

CEFALEIA EM SALVAS

ASPECTOS CLINICOS E TERAPEUTICOS EM 26 CASOS

WILSON LUIZ SANVITO *
CHARLES PETER TILBERY **

A cefaléia-em-salvas é conhecida sob várias denominações eponímicas, além de outras variantes de nomenclatura dando ênfase a um aspecto clínico do quadro ^{4,5,11,16}. Em nosso país, duas são as designações empregadas com maior frequência: cefaléia histamínica e cefaléia de Horton. Nos Estados Unidos da América do Norte, assim como em alguns países europeus, o nome consagrado para esta afecção é "cluster headache", sendo cefaléia-em-salvas uma tradução livre desta expressão alienígena ¹³.

Este tipo de cefaléia, que evolui em surtos, costuma ter início nos indivíduos de meia-idade. Predomina no sexo masculino numa proporção que chega até 6:1 ¹¹. A cefaléia caracteriza-se por ser paroxística, unilateral (comumente localizada nas regiões temporal e ocular) e de grande intensidade. A dor, que rapidamente atinge o seu clímax, pode assumir o caráter de queimação, agulhada ou, então, apresentar-se sob a forma perfurante ou dilacarente; às vezes se associa um componente pulsátil. Nem sempre o doente consegue definir o tipo de dor. Por ocasião da crise, se o doente estiver deitado ele se levanta, se põe a caminhar de um lado para outro, inquieto, comprimindo fortemente a região acometida. As crises podem durar 10 minutos a 2 horas e costumam incidir mais de uma vez nas 24 horas, sendo frequente pelo menos uma crise noturna que habitualmente se instala 1 a 2 horas após o adormecimento do indivíduo. No final da crise a dor se atenua e acaba por desaparecer, podendo, contudo, permanecer um fundo de desconforto por algum tempo na região acometida. Como manifestações associadas são encontradas com frequência lacrimejamento, congestão ocular e rubor na região afetada, além de obstrução nasal uni- ou bilateral. Os vômitos raramente ocorrem. Em alguns casos pode ser observado síndrome de Claude Bernard-Horner, de modo transitório. Os períodos de crise podem durar de 2 a 6 semanas, ou mesmo mais, sendo comuns longos períodos de acalmia (esses períodos intercríticos podem durar até anos). Existem formas crônicas deste tipo de cefaléia, com duração prolongada dos surtos (vários meses). A crise pode ser reproduzida por injeção subcutânea de histamina, porém nem sempre este evento ocorre, circunstância que não permite descartar a hipótese de cefaléia-em-salvas. Outros fatores

Trabalho da Disciplina de Neurologia do Departamento de Medicina da Faculdade de Ciências Médicas da Santa Casa de São Paulo: * Prof. Pleno de Neurologia; ** Prof. Assistente de Neurologia.

desencadeantes das crises são nitroglicerina sublingual e outros medicamentos vasodilatadores periféricos, além da ingestão de bebidas alcoólicas, porém apenas nos períodos suscetíveis.

A grande intensidade da manifestação algica torna a cefaléia-em-salvas um quadro dramático, que tem merecido por parte de alguns até a denominação de cefaléia-suicídio. Esta vertente do problema tem preocupado os médicos no sentido de uma terapêutica efetiva na prevenção das crises. Este é o objetivo fundamental deste trabalho.

CASUISTICA E METODOS

Vinte e seis casos de cefaléia-em-salvas, provenientes de nossa clínica privada e da Santa Casa de São Paulo foram diagnosticados e tratados entre 1970 e 1979 (Tabela 1). Os critérios diagnósticos, sempre clínicos (Tabelas 2 e 3), foram de duas ordens: 1) manifestações fundamentais traduzidas por crises de rápida duração (10 minutos a 2 horas), unilateralidade do fenômeno algico, presença de um ou mais surtos constituídos por um elenco de crises; 2) manifestações secundárias ou associadas, tendo particular importância o lacrimejamento, congestão ocular, obstrução nasal e síndrome de Claude Bernard-Horner. Apenas em um caso foi utilizada a prova farmacológica (dinitrato de isosorbitol*), com a finalidade de reproduzir a crise. O tratamento, sempre preventivo, foi realizado com as seguintes drogas e esquemas: 1) maleato de metisergida, em dosagem que variou de 3 a 6 mg por dia, durante 4 semanas; 2) prednisona, na dose inicial de 40 a 60 mg por dia e com redução gradativa da dose até a completa eliminação do medicamento no fim da 4ª semana; 3) associação de maleato de metisergida e prednisona, nas doses referidas nos itens 1 e 2, durante 4 semanas. Em pacientes até então não-tratados, a primeira opção foi o uso do maleato de metisergida; a prednisona foi utilizada isoladamente no caso de intolerância ou resposta nula à metisergida. Finalmente, a associação medicamentosa foi utilizada quando a resposta ao maleato de metisergida era parcial. A prednisona foi introduzida no tratamento de nossos pacientes a partir de 1972. Em pacientes previamente tratados eliminava-se, pelas informações prestadas, as drogas que provocavam intolerância ou cujo resultado tivesse sido nulo. A resposta aos tratamentos propostos obedeceu aos seguintes critérios: resultado nulo ((R.N.); resultado regular (R.R.), caracterizado pela diminuição do número e intensidade das crises; resultado bom (R.B.), caracterizado pela abolição das crises (Tabela 4).

COMENTARIOS

A cefaléia-em-salvas é uma variante das cefaléias vasculares, sendo consideravelmente mais rara que a enxaqueca^{12,15}. É provavelmente a mais dramática e intensa forma de cefaléia que o homem conhece¹⁵, e frequentemente é confundida com a neuralgia do trigêmeo, sinusite e até com a cefaléia psicogênica^{3,12}. Daí sua importância clínica.

* Isordil (10 mg).

Caso	Nome	Cor	Sexo	Idade (em anos)	Caso	Nome	Cor	Sexo	Idade (em anos)
1	L.R.N.	B	M	18	14	L.P.	B	M	28
2	M.S.T.	B	F	60	15	J.H.F.	B	M	22
3	B.O.	B	M	34	16	J.F.V.	B	M	52
4	W.L.	B	M	21	17	G.N.S.	B	M	14
5	N.S.B.	B	M	58	18	S.M.L.O.	B	F	20
6	I.S.	B	M	40	19	C.E.D.	B	M	26
7	J.A.L.	B	M	19	20	W.R.G.	B	M	22
8	M.P.S.	B	M	29	21	S.M.D.S.	Pd	F	35
9	T.T.	A	M	22	22	J.E.	B	M	46
10	A.J.M.G.	B	M	23	23	M.N.H.	B	M	31
11	J.T.	B	M	20	24	J.A.C.S.	B	M	26
12	C.M.B.	B	M	58	25	H.H.S.	B	M	42
13	R.L.H.V.	B	M	19	26	A.R.L.	B	F	23

Tabela 1 — Dados de identificação dos doentes estudados. Legenda: A, branco; B, amarelo; Pd, pardo; M, masculino; F, feminino. A idade assinalada é a do início da cefaléia-em-salvas (1º surto).

Caso	Duração da crise (média em min.)	Crises diurnas	Crises noturnas	Caso	Duração da crise (média em min.)	Crises diurnas	Crises noturnas
1	20	+	+	14	20-30	+	+
2	15	+	+	15	*	+	+
3	20	+	—	16	15-20	+	+
4	20	+	+	17	*	+	—
5	30	+	—	18	30-60	+	—
6	45	+	—	19	20-30	+	—
7	10	+	+	20	20-30	+	—
8	*	+	—	21	30-60	+	—
9	40-60	+	+	22	*	+	—
10	15-20	+	+	23	30	+	—
11	60	+	+	24	120-180	+	+
12	60	+	—	25	30	+	—
13	60	+	+	26	20	—	+

Tabela 2 — Média de duração e horário das crises: * não foi possível precisar.

Esta forma de cefaléia predomina no sexo masculino, ao contrário da enxaqueca^{3,11}, em proporções que variam de 3 a 6 para 1^{3,11,12}. Em nossa casuística a proporção foi de 5:1, sendo a média de idade de 31,5 anos, discretamente mais baixa que a referida na literatura que se situa ao redor dos 39 anos³. As idades limites foram 14 e 60 anos, enquanto na casuística de Lance²¹ foram de 8 e 62 anos.

O diagnóstico da cefaléia-em-salvas, eminentemente clínico, se impõe pelo quadro algóico intenso e unilateral, pelo elenco de crises num surto, pela presença de crise(s) noturna(s) (que costuma ocorrer 90 a 120 minutos após a conciliação do sono ou após cochilo vespertino) e pela presença das manifestações associadas (principalmente de expressão neurovegetativa). Em 69,2% de nossos casos ocorreram manifestações associadas (Tabela 3), dados que a *grosso modo*, correspondem aos da literatura. Os principais fatores desencadeantes da cefaléia-em-salvas são as bebidas alcoólicas, as drogas vasodilatadoras (histamina, nitroglicerina) e a fase REM do sono. Em nossa casuística, a crise foi desencadeada pela ingestão de bebidas alcoólicas em 7 casos e em um caso (caso 18)

Caso	Manifestações associadas	Fatores desencadeantes	Caso	Manifestações associadas	Fatores desencadeantes
1	—	álcool	14	o.n.	—
2	—	—	15	lacr. + o.n.	—
3	lacr. + c.o. o.n. + CBH	álcool	16	—	—
4	—	—	17	lacr. + coriza	álcool
5	lacr. + o.n.	álcool	18	lacr. + o.n.	Isordil
6	lacr. + o.n.	álcool	19	—	—
7	fotofobia o.n.	—	20	—	—
8	náuseas vômitos	—	21	—	—
9	lacr. + c.o.	—	22	—	—
10	lacr. + o.n.	—	23	lacr. + o.n. CBH	—
11	o.n.	álcool	24	lacr. + o.n.	—
12	lacr. coriza	—	25	lacr. + o.n.	álcool
13	lacr. + o.n. fotofobia	—	26	o.n.	—

Tabela 3 — Manifestações associadas e fatores desencadeantes. Legenda: lacr. = lacrimimejamento; c.o. = congestão ocular; o.n. = obstrução nasal; CBH = Claude Bernard-Horner.

Caso	Esquema terapêutico			Result.	Caso	Esquema terapêutico			Result.
	M.M.	Pred.	Assoc.			M.M.	Pred.	Assoc.	
1	X	—	+	B	14	0	0	+	B
2	+	0	—	B	15	+	—	—	B
3	X	—	X	R	16	0	—	X	R
4	—	—	+	B	17	+	—	—	B
5	+	—	—	B	18	0	+	—	B
6	+	—	—	B	19	0	—	X	R
7	0	—	X	R	20	X	—	—	R
8	0	X	—	R	21	—	+	—	B
9	X	0	—	R	22	+	—	—	B
10	0	—	0	N	23	0	—	X	R
11	0	+	—	B	24	0	—	0	N
12	0	—	—	N	25	—	—	+	B
13	+	—	—	B	26	0	+	—	B

Tabela 4 — Esquemas terapêuticos empregados. Legenda: M.M. = maleato de metisergida; Pred. = prednisona; Assoc. = associação; Result. = resultado; X = droga usada com resposta parcial; + = droga usada com resposta total; 0 = droga usada sem resposta; — = droga não usada; B = bom; R = regular; N = nulo.

a crise foi reproduzida, com fins diagnósticos, pelo uso do dinitrato de isosorbitol (Tabela 3). Em 50% de nossos pacientes ocorreram crises noturnas, manifestação que sugere o sono REM como fator desencadeante; em apenas um paciente as crises eram exclusivamente noturnas (caso 26).

Kudrow¹¹ classifica a cefaléia-em-salvas em três formas clínicas: periódica, crônica e atípica. Todos os nossos casos podem ser enquadrados dentro da forma periódica, com exceção do caso 24 que apresentou uma forma crônica. Esta forma crônica tem como característica essencial a longa duração do surto, praticamente sem períodos de remissão, e a sua caracterização é importante para a conduta terapêutica.

Aspecto clínico curioso da cefaléia-em-salvas é a regularidade da duração dos surtos em determinados pacientes. Em nossos casos 13 e 16 a duração dos surtos é de 3 e 4 semanas respectivamente. Sob este aspecto poderíamos denominar a estas formas de cefaléia-calendário.

A terapêutica da cefaléia-em-salvas é muito controversa e numerosas drogas têm sido ensaiadas nos últimos anos: metisergida⁶, prednisona⁹, propranolol¹⁴,

ao atingir o 21º dia. Em 41 casos de cefaléia-em-salvas, de um grupo de 77, houve melhora em 75% com a metisergida. A prednisona foi utilizada em outro grupo de 77 casos, havendo resposta em 59. Por este estudo Kudrow, conclui que a prednisona é superior à metisergida. Não havendo resposta a estas drogas, o autor utiliza o carbonato de lítio na dose de 600 mg por dia durante 3 semanas (se necessário ele emprega 900 mg/dia). Com este último esquema, o autor refere bons resultados em 87% dos casos.

Em nossa investigação utilizamos o maleato de metisergida em 20 casos numa dosagem que variou de 3 a 6 mg por dia, durante 4 semanas. Em 7 casos o resultado foi bom, regular em 2 e nulo em 9 (Tabela 4). Em dois casos não houve tolerância ao medicamento (casos 12 e 18). A porcentagem de melhora, com esta droga, em nossa casuística é de 50% (não considerando os pacientes que apresentaram intolerância) e está abaixo daquela de Kudrow; contudo cumpre ressaltar que as doses utilizadas por nós foram mais baixas. O uso isolado da prednisona foi tentado em 8 casos, sendo o resultado bom em 4 casos, regular em 1 e nulo em 3. O esquema misto (metisergida + prednisona) foi utilizado em 11 casos, com 4 resultados bons, 5 regulares e 2 nulos. Numa avaliação global pudemos concluir que os resultados foram satisfatórios. Assim, 15 pacientes ficaram livres de suas crises (57,6%), 8 apresentaram melhora significativa (30,7%) e em 3 não houve resposta. Em outras palavras, 88,3% dos casos apresentaram algum tipo de resultado (bom ou regular) ao tratamento instituído. Quanto aos resultados nulos (casos 10, 12 e 24), deve-se ressaltar que um paciente (caso 12) não tolerou a metisergida e por ser portador de úlcera péptica hemorrágica não pôde se submeter ao tratamento com prednisona. Outro paciente com resultado nulo (caso 24) apresentou a forma crônica da cefaléia-em-salvas, indicação precisa, segundo Kudrow^{10,11}, para o uso dos sais de lítio.

RESUMO

Vinte e seis casos de cefaléia-em-salvas são estudados do ponto de vista clínico e terapêutico. Nos aspectos clínicos são ressaltados a dramaticidade deste tipo de cefaléia, o nítido predomínio no sexo masculino, a média de idade dos pacientes, a presença de manifestações associadas e os fatores desencadeantes das crises nos períodos suscetíveis. Do ponto de vista terapêutico três esquemas medicamentosos foram utilizados: maleato de metisergida, prednisona e associação de ambas as drogas. Em 88,3% dos casos um resultado significativo foi alcançado, traduzido por melhora ou abolição das crises.

SUMMARY

Cluster headache: clinical and therapeutic aspects in 26 cases.

The clinical and therapeutic aspects in 26 patients with cluster headache are reported. The patient's age ranged between 14 and 60 years old (average 31.5 years); 22 were male and 4 female. The patients constituted a consecutive

series of typical cases (only one was a chronic cluster) with regular headache attacks; in 69.2 per cent of the cases there were associated symptoms and signs (ipsilateral lacrimation, stuffiness of the ipsilateral nostril and Horner's syndrome). In seven patients the cluster was induced by alcohol ingestion (during an active cluster period) and a cluster attack was reproduced by isosorbitol dinitrate (vasodilatador drug) in one patient. All patients received orally either methysergide maleate, prednisone or both. The first drug used, in 20 patients, was methysergide maleate in a dosage of 3-6 mg daily over a four weeks period. Eight patients received prednisone only, which presented side-effects or no improvement with methysergide, in a dosage of 40-60 mg daily and tapered off over a period of four weeks. Methysergide maleate and prednisone were given to 11 patients in association, because of moderate effect of the first drug. The clinical effect of the treatment was judged according to the following three categories: freedom from the attacks; slight improvement of the attacks; no improvement of the attacks. In 57.6 per cent of the cases (15 patients) there was freedom of the attacks, in 30.7 per cent of the cases (8 patients) there was a slight improvement and in 3 patients there was no improvement.

REFERENCIAS

1. ANTHONY, M.; LANCE, J. W. & LORD, G. — Migrainous neuralgia: blood histamine levels and clinical response to H₁ and H₂ receptor blockade. International Migraine Symposium, London, September 1976.
2. EKBOM, K. — Prophylactic treatment of cluster headache with a new serotonin antagonist, BC 105. *Acta Neurol. Scand.* 45:601, 1969.
3. EKBOM, K. — Clinical aspects of cluster headache. *Headache* 13:176, 1974.
4. ESPADALER, J. M.; GIMENO, A. & LAGE, A. M. — A cooperative study on clinical aspects of migraine and vascular headache and their response to Sandomigran. *Arch. Neurobiol. (Madrid)* 37 (Suppl):206, 1974.
5. FARIAS DA SILVA, W. — Considerações sobre a enxaqueca e a síndrome de Horton. *Neurobiologia (Recife)* 2:171, 1974.
6. FRIEDMAN, A. P. & ELKIND, A. H. — Appraisal of methysergide in treatment of vascular headaches of migraine type. *JAMA* 184:125, 1963.
7. GIAMPAOLI, A. V. — Cluster headaches: a new treatment. *West. J. Med.* 120:326, 1974.
8. HORTON, B. T. — Histaminic cephalalgia. *JAMA* 160:468, 1956.
9. JAMMES, J. L. — The treatment of cluster headaches with prednisone. *Dis. Nerv. Syst.* 36:375, 1975.
10. KUDROW, L. — Comparative results of prednisone, methysergide and lithium in cluster headache. In Green, R. — *Current Concepts in Migraine Research*. Raven Press. New York, 1978, pp. 159-163.

11. KUDROW, L. — Cluster headache: diagnosis and management. *Headache* 19:142, 1979.
12. LANCE, J. W. — Cefaléia. Versão brasileira. Manole, São Paulo, 1976, pp. 161-177.
13. RAFFAELLI, Jr., E. — Cefaléias crônicas e enxaqueca. *Ars. Curandi* 12:5, 1979.
14. RYAN, R. E. — Modern concepts of the management of histaminic cephalalgia. *South Med. J.* 56:1384, 1963.
15. RYAN, R. E. & RYAN, Jr., R. E. — Headache and Head Pain. Mosby, Saint Louis, 1978, pp. 176-207.
16. SANVITO, W. L. — Síndromes Neurológicas. Manole, São Paulo, 1977, pp. 188-190.
17. VEGER, T.; RUSSEL, D. & SJAASTAD, O. — Histamine H₂ antagonists and cluster headache (letter). *British Med. J.* 2:585, 1976.

Disciplina de Neurologia, Departamento de Medicina — Faculdade de Ciências Médicas da Santa Casa de São Paulo — Rua Cesário Motta Jr. 112 — 01221 São Paulo, SP — Brasil.