica das vias aéreas, um achado constante nas biópsias brônquicas de pacientes com asma, mesmo nas de leve intensidade. A mesma técnica permite a detecção de certos mediadores que participam do processo inflamatório. Na prática, é um método limitado a centros especializados.²⁶
- Dosagem da IgE total — cerca de metade dos pacientes alérgicos terão uma IgE total dentro da faixa normal, portanto, o valor preditivo do exame é bastante limitado. Entretanto, está frequentemente elevada na asma, ressaltando-se que valores muito altos podem sugerir a aspergilose broncopulmonar alérgica. Outras causas não-alérgicas podem determinar elevação da IgE como as parasitoses, as doenças do tecido conjuntivo e as autoimunes. Deve ser ressaltado que a medida da IgE total no soro não tem valor como teste diagnóstico para atopia.
- Dosagem da IgE específica — A IgE específica é obtida pelos métodos *Radio Allergo Sorbent Test* (RAST) ou sistema enzimático com afinidade cromatográfica – *enzyme-linked immunoassay* (ELISA). A dosagem de IgE específica pode ser realizada para uma enorme variedade de alérgenos (> 500), que são agrupados de acordo com a sua natureza, para facilitar a investigação. Os alérgenos podem ser solicitados individualmente ou em painéis (proteínas animais, inalantes – epitélio/ insetos/ poeira/ gramíneas, drogas, fungos, ocupacionais etc.). A principal limitação deste método para acessar o *status* alérgico é o de que um teste positivo não significa necessariamente que haja doença, pois certos indivíduos têm anticorpos IgE específicos sem manifestar qualquer sintoma de alergia.
- Dosagem da Alfa-1 Antitripsina (AAT) — Recomendada pela Organização Mundial da Saúde, Sociedade Americana de Tórax e Sociedade Européia de Respiração para todos os pacientes com asma de difícil controle, com limitação crônica ao fluxo de ar, após tratamento agressivo. Para diagnóstico diferencial com enfisema pulmonar por deficiência genética da AAT.
- Detecção do Óxido Nítrico no ar exalado (FeNO) — Um aumento na fração exalada do óxido nítrico (FeNO) tem sido descrito em pacientes com asma, incluindo aqueles com asma leve. Os níveis de FeNO são proporcionais à inflamação brônquica, sendo que o tratamento com drogas

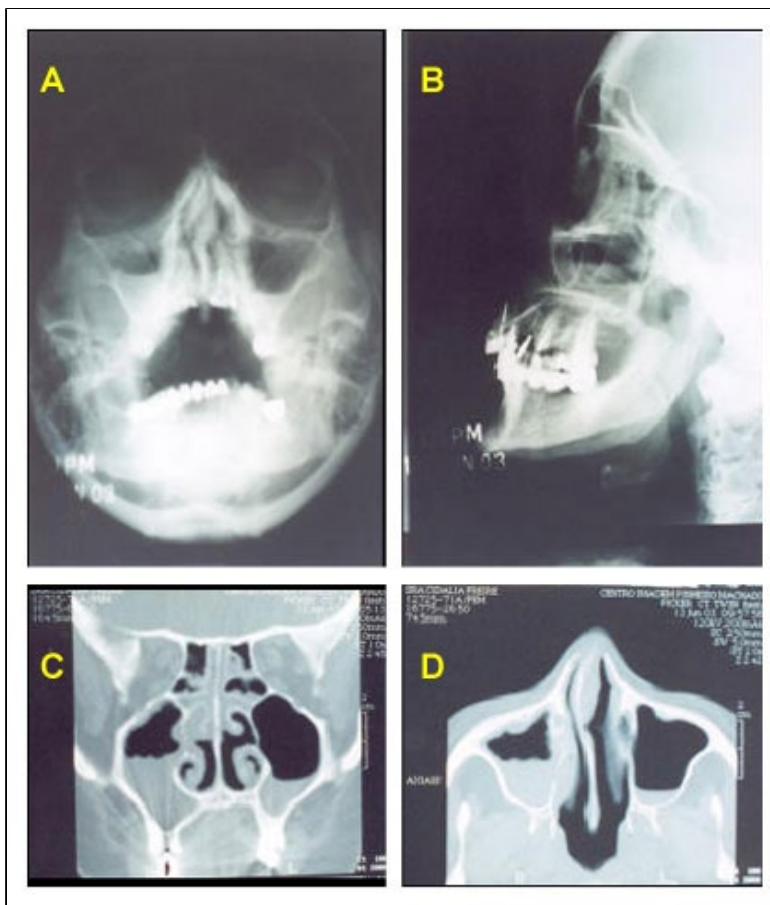
anti-inflamatórias, como os corticoides por inalação, determina reduções do NO no ar expirado. Deve ser ressaltado, para fins de diagnóstico diferencial, que um aumento da FeNO pode ser encontrado em outras doenças inflamatórias como a sinusite, as inflamações virais do trato respiratório superior e na rejeição que ocorre no transplante pulmonar.²⁷⁻³⁰ Por outro lado, o FeNO não se eleva na DPOC nem na fibrose cística. Os níveis de FeNO são mais baixos em fumantes do que em não fumantes.³¹ Nos últimos anos várias publicações têm ressaltado a FeNO como um valioso instrumento diagnóstico da asma.³²⁻³⁷

- TC dos seios da face — o teste mais utilizado na investigação das vias aéreas superiores, capaz de diagnosticar a sinusite (**Figura 4**), a polipose sinonasal e nasal, que podem estar associadas à asma;

- Broncofibroscopia — que deve ser utilizada com cautela. É um exame muito útil para confirmar a disfunção das cordas vocais. Indicada também quando de sibilância monofônica, principalmente em fumantes.

- Avaliação do refluxo gastroesofágico através de EDA, monitorização do pH esofágico, cintilografia esofágica noturna seguida de cintilografia matinal e ultrassonografia.

- Marcadores de inflamação: contagem de eosinófilos no sangue periférico, dosagem da ECP (proteína catiônica eosinofílica) no sangue, eosinófilos no escarro induzido, níveis de ECP no escarro, óxido nítrico exalado, excreção urinária do leucotrieno E₄.



* Dr. Arcot Chandrasekhar da *Loyola University* de Chicago - USA, o arquivo de som com a ausculta característica da asma. Mais sons pulmonares estão no site [Auscultation of Lungs](#).

** Dr. Chris O'Callaghan da *Faculty of Medicine Leicester Royal Infirmary & Dept of Child Health* e Dr Wendy Stannard do *Institute of Lung Health, University of Leicester*, o vídeo retirado do CD Paediatric Respiratory Examination CD-ROM da BMJ.

*** Imagem cedida pela Dra, Brenda Boechat Lahlou - Imagem "árvore em brotamento" - Centro Universitário de Patos de Minas - UNIPAM

[Anterior << Epidemiologia](#)

[Informações Médicas Home](#)

[Próximo >> anamnese](#)

Referências

01. National Asthma Education and Prevention Program. *Expert Panel Report: Guidelines for the Diagnosis and Management of Asthma*. National Institutes of Health pub nº 91-3642. Bethesda, MD, 1991.
02. Bohadana AB. Sons pulmonares. *J Pneumol* 1984; 10:101-9.
03. Forgacs P. *Lung Sounds*. London, Baillière Tindall, 1978.
04. Shim CS, Williams MH. Relationship of wheezing to the severity of obstruction in asthma. *Arch Intern Med* 1983; 143:890-2.
05. Muller N, et al. Tonic inspiratory muscle activity as a cause of hyperinflation in asthma. *J Appl Physiol* 1981; 50:279-82.
06. McFadden ER Jr. Exertional dyspnea and cough as preludes to acute attacks of bronchial

asthma. *N Engl J Med* 1975; 292:555-9.

07.Schwartzstein R, Lilly J, Israel E, et al. Breathlessness of asthma differs from that of external resistive loading. *Am Rev Respir Dis* 1991; 143:Suppl:A596, Abstract.

08.Sistek D, Tschopp JM, Schindler C et al . Preditive symptoms to diagnose current asthma. *Eur Respir J* 1998; 440 Suppl 28:2851.

09.Pickup CM, Nee PA, Randall PE. Radiographic features in 1.016 adults admitted to hospital with acute asthma. *J Accid Emerg Med* 1994; 11:234-7.

10.Paganin F, Trussard V, Seneterre E, et al. Chest radiography and high resolution computed tomography of the lungs in asthma. *Am Rev Respir Dis* 1992; 146:1084-7.

11.Park CS, Muller NL, Worthy AS, et al. Airway obstruction in asthmatic and healthy individuals: Inspiratory and expiratory thin-section CT findings. *Radiology* 1997; 203:361-7.

12. Okazawa M, Müller N, McNamara AE, Child S, Verburgt L, Paré PD. Human airway narrowing measured using high resolution computed tomography. *Am J Respir Crit Care Med* 1996; 154:1557-62.

13. Newman KB, Lynch DA, Newman LS, Ellegood D, Newell JD Jr. Quantitative computed tomography detects air trapping due a asthma. *Chest* 1994; 106:105-9.

14.McLean An, Sproule Mw, Cowan MD, Thomson NC. High resolution computed tomography in asthma. *Thorax* 1998; 53:308-14.

15.Webb WR. Radiology of obstructive pulmonary disease. *Am J Roentgenol* 1997; 169:637-47.

16.Tooker AC, MEng KSH, Erin L, Costello P, Jolesz FA, Albert MS. Distal airways in humans: Dynamic hyperpolarized 3He MR imaging—feasibility. *Radiology* 2003;227:575-579.

17.Global Initiative for Asthma. Global Strategy for Asthma Management and Prevention updated 2020. Disponível em: https://ginasthma.org/wp-content/uploads/2020/04/GINA-2020-full-report_-final-_wms.pdf. Acesso em: 20 de abril de 2020.

18.Pellegrino R, Viegi G, Brusasco V, Crapo RO, Burgos F, Casaburi R, Coates A, van der Grinten CP, Gustafsson P, Hankinson J, Jensen R, Johnson DC, MacIntyre N, McKay R, Miller MR, Navajas D, Pedersen OF, Wanger J. Interpretative strategies for lung function tests. *Eur Respir J* 2005; 26:948-68.

19.Boulet LP, Turcotte H, Prince P, Lemièrre C, Olivenstein R, Laprise C, Larivée P, Bégin P, Laviolette M. Benefits of low-dose inhaled fluticasone on airway response and inflammation in mild asthma. *Respir Med* 2009; 103:1554-63.

20.Juniper EF, Kline PA, Vanzielegem MA, Ramsdale EH, O'Byrne PM, Hargreave FE. Effect of long-term treatment with an inhaled corticosteroid (budesonide) on airway hyperresponsiveness and clinical asthma in nonsteroid-dependent asthmatics. *Am Rev Respir Dis* 1990; 142:832-6.

21.Louis R, Satia I, Ojanguren I, et al. European Respiratory Society Guidelines for the Diagnosis of Asthma in Adults. *Eur Respir J* 2022; in press (<https://doi.org/10.1183/13993003.01585-2021>).

22.Abramo T, Wiebe R, Scott S, Primm P, McIntyre D, Mydler T. Non-invasive capnometry in a pediatric population with respiratory emergencies. *Ped Emerg Care* 1996; 12(4):252-5.

23.You B. Capnography research in asthma. Disponível na Internet via www URL: <http://capno.chez.tiscali.fr/index.htm>. (Arquivo capturado em 3 de junho de 2003).

24.You B. Expiratory capnography in asthma. Perspectives in the use and monitoring in children. *Rev Mal Respir* 1992; 9(5):547-52.

25.Evered L, Ducharme F, Davis GM, Pusic M. Can we assess asthma severity using expiratory capnography in a pediatric emergency department? *CJEM* 2003; 5:169-170.

26.Pizzichini E, Pizzichini MM, Efthimiadis A, Evans S, Moris MM, Squillace D, Gleich GJ, Dolovich J, Hargreave FE. Inflammation in induced sputum: reproducibility and validity of cell and fluid-phase measurements. *Am J Respir Crit Care Med* 1996; 154:308-317.

27. Al-Ali MK, Howarth PH. Nitric oxide and the respiratory system in health and disease. *Respir Med* 1998; 92:701-15.
28. Silkoff PE, Caramori M, Tremblay L, et al. Exhaled nitric oxide in human lung transplantation. A noninvasive marker of acute rejection. *Am J Respir Crit Care Med* 1998; 15:1822-8.
29. Kharitonov S, Alving K, Barnes PJ. Exhaled and nasal nitric oxide measurements: recommendations. ERS Task Force Report. *Eur Respir J* 1997; 10:1683-93.
30. Kharitonov SA, Yates D, Barnes PJ. Increased nitric oxide in exhaled air of normal human subjects with upper respiratory tract infections. *Eur Respir J* 1995; 8:295-7.
31. Kharitonov SA, Robbins RA, Yates D, et al. Acute and chronic effects of cigarette smoking on exhaled nitric oxide. *Am J Respir Crit Care Med* 1995; 152:609-12.
32. Dupont LJ, Demedts MG, Verleden GM. Prospective evaluation of the validity of exhaled nitric oxide for the diagnosis of asthma. *Chest* 2003; 123:751-6.
33. Deykin A, Massaro AF, Drazen JM, et al. Exhaled nitric oxide as a diagnostic test for asthma. *Am J Respir Crit Care Med* 2003; 165:1597-601.
34. Smith AD, Cowan JO, Filsell S, et al. Diagnosing asthma. Comparisons between exhaled nitric oxide measurements and conventional tests. *Am J Respir Crit Care Med* 2004; 169 :473-8.
35. Dweik RA, Boggs PB, Erzurum SC, On behalf of the American Thoracic Society Committee on Interpretation of Exhaled Nitric Oxide Levels (FeNO) for Clinical Applications, et al. An official ATS clinical practice guideline: interpretation of exhaled nitric oxide levels (FeNO) for clinical applications. *Am J Respir Crit Care Med* 2011;184:602-15.
36. Ruggins N, Carroll W. Managing childhood asthma: clinical experience with the measurement of fractional exhaled nitric oxide (FeNO). *Paediatr Child Health*. 2014;24:260-3. 37. Bukstein D, Luskin AT, Brooks EA. Exhaled nitric oxide as a tool in managing and monitoring difficult-to-treat asthma. *Allergy Asthma Proc* 2011; 32:185-92.

[Anterior << Epidemiologia](#)

**Informações Médicas
Home**

Design by Walter Serralheiro

[Próximo >> anamnese](#)