

Adendo das Diretrizes Brasileiras de Prática Clínica para o Distúrbio Mineral e Ósseo na Doença Renal Crônica

Capítulo 2

Guidelines on Bone Mineral Disorder in Chronic Kidney Disease – Addendum Chapter 2

Autores

Aluizio Barbosa
Carvalho
Ana Paula Santana
Gueiros
José Edevanilson de
Barros Gueiros
Carolina Lara Neves
Cristina Karohl
Elisa Sampaio
Maria Eugênia
Canziani
Melani Ribeiro
Custódio
Rosa Maria Afonso
Moysés
Felipe Barreto
Vanda Jorgetti

Prevenção e tratamento do hiperparatireoidismo secundário na DRC

Prevention and treatment of secondary hyperparathyroidism in CKD

1 AVALIAÇÃO DOS NÍVEIS DE PARATORMÔNIO (PTH) E FOSFATASE ALCALINA (FA) NA DRC

1.1 Os níveis séricos de PTH devem ser analisados em todos os pacientes com DRC, cuja taxa de filtração glomerular (TFG) for inferior a 60 mL/min/1,73 m² (Evidência). Deve-se modificar a frequência de avaliação dos níveis séricos de PTH se os resultados

Estágio da DRC	TFG (mL/min)	Frequência de coleta
III	30 – 59	Anual
IV	15 – 29	Semestral
V ou VD	+ 15 ou Diálise	Trimestral

das análises mostrarem uma tendência de elevação ou de descenso ou após a instituição do tratamento, seja ele para reduzir ou elevar os níveis de PTH (Opinião).

1.2 Deve-se aumentar a frequência de avaliação dos níveis séricos de PTH se os resultados das análises mostrarem uma tendência de elevação ou de descenso ou após a instituição do tratamento, seja ele para reduzir ou elevar os níveis de PTH (Opinião).

1.3 A amostra de sangue para dosagem do PTH deverá ser obtida, preferencialmente em jejum. Nos pacientes em hemodiálise (HD), as amostras poderão ser obtidas no início da sessão de diálise (Opinião).

1.4 Os laboratórios de análises clínicas devem informar ao médico qual o método que utilizam para a dosagem do PTH e, para cada método, qual a fonte ideal, se plasma ou soro, além das características ideais de coleta e armazenamento (Evidência).

1.5 A frequência de dosagem da FA deve ser a mesma que a do PTH (Opinião).

2 PREVENÇÃO E TRATAMENTO DO HIPERPARATIREOIDISMO SECUNDÁRIO NA DRC

PACIENTES COM DRC ESTÁGIOS III A V

2.1 Nos pacientes com DRC estágios III a V, os níveis ideais de PTH não são conhecidos. No entanto, sugerimos que os pacientes com níveis de PTH acima do limite superior de referência para o método, sejam avaliados quanto à presença de hipocalcemia, hiperfosfatemia ou fração de excreção de fósforo (P) elevada, e deficiência de 25-hidroxivitamina D (25-vit D). Se forem detectadas alterações nesses parâmetros, estes devem ser corrigidos; sais de Ca para correção da hipocalcemia, orientação dietética e/ou uso de quelantes de P para correção da hiperfosfatemia e uso de ergocalciferol (vitamina D₂) ou colecalciferol (vitamina D₃) para correção da hipovitaminose D (Evidência).

Tabela 2 SUPLEMENTAÇÃO COM ERGOCALCIFEROL (VITAMINA D₂) OU COLECALCIFEROL (VITAMINA D₃) COM BASE NOS NÍVEIS SÉRICOS DE 25-VITD

Nível sérico (ng/mL)	Dose de ergocalciferol ou colecalciferol	Tempo de suplementação
< 5	50.000 UI/sem/12 sem. Após 50.000 UI/mês	6 meses e repetir dosagem 25-vit D
5 – 15	50.000 UI/sem/4 sem. Após 50.000 UI/mês	6 meses e repetir dosagem 25-vit D
16 – 30	50.000 UI/mês	6 meses e repetir dosagem 25-vit D

2.2 Se os níveis de 25-vit D forem inferiores a 30 ng/mL, inicia-se a suplementação com vitamina D₂ ou vitamina D₃ (Tabela 2) (Opinião).

2.2.1 Durante a suplementação com vitamina D₂ ou D₃, os níveis séricos de cálcio (Ca) e P devem ser analisados a cada 2 meses (Opinião).

2.2.2 Se os níveis séricos de Ca forem superiores aos limites de referência do método, suspender a suplementação (Evidência).

2.2.3 Se o P sérico for superior ao valor de referência, inicia-se ou ajusta-se a dose de quelantes de P. Se após essa conduta a fosfatemia persistir elevada, suspender a suplementação com vitamina D₂ ou D₃ (Opinião).

2.3 Se os níveis séricos de PTH permanecerem elevados apesar da correção dos fatores descritos anteriormente, indica-se o tratamento com calcitriol, seus análogos ou ativadores seletivos do receptor da vitamina D (VDR). O Ca e o P séricos devem permanecer dentro dos limites de referência, além de a função renal permanecer estável (Evidência).

PACIENTES COM DRC ESTÁGIO VD

2.4 Pacientes com DRC estágio VD devem manter os níveis de PTH entre 2 e 9 vezes o valor superior do método. No entanto, se as avaliações mostrarem tendência de elevação ou redução nos níveis de PTH, medidas terapêuticas devem ser introduzidas e a frequência de dosagem aumentada (Evidência).

2.5 Na vigência de hipovitaminose D, seguir as recomendações do item 2.2.

2.6 Pacientes com PTH elevado ou com tendência à elevação devem ser tratados com calcitriol, seus análogos ou ativadores seletivos do VDR e/ou calcimiméticos (Evidência).

2.7 A escolha da droga deve levar em consideração o perfil bioquímico do Ca e P do paciente (Opinião).

2.7.1 Pacientes com hipercalcemia e/ou hiperfosfatemia, o uso de calcitriol, seus análogos ou ativadores seletivos de VDR devem ser evitados. Nesta situação, o uso de calcimimético está recomendado (Evidência).

2.7.2 Pacientes com hipocalcemia, o uso de calcimimético deve ser evitado. Nesta situação, o uso de calcitriol, seus análogos ou ativadores seletivos de VDR está recomendado (Evidência).

2.8 Pacientes tratados com calcitriol, seus análogos ou ativadores seletivos de VDR que desenvolvam hipercalcemia e/ou hiperfosfatemia devem ter a medicação suspensa ou sua dose reduzida. Nesta situação, considerar a troca por, ou a adição de calcimimético ao esquema terapêutico (Evidência).

2.9 Pacientes tratados com calcimiméticos que desenvolvam hipocalcemia devem ter a droga suspensa ou sua dose reduzida de acordo com a gravidade da hipocalcemia e quadro clínico apresentado pelo paciente. Nesta situação, considerar a troca por, ou a adição de calcitriol, seus análogos ou ativadores seletivos do VDR ao esquema terapêutico (Evidência).

2.10 A escolha do quelante de P, bem como a sua dose, devem ser ajustadas para manter os níveis séricos de Ca e P dentro dos valores de referência (Opinião).

2.11 Nos pacientes com níveis de PTH inferiores a duas vezes o valor superior do método, considerar a redução das doses ou suspensão de calcitriol, seus análogos, ativadores seletivos do VDR, e/ou calcimiméticos (Evidência).

2.12 O controle do tratamento deve ser feito por meio da dosagem mensal de PTH, Ca e P até que os níveis de PTH estejam estáveis, dentro da faixa recomendada (Opinião).

2.13 Pacientes que, a despeito das medidas clínicas e terapêuticas adotadas, persistirem com níveis de PTH acima da faixa recomendada devem ser tratados com paratireoidectomia (Evidência).

RACIONAL

Nos pacientes com DRC, os níveis séricos de PTH se elevam quando a TFG diminui abaixo de 60 mL/min/1,73 m².¹ As alterações ósseas decorrentes do excesso de PTH podem estar presentes já no estágio III da DRC. Com a progressão da doença renal, estas alterações tornam-se mais evidentes. Dessa forma, a avaliação dos níveis séricos de PTH se inicia a partir do estágio III.

As técnicas empregadas para a determinação do PTH sérico são: imunorradiometria (IRMA) e imunoluminescência (ICMA). Essas técnicas superestimam os níveis de PTH biologicamente ativos, pois, detectam fragmentos não ativos da molécula², o que explica a presença de altos níveis de PTH associados à doença óssea de baixa remodelação em alguns pacientes.³⁻⁵ Novos ensaios para dosagem desse hormônio têm sido desenvolvidos, porém, até o presente momento, não existem estudos que demonstrem a superioridade desses ensaios, com relação aos anteriores, uma vez que não foram realizados estudos com biópsia óssea, para avaliar se distintas faixas de níveis de PTH são capazes de prever que tipo de lesão óssea acomete o paciente.⁶⁻⁹

Vale lembrar que existem vários testes para dosagem de PTH. A maioria dos estudos, realizados até a publicação do KDOQI 2003, baseou-se nos resultados com o teste produzido pela Nichols (Allegro) e que atualmente não é comercializado.¹⁰ Estudos que compararam as dosagens do PTH, utilizando os testes disponíveis no mercado, mostraram uma variabilidade significativa nos resultados, devido à diferença de sensibilidade de cada método, número de detecção de moléculas ativas e inativas do PTH.¹¹⁻¹²

É de fundamental importância que as amostras colhidas, para a dosagem do PTH, sejam imediatamente colocadas em gelo, rapidamente centrifugadas em centrífuga refrigerada, evitando, assim, que a molécula se degrade, o que poderia interferir nos resultados. Importante também é ter conhecimento do método empregado para a dosagem bem como os valores de referência do laboratório.

A FA é um marcador bioquímico de formação óssea, presente em todo o organismo na forma de isoenzimas específicas para cada tecido. Altas concentrações de FA são encontradas no fígado e nos ossos, portanto, elevações na dosagem sérica desta enzima ocorrem por alterações hepáticas, alta remodelação óssea ou metástases ósseas. Os valores de FA também se encontram aumentados nos casos de crianças em fase de crescimento ósseo ou após fraturas. A dosagem da FA nos pacientes com DRC, desde que não apresentem alterações hepáticas, serve como um teste adjunto no diagnóstico do DMO subjacente e também como um parâmetro no acompanhamento do tratamento do HPS.

Nos pacientes com DRC estágios III a V (conservador), os níveis ideais de PTH não são conhecidos. Nos estágios iniciais da DRC, as alterações dos níveis de PTH representam a adaptação do organismo à perda da função renal, visando manter os níveis de

Ca e P séricos adequados. Ainda não sabemos como distinguir uma resposta adaptativa de uma situação anormal. Portanto, deve-se aumentar a frequência de dosagem de PTH e, se houver uma tendência à elevação desse hormônio, iniciar o tratamento com calcitriol, seus análogos ou ativadores seletivos do VDR após correção da hipocalcemia, da hiperfosfatemia ou da hipovitaminose D.

A suplementação com Ca, nos pacientes com DRC nos estágios III a V (conservador), deve ser cautelosa e apenas nos casos diagnosticados de hipocalcemia. Estudos em população normal¹³ e em pacientes com DRC em tratamento conservador¹⁴ já demonstraram um aumento do risco cardiovascular e da calcificação coronariana associados à suplementação de Ca.

Em relação a hiperfosfatemia, restringir a ingestão de P e utilizar quelantes à base de Ca ou carbonato de sevelamer. Recentemente, demonstrou-se que pacientes em tratamento conservador e com níveis normais de P podem apresentar elevação dos níveis séricos de PTH e do FGF-23, sugerindo uma sobrecarga de P.

Portanto, a fosfatemia parece não ser um marcador ideal da carga de P no organismo, chamando atenção para a importância do controle do conteúdo de P na dieta e da monitoração da fração de excreção de P em fases precoces da DRC.¹⁵ A vitamina D tem duas formas, o ergocalciferol (vitamina D₂) e o colecalciferol (vitamina D₃), as quais, após hidroxilação hepática, são convertidas em 25-vit D.

A 25-vit D representa o estoque corporal de vitamina D e não deve ser confundida com calcitriol (1,25-vit D) que é um hormônio sintetizado principalmente nos rins. Indivíduos com níveis séricos de 25-vit D inferiores a 15 ng/mL são classificados como deficientes em vitamina D, e aqueles cujos níveis encontram-se entre 16 e 30 ng/mL, como insuficientes. Estudos realizados nos Estados Unidos, Europa e no Brasil mostraram prevalências de 20 a 90% de hipovitaminose D na população geral, independentemente da raça, faixa etária e gênero.¹⁶⁻²²

Pacientes com DRC em tratamento conservador, diálise ou transplante também apresentam elevada prevalência de hipovitaminose D.²³⁻²⁹

A hipovitaminose D associa-se ao aumento dos níveis de PTH, tanto em indivíduos normais, quanto nos pacientes com DRC, sendo que nestes últimos, a deficiência dessa vitamina também está associada a progressão e gravidade do HPS. Nos indivíduos normais, a deficiência de 25-vit D está associada à menor densidade mineral óssea e à maior taxa de fraturas,^{29,30} o que também foi observado nos pacientes em diálise.^{27,31} As principais causas de hipovitaminose D

são a baixa exposição solar, baixa ingestão de alimentos ricos em vitamina D e a diminuição da sua síntese. Indivíduos idosos e os de raça negra sintetizam menos vitamina D e, portanto, têm a hipovitaminose D agravada na presença de DRC.^{31,32}

A prevenção e o tratamento da hipovitaminose D nos pacientes com DRC estágios III e IV têm sido preconizados visando reduzir a frequência e a gravidade do HPS.³³ Poucos são os estudos que avaliaram a efetividade da suplementação com vitamina D na DRC. A suplementação com ergocalciferol reduziu os níveis de PTH nos pacientes com DRC estágio 3.³⁴⁻³⁶ Nos pacientes em HD ou DP, a reposição de ergocalciferol foi segura e efetiva para normalizar os níveis de 25-vit D, o mesmo não ocorrendo com os níveis de PTH.²⁵⁻²⁷

Nos pacientes em diálise a reposição de vitamina D também visa restaurar os efeitos não clássicos da vitamina D. Deve-se ressaltar que o calcitriol não deve ser usado para tratar a hipovitaminose D. As apresentações de vitamina D associadas a Ca ou outras vitaminas não são recomendadas.

Os níveis séricos ideais de PTH para pacientes com DRC, seja em tratamento conservador ou em diálise, continuam a desafiar os nefrologistas. Fatores ligados à metodologia empregada na dosagem do PTH e a falta de correlação entre histologia óssea e valores intermediários de PTH dificultam a determinação de níveis ótimos desse hormônio.^{12,37} Estudos mostraram associação entre aumento da mortalidade e níveis reduzidos ou elevados de PTH nos pacientes em diálise.³⁸⁻⁴⁰

Dessa forma, deve-se evitar manter os pacientes com níveis extremos e daí a sugestão de valores entre 2 e 9 vezes o limite superior do método. O seguimento, ao longo do tempo, é imprescindível para a conduta terapêutica. Detectando-se tendência de aumento ou redução dos níveis de PTH, intervenção terapêutica deve ser adotada.

O tratamento com calcitriol, seus análogos, ativadores seletivos do VDR e/ou calcimiméticos deve ser instituído na dependência dos níveis séricos de Ca e P. Dessa forma, pacientes com hipercalcemia e/ou hiperfosfatemia não devem utilizar calcitriol, seus análogos ou ativadores seletivos do VDR e, pacientes com hipocalcemia não podem ser tratados com calcimiméticos.

Na DRC, a expressão do VDR e do receptor sensível ao Ca (CaR) está diminuída na paratiroidoide, dificultando o controle do HPS.⁴¹⁻⁴⁴ Nesse contexto, drogas que atuam na modulação e/ou na expressão desses receptores, como calcitriol, seus análogos ou ativadores seletivos do VDR e

calcimiméticos, podem ser benéficos no tratamento do HPS.⁴⁵⁻⁴⁷ O calcitriol pode ser administrado tanto nas formas diária por via oral ou intermitente (em pulso), via intravenosa ou oral, 2 a 3 vezes por semana. A administração intermitente parece ser mais efetiva para controlar os níveis de PTH do que a forma diária.^{48,49} No entanto, não há um consenso na literatura sobre a melhor via de administração, assim como a melhor dose e frequência. Nos pacientes com HPS leve a moderado não há diferença entre o uso oral intermitente ou diário na redução dos níveis de PTH.^{10,11} Nas formas graves, recomenda-se o uso intermitente.

Tampouco não há consenso sobre o uso de calcitriol intermitente oral ou intravenoso. O K/DOQI analisou quatro estudos clínicos controlados nos quais a administração intermitente intravenosa foi comparada com a oral e concluiu que a via intravenosa foi mais efetiva na supressão dos níveis de PTH.^{48,51-53} No entanto, estes estudos apresentam diferenças metodológicas que limitam os resultados. Dois destes compararam tratamento oral diário com tratamento intravenoso intermitente (3x/semana) e, portanto, não é possível concluir que o tratamento oral intermitente é menos efetivo que o intravenoso.^{48,50}

Slatopolsky *et al.* compararam o uso das formas oral e intravenosa intermitentes e demonstraram que a intravenosa era mais efetiva.⁵⁵ Outros estudos não observaram diferença entre as formas de administração.⁵⁶⁻⁵⁸

No HPS leve a moderado tanto a via oral como a intravenosa são efetivas. Nas formas mais graves a terapia intravenosa é mais eficaz.^{58,59} No entanto, faltam na literatura estudos clínicos que definam a melhor forma de administrar calcitriol.¹⁹ Nos pacientes em hemodiálise recomenda-se o uso intravenoso quando a dose for superior a 1 mcg. Para pacientes em DP ou em tratamento conservador recomenda-se o uso oral, preferencialmente à noite.

As doses iniciais de calcitriol devem ser ajustadas de acordo com os níveis de PTH e gravidade do HPS. O ajuste da dose deve ser realizado, no mínimo, a cada quatro semanas conforme níveis de PTH, Ca e P. Estudos prospectivos mostram que pacientes com HPS grave precisam de doses mais elevadas de calcitriol.^{60,61}

Os principais efeitos adversos do tratamento com calcitriol são a maior absorção intestinal de Ca e P podendo causar hipercalcemia e/ou hiperfosfatemia,⁴⁵ além de doença óssea adinâmica.⁶¹ Por tais motivos, os níveis séricos de PTH, Ca e P devem ser monitorados no curso do tratamento com calcitriol.

Diversos fatores estão associados à falta de resposta ao uso de calcitriol: o volume das glândulas paratireoides, a menor sensibilidade ao Ca, a menor densidade de VDR ou o desenvolvimento de hipercalemia e/ou hiperfosfatemia.^{43,62-66}

Estudos sugerem que os ativadores seletivos do VDR controlam efetivamente os níveis de PTH com menor incidência de efeitos colaterais, como hiperfosfatemia e hipercalemia. Dentro dessa classe de drogas, o paricalcitol é o composto mais estudado. Sprague *et al.*,⁶⁷ em um estudo duplo-cego randomizado, demonstraram que o paricalcitol, em comparação ao calcitriol, suprimiu mais rapidamente os níveis de PTH com menor frequência de hipercalemia persistente.

Quanto ao tratamento com calcimimético, o mesmo se baseia na sua ligação com o CaR presente nas células paratireoides, aumentando sua sensibilidade e, possibilitando assim, melhor interação do Ca com este receptor e, conseqüentemente, maior supressão da secreção e síntese de PTH.

Moe *et al.*⁶⁸ em uma análise secundária de três estudos randomizados e controlados que compararam a eficácia da terapêutica habitual (uso de quelantes de P associados a calcitriol, seus análogos ou ativadores seletivos do VDR) contra um grupo de pacientes que utilizaram a terapêutica habitual acrescida do calcimimético (cinacalcete), mostraram que o acréscimo desta droga permitiu que maior proporção de pacientes atingissem níveis adequados de Ca, P e PTH.

Diante do exposto, não podemos apontar, de forma definitiva, qual o melhor esquema terapêutico para o tratamento do HPS. No entanto, considerando sua fisiopatologia complexa, entendemos que o tratamento deve incluir várias drogas. Para aqueles pacientes que não respondem à terapêutica clínica, ou seja, desenvolvem HPS refratário, a paratireoidectomia está indicada.⁶⁹

REFERÊNCIAS

- Reichel H, Deibert B, Schmidt-Gayk H, Ritz E. Calcium metabolism in early chronic renal failure: implications for the pathogenesis of hyperparathyroidism. *Nephrol Dial Transplant* 1991;6:162-9.
- Juppner H, Potts JT Jr. Immunoassays for the detection of parathyroid hormone. *J Bone Miner Res* 2002;17(Suppl):N81-6.
- Slatopolsky E, Finch J, Clay P, *et al.* A novel mechanism for skeletal resistance in uremia. *Kidney Int* 2000;58:753-61.
- Malluche HH, Mawad H, Trueba D, *et al.* Parathyroid hormone assays – evolution and revolutions in the care of dialysis patients. *Clin Nephrol* 2003;59:313-8.
- Huan J, Olgaard K, Nielsen LB, *et al.* Parathyroid hormone 7-84 induces hypocalcemia and inhibits the parathyroid hormone 1-84 secretory response to hypocalcemia in rats with intact parathyroid glands. *J Am Soc Nephrol* 2006;17:1923-30.
- Lehmann G, Stein G, Huller M, *et al.* Specific measurement of PTH (1-84) in various forms of renal osteodystrophy (ROD) as assessed by bone histomorphometry. *Kidney Int* 2005;68:1206-14.
- Goodman WG, Juppner H, Salusky IB, Sherrard DJ. Parathyroid hormone (PTH), PTH-derived peptides, and new PTH assays in renal osteodystrophy. *Kidney Int* 2003;63:1-11.
- Coen G, Bonucci E, Ballanti P, *et al.* PTH 1-84 and PTH '7-84' in the noninvasive diagnosis of renal bone disease. *Am J Kidney Dis* 2002;40:348-54.
- Monier-Faugere MC, Geng Z, Mawad H, *et al.* Improved assessment of bone turnover by the PTH-(1-84)/large C-PTH fragments ratio in ESRD patients. *Kidney Int* 2001;60:1460-8.
- National Kidney Foundation. K/DOQI clinical practice guidelines for bone metabolism and disease in chronic kidney disease. *Am J Kidney Dis* 2003;42(Suppl):1-201.
- Souberbielle JC, Friedlander G, Cormier C. Practical considerations in PTH testing. *Clin Chim Acta* 2006;366:81-9.
- Souberbielle JC, Boutten A, Carlier MC, *et al.* Intermethod variability in PTH measurement: Implication for the care of CKD patients. *Kidney Int* 2006;70:345-50.
- Hsia J, Heiss G, Ren H, *et al.* Calcium/vitamin D supplementation and cardiovascular events. *Circulation* 2007;115:846-54.
- Russo D, Miranda I, Ruocco C, *et al.* The progression of coronary artery calcification in predialysis patients on calcium carbonate or sevelamer. *Kidney Int* 2007;72:1255-61.
- Oliveira RB, Cancela AL, Gracioli FG, *et al.* Early control of PTH and FGF23 in normophosphatemic CKD patients: a new target in CKD-MBD therapy? *Clin J Am Soc Nephrol* 2010;5:286-91.
- Holick MF, Siris ES, Binkley N, *et al.* Prevalence of vitamin D inadequacy among postmenopausal North American women receiving osteoporosis therapy. *J Clin Endocrinol Metab* 2005;90:3215-24.
- Thomas MK, Lloyd-Jones DM, Thadhani RI, *et al.* Hypovitaminosis D in medical inpatients. *N Engl J Med* 1998;338:777-83.
- Chapuy MC, Preziosi P, Maamer M, *et al.* Prevalence of vitamin D insufficiency in an adult normal population. *Osteoporos Int* 1997;7:439-43.
- McKenna MJ. Differences in vitamin D status between countries in young adults and the elderly. *Am J Med* 1992;93:69-77.
- Gordon CM, DePeter KC, Estherann G, Grace E, Emans SJ. Prevalence of vitamin D deficiency among healthy adolescents. *Arch Pediatr Adolesc Med* 2004;158:531-7.
- Saraiva GL, Cendoroglo MS, Ramos LR, *et al.* Prevalence of vitamin D deficiency, insufficiency and secondary hyperparathyroidism in the elderly inpatients and living in the community of the city of São Paulo, Brazil. *Arq Bras Endocrinol Metabol* 2007;51:437-42.

22. Unger MD, Cuppari L, Titan SM, *et al.* Vitamin D status in a sunny country: where has the sun gone? *Clin Nutr.* 2010;29:784-8. Epub 2010 Jul 15.
23. González EA, Sachdeva A, Oliver DA, Martin KJ. Vitamin D insufficiency and deficiency in chronic kidney disease. A single center observational study. *Am J Nephrol* 2004;24:503-10; Epub 2004 Sep 22.
24. Cuppari L, Garcia-Lopes MG. Hypovitaminosis D informação chronic kidney disease patients: prevalence and treatment. *J Ren Nutr* 2009;19:38-43. Review.
25. LaClair RE, Hellman RN, Karp SL, *et al.* Prevalence of calcidiol deficiency in CKD: a cross-sectional study across latitudes in the United States. *Am J Kidney Dis* 2005;45:1026-33.
26. Saab G, Young DO, Gincherman Y, Giles K, Norwood K, Coyne DW. Prevalence of vitamin D deficiency and the safety and effectiveness of monthly ergocalciferol in hemodialysis patients. *Nephron Clin Practice* 2007;105:132-8.
27. Mucsi I, Almási C, Deák G, *et al.* Serum 25(OH)-vitamin D levels and bone metabolism in patients on maintenance hemodialysis. *Clin Nephrol* 2005;64:288-94.
28. Shah N, Bernardini J, Piraino B. Prevalence and correction of 25(OH) vitamin D deficiency in peritoneal dialysis patients. *Perit Dial Int* 2005;25:362-6.
29. Boudville NC, Hodsmann AB. Renal function and 25-hydroxyvitamin D concentrations predict parathyroid hormone levels in renal transplant patients. *Nephrol Dial Transplant* 2006;21:2621-4.
30. Ooms ME, Roos JC, Bezemer PD, *et al.* Prevention of bone loss by vitamin D supplementation in elderly women: A randomized doubleblind trial. *J Clin Endocrinol Metab* 1995;80:1052-8.
31. Khaw KT, Sneyd MJ, Compston J. Bone density, parathyroid hormone and 25-hydroxyvitamin D concentrations in middle aged women. *Br Med J* 1992;305:273-7.
32. Holick MF, Matsuoka LY, Wortsman J. Age, vitamin D, and solar ultraviolet. *Lancet* 1989;2:1104-5.
33. Clemens TL, Adams JS, Henderson SL, Holick MF. Increased skin pigment reduces the capacity of skin to synthesise vitamin D3. *Lancet* 1982;1:74-6.
34. National Kidney Foundation. K/DOQI clinical practice guidelines for bone metabolism and disease informação chronic kidney disease. *Am J Kidney Dis* 2003;42(Suppl):1-201.
35. Zisman AL, Hristova M, Ho LT, Sprague SM. Impact of ergocalciferol treatment of vitamin D deficiency on serum parathyroid hormone concentrations in chronic kidney disease. *Am J Nephrol* 2007;27:36-43; Epub 2007 Jan 11.
36. Al-Aly Z, Qazi RA, González EA, Zeringue A, Martin KJ. Changes in serum 25-hydroxyvitamin D and plasma intact PTH levels following treatment with ergocalciferol in patients with CKD. *Am J Kidney Dis* 2007;50:59-68.
37. Barreto FC, Barreto DV, Moyses RM, *et al.* K/DOQI recommend intact PTH levels do not prevent low-turnover bone diseases in hemodialysis patients. *Kidney Int* 2008;73:771-7.
38. Kalantar-Zadh K, Kuwae N, Regidor DL *et al.* Survival predictability of time-varying indicators of bone disease in maintenance hemodialysis patients. *Kidney Int* 2006;70:771-80.
39. Tentori F, Blayney MJ, Albert JM *et al.* Mortality Risk for dialysis patients with different levels of serum calcium, phosphorus, and PTH: The dialysis outcomes and practice patterns study (DOPPS). *Am J Kidney Dis* 2008;52:519-30.
40. Stevens LA, Djurdjev O, Cardew S, Cameron EC, Levin A. Calcium, Phosphate, and parathyroid hormone levels in combination and as a function of dialysis duration predict mortality. Evidence for the complexity of the association between mineral metabolism and outcomes. *J Am Soc Nephrol* 2004;15:770-9.
41. Imanishi Y, Inaba M, Kawata T and Nishizawa Y. Cinacalcet in Hyperfunctioning Parathyroid Diseases Therapeutic Apheresis and Dialysis 2009;13(Suppl):S7-11.
42. Pitts TO, Piraino BH, Mitro R *et al.* Hyperparathyroidism and 1,25-dihydroxyvitamin D deficiency in mild, moderate, and severe renal failure. *J Clin Endocrinol Metab.* 1988; 67:876-8
43. Denda M, Finch J, Brown AJ, Nishii Y, Kubodera N, Slatopolsky E. 1,25-dihydroxyvitamin D3 and 22-oxacalcitriol prevent the decrease in vitamin D receptor content in the parathyroid glands of uremic rats. *Kidney Int* 1996;50:34-9.
44. Fukuda N, Tanaka H, Tominaga Y, Fukagawa M, Kurokawa K, Seino Y. Decreased 1,25-dihydroxyvitamin D3 receptor density is associated with a more severe form of parathyroid hyperplasia in chronic uremic patients. *J Clin Invest* 1993;92:1436-43.
45. Baker LR, Muir JW, Sharman VL, *et al.* Controlled trial of calcitriol in hemodialysis patients. *Clin Nephrol* 1986;26:185-91.
46. Gallieni M, Brancaccio D, Padovese P, *et al.* Low-dose intravenous calcitriol treatment of secondary hyperparathyroidism in hemodialysis patients. Italian Group for the Study of Intravenous Calcitriol. *Kidney Int* 1992;42:1191-8.
47. Malluche HH, Mawad H, Koszewski NJ. Update on vitamin D and its newer analogues: actions and rationale for treatment in chronic renal failure. *Kidney Int* 2002;62:367-74.
48. Liou HH, Chiang SS, Huang TP, Shieh SD, Akmal M. Comparative effect of oral or intravenous calcitriol on secondary hyperparathyroidism in chronic hemodialysis patients. *Miner Electrolyte Metab* 1994;20:97-102.
49. Borazan A, Ustun H, Cefle A, Seritmez N, Yilmaz A. Comparative efficacy of oral and intravenous calcitriol treatment in haemodialysis patients: Effects on serum biochemistry and cytokine levels. *J Int Med Res* 2003;31:489-96.
50. Moe SM, Kraus MA, Gassensmith CM, Fineberg NS, Gannon FH, Peacock M. Safety and efficacy of pulse and daily calcitriol in patients on CAPD: a randomized trial. *Nephrol Dial Transplant* 1998;13:1234-41.
51. Herrmann P, Ritz E, Schmidt-Gayk H, *et al.* Comparison of intermittent and continuous oral administration of calcitriol in dialysis patients: A randomized prospective trial. *Nephron* 1994;67:48-53.

52. Indridason OS, Quarles LD, for the Durham Renal Osteodystrophy Study Group. Comparison of treatments for mild secondary hyperparathyroidism in hemodialysis patients. *Kidney Int* 2000;57:282-92.
53. Fischer ER, Harris DC. Comparison of intermittent oral and intravenous calcitriol in hemodialysis patients with secondary hyperparathyroidism. *Clin Nephrol* 1993;40:216-20.
54. Quarles LD, Yohay DA, Carroll BA, *et al.* Prospective trial of pulse oral versus intravenous calcitriol treatment of hyperparathyroidism in ESRD. *Kidney Int* 1994;45:1710-21.
55. Slatopolsky E, Weerts C, Thielan J, Horst R, Harter H, Martin KJ. Marked suppression of secondary hyperparathyroidism by intravenous administration of 1,25-dihydroxy-cholecalciferol in uremic patients. *J Clin Invest* 1984;74:2136-43.
56. Bacchini G, Fabrizi F, Pontoriero G, Marcelli D, D Filippo S, Locatelli F. "Pulse oral" versus intravenous calcitriol therapy in chronic hemodialysis patients. A prospective and randomized study. *Nephron* 1997;77:267-72.
57. Levine BS, Song M. Pharmacokinetics and efficacy of pulse oral versus intravenous calcitriol in hemodialysis patients. *J Am Soc Nephrol* 1996;7:488-96.
58. Mazess RB, Elangovan L. A review of intravenous versus oral vitamin D hormone therapy in hemodialysis patients. *Clin Nephrol* 2003;59:319-25.
59. Andress DL, Norris KC, Coburn JW, Slatopolsky EA, Sherrard DJ. Intravenous calcitriol in the treatment of refractory osteitis fibrosa of chronic renal failure. *N Engl J Med* 1989;321:274-9.
60. Llach F, Hervás J, Cerezo S. The importance of dosing intravenous calcitriol in dialysis patients with severe hyperparathyroidism. *Am J Kidney Dis* 1995;26:845-51.
61. Goodman WG, Ramirez JÁ, Belin TR, *et al.* Development of adynamic bone in patients with secondary hyperparathyroidism after intermittent calcitriol therapy. *Kidney Int* 1994;46:1160-6.
62. Rodriguez-Garcia M, Fernandez-Martin JL, Castañeda JR, Hervás-Sánchez J, Cannata-Andía JB, and the Caldial Study Group. Advantages of adjusting the initial dose of intravenous calcitriol according to PTH levels. *Kidney Int* 2003;63(Suppl):S79-82.
63. Morosetti M, Jankovic L, Cetani F, *et al.* High doses of calcitriol in the treatment of severe secondary hyperparathyroidism. *J Nephrol* 2004;17:95-100.
64. Malberti F, Corradi B, Cosci P, Calliada F, Marcelli D, Imbasciati E. Long-term effects of intravenous calcitriol therapy on the control of secondary hyperparathyroidism. *Am J Kidney Dis* 1996;28:704-12.
65. Costa AFP, Reis LM, Ribeiro MC, Moysés RMA, Jorgetti V. Effects of calcitriol on parathyroid function and on bone remodelling in secondary hyperparathyroidism. *Nephrol Dial Transplant* 2003;18:743-9.
66. Katoh N, Nakayama M, Shigematsu T, *et al.* Presence of sonographically detectable parathyroid glands can predict resistance to oral pulsed-dose calcitriol treatment of secondary hyperparathyroidism. *Am J Kidney Dis* 2000;35:465-8.
67. Sprague SM, Llach F, Amdahl M, *et al.* Paricalcitol versus calcitriol in the treatment of secondary hyperparathyroidism. *Kidney Int* 2003;63:1483-90.
68. Moe SM, Chertow GM, Quarles LD, Goodman WG, Block GA, Drueke TB. Achieving NKF-K/DOQIM bone metabolism and disease treatment goals with cinacalcet HCL. *Kidney Int* 2005;67:760-71.
69. Tominaga Y, Tanaka Y, Sato K, Nagasaka T, Takagi H. Histopathology, pathophysiology, and indications for surgical treatment of renal hyperparathyroidism. *Semin Surg Oncol* 1997;13:78-86.