

Sobrepeso e Obesidade em Adultos





SECRETARIA DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE DEPARTAMENTO DE GESTÃO E INCORPORAÇÃO DE TECNOLOGIAS E INOVAÇÃO EM SAÚDE COORDENAÇÃO-GERAL DE GESTÃO DE TECNOLOGIAS EM SAÚDE COORDENAÇÃO DE GESTÃO DE PROTOCOLOS CLÍNICOS E DIRETRIZES TERAPÊUTICAS

Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Sobrepeso e Obesidade em adultos



2020 Ministério da Saúde.

É permitida a reprodução parcial ou total desta obra, desde que citada a fonte e que não seja para venda ou qualquer fim comercial.

A responsabilidade pelos direitos autorais de textos e imagens desta obra é da Conitec.

Elaboração, distribuição e informações:

MINISTÉRIO DA SAÚDE

Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde - SCTIE Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias e Inovação em Saúde - DGITIS Coordenação de Gestão de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas - CPCDT Esplanada dos Ministérios, bloco G, Edifício Sede, 8º andar

CEP: 70058-900 - Brasília/DF

Tel.: (61) 3315-2848

Site: http://conitec.gov.br/ E-mail:conitec@saude.gov.br

Elaboração

COORDENAÇÃO DE GESTÃO DE PROTOCOLOS CLÍNICOS E DIRETRIZES TERAPÊUTICAS — CPCDT/CGGTS/DGITIS/SCTIE/MS

Comitê Gestor

Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias e Inovação em Saúde - DGITIS Coordenação de Gestão de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas - CPCDT Secretaria de Atenção Primaria à Saúde - Coordenação-Geral de Alimentação e Nutrição-CGAN/DEPROS/SAPS/MS Secretaria de Atenção Especializada à Saúde - SAES

Grupo Elaborador

Ana Maria Cavalcante de Lima -

CGAN/DEPROS/SAPS/MS
Anna Maria Buehler – HAOC
Camila Araújo da Silva - HAOC
Claudio Corá Mottin - PUC-RS
Gisele Bortolini - CGAN/DEPROS/SAPS/MS
Haliton Alves de Oliveira Junior - HAOC
Jessica Yumi Matuoka - HAOC
Jorgiany Souza Emerick Ebeidalla CPCDT/DGITIS/SCTIE
Joslaine de Oliveira Nunes - CPCDT/DGITIS/SCTIE
Juliana D'Augustin - UERJ
Maria Edna de Melo - USP/SBEM
Mariana Michel Barbosa - HAOC
Patrícia do Carmo Silva Parreira - HAOC

Phillipe Augusto Ferreira Rodrigues - UFRJ

Tarissa Beatrice Zanata Petry - HAOC

Sarah Nascimento Silva - CPCDT/DGITIS/SCTIE

Renata Bertazzi Levy - USP

Thaís Alessa Leite - SES-DF

Revisão Técnica
Subcomissão Técnica de Protocolos Clínicos e
Diretrizes Terapêuticas
Ana Maria Cavalcante de Lima CGAN/DEPROS/SAPS/MS
Ariene Silva do Carmo - CGAN/DEPROS/SAPS/MS
Clarice Moreira Portugal —
CPCDT/CGGTS/DGITIS/SCTIE/MS
Fabiana Raynal Floriano CPCDT/CGGTS/DGITIS/SCTIE/MS
Gisele Ane Bortolini - CGAN/DEPROS/SAPS/MS
Glauciene Analha Leister CGAN/DEPROS/SAPS/MS
Jorgiany Souza Emerick Ebeidalla —

Sara Araújo Silva - CGAN/DEPROS/SAPS/MS
Sarah Nascimento Silva CPCDT/CGGTS/DGITIS/SCTIE/MS
Thais Fonseca Veloso de Oliveira CGAN/DEPROS/SAPS/MS

Joslaine de Oliveira Nunes - CPCDT/DGITIS/SCTIE

CPCDT/CGGTS/DGITIS/SCTIE/MS

Supervisão

Clementina Corah Lucas Prado – Coordenadora-Geral CGGTS/DGITIS/SCTIE/MS Fabiana Fabiana Raynal Floriano - Coordenadora Substituta – CPCDT/DGITIS/SCTIE/MS Vânia Cristina Canuto Santos – Diretora DGITIS/SCTIE/MS



CONTEXTO

Em 28 de abril de 2011, foi publicada a Lei n° 12.401, que alterou a Lei nº 8.080 de 1990, dispondo sobre a assistência terapêutica e a incorporação de tecnologias em saúde no âmbito do SUS. Esta lei define que o Ministério da Saúde, assessorado pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde — Conitec, tem como atribuições a incorporação, exclusão ou alteração de novos medicamentos, produtos e procedimentos, bem como a constituição ou alteração de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT).

Os PCDT são documentos que visam garantir o melhor cuidado de saúde diante do contexto brasileiro e dos recursos disponíveis no SUS. Podem ser utilizados como materiais educativos aos profissionais de saúde, auxílio administrativo aos gestores, regulamentação da conduta assistencial perante o Poder Judiciário e explicitação de direitos aos usuários do SUS.

Os PCDT são os documentos oficiais do SUS que estabelecem critérios para o diagnóstico de uma doença ou agravo à saúde; tratamento preconizado, com os medicamentos e demais produtos apropriados, quando couber; posologias recomendadas; mecanismos de controle clínico; e acompanhamento e verificação dos resultados terapêuticos a serem seguidos pelos gestores do SUS.

Os PCDT devem incluir recomendações de condutas, medicamentos ou produtos para as diferentes fases evolutivas da doença ou do agravo à saúde de que se tratam, bem como aqueles indicados em casos de perda de eficácia e de surgimento de intolerância ou reação adversa relevante, provocadas pelo medicamento, produto ou procedimento de primeira escolha. A lei reforçou a análise baseada em evidências científicas para a elaboração dos protocolos, destacando os critérios de eficácia, segurança, efetividade e custo-efetividade para a formulação das recomendações sobre intervenções em saúde.

Para a constituição ou alteração dos PCDT, a Portaria GM n° 2.009 de 2012 instituiu na Conitec uma Subcomissão Técnica de Avaliação de PCDT, com as competências de definir os temas para novos protocolos, acompanhar sua elaboração, avaliar as recomendações propostas e as evidências científicas apresentadas, além da revisão periódica dos PCDT vigentes, em até dois anos. A Subcomissão Técnica de Avaliação de PCDT é composta por representantes de Secretarias do Ministério da Saúde interessadas na elaboração de diretrizes clínicas: Secretaria de Atenção Primária à Saúde, Secretaria de Atenção Especializada à Saúde, Secretaria de Vigilância em Saúde, Secretaria Especial de Saúde Indígena e Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde.



Após concluídas as etapas de definição do tema e escopo do PCDT, de busca, seleção e análise de evidências científicas e consequente definição das recomendações, a aprovação do texto é submetida à apreciação do Plenário da Conitec, com posterior disponibilização deste documento para contribuição de sociedade, por meio de consulta pública (CP) pelo prazo de 20 dias, antes da deliberação final e publicação. A consulta pública é uma importante etapa de revisão externa dos PCDT.

O Plenário da Conitec é o fórum responsável pelas recomendações sobre a constituição ou alteração de PCDT, além dos assuntos relativos à incorporação, exclusão ou alteração das tecnologias no âmbito do SUS, bem como sobre a atualização da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (Rename). É composto por treze membros, um representante de cada Secretaria do Ministério da Saúde — sendo o indicado pela Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde (SCTIE) o presidente do Plenário — e um representante de cada uma das seguintes instituições: ANVISA, Agência Nacional de Saúde Suplementar - ANS, Conselho Nacional de Saúde - CNS, Conselho Nacional de Secretários de Saúde - CONASS, Conselho Nacional de Secretarias Municipais de Saúde - CONASEMS e Conselho Federal de Medicina - CFM. Cabe à Secretaria-Executiva, exercida pelo Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias e Inovação em Saúde (DGITIS/SCTIE), a gestão e a coordenação das atividades da Conitec.

Conforme o Decreto n° 7.646 de 2011, o Secretário de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde deverá submeter o PCDT à manifestação do titular da Secretaria responsável pelo programa ou ação a ele relacionado antes da sua publicação e disponibilização à sociedade.



APRESENTAÇÃO

A proposta de elaboração do PCDT Sobrepeso e obesidade é uma demanda proveniente das áreas técnicas do Ministério da Saúde. Este PCDT apresenta informações sobre o diagnóstico e rastreamento do sobrepeso e obesidade na população, a descrição da mudança de hábitos alimentares, a prática de exercícios físicos e outras medidas para a redução de peso e sua monitorização pelo paciente.

O Protocolo segue agora para consulta pública a fim de que se considere a visão da sociedade e para que se possa receber as suas valiosas contribuições, que poderão ser tanto de conteúdo científico quanto um relato de experiência. Gostaríamos de saber a sua opinião sobre a proposta como um todo, assim como se há recomendações que poderiam ser diferentes ou mesmo se algum aspecto importante deixou de ser considerado.

DELIBERAÇÃO INICIAL

Os membros da Conitec presentes na 88º reunião do plenário, realizada nos dias 07, 08 e 09 de julho de 2020, deliberaram para que o tema fosse submetido à consulta pública com recomendação preliminar favorável à publicação deste Protocolo.

CONSULTA PÚBLICA

A Consulta Pública nº 25/2020, do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Sobrepeso e Obesidade em Adultos foi realizada entre os dias 20/07/2020 a 10/08/2020. Foram recebidas 699 contribuições. As contribuições obtidas por meio do relatório foram, em sua maioria, realizadas por pessoa física [n=686 (98,1%)]. Essas contribuições foram provenientes de profissionais da saúde [n=430 (62,7%)], de especialistas no tema do PCDT [n=132 (19,2%)], pacientes [n=76 (11,1%)], interessados no tema [n=35 (5,1%)], e de familiares, amigos ou cuidadores de paciente [n=13 (1,9%)].

Dentre as pessoas que participaram como pessoa física, a maioria era branca [n=15 (75%)] e do sexo feminino [n=567 (83%)], residente na região Sudeste do país [n=392 (56%)] e com idade superior aos 25 anos [n=649 (94,6%)].



Das seiscentas e noventa e nove opiniões fornecidas, 271 (39%) avaliaram como muito boa a recomendação preliminar da Conitec, 11 (16%) avaliaram como boa, 75 (11%) como regular, 84 (12%) como ruim e 158 (23%) como muito ruim.

Todas as contribuições foram quantitativamente e qualitativamente avaliadas, considerando as seguintes etapas: a) leitura de todas as contribuições, b) identificação e categorização das ideias centrais, e c) discussão acerca das contribuições.

A seguir, é apresentado um resumo da análise das contribuições recebidas. Sugestões quanto à ortografia e escrita do texto foram feitas, mas não apresentadas. As referências sugeridas foram avaliadas e consideradas tanto para alterações gerais no texto, com intuito de torná-lo mais claro, quanto para alterações em trechos específicos.

O conteúdo integral das contribuições se encontra disponível na página da Conitec em: http://conitec.gov.br/images/Consultas/Contribuicoes/2020/CP CONITEC 25 2020 PCDT So brepeso.pdf.

Contribuição	Resposta
Introdução	
Sugestão de alteração do texto: "Alterar a referência do Vigitel para os dados mais recentes, como os publicados no Boletim Epidemiológico número 27 de julho de 2020, assim como inserir as diferenças raciais na obesidade e fatores de risco de doenças crônicas não transmissíveis apresentadas no Vigitel 2018 ()"	O presente PCDT apresentou dados das duas últimas versões disponíveis do Vigitel (2018 e 2019). Incluídos dados de prevalência de sobrepeso e obesidade de 2019.
Sugestão de alteração do texto: "() Sugiro acrescentar na introdução que o IMC não deve ser a única medida para diagnóstico das pessoas, que devem ser levadas em consideração suas queixas, considerando o conceito ampliado de saúde ()"	Alteração não realizada. Discussões acerca do IMC como método diagnóstico não são pertinentes à seção de introdução, tendo sido melhor explorada na seção específica.
Comentário sobre gordofobia e obesidade como doença: "Pessoas gordas não precisam ser classificadas como doentes. Pessoas gordas podem ter hábitos saudáveis. Há uma cartilha do ministério da saúde sobre autocuidado e autoimagem. () Um universo inteiro dentro daquele ser que carrega diversas feridas pelo simples fato de ser apontado como DOENTE. Gordofobia mata vidas. Enquanto estudante de nutrição me nego a corroborar com um material técnico voltado para o SUS com uma abordagem pautada na patologização do corpo gordo. Sugiro um protocolo contra a gordofobia perpassada entre os profissionais que trabalham no SUS."	O PCDT abordou, na introdução, a gordofobia e o estigma advindo da obesidade. Para maior clareza e para refletir a complexidade da obesidade, mais informações foram adicionadas ao texto do PCDT. Um protocolo voltado apenas para a gordofobia ainda não foi demandado por áreas técnicas do Ministério da Saúde.
Sugestão de alteração do texto do PCDT: "Sugiro acrescentar na introdução a gordofobia como fenômeno social que estigmatiza as pessoas em obesidade e traz sofrimento psíquico que deve ser observado pelos profissionais de saúde"	Alteração realizada no texto do PCDT. Gordofobia, estigma e seus impactos foram melhor explorados no texto do PCDT, além de ter sido introduzido trecho sobre preconceito



"acrescentar uma reflexão sobre a conduta do profissional de saúde durante os atendimentos prestados aos indivíduos com sobrepeso ou obesidade, para que na ânsia de resolver uma questão de saúde não acabe externando preconceitos e gordofobia, gerando outros problemas como efeito colateral de sua atuação."	por parte de profissionais da saúde contra indivíduos com sobrepeso e obesidade.
Sugestão de inclusão de informações sobre aspectos biológicos da obesidade:	Realizada alteração no texto do PCDT.
"No entanto, a causalidade da doença é superficialmente abordada. A obesidade somente ocorre em indivíduos biologicamente vulneráveis e esse aspecto, assim como o consumo habitual de alimentos ultraprocessados, não podem ser expostos de forma aleatória e nem tão pouco simplista."	
"Sugestão 1: adicionar informações acerca do quadro de inflamação presente na obesidade, já que ela está envolvida em diversos desfechos e complicações da doença."	
Comentário sobre a necessidade de destacar que o indivíduo não é único responsável no controle da obesidade:	Alteração realizada no texto do PCDT. Ao longo do texto, com base em outras contribuições, foram feitas alterações com
"enfatizar que o combate a obesidade não é uma responsabilidade somente do indivíduo, mas sim da sociedade como um todo, reforçando a multideterminação do quadro e a importância de se articular ações de caráter coletivo/ambiental com o cuidado individual."	mais informações sobre a complexidade e o caráter multifatorial da doença, bem como destacados outros aspectos que também colocam a sociedade e o governo como atores no controle do sobrepeso e da obesidade.
Sugestão de maior esclarecimento a respeito da influência da genética na obesidade:	Realizada complementação no texto do PCDT.
"Embora essa regulação seja complexa e ainda não totalmente esclarecida, o entendimento dos conhecimentos disponíveis é essencial para se compreender por que, para os pacientes com obesidade, é difícil perder peso e mais difícil ainda manter o peso perdido. Essa compreensão reduz o preconceito, não apenas com o tratamento, mas especialmente o preconceito sofrido pelas pessoas com obesidade em todas as esferas da sociedade, inclusive profissionais de saúde" Critérios de inclusão e exclusão	
	A claberracia de uma DCDT vieltada nama a
Questionamento sobre exclusão de adolescentes do PCDT: "() CRITÉRIOS DE EXCLUSÃO () Indivíduos com idade inferior a 18 anos. Pag 08 e o adolescente de 16 a 18 com obesidade? Que poderia ter indicação para cirurgia bariátrica ()"	A elaboração de um PCDT voltado para a população adulta foi feita de acordo com a demanda de áreas técnicas do Ministério da Saúde. Crianças e adolescentes serão avaliados e tratados segundo protocolo específico para esta fase da vida.
Sugestão de alteração dos critérios de exclusão: "Propostas:1. Mudar os critérios de exclusão — os que estão listados já são atendidos nos critérios de inclusão ()"	A estrutura do PCDT segue o disposto na PORTARIA Nº 375, DE 10 DE NOVEMBRO DE 2009¹ e nas Diretrizes Metodológicas do Ministério da Saúde para o Desenvolvimento de Diretrizes Clínicas². De acordo com este documento, a presença de uma seção específica para critérios de inclusão se faz necessária.
"Rever os critérios de acordo com a classificação de adultos, proposta pelo Ministério da Saúde (Adultos: 20 a 59 anos)."	Inserida a classificação referente à faixa etária 18 a 20 anos incompletos no Quadro 2.



CID-10		
Comentários sobre ampliação de CID contemplados no PCDT: "aumentar os CIDS relacionados a obesidade comoObesidade associada a outras comorbidadesObesidade recidivante (após processos cirurgicos, como bariátrica)"	·	
Diagnóstico		
Sugestão de inclusão de pontos de corte considerando as	Poplizada inclusão do povos pontos do sorto	
variações étnicas:	Realizada inclusão de novos pontos de corte, por etnia.	
"Quanto ao diagnóstico da obesidade e a medida da cintura abdominal: sugiro modificar e usar o ponto de corte de 94 cm para homens e 80 cm para mulheres brasileiras de ascendencia europeia ou 90 cm para homens de ascendencia africana e 80 cm para as mulheres"		
Necessidade de destacar que o diagnóstico de sobrepeso e obesidade não são restritos às medidas antropométricas: "() Sugiro acrescentar no diagnóstico a observação do tipo corpóreo do individuo associado ao histórico familiar e características raciais que pelas medidas de perímetro podem enquadrar erroneamente este indivíduo como obeso ()"	Realizadas alterações no texto do PCDT para maior clareza, destacando a importância da anamnese e do exame físico completos, complementados com exames laboratoriais e de imagem, de acordo com a necessidade.	
"Sugiro escrever que no diagnóstico de obesidade, poderão ser usados outros meios de avaliação, além do IMC () Embora o IMC seja uma ferramenta útil em estudos populacionais, há muita variabilidade no nível individual para poder estabelecer um vínculo direto entre o IMC da e sua saúde. Mesmo no nível da população, alguns indivíduos que se enquadram em um IMC entre 25 e 35 kg / m2 são metabolicamente saudáveis ()"		
Sugestão de substituição:	Realizada alteração no texto do PCDT.	
"() No Quadro 2 (página 8 do PCDT): Substituir "Parâmetros para diagnóstico nutricional, segundo perímetro da cintura" por "Parâmetros para risco cardiovascular, segundo perímetro da cintura ()"		
Sugestão de alteração:	Realizada a alteração. Em trechos que	
"Diagnósticoo Quadro 1: usar somente o termo eutrófico, e reve em todo o documento. O uso dos termos "normal" ou "adequado" é estigmatizante, e deve ser evitado"	remetem à nomenclatura utilizada por instituições ou estudos, manteve-se a utilizada pelos autores.	
Sugestão de alteração:	Alteração não realizada no texto do PCDT.	
"No documento como um todo sugiro usarem o termo circunferência ao invés de perímetro, pois circunferência é um termo mais conhecido no meio científico e clínico."	Perímetro da cintura também é um termo adequado e utilizado nos meios científico e clínico.	
Sugestão de alteração:	Realizadas alterações no texto para melhor compreensão.	
"contextualizar a informação apresentada no quadro 2 - Parâmetros para diagnóstico nutricional segundo perímetro da cintura -, incluindo a explicação de que os valores apresentados referem-se a valores de corte da circunferência da cintura em dependência do sexo (risco para desenvolver síndrome metabólica)."		
Sugestão de inclusão do exame de bioimpedância para avaliação da composição corporal: "Também gostaria de ressaltar a importância do exame de avaliação da composição corporal através da bioimpedanciometria, para melhor seguimento dos pacientes em	Nenhuma alteração realizada no texto do PCDT. Assim como o uso de outras medidas antropométricas, o uso da bioimpedância também apresenta limitações, pois depende de fórmulas validadas para populações especificas, o que dificulta o seu uso ³	



tratamento. Incluir a classificação de risco cardiovascular como ítem obrigatório de preenchimento no E-SUS para todos os pacientes com IMC igual ou maior a 30 e também a relação cintura quadril como um dos métodos de avaliação do risco cardiovascular"

Diferentes estudos têm apresentado resultados contraditórios quanto aplicabilidade da bioimpedância para avaliação da composição corporal em indivíduos com obesidade, apresentando variações sobretudo em relação ao sexo^{4,5}. A bioimpedância também não é recomendada para avaliação de indivíduos submetidos a programas de perda de peso, visto que pequenas alterações na composição corporal podem não ser identificadas de modo acurado³.

Para o diagnóstico, foram utilizadas as medidas antropométricas recomendadas pelos principais documentos nacionais e internacionais para o tratamento do sobrepeso e da obesidade³.

Sugestão de inclusão:

"Incluir a Circunferencia do Pescoço como metodo p avaliar risco cardiometabolico, uma vez que para pctes obesos é impossivel identificar o ponto exato da Circunferencia da Cintura e extremamente constrangedor. A Circunferencia do Pescoço vem sendo indicada na literatura e a nossa experiencia mostra que esse metodo identifica o risco cardiometabolico em obesos graves."

Não realizada nenhuma alteração no texto do PCDT. Para o diagnóstico, foram utilizadas as medidas antropométricas recomendadas pelos principais documentos nacionais e internacionais para o tratamento do sobrepeso e da obesidade³.

Prevenção

Comentários sobre ações intersetoriais para prevenção de obesidade:

"(...) Sugiro acrescentar na prevenção o papel dos agentes comunitários de saúde na divulgação dos fatores de risco e de medidas de prevenção a obesidade, bem como o papel das UBS para intervenção nos fatores de risco, por meio de ações de informação e capacitação. Assim como acrescentar o papel dos conselhos de saúde de informar os movimentos sociais para que informem sobre os riscos e formas de prevenção. Sugiro acrescentar o papel da Vigilância Sanitária na prevenção a obesidade na observação da legislação sobre os alimentos que podem estar disponíveis nas escolas. Sugiro acrescentar o papel dos governos, na alimentação escolar, restaurantes populares, alimentação de estabelecimentos penais, hospitalares, militares e instituições de longa permanência para prover alimentação saudável e informar sobre a mesma à população."

".Ainda, mesmo que o escopo do PCDT seja a terapẽutica, é necessário pontuar a importância de medidas de prevenção populacional, a exemplo da obrigatoriedade de redução de níveis de açúcar nos alimentos por parte da indústria ou aplicação de impostos de forma diferenciada para alimentos ultraprocessados vs integrais, a fim de orientar as escolhas do público, considerando-se que as desigualdades econômicas promovem o aumento da obesidade na população de diferentes formas."

Comentário sobre a necessidade de inclusão de nutricionistas nas escolas:

"Que as escolas tenham um nutricionista cuidando da alimentacao na escola e orientando, emsinando, desde o primario, como se alimentar de forma saudavel."

Sugestão de não inclusão de tópico sobre prevenção no PCDT:

Alterações realizadas no texto do PCDT.

Muitos dos apontamentos já estavam contemplados no texto do PCDT. Ações intersetoriais pertinentes ao setor saúde foram acrescentadas com base no proposto pela Câmara Intersetorial de Prevenção e Controle da Obesidade⁶.

Destacou-se, também, o agente comunitário de saúde como profissional-chave para o acolhimento e fortalecimento de vínculo entre os usuários e o serviço de saúde.

Trata-se de uma ação importante para a prevenção e o tratamento da obesidade. Entretanto, foge ao escopo deste PCDT e envolve ações não exclusivas ao Ministério da Saúde.

Alteração não realizada no texto do PCDT. A inclusão de uma seção específica de



"Considerando a relevância da prevenção da obesidade, respeitosamente recomendamos que o texto seja revisto e publicado em outro documento."

prevenção do sobrepeso e da obesidade foi feita pelos membros do Plenário da Conitec.

Tratamento farmacológico

Contribuições criticando a não inclusão de medicamentos para perda de peso:

"O uso de medicação para obesidade tem validacao científica e alta eficácia. O oposto do que está escrito" e "acho que um documento desse deve consultar especialista da área antes de vir a público"

"A tentativa de tratar a obesidade sem o uso concomitante de medicações seguras pode revelar o preconceito de que a obesidade seria produto da falta de força de vontade do indivíduo em seguir mudanças comportamentais."

"A restrição à medicação é um absurdo. A população tem direito a todo e qualquer medicamento que possa ajudá-lo em qualquer comorbidade. Essa medicação já é de uso e venda controlada, o que é certo, mas proibir é impedir o acesso da população ao mesmo. Definitivamente acho um grande erro."

Posicionamento da SBEM sobre a não recomendação do tratamento farmacológico no PCDT:

"A Sociedade Brasileira de Endocrinologia e Metabologia (SBEM), representada pelo seu Departamento de Obesidade, discorda veementemente da afirmação acima. São inúmeros os estudos que demonstram a eficácia do tratamento farmacológico da obesidade e os inúmeros benefícios da perda de peso induzida por medicação, incluindo melhora de diversas comorbidades físicas, psicológicas e metabólicas relacionadas ao excesso de peso.Mais do que isso, a SBEM considera a obesidade uma doença crônica com impacto significativo no Sistema Único de Saúde (SUS) e que a disponibilização de agentes antiobesidade poderia ter um impacto significativo na saúde de pacientes com obesidade em todo o país.É lamentável que uma frase preconceituosa, sem lastro de evidência científica, esteja no PCDT de uma doença que acomete dezenas de milhões de brasileiros.Os usuários do SUS não dispõem de nenhum medicamento para o tratamento da obesidade, evidenciando a inequidade no cuidado à pessoa com obesidade no nosso sistema público de saúde."

Contribuições solicitando a revisão do item de tratamento farmacológico:

"Item 7.2 deve ser revisto" e "O uso de medicamentos numa doença crônica deve ser mandatório para impedir o desenrolar negativo desta doença. O governo federal deveria incluir na sua lista RENAME - drogas para combater de modo on label e off label a obesidade. Não deveríamos manter a cargo do indivíduo somente com práticas não farmacológicas e esperar que os gastos públicos se tornem maiores com o decorrer da doença."

Sobre as referências utilizadas na avaliação dos medicamentos:

"O uso de medicamentos deve ser incluído sim no protocolo e existem evidências sim sobre o benefício e efetividade e segurança no uso de medicamentos para perda de peso. As Os medicamentos sibutramina e orlistate foram avaliados para tratamento do sobrepeso e obesidade, de acordo com suas indicações^{7,8}. Considerando um conjunto de critérios para a tomada de decisão (eficácia, segurança, relação entre riscos e benefícios, impacto dos desfechos e avaliação econômica) que implicam o julgamento desta política pública no âmbito do SUS, a decisão do plenário da Conitec foi de não recomendar a incorporação desses medicamentos, sendo a decisão acatada pelo Secretário da SCITIE.

A elaboração deste documento envolveu a participação de representantes de diferentes categorias profissionais e das áreas técnicas do Ministério da Saúde.

Toda a análise pode ser consultada nos relatórios de recomendação da Conitec nº

522 e 523^{7,8}.

Os medicamentos sibutramina e orlistate, conforme citado na resposta anterior, foram avaliados para tratamento do sobrepeso e obesidade. De acordo com a legislação brasileira, o uso de fármacos sem indicação em bula para a condição de interesse (uso offlabel) não pode ser avaliado para incorporação, por estes não terem aprovação em bula pela entidade sanitária nacional (Anvisa).

Ressalta-se que as referências utilizadas na análise foram aquelas disponíveis na literatura até a data da busca de evidências. Não existem estudos clínicos recentes que tenham avaliado a sibutramina e o orlistate para o tratamento do sobrepeso e da



referências bibliográficas utilizadas para citar não efetividade são antigas, datam de 2007."

Comentário sobre a não avaliação da liraglutida e invalidade da afirmação de que os medicamentos têm baixa eficácia:

"Em nenhum momento, a liraglutida 3 mg foi avaliada por esta Comissão, e, portanto, não é possível afirmar que os medicamentos para esta doenca possuem baixa eficácia/ efetividade"

Comentário sobre a enquete da proposta de escopo para o PCDT de Sobrepeso e Obesidade no Adulto.

"Gostaríamos também de entender qual é o papel da Enquete, especificamente a que ocorreu em 2017 sobre sobrepeso e obesidade. Uma das questões pontuadas era o tratamento farmacológico, e apenas dois medicamentos foram incluídos. A empresa Novo Nordisk, como detentora do registro de liraglutida 3 mg para o tratamento de sobrepeso e obesidade, enviou o questionamento e todo material científico da mesma, porém, em nenhum momento tivemos algum retorno ou comentário por parte desta Comissão."

Comentário sobre tratamento farmacológico e obesidade:

"É importante lembrar que a cirurgia bariátrica só deve ser indicada após 2 anos de tratamento clínico realizado sem sucesso. Isso significa que o paciente deve ter oportunidade de realizar um tratamento sério que inclui consultas médicas frequentes com o endocrinologista, acesso a nutricionistas e preparadores físicos se possível, além do uso de medicações éticas para a perda de peso durante esse período. O uso de medicamentos é sim indispensável para tratar a fisiopatologia da doença que envolve alterações dos hormônios que estimulam o apetite e induzem a saciedade, e são o alvo do tratamento clínico (...) Lembrar também que grande parte dos pacientes que chegam a se submeter à cirurgia bariátrica apresentam reganho de peso e precisam realizar tratamento clínico da obesidade após o procedimento para melhorar o controle desta doença crônica, que como tantas outras não tem cura. Mas podemos melhorar muito a não só a qualidade de vida desses pacientes como também sua expectativa de vida com o tratamento clínico adequado."

Contribuições quanto ao tratamento farmacológico da obesidade com os medicamentos anfepramona, femproporex e mazindol:

Profissional: "HAS, DM, dislipidemia, lombalgias, artroses, hérnia de hiato: há grande nº de medicações para elas. (...) Por que não ter um arsenal de medicamentos para tratar a obesidade? Nunca tive paciente que ficasse viciada com esses remédios. (...) Há grande morbimortalidade por falta das 2 melhores medicações para emagrecimento (anfepramona e femproporex). Nos EUA tem fentermina e aqui nenhuma das 3."

Paciente: "Minha observação é quanto ao iten 7.2 - Tratamento farmacológico, onde aponde aponta o tratamento dos obesos como de "baixa eficácia" e " alto risco de eventos adversos". Venho deixar o meu protesto como paciente, pois voltei a ter qualidade de vida e saúde desde a aprovação da Lei 13.454/17, que autoriza o uso, prescrição e produção de anfepramona,

obesidade, considerando suas indicações. Estudos mais recentes envolvem outras tecnologias.

A frase acerca do tratamento farmacológico refere-se apenas aos medicamentos avaliados (orlistate e sibutramina) no contexto de avaliação da incorporação das tecnologias como uma política pública do SUS. Como já mencionado, não houve demanda pela incorporação da liraglutida durante a elaboração deste PCDT.

A proposta de escopo para a elaboração do PCDT contou com a participação de especialistas de diferentes categorias profissionais e áreas técnicas do Ministério da Saúde. As definições sobre tecnologias a serem avaliadas segue análise do comitê gestor e demais especialistas participantes, que apresentam diversos critérios para análise em questão. Informamos que até o momento não houve solicitação de incorporação da liraglutida por este fabricante ou qualquer outro interessado. Ressalta-se que qualquer pessoa (física ou jurídica) pode submeter um dossiê para a avaliação formal da Conitec.

Os medicamentos sibutramina e orlistate foram avaliados para tratamento do sobrepeso e obesidade, de acordo com suas indicações^{7,8}. Considerando fatores como eficácia, segurança e impacto econômico, a decisão do plenário da Conitec foi de não incorporar esses medicamentos. Desse modo, estratégias não farmacológicas figuram como os pilares de tratamento do sobrepeso e da obesidade. A cirurgia bariátrica já se encontra incorporada ao SUS e, por ser uma das opções terapêuticas disponíveis, deve constar no PCDT.

Os medicamentos anfepramona, femproporex e mazindol, citados no comentário, não surgiram como demandas de incorporação ao SUS durante a elaboração do protocolo e, portanto, não foram avaliados. Ressalta-se que qualquer pessoa (física ou jurídica) pode submeter um dossiê para a avaliação formal da Conitec.



femproporex e mazindol. (...) É necessário que respeitem a palavra dos especialistas e também o direito e a necessidade de os obesos terem esse tratamento."

Comentário sobre critérios para avaliação e incorporação de tecnologias no SUS"

"Além disso baseado em quê se afirma sobre os riscos da medicação. Veja que a mesma régua não foi usada para a cirurgia por exemplo que aumenta em 4-5 vezes o risco de depressão e suicídio O texto por esse motivo é tosco e vai contra as maiores diretrizes do mundo."

Cirurgia bariátrica é um tratamento já incorporado ao SUS e segue critérios específicos para sua realização, para a qual existem diversos riscos cirúrgicos. A avaliação de tecnologias não teve como comparador técnicas cirúrgicas em relação ao tratamento medicamentoso.

Ressalta-se que a sibutramina, medicamento avaliado pela Conitec, não tem sua comercialização e venda autorizadas em diversos países (ex. EUA), de modo que não está contemplada nas diretrizes internacionais. Instituições ligadas a países com sistema de saúde universal, como é o caso do Canadá e da Inglaterra, também não recomendam a sibutramina. A sibutramina é proscrita em mais de 10 países.

Comentários sobre a eficácia do tratamento farmacológico ser condicional ao acompanhamento regular no SUS:

"Um dos pilares do tratamento da obesidade é o uso de medicamentos, junto com as mudanças na alimentação e a atividade física. A nova diretriz ignora o tratamento medicamentoso porque declara que não é efetiva. Ora, não é efetiva no SUS, onde o paciente não consegue manter um tratamento regular e periódico, mas participo do ambulatório de obesidade no Hospital Universitário de Natal e temos sim tido bons resultados com o tratamento medicamentoso, porque damos continuidade e o paciente tem sua terapia garantida por muito tempo. O grande problema está no acesso a um bom tratamento especializado."

A avaliação do orlistate e sibutramina levaram em consideração os estudos clínicos que avaliaram estes medicamentos, não sendo restritos ao SUS.

Comentários concordando com a não recomendação do tratamento farmacológico:

"Importante parabenizar a não inclusão de medicamentos no PCDT e incentivar que o PCDT assim se mantenha, pois sabemos que a indústria farmacêutica deve se manifestar e influenciar outras organizações e profissionais do contrário. (...) A regulamentação para liberação (e eventual retirada do mercado) de tais produtos demanda completas pesquisas e discussões prévias entre o governo, empresas e a sociedade civil (pesquisadores, profissionais, consumidores, instituições), mas como as forças são desiguais entre os lados, sabemos que há muita pressão visando sua liberação, e principalmente incorporação pelo SUS. Mas também sabemos que não é incomum que um medicamento (off label ou não) utilizado para o tratamento da obesidade seja retirado do mercado devido a problemas de eficácia e segurança. (...) Dado o exposto, é necessário manter a cautela constante no PCDT no que tange ao tratamento medicamentoso do sobrepeso e obesidade no SUS. É preciso informar e sensibilizar a população e os setores de saúde sobre os impactos do tratamento farmacológico indiscriminado à saúde humana, bem como sobre o alto custo do tratamento da obesidade, que também pode gerar desequilíbrio no orçamento das pessoas envolvida (...)"

Sem respostas adicionais.



"Foi bastante positiva a decisão de, na ausência de evidências de boa qualidade, abster-se de indicar tratamento farmacológico para a obesidade."

"Quero parabenizá-los pelo protocolo. Em especial pela NÃO indicação de tratamento farmacológico para obesidade. torço para que o protocolo não seja alterado pela influencia da SBEM que está fazendo campanha para incluir prescrição de drogas no tratamento de obesidade. Já presenciei o suficiente para saber que a mudança de estilo de vida por essa sociedade, não é o interesse da influência médica. Infelizmente, grande parte dos médicos são treinados para prescrever drogas e a educação não dispõem de igual atenção e esforço. Minha experiência na saúde pública e privada com tratamento não-medicamentoso para obesidade e sobrepeso corrobora com as orientações deste protocolo. Estou segura em afirmar que nosso grande desafio é desenvolver uma comunicação efetiva deste conteúdo para o público leigo (...)"

Sugestão de inclusão:

"Inclusão de fitoterápicos no tratamento da obesidade"

Sugestão de inclusão:

"INCLUSÃO DE FÁRMACOS NO TRATAMENTO DA OBESIDADE: SIBUTRAMINA, ORLISTATE, LIRAGLUTIDA, SEMAGLUTIDA"

Sobre as evidências utilizadas para recomendação do tratamento farmacológico:

"Foram utilizadas apenas 2 referências para concluir que medicamentos não devem ser utilizados em tratamentos para obesidades, quando há extensa literatura sobre o uso de medicamentos em tratamentos de obesidade, inclusive, repito, liberados pela ANVISA. Veja informações da ANVISA sobre a siibutramina, em noticia em seu site:Na mesma época a sibutramina também foi reavaliada, mas, neste caso, FICOU DEMONSTRADO QUE O SEU BENEFÍCIO ERA MAIOR QUE O SEU RISCO, desde que utilizada adequadamente e para determinados perfis de pacientes."

"De forma inexplicável, a frase é atribuída a duas referências que, de forma antagônica ao texto, recomendam o uso de medicamentos. Na sequência, exibimos os textos ipsis litteris nas publicações apresentadas (...)Esse fato é extremamente grave, pois gera dúvidas sobre a lisura de todo o resto do documento, o que não acreditamos ser o caso, dada a apresentação do denso levantamento de literatura apresentado no desenvolvimento das respostas às perguntas PICO."

Sobre a não recomendação do tratamento farmacológico: "Deixar de abordar a possibilidade de terapêutica medicamentosa no controle e tratamento da obesidade é

Medicamentos fitoterápicos não foram levantados como demandas de avaliação e incorporação durante a elaboração deste protocolo, de modo que não foram avaliados. A avaliação será feita pela Conitec caso seja feita solicitação formal de incorporação destes medicamentos.

Semaglutida, conforme consta na versão atual da bula, é indicada para o "tratamento de adultos com diabetes mellitus tipo 2, insuficientemente controlado, como adjuvante à dieta e exercício." Desse modo, o uso deste medicamento não pode ser avaliado para tratamento da obesidade⁹. Sibutramina e orlistate foram avaliados pela Conitec, conforme já mencionado, e a liraglutida não foi avaliada pela Conitec.

Este trecho foi escrito com base nos relatórios de recomendação do orlistate e da sibutramina, também indicados no texto para os quais houve uma decisão da Conitec. Para cada uma dessas tecnologias, foi feita revisão sistemática, em que foram incluídas todas as referências relevantes^{7,8}. A recomendação levou em conta fatores como eficácia, segurança e impacto orçamentário. Em nenhum momento, o texto do PCDT diz que os medicamentos não têm qualquer eficácia para perda e manutenção de peso. Considerou-se que eles têm baixa eficácia, na medida em que, na meta-análise de proporção, apenas 30% dos indivíduos que receberam os medicamentos apresentaram perda de peso clinicamente relevante (≥ 10%). Quanto à perda absoluta de peso, os pacientes apresentaram redução média inferior a 4 kg^{7,8}.

Acrescentamos as razões pelas quais esses medicamentos não estão recomendados, bem como incluímos as devidas referências.

Medicamentos serotoninérgicos, topiramato e bupropiona não possuem indicação em bula para o tratamento de sobrepeso e obesidade.



errôneo, uma vez que o embasamento fisiopatológico da obesidade (sendo multifatorial) é bem descrito e os benefícios de medicações como serotoninergicos, Topiramato, Bupropiona neste contexto, assim como os com ação na obesidade e sobrepeso propriamente dito, como Orlistate, Sibutramina que teriam custo benefício na aplicação da APS. Entendo como uma ausência de avanço a abordagem não conter a possibilidade de terapêutica medicamentosa coadjuvante as mudanças de estilo de vida na APS"

Desse modo, não podem ser avaliados quanto à sua incorporação para esse uso. Sibutramina e orlistate foram avaliados e considerou-se que têm eficácia limitada, eventos adversos moderados a importantes e alto impacto orçamentário, não sendo incorporados.

Tratamento não farmacológico

Práticas Integrativas e Complementares

Inclusão de Práticas Integrativas e Complementares para o tratamento do Sobrepeso e Obesidade:

"Incluir a efetividade clínica das práticas integrativas e complementares em saúde (PICS) (...) no manejo do tratamento de indivíduos com sobrepeso e obesidade, levando em consideração as evidências científicas de alto grau metodológico disponíveis (...)"

"Sugestão da utilização de algumas práticas integrativas e complementares com protocolos para obesidade na auriculoterapia e também utilização de técnicas de meditação rápidas antes das refeições. Yoga, Lian Gong, danças circulares e terapia comunitária também auxilia muito em todas essas fases do tratamento e da manutenção."

Realizada inclusão destas práticas no PCDT.

Alimentação

Sugestão de avaliação nutricional para grupo específico:

"Sugiro acrescentar a avaliação do estado nutricional para as pessoas que estão em tratamento de reprodução assistida"

Comentário sobre a recomendação contra o uso de adoçantes artificiais:

"1- Não concordo com a recomendação de não usar adoçante artificial e usar apenas açúcar em pequenas quantidades: as pessoas querem o alimento doce com 'gosto' doce igual aos preparados com açúcar. O uso de adoçante deve ser recomendado. Obesos não se satisfazem com alimento de gosto doce...menos doce, aliás a população em geral. Avalie a satisfação dos diabéticos com o consumo de alimentos dietéticos (...)"

A avaliação nutricional deverá ser feita para todos os pacientes que atenderem aos critérios de inclusão, não havendo qualquer tipo de restrição por grupos.

Alteração não realizada no texto do PCDT. Não existem evidências robustas de que há benefício dessa substituição de açúcar por adoçante na perda de peso. Ademais, os adoçantes artificiais são produtos ultraprocessados e seu uso deve ser evitado.

Sugestões de alterações nas ilustrações referentes à alimentação:

"Na Figura 1 (página 13 do PCDT) incluir ingredientes culinários (óleos, gorduras, sal e açúcar) nos tipos de alimentos. Na Figura 2 (página 14 do PCDT): Substituir "Aumentar o consumo de verduras e legumes" por "Aumentar o consumo de alimentos in natura ou minimamente processados" e Acrescentar "Reduzir o consumo de alimentos processados e Evitar o consumo de alimentos processados". Na Figura 3 — Alimentação Saudável (Página 19 do PCDT), incluir outras recomendações com base nos dez passos do Guia Alimentar para a População Brasileira."

"A alimentação saudável é consequência dos hábitos descritos, e não causa. Sugiro remover esse fluxograma e colocar os 10 passos do Guia alimentar (2014)."

Sugestão de recomendação de dietas com baixo teor de carboidratos:

Realizadas alterações sugeridas.

Nenhuma alteração feita no texto do PCDT. As restrições de grupos específicos de nutrientes devem ser feitas somente após avaliação nutricional, com a elaboração de



"A estratégia nutricional L"owcarb" deveria ser citada. As atuais evidências apontam esta como sendo a melhor estratégia para perda de peso e manutenção."

alimentar considerando as necessidades nutricionais do indivíduo.

plano

individualizado,

Comentários a respeito da restrição calórica recomendada:

"Sobre a redução de 500 e 1000 kcal na ingestão diária... Não sei se pôde-se definir esses valores e se deve ser estimulada a prática de "cálculo calórico"... Mais interessante a abordagem acerca de qualidade e não de quantidade, sobretudo calórica..."

"Página 15: De fato, grande parte das diretrizes acerca do manejo da obesidade sugere que uma restrição de 500 a 1.000 kcal/dia a partir do gasto energético estimado parece eficaz na redução do peso corporal. Entretanto, acredito que seja necessária uma avaliação concomitante referente à ingestão alimentar, tendo em vista que reduções energéticas muito bruscas podem refletir na diminuição da massa corporal (principalmente de massa magra), mas não na manutenção. Ainda, é necessário lembrar que a redução da massa corporal é um processo dinâmico, e não estático como esta proposta de redução energética sugere"

Esta recomendação se baseou em revisão sistemática que avaliou os efeitos da restrição calórica na perda de peso. Este estudo evidenciou que esta prática foi eficaz na perda de peso quando comparada à manutenção dos hábitos alimentares, receber informações sobre alimentação saudável ou dieta habitual (Apêndice 2 do PCDT). Embora haja esta recomendação, o PCDT também ressalta a importância de uma alimentação saudável e adequada. Realizamos alteração no texto para maior destaque e clareza quanto à importância de melhorias qualitativas.

Sugestão de inclusão:

"Por ser um PCDT, é importante que sejam apresentadas recomendações de macro e micronutrientes, de forma a guiar o planejamento dietético (...)"

Comentário a respeito da necessidade de fornecer mais informações sobre a associação entre o consumo de ultraprocessados e obesidade:

"acrescentar dados que associam a redução no consumo de ultraprocessados com a prevenção e/ou o manejo da obesidade"

"adicionar mais informações que relacionem o consumo de ultraprocessados com a piora do processo inflamatório e do quadro clínico da obesidade em geral."

As recomendações quanto aos grupos de alimentos que devem ser consumidos foram feitas seguindo o recomendado no Guia Alimentar para a População Brasileira, documento citado e referenciado neste PCDT.

Realizada inserção para melhor caracterização destes alimentos.

Suporte psicológico

Comentário a respeito de outras modalidades de suporte psicológico:

"Em relação ao suporte psicológico há outras abordagens que também são eficazes como a Psicanálise. Para além da abordagem do profissional deve se considerar ofertar esse suporte psicológico em diferentes momentos, tais como antes e após a realização de uma cirurgia bariátrica por uma equipe multiprofissional."

Alteração não realizada.

Diferentes tipos de suporte psicológico foram avaliados para a elaboração deste PCDT: abordagens individuais e em grupo, terapia cognitivo-comportamental e entrevista motivacional. A psicanálise, especificamente, não foi indicada para avaliação neste Protocolo. Entretanto, os procedimentos do SIGTAP para psicoterapia não definem a linha terapêutica a ser seguida, sendo esta definida pelo terapeuta, conforme quadro clínico.

Atividade física

Comentário a respeito de exercício físico e atividade física:

"(...) O texto que está para consulta diz (pág 15, primeiro parágrafo):" Segundo a mesma Organização, atividade física compreende (...) Isso está correto, no entanto, ao longo do texto não se difere que estão abordando apenas o EXERCÍCIO. É preciso destacar que PCDT indica o EXERCÍCIO e não qualquer atividade física. Inclusive a revisão apresentada é baseada em EXERCÍCIO. Esta diferenciação de conceitos é importante, pois as diferentes atividades físicas têm desfechos diferentes sobre a saúde. (...) Sugiro inserir a diferenciação dos conceitos:"A atividade física é

Realizada a alteração no texto para maior clareza.



definida como () O exercício físico é um tipo de atividade física	
que consiste ()"	
Comentario a respeito da modalidade de exercício físico recomendada:	O PCDT recomenda a combinação de exercícios aeróbicos e resistidos. Foram acrescentadas informações sobre os
"No ítem sobre o exercício físico, poderia incluir que associando exercício físico moderado aeróbio seguido do exercício resistido (musculação), além de favorecer melhor redução de massa adiposa também contirbui para a manutenção da massa muscular. Isto é essencial ao aumento da taxa metabólica de repouso, evitando-se o reganho de peso corporal. Importante também citar neste ítem que o exercício físico, não somente reduz o grau de obesidade per se, mas contribui para a redução na prevalência de síndrome metabólica, esteatose hepática não alcoólica, diabetes, câncer, osteoporose, aterosclerose e tantas outras doenças a ela correlacionadas, bem como ansiedade, depressão e transtornos alimentares." Tratamento cirúrgico	benefícios da prática de exercícios físicos.
Comentário a respeito do tratamento cirúrgico:	O tratamento cirúrgico está indicado apenas
"Trabalho com emagrecimento, e nao vejo a opcao de bariatrica como uma alternativa para a obesidade, ja taratei varios clientes pos bariatricos e todos voltam a ganhar peso e sofrem com outras doencas devido a falta de absorcao de vitaminas no organismo, como anemia cronica, imunidade baixa entre outras, pois os pacientes precisam aprender a se alimentar de forma correta, com alimentos saudaveis, e com a bariatrica nada disso é ensinado aos mesmos, que continuam comendo os mesmo alimentos prejudiciais a saude, ja atendi mais de 800 clientes apenas com reeducacao alimentar e suplementacao de vitaminas e tive eliminacao de ate 90 kg onde alem do peso eliminado meus clientes recuperam a saude."	para aqueles indivíduos que desejem fazê-lo e preencham os critérios dispostos no ANEXO 1 do ANEXO IV da Portaria Portaria de Consolidação nº 3, de 28 de setembro de 2017, que dispõe sobre as Diretrizes Gerais para o Tratamento Cirúrgico da Obesidade.
Comentário sobre continuidade de tratamento de pacientes	A abordagem cirúrgica está indicada apenas
submetidos à cirurgia bariátrica: "() Não há como o SUS pagar por uma cirurgia bariátrica se não arcar com os custos de polivitamínicos e minerais para esses pacientes. Tratar a obesidade com cirurgia está muito bem indicado para vários casos, mas há a necessidade de suporte de longo-prazo a esses pacientes."	para os pacientes que preencherem os critérios de seleção dispostos em portaria específica ¹⁰ .
Outros aspectos do tratamento não farmacológico	
Comentário destacando a importância de grupos educativos bem estruturados para tratamento do sobrepeso e da obesidade: "Gostaria de evidenciar a importância de ter grupos assim como hiperdia, sérios, que possam contribuir para perca de peso da população mais vulnerável."	Este tipo de atividade tem papel fundamental na educação em saúde. A organização dessas atividades está focada em políticas públicas no âmbito da atenção básica em todas as esferas de gestão.
"Gostaria de sugerir a inclusão das abordagens educativas em grupo para o manejo da obesidade."	
Questionamento sobre a falta de seções específicas para tratamento e acompanhamento da obesidade: "PCDT aborda prevenção e depois praticamente pula para bariátrica, todo o acompanhamento clínico, nutricional, medicação ele não contempla"	Este comentário não procede. O tratamento não farmacológico da obesidade contempla acompanhamento nutricional com incentivo à alimentação saudável, suporte psicológico, realização de exercícios físicos e PICS (sendo as últimas incluídas após CP).
Casos especiais	
Comentário sobre a necessidade de detalhamento nos tópicos de bulimia e compulsão alimentar.	Realizada complementação da definição na seção específica.
<u>.</u>	



"Em relação ao tópico de bulimia nervosa e compulsão alimentar, sentimos a explicação da compulsão muito vaga, devendo ser acrescentado maiores detalhes, pois poderá ser confundido por um leitor que não tenha conhecimento aprofundado sobre o assunto com um paciente que come em excesso por exemplo"

Questionamento sobre inclusão de bulimia nervosa e compulsão alimentar entre os casos especiais:

"Bulimia e compulsão alimentar constituem transtornos alimentares e, embora possam estar associados com excesso de peso, não deveriam constar neste PCDT de sobrepeso e obesidade, pois diversas outras condições clínicas que também se relacionam com obesidade também não estão apresentadas."

Alteração não realizada no texto do PCDT. A inclusão de indivíduos com bulimia foi discutida pelo grupo elaborador na reunião de escopo que contou com a participação de especialistas de diferentes categorias profissionais, representantes de entidade multidisciplinar sem fins lucrativos (Abeso), das áreas técnicas do Ministério da Saúde (CGAE e CGAN), do grupo gestor e de metodologistas.

Já a inclusão de indivíduos com compulsão alimentar foi feita por solicitação das áreas técnicas durante a escrita do texto do PCDT.

Sugestão para a seção de gestantes:

"(...) Sugiro incluir ganho de peso recomendado para a gestante conforme o IMC no início da gestação (...)"

O grupo elaborador, com base nas evidências disponíveis, optou por não estabelecer um ganho de peso ideal para cada semana ou trimestre gestacional. O PCDT, no entanto, menciona os parâmetros recomendados pelo Ministério da Saúde.

Sugestão de casos especiais:

"Sugiro acrescentar como casos especiais as pessoas que estão em tratamento das políticas da atenção especializada como neoplasias, nefrologia, cardiovascular, processo transexualizador."

Alteração não realizada no texto do PCDT. Independentemente de comorbidades ou da identidade de gênero, os indivíduos com sobrepeso e obesidade elegíveis para o tratamento terão acesso ao acompanhamento e tratamento necessários propostos pelo PCDT.

Acompanhamento

Inclusão de outras categorias profissionais na equipe multidisciplinar, considerando as diversas necessidades dos indivíduos com sobrepeso e obesidade:

"Acredito que incluir um profissional fisioterapeuta irá ser de grande valia, pois o sobrepeso normalmente leva a divesas patologias osteomusculares."

"fundamental a atuação e inclusão do profissional de educação física no sus para esse PCDT e outros"

"Inserir a Fonoaudiologia na equipe Multidisciplinar no tratamento da obesidade clínica e cirúrgica. Profissional que atua no Sistema Estomatognático com enfoque à mastigação, deglutição, sucção e respiração. Evidência científica da contribuição da Fonoaudiologia para os pacientes com obesidade (...)"

"Gostaria de ampliar equipe mínima dos profissionais: Serviço Social, Fono, Fisioterapeuta e Psicanalista."

"Incluir um item sobre a necessidade do Cirurgião-dentista na equipe multidisciplinar. (...) A obesidade aumenta a inflamação sistêmica, que poderá predispor o paciente à periodontite. Da mesma forma, a periodontite, por ser uma doença crônica não transmissível, pode agravar as comorbidades da obesidade, portanto, o paciente com obesidade precisa ser acompanhado por um Cirurgião-dentista também. Casos de pacientes que serão

Reconhecemos a importância de vários profissionais na equipe multidisciplinar para o tratamento do sobrepeso e da obesidade. Realizada a descrição dos que já atuam nas equipes multidisciplinares do SUS e deverão ser acionados de acordo com as necessidades individuais dos usuários.



submetidos a bariátrica, da mesma forma existe necessidade de

acompanhando com CD antes e após a cirurgia (...)" Questionamento sobre a recomendação de auto monitoramento revisão sistemática realizada do peso: evidenciou benefício do automonitoramento "O item 9 sobre monitoramento do peso semanalmente. Acredito frequente. Entretanto, alguns estudos que não deve entrar como recomendação. Apesar dos Efeitos mencionam que esta prática pode estimular o desejáveis serem pequenos e a Certeza de evidências ser muito indivíduo a adotar ou manter medidas que baixas (não mostrar benefício do automonitoramento) a resultem na perda de peso. Não se trata de Conclusão é que deve-se recomendar o peso no mínimo uma vez uma prática obrigatória, mas que pode ser por semana devido ao Julgamento é que não gera eventos considerada caso a pessoa assim deseje e adversos e ser facilmente implementável. Porém, é percebido na tenha condições (para maiores informações, consultar o Apêndice 13 do PCDT). prática que a pesagem frequente não auxilia na melhora dos hábitos alimentares e de vida. Pelo contrário, pode sim gerar Entretanto, foram realizadas alterações no ansiedade, mudanças no comportamento alimentar de forma não trecho específico para maior clareza. positiva (...)" Necessidade de acompanhamento domiciliar de indivíduos com A equipe saúde da família da UBS de referência desse usuário poderá acompanháobesidade mórbida: "Que haja acompanhamento aos obesos de alto grau em lo por meio das visitas domiciliares. domilicio, devido a digiculdade de locomocao." O tratamento e acompanhamento deve ser Questionamento sobre exclusão do endocrinologista da equipe feito por equipe multidisciplinar, que inclui o multidisciplinar: endocrinologista, indicado nas páginas 23 e "Ora, soa estranho que o endocrinologista seja excluído do tratamento da condição. O endocrinologista é o profissional adequado para tratar essa doença e não o cirurgião." Comentário sobre acompanhamento com nutricionista e Reconhecemos papel educador físico na ESF: multidisciplinar no tratamento da obesidade. O acompanhamento com esses profissionais "(...) Cada pessoa obesa que precisa de tratamento médico pelo está recomendado no PCDT. SUS onera muito mais o estado que o tratamento com acompanhamento nutricional e de educador físico por médio prazo. Acredito ser de suma importância que as Unidades de Atenção Básica, por meio das Equipes de Saúde da Família possam passar a contar com educadores físicos que possam avaliar, recomendar e acompanhar o processo de emagrecimento de indivíduos com sobrepeso ou obesidade." Comentários sobre necessidade de avaliação do indivíduo com O Quadro 5 do PCDT (complementado após sobrepeso e obesidade por endocrinologista: CP) inclui diferentes profissionais que podem envolvidos no tratamento "Incoerência colocar médico endocrinologista na APS para acompanhamento do usuário com sobrepeso avaliação, penso que deve ser submetido a avaliação médica e ou obesidade, de acordo com a necessidades descrever que havendo disponibilidade e suspeita de individuais. Médicos da APS também foram endrocrinopatia , o paciente será avaliado pelo especialista de contemplados nesta listagem. endocrinologia, ou mesmo salientar que preferencialmente endocrinologista, mas necessita inicialmente de avaliação médica. Critérios de encaminhamento da APS para a média complexidade ambulatorial Amaioria dos usuários obesos podem ser manejados na APS sem necessidade de acompanhamento por um especialista" Questionamento sobre composição do grupo elaborador: Não é intenção do PCDT causar atritos entre diferentes entidades de "PÁG 360 grupo desenvolvedor deste PCDT foi composto por um especialidades, priorizando uma painel de especialistas. Como não ter a participação de um detrimento de outra. Trata-se de uma versão médico da saúde da família da APS? Considero erro gravíssimo. preliminar do texto, sujeita a alterações. O APS deve ser a ordenadora do cuidado, e sequer houve a PCDT apenas cita profissionais que podem participação de um médico da APS. Três profissionais de estar envolvidos no tratamento desses endocrinologia, nenhum médico da aps." usuários, de acordo com suas necessidades individuais. O painel de especialistas foi composto por profissionais de diferentes categorias, incluindo médido de família e comunidade. Infelizmente, houve um equívoco na listagem



	-
	dos especialistas envolvidos, de modo que não foi dado o devido crédito aos envolvidos.
Sugestão de inclusão de teleconsultoria: "Sugiro utilizar teleconsultoria (médico ARS com médico)	O acompanhamento por teleconsultoria dependerá da estrutura de cada serviço de saúde, visto que ainda está em fase de
"Sugiro utilizar, teleconsultoria (médico APS com médico especialista, se necessário)" Comentário a respeito da necessidade de nutricionistas e	implementação no País. Na seção 9, "Monitoramento", destaca-se o
profissionais de educação física na equipe de APS:	acompanhamento do usuário com nutricionista e profissional de educação física
Inclusão de exames de urina e fezes para detecção de possíveis alteracoes de absorção e desequilíbrios na flora intestinal:	Realizada inclusão de exames de urina e fezes (exame coprológico funcional), a serem solicitados de acordo com o julgamento clínico.
Solicitação de participação de Conselhos e Associações de Nutrição na elaboração de PCDT pertinentes.	A elaboração deste PCDT contou com a participação de nutricionistas durante todas as etapas do processo e membros das áreas técnicas do Ministério da Saúde que trabalham especificamente com este tema, de modo que a nutrição teve representação neste processo. Em oportunidades futuras, a participação destas Instituições será considerada.
Comentário a respeito dos profissionais envolvidos nas avaliações e orientações nutricionais:	O texto do PCDT foi modificado para deixar claro que o acompanhamento destes usuários deve ser feito por equipe
"Se tratando de SUS e conhecendo nossa realidade de equipe na APS, assim como esse desmonte em relação a equipe NASF, é muito importante destacar que a avaliação antropométrica e	multiprofissional, tendo a APS como porta de entrada. As necessidades individuais do usuários definirão os profissionais envolvido:
orientações relacionadas a alimentação adequada e saudável pode e deve ser feita por toda a equipe da APS, já que há poucos profissionais nutricionistas na rede e se esse PCDT orienta "irecionar indivíduo com sobrepeso ou obesidade a um nutricionista da APS ou à atenção especializada para receber orientações para uma alimentação adequada, saudável e	e cada um deles atuará de acordo com o disposto nas leis de exercício profissiona específicas.
balanceada", vai com certeza reduzir o acesso do paciente ao cuidado em relação seu quadro de sobrepeso/obesidade." Regulação e controle	
Sugestão sobre ações para atenção especializada: "Sim. Gostaria que fosse contemplado o manejo clínico do sobrepeso e obesidade na Atenção ambulatorial especializada, visto que trabalhamos no formato de Redes de Atenção à Saúde com fluxo de atendimento, de referência e contrareferência."	Houve readequação do fluxograma de atendimento dos usuários nos diferentes níveis de atendimento do SUS, com maior detalhamento das ações pertinentes a cada nível.
Contribuição sobre VAN/ SISVAN" "Outro ponto a ser destacado que a atividade de Vigilância Alimentar e Nutricional não foi explorada no documento. Considero que seção Regulação/Controle/Avaliação do gestor poderia uma sub-seção que abordaria essa tema. Outra questão é que o Sistema de Vigilância Alimentar Nutricional apesar de constar nas referência do PCDT não é abordado de forma clara, assim como outros aspectos relacionados à APS e a articulação com outros pontos de atenção."	A atividade dda VAN/SISVAN foi abordada na seção de prevenção e na figura 5, na seção de regulação e controle.
Comentário a respeito da legislação a respeito do tratamento da pessoa com sobrepeso e obesidade: "As portaria que definem são as Portaria nº 424/GM/MS e Portaria nº 425/GM/MS a portaria 62 gnangs altara alguns	Realizada readequação e reorganização da seção que trata sobre a legislação que dispõe sobre o tratamento da pessoa com sobrepeso ou obesidade.
Portaria nº 425/GM/MS, a portaria 62 apenas altera alguns artigos, como a não exigência de linha de cuidado para	



credenciamento de estabelecimento de Assistência de Alta Complexidade ao Indivíduo com Obesidade ()"	
Outras considerações	
Sobre necessidade de formação continuada dos profissionais da APS:	Formação continuada da equipe multiprofissional é essencial para o tratamento adequado dos usuários de serviço
"Formação continuada com as equipes multiprofissionais da atenção básica com orientações sobre alimentação saudável de Nutricionistas para demais categorias Educação alimentar e nutricional com gestantes para prevenção da obesidade infantil. Abordagem em grupos de gestantes"	de saúde. O presente PCDT tem como objetivo fornecer as bases para a abordagem destas pessoas. Entretanto, ações mais especificas, como realização de cursos de aprimoramento e capacitação, estruturação de grupos educativos, entre outros, fogem do escopo deste Protocolo.
Comentários a respeito da inclusão de crianças e adolescentes:	Ações voltadas para a prevenção e o tratamento da obesidade na população pediátrica serão consideradas em propostas futuras e outros documentos da área técnica.
Elogios ao texto do PCDT:	Sem respostas adicionais.
"Como nutricionista atuante não atenção especializada no tratamento da obesidade há mais de 12 anos, fico bastante satisfeita com o resultado deste relatório e parabenizo todos os envolvidos! A obesidade é uma doença multifatorial e tratar o indivíduo na sua integralidade é o melhor caminho para o controle desse agravo. Reforçar melhores hábitos alimentares, levando em consideração suas escolhas, estimular a atividade física e a cuidados saúde mental são os pilares para termos sucesso no tratamento! Esses fatores foram muito bem elucidados nessa proposta. Mais uma vez, parabéns!"	

DELIBERAÇÃO FINAL

Os membros da Conitec presentes na reunião do plenário realizada nos dias 07 e 08 de outubro de 2020, deliberaram, por unanimidade, recomendar a aprovação do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas do Sobrepeso e Obesidade em Adultos. O tema será encaminhado para a decisão do Secretário da SCTIE. Foi assinado o Registro de Deliberação nº 561/2020.



DECISÃO

PORTARIA SCTIE/MS № 53, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2020

Aprova o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Sobrepeso e Obesidade em Adultos.

O SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA, INOVAÇÃO E INSUMOS ESTRATÉGICOS EM SAÚDE, no uso de suas atribuições legais, resolve:

Art. 1º Fica aprovado o Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Sobrepeso e Obesidade em Adultos.

Art. 2º O relatório de recomendação da Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde (Conitec) sobre essa tecnologia estará disponível no endereço eletrônico: http://conitec.gov.br/.

Art. 3º Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.

HÉLIO ANGOTTI NETO



PROTOCOLO CLÍNICO E DIRETIZES TERAPÊUTICAS DO SOBREPESO E OBESIDADE EM ADULTOS

1. INTRODUÇÃO

De acordo com a Organização Mundial da Saúde (OMS), a extensão e a gravidade da crise da obesidade são comparadas apenas à negligência e ao estigma enfrentados pelas pessoas com obesidade. No mundo, sobrepeso e obesidade afetam mais de 2 bilhões de adultos, e a prevalência quase triplicou em 40 anos¹. Em 2016, mais de 1,9 bilhão de adultos, com 18 anos ou mais, estavam acima do peso. Desses, mais de 650 milhões tinham obesidade. A preocupação com os riscos à saúde associados ao aumento da obesidade tornaram-se quase universais; os estados membros da OMS introduziram uma meta voluntária para interromper o aumento da obesidade até 2025^{2–4}.

De acordo com dados da Vigilância de Fatores de Risco e Proteção para Doenças Crônicas por Inquérito Telefônico de 2019 (VIGITEL), a prevalência da obesidade em adultos no Brasil aumentou 72% nos últimos treze anos, saindo de 11,8% em 2006 para 20,3% em 2018. Mais da metade da população brasileira, 55,4%, tem excesso de peso. Observou-se aumento de 30% quando comparado com percentual de 42,6% no ano de 2006. A prevalência de excesso de peso tende a aumentar com a idade e diminuir com a escolaridade^{15,16}. Na população negra, a prevalência de excesso de peso em 2018 era de 56,5% e de obesidade, de 20%¹⁷.

A obesidade é uma condição crônica multifatorial que engloba diferentes dimensões: biológica, social, cultural, comportamental, de saúde pública e política¹⁸. O desenvolvimento da obesidade decorre de interações entre o perfil genético de maior risco, fatores sociais e ambientais, por exemplo, inatividade física, ingesta calórica excessiva^{19,20}, ambiente intrauterino, uso de medicamentos obesogênicos e status socioeconômico²⁰. Sono insuficiente, disruptores endócrinos e microbiota intestinal também podem estar associados à gênese da obesidade²⁰.

Mudanças ambientais e sociais resultaram na alteração dos padrões alimentares e de atividade física. Apesar da existência de políticas públicas para esses dois fatores de proteção, a constante promoção/incentivo ao consumo de alimentos e bebidas ultraprocessados (calorias líquidas –



refrigerantes e sucos de frutas adoçados –, fast foods etc.) prejudicam a prevenção e o controle da obesidade^{21,22}. O acesso restrito da população a programas públicos de promoção de atividade física é também outro fator que dificulta o controle da obesidade²³.

O Brasil está entre os países com maior prevalência de inatividade física do mundo²⁴. Os dados do VIGITEL de 2019 apontaram que 44,8% da população com 18 anos residentes nas capitais brasileiras não atendem ao mínimo de atividade física recomendado pela OMS, sendo que as mulheres (52,2%) e os idosos (69,1%) apresentam as maiores prevalências de inatividade física 16 . No último século, diferentes estudos avaliaram a influência da genética no desenvolvimento da obesidade. Estes estudos incluíram populações em situação de encarceramento, gêmeos, indivíduos adotivos, entre outros. Embora diversos aspectos ainda careçam de elucidação, existem evidências de que a genética influencia no desenvolvimento da obesidade19. Apesar de haver um constante apelo às características genéticas como fatores preditores de sobrepeso e obesidade, ainda existem controvérsias quanto ao real impacto da carga genética. Um estudo avaliou a relação entre ter obesidade e ter pais com a condição. Esse estudo mostrou que crianças com obesidade com menos de três anos de idade, sem pais com obesidade, têm baixo risco de terem a condição na idade adulta, mas que, entre as crianças mais velhas, ter obesidade é um preditor cada vez mais importante da obesidade na idade adulta, independentemente de os pais terem a condição. A obesidade dos pais mais do que duplica o risco de obesidade adulta entre crianças com e sem obesidade com menos de 10 anos de idade²⁵.

Diferentes estudos sugerem que indivíduos que têm predisposição genética para obesidade são mais suscetíveis quando expostos a ambientes desfavoráveis, indicando que a adoção de determinado estilo de vida afeta a população geral de modo variado. Fatores como estados crônicos de estresse psicossocial, redução de horas de sono, consumo de bebidas com adição de açúcar, frituras e alimentos utraprocessados e inatividade física podem interagir com genes relacionados à obesidade, afetando os fenótipos de adiposidade e aumentando a associação entre os genes e medidas antropométricas, como o Índice de Massa Corpórea (IMC)²⁰. A título de exemplo, um estudo demonstrou que é maior a chance de ganhar de peso comendo frituras, quando variantes genéticas relacionadas à obesidade estão presentes no indivíduo²⁶.

Embora centenas de loci cromossômicos associados à obesidade expliquem somente 5% das variações do IMC, estudos de associação genômica ampla demonstraram que loci associados à obesidade possuem genes expressos no sistema nervoso central envolvidos na regulação do



apetite e da saciedade, na secreção e ação da insulina, na adipogênese e no metabolismo energético e de lipídios²⁷.

Independentemente da presença de genótipos que predispõem à obesidade, as intervenções a nível individual para seu controle (alimentação adequada e saudável, atividade física, medicamentos e intervenções cirúrgicas) parecem funcionar de forma semelhante entre os indivíduos. Dessa forma, a triagem para variantes genéticas no cotidiano da prática clínica não é recomendada²⁸. Sobrepeso e obesidade têm implicações relevantes à saúde do indivíduo e à sociedade. Valores de IMC acima dos indicativos de eutrofia e aumento de adiposidade estão relacionados a um maior risco para o desenvolvimento de doenças crônicas não transmissíveis (DCNT), como doenças cardiovasculares, diabetes, doenças musculoesqueléticas e alguns tipos de câncer, além de estar associado a maiores índices de mortalidade²¹.

O tecido adiposo armazena energia e secreta hormônios e citocinas inflamatórias que influenciam na homeostase. Esses produtos participam da regulação do apetite e do gasto energético, interferem na sensibilidade à insulina, na capacidade oxidativa e na absorção de lipídios em outros tecidos e órgãos. Quando há balanço energético positivo, como na obesidade, ocorre hipertrofia e hiperplasia de adipócitos para que o excesso de energia seja armazenado no tecido adiposo sob a forma de triglicerídeo. Isso resulta em alterações da composição celular do tecido, com maior secreção de hormônios e citocinas, além do recrutamento de células inflamatórias, resultando em inflamação e alterações metabólicas. Esses processos precipitam o surgimento de diversas comorbidades e complicações associadas à obesidade^{29,30}.

A manutenção do estoque de gordura corporal é regulada no sistema nervoso central, onde se originam as sensações de fome e saciedade, e onde o tônus do sistema nervoso simpático é modulado, permitindo maior ou menor gasto de energia. Embora essa regulação seja complexa e ainda não totalmente esclarecida, o entendimento dos conhecimentos disponíveis é essencial para se compreender por que, para os pacientes com obesidade, é difícil perder peso e mais difícil ainda manter o peso perdido. Essa compreensão reduz o preconceito, não apenas com o tratamento, mas em todas as esferas da sociedade, onde lamentavelmente estão incluídos os profissionais ligados aos serviços de saúde^{31,32}.

Apesar da riqueza de evidências científicas para demonstrar a complexidade atrelada à prevenção e ao controle da obesidade, o tema é constantemente tratado como trivial. A



sociedade é continuamente informada de que ganho e perda de peso são simples. Isso é muitas vezes associado a propagandas sensacionalistas de módulos de atividade física e a dietas e medicamentos milagrosos. Esse discurso propagado para a sociedade gira em torno da mensagem de que as pessoas ganham peso em decorrência de falha moral — por exemplo, preguiça e gula — e que a perda de peso pode ser alcançada, rapidamente, ao se comer menos e se mover mais^{14,33}. Esse discurso não otimiza o processo de prevenção e auxílio a perda de peso, mas acaba gerando estigmas, rótulos e estimulando a gordofobia^{34–36}. Esta se trata de uma aversão à gordura, caracterizada pela repulsa ou desconforto em relação às pessoas com excesso de peso, podendo se manifestar em atitudes que configuram violência física, emocional e assédio moral³⁷, além de poder contribuir para a baixa autoestima e valores negativos para a aquisição de hábitos saudáveis^{38,39}.

Esse estigma social se correlaciona negativamente a outras dimensões da vida da pessoa com sobrepeso ou obesidade, incluindo escolaridade, status socioeconômico e estado civil, contribuindo significativamente para piora da qualidade de vida^{40,41}. Alguns estudos revelaram que pessoas com sobrepeso e obesidade têm piores condições de trabalho, menores salários e menores chances de serem contratadas, se comparadas com indivíduos com peso considerado normal⁴².

Profissionais de saúde podem apresentar comportamentos preconceituosos e estigmatizantes, afetando a qualidade do cuidado da pessoa com sobrepeso ou obesidade^{43–45}. Muitas vezes, esse comportamento pode ocorrer explícito ou implícito, por meio de falas que culpabilizam apenas o indivíduo pela situação, por atitudes que demonstrem que o profissional não acredita que o tratamento terá resultados, entre outros, resultando em discriminação, injustiças e iatrogenias relacionadas ao tratamento^{44–46}.

O preconceito, o estigma e a discriminação resultam em maior morbimortalidade, com efeitos físicos e psicológicos ao indivíduo alvo desses fatores^{44–47}. Ademais, essas crenças e atitudes preconceituosas podem desencorajar a pessoa com sobrepeso ou obesidade a procurar os serviços de saúde, tanto para estas como para outras condições, comprometendo o acesso à saúde como um todo^{44,46,48}. Em função disso, é necessário que o profissional de saúde amplie seus conhecimentos a respeito do sobrepeso e da obesidade, avalie suas atitudes quando estão cuidando de pessoas com estas condições e reflitam de que modo elas podem estar influenciando na qualidade do cuidado^{44,45,49}.



A obesidade compromete a qualidade e reduz a expectativa de vida do indivíduo. Além disso, ela impacta a sociedade com aumento dos gastos diretos em saúde, bem como dos custos indiretos, associados à perda de produtividade^{50,51}.

Desta forma, o presente PCDT visa a apresentar diretrizes gerais para a prevenção e promoção à saúde ao discorrer sobre o diagnóstico, a terapêutica e o monitoramento de pessoas adultas com sobrepeso ou obesidade no SUS.

2. METODOLOGIA

O processo de desenvolvimento deste PCDT seguiu recomendações da Diretriz Metodológica de Elaboração de Diretrizes Clínicas do Ministério da Saúde², que preconiza o uso do sistema GRADE (*Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation*), que classifica a qualidade da informação ou o grau de certeza dos resultados disponíveis na literatura em quatro categorias (muito baixo, baixo, moderado e alto)⁵².

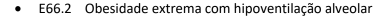
Foi identificada a evidência disponível na literatura sobre as 12 perguntas de pesquisa definidas no escopo do PCDT. Os estudos selecionados foram sumarizados em tabelas de evidências na plataforma GRADEpro. A partir disso, o grupo desenvolvedor do PCDT, composto por metodologistas e especialistas no tema, elaborou recomendações a favor ou contra cada intervenção. Uma descrição detalhada do método de seleção de evidências e dos resultados obtidos encontra-se no APÊNDICE 1 deste documento (seção "Metodologia de busca e avaliação da literatura").

3. CLASSIFICAÇÃO ESTATÍSTICA INTERNACIONAL DE DOENÇAS E PROBLEMAS RELACIONADOS À SAÚDE (CID-10)

Serão contemplados neste Protocolo de pessoas com sobrepeso e obesidade classificados de acordo com os CID abaixo:

- E66 Obesidade
- E66.0 Obesidade devida a excesso de calorias
- E66.1 Obesidade induzida por drogas





- E66.8 Outra obesidade
- E66.9 Obesidade não especificada

4. DIAGNÓSTICO

O diagnóstico precoce do sobrepeso e da obesidade tem grande importância no contexto do controle e prevenção das Doenças Crônicas Não Transmissíveis (DCNT), uma vez que essas condições consistem em fatores de risco para outras DCNT e acarretam prejuízos para a saúde dos indivíduos, impactando no aumento da morbimortalidade^{22,53,54}.

O diagnóstico de sobrepeso ou obesidade é clínico, com base na estimativa do IMC, que é dado pela relação entre o peso e a altura do indivíduo, segundo a fórmula^{22,55}:

$$IMC = \frac{peso}{altura^2} \quad (kg/m^2)$$

Trata-se de um método de fácil aplicação e baixo custo, o qual possibilita tanto a classificação do estado nutricional e definição das medidas terapêuticas indicadas, como a estratificação de risco para desenvolvimento e/ou presença de comorbidades (**Quadro 1**)²².

Quadro 1. Classificação do estado nutricional de adultos e risco de comorbidades, segundo IMC.

Classificação	IMC	Risco de comorbidades
Abaixo do peso	<18,50	Baixo
Eutrófico	18,50 – 24,99	Médio
Sobrepeso	25,00 – 29,99	Pouco Elevado
Obesidade grau I	30,00 – 34,99	Elevado
Obesidade grau II	35,00 – 39,99	Muito elevado
Obesidade grau III	≥ 40,00	Muitíssimo elevado

Fonte: Adaptado de OMS, 2000⁵⁵, Abeso, 2016⁵⁶; Legenda: IMC: Índice de Massa Corporal.

O IMC tem sido utilizado como uma medida substituta de gordura corporal, tanto na prática clínica, quanto nos estudos epidemiológicos e clínicos. O uso do IMC, entretanto, apresenta limitações, visto que ele não é uma medida direta de gordura corporal e nem indica sua



distribuição; não leva em consideração a massa muscular; não distingue quanto a sexo e etnia; e é menos acurado em alguns grupos específicos (idosos, etnia asiática, indígena, entre outros). Assim, deve ser feita avaliação criteriosa do significado dessa medida⁴⁹.

Em adultos jovens, com idade entre 18 e 20 anos incompletos, a classificação do estado nutricional deve seguir o indicador IMC-para-Idade, em escore Z. As curvas para parametrização do estado nutricional para ambos os sexos podem ser acessadas no site da OMS (https://www.who.int/growthref/who2007_bmi_for_age/en/) ou no ANEXO 1 deste Protocolo. Para idosos também existe uma classificação específica, conforme Lipschitz (1994) (Quadro 2).

Quadro 2. Classificação de estado nutricional de acordo com IMC para idosos e conforme escore Z para adultos jovens (18 anos a 20 anos incompletos).

Classificação	IMC		
Jovens com idade entre 18 e 20 anos incompletos			
Magreza Acentuada	< Escore-z -3		
Magreza	≥ Escore-z -3 e < Escore-z -2		
Eutrófico	≥ Escore-z -2 e ≤ Escore-z +1		
Sobrepeso	> Escore-z +1 e ≤ Escore-z +2		
Obesidade	> Escore-z +2 e ≤ Escore-z +3		
Obesidade Grave	> Escore-z +3		
População Idosa			
Abaixo do peso	≤ 22,00		
Eutrófico	>22,00 e < 27,00		
Sobrepeso	≥27,00		

Fonte: Obesity Canada & Canadian Association of Bariatric Physicians and Surgeons⁴⁹; Brasil, 2014²², Lipschitz D, 1994- Screening for nutritional status in the elderly. Prim Care. 1994;21(1):55–67).

A medida do perímetro da cintura é um método utilizado para avaliar a distribuição da gordura intra-abdominal, sendo um marcador de maior risco cardiometabólico⁵⁵. A medida é obtida com uso de fita métrica, mensurando-se a região localizada no ponto médio entre a última costela e a crista ilíaca com o indivíduo em expiração. Na impossibilidade de se identificar essa região, a medida é feita a 2 cm acima da cicatriz umbilical. No **Quadro 3**, constam os parâmetros de circunferência que estão relacionados com o risco elevado de morbimortalidade, de acordo com o sexo e etnia^{57,58}.



Quadro 3. Parâmetros para risco cardiovascular, segundo perímetro da cintura.

Etnia	Risco cardiovascular elevado			liovascular nente elevado
	Mulher	Homem	Mulher	Homem
Caucasiana	≥ 80,0 cm	≥94,0 cm	≥ 88,0 cm	≥102,0 cm
Latina	≥83,0 cm	≥88,0 cm	≥90,0 cm	≥94,0 cm
Africana	≥71,5 cm	≥76,5 cm	≥81,5 cm	≥80,5 cm
Asiática	≥ 80,0 cm	≥85,0 cm	ND	ND

Fonte: Obesity Canada & Canadian Association of Bariatric Physicians and Surgeons⁴⁹.

Assim como o IMC, a aplicabilidade do perímetro da cintura apresenta algumas limitações. É uma medida indireta de gordura visceral, sensível a alterações temporárias como gestação, presença de ascite ou distensão abdominal, entre outros. Essa medida se torna menos sensível com o aumento do IMC e o ponto de corte também varia de acordo com a etnia ⁴⁹.

Independentemente do parâmetro avaliado e da consulta (inicial ou de seguimento), recomenda-se solicitar ao indivíduo permissão para que suas medidas possam ser aferidas e que elas sejam feitas em locais que resguardem sua privacidade para evitar constrangimentos⁴⁹.

Além de medidas antropométricas, a avaliação do sobrepeso e da obesidade deve buscar identificar suas causas e complicações, bem como potenciais barreiras ao tratamento. Esta avaliação leva em consideração anamnese, com coleta do histórico de saúde completo e de aspectos comportamentais e sociais; exame físico e exames laboratoriais e de imagem, conforme julgamento clínico^{22,49}.

5. CRITÉRIOS DE INCLUSÃO

- Adultos (idade igual ou superior a 18 anos) com diagnóstico de sobrepeso ou obesidade (IMC igual ou superior a 25 kg/m²) com ou sem comorbidades que buscam atendimento no SUS.
- Indivíduos adultos submetidos à cirurgia bariátrica, com no mínimo 18 meses após a realização da intervenção e com IMC igual ou superior a 25 kg/m².



6. CRITÉRIOS DE EXCLUSÃO

- Indivíduos submetidos à cirurgia bariátrica, com período de realização da cirurgia inferior a 18 meses.
- Indivíduos com idade inferior a 18 anos.

7. PREVENÇÃO DO SOBREPESO E DA OBESIDADE

Na atenção ao indivíduo com sobrepeso ou obesidade é necessária uma contínua ação de Vigilância Alimentar e Nutricional (VAN) para identificação dos casos, estratificação de risco e organização da oferta de cuidado. A VAN pode ser realizada em todos os pontos de atenção da rede, desde a Atenção Primária em Saúde (APS) até a Atenção Hospitalar. Por meio dessa vigilância, são obtidas informações que podem subsidiar a qualificação da atenção integral ao indivíduo, com ações de promoção, proteção e recuperação da saúde, além de permitir atuação precoce no ganho excessivo de peso. Na APS, além das Unidades Básicas de Saúde (UBS), destacam-se outros locais privilegiados para as ações intersetoriais: a escola, por meio do Programa Saúde na Escola, que abrange ações para crianças e adolescentes até dezoito anos e estudantes da Rede Federal de Educação Profissional e Tecnológica e da Educação de Jovens e Adultos (EJA); e as Academias da Saúde ^{22,59}.

Visando a uma eficiente captação e acolhimento dessa demanda, os profissionais de saúde devem estar capacitados e sensibilizados para essa temática, podendo identificar e intervir precoce e agilmente, entendendo que o excesso de peso é um agravo à saúde, com grande influência no desenvolvimento de outras doenças crônicas e que a reversão desse quadro pode e deve ser, na maioria das situações, realizada na APS²². Contudo, existem evidências limitadas para orientar os profissionais sobre quais programas ou políticas de prevenção da obesidade podem ser mais eficazes⁶⁰. Os agentes comunitários são profissionais-chave para acolhimento da pessoa com sobrepeso e obesidade no âmbito da atenção primária, além de propiciar a formação do vínculo com a Equipe Saúde da Famíia (ESF) e a unidade de saúde. Estes profissionais também podem desenvolver ações de promoção à saúde e prevenção de doenças e agravos em contextos individuais e coletivos, fortalecendo ainda mais as estratégias propostas à comunidade e ao usuário na prevenção e tratamento do sobrepeso e da obesidade⁶¹.



As estratégias de prevenção da obesidade que apresentam resultados mais promissores são aquelas projetadas para impactar não apenas o conhecimento, mas também as habilidades e competências (sugerindo uma teoria do comportamento social subjacente). Intervenções multifatoriais que combinam componentes de alimentação, atividade física e mudança de comportamento, incluindo automonitoramento do peso, mensagens gerais ou aconselhamentos personalizados⁶²; e implementação intensiva e de longo prazo, incluindo sessões em grupo e monitoramento da alimentação e/ou atividade física, são recomendadas para prevenção e controle da obesidade⁶³.

Para além do conceito de alimentação saudável, algumas publicações passaram a adotar o conceito de *alimentação adequada e saudável*, dialogando com a Política Nacional de Segurança Alimentar e Nutricional (PNSAN), que se refere à adequação cultural, social e econômica da alimentação, e não apenas nutricional⁶⁰, e que está em consonância com a Política Nacional de Alimentação e Nutrição (PNAN), instituída em 1999 e atualizada em 2011, que compõe um conjunto de políticas públicas criadas com o intuito de respeitar, proteger, promover e prover os direitos humanos à saúde e à alimentação. Integram essa Política a VAN, as ações de promoção de práticas alimentares e saudáveis, a prevenção e o cuidado integral dos agravos relacionados à alimentação e nutrição⁶⁴. A promoção da alimentação adequada abarca medidas de incentivo, apoio e proteção, que visam a difundir informações, facilitar e proteger a adesão a práticas alimentares saudáveis, como a rotulagem nutricional obrigatória, os guias alimentares e a regulamentação da publicidade de alimentos^{60,65}.

Com relação à importância da atividade física, estudos demonstraram que, além de associação com redução de peso, atividades físicas ainda reduzem risco para diferentes DCNT e de mortalidade por todas as causas e promovem melhorias na qualidade de vida^{22,66}. Nesse sentido, o incremento da prática de atividade física regular, associada a hábitos alimentares saudáveis, contribui para controle de peso, visto que promove gasto de energia e equilíbrio energético negativo²².

Por fim, cumpre destacar que as pessoas estão inseridas em ambientes que promovem cada vez mais uma alta ingestão de energia e comportamentos sedentários⁶⁷. Esse tipo de ambiente, que dificulta as escolhas saudáveis e favorecem o comportamento sedentário e hábitos alimentares inadequados, foram conceituados por Egger & Swinburn (1997) como "ambientes obesogênicos". Esses autores sugerem que a força motriz para o aumento da prevalência desta



condição nas populações é o ambiente cada vez mais obesogênico, e não as alterações e mutações genéticas⁶⁸.

Desse modo, para a prevenção/controle da obesidade, além do apoio aos indivíduos por meio de abordagens educativas/comportamentais, é fundamental a adoção de políticas intersetoriais para reverter a natureza obesogênica dos locais onde eles vivem. Nesse sentido, medidas como a regulação do *marketing* de alimentos ultraprocessados, melhora da rotulagem dos produtos alimentícios, medidas fiscais para alimentos não saudáveis, além de mudanças na infraestrutura urbana para promover transporte ativo e aumentar espaços para recreação têm sido recomendadas⁶⁷.

8. TRATAMENTO

O tratamento da obesidade deve ter por finalidade alcançar uma série de objetivos globais em curto e longo prazo. Em conformidade com esta abordagem, o tratamento do sobrepeso e da obesidade deve buscar os seguintes resultados: diminuição da gordura corporal, preservando ao máximo a massa magra; promoção da manutenção de perda de peso; impedimento de ganho de peso futuro; educação alimentar e nutricional que vise à perda de peso, por meio de escolhas alimentares adequadas e saudáveis; redução de fatores de risco cardiovasculares associados à obesidade (hipertensão arterial, dislipidemia, pré-diabete ou diabete melito); resultar em melhorias de outras comorbidades (apneia do sono, osteoartrite, risco neoplásico, etc.); recuperação da autoestima; aumento da capacidade funcional e da qualidade de vida^{69,70}.

É preciso atentar que o tratamento da obesidade não tem como objetivo atingir um IMC correspondente à eutrofia. O critério para perda de peso bem-sucedida é a manutenção de uma perda ponderal igual ou superior a 10% do peso inicial após 1 ano. Este percentual já é suficiente para melhorias significativas nos parâmetros cardiovasculares e metabólicos^{22,71}. No entanto, é extremamente difícil manter essa perda de peso a longo prazo⁷². Reduções de peso entre 5% a 10% do peso habitual podem não resultar em mudanças de classificação quanto ao estado nutricional do indivíduo, ou seja, ele continuará com sobrepeso ou obesidade. Embora modestos, esses limiares de redução de peso podem resultar em melhorias significativas na redução de fatores de risco para doenças crônicas, como diminuição dos níveis pressóricos, glicêmicos e de triglicérides^{22,71,73,74}.



8.1. Tratamento farmacológico

O uso dos medicamentos orlistate e da sibutramina no tratamento de sobrepeso e obesidade foi avaliado de acordo com a metodologia de avaliação de tecnologias em saúde, adotada pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (Conitec), para definição da incorporação de medicamentos e respectivas políticas públicas de acesso a tecnologias no âmbito do SUS. A avaliação desses medicamentos para o tratamento da obesidade recebeu recomendação contrária à incorporação pela Conitec. Dentre os resultados dessa análise, na meta-análise que comparou o medicamento a sibutramina ao placebo em pacientes obesos, observou-se que o tratamento ativo em doses variadas (10, 15 ou 20 mg) resultou em perdas de peso clinicamente não significantes (diferença média = -3,32kg; IC 95%: -5,03; -1,61)⁷. A mesma tendência foi observada em meta-análise que comparou o medicamento orlistate a placebo em pacientes com sobrepeso ou obesidade, em que a diferença média de peso foi ainda inferior, de -2,68 kg (IC 95%: 3,01-2,35)8. Ambos os medicamentos, orlistate e sibutramina, apresentaram perfil de eventos adversos com risco considerado moderado a grave^{7,8}. O uso de sibutramina pode resultar em elevações de pressão arterial e eventos cardíacos como fibrilação atrial e taquicardia, ansiedade, náusea, boa seca, insônia, entre outros⁷. Já o orlistate pode causar incontinência fecal, flatulência com perdas oleosas, dor e desconforto abdominal, ansiedade, fadiga, entre outros⁸. Ademais, embora não tenham custo unitário elevado, quando se considera a prevalência das condições, seu uso resultaria em impacto orçamentário elevado ao SUS para obtenção de benefícios modestos^{7,8}. Assim, por meio das Portarias SCTIE nº 14 e 15, publicadas em 24 de abril de 2020, foi publicada a decisão de não incorporar os medicamentos no SUS.

8.2. Tratamento não farmacológico

Reduções de peso corporal após dieta ou prática de exercício físico resultaram em melhorias em diferentes domínios de qualidade de vida em indivíduos com sobrepeso ou obesidade^{75,76}.

A atividade física regular, iniciada durante a fase de perda de peso e mantida durante a fase de estabilização de peso, a manutenção da alimentação adequada e saudável e suporte psicológico são as principais ferramentas para perda e manutenção de peso a longo prazo⁷⁷. Intervenções para mudanças no estilo de vida, com intervalos semanais nos primeiros seis meses, mostramse altamente eficazes na redução do peso^{78,79}. É importante destacar que a definição do plano



terapêutico deve ser individualizada, considerando as necessidades e preferências da pessoa com sobrepeso ou obesidade, incluindo-a em todas as fases do processo e decisões⁴⁹.

8.2.1. Alimentação

Indivíduos com sobrepeso ou obesidade devem ser avaliados quanto ao estado nutricional e aos fatores que podem interferir no sucesso e na adesão do usuário ao tratamento. Um dos alicerces para o controle e prevenção do excesso de peso e da obesidade reside na promoção da alimentação adequada e saudável ^{22,59}.

O sucesso do tratamento dietético depende da manutenção de mudanças na alimentação por toda a vida. Dietas muito restritivas, artificiais e rígidas não são sustentáveis, e podem representar riscos a populações vulneráveis, na medida em que não consideram as necessidades nutricionais, os hábitos de vida e as características culturais do indivíduo^{22,80}. Um planejamento alimentar mais flexível, que objetive mudanças gradativas, geralmente obtém mais sucesso. De maneira geral, os usuários devem ser aconselhados sobre como diminuir estrategicamente a ingestão de determinados alimentos dentro de um padrão alimentar saudável, atrativo e conveniente, de acordo com sua realidade e cultura²².

Quatro grupos de alimentos estão disponíveis para consumo, que se diferenciam com base no seu grau de processamento: Alimentos *in natura* ou minimamente processados são obtidos diretamente de vegetais ou animais, sem sofrer qualquer tipo de alteração ou que passaram por processos como limpeza, secagem, congelamento, pasteurização, moagem e não contêm adição de açúcar, sal, óleos, gorduras ou substancias industriais; **ingredientes culinários** são produtos utilizados para temperar, misturar e cozinhar alimentos *in natura* ou minimamente processados e, assim, criar preparações culinárias agradáveis ao paladar; **alimentos processados** são aqueles que possuem adição de conservantes ou condimentos ao alimento *in natura* ou minimamente processado para torná-lo mais saboroso e aumentar a durabilidade destes alimentos; **alimentos ultraprocessados** são aqueles que possuem muitos ingredientes, incluindo sal, açúcar, óleos e gorduras e substâncias de uso exclusivamente industrial, como substâncias não usadas em cozinhas domésticas (açúcar invertido, frutose, xarope de milho, glúten, fibra solúvel ou insolúvel, maltodextrina, proteína isolada de soja, óleo interesterificado) e aditivos cosméticos alimentares (corantes, aromatizantes, realçadores de sabor, emulsificantes, espessantes, adoçantes) (**Figura 1**)⁸⁰.



Figura 1. Grupos de alimentos.

Alimentos *in natura* ou minimamente processados

Legumes, verduras, frutas naturais ou embaladas, picados, refrigerados ou congelados, iogurtes sem adição de açúcar, ovos, chá, café, carnes frescas, refrigeradas ou congeladas, ervas frescas ou secas, leites e sucos de frutas pasteurizados, feijões, entre outros.

Alimentos processados

Alimentos em conserva, frutas em conserva, carnes enlatadas, queijos, pães (feitos com farinha de trigo, leveduras, água e sal), entre outros.

Alimentos ultraprocessados

Bolachas recheadas, sucos em pó, refrigerantes, macarrão instantâneo, cereais matinais açucarados, alimentos embutidos, entre

Ingredientes culinários

Óleos, gorduras, sal e açúcar

Limitar consumo

Evitar consumo

Consumo recomendado

Uso em pequenas quantidades para criar preparações culinárias

Fonte: Guia Alimentar para a População Brasileira 80.

Legenda:

Alimentos *in natura* ou minimamente processados são obtidos diretamente de vegetais ou animais, sem sofrer qualquer tipo de alteração ou que passaram por processos como limpeza, secagem, congelamento, pasteurização, moagem e não contêm adição de açúcar, sal óleos, gorduras ou substâncias industriais.

Ingredientes culinários: produtos utilizados para temperar, misturar e cozinhar alimentos in natura ou minimamente processados. Alimentos processados: adição de sal ou açúcar (ou outra substância de uso culinário como óleo ou vinagre), ao alimento in natura ou minimamente processado para torná-lo mais durável e saboroso.

Alimentos ultraprocessados: são alimentos com muitos ingredientes, incluindo sal, açúcar, óleos e gorduras e substâncias de uso exclusivamente industrial, como substâncias de uso exclusivamente industrial como substâncias não usadas em cozinhas domésticas (açúcar invertido, frutose, xarope de milho, glúten, fibra solúvel ou insolúvel, maltodextrina, proteína isolada de soja, óleo interesterificado) e aditivos cosméticos alimentares (corantes, aromatizantes, realçadores de sabor, emulsificantes, espessantes, adoçantes).

Segundo o Guia Alimentar da População Brasileira e outras publicações, deve-se incentivar a ingestão de alimentos *in natura* ou minimamente processados^{80,81}. O consumo de alimentos ultraprocessados está associado ao desenvolvimento de DCNT, incluindo obesidade⁶⁵.



O conceito de alimentação saudável não deve ser baseado somente em nutrientes. Os alimentos que contêm e fornecem os nutrientes, como os alimentos são combinados entre si e preparados, as características do modo de comer e as dimensões culturais e sociais das práticas alimentares influenciam a saúde e o bem-estar. Alimentos ultraprocessados são ricos em gorduras, açúcares, sódio e calorias e pobre em vitaminas, fibras e minerais. Essa composição nutricional desbalanceada favorece a ocorrência de DCNT e obesidade. Outros mecanismos que relacionam o consumo de ultraprocessados com a obesidade vão além do perfil de nutrientes. Os estudos mais recentes mostram que os impactos negativos dos ultraprocessados nos desfechos em saúde são independentes do conteúdo energético e nutricional da dieta^{82,83}. Uma maior desconstrução da matriz alimentar original, que ocorre durante o processamento destes produtos, tem sido associada com menor saciedade e maior resposta glicêmica. Outros mecanismos incluem alterações na microbiota intestinal, respostas inflamatórias relacionadas a nutrientes acelulares e aditivos alimentares industriais, contaminantes provenientes das embalagens destes produtos, dentre outros⁸²⁻⁸⁴.

Estudos recentes têm demonstrado que o maior consumo de ultraprocessados está associado com importantes impactos à saúde humana:

- Em uma investigação que comparou pessoas que consumiram uma dieta composta por alimentos ultraprocessados com aqueles que consumiram uma dieta à base de alimentos não processados (que tinham perfil nutricional semelhantes em termos de calorias, densidade energética, macronutrientes, açúcar, sódio e fibra), os participantes do primeiro grupo comeram, em média, 500 calorias a mais por dia e ganharam, em média, mais de 900 gramas de peso corporal em duas semanas. Foram observadas também alterações significativas em relação aos hormônios envolvidos na regulação da ingestão de alimentos durante o período estudado⁸⁵.
- O maior consumo de ultraprocessados aumenta o risco de: sobrepeso/obesidade e circunferência da cintura elevada em 39%, níveis baixos de colesterol HDL em 102% e síndrome metabólica em 79%⁸⁶.
- Quando estudadas as associações entre os níveis de consumo de alimentos ultraprocessados e os resultados de saúde em indivíduos saudáveis, foi encontrada



associação positiva entre o consumo desses alimentos e pelo menos um resultado adverso à saúde⁸⁴.

• Dessa forma, observa-se que o alto consumo de alimentos ultraprocessados está associado a um risco aumentado de mortalidade por todas as causas, doenças cardiovasculares gerais, doenças cardíacas coronárias, doenças cerebrovasculares, hipertensão, dislipidemia, síndrome metabólica, sobrepeso e obesidade, depressão, síndrome do intestino irritável, câncer geral, câncer de mama pós-menopausa, obesidade gestacional, asma e sibilância na adolescência e fragilidade ^{87–90}. Nenhum estudo relatou uma associação entre o consumo de alimentos ultraprocessados e resultados benéficos para a saúde.

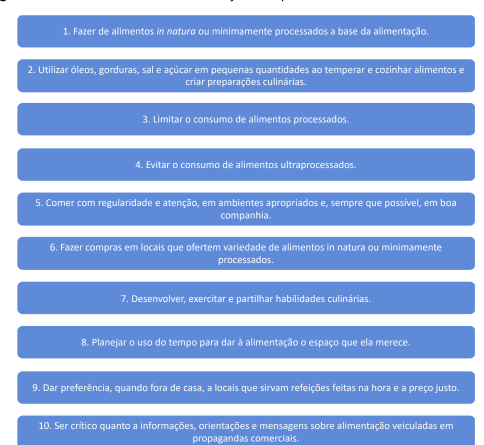
Considerando o desequilíbrio nutricional de alimentos processados e a associação entre alimentos ultraprocessados e a ocorrência de desfechos negativos na saúde, os primeiros devem ser consumidos em pequenas quantidades⁸⁰ e alimentos ultraprocessados devem ser evitados^{80,81}.

O Guia Alimentar para a População Brasileira propõe dez passos para uma alimentação adequada e saudável, que consiste em ações que vão além da mudança no perfil de consumo de alimentos (**Figura 2**)⁸⁰. Esses passos contribuem para que o indivíduo tenha mais atenção na alimentação e nas diferentes etapas envolvidas no processo, desde o consumo de informações sobre os alimentos, até o momento da refeição. Ademais, também recomendam que o indivíduo aprecie e desfrute melhor de suas refeições.





Figura 2. Dez Passos Para Uma Alimentação Adequada e Saudável.



Fonte: Guia Alimentar para a População Brasileira⁸⁰.

Não há controvérsias ao fato de que o balanço energético negativo, causado por redução na ingestão calórica, resulta em diminuição da massa corporal. A redução do consumo energético, no entanto, deve ser pautada principalmente por melhorias qualitativas na dieta, principalmente no que tange ao consumo de alimentos ultraprocessados. Quanto à frequência de refeições, estudos clínicos não evidenciaram benefício do fracionamento da dieta (quatro ou mais refeições por dia) comparado a fazer três refeições diárias. Desse modo, recomenda-se realizar pelo menos três refeições por dia (Apêndice 5), preferencialmente composta por preparações culinárias feitas a partir de alimentos in natura ou minimamente processados, com pequenas quantidades de óleos, gorduras, açúcar e sal⁸⁰.

Algumas estratégias sugerem, ainda, o controle no consumo de calorias líquidas e a substituição de açúcar por adoçante. A caloria líquida se refere à energia obtida a partir de bebidas com alto teor energético e grandes quantidades de açúcar rapidamente absorvíveis, por exemplo, as bebidas açucaradas e adoçadas e refrigerantes ou sucos de frutas com alto teor calórico. O



organismo tem maior dificuldade de reconhecer as calorias líquidas, principalmente quando a bebida possui açúcar como seu nutriente único. Além de serem rápido e facilmente ingeridas, essas bebidas não contribuem para a saciedade fazendo com que ocorra maior consumo calórico⁹¹. Desse modo, recomenda-se substituição das bebidas açucaradas, como refrigerantes, sucos e energéticos, por água (**Apêndice 3**).

Segundo a OMS, o consumo de açúcares livres deve estar limitado a 10% do consumo calórico total como parte de uma alimentação saudável. Para que maiores benefícios à saúde ocorram, recomenda-se que esta redução seja para menos de 5% dos valores energéticos totais⁹². Essa redução pode ser feita gradualmente para torná-la menos perceptível e permitir que o indivíduo se acostume pouco a pouco às quantidades reduzidas de açúcar⁹³.

Adoçantes artificiais são produtos ultraprocessados comercializados como uma alternativa ao açúcar e como uma ferramenta para perda de peso. Entretanto, não há evidências do benefício da substituição de açúcar por adoçante para a perda de peso, seja em forma líquida ou sólida. Alguns estudos sugerem efeitos adversos ao uso dos adoçantes artificiais, como a síndrome metabólica. Diante da incerteza da evidência, qualquer recomendação de substituição de açúcar por adoçante é prematura (**Apêndice 4**). Assim, preconiza-se a recomendação de alimentos em sua forma natural, sem a adição de adoçantes, sejam eles naturais ou artificiais⁹⁴.

Durante a elaboração do plano alimentar, o principal requisito é a restrição dos alimentos ultraprocessados. Em termos quantitativos, a prescrição de uma alimentação com a restrição de 500 a 1.000 kcal/dia do gasto energético estimado se mostrou eficaz na redução do peso corporal em indivíduos com sobrepeso ou obesidade e pode ser recomendada no plano alimentar (**Apêndice 2**). Deve-se ressaltar que a elaboração do plano deve ser feita por profissional capacitado, após avaliação nutricional que leve em conta não apenas hábitos alimentares, bem como prefências e valores individuais e potenciais barreiras que possam influenciar na mudança⁹⁵.

8.2.2. Prática de atividade física

A atividade física compreende qualquer movimento corporal com gasto energético acima dos níveis de repouso". Refere-se ao gasto de energia maior do que ocorre quando se está sentado, deitado descansando, por exemplo. Ou seja, a atividade física é entendida como todos os movimentos intencionais que realizamos no nosso dia-a-dia nos momentos de lazer, para



deslocamento, nos afazeres domésticos e no ambiente de trabalho ou estudo^{96–98}. São atividades físicas: esportes, brincadeiras, jogos, danças, caminhadas e práticas corporais, por exemplo. É considerado exercício físico, a atividade física realizada de maneira planejada, estruturada e repetitiva, que tenha por objetivo a melhoria e a manutenção da aptidão física⁹⁶. O comportamento sedentário pode ser entendido como a realização de atividades de baixo ou nenhum gasto energético^{99,100}. Ou seja, atividades na posição sentada ou deitada que geralmente são realizadas em frente a telas de computador, televisão, celulares e tablets.

A OMS recomenda que adultos e idosos façam 150 minutos semanais de atividade física de intensidade moderada ou 75 minutos de atividade vigorosa por semana⁹⁷. Ainda são recomendadas atividades de fortalecimento muscular com intensidade moderada ou maior, que envolva todos os principais grupos musculares em dois ou mais dias da semana, para benefícios adicionais à saúde⁹⁷. Pessoas que não conseguem acumular os minutos de atividade física recomendados pela OMS são consideradas inativas fisicamente. Benefícios adicionais como diminuição de risco de mortalidade por qualquer causa e diminuição de pressão arterial podem ser adquiridos para tempos semanais maiores quando associados a outras medidas de controle do sobrepeso e da obesidade⁶⁶.

A obesidade abdominal é altamente sensível aos efeitos da atividade física regular. O tecido adiposo visceral é reduzido significativamente quando cumpridas as recomendações de prática de exercício físico, mesmo que nenhum peso seja perdido (**Apêndice 6**).

A prática de exercícios físicos é uma abordagem recomendada para o manejo da obesidade ^{101–103}. De acordo com a OMS, a inatividade física é um dos fatores de risco associada à grande maioria das mortes por doenças crônicas²¹. A prática de exercícios físicos promove benefícios importantes na prevenção e tratamento da doença coronariana, da hipertensão arterial, da síndrome metabólica, das doenças musculoesqueléticas, das doenças respiratórias e da depressão ^{66,97}. Ademais, contribui significativamente para melhoria na capacidade funcional, bem-estar e qualidade de vida ¹⁰⁴.

O exercício físico pode ser realizado por meio de exercícios aeróbicos (que são aqueles que envolvem movimentos contínuos de grande parte do corpo, como caminhada, corrida, ciclismo, dança e natação) e exercícios de resistência (que são aqueles que exigem força, como musculação, flexões e agachamentos).



Na redução de peso corporal, a prática de exercícios aeróbicos mostrou-se melhor quando comparado com exercícios de resistência^{101,102}. Porém, destaca-se a importância da prática de exercícios de resistência para ganhos ou manutenção de massa magra (**Apêndice 7**). O ganho de massa magra é considerado um fator positivo que está associado ao melhor estado geral de saúde e qualidade de vida. Neste sentido, é adequado recomendar que os indivíduos pratiquem uma combinação de exercícios aeróbicos e de resistência. Esta combinação de modalidades ainda apresenta vantagem na diminuição da gordura e perfil lipídico¹⁰⁴. Similarmente, a OMS também recomenda a realização de exercícios aeróbicos e resistidos tanto para adultos quanto para idosos, além da prática de exercícios para melhora do equilíbrio de idosos. As atividades devem ser compatíveis com o estado de saúde do indivíduo, permitindo que se mantenha tão ativo quanto possível⁹⁷.

É recomendado que a realização de exercícios físicos, tanto por meio de exercícios de resistência quanto aeróbicos, seja feita em grupos de pessoas. Porém, cabe atenção para que a intensidade e demais variáveis sejam controladas de forma individual. No entanto, deve-se evitar grupos muito grandes¹⁰¹.

Alguns indivíduos podem não conseguir realizar os exercícios físicos de forma contínua por um tempo prolongado, assim, recomenda-se que o tempo diário de atividades seja fracionado em sessões de no mínimo dez minutos progredindo para um tempo maior. Esta estratégia é útil para que indivíduos fisicamente inativos ou que apresentam condições que impossibilitem sessões maiores apresentem uma redução de risco de mortalidade por qualquer causa⁹⁷.

Recomenda-se que indivíduos com obesidade iniciem a prática de exercícios físicos em intensidade moderada. O aumento da intensidade deve ser avaliado ao longo do programa de treinamento considerando a capacidade física do indivíduo, visto que o exercício físico mais vigoroso está associado a um potencial maior de lesões. Recomenda-se o controle da intensidade através da percepção subjetiva de esforço, considerando uma escala de zero a dez (0 a 10), no qual zero representa o esforço mínimo e dez o esforço máximo, sendo o nível de 5 ou 6 para exercícios moderados e 7 ou 8 para intensidades vigorosas. Deve-se adotar ainda o "teste de fala ou conversação" que consiste em controlar a intensidade através da capacidade do indivíduo sustentar uma fala sem parar para respirar devido ao esforço físico (**Apêndice 8**) ¹⁰¹



8.2.3. Suporte psicológico

Indivíduos com sobrepeso ou obesidade devem ser avaliados quanto a fatores psicológicos ou psiquiátricos que podem interferir no sucesso e na adesão ao tratamento¹⁰⁵. Sabe-se que sobrepeso ou obesidade estão associados a repercussões na saúde mental, embora a natureza desta associação ainda não tenha sido totalmente elucidada. Estudos mostram que o 'excesso de peso' está associado a chances significativamente mais altas de sintomas depressivos e suicídio¹⁰⁶. Mudanças no peso, associadas à depressão, são um fenômeno complexo e podem ser influenciadas por fatores específicos da doença, como alterações no apetite, na atividade física ou uso de medicamentos antidepressivos¹⁰⁷. Deste modo, medidas de apoio psicológico podem auxiliar no tratamento do sobrepeso e da obesidade⁵⁵.

O suporte psicológico, neste caso, tem por objetivo promover apoio e o empoderamento da pessoa ao autocuidado, visando à redução peso por meio da implementação de modificações de longo prazo no comportamento do indivíduo, que colaborem para a prevenção de reganho de peso⁵⁵. As abordagens de suporte psicológico podem ser feitas de modo individual ou em grupo, conforme escolha do usuário, sempre respeitando sua individualidade, visto que as mesmas levam a redução de medidas antropométricas de forma semelhante (**Apêndice 10**). Na abordagem psicológica de pessoas com excesso de peso, duas técnicas se destacam: a Entrevista Motivacional (EM) e a Terapia Cognitivo-Comportamental (TCC).

A EM é um estilo de aconselhamento diretivo e centrado no indivíduo. Através da exploração da ambivalência, busca-se provocar mudanças de comportamento, sendo o objetivo central o aumento da motivação para a mudança, por meio dos seguintes princípios básicos: expressar empatia, desenvolver discrepância, acompanhar a resistência e promover a auto eficácia^{108,109}. A TCC parte do pressuposto de que mudanças cognitivas e comportamentais que facilitem o aumento da atividade física e a adesão a um padrão alimentar saudável podem ser úteis no tratamento da obesidade. A TCC é uma terapia breve, caracterizada por sessões semiestruturadas e orientada para metas. Ela envolve um trabalho colaborativo, com participação ativa do profissional da saúde e do usuário no tratamento, e possui um caráter educativo^{110–112}.

Estas abordagens têm se mostrado eficazes para redução de medidas antropométricas (perda de peso, IMC e perímetro da cintura), embora com baixo nível de evidência (**Apêndice 10**). Ainda



assim, recomenda-se o suporte psicológico baseado na entrevista motivacional e na terapia cognitivo comportamental.

A abordagem deve ser adequada às necessidades do indivíduo com sobrepeso ou obesidade e condicionada à capacitação das equipes em saúde para a realização adequada dessas estratégias. Ademais, os indivíduos devem ser informados sobre a possibilidade de associação com outras modalidades de tratamento, como orientação alimentar e prática de atividade física²².

A sumarização do tratamento não farmacológico do sobrepeso e da obesidade podem ser vistos na **Figura 3**.

Figura 3. Sumarização do tratamento não farmacológico do sobrepeso e da obesidade em adultos.

Alimentação Saudável

- Para alimentação saudável, recomenda-se:
- Reduzir de ingesta de energia;
- Restringir de 500 a 1.000 kcal/dia do gasto energético estimado;
- Aumentar consumo de alimentos in natura e minimamente processados;
- Reduzir no consumo de alimentos processados;
- Evitar consumo de alimentos ultraprocessados;
- Reduzir consumo de sal e açúcar;
- Substituir bebidas com adição de açúcar por água;
- Dar preferência a preparações culinárias;
- Utilizar pequenas quantidades de óleo, gorduras, sal e açúcar no preparo ou tempero dos alimentos;
- Realizar ao menos 3 refeições ao dia.

Atividade Física

- Recomenda-se prática de exercícios físicos combinados (aeróbicos e resistidos);
- Idosos devem se manter ativos. Exercícios físicos combinados e para melhora do equilíbrio devem ser realizados de acordo com estado de saúde.
- A prática de atividade física pode ser feita individualmente ou em grupos não muito grandes;
- Recomenda-se a prática de pelo menos 150 minutos de atividade física por semana.
- Recomenda-se aos adultos a pratiquem 150 minutos semanais de atividades físicas de intensidades moderadas/vigorosas, por pelo menos 3 dias na semana, como caminhadas em ritmo moderado, corridas, natação, subir escadas. Ou ainda, 30 minutos diários todos os dias da semana.
- Para adultos que não realizam nenhuma atividade física metas semanais podem ser propostas para cumprir pelo menos 10 minutos diários de atividades físicas moderadas vigorosas, como caminhar mais rápido, subir escadas, carregar sacolas. A progressão semanal dever ser prevista até atingir a recomendação de 150 minutos de atividades físicas moderadas/vigorosas, por pelo menos 3 dias na semana.
- Para benefícios adicionais à saúde os adultos devem realizar duas vezes semanais atividades físicas de fortalecimento muscular, priorizando os grandes grupos musculares.

Suporte Psicológico

- As abordagens psicológicas devem ser adequadas às necessidades do indivíduo e podem ser realizadas individualmente ou em grupo, de acordo com sua preferência;
- Recomenda-se suporte psicológico baseado em entrevista motivacional e terapia cognitivo-comportamental.

Fonte: Elaboração própria.



8.2.4. Práticas Integrativas e Complementares em Saúde

As Práticas Integrativas e Complementares em Saúde (PICS) se configuram como importantes ferramentas terapêuticas de cuidado, por serem práticas de abordagem integral que consideram todas as dimensões do ser (físico, emocional, mental e social), com recursos que ampliam as abordagens e o olhar dos profissionais de saúde sobre o processo saúde-doença, além de instrumentalizar e sensibilizar os usuários para seu autocuidado¹¹³.

As PICS são ofertadas no SUS desde 1988, porém, foram instituídas enquanto política pública de saúde em 2006, por meio da Política Nacional de Práticas Integrativas e Complementares no SUS (PNPIC). Essa política se constituiu a partir das demandas sociais recorrentes manifestadas nas diversas Conferências Nacionais de Saúde, e das diretrizes e recomendações aos Estados Membros da OMS¹¹³.

No tratamento de usuários com obesidade, fortalecer a percepção para o autocuidado é etapa imprescindível para adesão a um estilo e prática de vida mais saudável. Nesse contexto, as PICS são importantes aliadas, contribuindo para a promoção, prevenção e reabilitação da saúde e manejo clínico da obesidade, potencializando o projeto terapêutico singular por meio de seus benefícios.

Evidências científicas demonstram que algumas PICS, como yoga*, auriculoterapia* e tai chi chuan*, possuem eficácia no tratamento de indivíduos adultos com sobrepeso e obesidade, especialmente para redução do IMC e do peso corporal. A yoga^{114,115} e o tai chi chuan¹¹⁶ mostram efeito positivo para redução do peso e IMC após um ano de realização da prática regularmente. O uso da auriculoterapia^{117,118} também auxilia na redução do peso e do IMC. Para potencializar/maximizar este efeito, recomenda-se o tratamento de 12 semanas.

Além disso, estudos apontam benefícios dessas práticas para redução do estresse, melhora do humor, depressão, ansiedade, insônia, melhora da qualidade de vida e bem-estar físico, que indiretamente contribuem e apoiam o indivíduo com obesidade na adesão ao tratamento e na

42

^{*}Os conceitos dessas práticas integrativas estão disponíveis na publicação Glossário Temático de Práticas Integrativas e Complementares em Saúde, pelo link https://portalarquivos2.saude.gov.br/images/pdf/2018/marco/12/glossario-tematico.pdf



mudança do comportamento para a adoção de novas práticas, que estejam mais alinhadas à uma alimentação adequada e saudável e a prática de atividades físicas, por exemplo.

Dessa forma, sempre que disponíveis nos serviços de saúde, as PICS devem compor o rol de ações e intervenções voltadas ao cuidado de indivíduos com sobrepeso e obesidade na APS, complementando o tratamento da equipe multiprofissional. Destaca-se ainda que as práticas estão contempladas no rol de procedimentos da Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS (SIGTAP) e possuem ressarcimento no Sistema Único de Saúde.

8.3. Tratamento cirúrgico

O tratamento cirúrgico da obesidade deverá seguir os critérios dispostos no ANEXO 1 do ANEXO IV da Portaria de Consolidação nº 3, de 28 de setembro de 2017, que dispõe sobre as Diretrizes Gerais para o Tratamento Cirúrgico da Obesidade¹¹⁹.

9. CASOS ESPECIAIS

9.1. Gestantes e lactantes

A avaliação do estado nutricional durante a gestação deve ser feita a cada consulta pré-natal, por meio da medida do IMC por semana gestacional. Desse modo, na primeira consulta devem ser determinados, além da semana gestacional, o peso e a altura da gestante. Este cálculo permitirá não apenas a avaliação do estado nutricional atual, como também prever o ganho de peso ao final da gestação²².

Sobrepeso e obesidade pré-gestacional, ganho excessivo de peso durante a gestação e retenção de peso pós-parto também são questões de saúde pública, dada a relação com desfechos negativos como complicações obstétricas ou neonatais, diabetes, obesidade pós-gestação e doenças cardiovasculares^{120,121}. Sendo assim, são necessárias ações para o controle do peso materno e a melhoria de desfechos clínicos para o binômio.

Intervenções combinadas de educação alimentar e nutricional, atividade física e mudança de comportamentos são efetivas para a redução de ganho de peso gestacional,



independentemente de faixa de IMC, sem eventos adversos à saúde materna ou do bebê, devendo ser avaliado individualmente cada condição de saúde. A combinação de dietas e atividade física estão associadas à redução de hipertensão, cirurgia cesariana e síndrome do desconforto respiratório neonatal ¹²⁰.

A realização de dietas não assistidas por profissional de saúde, com intuito de perda de peso corporal, não é recomendada durante a gestação, considerando os potenciais malefícios que as restrições e erros alimentares podem causar ao bebê. O Ministério da Saúde disponibiliza parâmetros de monitoramento para o ganho de peso durante a gestação¹²². Os valores de acompanhamento, de acordo com o período de gestação, podem ser vistos no **Quadro 4** a seguir.

Quadro 4. Tabela de IMC para gestantes de acordo com período gestacional

Semana	Baixo peso (BP) IMC ≤	Eutrófico (E) IMC	Sobrepeso (S) IMC entre	Obesidade (O) IMC ≥
gestacional	. ,	entre		
6	19,9	20,0 - 24,9	25,0 - 30,0	30,1
8	20,1	20,2 - 25,0	25,1 - 30,1	30,2
10	20,2	20,3 - 25,2	25,3 - 30,2	30,3
11	20,3	20,4 - 25,3	25,4 - 30,3	30,4
12	20,4	20,5 - 25,4	25,5 - 30,3	30,4
13	20,6	20,7 - 25,6	25,7 - 30,4	30,5
14	20,7	20,8 - 25,7	25,8 - 30,5	30,6
15	20,8	20,9 - 25,8	25,9 - 30,6	30,7
16	21	21,1 - 25,9	26,0 - 30,7	30,8
17	21,1	21,2 - 26,0	26,10 - 30,8	30,9
18	21,2	21,3 - 26,1	26,2 - 30,9	31
19	21,4	21,5 - 26,2	26,3 - 30,9	31
20	21,5	21,6 - 26,3	26,4 - 31,0	31,1
21	21,7	21,8 - 26,4	26,5 - 31,1	31,2
22	21,8	21,9 - 26,6	26,7 - 31,2	31,3
23	22	22,1 - 26,8	26,9 - 31,3	31,4
24	22,2	22,3 - 26,9	27,0 - 31,5	31,6
25	22,4	22,5 - 27,0	27,1 - 31,6	31,7
26	22,6	22,7 - 27,2	27,3 - 31,7	31,8
27	22,7	22,8 - 27,3	27,4 - 31,8	31,9
28	22,9	23,0 - 27,5	27,6 - 31,9	32
29	23,1	23,2 - 27,6	27,7 - 32,0	32,1
30	23,3	23,4 - 27,8	27,9 - 32,1	32,2
31	23,4	23,5 - 27,9	28,0 - 32,2	32,3
32	23,6	23,7 - 28,0	28,1 - 32,3	32,4
33	23,8	23,9 - 28,1	28,2 - 32,4	32,5



Semana gestacional	Baixo peso (BP) IMC ≤	Eutrófico (E) IMC entre	Sobrepeso (S) IMC entre	Obesidade (O) IMC ≥
34	23,9	24,0 - 28,3	28,4 - 32,5	32,6
35	24,1	24,2 - 28,4	28,5 - 32,6	32,7
36	24,2	24,3 - 28,5	28,6 - 32,7	32,8
37	24,4	24,5 - 28,7	28,8 - 32,8	32,9
38	24,5	24,6 - 28,8	28,9 - 32,9	33
39	24,7	24,8 - 28,9	29,0 - 33,0	33,1
40	24,9	25,0 - 29,1	29,2 - 33,1	33,2
41	25	25,1 - 29,2	29,3 - 33,2	33,3
42	25	25,1 - 29,2	29,3 - 33,2	33,3

Fonte: Vigilância Alimentar e Nutricional – SISVAN¹²².

Durante a gestação, as mulheres devem ser orientadas quanto à necessidade de manter uma alimentação adequada e saudável e praticar atividade física regularmente, devendo ser avaliada a condição individual de cada gestante. Estas intervenções, quando realizadas conjuntamente, reduzem os riscos de complicações na gestação e durante o parto^{123,124}.

A prática de atividade física de intensidade leve a moderada está associada a redução de ganho de peso gestacional. Quando devidamente orientada, não oferece riscos à gestação ou durante a lactação. A rotina dependerá se a mulher já está habituada à prática de atividade física, podendo ser sugerida sua realização com moderada intensidade¹²⁴, segundo o fluxograma a seguir (**Figura 4**):



Prática de exercícios físicos durante a gestação Habituada à prática Não de exercícios físicos? 15 minutos de exercício 30 minutos de exercício físico contínuo, 3x/ físico de intensidade semana moderada diariamente Exercícios de 30 minutos Natação Caminhada diariamente fortalecimento

Figura 4. Fluxograma de prática de exercícios físicos durante a gestação.

Fonte: NICE, 2010^{124} ; Farpour-Lambert et al., 2018^{120} ; Mottola et al., 2018^{125}

Recomenda-se que a atividade física seja iniciada gradualmente e que a gestante seja orientada a atentar para desconfortos durante à prática. Em alguns casos, pode ser necessária a diminuição ou interrupção da atividade física. O profissional de saúde deverá avaliar a gestante quanto à presença de contraindicações à prática de exercícios aeróbicos ou de sinais de alerta para sua interrupção (**Quadro 5**)²².

Quadro 5. Sinais de alerta e contraindicações à prática de exercícios aeróbicos durante a gestação.

Sinais de alerta para interrupção do exercício aeróbico	Contraindicações relativas à prática do exercício aeróbico	Contraindicações absolutas à prática do exercício aeróbico
Sangramento vaginal	Anemia grave	Doença cardíaca
Dispneia	Arritmia cardíaca materna não	hemodinamicamente
Tontura	avaliada	significativa
Cefaleia	Bronquite crônica	Doença pulmonar restritiva
Dor torácica	Obesidade mórbida	Incompetência cervical
Fraqueza muscular	Baixo peso extremo	Gestação múltipla com risco de
Dor ou inchaço em panturrilha	História de sedentarismo	parto
Parto prematuro	extremo	Sangramento persistente após
Redução do movimento fetal	Restrição do crescimento	2º ou 3º trimestre



Sinais de alerta para interrupção do exercício aeróbico	Contraindicações relativas à prática do exercício aeróbico	Contraindicações absolutas à prática do exercício aeróbico
Perda de líquido amniótico	intrauterino Limitações ortopédicas Fumo excessivo Comorbidades descompensadas	Placenta prévia após 26 semanas de gestação Parto prematuro Ruptura de membranas Síndrome hipertensiva da gravidez

Fonte: Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica – Obesidade²².

Durante o período pós natal, a prática combinada de alimentação adequada e saudável e prática de atividade física, em modalidade individual ou em grupo, foram efetivas para redução de retenção de peso pós-parto. A prescrição caso a caso de atividade física e definição de objetivos realistas para redução de peso também contribui para perda ponderal pós parto¹²⁰. É importante ressaltar que estas estratégias devem ser recomendadas e acompanhadas por profissional da saúde.

Recomenda-se iniciar a prática de atividade física de 4 a 6 semanas após o parto. Intensidades leves a moderadas podem não ser o suficientes para induzir perda do peso obtido durante a gestação, mas resulta em benefícios cardiovasculares além de reduzir o risco de depressão pósparto¹²⁰.

Durante o período pós-parto, deve-se estimular alimentação adequada e saudável, evitando o consumo de alimentos ultraprocessados, ricos em gorduras, açúcares, sódio ou e calorias. O aleitamento materno aumenta a demanda energética diária nas mulheres, favorecendo a perda de peso pós-parto, devendo ser estimulada²².

9.2. Bulimia e compulsão alimentar

A bulimia nervosa é um distúrbio psiquiátrico que é cada vez mais diagnosticado em pessoas com obesidade e em indivíduos após tratamento cirúrgico da obesidade. Pode ser decorrente de fatores biológicos (predisposição genética, mecanismo prejudicado de controle da saciedade, distúrbios neuroquímicos, incluindo deficiência de serotonina), comportamentais (transtornos alimentares e alimentação irregular, usando restrições nutricionais), psicológicos (depressão, regulação emocional prejudicada, baixa autoestima com altas expectativas de si mesmo),



condições sistêmicas/familiares (relações e comunicação entre os membros da família prejudicadas) e socioculturais (o culto ao corpo e a aspiração de ter um corpo perfeito)¹²⁶.

Quando não tratada, a bulimia pode afetar significativamente os resultados do tratamento da obesidade e o estado geral de saúde dos usuários. Dessa maneira, o tratamento dessa condição deve ser considerado prioritário em indivíduos com obesidade e bulimia coexistentes, seguido pelo tratamento de excesso de peso corporal¹²⁶.

A intervenção deve se concentrar inicialmente no diagnóstico e tratamento eficaz dos transtornos alimentares e depois na redução do excesso de peso corporal. O tratamento deve ser abrangente devido à etiologia complexa da bulimia e da obesidade e suas relações mútuas. A terapêutica deve incluir mudanças no comportamento, incluindo hábitos alimentares, bem como melhoria da saúde mental de um indivíduo, pois aumenta as chances de o tratamento ser eficaz. Portanto, é necessária a cooperação entre o usuário e a equipe multiprofissional, incluindo médicos de diferentes especialidades, enfermeiros, psicólogo, psiquiatra e nutricionista¹²⁶.

A compulsão alimentar é caracterizada pelo consumo recorrente, periódico e descontrolado de excessivas quantidades de alimento sem comportamentos compensatórios (por exemplo, uso de laxantes ou indução de vômito) para controle do peso. Os sintomas desta condição incluem consumo de grandes porções de alimentos, maiores do que as pretendidas ou do que a maioria das pessoas ingeriria em circunstâncias e intervalos de tempos semelhantes; pouco controle sobre a ingestão de alimentos, com manutenção do comportamento apesar dos efeitos negativos; desejos intensos; alterações emocionais; e impulsividade aumentada¹²⁷. Pessoas com compulsão alimentar comem rapidamente até se sentirem desconfortavelmente cheias; comem grandes quantidades de comida mesmo sem estarem com fome; e comem sozinhas devido ao embaraço pela quantidade de comida. Ainda, estas pessoas geralmente sentem repulsa por si mesmas, depressão ou culpa excessiva após o episódio compulsivo¹²⁸.

Existem evidências de que emoções negativas como raiva e frustração, doenças psiquiátricas, como ansiedade e depressão, hora do dia e tipo de refeição podem ser gatilhos para a compulsão alimentar¹²⁹.



O tratamento da compulsão alimentar tem como foco o comportamento alimentar, a psicopatologia e sintomatologia associadas. Os objetivos do tratamento devem ser realistas e focados no controle do comportamento compulsivo, na interrupção de dietas restritivas e no desenvolvimento de hábitos saudáveis. Apenas posteriormente deve-se instituir medidas para redução de peso corporal^{129,130}.

10. MONITORAMENTO

O acompanhamento de pessoas com obesidade e sobrepeso em tratamento e o monitoramento dos efeitos das medidas terapêuticas instituídas são aspectos importantes, tendo em vista o suporte da equipe de profissionais na perda e manutenção do peso, além do acompanhamento das condições de saúde associadas⁵⁵.

O sobrepeso e a obesidade são condições complexas e de origem multifatorial que resultam em alterações físicas e mentais. Deste modo, entende-se que o acompanhamento e tratamento destes pacientes deve ser feito por equipe multiprofissional, nos diferentes níveis de atenção à saúde, conforme as necessidades individuais de cada usuário.

Em todos os usuários, peso e altura devem ser medidos e o IMC calculado. Para indivíduos com peso estável, um intervalo de 1 ano é adequado para a reavaliação do IMC. Para indivíduos com sobrepeso ou obesidade ou aqueles de peso adequado conforme IMC com um histórico de sobrepeso, uma monitorização mais frequente pode ser apropriada⁷⁰. Pacientes que não apresentem perda de peso clinicamente relevante devem ser avaliados não somente quanto às medidas antropométricas, mas também quanto a fatores e barreiras que possam estar influenciando na resposta ao tratamento⁴⁹.

O automonitoramento do peso corporal, em domicílio, apresenta benefícios que tendem a auxiliar na redução de peso em indivíduos com sobrepeso ou obesidade. Deste modo, os usuários podem verificar seu peso uma vez por semana, caso tenham uma balança disponível e, se assim desejarem, dado que as variações de peso podem gerar mais ansiedade e frustração (**Apêndice 13**). Embora estes intervalos de seguimento não sejam baseados em evidências robustas, eles são um compromisso razoável entre a necessidade de identificar o ganho de peso



numa fase precoce e a necessidade de limitar tempo, esforço e custo de medidas repetidas 70,78,131.

No **Quadro 6** consta a composição de uma equipe multiprofissional que pode estar envolvida no tratamento e acompanhamento dos usuários com sobrepeso e obesidade e exames que podem ser solicitados, de acordo com as necessidades individuais. A APS é a porta de entrada ao sistema bem como todos os profissionais nela envolvidos; isso inclui a ESF e outras equipes de APS. Exames não são recomendados como prática cotidiana. Estes devem ser solicitados por profissional de saúde quando houver necessidade. A frequência de avaliação das pessoas com sobrepeso e obesidade pode ser alterada de acordo com o estado clínico e as necessidades do indivíduo. No entanto, evidências apontam a importância do acompanhamento por aproximadamente 12 meses ou mais e, se possível, com intervalo mensal entre as abordagens^{132,133}.

Quadro 6. Equipe multidisciplinar, avaliações e exames complementares.

Avaliação		
Médico endocrinologista		
Médico de família e comunidade		
Enfermeiro		
Profissional de educação física		
Nutricionista		
Psicólogo		
Médico Psiquiatra		
Fisioterapeuta		
Fonoaudiólogo		
Médico Nutrólogo		
Dentista		
Cirurugião dentista		
Assistente social		
Avaliação Clínica		
Frequência Cardíaca		
Pressão Arterial		
Peso/IMC		
Perímetro da cintura		
Exames complementares (se necessário)		
Glicemia		
Hemoglobina glicosilada		
Colesterol total e frações		
Triglicerídeos		
Exame coprológico funcional		
Urinálise		

Fonte: Elaboração própria.



11. REGULAÇÃO/ CONTROLE/ AVALIAÇÃO PELO GESTOR

A organização do cuidado à pessoa com sobrepeso ou obesidade nos serviços de saúde, sobretudo a APS por sua atribuição de proporcionar o primeiro contato das pessoas com o sistema de saúde, deve prever, sempre que possível, a realização do diagnóstico nutricional. Ainda no nível da APS, é possível direcionar indivíduo com sobrepeso ou obesidade a um nutricionista da APS ou à atenção especializada para receber orientações para uma alimentação adequada, saudável e balanceada. Também é possível promover e estimular a prática de atividades físicas nas próprias UBS ou encaminhar a pessoa com sobrepeso ou obesidade para um polo da Academia da Saúde para realização de atividades físicas orientadas e supervisionadas por profissional capacitado. Cabe ressaltar a importância da integração entre os pontos de atenção à saúde, a fim de possibilitar a atenção integral e tratamento adequado a cada situação^{22,64,134}.

Diante da complexidade que envolve a problemática de saúde de sobrepeso e obesidade, é necessário o envolvimento e a articulação dos entes federados na organização dos serviços a fim de ofertar cuidado multidisciplinar adequado, integral e longitudinal, por meio de abordagens individuais e coletivas, tanto com ações direcionadas para o usuário, quanto para a família, o que exige organização do processo de trabalho em cada ponto de atenção, bem como nos diversos serviços da rede de atenção à saúde. Para subsidiar os gestores estaduais e municipais na elaboração de linhas de cuidado às pessoas com sobrepeso e obesidade, inclusive com descrição de responsabilidades para cada ente, recomenda-se consultar as portarias citadas no ANEXO 2, que estão consolidadas na Portaria de Consolidação nº 3, de 28 de setembro de 2017 - Consolidação das normas sobre as redes do Sistema Único de Saúde, em seu Anexo IV - Rede de Atenção à Saúde das Pessoas com Doenças. Ressalta-se que não estão contempladas neste anexo as normativas estaduais e municipais relacionadas à temática de sobrepeso e obesidade.

Outros materiais para auxiliar gestores e profissionais, com orientações para a organização da assistência direcionados às pessoas com sobrepeso e obesidade são as publicações do Ministério da Saúde, dentre elas, o Caderno de Atenção Básica nº 38, que contém estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica – obesidade, considerando os ciclos e eventos de vida, incluindo desde a classificação, diagnóstico e manejo da obesidade, com exemplos de



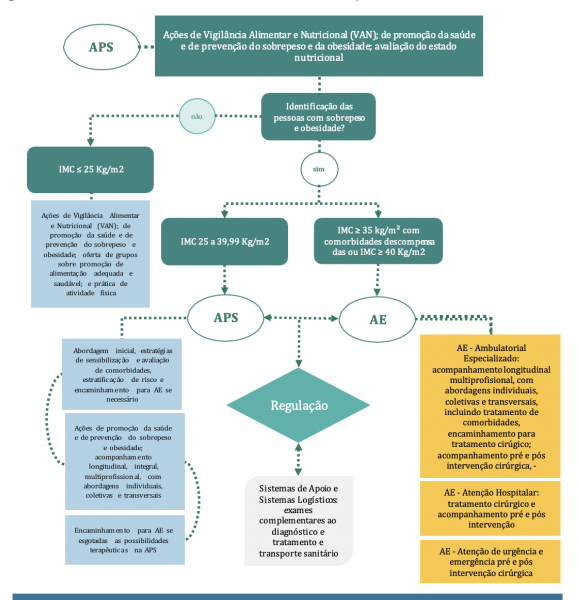
estratégias de abordagem, bem como com orientações específicas de tratamento, incluindo ainda ações de promoção da saúde, educação em saúde e prevenção da obesidade²².

Considerando a possibilidade de fatores de riscos cardiovasculares associados à obesidade, foi elaborado e publicado, em consonância com o Guia Alimentar para População Brasileira⁸⁰, o Manual da Alimentação Cardioprotetora, no intuito de subsidiar a orientação nutricional e dietética realizada pelos diferentes profissionais, em especial da Atenção Primária, e facilitar a compreensão dos indivíduos, estimulando sua adesão às orientações ^{135,136}.

Com base nestes documentos e na articulação entre os diferentes níveis de atenção à saúde, o atendimento dos indivíduos, visando à prevenção e ao controle de sobrepeso e obesidade no país deve seguir o fluxo constante na **Figura 5**.



Figura 5. Fluxo de atendimento ao indivíduo com sobrepeso ou obesidade no SUS.



Abordagens transversais: suporte psicológico, prática de atividade física, PICS, ações intersetoriais para promoção da saúde e prevenção do sobrepeso e obesidade

Legendas

- * APS: Atenção Primária à Saúde
- * AE: Componente Atenção Especializada
- * Abordagens individuais: acompanhamento individual com equipe multiprofissional
- * Abordagens coletivas: atividades em grupo para manejo da condição de obesidade
- * Abordagens transversais: atividades a serem realizadas simultaneamente durante todo o tratamento e acompanhamento (atividade física, suporte psicológico, atividades intersetoriais, práticas integrativas e complementares PICS)

Fonte: Elaboração Própria



12. REFERÊNCIAS

- 1. BRASIL. PORTARIA No 375, DE 10 DE NOVEMBRO DE 2009. Diário Oficial da União. 2009.
- BRASIL. Diretrizes Metodológicas: Elaboração de Diretrizes Clínicas. Ministério da Saúde.
 2016.
- 3. Associação Brasileira de Nutrologia, Sociedade Brasileira de Nutrição Parenteral e Enteral. Utilização da Bioimpedância para Avaliação da Massa Corpórea. Associação Médica Brasileira e Conselho Federal de Medicina. 2009.
- 4. Wang ZH, Yang ZP, Wang XJ, Dong YH, Ma J. Comparative Analysis of the Multi-Frequency Bio-impedance and Dual-energy X-ray Absorptiometry on Body Composition in Obese Subjects. Biomed Environ Sci. 2018 Jan;31(1):72–5.
- 5. Leal AAD, Faintuch J, Morais AAC, Noe JAB, Bertollo DM, Morais RC, et al. Bioimpedance analysis: should it be used in morbid obesity? Am J Hum Biol Off J Hum Biol Counc. 2011;23(3):420–2.
- 6. Câmara Interministerial de Segurança Alimentar e Nutricional. Estratégia Intersetorial de Prevenção e Controle da Obesidade: recomendações para estados e municípios [Internet]. Brasília: Imprensa Nacional; 2014. Available from: http://www.mds.gov.br/webarquivos/publicacao/seguranca_alimentar/estrategia_prevencao_obesidade.pdf
- 7. BRASIL. Relatório de Recomendação no 522: Sibutramina para o tratamento dos pacientes com obesidade. Ministério da Saúde. 2020.
- 8. BRASIL. Relatório de Recomendação no. 523: Orlistate para a redução de peso em indivíduos com sobrepeso ou obesidade [Internet]. Ministério da Saúde. 2020. Available from: http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2020/Relatorio_orlistate_sobrepeso_obesidade_523_2020_FINAL.pdf
- 9. Nordisk N. Ozempic® (semaglutida) [Internet]. ANVISA. Farm. resp: Luciane M. H. Fernandes CRF/PR n° 6002; 2020. Available from: https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351658916201751/?substancia=26316
- 10. BRASIL. PORTARIA No 424, DE 19 DE MARÇO DE 2013. Redefine as diretrizes para a organização da prevenção e do tratamento do sobrepeso e obesidade como linha de cuidado prioritária da Rede de Atenção à Saúde das Pessoas com Doenças Crônicas. [Internet]. Diário Oficial da União. 2013. Available from: http://www.in.gov.br/en/web/dou/-/portaria-n-424-de-19-de-marco-de-2013-30422469



- 11. BRASIL. PORTARIA No 425, DE 19 DE MARÇO DE 2013. Estabelece regulamento técnico, normas e critérios para a Assistência de Alta Complexidade ao Indivíduo com Obesidade. [Internet]. Diário Oficial da União. 2013. Available from: http://pesquisa.in.gov.br/imprensa/jsp/visualiza/index.jsp?jornal=1&pagina=59&data=15/04/2013
- 12. Arora M, Barquera S, Farpour Lambert NJ, Hassell T, Heymsfield SB, Oldfield B, et al. Stigma and obesity: the crux of the matter. Lancet Public Heal. 2019 Nov;4(11):e549–50.
- 13. Ng M, Fleming T, Robinson M, Thomson B, Graetz N, Margono C, et al. Global, regional, and national prevalence of overweight and obesity in children and adults during 1980-2013: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2013. Lancet (London, England). 2014 Aug;384(9945):766–81.
- 14. Flint SW. The complexity of obesity. lancet Diabetes Endocrinol. 2019 Nov;7(11):833.
- 15. Puhl R, Suh Y. Health Consequences of Weight Stigma: Implications for Obesity Prevention and Treatment. Curr Obes Rep. 2015 Jun;4(2):182–90.
- 16. Coordenação-Geral de Vigilância de Agravos e Doenças Não Transmissíveis (CGDANT/DASNT/SVS). Vigitel Brasil 2019: principais resultados. In: Boletim Epidemiológico n 16 [Internet]. 51st ed. Secretaria de Vigilância em Saúde/ Ministério da Saúde; 2020. p. 2026. Available from: https://www.saude.gov.br/images/pdf/2020/April/16/Boletim-epidemiologico-SVS-16.pdf
- 17. BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Vigitel Brasil 2019: Vigilância de Fatores de Risco e Proteção para Doenças Crônicas por Inquérito Telefônico. Brasília, DF.: Ministério da Saúde; 2020.
- 18. BRASIL. VIGITEL Brasil 2018 População Negra [Internet]. Brasília: Ministério da Saúde; 2019. Available from: %0A
- 19. Trayhurn P. The biology of obesity. Proc Nutr Soc [Internet]. 2007/03/07. 2005;64(1):31–
- 8. Available from: https://www.cambridge.org/core/article/biology-of-obesity/456C4E8E8B4A3850DAC6E015BB62F6D8
- 20. Jou C. The Biology and Genetics of Obesity A Century of Inquiries. N Engl J Med [Internet]. 2014 May 14;370(20):1874–7. Available from: https://doi.org/10.1056/NEJMp1400613
- 21. Goodarzi MO. Genetics of obesity: what genetic association studies have taught us about the biology of obesity and its complications. Lancet Diabetes Endocrinol [Internet]. 2018 Mar 1;6(3):223–36. Available from: https://doi.org/10.1016/S2213-8587(17)30200-0
- 22. WHO. Obesity and overweight. WHO. 2020.



- 23. BRASIL. Cadernos de Atenção Básica: Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica Obesidade [Internet]. Ministério da Saúde. 2014. Available from: https://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/estrategias_cuidado_doenca_cronica_obesidade _cab38.pdf
- 24. Ferreira RW, Caputo EL, Häfele CA, Jerônimo JS, Florindo AA, Knuth AG, et al. [Access to public physical activity programs in Brazil: National Health Survey, 2013]. Cad Saude Publica. 2019 Feb;35(2):e00008618.
- 25. Guthold R, Stevens GA, Riley LM, Bull FC. Worldwide trends in insufficient physical activity from 2001 to 2016: a pooled analysis of 358 population-based surveys with 1·9 million participants. Lancet Glob Heal. 2018 Oct;6(10):e1077–86.
- 26. Whitaker RC, Wright JA, Pepe MS, Seidel KD, Dietz WH. Predicting obesity in young adulthood from childhood and parental obesity. N Engl J Med. 1997 Sep;337(13):869–73.
- 27. Qi Q, Chu AY, Kang JH, Huang J, Rose LM, Jensen MK, et al. Fried food consumption, genetic risk, and body mass index: gene-diet interaction analysis in three US cohort studies. BMJ. 2014 Mar;348:g1610.
- 28. Rohde K, Keller M, la Cour Poulsen L, Blüher M, Kovacs P, Böttcher Y. Genetics and epigenetics in obesity. Metabolism. 2019 Mar;92:37–50.
- 29. Livingstone KM, Celis-Morales C, Papandonatos GD, Erar B, Florez JC, Jablonski KA, et al. FTO genotype and weight loss: systematic review and meta-analysis of 9563 individual participant data from eight randomised controlled trials. BMJ. 2016 Sep;354:i4707.
- 30. Francisqueti F, Nascimento A, Correa C. Obesidade, inflamação e complicações metabólicas. Rev da Soc Bras Aliment e Nutr. 2015 Jan 1;40:81–9.
- 31. Ellulu MS, Patimah I, Khaza'ai H, Rahmat A, Abed Y. Obesity and inflammation: the linking mechanism and the complications. Arch Med Sci [Internet]. 2016/03/31. 2017 Jun;13(4):851–63. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/28721154
- 32. Schwartz MW, Woods SC, Porte D, Seeley RJ, Baskin DG. Central nervous system control of food intake. Nature [Internet]. 2000;404(6778):661–71. Available from: https://doi.org/10.1038/35007534
- 33. Pont SJ, Puhl R, Cook SR, Slusser W. Stigma Experienced by Children and Adolescents With Obesity. Pediatrics [Internet]. 2017 Dec 1;140(6):e20173034. Available from: http://pediatrics.aappublications.org/content/140/6/e20173034.abstract
- 34. Prochaska JJ, Prochaska JO. A Review of Multiple Health Behavior Change Interventions for Primary Prevention. Am J Lifestyle Med. 2011 May;5(3).



- 35. Robinson BE, Bacon JG, O'Reilly J. Fat phobia: measuring, understanding, and changing anti-fat attitudes. Int J Eat Disord. 1993 Dec;14(4):467–80.
- 36. Bacon JG, Scheltema KE, Robinson BE. Fat phobia scale revisited: the short form. Int J Obes Relat Metab Disord. 2001 Feb;25(2):252–7.
- 37. Stein J, Luppa M, Ruzanska U, Sikorski C, Konig H-H, Riedel-Heller SG. Measuring negative attitudes towards overweight and obesity in the German population psychometric properties and reference values for the German short version of the Fat Phobia Scale (FPS). PLoS One. 2014;9(12):e114641.
- 38. Paim MB. Os corpos gordos merecem ser vividos . Vol. 27, Revista Estudos Feministas . scielo ; 2019.
- 39. Weinberger N-A, Kersting A, Riedel-Heller SG, Luck-Sikorski C. Body Dissatisfaction in Individuals with Obesity Compared to Normal-Weight Individuals: A Systematic Review and Meta-Analysis. Obes Facts. 2016;9(6):424–41.
- 40. Chao H-L. Body image change in obese and overweight persons enrolled in weight loss intervention programs: a systematic review and meta-analysis. PLoS One. 2015;10(5):e0124036.
- 41. Enzi G. Socioeconomic consequences of obesity: the effect of obesity on the individual. Pharmacoeconomics. 1994;5(Suppl 1):54–7.
- 42. Wellman NS. Causes and consequences of adult obesity: health, social and economic impacts in the United States. Asia Pac J Clin Nutr. 2003;11(S8):S705–9.
- 43. Cawley J. An economy of scales: A selective review of obesity's economic causes, consequences, and solutions. J Health Econ. 2015 Sep;43:244–68.
- 44. Teachman BA, Brownell KD. Implicit anti-fat bias among health professionals: is anyone immune? Int J Obes [Internet]. 2001;25(10):1525–31. Available from: https://doi.org/10.1038/sj.ijo.0801745
- 45. Kirk S, Ramos Salas X, Alberga A, Russell-Mayhew S. Canadian Adult Obesity Clinical Practice Guidelines: Reducing Weight Bias, Stigma and Discrimination in Obesity Management, Practice and Policy. Obesity Canada. 2020.
- 46. Tomiyama AJ, Carr D, Granberg EM, Major B, Robinson E, Sutin AR, et al. How and why weight stigma drives the obesity 'epidemic' and harms health. BMC Med [Internet]. 2018;16(1):123. Available from: https://doi.org/10.1186/s12916-018-1116-5
- 47. Rubino F, Puhl RM, Cummings DE, Eckel RH, Ryan DH, Mechanick JI, et al. Joint international consensus statement for ending stigma of obesity. Nat Med [Internet]. 2020/03/04. 2020 Apr;26(4):485–97. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32127716



- 48. Silva B, Cantisani J. INTERFACES ENTRE A GORDOFOBIA E A FORMAÇÃO ACADÊMICA EM NUTRIÇÃO: UM DEBATE NECESSÁRIO. DEMETRA Aliment Nutr Saúde. 2018 Jul 13;13.
- 49. Alberga AS, Edache IY, Forhan M, Russell-Mayhew S. Weight bias and health care utilization: a scoping review. Prim Health Care Res Dev [Internet]. 2019 Jul 22;20:e116–e116. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32800008
- 50. Wharton S, Lau DCW, Vallis M, Sharma AM, Biertho L, Campbell-Scherer D, et al. Obesity in adults: a clinical practice guideline. Can Med Assoc J [Internet]. 2020 Aug 4;192(31):E875 LP-E891. Available from: http://www.cmaj.ca/content/192/31/E875.abstract
- 51. Withrow D, Alter DA. The economic burden of obesity worldwide: a systematic review of the direct costs of obesity. Obes Rev. 2011 Feb;12(2):131–41.
- 52. Bahia L, Araújo DV. Impacto econômico da obesidade no Brasil. Rev HUPE. 2014;13(1):13–7.
- 53. Schünemann HJ, Wiercioch W, Etxeandia I, Falavigna M, Santesso N, Mustafa R, et al. Guidelines 2.0: Systematic development of a comprehensive checklist for a successful guideline enterprise. CMAJ. 2014;
- 54. Wolfenden L, Ezzati M, Larijani B, Dietz W. The challenge for global health systems in preventing and managing obesity. Obes Rev. 2019 Nov;20 Suppl 2:185–93.
- 55. Semlitsch T, Stigler FL, Jeitler K, Horvath K, Siebenhofer A. Management of overweight and obesity in primary care-A systematic overview of international evidence-based guidelines. Obes Rev. 2019 Sep;20(9):1218–30.
- 56. WHO. Obesity: preventing and managing the global epidemic [Internet]. Report of a WHO Consultation (WHO Technical Report Series 894). 2003. Available from: Report of a WHO Consultation (WHO Technical Report Series 894
- 57. ABESO. Diretrizes brasileiras de obesidade 2016 / ABESO Associação Brasileira para o Estudo da Obesidade e da Síndrome Metabólica. 4a ed. Associação Brasileira para o Estudo da Obesidade e da Síndrome Metabólica. São Paulo; 2016.
- 58. Rezende FAC, Rosado LEFPL, Ribeiro R de CL, Vidigal F de C, Vasques ACJ, Bonard IS, et al. Body mass index and waist circumference: association with cardiovascular risk factors. Arq Bras Cardiol. 2006 Dec;87(6):728–34.
- 59. BRASIL. Orientações para a coleta e análise de dados antropométricos em serviços de saúde: Norma técnica do Sistema de Vigilância Alimentar e Nutricional SISVAN. Ministério da Saúde. 2011.



- 60. BRASIL. Marco de Referência da Vigilância Alimentar e Nutricional na Atenção Básica [Internet]. Ministério da Saúde. 2015 [cited 2020 Mar 10]. Available from: https://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/marco_referencia_vigilancia_alimentar.pdf
- 61. Lund TB, Sandoe P, Lassen J. Attitudes to publicly funded obesity treatment and prevention. Obesity (Silver Spring). 2011 Aug;19(8):1580–5.
- 62. BRASIL. Política Nacional de Atenção Básica. Brasília: Ministério da Saúde; 2012.
- 63. Lombard CB, Deeks AA, Teede HJ. A systematic review of interventions aimed at the prevention of weight gain in adults. Public Health Nutr. 2009 Nov;12(11):2236–46.
- 64. Lemmens VEPP, Oenema A, Klepp KI, Henriksen HB, Brug J. A systematic review of the evidence regarding efficacy of obesity prevention interventions among adults. Obes Rev. 2008 Sep;9(5):446–55.
- 65. BRASIL. Política Nacional de Alimentação e Nutrição (PNAN) [Internet]. Ministério da Saúde. 2013 [cited 2020 Mar 10]. Available from: https://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/politica_nacional_alimentacao_nutricao.pdf
- 66. NICE. Obesity: identification, assessment and management. NICE Clinical Guidance. 2014.
- 67. Jones PR, Ekelund U. Physical Activity in the Prevention of Weight Gain: the Impact of Measurement and Interpretation of Associations. Curr Obes Rep. 2019 Jun;8(2):66–76.
- 68. Swinburn BA, Kraak VI, Allender S, Atkins VJ, Baker PI, Bogard JR, et al. The Global Syndemic of Obesity, Undernutrition, and Climate Change: The Lancet Commission report. Lancet (London, England). 2019 Feb;393(10173):791–846.
- 69. Egger G, Swinburn B. An "ecological" approach to the obesity pandemic. BMJ [Internet]. 1997 Aug 23;315(7106):477–80. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/9284671
- 70. Gargallo Fernandez Manuel M, Breton Lesmes I, Basulto Marset J, Quiles Izquierdo J, Formiguera Sala X, Salas-Salvado J. Evidence-based nutritional recommendations for the prevention and treatment of overweight and obesity in adults (FESNAD-SEEDO consensus document). The role of diet in obesity treatment (III/III). Nutr Hosp. 2012;27(3):833–64.
- 71. Jensen MD, Ryan DH, Apovian CM, Ard JD, Comuzzie AG, Donato KA, et al. 2013 AHA/ACC/TOS guideline for the management of overweight and obesity in adults: a report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines and The Obesity Society. Circulation. 2014 Jun;129(25 Suppl 2):S102-38.
- 72. Raynor HA, Champagne CM. Position of the Academy of Nutrition and Dietetics: Interventions for the Treatment of Overweight and Obesity in Adults. J Acad Nutr Diet. 2016 Jan;116(1):129–47.



- 73. Franz MJ, VanWormer JJ, Crain AL, Boucher JL, Histon T, Caplan W, et al. Weight-loss outcomes: a systematic review and meta-analysis of weight-loss clinical trials with a minimum 1-year follow-up. J Am Diet Assoc. 2007 Oct;107(10):1755–67.
- 74. Blackburn G. Effect of degree of weight loss on health benefits. Obes Res. 1995 Sep;3 Suppl 2:211s-216s.
- 75. CDC. Losing Weight. CDC. 2020.
- 76. Vallis M. Quality of life and psychological well-being in obesity management: improving the odds of success by managing distress. Int J Clin Pract. 2016 Mar;70(3):196–205.
- van Gemert WAM, van der Palen J, Monninkhof EM, Rozeboom A, Peters R, Wittink H, et al. Quality of Life after Diet or Exercise-Induced Weight Loss in Overweight to Obese Postmenopausal Women: The SHAPE-2 Randomised Controlled Trial. PLoS One. 2015;10(6):e0127520.
- 78. Noël PH, Pugh JA. Management of overweight and obese adults. BMJ [Internet]. 2002 Oct 5;325(7367):757–61. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/12364306
- 79. Knowler WC, Barrett-Connor E, Fowler SE, Hamman RF, Lachin JM, Walker EA, et al. Reduction in the incidence of type 2 diabetes with lifestyle intervention or metformin. N Engl J Med. 2002 Feb;346(6):393–403.
- 80. Look AHEAD Research Group. Eight-year weight losses with an intensive lifestyle intervention: the look AHEAD study. Obesity (Silver Spring) [Internet]. 2014 Jan;22(1):5–13. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/24307184
- 81. BRASIL. Guia alimentar para a população Brasileira [Internet]. 2a ed. Melo EA, editor. Ministério da Saúde. Ministério da Saúde; 2014. Available from: https://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/guia alimentar população brasileira 2ed.pdf
- 82. Kahan S, Manson JE. Obesity Treatment, Beyond the Guidelines: Practical Suggestions for Clinical Practice. JAMA. 2019 Apr;321(14):1349–50.
- 83. OPAS. Ultra-processed food and drink products in Latin America: Trends, impact on obesity, policy implications [Internet]. Washington: Organização Pan-Americana da Saúde (OPAS/OMS); 2015. Available from: https://iris.paho.org/bitstream/handle/10665.2/7699/9789275118641_eng.pdf?sequence=5& isAllowed=y
- 84. Elizabeth L, Machado P, Zinöcker M, Baker P, Lawrence M. Ultra-Processed Foods and Health Outcomes: A Narrative Review. Nutrients. 2020 Jun;12(7).



- 85. Beslay M, Srour B, Méjean C, Allès B, Fiolet T, Debras C, et al. Ultra-processed food intake in association with BMI change and risk of overweight and obesity: A prospective analysis of the French NutriNet-Santé cohort. PLoS Med [Internet]. 2020 Aug 27;17(8):e1003256–e1003256. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32853224
- 86. Costa CDS, Assunção MCF, Loret de Mola C, Cardoso J de S, Matijasevich A, Barros AJD, et al. Role of ultra-processed food in fat mass index between 6 and 11 years of age: a cohort study. Int J Epidemiol. 2020 Sep;
- 87. Gombi-Vaca MF, Sichieri R, Verly EJ. Caloric compensation for sugar-sweetened beverages in meals: A population-based study in Brazil. Appetite. 2016 Mar;98:67–73.
- 88. WHO. Healthy Diet WHO FAct Sheet no. 394. WHO Fact Sheet. 2018.
- 89. Oliveira D, Galhardo J, Ares G, Cunha LM, Deliza R. Sugar reduction in fruit nectars: Impact on consumers' sensory and hedonic perception. Food Res Int. 2018 May;107:371–7.
- 90. Pearlman M, Obert J, Casey L. The Association Between Artificial Sweeteners and Obesity. Curr Gastroenterol Rep. 2017 Nov;19(12):64.
- 91. 5. Facilitating Behavior Change and Well-being to Improve Health Outcomes: Standards of Medical Care in Diabetes—2020 Diabetes Care [Internet].
 2020 Jan 1;43(Supplement 1):S48 LP-S65. Available from: http://care.diabetesjournals.org/content/43/Supplement_1/S48.abstract
- 92. Caspersen CJ, Powell KE, Christenson GM. Physical activity, exercise, and physical fitness: definitions and distinctions for health-related research. Public Health Rep. 1985;100(2):126–31.
- 93. WHO. Global Recommendations on Physical Activity for Health. WHO. 2010.
- 94. Pettee Gabriel KK, Morrow JRJ, Woolsey A-LT. Framework for physical activity as a complex and multidimensional behavior. J Phys Act Health. 2012 Jan;9 Suppl 1:S11-8.
- 95. World Health Organization. More active people for a healthier world: global action plan on physical activity 2018-2030. 101 p.
- 96. Tremblay MS, Aubert S, Barnes JD, Saunders TJ, Carson V, Latimer-Cheung AE, et al. Sedentary Behavior Research Network (SBRN) Terminology Consensus Project process and outcome. Int J Behav Nutr Phys Act. 2017 Jun;14(1):75.
- 97. Piercy KL, Troiano RP, Ballard RM, Carlson SA, Fulton JE, Galuska DA, et al. The Physical Activity Guidelines for Americans. JAMA. 2018 Nov;320(19):2020–8.
- 98. Reis EC dos. Avaliação do componente ambulatorial especializado da linha de cuidado para obesidade grave na cidade do Rio de Janeiro. Fundação Oswaldo Cruz; 2018.
- 99. WHO. ACTIVE: a technical package for increasing physical activity [Internet]. WHO. 2018 [cited 2019 Nov 15]. Available from: https://apps.who.int/iris/handle/10665/275415



- 100. Warburton DER, Bredin SSD. Reflections on Physical Activity and Health: What Should We Recommend? Can J Cardiol. 2016 Apr;32(4):495–504.
- 101. Yumuk V, Tsigos C, Fried M, Schindler K, Busetto L, Micic D, et al. European Guidelines for Obesity Management in Adults. Obes Facts. 2015;8(6):402–24.
- 102. Haynes A, Kersbergen I, Sutin A, Daly M, Robinson E. Does perceived overweight increase risk of depressive symptoms and suicidality beyond objective weight status? A systematic review and meta-analysis. Clin Psychol Rev. 2019 Nov;73:101753.
- 103. Silva DA, Coutinho E da SF, Ferriani LO, Viana MC. Depression subtypes and obesity in adults: A systematic review and meta-analysis. Obes Rev. 2020 Mar;21(3):e12966.
- 104. Miller W, Rollnik S. Talking Oneself Into Change: Motivational Interviewing, Stages of Change, and Therapeutic Process Title. J Cogn Psychother. 2004;18(4):299–308.
- 105. Miller WR, Rollnick S. Ten things that motivational interviewing is not. Behav Cogn Psychother. 2009 Mar;37(2):129–40.
- 106. BECK AT. THINKING AND DEPRESSION. II. THEORY AND THERAPY. Arch Gen Psychiatry. 1964 Jun;10:561–71.
- 107. Wenzel A. Basic Strategies of Cognitive Behavioral Therapy. Psychiatr Clin North Am. 2017 Dec;40(4):597–609.
- 108. Cooper Z, Fairburn C, Hawker D. Cognitive-behavioral treatment of obesity: A clinician's guide. New York: Guilford Press; 2003. 232–xiii p.
- 109. BRASIL. Ministério da Saúde. Política nacional de práticas integrativas e complementares no SUS: atitude de ampliação de acesso. 2a. ed. [Internet]. Brasília, DF.: Ministério da Saúde; 2015.
- 110. Yang K. A review of yoga programs for four leading risk factors of chronic diseases. Evid Based Complement Alternat Med. 2007 Dec;4(4):487–91.
- 111. Lauche R, Langhorst J, Lee MS, Dobos G, Cramer H. A systematic review and metaanalysis on the effects of yoga on weight-related outcomes. Prev Med (Baltim). 2016 Jun;87:213–32.
- 112. Zheng G, Huang M, Liu F, Li S, Tao J, Chen L. Tai chi chuan for the primary prevention of stroke in middle-aged and elderly adults: a systematic review. Evid Based Complement Alternat Med. 2015;2015:742152.
- 113. Kim S-Y, Shin I-S, Park Y-J. Effect of acupuncture and intervention types on weight loss: a systematic review and meta-analysis. Obes Rev an Off J Int Assoc Study Obes. 2018 Nov;19(11):1585–96.



- 114. Huang C-F, Guo S-E, Chou F-H. Auricular acupressure for overweight and obese individuals: A systematic review and meta-analysis. Medicine (Baltimore). 2019 Jun;98(26):e16144.
- 115. BRASIL. Portaria de Consolidação no 3, de 28 de setembro de 2017. Consolidação das normas sobre as redes do Sistema Único de Saúde. Anexo IV Rede de Atenção à Saúde das Pessoas com Doenças, Anexo 1 Diretrizes gerais para o tratamento cirúrgico da obesidade. [Internet].

 2017. Available from: http://bysms.saude.gov.br/bys/saudelegis/gm/2017/prc0003_03_10_2017.html
- http://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2017/prc0003_03_10_2017.html
- 116. Farpour-Lambert NJ, Ells LJ, Martinez de Tejada B, Scott C. Obesity and Weight Gain in Pregnancy and Postpartum: an Evidence Review of Lifestyle Interventions to Inform Maternal and Child Health Policies. Front Endocrinol (Lausanne). 2018;9:546.
- 117. Poston L, Caleyachetty R, Cnattingius S, Corvalan C, Uauy R, Herring S, et al. Preconceptional and maternal obesity: epidemiology and health consequences. lancet Diabetes Endocrinol. 2016 Dec;4(12):1025–36.
- 118. BRASIL. Vigilância alimentar e nutricional Sisvan: orientações básicas para a coleta, processamento, análise de dados e informação em serviços de saúde [Internet]. Brasília; 2004.
 120 p. Available from:

http://189.28.128.100/nutricao/docs/geral/orientacoes_basicas_sisvan.pdf

- 119. ANZOS. Australian Obesity Management Algorithm [Internet]. Society ANZO. 2015. Available from: http://anzos.com/assets/Obesity-Management-Algorithm-18.10.2016.pdf
- 120. NICE. Weight management before, during and after pregnancy [Internet]. NICE. 2010. Available from: https://www.nice.org.uk/guidance/ph27
- 121. Mottola MF, Davenport MH, Ruchat S-M, Davies GA, Poitras VJ, Gray CE, et al. 2019 Canadian guideline for physical activity throughout pregnancy. Br J Sports Med [Internet]. 2018 Nov 1;52(21):1339 LP 1346. Available from: http://bjsm.bmj.com/content/52/21/1339.abstract
- 122. Sekula M, Boniecka I, Pasnik K. Bulimia nervosa in obese patients qualified for bariatric surgery clinical picture, background and treatment. Wideochirurgia i inne Tech maloinwazyjne = Videosurgery other miniinvasive Tech. 2019 Sep;14(3):408–14.
- 123. Burrows T, Skinner J, McKenna R, Rollo M. Food Addiction, Binge Eating Disorder, and Obesity: Is There a Relationship? Behav Sci (Basel, Switzerland). 2017 Aug;7(3).

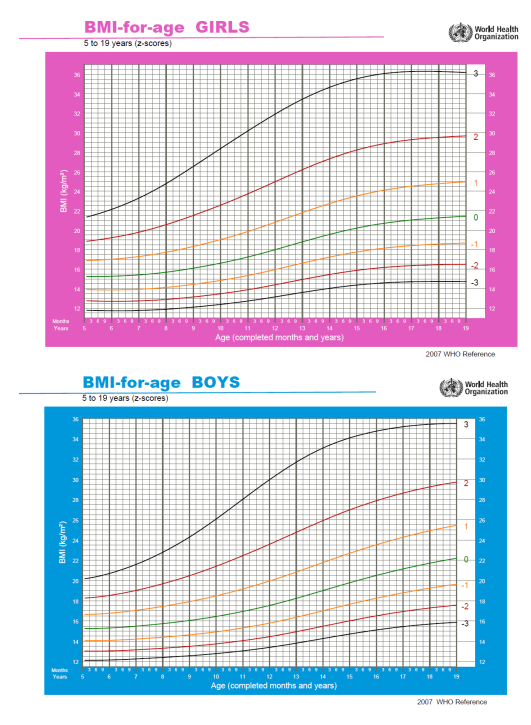


- 124. Brownley KA, Berkman ND, Peat CM, Lohr KN, Cullen KE, Bann CM, et al. Binge-Eating Disorder in Adults: A Systematic Review and Meta-analysis. Ann Intern Med [Internet]. 2016/06/28. 2016 Sep 20;165(6):409–20. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/27367316
- 125. de Zwaan M. Binge eating disorder and obesity. Int J Obes Relat Metab Disord. 2001 May;25 Suppl 1:S51-5.
- 126. Vaidya V, Malik A. Eating disorders related to obesity. Futur Med. 2008;5(1):109–17.
- 127. Wadden TA, West DS, Delahanty L, Jakicic J, Rejeski J, Williamson D, et al. The Look AHEAD study: a description of the lifestyle intervention and the evidence supporting it. Obesity (Silver Spring). 2006 May;14(5):737–52.
- 128. Kahan SI. Practical Strategies for Engaging Individuals With Obesity in Primary Care. Mayo Clin Proc. 2018 Mar;93(3):351–9.
- 129. Erlandson M, Ivey LC, Seikel K. Update on Office-Based Strategies for the Management of Obesity. Am Fam Physician. 2016 Sep;94(5):361–8.
- 130. Dias PC, Henriques P, Anjos LA dos, Burlandy L. Obesidade e políticas públicas: concepções e estratégias adotadas pelo governo brasileiro. Vol. 33, Cadernos de Saúde Pública. scielo; 2017.
- 131. BRASIL. Alimentação Cardioprotetora. Ministério da Saúde. 2018.
- 132. BRASIL. Alimentação Cardioprotetora: Manual de orientações para profissionais de Saúde da Atenção Básica [Internet]. Ministério da Saúde. 2018. Available from: http://189.28.128.100/dab/docs/portaldab/publicacoes/alimentacao_cardioprotetora_orien_pro_saude_ab.pdf



ANEXO 1- CASSIFICAÇÃO DO ESTADO NUTRICIONAL DE ADULTOS JOVENS

A classificação do estado nutricional de adultos jovens com idade entre 18 e 20 anos incompletos é feita com auxílio das curvas de IMC para idade, em escore Z. Para o diagnóstico do estado nutricional, é necessário marcar, nas curvas, o valor de IMC (eixo y) e a idade (eixo x), cruzar os valores e fazer a interpretação do estado nutricional. A marcação no gráfico ajuda a mostrar para o indivíduo onde se encontra e como evolui a trajetória do seu estado nutricional.



Fonte: WHO, 2007. Acesso em https://www.who.int/growthref/who2007_bmi_for_age/en/.



ANEXO 2 - LEGISLAÇÃO FEDERAL RELACIONADA À ATENÇÃO INTEGRAL ÀS

PESSOAS COM SOBREPESO E OBESIDADE

Portarias publicadas no âmbito da Gestão Federal – Ministério da Saúde, relacionadas à Atenção Integral às pessoas com sobrepeso e obesidade no Sistema Único de Saúde

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria de Consolidação Nº 3, Anexo IV - Rede de Atenção à Saúde das Pessoas com Doenças Crônicas, Capítulo II - Das diretrizes para a organização da prevenção e do tratamento do sobrepeso e obesidade no âmbito da rede de atenção à saúde das pessoas com doenças crônicas. Disponível em:

https://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2017/MatrizesConsolidacao/Matriz-3-Redes.html

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria de Consolidação Nº 3, Anexo IV - Rede de Atenção à Saúde das Pessoas com Doenças Crônicas, Anexo 1 - Diretrizes gerais para o tratamento cirúrgico da obesidade. Disponível em:

https://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2017/MatrizesConsolidacao/comum/37134.html

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria de Consolidação Nº 3, Anexo IV - Rede de Atenção à Saúde das Pessoas com Doenças Crônicas, Anexo 2. Roteiro para descrição da linha de cuidado de sobrepeso e obesidade da rede de atenção à saúde das pessoas com doenças crônicas. Disponível em:

https://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2017/MatrizesConsolidacao/comum/37136.html

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria de Consolidação Nº 3, Anexo IV - Rede de Atenção à Saúde das Pessoas com Doenças Crônicas, Capítulo II. Seção I. Do regulamento técnico, normas e critérios para o serviço de assistência de alta complexidade ao indivíduo com obesidade. Disponível em:

https://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2017/MatrizesConsolidacao/Matriz-3-Redes.html

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria de Consolidação Nº 3, Anexo IV - Rede de Atenção à Saúde das Pessoas com Doenças Crônicas, Anexo 3. Diretrizes gerais para o tratamento cirúrgico da obesidade e acompanhamento préepós-cirurgia bariátrica. Disponível em:

https://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2017/MatrizesConsolidacao/comum/37460.html

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria de Consolidação Nº 3, Anexo IV - Rede de Atenção à Saúde das Pessoas com Doenças Crônicas, Anexo 4. Normas de credenciamento/habilitação para a assistência de alta complexidade ao indivíduo com obesidade. Disponível em:

https://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2017/MatrizesConsolidacao/comum/37461.html

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria de Consolidação Nº 3, Anexo IV - Rede de Atenção à Saúde das Pessoas com Doenças Crônicas, Anexo 5. Procedimentos para o tratamento cirúrgico da obesidade na tabela de procedimentos, medicamentos e OPM do SUS. Disponível em:

https://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/gm/2017/MatrizesConsolidacao/comum/37463.html



ANEXO 3 - Prevenção e tratamento da obesidade em indivíduos adultos: perguntas e respostas para profissionais da Atenção Primária à Saúde

1.Como é feito o diagnóstico de sobrepeso ou obesidade?

O diagnóstico de sobrepeso ou obesidade é clínico, com base na estimativa do Índice de Massa Corporal (IMC), igual ou superior a 25 kg/m². Para isso, é preciso ter em mãos as medidas de peso e altura do indivíduo e realizar o cálculo abaixo:

 $IMC = Peso (kg)/Altura^2 (m).$

Exemplo de um indivíduo com 1,75m e 97 kg

 $IMC = 90/(1,75)^2 = 97/3,0625 = 31,67 \text{kg/m}^2$

2. Como é realizada a classificação do estado nutricional segundo o IMC?

Classificação do estado nutricional de adultos e risco de comorbidades, segundo IMC.

Classificação	IMC	Risco de comorbidades
Abaixo do peso	<18,50	Baixo
Eutrófico	18,50 – 24,99	Médio
Sobrepeso	25,00 – 29,99	Aumentado
Obesidade grau I	30,00 – 34,99	Moderado
Obesidade grau II	35,00 – 39,99	Alto
Obesidade grau III	≥ 40,00	Muito alto

Fonte: Adaptado de OMS, 2000⁵⁵; Legenda: IMC: Índice de Massa Corporal.

3. Quais os parâmetros de perímetro da cintura relacionados com o risco de morbimortalidade?

O perímetro da cintura tem correlação com a distribuição da gordura corporal e gordura intraabdominal e, consequentemente, ao maior risco cardiometabólico⁵⁵.

Parâmetros para diagnóstico nutricional, segundo perímetro da cintura.

Perímetro da Cintura		
≥ 88,0 cm	Para Mulheres	
≥102,0 cm	Para Homens	

Fonte: OMS, 2008¹³⁷.



4. Como fazer o acompanhamento/monitoramento do peso?

Para todos os indivíduos, peso e altura devem ser medidos e o IMC calculado. Para indivíduos com peso estável, um intervalo de 1 ano é adequado para a reavaliação do IMC. Para indivíduos com sobrepeso ou obesidade, recomenda-se que os usuários verifiquem seu peso uma vez por semana, caso tenham uma balança disponível. Variações com ganho de peso ao longo dos anos é um importante sinal de alerta para o agravamento da obesidade. Indivíduos com ganho de peso excessivo devem ser atendidos o mais precocemente na APS.

5. Quais exames devem ser solicitados no acompanhamento de pessoas com sobrepeso e obesidade?

Exames não são recomendados como prática cotidiana. Estes devem ser solicitados por profissional de saúde quando houver necessidade, isto é, suspeita de comorbidade associada à obesidade.

6. Como prevenir a obesidade?

Para prevenção da obesidade são recomendadas intervenções multicomponentes que combinem alimentação adequada e saudável, prática de atividade física e mudança de comportamento, incluindo automonitoramento do peso, mensagens gerais ou aconselhamento personalizado⁶²; e implementação intensiva e de longo prazo, incluindo sessões em grupo e monitoramento da alimentação e/ou atividade física ⁶³.

Também devem ser realizadas medidas de incentivo, baseadas na difusão de informações e ações educativas e motivacionais; medidas de apoio, para facilitar e garantir a adesão às práticas saudáveis; e medidas de proteção, com o objetivo de reduzir a exposição do indivíduo ou do coletivo a fatores de risco e exposição a práticas não saudáveis ²².

7. O que é um tratamento bem-sucedido da obesidade?

O cuidado de indivíduos com sobrepeso e obesidade consiste em reduzir a massa gorda e reduzir significativamente o perímetro da cintura (ou seja, massa gorda intra-abdominal) para reduzir o excesso de morbidade. O critério para perda de peso bem-sucedida é a manutenção de uma perda de peso igual ou superior a 10% do peso inicial após 1 ano.



Embora a redução de 5 a 10% do peso inicial muitas vezes não modifique a classificação do estado nutricional (o indivíduo pode não deixar de ter obesidade), essa perda de peso pode resultar em melhorias significativas na redução de fatores de risco para doenças crônicas, como diminuição dos níveis pressóricos, glicêmicos e de triglicérides^{22,71,73,74}.

8. Quais as principais metas a serem alcançadas?

O tratamento do sobrepeso e da obesidade deve buscar os seguintes resultados:

- diminuição da gordura corporal, preservando ao máximo a massa magra;
- promoção da manutenção de perda de peso;
- impedir ganho de peso futuro;
- adoção da prática de atividade física regular;
- adoção de hábitos alimentares saudáveis como aumento no consumo de alimentos in natura e minimamente processados e redução no consumo de ultraprocessados;
- mudança de comportamentos sedentários (muito tempo sentado ou deitado em frente à TV, videogame, com celulares ou tablets);
- mudança de hábitos alimentares inadequados (comer em frente à TV ou outras telas);
- redução de fatores de risco cardiovasculares associados à obesidade (hipertensão arterial, dislipidemia, pré-diabete ou diabete melito);
- melhorias de outras comorbidades associadas ao sobrepeso (apneia do sono, osteoartrite, risco neoplásico etc.);
- indução de melhora psicossomática com recuperação da autoestima; e
- aumento da capacidade funcional e da qualidade de vida^{69,70}.

9. Como deve ser a alimentação para redução de peso?

Deve-se seguir as recomendações do Guia Alimentar da População Brasileira. Ou seja, deve-se incentivar a ingestão de alimentos *in natura* ou minimamente processados^{80,81}. Por conter a adição de sal, açúcar ou óleo, os alimentos processados devem ser consumidos em pequenas quantidades. Já o consumo de alimentos ultraprocessados está associado ao desenvolvimento de Doenças Crônicas Não Transmissíveis (DCNT), incluindo obesidade⁶⁵, portanto esses alimentos devem ser evitados (Figura 1)^{80,81}.

Recomenda-se substituição das bebidas açucaradas, como refrigerantes, sucos e energéticos, por água; e a ingestão máxima de 2000 mg de sódio por dia.



Planos alimentares individualizados devem prever redução entre 500 kcal a 1.000 kcal/dia em relação ao gasto energético estimado.

10. Quais as orientações para atividade física?

Recomenda-se que o indivíduo acumule ao menos 150 minutos de atividade física de intensidade moderada por semana, em uma combinação de exercícios aeróbicos e de resistência. Esta combinação de modalidades apresenta vantagem na diminuição da gordura e perfil lipídico¹⁰⁴.

11. Quais as estratégias de suporte psicológico recomendadas?

Recomenda-se o suporte psicológico baseado na entrevista motivacional e na terapia cognitivo-comportamental, com o objetivo promover apoio e o empoderamento da pessoa ao autocuidado, visando à redução do peso por meio da implementação de modificações de longo prazo no comportamento do indivíduo, que colaborem para a adesão ao tratamento e prevenção de reganho de peso ⁵⁵.

12. Como manter a perda de peso a longo prazo?

A atividade física regular, iniciada durante a fase de perda de peso e mantida durante a fase de estabilização de peso, a manutenção da alimentação adequada e saudável e suporte psicológico são as principais ferramentas para perda e manutenção de peso a longo prazo⁷⁷.

13. Como avaliar e tratar o ganho de peso excessivo na gestação?

A avaliação do estado nutricional durante a gestação deve ser feita a cada consulta pré-natal, por meio da medida do IMC por semana gestacional. O Cartão de Saúde da Gestante é a melhor ferramenta para registro e monitoramento do ganho de peso durante a gestação e intervenção precoce, caso seja identificado ganho de peso excessivo.

Intervenções combinadas de alimentação adequada e saudável, atividade física e mudança de comportamentos são efetivas para a redução de ganho excessivo de peso durante a gestação, independentemente de faixa de IMC. A atividade física deve ser recomendada de acordo com cada caso, com atenção à presença de contraindicações à prática de exercícios aeróbicos ou de sinais de alerta para sua interrupção.



14. Como evitar a retenção de peso pós-parto?

A redução de retenção de peso pós-parto pode ser obtida pela prática combinada de alimentação adequada e saudável, evitando o consumo de alimentos ultraprocessados, ricos em açúcar, sódio e gorduras ou muito calóricos, aleitamento materno e atividade física com início de 4 a 6 semanas após o parto e prescrita de acordo com cada caso.

15. Como tratar casos de compulsão alimentar?

O tratamento da compulsão alimentar tem como foco o comportamento alimentar, a psicopatologia e sintomatologia associadas. Os objetivos do tratamento devem ser realistas e focados no controle do comportamento compulsivo, na interrupção de dietas restritivas e no desenvolvimento de hábitos saudáveis. Apenas posteriormente deve-se instituir medidas para redução de peso corporal^{129,130}.

16. Como tratar casos de obesidade e bulimia?

O tratamento deve primeiramente focar mudanças no comportamento, incluindo hábitos alimentares, bem como melhoria da saúde mental, e depois a redução de peso.



APÊNDICE 1- METODOLOGIA DE BUSCA E AVALIAÇÃO DA LITERATURA

1. Escopo e finalidade da Diretriz

O Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) para obesidade teve início com reunião presencial para delimitação do escopo do PCDT. Esta reunião foi composta por cinco membros do Departamento de Gestão, Incorporação de tecnologias e Inovação em Saúde (DGITIS/SCTIE/MS), que representa a Secretaria-Executiva da Conitec; quatro membros de áreas técnicas do Ministério da Saúde (Coordenação-Geral de Atenção Especializada e Coordenação-Geral de Alimentação e Nutrição, do Departamento de Atenção Especializada e Temática, da Secretaria de Atenção à Saúde do Ministério da Saúde - CGAE-CGAN/DAET/SAS/MS e Departamento de Assistência Farmacêutica do Ministério da Saúde - DAF/MS); e nove membros do grupo elaborador.

Inicialmente, foram detalhadas e explicadas questões referentes ao desenvolvimento do PCDT, sendo definida a macroestrutura do protocolo, embasado no disposto em Portaria N° 375, de 10 de novembro de 2009¹ e na Diretriz de Elaboração de Diretrizes Clínicas do Ministério da Saúde², sendo as seções do documento definidas.

Posteriormente, cada seção foi detalhada e discutida entre os participantes, com o objetivo de identificar tecnologias que seriam consideradas nas recomendações. Após a identificação de tecnologias já disponibilizadas no Sistema Único de Saúde, novas tecnologias puderam ser identificadas. Desse modo, o grupo de especialistas foi orientado a elencar questões de pesquisa, que foram estruturadas segundo o acrônimo PICO, para qualquer tecnologia não incorporada ao SUS ou em casos de dúvida clínica. Para o caso dos medicamentos, foram considerados apenas aqueles que tivessem registro na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) e indicação do uso em bula, além de constar na tabela da Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED). Não houve restrição ao número de perguntas de pesquisa durante a condução desta reunião. Estabeleceu-se que recomendações diagnósticas, de tratamento ou acompanhamento que envolvessem tecnologias já incorporadas ao SUS não teriam questões de pesquisa definidas, por se tratarem de prática clínica já estabelecida, à exceção de casos de incertezas sobre o uso, casos de desuso ou possibilidade de desincorporação.



2. Equipe de elaboração e partes interessadas

O grupo desenvolvedor deste PCDT foi composto por um painel de especialistas e metodologistas sob coordenação do Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias e Inovação em Saúde da Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos do Ministério da Saúde (DGITS/SCTIE/MS). Foi composto por nove membros do grupo elaborador, sendo sete especialistas (duas endocrinologistas, uma médica de família e comunidade, uma nutricionista, um cirurgião bariátrico, uma psicóloga e um educador físico), dois metodologistas e a coordenadora administrativa do Projeto PCDT no Hospital Alemão Oswaldo Cruz. Todos os participantes externos ao Ministério da Saúde assinaram um formulário de Declaração de Conflitos de Interesse e confidencialidade.

Quadro A- Membros do grupo desenvolvedor do PCDT

Titular	Especialidade
Claudio Corá Mottin	Cirurgião Bariátrico – Pontifícia Universidade Católica do
	Rio Grande do Sul (PUC-RS)
Juliana D'Augustin	Psicóloga – Piquet Carneiro/ Universidade do Estado do Rio de Janeiro (UERJ)
Maria Edna de Melo	Endocrinologista – Universidade de São Paulo (USP)/
	Sociedade Brasileira de Endocrinologia e Metabologia (SBEM)
Phillipe Augusto Ferreira	Profissional de Educação Física – Universidade Federal do
Rodrigues	Rio de Janeiro (UFRJ)
Tarissa Beatrice Zanata Petry	Endocrinologista – Hospital Alemão Oswaldo Cruz (HAOC)
Thaís Alessa Leite	Médica de Família e Comunidade – Secretaria de Estado da
	Saúde do Distrito Federal (SES-DF)
Renata Bertazzi Levy	Universidade de São Paulo (USP)
Anna Maria Buehler	Metodologista – Unidade de Avaliação de Tecnologias em Saúde – Hospital Alemão Oswaldo Cruz
Mariana Michel Barbosa	Metodologista – Unidade de Avaliação de Tecnologias em Saúde – Hospital Alemão Oswaldo Cruz
Patrícia do Carmo Silva	Metodologista – Unidade de Avaliação de Tecnologias em
Parreira	Saúde – Hospital Alemão Oswaldo Cruz
Jessica Yumi Matuoka	Metodologista – Unidade de Avaliação de Tecnologias em Saúde – Hospital Alemão Oswaldo Cruz
Haliton Alves de Oliveira	Metodologista – Coordenador da Unidade de Avaliação de
Junior	Tecnologias em Saúde – Hospital Alemão Oswaldo Cruz
Jorgiany Souza Emerick	Tecnologista – Departamento de Gestão e Inorporação de
Ebeidalla	Tecnologias e Inovação em saúde - Ministério da Saúde
Joslaine de Oliveira Nunes	Tecnologista – Departamento de Gestão e Inorporação de Tecnologias e Inovação em saúde - Ministério da Saúde
Sarah Nascimento Silva	Tecnologista – Departamento de Gestão e Inorporação de Tecnologias e Inovação em saúde - Ministério da Saúde



Ana Maria Cavalcante de	Técnica - Coordenação Geral de Alimentação e Nutrição-
Lima	CGAN/DEPROS/SAPS/MS
Gisele Bortolini	Coodenadora- Coordenação-Geral de Alimentação e Nutrição- CGAN/DEPROS/SAPS/M

Todos os membros do grupo declararam seus conflitos de interesse, utilizando a Declaração de Conflito de Interesse para diretrizes clínico-assistenciais. Participantes que possuíssem conflito de interesse relevante associado a uma ou mais questões do documento seriam impossibilitados de participar da elaboração e redação de questões específicas, sem impedimento de participar da discussão das demais questões, incluindo votação caso não seja obtido consenso.

Colaboração externa

Associação Brasileira para o estudo da obesidade e da Síndrome Metabólica foi convidada a participar do processo de elaboração e revisão do documento nas diversas fases de desenvolvimento.

Avaliação da Subcomissão Técnica de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas

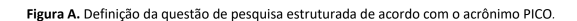
A versão preliminar do texto foi pautada na 78º Reunião da Subcomissão Técnica de Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas. Participaram desta reunião representantes da Secretaria de Atenção Especializada em Saúde, do Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias e Inovação em Saúde (DGITIS/SCTIE), e do Departamento de Assistência Farmacêutica e Insumos Estratégicos (DAF/SCTIE), ambos da Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos em Saúde. Foram realizadas contribuições ao texto do PCDT para melhoria da apresentação das informações e houve manifestação dessa subcomissão de pautar a apreciação do documento na Conitec, após a realização dos ajustes/correções apontadas.

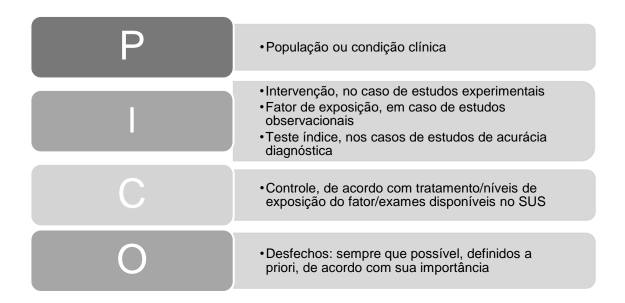
3. Busca da evidência

Esta diretriz foi desenvolvida conforme processos preconizados pela Diretriz Metodológica de Elaboração de Diretrizes Clínicas do Ministério da Saúde. As perguntas de pesquisa foram estruturadas segundo o acrônimo PICO (Figura A). Durante a reunião de escopo deste PCDT, doze questões de pesquisa foram levantadas, referentes à perda de peso corporal em indivíduos

com sobrepeso e obesidade (Quadro A):







Quadro A. Questões PICO elencadas para elaboração do PCDT de Sobrepeso e Obesidade.

PICO	Pergunta	Apêndice
1	Qual a eficácia e a segurança das dietas com restrição calórica entre 500-1000 calorias na perda de peso dos pacientes com sobrepeso e obesidade?	2
2	Qual o efeito da restrição de caloria líquida na perda de peso corporal em pacientes com sobrepeso e obesidade?	3
3	A substituição do açúcar pelo adoçante é eficaz na redução de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?	4
4	O fracionamento da dieta é eficaz na perda de peso corporal peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?	5
5	A duração de 150 minutos semanais de exercício físico é eficaz na redução de peso e no risco cardiovascular em pacientes com sobrepeso e obesidade?	6
6	Qual a eficácia comparativa entre exercícios aeróbicos, resistidos e combinados na perda de peso e no risco cardiovascular em pacientes com sobrepeso e obesidade?	7
7	Qual o efeito da intensidade do exercício físico na perda de peso e no risco cardiovascular em pacientes com sobrepeso e obesidade?	8
8	Quais os efeitos das abordagens individual ou em grupo para a perda de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?	9
9	Qual o efeito do suporte psicológico na perda de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?	10



PICO	Pergunta	Apêndice
10	Qual a eficácia e segurança da sibutramina na perda de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?	11
11	Qual a eficácia e segurança do orlistate na perda de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?	12
12	Qual o efeito da frequência do monitoramento do peso na perda de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?	13

A equipe de metodologistas envolvida no processo ficaria responsável pela busca e avaliação de evidências, segundo metodologia GRADE. Deste modo, a busca na literatura foi realizada nas bases PubMed e Embase e validadas no Google Scholar e Epistemonikos. A estratégia de busca contemplou os vocabulários padronizado e não padronizado para cada base de dados para os elementos "P" e "I" da questão de pesquisa, combinados por meio de operadores booleanos apropriados.

O fluxo de seleção dos artigos foi descritivo. A seleção das evidências foi realizada por um metodologista e checada por outro, respeitando o conceito da hierarquia das evidências. Dessa forma, na etapa de triagem das referências por meio da leitura do título e resumo, os estudos que potencialmente preenchessem os critérios de elegibilidade (de acordo com a pergunta de pesquisa) foram mantidos, independentemente do delineamento do estudo. Havendo ensaios clínicos randomizados, preconizou-se a utilização de revisões sistemáticas com meta-análise. Havendo mais de uma revisão sistemática com meta-análise, a mais completa, atual e com menor risco de viés foi selecionada. Se a sobreposição dos estudos nas revisões sistemáticas com meta-análise era pequena, mais de uma revisão sistemática com meta-análise foi considerada. Quando a revisão sistemática não tinha meta-análise, preferiu-se considerar os estudos originais, por serem mais completos em relação às descrições das variáveis demográfico-clínicas e desfechos de eficácia/segurança. Adicionalmente, checou-se a identificação de ensaios clínicos randomizados adicionais, para complementar o corpo das evidências, que poderiam não ter sido incluídos nas revisões sistemáticas com meta-análises selecionadas por conta de limitações na estratégia de busca da revisão ou por terem sido publicados após a data de publicação da revisão sistemática considerada. Na ausência de ensaios clínicos randomizados, priorizou-se os estudos comparativos não randomizados. Os estudos excluídos na fase 3 tiveram suas razões de exclusão relatadas e referenciadas. O processo de seleção dos estudos foi representado em forma de fluxograma e pode ser visto ao longo do texto deste Anexo.



Com o corpo das evidências identificado, procedeu-se à extração dos dados quantitativos dos estudos. A extração dos dados foi feita por um metodologista e revisado por um segundo, em uma única planilha de Excel[®]. As características dos participantes nos estudos foram definidas com base na importância para interpretação dos achados e com o auxílio do especialista relator da questão. As características dos estudos também foram extraídas, bem como os desfechos de importância definidos na questão de pesquisa.

O risco de viés dos estudos foi avaliado de acordo com o delineamento de pesquisa e ferramenta específica. Apenas a conclusão desta avaliação foi reportada. Se o estudo apresentasse baixo risco de viés, significaria que não havia nenhum comprometimento do domínio avaliado pela respectiva ferramenta. Se o estudo apresentasse alto risco de viés, os domínios da ferramenta que estavam comprometidos eram explicitados. Desta forma, o risco de viés de revisões sistemáticas foi avaliado pela ferramenta *A MeaSurement Tool to Assess systematic Reviews 2* (AMSTAR-2)¹³⁸, os ensaios clínicos randomizados pela ferramenta de risco de viés da Cochrane¹³⁹, os estudos observacionais pela ferramenta Newcastle-Ottawa¹⁴⁰. Séries de caso foram consideradas como estudos com alto risco de viés, dadas as limitações metodológicas inerentes ao desenho.

Após a finalização da extração dos dados, as tabelas foram editadas de modo a auxiliar na interpretação dos achados pelos especialistas. A seguir, podem ser consultadas (APÊNDICE 2-13) as estratégias de busca, síntese e avaliação das evidências para cada uma das 12 questões PICO realizadas para o presente PCDT.

4. Recomendações

Em cada pergunta PICO, a qualidade das evidências e a força da recomendação foram julgadas de acordo com os critérios GRADE (*Grading of Recommendations, Assessment, Development and Evaluations*)¹⁴¹. O conjunto de evidências foi avaliado para cada desfecho considerado neste protocolo, sendo fornecida, ao final, a medida de certeza na evidência para cada um deles. Posteriormente, ainda de acordo com a Metodologia GRADE, foi construída a tabela *Evidence to Decision* (EtD), que sumariza os principais achados do processo de avaliação da tecnologia segundo aspectos que devem ser levados em consideração no momento de tomada de decisão sobre a incorporação do produto (magnitude do problema, benefícios, danos, balanço entre danos e benefícios, certeza na evidência, aceitabilidade, viabilidade de implementação, uso de



recursos, custo-efetividade, equidade, valores e preferências dos pacientes)¹⁴². Esta última etapa foi realizada em reunião de consenso em agosto de 2019 com a participação do grupo elaborador (metodologistas e especialistas) e por membros do comitê gestor (DGITIS e áreas técnicas).

A relatoria das seções do PCDT foi distribuída entre os especialistas, responsáveis pela redação da primeira versão do texto. Essas seções poderiam ou não ter uma ou mais questões de pesquisa elencadas. Na ausência de questão de pesquisa (recomendações pautadas em prática clínica estabelecidas e apenas com tecnologias já disponíveis no SUS), os especialistas foram orientados a referenciar a recomendação com base nos estudos pivotais que consolidaram a prática clínica. Quando a seção continha uma ou mais questões de pesquisa, os relatores, após atuação dos metodologistas (ver descrição a seguir), interpretavam as evidências e redigiam uma primeira versão da recomendação, para ser discutida entre o painel de especialistas na ocasião do consenso.



APÊNDICE 2 - PERGUNTA PICO 1

Questão de pesquisa: "Qual a eficácia e a segurança das dietas com restrição calórica entre 500-1000 calorias na perda de peso dos pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) eram dietas de restrição calórica a partir de déficit de 500 a 1.000 kcal/dia; comparadores (C) eram exercício físico, outros tipos de dietas ou sem intervenção; e desfechos (O) alteração no peso corpóreo, no índice de massa corporal, na medida da circunferência da cintura e na porcentagem de gordura corporal desde a linha de base.

A. Estratégia de busca

Quadro B. Estratégias de busca nas bases de dado PubMed e Embase

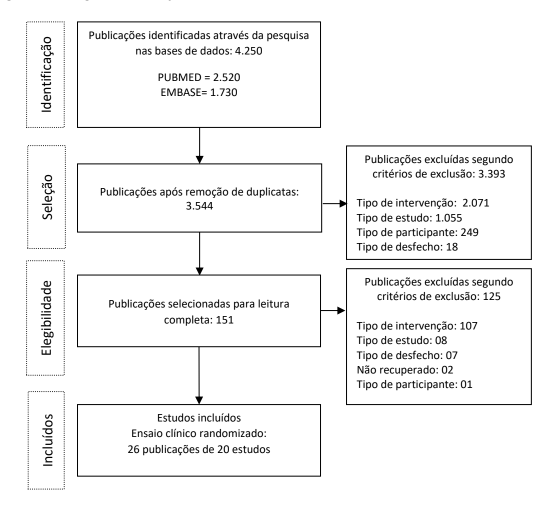
MEDLINE via pubmed: (((((("Caloric Restriction"[Mesh] OR caloric restriction OR Low Calorie Diet OR calorie restriction OR calorie reduction OR energy deficit OR energy-deficit)) AND (("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR overweight))) AND (("Weight Loss"[Mesh] OR weight loss OR weight reduction)))) AND ((randomized controlled trial[pt] OR controlled clinical trial[pt] OR randomized[tiab] OR placebo[tiab] OR clinical trials as topic[mesh:noexp] OR randomly[tiab] OR trial[ti] NOT (animals[mh] NOT humans [mh]))) Data da busca: 02/10/2018 ('caloric restriction'/exp OR 'caloric restriction' OR 'low calory diet'/exp OR 'low calory diet' OR 'low calorie diet' OR 'calorie restriction'/exp OR 'calorie restriction' OR 'calorie reduction' OR 'energy deficit'/exp OR 'energy deficit' OR 'energy-deficit') AND [embase]/lim AND ('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight reduction') AND [embase]/lim 1.730	Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos Recuperados
('caloric restriction'/exp OR 'caloric restriction' OR 'low calory diet'/exp OR 'low calory diet' OR 'low calorie diet'/exp OR 'low calorie diet' OR 'calorie restriction'/exp OR 'calorie restriction' OR 'calorie reduction' OR 'energy deficit'/exp OR 'energy deficit' OR 'energy-deficit') AND [embase]/lim AND ('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight loss'/exp OR 'weight loss' OR 'weight reduction') AND		OR calorie restriction OR calorie reduction OR energy deficit OR energy-deficit)) AND (("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR overweight))) AND (("Weight Loss"[Mesh] OR weight loss OR weight reduction)))) AND ((randomized controlled trial[pt] OR controlled clinical trial[pt] OR randomized[tiab] OR placebo[tiab] OR clinical trials as topic[mesh:noexp] OR randomly[tiab] OR trial[ti] NOT (animals[mh] NOT humans [mh])))	2.520
AND ('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR 'overweight') AND [embase]/lim AND random*:ab,ti OR placebo*:de,ab,ti OR ((double NEXT/1 blind*):ab,ti)	EMBASE	('caloric restriction'/exp OR 'caloric restriction' OR 'low calory diet'/exp OR 'low calory diet' OR 'low calorie diet'/exp OR 'low calorie diet' OR 'calorie restriction'/exp OR 'calorie restriction' OR 'calorie reduction' OR 'energy deficit'/exp OR 'energy deficit' OR 'energy-deficit') AND [embase]/lim AND ('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight loss'/exp OR 'weight loss' OR 'weight reduction'/exp OR 'weight reduction') AND [embase]/lim AND ('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR 'overweight') AND [embase]/lim AND	1.730

B. Seleção das evidências

A busca das evidências resultou em 4.250 referências (2.520 no MEDLINE e 1.730 no EMBASE). Destas, 706 foram excluídas por estarem duplicadas. Um total de três mil quinhentas e quarenta e quatro referências foram triadas por meio da leitura de título e resumos, das quais cento e cinquenta e uma tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade (Figura 2).



Figura B. Fluxograma de seleção das evidências.



C. Descrição dos estudos e resultados

A descrição sumária dos estudos incluídos encontra-se na **Tabela 1**. A caracterização dos participantes de cada estudo pode ser vista na **Tabela 2**. Resultados de eficácia encontramse na **Tabela 3**. A **Tabela 4** contém a sumarização das evidências, organizadas de acordo com o *layout* da tabela *Evidence to Decision* (EtD), também da metodologia GRADE.





Tabela A. Características dos estudos incluídos que avaliaram a eficácia de dietas com restrição calórica entre 500 e 1.000 kcal/dia em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade.

Autor	Desenho do estudo	Objetivo	Número de participantes incluídos	Intervenção	Controle (s)
Múltiplos com	paradores				
Ard et al., 2018 ¹⁴³	ECR CROSSROADS	Avaliar o efeito de dietas na composição corporal, risco cardiometabólico, funcionalidade e qualidade de vida em idosos (>65 anos) obesos	164	Dieta + exercício Déficit de 500 kcal/dia + intervenção idem grupo exercício C: 47%; P: 25%; G: 28%	Dieta sem RC + exercício Reeducação alimentar + intervenção idem grupo exercício C: 47%; P: 25%; G: 28% Exercício 90–150 min/ semana de atividade aeróbica de moderada a alta intensidade
Van Gemert et al., 2015 e 2016 ^{76,144}	ECR SHAPE-2	Avaliar a eficácia de dietas com restrição calórica em comparação ao exercício físico entre mulheres pós-menopausa inativas e com sobrepeso	214	Dieta Déficit de 500 kcal/dia C: 50-60%; P: 15-20%; G: 20-30%	Exercício Déficit de 250 kcal/dia proveniente de dieta e 350 kcal/dia de exercício de intensidade moderada a vigorosa Sem intervenção Manter dieta isocalórica e níveis habituais de exercício
Bertz et al., 2012 ¹⁴⁵ e Brekke et al 2014 ¹⁴⁶	ECR	Avaliar o efeito individual e combinado da dieta e exercício físico no peso e composição corporal durante a lactação em mulheres com sobrepeso ou obesas antes da gravidez	68	Dieta Déficit de 500 kcal/dia (2092 kJ/d) C: 50-60%; P: 10-20%; G: <30%	Exercício 45-min de caminhada rápida 4x/semana a 60–70% da frequência cardíaca máxima Dieta + exercício Idem intervenções grupo exercício + grupo dieta Sem intervenção
Nordby et al., 2012 ¹⁴⁷	ECR	Avaliar o efeito do exercício de resistência combinado ou não a dieta na perda de peso e melhora de desfechos metabólicos em homens com sobrepeso ou obesos	48	Dieta Déficit de 600 kcal/dia	Exercício Sessões 3-4x/semana de exercício de resistência em moderada intensidade (~65% da frequência cardíaca de reserva) e com treinamento intervalado de alta intensidade. Dieta hipercalórica + exercício Idem intervenção do grupo exercício + dieta hipercalórica Sem intervenção
Villareal et al., 2011 ¹⁴⁸ e Bounchouvill e et al., 2014 ¹⁴⁹	ECR	Avaliar o efeito individual e combinado da dieta e exercício físico no peso e composição corporal de idosos (>65 anos) obesos	107	Dieta Déficit de 500 a 750 kcal/dia ~1g P/kg/d	Exercício Sessões de 90-min 3x/semana contendo exercício aeróbico (65–85% da frequência cardíaca máxima) e de resistência (1-2 sessões a 65% da repetição máxima) Dieta + exercício Idem intervenções grupo exercício + grupo dieta Sem intervenção





Autor	Desenho do estudo	Objetivo	Número de participantes incluídos	Intervenção	Controle (s)
Ross et al., 2004 ¹⁵⁰	ECR	Avaliar o efeito independente da perda de peso induzida por dieta ou atividade física na perda de peso e resistência à insulina em mulheres obesas.	54	Dieta Déficit de 500 kcal/dia C: 55-60%; P: 15-20%; G: 20-25%;	Exercício físico para perda de peso Exercício físico diário de moderada intensidade (inferior a 80% da frequência cardíaca máxima) com gasto calórico de 500 kcal/dia Exercício físico Sem intervenção
Ross et al., 2000 ¹⁵¹ e Thong et al.,2000 ¹⁵²	ECR	Avaliar o efeito independente da perda de peso induzida por dieta ou atividade física na perda de peso e resistência à insulina em homens obesos.	52	Dieta Déficit de 700 kcal/dia C: 55-60%; P: 15-20%; G: 20-25%;	Exercício físico para perda de peso Exercício físico para perda de peso Exercício físico diário de moderada intensidade (inferior a 80% da frequência cardíaca máxima) com gasto calórico de 700 kcal/dia Exercício físico Sem intervenção
Dieta ou dieta -	exercício físico	versus sem intervenção			
Huseinovic et al., 2016 153	ECR	Avaliar a eficácia de dieta com restrição calórica em comparação ao controle sem intervenção entre mulheres com sobrepeso no pós-parto	110	Dieta Déficit de 500 kcal/dia C: 50-60%; P: 10-20%; G: 30%; fibra 12,5g/1.000 kcal	Sem intervenção Informativo sobre hábitos alimentares saudáveis
Fernandes et al., 2015 154	ECR	Avaliar a eficácia de dieta com restrição calórica em comparação ao entre pessoas obesas com apneia do sono	29	Dieta Déficit de 800 kcal/dia C: 50-60%; P: 15-20%; G: 25-30%;	Sem intervenção Manter hábitos alimentares
Vissers et al., 2010	ECR	Avaliar o efeito da vibração do corpo inteiro combinado com restrição calórica, sobre o peso, composição corporal e fatores de risco metabólicos em adultos com sobrepeso e obesidade	79	Dieta Déficit de 600 kcal/dia a partir de dieta personalizada calculada como 1.3 vezes a taxa metabólica de repouso	Dieta + exercício Idem intervenção dieta + treinamento intervalado de intensidade entre 70-80% da frequência cardíaca máxima combinado com treino de força. Exercício realizado 1 vez por semana no hospital e pacientes encorajados a realizar em casa duas vezes por semana. Plataforma de vibração + dieta Sem intervenção
Straznicky et al., 2010	ECR	Avaliar o efeito de dieta e dieta + exercício físico na função do sistema nervoso simpático em adultos com sobrepeso ou obesidade.	59	Dieta Déficit de 600 kcal/dia C: 48%; P: 22%; G: 30%	Dieta + exercício Dieta conforme grupo intervenção + 40 min de exercício físico aeróbico de moderada intensidade (65% da frequência cardíaca máxima). Exercício realizado 1 vez por semana no hospital e pacientes encorajados a realizar em casa outros dias Sem intervenção
Dieta ou dieta +	exercício físico	versus exercício físico			
Khoo et al., 2015	ECR	Avaliar os efeitos de perda de peso e de gordura induzidas por exercício físico de moderada intensidade comparado a dieta hipocalórica em homens obesos	80	Dieta Déficit de 500 kcal/dia C: 50-55%; P: 20%; G: 25-30%	Exercício 200-300 min/semana de exercício físico aeróbico de moderada intensidade (60-80% da frequência cardíaca máxima) combinado com exercício de resistência





Autor	Desenho do estudo	Objetivo	Número de participantes incluídos	Intervenção	Controle (s)
Nicklas et al., 2015 ¹⁵⁸	ECR	Avaliar o efeito musculoesquelético de associar dieta de restrição calórica ao exercício físico em adultos com sobrepeso ou obesos	126	Dieta + exercício Déficit de 600 kcal/dia + exercício físico	Exercício Treinamento de resistência 3x/semana
Yassine et al., 2009	ECR	Avaliar o efeito de exercício físico sozinho ou associado à dieta de restrição de calorias na redução do risco cardiovascular e metabólico em adultos obesos	24	Dieta + exercício Déficit de 500 kcal/dia + exercício físico	Exercício 50 – 60 min/dia, 5 dias/semana de exercício físico de moderada a alta intensidade
Amati et al., 2008	ECR	Avaliar os efeitos separados e combinados do treinamento físico e dieta na eficiência metabólica em idosos (>65 anos) com sobrepeso	64	Dieta Déficit de 500-1.000 kcal/dia e G<30%	Exercício 45 min de atividade aeróbica de moderada intensidade (<75% do VO _{2máx}) 3 a 5x/semana Dieta + exercício Idem intervenções grupo exercício + grupo dieta
O'Leary et al., 2007 161	ECR	Avaliar o efeito da adiponectina na determinação da sensibilidade à insulina devido ao exercício físico e dieta hipocalórica em idosos obesos	21	Dieta + exercício Déficit de 500 kcal/dia + exercício físico	Exercício 60 min/dia, 5x/semana, de exercíxio aeróbico de alta intensidade (80-85%da frequencia cardíaca máxima)
Comparação en	tre dietas				
Kittiskulnam et al., 2014	ECR	Avaliar o efeito da perda de peso na função renal em indivíduos com sobrepeso ou obesidade com proteinuria	26	Dieta Déficit 500 kcal/dia C: 55-60%; P: 10-20%; G: 25-30% Proteína (0,6-0,8 g/kg/dia), restrição de sódio (<2 g/dia)	Dieta convencional Baixo teor de proteína (0,6-0,8 g/kg/dia) e restrição de sódio (<2 g/dia)
Westman et al., 2008	ECR	Comparar os efeitos de um programa de dieta cetogênica com baixo teor de carboidratos e dieta hipocalórica entre pacientes com sobrepeso e diabetes mellitus tipo II	84	Dieta Déficit 500 kcal/dia e C:55%	Dieta com restrição de carboidratos C < 20 g/d
Samaha et al., 2003 ¹⁶⁴ Stern et al., 2004 ¹⁶⁵ Carballo et al., 2006 ¹⁶⁶	ECR	Avaliar o efeito da dieta com restrição de carboidratos comparado à dieta de restrição calórica e baixo teor de gordura em adultos com sobrepeso e obesidade	6 meses 132 36 meses 53	Dieta pobre em gordura Déficit de 500 kcal/dia e G <30% Composição média basal: C: 51%; P: 16%; G:33% Composição média aos 36 meses: C: 47%; P: 20%; G:32%	Dieta com restrição de carboidratos C < 30 g/d Composição média basal: C: 51%; P: 17%; G:32% Composição média aos 36 meses: C: 39%; P: 19%; G:42%





Autor	Desenho do estudo	Objetivo	Número de participantes incluídos	Intervenção	Controle (s)
Yancy et al., 2004	ECR	Comparar os efeitos de um programa de dieta cetogênica com baixo teor de carboidratos e dieta hipocalórica e com baixo teor de gordura e baixo colesterol entre pacientes com sobrepeso	120	Dieta pobre em gordura Déficit entre 500 e 1.000 kcal/dia e G <30%, GS <10%, Colesterol < 300 mg	Dieta com restrição de carboidratos C < 20 g/d

C: carboidrato, G: Gordura, GS: Gordura saturada, P: Proteína, ECR: ensaio clínico randomizado



Tabela B. Características basais de estudos que avaliaram a eficácia de dietas com restrição calórica entre 500 e 1.000 kcal/dia em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade

Autores	Intervenção	Controle	N intervenção	N controle	Idade (anos) média (DP) (intervenção vs. Controle)	% sexo masc. (Intervenção vs. Controle)	IMC (%), média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Peso (Kg), Média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Circunferência da cintura (cm) (Intervenção vs. Controle)	Tempo da intervenção	Tempo de acompanhamer o		
Múltiplos co	mparadores												
Ard et al., 2018 143	Exercício + dieta	Exercício	55	54	70,3 (4,8) vs. 69,9 (4,5)	41,8 vs. 31,5	- NR	94,1 (2,1) vs. 95,2 (1,7)	NR	52 semanas	52 semanas		
CROSSROA DS	Exercício + dieta	Dieta sem RC + exercício	55	55	70,3 (4,8) vs. 70,5 (4,8)	41,8 vs. 40,0	- INN	94,1 (2,1) vs. 95,1 (1,9)	INN	32 SellidildS	32 Sellidilds		
Van Gemert et = al., 2015 e 2016 76,144 =	Dieta	Sem intervenção	97	48	60,5 (4,6) vs. 60,0 (4,9)		29,3 (2,5) vs. 29,5 (2,6)	80,0 (8,6) vs. 80,9 (10,0)		10-14 semanas			
	Exercício + dieta leve	Sem intervenção	98	48	59,5 (4,9) vs. 60,0 (4,9)	Apenas mulheres	29,0 (2,9) vs. 29,5 (2,6)	80,4 (9,0) vs. 80,9 (10,0)	NR -		16 semanas		
	Dieta	Exercício + dieta leve	97	98	60,5 (4,6) vs.59,5 (4,9)		29,3 (2,5) vs. 29,0 (2,9)	80,0 (8,6) vs. 80,4 (9,0)					
Bertz et	Dieta	Sem intervenção	15	15	33,7 (4,2) vs. 32,2 (4,62)		30,0 (2,6) vs. 30,2 (3,4)	85,4 (10,0) vs. 85,5 (10,3)	94 (7) vs. 98 (10)	_			
al., 2012 ¹⁴⁵ eBr ekke et al	Exercício + dieta	Sem intervenção	16	15	33,9 (4,5) vs. 32,2 (4,62)	Apenas mulheres	Apenas mulheres	Apenas mulheres	29,9 (2,2) vs. 30,2 (3,4)	83,8 (7,3) vs. 85,5 (10,3)	95 (7) vs. 98 (10)	12 semanas	12 meses
2014 ¹⁴⁶	Exercício + dieta	Exercício	16	16	33,9 (4,5) vs. 33,2 (3,7)		29,9 (2,2) vs. 30,4 (3,1)	83,8 (7,3) vs. 88,3 (11,7)	95 (7) vs. 98 (10)				
Nordby et	Dieta	Sem intervenção	12	12	32 (2) vs. 31 (2)	Apenas homens	28,0 ± 0,4 vs. 28,0 ± 0,4	91,2 (1,8) vs. 92,2 (2,7)	101 (1) vs. 98 (1)	12 semanas	12 comanas		
al., - 2012 ¹⁴⁷	Dieta	Exercício	12	12	32 (2) vs. 28 (1)	Apenas nomens	28,0 ± 0,4 vs. 28,3 ± 0,3	91,2 (1,8) vs. 94,5 (2,3)	101 (1) vs. 98 (1)	— 12 Semanas	12 semanas		
Villareal et al.,	Dieta	Sem intervenção	26	27	70 (4) vs. 69 (4)	35 vs. 33	37,2 (4,5) vs. 37,3 (4,7)	104,1 (15,3) vs. 101,0 (16,3)	118,2 (11,5) vs. 117,5 (12,8)				
2011 ¹⁴⁸ e Bounchou	Exercício + dieta	Sem intervenção	28	27	70 (4) vs. 69 (4)	43 vs. 33	37,2 (5,4) vs. 37,3 (4,7)	99,1 (16,8) vs. 101,0 (16,3)	116,0 (14,8) vs. 117,5 (12,8)	12 meses	12 meses		
ville et al., 2014 ¹⁴⁹	Exercício + dieta	Exercício	28	26	70 (4) vs.	43 vs. 38	37,2 (5,4) vs. 36,9 (5,4)	99,1 (16,8) vs. 99,2 (17,4)	116,0 (14,8) vs. 114,9 (12,7)	_			
	Dieta	Sem intervenção	15	10	43,9 (4,9) vs. 43,7 (6,4)	Apenas mulheres	31,9 (2,8) vs. 32,4 (2,8)	86,6 (10,9) vs. 88,1 (8,2)	97,8 (8,0) vs. 98,1 (6,9)	14 semanas	14 semanas		



Nicklas et

Yassine et

al., 2009

Amati et

al., 2008

al., 2015

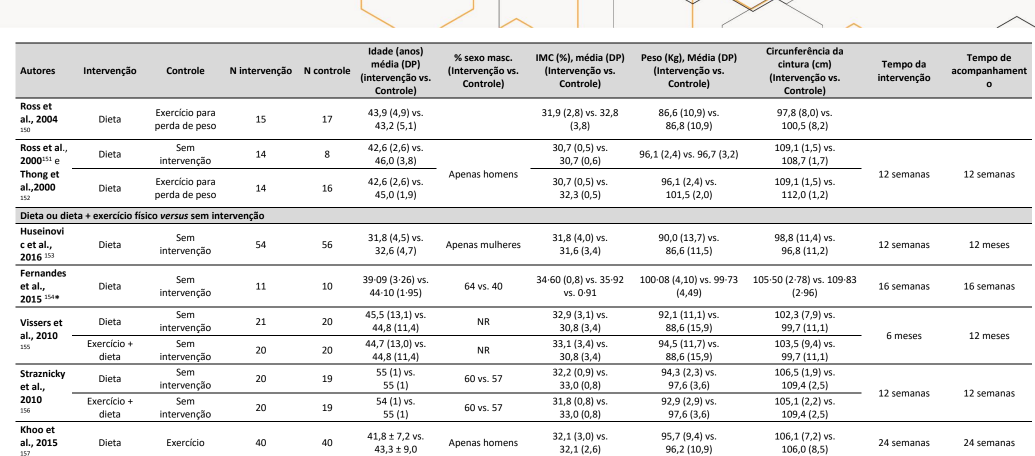
Exercício +

dieta

Exercício +

dieta

Dieta



41 vs. 46

NR

45 vs. 36

30,4 (2,2) vs.

30,7 (2,4)

33,7 (4,7) vs.

35,3 (5,8)

31,6 (1,0) vs.

29,7 (0,6)

85,4 (11,7) vs.

87,3 (13,1)

94,9 (16,5) vs.

99,7 (15,7)

NR

NR

113,6 (12,7) vs.

118,3 (12,7)

NR

69,6 (3,9) vs.

69,4 (3,6)

67 (1) vs.

64 (2)

68,2 (1,5) vs.

67,0 (0,6)

63

12

11

Exercício

Exercício

Exercício

63

12

36

5 meses

12 semanas

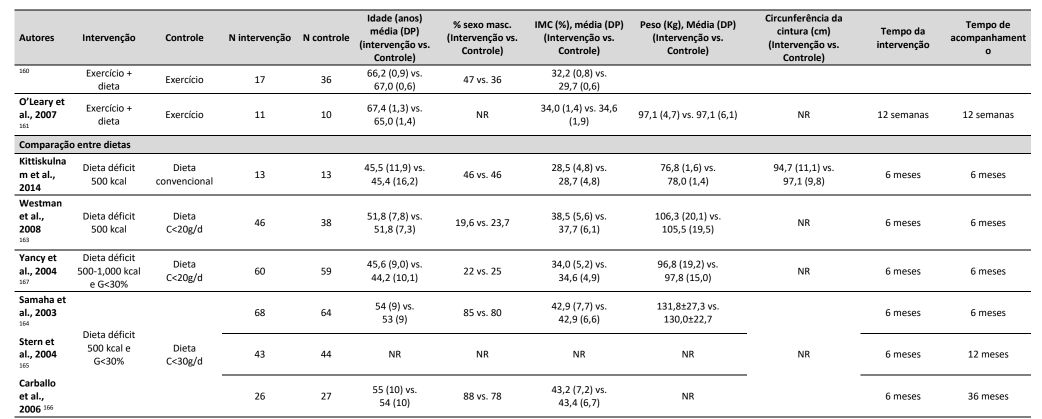
16 semanas

5 meses

12 semanas

16 semanas

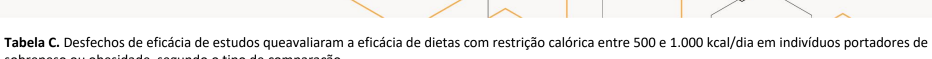




NR: não reportado, N: número da amostra, DP; desvio padrão; AT: amplitude total;

^{*}apresenta resultados apenas para os que completaram o estudo





sobrepeso ou obesidade, segundo o tipo de comparação.

Autor, ano	Intervenção	Controle	Alteração do peso corporal (DP ou IC95%) (Kg)	Valor de p	Alteração no IMC (DP ou IC95%) (Kg/m²)	Valor de p	Alteração na circunferência da cintura (DP ou IC95%) (cm)	Valor de p	Alteração na % de gordura corporal (DP ou IC95%) (%)	Valor de p
Múltiplos comparadores										
Ard et al., 2018	Dieta + exercício	Exercício	-3,9 (0,7) vs1,3 (0,7)	0,005	NR	NR	NR	NR	-1,6 (0,3) vs 0,7 (0,3)	0, 023
CROSSROADS	Dieta + exercício	Dieta sem RC + exercício	-3,9 (0,7) vs0,9 (0,7)	0,001	NR	NR	NR	NR	-1,6 (0,3) vs 0,3 (0,3)	0, 002
Van Gemert et al., 2015 ⁷⁶ SHAPE-2	Dieta	Sem intervenção	-4,9 (-5,4;-4,4) vs. 0,06 (-0,34; -0,46)	<0,001	NR	NR	NR	NR	-2,5(-3,0; -2,1) vs. 0,2 (-0,2; 0,6)	<0,001
Van Gemert et al., 2016 ¹⁴⁴ SHAPE-2	Exercício + dieta leve	Dieta	DM: -0,63 (-1,23; -0,04)	0,037	NR	NR	NR	NR	-1,56 (-2,14; -0,98)	<0,001
	Dieta	Sem intervenção	-10,2 (5,7) vs0,9 (6,6)	<0,001	-3,6 (2,0) vs0,3 (2,4)	<0,001	-10,7 (5,8) vs. -3,9 (5,6)	0,001	NR	NR
Bertz et al., 2012 ¹⁴⁵ eBrekke et al 2014 ¹⁴⁶	Exercício + dieta	Sem intervenção	-7,3 (6,3) vs0,9 (6,6)	NR	-2,6 (2,2) vs0,3 (2,4)	NR	9,5 (6,2) vs. -3,9 (5,6)	NR	NR	NR
et al 2014 110	Exercício + dieta	Exercício	-7,3 (6,3) vs2,7 (5,9)	NR	-2,6 (2,2) vs0,9 (2,0)	NR	-9,5 (6,2) vs. -6,0 (9,9)	NR	NR	NR
Nordby et al., 2012 ¹⁴⁷	Dieta	Sem intervenção	-5,3 (0,7) vs0,12 (0,5)	<0,05	-1,6 (NR) vs. 0,0 (NR)	<0,05	-9 vs. 0	<0,05	-3,3 (NR) vs. 0,2 (NR)	<0,05
	Dieta	Exercício	-5,3 (0,7) vs5,9 (0,7)	NS	-1,6 (NR) vs1,8 (NR)	NS	-9 vs7	NS	-3,3 (NR) vs. -6,8 (NR)	<0,05





Autor, ano	Intervenção	Controle	Alteração do peso corporal (DP ou IC95%) (Kg)	Valor de p	Alteração no IMC (DP ou IC95%) (Kg/m²)	Valor de p	Alteração na circunferência da cintura (DP ou IC95%) (cm)	Valor de p	Alteração na % de gordura corporal (DP ou IC95%) (%)	Valor de p
Villareal et al.,	Dieta	Sem intervenção	-9,7 (5,4) vs0,1 (3,5)	<0,001	NR	NR	- 8,4 (8,6) vs. 1,0 (6,1)	0,02	NR	NR
2011 ¹⁴⁸ e Bounchouville et	Exercício + dieta	Sem intervenção	-8,6 (3,8) vs0,1 (3,5)	NR	NR	NR	-8,2 (10,3) vs. 1,0 (6,1)	NR	NR	NR
al., 2014 ¹⁴⁹	Exercício + dieta	Exercício	-8,6 (3,8) vs0,5 (3,6)	NR	NR	NR	-8,2 (10,3) vs. -4,0 (9,1)	0,13	NR	NR
Ross et al., 2004	Dieta	Sem intervenção	- 5,2 (1,2) vs. 0,5 (NR)	< 0,01	-1,7 (NR) vs. 0,3 (NR)	< 0,01	-4,1(2,4) vs. 1,1 (NR)	< 0,01	NR	NR
150	Dieta	Exercício para perda de peso	- 5,2 (1,2) vs6,1(1,2)	NS	-1,7 (NR) vs2,4 (NR)	NS	-4,1(2,4) vs. -6,5 (2,6)	NS	NR	NR
Ross et al., 2000 ¹⁵¹ e Thong	Dieta	Sem intervenção	-7,4 (0,2) vs. 0,1 (0,3)	<0,05	-2,4 (0,1) vs0,03 (0,1)	<0,05	NR	NR	NR	NR
et al.,2000 ¹⁵²	Dieta	Exercício para perda de peso	-7,4 (0,2) vs7,6 (0,1)	NS	-2,4 (0,1) vs2,4 (0,1)	NS	Exercício – dieta 0,5 [21,2; 2,2]	NS	NR	NR
Dieta ou dieta + ex	ercício físico <i>ve</i>	rsus sem interven	ção							
Huseinovic et al., 2016 ¹⁵³	Dieta	Sem intervenção	-9,3 (4,8) vs5,6 (7,3)	0,004	-3,3 (1,7) vs2,0 (2,6)	0,005	-9,9 (5,2) vs7,4 (5,9)	0,028	-5,7 (3,4) vs. -3,5 (4,1)	0,008
Fernandes et al., 2015 ¹⁵⁴	Dieta	Sem intervenção	-5,57 (1,81) vs. 0,43 (1,21)	<0.001	-1,87 (0,59) vs. 0,10 (0,45)	<0,001	-4,85 (1,57) vs. 1,58 (0,96)	<0,001	-2,23 (0,82) vs. 0,77 (0,36)	0.004
Vissers et al.,	Dieta	Sem intervenção	-4,3 (4,8) vs. 1,3 (3,7)	NR	-1,5 (1,7) vs. 0,4 (1,4)	NR	-3,5 (3,8) vs. 0,5 (4,0)	NR	-2,7 (1,9) vs. -0,9 (2,7)	NR
2010 -	Exercício + dieta	Sem intervenção	-6,6 (6,4) vs. 1,3 (3,7)	NR	-2,3 (2,1) vs. 0,4 (1,4)	NR	-6,9 (7,4) vs. 0,5 (4,0)	NR	-4,0 (4,1) vs. -0,9 (2,7)	NR
Straznicky et al.,	Dieta	Sem intervenção	-7,1 (0,6) vs. 1,0 (0,3)	< 0,01	-2,4 (0,2) vs. +0,4 (0,1)	<0,01	-6,7 (0,7) vs. -0,1 (0,5)	<0,01	NR	NR
2010 –	Exercício + dieta	Sem intervenção	-8,4 (1,0) vs. 1,0 (0,3)	< 0,01	-2,8 (0,3) vs. 0,4 (0,1)	<0,01	-9,8 (1,2) vs. -0,1 (0,5)	<0,01	NR	NR
Dieta ou dieta + ex	ercício físico ve	rsus exercício								
Khoo et al., 2015	Dieta	Exercício	-3,3 (4,6) vs3,6 (3,4)	0,83	-1,2 (1,9) vs1,3 (1,2)	0,86	-3,4 (4,4) vs. -3,6 (3,2)	0,81	-2,1 (4,4) vs. -3,7 (3,4)	0,04
Nicklas et al., 2015 ¹⁵⁸	Exercício + dieta	Exercício	-4,9 (3,9) vs0,1 (2,2)	<0,001	NR	NR	NR	NR	-2,2 (1,9) vs. -0,6 (1,2)	<0,001





Autor, ano	Intervenção	Controle	Alteração do peso corporal (DP ou IC95%) (Kg)	Valor de p	Alteração no IMC (DP ou IC95%) (Kg/m²)	Valor de p	Alteração na circunferência da cintura (DP ou IC95%) (cm)	Valor de p	Alteração na % de gordura corporal (DP ou IC95%) (%)	Valor de p
Yassine et al., 2009	Exercício + dieta	Exercício	-6,9 (NR) vs3,8 (NR)	0,02	-2,4 (NR) vs1,3 (NR)	0,01	-6,5 (NR) vs5,6 (NR)	0,62	NR	NR
Amati et al.,	Dieta	Exercício	NR	NR	-9,3 (1,4) vs1,3 (0,4)	<0,05	NR	NR	NR	NR
2008	Dieta + exercício	Exercício	NR	NR	-8,6 (0,8) vs1,3 (0,4)	<0,05	NR	NR	NR	NR
O'Leary et al., 2007 ¹⁶¹	Exercício + dieta	Exercício	-7,8 (NR) vs3,3 (NR) 8,1% vs. 3,4%	<0,001	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Comparação entre	dietas									
Kittiskulnam et al., 2014	Dieta déficit 500 kcal	Dieta convencional	-3,9 (2,7) vs0,2 (NR)	NS	-1,5 (0,9) vs0,2 (NR)	NS	-3,1 (3,2) vs0,9 (NR)	NS	-3,1 (NR) vs. -0,6 (NR)	NS
Westman et al., 2008	Dieta déficit 500 kcal	Dieta C<20g/d	Dados observados -6,9 vs11,1	0,01	Dados observados -2,7 vs3,9	0,10	NR	NR	NR	NR
Yancy et al., 2004	Dieta déficit 500-1,000 kcal e G<30%	Dieta C<20g/d	-6,5 (-8,4; -4,6) vs. -12,0 (-13,8; -10,2)	0,001	NR	NR	NR	NR	-2,8 (-3,9;-1,9) vs. -5,8 (-6,7; -4,8)	NS
Samaha et al., 2003 ¹⁶⁴ Stern et al., 2004	Dieta déficit	Dieta	Dados observados -1,9 (4,2) vs5,8 (8,6) ITT	0,002	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Carballo et al.,	500 kcal e	C<30g/d -	-1,8 (3,9) vs5,7 (8,6)	0,002						
	G<30%	O, - -	-3,1 (8,4) vs5,1 (8,7)	NS						
2006 ¹⁶⁶			Dados observados -4,24 (12,1) vs4,04 (12,7)	NS	NR	NR	NR	NR	NR	NR

ECR: ensaio clínico randomizado;

IC 95%: intervalo de confiança;

NR: não reportado; NS: Não significativo; IMC: Índice de Massa Corporal



A descrição da qualidade metodológica e justificativa encontra-se abaixo no **Quadro C**. Embora as medidas de desfecho avaliadas sejam objetivas, considerou-se como alto risco de viés estudos que não cegaram os avaliadores dos desfechos.

Quadro C. Avaliação da qualidade metodológica dos estudos incluídos.

Estudo	Risco de viés	Justificativa
Amati et al., 2008 160	Alto	Incluiu participantes não randomizados em um dos grupos; cegamento dos desfechos incerto
Ard et al., 2018 143	Baixo	-
Bertz et al., 2012 ¹⁴⁵ eBrekke et al 2014 146	Incerto	Cegamento dos desfechos incerto
Fernandes et al., 2015 154	Incerto	Randomização, sigilo da alocação e cegamento dos desfechos incerto
Huseinovic et al., 2016 153	Alto	Estudo aberto para cegamento dos desfechos
Kittiskulnam et al., 2014 162	Alto	Randomização e sigilo da alocação incertos; estudo aberto para cegamento dos desfechos
Khoo et al., 2015 157	Baixo	-
Nicklas et al., 2015 158	Baixo	-
Nordby et al., 2012 ¹⁴⁷	Alto	Randomização e sigilo da alocação incertos; estudo aberto para cegamento dos desfechos; perda diferencial entre grupos e não intenção de tratar
O'Leary et al., 2007 161	Incerto	Randomização, sigilo da alocação e cegamento dos desfechos incertos
Ross et al., 2004 ¹⁵⁰	Alto	Cegamento dos desfechos incertos Perda diferencial entre grupos e não usa intenção de tratar
Ross et al., 2000 ¹⁵¹ e Thong et al.,2000 152	Alto	Cegamento dos desfechos incertos Perda diferencial entre grupos e não usa intenção de tratar
Samaha et al., 2003 ¹⁶⁴ Stern et al., 2004 ¹⁶⁵ Carballo et al., 2006 ¹⁶⁶	Alto	Estudo aberto para cegamento dos desfechos
Straznicky et al., 2010 156	Incerto	Randomização, sigilo da alocação e cegamento dos desfechos incerto
Van Gemert et al., 2015 76144	Baixo	-
Villareal et al., 2011 ¹⁴⁸ e Bounchouville et al., 2014 ¹⁴⁹	Incerto	Randomização e sigilo da alocação incertos
Vissers et al., 2010 155	Alto	Randomização, sigilo da alocação e cegamento dos desfechos incertos; não usa intenção de tratar e não informa perda de seguimento por grupo
Yancy et al., 2004 167	Incerto	Cegamento dos desfechos incerto
Yassine et al., 2009 159	Incerto	Randomização, sigilo da alocação e cegamento dos desfechos incertos
Westman et al., 2008 163	Incerto	Cegamento dos desfechos incerto

No **Quadro D**, constam os domínios avaliados para embasar as recomendações deste PCDT.





Quadro D. Resumo dos principais domínios avaliados (Tabela Evidence to Decision (EtD) do webapp GRADE Pro).

PERGUNTA						
	Deve-se usar dietas com restrição calórica entre 500 e 1.000 Kcal por dia vs. sem intervenção para perda de peso dos indivíduos com sobrepeso ou obesidade?					
POPULAÇÃO:	perda de peso dos indivíduos com sobrepeso ou obesidade					
INTERVENÇÃO:	dietas com restrição calórica entre 500 e 1.000 Kcal por dia					
COMPARAÇÃO:	sem intervenção					
DESFECHOS PRINCIPAIS:	Alteração no peso corpóreo; Alteração no IMC (Índice de Massa Corporal); Alteração na circunferência da cintura ; Alteração na porcentagem de gordura corporal;					

AVALIAÇÃO

Problema D problema é uma prioridade?						
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS				
o Não o Provavelmente não o Provavelmente sim ● Sim o Varia o Incerto		n problema de saúde pública mundial; obesidade no Brasil varia entre 9 a 23%, a depender da faixa etária;				





Efeitos Desejáv Quão substanciais são o							
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS					
o Trivial oPequeno • Moderado o Grande o Varia o Incerto	calórica entre 500	Apesar da baixa qualidade metodológica e variabilidade dos estudos, os resultados se mostraram consistentes entre os estudos. Foi possível verificar que a dieta de restrição calórica entre 500 e 1.000 kcal/dia sozinha ou associada à atividade física é eficaz para a redução do peso, avaliados em comparação a controles que foram orientados a manter seus hábitos alimentares, que receberam informações sobre alimentação saudável ou que mantiveram uma dieta habitual.					
	Dados de desfecho	Dados de desfechos negativos não foram relatados.					
Efeitos Indeseja Quão substanciais são o	ÁVEIS s efeitos indesejáveis espe	erados?					
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS					
o Grande o Moderado o Pequeno o Trivial o Varia • Incerto	Apesar da baixa qualidade metodológica e variabilidade dos estudos, os resultados se mostraram consistentes entre os estudos. Foi possível verificar que a dieta de restrição calórica entre 500 e 1.000 kcal/dia sozinha ou associada à atividade física é eficaz para a redução do peso, avaliados em comparação a controles que foram orientados a manter seus hábitos alimentares, que receberam informações sobre alimentação saudável ou que mantiveram uma dieta habitual.						
	Dados de desfechos negativos não foram relatados.						





Certeza da Evidência Qual é a certeza global na evidência? JULGAMENTO EVIDÊNCIAS DE CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS PESQUISA o Muito baixa A qualidade geral da evidência foi baixa para todos os desfechos. Baixa Certainty of the evidence o Moderada **Desfechos** Importância (GRADE) o Alta o Sem estudos incluídos Alteração no peso corpóreo $\Theta\ThetaOO$ **BAIXA**^a Alteração no IMC (Índice de Massa Corporal) $\Theta\ThetaOO$ BAIXAb Alteração na circunferência da cintura $\Theta\ThetaOO$ BAIXAc Alteração na porcentagem de gordura corporal $\Theta\ThetaOO$ BAIXAd a. Dos 10 ECR, apenas um tinha baixo risco de viés. b. Dos 8 ECR, cinco apresentavam alto risco de viés, sendo os demais de risco incerto. c. Dos 8 ECR, quatro apresentavam alto risco de viés e os outros risco incerto. d. Dos 5 ECR, três apresentavam alto risco de viés, um risco incerto e um baixo.





Valores						
	variabilidade dobre	e o quanto as pessoas valoram os desfechos principais?				
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS				
O Incerteza ou variabilidade importante O Possivelmente incerteza ou variabilidade importante Provavelmente sem incerteza ou variabilidade importante O Sem incerteza ou variabilidade importante	ortante ossivelmente incerteza ou abilidade importante rovavelmente sem erteza ou variabilidade ortante ortante em incerteza ou					
Balanço dos efeitos O balanço entre os efeitos desc		is favorece a intervenção ou a comparação?				
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS				
o Favorece a comparação o Provavelmente favorece a comparação o Não favorece nem a interveção nem a comparação ● Provavelmente favorece a intervenção o Favorece a intervenção o Varia	Apesar da baixa qualidade metodológica e variabilidade dos estudos, os resultados se mostraram consistentes entre os estudos. Foi possível verificar que a dieta de restrição calórica entre 500 e 1.000 kcal/dia sozinha ou associada à atividade física é eficaz para melhora de todos os desfechos de composição corporal avaliados em comparação a cor que foram orientados a manter seus hábitos alimentares, que receberam informações sobre alimentação saudável ou que mantiveram uma dieta isocalórica.					





o Incerto		
Aceitabilidade A intervenção é aceitavel parad	os principais atores :	sociais (stakeholders)?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Não o Provavelmente não o Provavelmente sim • Sim o Varia o Incerto	Acredita-se que na	ão teriam restrições

RESUMO DOS JULGAMENTOS

		JULGAMENTO								
PROBLEMA	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto			
EFEITOS DESEJÁVEIS	Trivial	Pequeno	Moderado	Grande		Varia	Incerto			





		JULGAMENTO									
EFEITOS INDESEJÁVEIS	Grande	Moderado	Pequeno	Trivial		Varia	Incerto				
CERTEZA DA EVIDÊNCIA	Muito baixa	Ваіха	Moderada	Alta			Sem estudos incluídos				
VALORES	Incerteza ou variabilidade importante	Possivelmente incerteza ou variabilidade importante	Provavelmente sem incerteza ou variabilidade importante	Sem incerteza ou variabilidade importante							
BALANÇO DOS EFEITOS	Favorece a comparação	Provavelmente favorece a comparação	Não favorece nem a intervenção e nem a comparação	Provavelmente favorece a intervenção	Favorece a intervenção	Varia	Incerto				
ACEITABILIDADE	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto				

TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contraa intervenção	Recomendação condicionalcontraa intervenção	Não favorece uma ou outra	Recomendação condicional a favor da intervenção	Recomendação forte a favor da intervenção
0	0	0	•	0

CONCLUSÕES

Recomendações

A evidência avaliada mostrou que a redução do total de consumo calórico entre 500 e 1000 Kcal do gasto energético estimado, promove redução do peso corporal. Recomenda-se, para a pessoa com sobrepeso ou obesidade, a redução do gasto total de calorias, com enfoque na redução do consumo de alimentos ultraprocessados, de acordo com o guia alimentar para a população brasileira.



APÊNDICE 3 - PERGUNTA PICO 2

Questão de pesquisa: "Qual o efeito da restrição de caloria líquida na perda de peso corporal em pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) era restrição calorias líquidas; comparadores (C) era consumo irrestrito de calorias líquidas; e desfechos eram (O) alteração no peso corpóreo, no IMC e na medida do perímetro da cintura desde a linha de base.

A. Estratégia de busca

Quadro E. Estratégias de busca nas bases de dado PubMed e Embase.

Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos Recuperados
MEDLINE via pubmed:	(((((("Overweight"[Mesh]) OR Overweight) OR "Obesity"[Mesh]) OR Obesity)) AND ((((((((soft drink) OR sweetened beverage) OR "Beverages"[Mesh]) OR "Carbonated Beverages"[Mesh]) OR "Carbonated Beverages"[Mesh]) OR Carbonated Beverages) OR Beverages) OR soda) OR diet beverage) OR low calorie beverage)) AND ((("Weight Loss"[Mesh]) OR Weight Loss) OR Weight reduction) Data da busca: 21/01/2019	543
EMBASE	('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'overweight'/exp OR overweight) AND [embase]/lim AND ('beverage'/exp OR 'beverage' OR 'sweetened beverage'/exp OR 'sweetened beverage' OR 'carbonated beverage'/exp OR 'carbonated beverage' OR 'soft drink'/exp OR 'soft drink' OR 'soda'/exp OR soda OR 'low calorie beverage' OR 'diet beverage') AND [embase]/lim AND ('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight loss'/exp OR 'weight loss' OR 'weight reduction'/exp OR 'weight reduction') AND [embase]/lim Data da busca: 21/01/2019	925

B. Seleção das evidências

A busca das evidências retornou 1.468 referências (543 no MEDLINE e 925 no EMBASE). Cento e oitenta e quatro eram duplicatas e foram excluídas. Mil duzentos e oitenta e quatro artigos



únicos, tiveram seus títulos e resumos avaliados, dos quais 1259 foram excluídos. Após esta etapa, 25 artigos tiveram seus textos completos para confirmação da elegibilidade.

Como critério de inclusão, foram priorizados os estudos do tipo revisões sistemáticas de ensaios clínicos randomizados, com meta-análises de comparações diretas ou indiretas e ensaios clínicos randomizados que especificassem que o estudo avaliava participantes portadores de sobrepeso ou obesidade. Caloria líquida compreendeu todos os produtos que apresentam açúcar líquido em sua composição (sucos naturais, sucos artificiais, refrigerantes, entre outros). Para os controles, foram consideradas a substituição por água ou bebidas dietéticas. Foram consideradas ainda modelagens que verificaram o efeito de taxas sobre a comercialização de bebidas açucaradas no consumo e nos índices de sobrepeso e obesidade. Caso estivessem disponíveis vários artigos de um mesmo estudo, optou-se pela publicação mais nova e com maior tempo de seguimento disponível, desde que essa incluísse os desfechos de avaliações anteriores. Foram considerados como desfechos primários de eficácia a alteração no peso corpóreo, IMC, medida da circunferência abdominal desde a linha de base.

Após a leitura do texto completo dos estudos, 15 estudos foram excluídos: 1) oito por incluírem indivíduos que não atendem aos critérios de elegibilidade: 1.1) quatro revisões sistemáticas com meta-análise que incluíram adultos e crianças e não apresentaram análise estratificada 168-¹⁷¹; 1.2) uma revisão sistemática com meta-análise que incluiu indivíduos com IMC normal sem análise estratificada¹⁷²; 1.3) um ensaio clínico randomizado que incluiu apenas indivíduos com IMC normal e sobrepeso, sem estratificação na apresentação dos dados 173; 1.4) uma modelagem econômica que inclui população geral, sem apresentação de análise estratificada¹⁷⁴; 2) três por não apresentarem desfechos de interesse: 2.1) duas modelagens que não apresentaram dados antropométricos^{175,176}; 2.2) um ensaio clínico randomizado sem avaliação da associação entre redução do consumo de bebidas açucaradas com redução de medidas antropométricas¹⁷⁷; 3) um ensaio clínico randomizado que apresentou resultados de grupos intervenção e controle de modo agrupado¹⁷⁸; 4) um ensaio clínico randomizado que avaliou redução no consumo de bebidas açucaradas decorrente do aumento da ingesta de água associado a quatro tipos de dieta¹⁷⁹; 5) uma revisão sistemática com meta-análise que avaliou a associação entre consumo de refrigerantes no peso corporal, sem distinguir se houve redução ou aumento no consumo¹⁸⁰; 6) um resumo de congresso de ensaio clínico randomizado que apresenta escassez de dados para extração¹⁸¹; 7) um resumo de congresso com texto completo disponível¹⁸².



Ao final, dois ensaios clínicos randomizados^{183,184} e oito estudos de modelagem ^{185–192}atenderam aos critérios de seleção e foram incluídos para apreciação dos efeitos da restrição de calorias líquidas na perda de peso corporal em portadores de sobrepeso e obesidade. O processo de seleção dos estudos encontra-se esquematizado na **Figura 3**.

Publicações identificadas através da pesquisa dentificação nas bases de dados: 1.468 PUBMED = 543 EMBASE = 925 Manual = 01 Seleção Publicações excluídas segundo Publicações após remoção de duplicatas: critérios de exclusão: 1.259 1.284 Publicações excluídas segundo critérios de exclusão: 15 Elegibilidade Tipo de participante: 08 Publicações selecionadas para leitura Tipo de desfecho: 03 completa: 25 Tipo de intervenção: 02 Disponibilidade de dados: 02 Estudos incluídos: 10 estudos Incluídos Ensaios clínicos randomizados: 02 Modelagens: 08

Figura C. Fluxograma de seleção dos estudos.

C. Descrição dos estudos e resultados

A descrição sumária dos estudos incluídos encontra-se nas **Tabelas E e F** (estudos clínicos e modelagens, respectivamente). A caracterização dos participantes de cada estudo pode ser vista na **Tabela G.** Resultados encontram-se nas**Tabelas H e I** (estudos clínicos e modelagens, respectivamente).





Tabela E. Características dos estudos clínicos incluídos na revisão.

.Ano	Autor	Desenho de estudo	Objetivo	Grupo Intervenção (n)	Grupo Controle (n)	Período de Avaliação	Tempo de Intervenção
2014	Hernandez-Cordero et al. ¹⁸³	ECR	Determinar se a substituição de bebidas com adição de açúcar por água pode reduzir níveis plasmáticos de triglicérides, peso e outros riscos metabólicos em mulheres mexicanas com sobrepeso e obesos	Água + ação educativa (134)	Ação educativa (134)	basal, 3, 6 e 9 meses	9 meses
2012	Tate et al. ¹⁸⁴	ECR	Avaliar a substituição de bebidas calóricas por água ou bebidas dietéticas como método de perda de peso em até 6 meses em adultos	aconselhamento comportamental + bebida dietética (105) ou água (108)	aconselhamento sobre perda de peso	baseline, 3 e 6 meses	6 meses

Legenda: ECR – Ensaio clínico randomizado.





Tabela F. Características das modelagens incluídas na revisão.

Ano	Autor	Desenho de estudo	Objetivo	Localidade	Participantes (n)	Horizonte Temporal	Taxação	Redução de açúcar	
2018	Basto Abreu et al. ¹⁸⁵	Modelagem econômica	Estimar a proporção de açúcar que deveria ser reduzida em bebidas com açúcar para redução de consumo da população para 19% do total de calorias, sem considerar mudanças no consumo.	México	3005 homens e mulheres adultos mexicanos com idade > 20 anos	12 anos (a partir de 2020)	20% sobre vendas	Até 50%	
2017	Barrientos- Guitierrez et al. ¹⁸⁶	Modelagem econômica	Estimar o impacto de taxação sobre bebidas com açúcar no peso corporal e na prevalência de sobrepeso e obesidade no México	México	2735 homes e mulheres mexicanos com idade > 20 anos	10 anos	1 peso por litro (~10% sobre vendas) / 20%	ND	
2017	Schwendicke et al. ¹⁸⁷	Modelagem econômica	Avaliar de que modo taxas sobre bebidas com açúcar reduzem risco de sobrepeso e obesidade na Alemanha	Alemanha	ND	ND ("curto")	20% sobre vendas	ND	
2016	Duffey et al. ¹⁸⁸	Modelagem	Avaliar o potencial impacto da substituição de uma porção de bebida com açúcar por água nos escores de HBI e na prevalência de sobrepeso	Estados Unidos	16429 americanos adultos com idade > 19 anos	ND	NA	ND	
2016	Ma et al. ¹⁸⁹	Propor estratégia de redução gradual de adição de açúcar em bebidas com açúcar em até 40% Ma et al. ¹⁸⁹ Modelagem em 5 anos sem substituição por adoçantes e avaliar os efeitos sobre consumo de energia, sobrepeso e obesidade		Reino Unido	4156 crianças e adultos (1-5 anos, 4-11 anos, 12-18 anos, 19-25 anos, 26-35 anos, 36-64 anos, ≥ 65 anos)	5 anos	NA	Até 40%	





Ano	Autor	Desenho de estudo	Objetivo	Localidade	ocalidade Participantes (n)		Taxação	Redução de açúcar
2015	Ruff et al. ¹⁹⁰	Modelagem econômica	Determinar os efeitos de taxas sobre bebidas com açúcar sobre em peso e obesidade em indivíduos adultos da cidade de Nova Iorque (idade > 18 anos)	Estados Unidos	9341 americanos adultos com idade > 18 anos	1, 5 e 10 anos	0,014% por caloria	-
2011	Dharmasena et al. ¹⁹¹	Modelagem econômica	Delinear o efeito de impostos sobre o consumo de bebidas com açúcar, ingestão calórica e peso (Ainda, estimar as elasticidades relacionadas a bebidas não alcoólicas e as taxas de desvio como auxílio para explicar o movimento de consumo de bebidas não alcoólicas em termos de volume como resposta à política de taxação.	Estados Unidos	ND	ND	20%	ND
2011	Lin et al. ¹⁹² Modelagem econômica		Estimar demandas renda-dependentes por bebidas para avaliar se o imposto sobre bebidas com açúcar é regressivo; demonstrar que reduções de peso corporal e na prevalência de obesidade decorrentes da redução do consumo calórico diferem entre dois modelos de predição (estático e dinâmico).	Estados Unidos	7921 crianças (2-19 anos) 8322 adultos (>20 anos)	10 anos	20% sobre consumo	ND

Legenda: HBI – Healthy Beverage Index; ND – não descrito.





Tabela G. Características das amostras dos estudos clínicos incluídos na revisão.

Ano	Autor	Grupo (n)	Idade (anos) Sexo Peso basal (kg) Média (DP) Média (DP) Média (DP)		IMC basal (kg/m²) Média (DP)	Circunferência abdominal basal (cm) Média (DP)	Tempo de Intervenção		
	Hernandez-	134	33,5 (6,7)	100% F	76,9 (0,3)	31,1 (0,1)	98,3 (0,3)	9 meses	
2014	Cordero et al. ¹⁸³	134	33,3 (6,7)	100% F	76,0 (0,3)	31,0 (0,1)	98,5 (0,3)		
		Aconselhamento comportamental + água (108)	43,2 (10,6)	88,9% F	98,4 IC 95% [95,2, 101,6]	35,8 (5,2)	115,1 IC 95% [112,6, 117,6]		
2012	Tate et al. ¹⁸⁴	aconselhamento comportamental + bebida dietética (105)	rtamental + bebida 41,2 (11,2) 78,3		99,0 IC 95% [97,1, 104,7]	36,1 (6,2)	115,5, IC 95% [112,5, 118,5]	6 meses	
		Informações sobre perda de peso, sem alterações no consumo de bebidas (105)	41,56 (10,4)	85,7% F	102,6 IC 95% [99,1, 106,1]	36,8 (6,2)	116,5 IC95% [113,9, 119,2]		

Legenda: F – Feminino; IC 95% - Intervalo de Confiança 95%.



Tabela H. Desfechos de eficácia da restricão da restrição de calorias líquidas provenientes de estudos clínicos

Ano	Autor _	Perda de peso (kg) Média (DP)			Redução de IMC (kg/m²) Média (DP)			Redução de circunferência abdominal (cm) - Média (DP)			Comentários	Período de
		Intervenção	Controle	valor de p	Intervenção	Controle	valor de p	Intervenção	Controle	valor de p	Comemands	avaliação
	Hernandez- Cordero et al. ¹⁸³	Δ = -1,0 (0,2)	Δ = -0,5 (0,2)	p=0,06	$\Delta = -0.4$ (0.08)	$\Delta = -0.2$ (0.08)	p=0,07	Δ = -1,0 (0,3)	Δ = -0,5 (0,3)	p=0,10	- - -	3 meses
2014		Δ = -1,4 (0,3)	Δ = -0,7 (0,3)	p=0,10	Δ = -0,54 (0,11)	$\Delta = -0.5$ (0.14)	p=0,10	Δ = -1,4 (0,3)	Δ = -0,6 (0,5)	p=0,20		6 meses
		Δ = -1,2 (0,4)	Δ = -0,8 (0,4)	p=0,40	Δ = -0,3 (0,14)	$\Delta = -0.33$ (0.15)	p=0,40	Δ = -1,0 (0,4)	Δ = -1,0 (0,7)	p=0,70		9 meses
	Tate et al. ¹⁸⁴	Água: Δ= - 1,31 (0,27) %	Δ= - 1,34 (0,7) %	ND	ND	ND	ND	Δ= -0,7, IC95% [-0,7, - 0,7] cm	Δ= -0,3, IC95% [- 0,2, -0,3] cm	ND	Participantes do grupo de bebidas dietéticas tiveram maior probabilidade de atingir perda de peso de 5% comparado ao controle (OR=2,29; IC95%: [1,05;5,01], p=0,004). Não houve diferença entre grupo controle e água (OR=1,87, IC95%: [0,84; 4,14], p=0,13	3 meses
2012		Bebida dietética: Δ= - 1,87 (0,32) %		ND	ND	ND	ND	Δ= -2,0, IC95% [-2,1, - 1,8] cm		ND		
2012	rate et al.	Água: Δ= - 2,03 (0,40) %	Δ= - 1,76	p=0,0967	ND	ND	ND	Δ= -0,6, IC95% [-0,5, - 0,7] cm	Δ= -0,6, IC95% [-	p=0,1611		
		Bebida dietética: Δ= - 2,54 (0,45) %	(0,35) %	p=0,3501	ND	ND	ND	Δ= -1,9, IC95% [-2,0, - 2,1] cm	0,7, -0,5] cm	p=0,2169		6 meses





Tabela I. Resultados de efetividade provenientes das modelagens incluídas na revisão.

Ano	Autor	Perda de peso estimada (kg) Média (IC95%)	IMC basal (kg/m²) Média (IC95%)	Redução de IMC estimada Média (IC95%)	Prevalência de sobrepeso e obesidade basal (%) Média (IC95%)	Prevalência/ Casos de Sobrepeso/ Obesidade evitados (%) Média (IC95%)	Comentários
2018	Basto-Abreu et al. ¹⁸⁵	Δ=-1,3 (1,2; 1,4) kg	ND	Δ=-0,5 (0,5; 0,6 kg/m²)	Obesidade: 30,9 (28,5; 33,3) % Sobrepeso: 38,7 (36,1; 41,4) %	3,9 (2,6; 5,1) pontos de porcentagem - menos 3,5 milhões de obesos em 2032	Redução gradual dos níveis de açúcar até 50% ao longo de 10 anos
2017	Barrientos- Guitierrez et al. ¹⁸⁶	NA	28,4	Imposto de 10%: Δ =-0,15, DP = 0,55 kg/m²/ Imposto de 10% + PE: Δ =-0,29; DP =1,01 kg/m²/ Imposto de 20%: Δ =-0,31; DP= 1,08 kg/m²; Imposto de 20% + PE: Δ =-0,57; DP = 2,00 kg/m²	Obesidade: 34,05% Sobrepeso 35,57%	Imposto de 10% e condições normais: Obesidade: - 2,54% e Sobrepeso: + 0,51%/ Imposto de 10% + PE: Obesidade: -6,38% e Sobrepeso: +0,42%/ Imposto de 20%: Obesidade: -6,85% e Sobrepeso: +0,67%/Imposto de 20% + PE: Obesidade: -9,57% e Sobrepeso: -1,90%	-
2017	Schwendicke et al. ¹⁸⁷	ND	ND	(disponível apenas estratificado por faixas etárias)	ND	Obesidade: - 4% - 479 mil casos evitados/ Sobrepeso: -3% - 1028000 casos evitados	Maiores benefícios entre indivíduos jovens e do sexo masculino
2016	Duffey et al. ¹⁸⁸	De -0,44 a 1,99 kg	ND	ND	ND	Perda de 0,44kg: Obesidade: -0,3% e Sobrepeso: -0,1% Perda de 1,99 kg: Obesidade: -1,4% e Sobrepeso: -0,5 %	-





Ano	Autor	Perda de peso estimada (kg) Média (IC95%)	IMC basal (kg/m²) Média (IC95%)	Redução de IMC estimada Média (IC95%)	Prevalência de sobrepeso e obesidade basal (%) Média (IC95%)	Prevalência/ Casos de Sobrepeso/ Obesidade evitados (%) Média (IC95%)	Comentários
2016	Ma et al. ¹⁸⁹	Δ=-1,20 (1,12; 1,28) kg	27,48 kg/m²	Δ=-0,42 kgm/m² (1,5%)	Obesidade: 27,8%/ Sobrepeso: 35,5%	Obesidade: 2,1 (27,8%-25,7%) pontos de porcentagem - menos 0,5 milhões com sobrepeso em 5 anos Sobrepeso: 1,0 (35,5%; 34,5%) pontos de porcentagem - menos um milhão de obesos em 5 anos	Redução gradual dos níveis de açúcar até atingir 60% em 5 anos
2015	Ruff et al. ¹⁹⁰	ME: 1 ano: Δ =-0,77 kg 5 anos: Δ =-3,8 kg 10 anos: Δ =-7,7 kg MD: 1 ano: Δ =-0,46 (-0,46; -0,45) kg; 5 anos: Δ =-0,87 (-0,91; -0,83) kg; 10 anos: -0,92 (-0,99; 0,86) kg	26,8 (26,6; 7,0)	1 ano: 26,7 (26,5; 26,9) kg 5 e 10 anos: 26,5 (26,3; 26,7) kg	Obesidade: 23,7 (22,3-25,1) % Sobrepeso: 32,9 (31,3; 34,4)	Sobrepeso: 1, 5 e 10 anos: 30,9 (29,4; 32,4) % Obesidade: 1 ano: 23,0 (21,7; 24,4) %, 3 e 10 anos: 4 22,0 (20,7-23,4) %	Compara prevalência de obesidade de acordo com IMC (23,7%, IC95%: [22,3-25,1]) e de acordo com gordura corporal (28,3%, IC95%: [26,9; 30,0]. Os resultados apresentados no artigo estão de acordo com o último valor.
2011	Dharmasena et al. ¹⁹¹	*Efeitos diretos: Consumo médio per capita: Δ=-0,91 kg; Consumo máximo per capita: Δ=-1,45 kg Efeitos diretos + indiretos:Consumo médio per capita: Δ=-0,70/ Consumo máximo per capita: 1,16	ND	ND	ND	ND	-





Ano	Autor	Perda de peso estimada (kg) Média (IC95%)	IMC basal (kg/m²) Média (IC95%)	Redução de IMC estimada Média (IC95%)	Prevalência de sobrepeso e obesidade basal (%) Média (IC95%)	Prevalência/ Casos de Sobrepeso/ Obesidade evitados (%) Média (IC95%)	Comentários
2011	Lin et al. ¹⁹²	ME: Ano 1: Δ =-1,6 kg; Ano 10: Δ =-16 kg MD: Ano 1: Δ =-0,97 kg; Ano 5: 1,8 kg. Retirada total de bebida com açúcar: Ano 1: Δ =-4,32 kg, Ano 5: Δ =-7,19 kg; Ano 10: 7,34 kg	ND	ND	Obesidade: 33,5 %/ Sobrepeso: 66,9%	ME (20% taxa): Ano 1 - Obesidade: 30,77%/ Sobrepeso: 62,81%; Ano 10 - Obesidade: 21,75%/ Sobrepeso: 45,19% MD (20% taxa): Ano 1 - Obesidade: 31,80%/ Sobrepeso: 64,34%; Ano 10 - Obesidade: 30,04%/ Sobrepeso: 62,23% Retirada total de bebidas com açúcar: Ano 1 - Obesidade: 27,30%/ Sobrepeso: 57,51%; Ano 10 - Obesidade: 23,72%/ Sobrepeso: 50,79%	ME (20% de impostos) - Renda alta: Baseline: Obesidade: 32,96%/ Sobrepeso: 67,62%; Ano 1 - Obesidade: 30,19%/ Sobrepeso: 63,45%; Ano 10 - Obesidade: 21,93%/ Sobrepeso: 46,33% ME (20% de impostos) - Baixa renda: Baseline - Obesidade: 35%/ Sobrepeso: 65,14%; Ano 1 - Obesidade: 32,23%/ Sobrepeso: 61,17%; Ano 10 - Obesidade: 21,28/ Sobrepeso: 42,28% MD (20% de impostos) - Renda alta: Ano 1 - Obesidade: 31,16%/ Sobrepeso: 65,02%; Ano 10 - Obesidade: 21,5%/ Sobrepeso: 62,47% MD (20% de impostos) - Renda baixa: Ano 1 - Obesidade: 33,42%/ Sobrepeso: 62,6%; Ano 10 - Obesidade: 31,42%/ Sobrepeso: 60,91% Retirada total de bebidas com açúcar - Renda alta: Ano 1 - Obesidade: 27,26%/ Sobrepeso: 58,82%; Ano 10 - Obesidade: 24,11%/ Sobrepeso: 52,37%// Retirada de todas as bebidas com açúcar - Renda baixa: Ano 1 - Obesidade: 27,43%/ Sobrepeso: 54,16%; Ano 10 - Obesidade: 22,70%/ Sobrepeso: 46,73%

Legenda: DP – Desvio Padrão, IMC – Índice de Massa Corpórea, MD – Modelo dinâmico, ME – Modelo estático, ND – não descrito. * Efeitos diretos: considera apenas as elasticidades do próprio produto; efeitos indiretos: considerada demanda de um produto x decorrente da mudança de preço de um produto y.



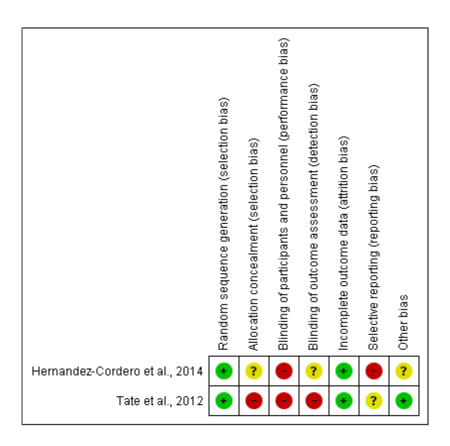
Na **Figura D** consta a avaliação do risco de viés dos ECR incluídos. No caso das modelagens, diante da inexistência de ferramenta validada para avaliar a qualidade metodológica dos tipos de modelos apresentados, com abordagem essencialmente econométrica, foi realizada a avaliação geral das características dos estudos e discussão em relação às limitações referentes ao modelo.

Os estudos foram conduzidos considerando-se diferentes países, com contextos socioeconômicos e culturais discrepantes, o que limita as comparações entre eles. As modelagens tiveram seus dados provenientes de censos ou inquéritos locais ou nacionais das localidades de interesse, que são representativos da população de interesse, porém esteve sujeito à qualidade e disponibilidade dos dados coletados. Os horizontes temporais foram suficientemente longos para que os efeitos, ao menos iniciais, pudessem ser detectados (5 a 12 anos).

Os resultados de redução de peso, IMC e estimativas de prevalência de sobrepeso e obesidade foram obtidos por meio indireto, a partir da estimativa de redução do consumo de bebidas adoçadas com açúcar decorrente do acréscimo de impostos sobre a venda destas bebidas ou da redução gradual da quantidade de açúcares adicionados às bebidas ¹⁸⁹ou de seu consumo ¹⁸⁸, o que poderia sofrer influência de fatores, além de se desconhecer a qualidade dos estudos cujos dados foram extraídos e incluir diversas pressuposições. Com o objetivo de diminuir esses efeitos, alguns estudos consideraram os efeitos da resposta fisiológica à dieta ou aos exercícios físicos (modelo dinâmico) ^{185,186,189,190,192}, alterações de demanda em resposta à imposição de impostos sobre venda (elasticidade) ^{187,191,192} e compensações de consumo energético ^{185,191}.



Figura D. Resumo do risco de viés dos ensaios clínicos randomizados incluídos.



A avaliação da qualidade da evidência, gerada a partir do corpo de evidências, pode ser vista no **Quadro F**. Esta tabela corresponde à Tabela *Summary of Findings* (SoF), criado por meio do *webapp* GRADE Pro GDT. O **Quadro G** contém a sumarização das evidências, organizadas de acordo com o layout da tabela *Evidence to Decision* (EtD), também da metodologia GRADE.



Quadro F. Sumarização dos resultados dos estudos incluídos (Summary of Findings [SoF]) do webapp Grade PRO).

Quadio	r. Jumanzaça		lidade Global da		uluos (<i>Sulli</i>	mary oj i mam	gs [SoF]) do <i>webapp</i> Grade PRO).		
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto	Qualidade Global	Importância
Perda d	le Peso								
2	ensaios clínicos randomizados	grave ^a	não grave	não grave	não grave	nenhum	A substituição de pelo menos uma porção de bebida com adição de açúcar por água ou bebidas dietéticas não resultou em diferenças com significância estatística entre os grupos comparados ao controle (sem substituição) em 3, 6 e 9 meses. Observou-se tendência de maior perda de peso entre indivíduos que fizeram a substituição, sendo maior entre aqueles que substituíram por bebidas dietéticas.	⊕⊕⊕○ MODERADA	CRÍTICO
Reduçã	o de IMC								
1	ensaio clínicos randomizado	grave ^a	não grave	não grave	não grave	nenhum	Embora aos 3 meses de intervenção o grupo intervenção tenha apresentado maior redução de IMC que o controle, não houve diferença com significância estatística. Para 6 e 9 meses, os grupos não foram diferentes na redução de IMC.	⊕⊕⊕○ MODERADA	CRÍTICO
Reduçã	o de Circunfe	rência Ab	dominal				,		1
2	ensaios clínicos randomizados	grave ^a	não grave	não grave	não grave	nenhum	A substituição de pelo menos uma porção de bebida com adição de açúcar por água ou bebida dietética não resultou em redução estatisticamente significativa de circunferência abdominal em 3, 6 e 9 meses. No entanto, houve tendência de maior redução entre indivíduos que substituíram por água nos primeiros 3 meses em relação aos controles e dos que substituíram por bebida dietética em relação aos controles e grupo "água" aos 6 meses.	⊕⊕⊕⊖ MODERADA	CRÍTICO



Legenda: IMC – Índice de Massa Corpórea; ^a Alto risco de viés pela ferramenta Cochrane.

Quadro G. Resumo dos principais domínios avaliados (Tabela Evidence to Decision do webapp GRADE Pro).

PERGUNTA	PERGUNTA					
Deve-se usar Restrição de caloria líquida vs. Consumo irrestrito de caloria líquida para perda de peso corporal?						
POPULAÇÃO:	Pacientes portadores de sobrepeso ou obesidade (Índice de massa corporal - IMC igual ou superior a 25 kg/m²) com ou sem comorbidades					
INTERVENÇÃO:	Restrição de caloria líquida					
COMPARAÇÃO:	Consumo irrestrito de caloria líquida					
PRINCIPAIS DESFECHOS:	Redução de peso corporal, redução de 5-10% do peso corporal, redução de circunferência abdominal e redução de IMC					

AVALIAÇÃO

Problema O problema é uma prioridade?					
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS			
 Não Provavelmente Não Provavelmente sim Sim Varia Incerto 	De acordo com dados do VIGI Em evento internacional pron principais: deter o crescimento	epidêmica no mundo; do quase triplicou desde 1975. Em 2016, mais de 1,9 bilhão de adultos apresentavam excesso de peso. Destes, mais de 650 milhões eram obesos; ITEL Brasil 2017, a frequência de sobrepeso foi de 54,0% e a de obesidade de 18,9%. novido pela Organização Panamericana da Saúde assumiu compromisso de frear o crescimento da obesidade até 2019 por meio de três medidas o da obesidade na população adulta por meio de políticas de saúde e segurança alimentar e nutricional; reduzir o consumo regular de refrigerante e 80% na população adulta; e ampliar em no mínimo 17,8% o percentual de adultos que consomem frutas e hortaliças regularmente[1];.			





Efeitos Desejá Quão substanciais são		
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
• Trivial o Pequeno o Moderado o Grande o Variável o Incerto	de maior redução de peso corr 3 e 6 meses. Em nenhum dos o Em estudo que avaliou os efe aconselhamento isolado, obse substituiu as bebidas calóricas ambos os grupos, também ma em que não houve substituição Em modelagens que avaliarar substituindo-se apenas uma pr até 40% em cinco anos (Ma et Em estudos que avaliaram o a 7,7 kg em 10 anos em modelos depender da taxa adotada (bas Nos modelos, observou-se que Apenas um estudo avaliou o p	a substituição de bebidas com adição de açúcar por água associado a ações educativas comparado a ações educativas isoladas, observou-se tendência coral em 3, 6 e 9 meses de intervenção, tendência de maior redução de IMC aos 3 meses e tendência de maior redução de circunferência abdominal aos casos foi observou-se diferença com significância estatística entre os grupos (Hernandez Cordero et al., 2014); itos da substituição de bebidas com adição de açúcar por água ou bebidas dietéticas associado a aconselhamento comportamental comparado ao rvou-se que, nos grupos em que houve substituição, houve tendência a maior perda de peso corporal em 3 e 6 meses, sendo maior no grupo que por bebidas dietéticas. Para circunferência abdominal, observou-se tendência de redução da medida de circunferência abdominal aos 3 meses para ior no grupo que substituiu por bebidas dietéticas. Aos seis meses, a redução foi comparável entre o grupo que substituiu as bebidas por água e aquele o. Nenhuma das comparações atingiu significância estatística (Tate et al., 2012); m os efeitos da redução do consumo de bebidas com adição de açúcar sobre o peso corporal, observou-se que houve redução de peso de até 1,99 kg orção de bebida com adição de açúcar por dia (Duffey et al., 2016) e de até 1,20 kg reduzindo-se gradualmente a quantidade de açúcar em bebidas em al., 2016). Estas modelagens evidenciaram ainda redução de aproximadamente 0,5 kg/m² de IMC (Duffey et al., 2016, Ma et al., 2016); aumento de taxas sobre as vendas de produtos com adição de açúcar, observou-se que estas medidas resultaram em redução de peso comporal de até se estáticos; e de até 0,92 kg em 10 anos em modelos dinâmicos (Ruff et al., 2015; Lin et al., 2011). Observou-se redução de IMC de 0,1 a 0,57 kg/m², a sto-Abreu et al., 2018; Barrientos-Gutierrez 2017, Ruff et al., 2015); ite, quanto maior as taxas sobre venda de bebidas com adição de açúcar, maior a redução na prevalência de obesidade. perfil de eventos adversos decorrentes do aumento de consumo de água e potenci





Efeitos Indesejáveis Quão substanciais são os efeitos indesejáveis?					
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS			
• Trivial o Pequeno o Moderado o Grande o Variável o Incerto	de maior redução de peso cor 3 e 6 meses. Em nenhum dos o Em estudo que avaliou os efe aconselhamento isolado, obse substituiu as bebidas calóricas ambos os grupos, também ma em que não houve substituiçã Em modelagens que avaliara substituindo-se apenas uma p até 40% em cinco anos (Ma et Em estudos que avaliaram o 7,7 kg em 10 anos em modelo depender da taxa adotada (ba Nos modelos, observou-se que	a substituição de bebidas com adição de açúcar por água associado a ações educativas comparado a ações educativas isoladas, observou-se tendência poral em 3, 6 e 9 meses de intervenção, tendência de maior redução de IMC aos 3 meses e tendência de maior redução de circunferência abdominal aos casos foi observou-se diferença com significância estatística entre os grupos (Hernandez Cordero et al., 2014); eitos da substituição de bebidas com adição de açúcar por água ou bebidas dietéticas associado a aconselhamento comportamental comparado ao rivou-se que, nos grupos em que houve substituição, houve tendência a maior perda de peso corporal em 3 e 6 meses, sendo maior no grupo que por bebidas dietéticas. Para circunferência abdominal, observou-se tendência de redução da medida de circunferência abdominal aos 3 meses para ior no grupo que substituiu por bebidas dietéticas. Aos seis meses, a redução foi comparável entre o grupo que substituiu as bebidas por água e aquele o. Nenhuma das comparações atingiu significância estatística (Tate et al., 2012); m os efeitos da redução do consumo de bebidas com adição de açúcar sobre o peso corporal, observou-se que houve redução de peso de até 1,99 kg orção de bebida com adição de açúcar por dia (Duffey et al., 2016) e de até 1,20 kg reduzindo-se gradualmente a quantidade de açúcar em bebidas em al., 2016). Estas modelagens evidenciaram ainda redução de aproximadamente 0,5 kg/m² de IMC (Duffey et al., 2016, Ma et al., 2016); aumento de taxas sobre as vendas de produtos com adição de açúcar, observou-se que estas medidas resultaram em redução de peso comporal de até se estáticos; e de até 0,92 kg em 10 anos em modelos dinâmicos (Ruff et al., 2015; Lin et al., 2011). Observou-se redução de IMC de 0,1 a 0,57 kg/m², a sto-Abreu et al., 2018; Barrientos-Gutierrez 2017, Ruff et al., 2015); ue, quanto maior as taxas sobre venda de bebidas com adição de açúcar, maior a redução na prevalência de obesidade. perfil de eventos adversos decorrentes do aumento de consumo de água e potencia			



ULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA		CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS					
o Muito Baixa o Baixa • Moderada		·						
o Alta o Sem estudos incluídos	Desfechos	Impacto	№ de participantes (estudos)	Certainty of the evidence (GRADE)				
	Perda de Peso	(2 ECRs)	⊕⊕⊕⊜ MODERADAª					
	Redução de IMC		os 3 meses de intervenção o grupo intervenção tenha apresentado maior redução de IMC que o controle, e diferença com significância estatística. Para 6 e 9 meses, os grupos não foram diferentes na redução de IMC	(1 ECR)	⊕⊕⊕○ MODERADA			
	Redução de Circunferência Abdominal	em reduç tendência	ição de pelo menos uma porção de bebida com adição de açúcar por água ou bebida dietética não resultou ão estatisticamente significativa de circunferência abdominal em 3, 6 e 9 meses. No entanto, Houve de maior redução entre indivíduos que substituíram por água nos primeiros 3 meses em relação aos e dos que substituíram por bebida dietética em relação aos controles e grupo "água" aos 6 meses	(2 ECRs)	⊕⊕⊕○ MODERADA			
	a. Alto riso	co de viés _l	pela ferramenta Cochrane					





Valores Existe importante incerteza d	ou variabilidade acerca de quanto	o as pessoas valorizam os resultados primários?				
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS				
o Importante incerteza ou variabilidade o Possível Importante incerteza ou variabilidade • Provavelmente nenhuma Importante incerteza ou variabilidade o Sem importante incerteza ou incerteza ou variabilidade	Bebidas com adição de açúcar são bastante consumidas pela população. Provavelmente, medidas que resultariam na redução no consumo destas bebidas resultariam em insatisfação inicial;					
Balanço dos efeito O balanço entre efeitos dese	OS jáveis e indesejáveis favorece a i	ntervenção ou o comparador?				
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	considerações adicionais				
O Favorece o comparador O Provavelmente favorece o comparador O Não favorece um e nem o outro O Provavelmente favorece a intervenção O Favorece a intervenção O Variável Incerto	A restrição no consumo de calorias líquidas resulta em tendência de perda de peso (sem diferença estatísticamente significativa), redução de IMC e circunferência abdominal, quando comparada ao consumo irrestrito, avaliada em sensaios clínicos ranomizados; Modelagens econômicas evidenciaram redução discreta em peso corporal e IMC e redução na prevalência de sobrepeso e obesidade; Q aumento do valor cobrado sobre behidas adocadas (impostos/taxações) pode levar à diminuição do consumo de forma designal, baja vista que o impacto sobre as majores re					
	1. The Lancet Taskforce on NCDs	and economics 4. Equity impacts of price policies to promote healthy behaviours. April 4, 2018 http://dx.doi.org/10.1016/S0140-736(18)30531-2				





		MAGALHAES, Rosana. Obesidade e pobreza: o aparente paradoxo. Um estudo com mulheres da Favela da Rocinha, Rio de Janeiro, Brasil. Cad. Saúde Pública 92-1800. ISSN 0102-311X. http://dx.doi.org/10.1590/S0102-311X2005000600027.				
Equidade Qual seria o impacto em equ	idade em saúde?					
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS				
o Reduzida o Provavelmente reduzida o Provavelmente nenhum impacto o Provavelmente aumentada o Aumentada • Variável o Incerto	A imposição de taxas mais elevadas sobre compra e venda de bebidas com adição de açúcar resultaria em menor consumo destas bebidas por indivíduos menos favorecidos. No entanto, ressalta-se que a população menos favorecida economicamente é que mais se beneficiará da política (1), pois é onde a prevalência de obesidade é maior (2). Alimentos e bebidas dietéticas tendem a ter preço mais elevado do que alimentos comumente utilizados, o que restringe o consumo destes alimentos por indivíduos economicamente desfavorecidos; 1. The Lancet Taskforce on NCDs and economics 4. Equity impacts of price policies to promote healthy behaviours. April 4, 2018 http://dx.doi.org/10.1016/S0140-736(18)30531-2 2. FERREIRA, Vanessa Alves and MAGALHAES, Rosana. Obesidade e pobreza: o aparente paradoxo. Um estudo com mulheres da Favela da Rocinha, Rio de Janeiro, Brasil. Cad. Saúde Pública [online]. 2005, vol.21, n.6, pp.1792-1800. ISSN 0102-311X. http://dx.doi.org/10.1590/S0102-311X2005000600027.					
Aceitabilidade A intervenção é aceitável par	Aceitabilidade A intervenção é aceitável para os principais atores sociais (<i>stakeholders</i>)?					
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	considerações adicionais				
o Não o Provavelmente não • Provavelmente sim	· A redução da quantidade de açúcar nestas bebidas provavelmente alterariam o sabor, podendo resultar em menor consumo destas bebidas;					

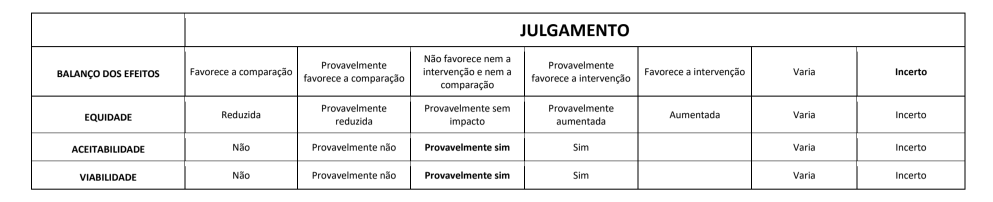


o Sim o Variável o Incerto	 A redução no consumo de bebidas com adição de açúcar resultaria em redução na prevalência de sobrepeso e obesidade na população, seja pela redução da quantidade de açúcar nestas bebidas, quanto pelo aumento nas taxas sobre compra e venda dos produtos; Economicamente, a proposição de taxas poderia desagradar o empresariado nacional e internacional; A redução de prevalência de obesidade e sobrepeso potencialmente resultariam em alteração nos perfis de morbimortalidade da população. 					
Viabilidade É viável a implementação da	/iabilidade viável a implementação da tecnologia?					
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS				
o Não o Provavelmente não • Provavelmente sim o Sim o Varia o Incerto	 Para adoção da medida, provavemente seria necessário envolvimento de outras agências, instituindo restrição obrigatória da adição de açúcar em bebidas ou aumento de taxas sobre a venda destes produtos; Provavelmente seriam necessárias ações de educação e consientização da população acerca da necessidade de redução do consumo de calorias líquidas - quais deveriam ser consumidos com cautela ou de modo restrito, já que nem todas as bebidas, necessariamente, têm adição de açúcar em sua composição. 					

RESUMO DOS JULGAMENTOS

		JULGAMENTO						
PROBLEMA	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto	
EFEITOS DESEJÁVEIS	Trivial	Pequeno	Moderado	Grande		Varia	Incerto	
EFEITOS INDESEJÁVEIS	Grande	Moderado	Pequeno	Trivial		Varia	Incerto	
CERTEZA DA EVIDÊNCIA	Muito baixa	Baixa	Moderada	Alta			Sem estudos incluídos	
VALORES	Incerteza ou variabilidade importante	Possivelmente incerteza ou variabilidade importante	Provavelmente sem incerteza ou variabilidade importante	Sem incerteza ou variabilidade importante				





TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contraa intervenção	Recomendação condicional contra a intervenção	Não favorece uma ou outra	Recomendação condicional a favor da intervenção	Recomendação forte a favor da intervenção
0	0	0	0	0

CONCLUSÕES

Recomendação

Apesar de os estudos não serem conclusivos, por meio da experiência clínica dos painelistas, recomenda-se a substituição de todas as bebidas açucaradas (incluindo sucos de frutas naturais e arificiais) por água.



APÊNDICE 4 - PERGUNTA PICO 3

Questão de pesquisa: "A substituição do açúcar pelo adoçante é eficaz na redução de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) era o adoçante (C) era sacarose (açúcar); e desfechos (O) alteração no peso corpóreo, no IMC e na medida da circunferência da cintura desde a linha de base.

A. Estratégia de busca

Quadro H. Estratégias de busca nas bases de dado PubMed e Embase.

Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos Recuperados
MEDLINE via pubmed:	((("Weight Loss"[Mesh] OR weight loss OR weight reduction)) AND ("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR overweight)) AND ("Sweetening Agents"[Mesh] OR sweetening agent* OR artificial sweetener* OR Sugar Substitute* OR Artificially sweetened beverages OR sugar-free OR artificially sweetened) Data da busca: 09/11/2018	1.129
EMBASE	('sweetening agent'/exp OR 'sweetening agent' OR 'sweetener'/exp OR 'sweetener' OR 'artificial sweetener'/exp OR 'artificial sweetener' OR 'sugar substitute' OR 'artificially sweetened beverages' OR 'sugar-free' OR 'artificially sweetened') AND [embase]/lim AND ('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight loss'/exp OR 'weight reduction'/exp OR 'weight reduction') AND [embase]/lim AND ('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR 'overweight') AND [embase]/lim) Data da busca: 09/11/2018	418

B. Seleção das evidências

A busca das evidências resultou em 1.547 referências (1.129 no MEDLINE e 418 no EMBASE). Destas, 80 foram excluídas por estarem duplicadas. Um total de mil quinhentos e quarenta e sete referências foram triadas por meio da leitura de título e resumos, das quais 18 tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade.

Como critério de inclusão, foram priorizados os estudos do tipo revisões sistemáticas de ensaios clínicos randomizados, com meta-análises de comparações diretas ou indiretas e ensaios clínicos randomizados que especificassem que o estudo avaliava participantes portadores de sobrepeso



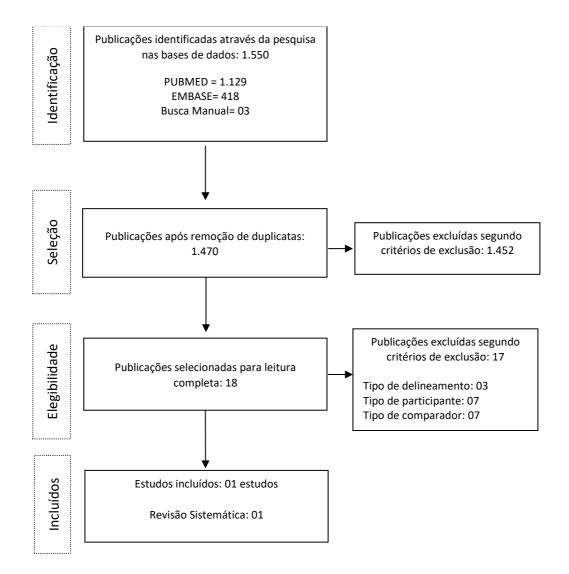
ou obesidade e que usasse como grupo comparador a sacarose. Quando havia disponível vários artigos de um mesmo estudo, optou-se pela publicação mais nova e com maior tempo de seguimento disponível, desde que essa incluísse os desfechos de avaliações anteriores. Foram considerados como desfechos primários de eficácia a alteração no peso corpóreo, IMC, medida da circunferência da cintura desde a linha de base.

Nessa etapa 17 estudos foram excluídos: 1) três pelo delineamento de estudo: 1.1) um *cross-sectional*¹⁹³;1.2) uma avaliação de benefício-risco¹⁹⁴; 1.3)uma revisão de escopo¹⁹⁵; 2) sete por incluir participantes que não atendem aos critérios de inclusão: 2.1) cinco revisões sistemáticas foram excluídas por incluir estudos com indivíduos não portadores de sobrepeso ou obesidade e não realizarem análise de subgrupos^{168,169,171,172,196};2.2) dois ensaios clínicos foram excluídos: um por incluir não portadores de sobrepeso ou obesidade¹⁹⁷ e um por incluir participantes com menos de 18 anos de idade¹⁹⁸; 3) sete ensaios clínicos por apresentarem outros comparadores que não a sacarose^{184,199–204}.

No final, apenas uma revisão sistemática com meta-análise foi incluída para avaliar a eficácia da substituição do açúcar pelo adoçante em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade ²⁰⁵e seus dados se encontram relatados a seguir (**Figura E**).



Figura E. Fluxograma de seleção dos estudos.



C. Descrição dos estudos e resultados

A descrição sumária dos estudos incluídos encontra-se na **Tabela J.** A caracterização dos participantes de cada estudo pode ser vista na **Tabela K.** Resultados encontram-se na **Tabela L** e na **Figura F.**

Toews e colaboradores realizaram uma revisão sistemática com meta-análise para avaliar a associação entre o consumo de adoçantes e desfechos de saúde, dentre eles o peso corpóreo ²⁰⁵. Essa revisão incluiu 23 estudos ensaios clínicos, cinco estudos de coortes (concorrentes e não-concorrentes), 15 estudos de caso-controle, cinco estudos transversais, sete estudos em andamento e um estudo aguardando classificação. Dentre os estudos incluídos nesta revisão, apenas quatro atenderam aos critérios de inclusão ^{206–209}.



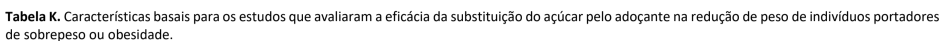


Tabela J. Características dos estudos incluídos para avaliar a eficácia da substituição do açúcar pelo adoçante em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade.

Autor	Desenho do estudo	Objetivo	Número de participantes incluídos	Intervenção	Controle
Raben et al 2002 ²⁰⁷	ECR	Comparar o efeito da suplementação de comidas e bebidas contendo sacarose versus adoçantes artificiais no desejo de ingestão de alimentos e no peso corpóreo.	41	Adoçantes artificiais	Sacarose
NA - and - at al	-	Comparar os efeitos na gordura corporal do refrigerante de cola			Refrigerante cola tradicional
Maersk et al 2011 ²⁰⁶	ECR	tradicional, com o leite desnatado, o refrigerante de cola die	22	Refrigerante cola diet (com aspartame)	Água
2011		a água.			Leite
Reid et al 2010 ²⁰⁸	ECR	Avaliar o efeito da sacarose na ingestão de macronutrientes, peso corporal e estado de sobrepeso em mulheres.	53	Aspartame	Sacarose
Reid et al 2014 ²⁰⁹	EC quase- randomizado	Avaliar o efeito da adição de sacarose na dieta de mulheres obesas.	41	Aspartame	Sacarose

ECR: ensaio clínico randomizado.





Autores	Intervenção	Controle	N intervenção	N controle	Idade (anos) média (DP) (intervenção vs. Controle)	% sexo masc. (Intervenção vs. Controle)	IMC (%), média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Peso (Kg), Média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Circunferência da cintura (cm) (Intervenção vs. Controle)	Tempo da intervenção	Tempo de Seguimento
Raben et al 2002 ²⁰⁷	Adoçantes artificiais	Sacarose	20	21	37,1 (2,2) vs. 33,3 (2,0)	14,6 (geral)	27,6 (0,5) vs. 28 (0,5)	79,2 (2,0) vs. 82,5 (1,7)	NR	2,5 meses (10 semanas)	2,5 meses
		Refrigerante cola tradicional (com sacarose)		10	39 (8) vs. 39 (6)	25 vs. 60	32,8 (3,8) vs. 31,3 (2,9)	92,2 (10,9) vs. 97,8 (12,5)	NR	,	
Maersk et al 2011 ²⁰⁶	Refrigerante cola diet (com aspartame)	Água	12	13	39 (8) vs. 39 (8)	25 vs. 38,5	32,8 (3,8) vs. 32,2 (4,6)	92,2 (10,9) vs. 101,7 (22,4)	NR	6 meses	6 meses
		Leite desnatado	•	12	39 (8) vs. 38 (9)	25 vs. 25	32,8 (3,8) vs. 31,9 (2,8)	92,2 (10,9) vs. 94,7 (15,3)	NR		
Reid et al 2010 ²⁰⁸	Aspartame	Sacarose	29	24	32,93 (8,84) vs. 34,46 (11,03)	0% vs. 0%	27,83 (1,83) vs. 27,18 (2,06)	NR	34,39 (2,52) vs. 34,34 (3,62)	4 semanas	4 semanas
Reid et al 2014 ²⁰⁹	Aspartame	Sacarose	21	20	34,6 (8,5) vs. 35,1 (9,9)	0% vs. 0%	32,7 (2,2) vs. 32,9 (1,8)	89,2 (1,5) vs. 88,4 (1,5)	87,8 (2,0) vs. 94,3 (1,6)	4 semanas	4 semanas

NR: não reportado, N: número da amostra, DP; desvio padrão.



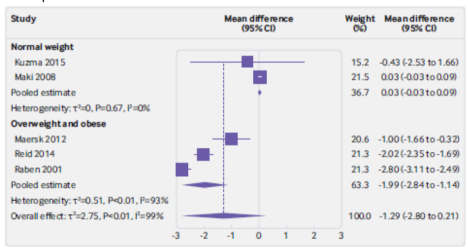


Tabela L. Desfechos de eficácia de estudos que avaliaram o consumo de adocantes na alteração de peso corporal, no IMC.

Autor, ano	Intervenção	Controle	Desfechos de alteração do peso corporal (Kg) Intervenção vs. controle	Valor de p	Desfechos de alteração no IMC (Kg/m²) Intervenção vs. controle	Valor de p
Raben et al 2002 ²⁰⁷	Adoçantes artificiais (54% aspartame)	Sacarose	-1,0 (0,4) vs. 1,6 (0,4)	< 0,001	0,5 (0,2) vs0,4 (0,2)	< 0,001
Maersk et al 2011 ²⁰⁶	Refrigerante cola diet (com aspartame)	Refrigerante cola tradicional (com sacarose)	0,114 (1,1) vs. 1,28 (1,1)	<0,01	NR	NA
Reid et al 2010 ²⁰⁸	Aspartame	Sacarose	*	NA	*	NA
Reid et al 2014 ²⁰⁹	Aspartame	Sacarose	-0,31 (1,7) vs. 1,71 (2,1)	< 0,005	NR	NA

ECR: ensaio clínico randomizado: risco relativo; IC 95%: intervalo de confiança; DM: diferença de médias; NR: não reportado; NA: não se aplica; IMC: Índice de Massa Corporal;DP: desvio padrão. * Estudo apresenta um gráfico de dispersão sobre os resultados de alteração de peso corporal e IMC, não sendo possíveis saber a diferença entre os grupos.

Figura F. Meta-análise comparativa entre o consumo de adoçantes e açúcar na alteração do peso corporal.



Fonte: Toews et al., 2019²⁰⁵.

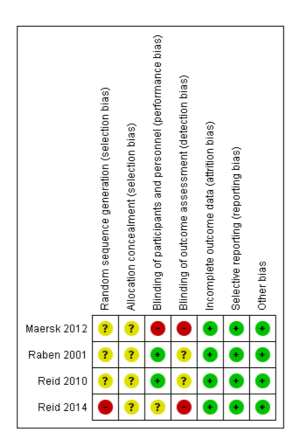


A revisão sistemática incluída apresentou qualidade metodológica criticamente baixa pela ferramenta Amstar-2 ¹³⁸ por apresentar mais de uma falha crítica. Essas falhas críticas foram nos seguintes domínios:

- Os autores da revisão nãoapresentaram uma lista de estudos excluídos com seus respectivos motivos ou justificativas;
- Os autores da revisão não conduziram uma investigação do viés de publicação e seus possíveis impactos nos resultados da revisão.

Os ensaios clínicos incluídos foram avaliados pela ferramenta de risco de viés da Cochrane¹³⁹, sendo todos classificado com baixa qualidade metodológica (**Figura G**).

Figura G. Avaliação da qualidade metodológica dos ensaios clínicos incluídos na revisão sistemática.



A avaliação da qualidade da evidência, gerada a partir do corpo de evidências, pode ser vista no Quadro M. Este quadro corresponde à Tabela *Summary of Findings* (SoF), criado por meio do *webapp* GRADE Pro GDT. O Quadro N contém a sumarização das evidências,



organizadas de acordo com o layout da tabela *Evidence to Decision* (EtD), também da metodologia GRADE.





Quadro M. Sumarização dos resultados dos estudos incluídos (Summary of Findings [SoF]) do webappGrade PRO).

	Qualidade Global da evidência						№ de pacientes		Efeito			
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Desfechos de alteração média do peso corporal (Kg)	placebo	Relativo (IC 95%) Absoluto (IC 95%)		Qualidade global	Importância
Alteração d	o peso corporal mé	dio (Kg)										
3	Ensaios clínicos randomizados	grave a	grave ^b	não grave	grave ∘	nenhum	53	51	-	DM 1.99 menor (2.84 menor para 1.14 menor)	⊕⊖⊖⊖ MUITO BAIXA	CRÍTICO

IC: Intervalo de Confiança; DM: Diferença Média; a. Alto risco de viés pela ferramenta da Cochrane; b. Alta heterogeneidade pelo teste de i quadrado; c. Os resultados estão na mesma direção, porém os intervalos de confiança não são sobreponíveis.

Quadro N. Resumo dos principais domínios avaliados (Tabela Evidence to Decision (EtD) do webapp GRADE PRO).

PERGUNTA					
Deve-se usar Adoçante vs. açúcar para redução de peso de indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade?					
POPULAÇÃO:	redução de peso de indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade				
INTERVENÇÃO:	Adoçante				
COMPARAÇÃO:	açúcar				
PRINCIPAIS DESFECHOS:	Alteração do peso corporal médio (Kg);				



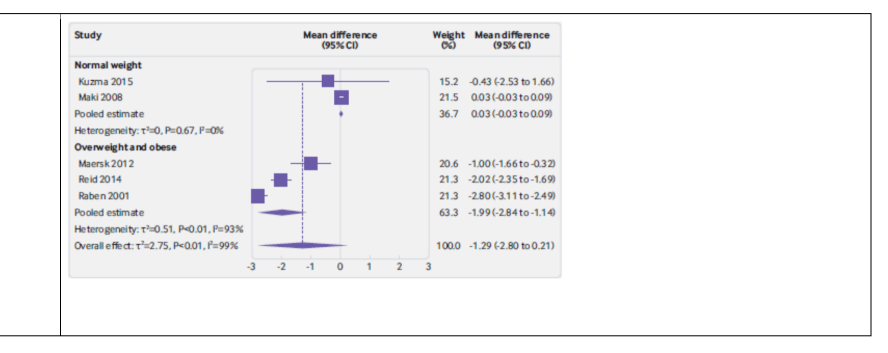


AVALIAÇÃO

Problema O problema é uma priorid	ade?					
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS PESQUISA					
o Não o Provavelmente Não o Provavelmente sim ● Sim o Varia o Incerto	 A obesidade mundial quase triplicou desde 1975. Em 2016, mais de 1,9 bilhão de adultos, 18 anos ou mais, apresentavam excesso de peso. Destes, mais de 650 milhões eram obesos. 39% dos adultos com 18 anos ou mais estavam acima do peso em 2016 e 13% eram obesos. A maioria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 41 milhões de crianças menores de 5 anos estavam acima do peso ou obesas em 2016. Mais de 340 milhões de crianças e adolescentes com idade entre 5 e 19 anos estavam acima do peso ou obesas em 2016. A obesidade é evitável. Fonte: OMS. Obesity and overweight. Disponível em: https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/obesity-and-overweight. Acesso em: 09/08/2019 					
Efeitos Desejáve Quão substanciais são os e						
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS				
o Trivial ●Pequeno o Moderado o Grande o Variável o Incerto	A meta-análise realizada pela revisão sistemática, para o subgrupo de participantes portadores de sobrepeso e obesidade, apresentou uma maior probabilidade de redução participantes em uso de adoçantes comparado aos que consumiram açúcar. Porém, essa meta-análise apresenta importantes limitações, tais como, alta heterogeneidade quantidade de estudos e participantes incluídos (três estudos, totalizando 129 participantes) e os estudos incluídos apresentam alto risco de viés. Outro ponto relevante e meta-análise para o desfecho de redução de peso, é a divergência dos resultados para participantes com o peso considerado normal (IMC < 25,0) e com sobrepeso ou obe qual só há diferença estatisticamente significante para este último subgrupo, o que aumenta a incerteza do uso destes resultados para a tomada de decisão, devido, prova presença de algum viés (seleção, atrito, performance e detecção) nos estudos que avaliaram a população com sobrepeso e obesidade. Ressalta-se que alguns estudos disc paradoxal dos adoçantes, uma vez que existe a hipótese que os mesmos ocasionem aumento de apetite e vontade de consumo de açúcar. Contudo, esses desfechos não f de estudo do presente relatório.					











Efeitos Indesejáveis

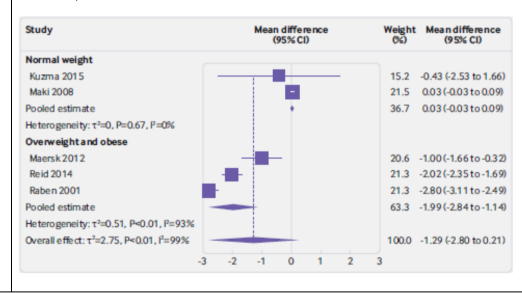
Quão substanciais são os efeitos indesejáveis?

JULGAMENTO

EVIDÊNCIAS DE PESQUISA CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS

- Trivial
- o Pequeno
- o Moderado
- o Grande
- o Variável
- o Incerto

A meta-análise realizada pela revisão sistemática, para o subgrupo de participantes portadores de sobrepeso e obesidade, apresentou uma maior probabilidade de redução de peso em participantes em uso de adoçantes comparado aos que consumiram açúcar. Porém, essa meta-análise apresenta importantes limitações, tais como, alta heterogeneidade, baixa quantidade de estudos e participantes incluídos (três estudos, totalizando 129 participantes) e os estudos incluídos apresentam alto risco de viés. Outro ponto relevante em relação a meta-análise para o desfecho de redução de peso, é a divergência dos resultados para participantes com o peso considerado normal (IMC < 25,0) e com sobrepeso ou obesidade, no qual só há diferença estatisticamente significante para este último subgrupo, o que aumenta a incerteza do uso destes resultados para a tomada de decisão, devido, provavelmente, à presença de algum viés (seleção, atrito, performance e detecção) nos estudos que avaliaram a população com sobrepeso e obesidade. Ressalta-se que alguns estudos discutem o efeito paradoxal dos adoçantes, uma vez que existe a hipótese que os mesmos ocasionem aumento de apetite e vontade de consumo de açúcar. Contudo, esses desfechos não foram objeto de estudo do presente relatório.







Certeza da Evidê Qual é a certeza global da e								
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS						
Muito Baixa Baixa	A qualidade geral da evidência é muito baixa para o desfecho de alteração do peso corporal médio (Kg).							
o Moderada o Alta o Sem estudos incluídos		Desfechos	Importância	Certainty of the evidence (GRADE)				
	Alteração do peso corporal médio (Kg) CRÍTICO MUITO BAIXAª,b,c							
	b. Alta hete	o de viés pela ferramenta da Cochrane progeneidade pelo teste de i quadrado nados estão na mesma direção, porém os intervalos	s de confiança não são sobreponíve	is				





Valares						
Valores						
Existe importante incerteza	ou variabilidade acerc	a de quanto as pessoas valorizam os resultados primários?				
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS PESQUISA					
o Importante incerteza ou variabilidade o Possível Importante incerteza ou variabilidade • Provavelmente nenhuma Importante incerteza ou variabilidade o Sem importante incerteza ou variabilidade	A substituição do açúcar pelo adoçante pode ocasionar problemas de adesão. de de					
O balanço entre efeitos de	sejáveis e indesejáveis f	favorece a intervenção ou o comparador?				
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS				
o Favorece o comparador o Provavelmente favorece o comparador o Não favorece um e nem o outro o Provavelmente favorece a intervenção o Favorece a intervenção o Variável		de estudos, a baixa qualidade metodológica dos mesmos e a incerteza das evidências, acredita-se que qualquer recomendação sobre a substituição do açúcar pelo a, se fazendo necessário mais estudos sobre o tema.				





Aceitabilidade A intervenção é aceitável	para os principais atores	sociais (stakeholders)?					
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS						
o Não o Provavelmente não o Provavelmente sim o Sim o Variável ● Incerto	 Acredita-se que os pacientes tenham preferência pelo uso do açucar, assim, a substituição do mesmo pelo adoçante pode ocasionar problemas de adesão. O Ministério da Saúde publicou guia de alimentação para a população brasileira (1), que considera uma alimentação balanceada. Nesse guia é preconizado que óleos, gorduras, sal e açúcar devem ser utilizados em pequenas quantidades ao temperar e cozinhar alimentos e criar preparações culinárias. Da mesma forma, alimentos ultraprocessados são ricos em adoçantes e, em alguns casos, adicionados de sódio, devido, exatemente, ao uso de adoçantes. Várias marcas e edulcorantes artificiais estão disponíveis no Brasil. Alguns calóricos outros não. Alguns com sabor residual maior e outros menores. BARSIL. Ministério da Saúde. Guia Alimentar para a População Brasileira. 2ª edição 1ª reimpressão. Brasília - DF. Disponível em: http://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/guia_alimentar_populacao_brasileira_2ed.pdf. Acesso em: 13/08/2019. 						
Viabilidade É viável a implementação	da tecnologia?						
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS					
o Não o Provavelmente não o Provavelmente sim oSim o Variável o Incerto							





RESUMO DOS JULGAMENTOS

	JULGAMENTO						
PROBLEMA	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto
EFEITOS DESEJÁVEIS	Trivial	Pequeno	Moderado	Grande		Varia	Incerto
EFEITOS INDESEJÁVEIS	Grande	Moderado	Pequeno	Trivial		Varia	Incerto
CERTEZA DA EVIDÊNCIA	Muito baixa	Baixa	Moderada	Alta			Sem estudos incluídos
VALORES	Incerteza ou variabilidade importante	Possivelmente incerteza ou variabilidade importante	Provavelmente sem incerteza ou variabilidade importante	Sem incerteza ou variabilidade importante			
BALANÇO DOS EFEITOS	Favorece a comparação	Provavelmente favorece a comparação	Não favorece um ou outro	Provavelmente favorece a intervenção	Favorece a intervenção	Varia	Incerto
ACEITABILIDADE	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto
VIABILIDADE	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto

TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contraa intervenção	Recomendação condicional contra a intervenção	Não favorece uma ou outra	Recomendação condicional a favor da intervenção	Recomendação forte a favor da intervenção
0	•	0	0	0





CONCLUSÕES

Recomendação

Mediante a escassez de estudos, a baixa qualidade metodológica dos mesmos e a incerteza das evidências, acredita-se que qualquer recomendação sobre a substituição do açúcar pelo adoçante é prematura, se fazendo necessário mais estudos sobre o tema.



APÊNDICE 5 - PERGUNTA PICO 4

Questão de pesquisa: "O fracionamento da dieta é eficaz na perda de peso corporal peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) era o fracionamento da dieta (C) eram três refeições ou menos/dia; e desfechos (O) alteração no peso corpóreo, no IMC e na medida da circunferência da cintura desde a linha de base.

A. Estratégia de busca

QUADRO O. Estratégias de busca de evidências em base de dados.

Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos Recuperados	
MEDLINE via PubMed:	((((((meal frequency OR food frequency OR diet frequency OR diet fractioning OR diet fractionation OR meal fractioning OR meal fractionation OR food fractioning OR food fractionation OR meal timing OR regular meal OR regular meal time* OR regular meal pattern* OR regular meal plan OR regular meal diet OR meal skipping OR skipping meals)) AND (("Weight Loss"[Mesh] OR weight loss OR weight reduction))) AND (("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR overweight)))) AND ((randomized controlled trial[pt] OR controlled clinical trial[pt] OR randomized[tiab] OR placebo[tiab] OR drug therapy[sh] OR randomly[tiab] OR trial[tiab] OR groups[tiab] NOT (animals [mh] NOT humans [mh])))	1.493	
EMBASE	('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR 'overweight') AND [embase]/lim AND ('meal frequency'/exp OR 'meal frequency' OR 'food frequency' OR 'diet frequency' OR 'diet fractioning' OR 'diet fractionation' OR 'meal fractioning' OR 'meal fractioning' OR 'food fractioning' OR 'food fractionation' OR 'meal timing' OR 'regular meal' OR 'regular meal time*' OR 'regular meal pattern*' OR 'regular meal plan' OR 'regular meal diet' OR 'meal skipping' OR 'skipping meals') AND [embase]/lim AND ('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight reduction') AND [embase]/lim	340	



B. Seleção das evidências

A busca das evidências resultou em 1.833 referências (1.493 no MEDLINE e 340 no EMBASE). Destas, 65 foram excluídas por estarem duplicadas. Um total de mil setecentos e sessenta e oito referências foram triadas por meio da leitura de título e resumos, das quais 22 tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade. Em busca manual, foram localizadas duas revisões (uma narrativa e uma sistemática com meta-análise) e um estudo primário. As referências da revisão com análise quantitativa de Schoenfeld et al., 2015 ²¹⁰ foram consultadas, sendo selecionados seis títulos para avaliação de elegibilidade. Somando-se as referências selecionadas por meio de busca eletrônica e manual, resultaram 31 artigos para avaliação de elegibilidade pelo texto completo.

Como critério de inclusão, foram priorizados os estudos do tipo revisões sistemáticas de ensaios clínicos randomizados, com meta-análises de comparações diretas ou indiretas e ensaios clínicos randomizados que especificassem que o estudo tinha como objetivo avaliar o efeito do fracionamento de dieta (com número de refeições por grupo e consumo calórico pré definidos) na redução de peso em indivíduos portadores de sobrepeso e obesidade. Estudos que incluíram outras intervenções além do fracionamento da dieta que não fossem comuns aos dois grupos foram excluídos. Quando diferentes artigos de um mesmo estudo estivessem disponíveis, optou-se pela publicação mais nova e com maior tempo de seguimento, desde que esta incluísse os desfechos de avaliações anteriores. Foram considerados como desfechos primários de eficácia a alteração no peso corpóreo, IMC, medida da circunferência da cintura desde a linha de base.

Nessa etapa 25 estudos foram excluídos: 1) dois pelo delineamento de estudo: 1.1) um transversal²¹¹; 1.2) uma revisão narrativa da literatura²¹²; 2) dois por incluir participantes que não atendem aos critérios de inclusão, sendo dois ensaios clínicos randomizados, que incluíram indivíduos com peso e IMC normais, sem apresentar análise estratificada^{210,213}; 3) um pelo tipo de intervenção, sendo uma revisão sistemática da literatura que não incluiu fracionamento da dieta entre os métodos para redução de medidas antropométricas²¹⁴; 4) treze estudos pelo tipo comparador: 4.1) nove estudos em que não foram padronizados a quantidade de dietas e ingesta calórica diárias^{215–222}; 4.2) quatro estudos que incluem outras intervenções sem estratificação para fracionamento de dieta^{223–226}; 5) um pelo tipo de desfecho, que não apresentou resultados de medidas antropométricas²²⁷; 6) quatro pelo modo de apresentação dos dados: 6.1) um resumo de congresso com texto completo disponível²²³; 6.2) um resumo de congresso que apresenta apenas descrição qualitativa dos resultados²²⁸; 6.3) um resumo de congresso que não apresenta dados relativos aos participantes de cada braço; 6.4) um ensaio clínico randomizado que apresenta resultados individuais de paciente²²⁹; 7) Dois por não terem sido localizados na íntegra, mesmo após tentativa de contato com autores^{230,231}.

No final, seis ensaios clínicos randomizados foram incluídos para avaliar os efeitos do fracionamento da dieta para redução de medidas antropométricas em portadores de sobrepeso ou obesidade ^{232–237}e seus dados se encontram relatados a seguir (**Figura H**).



Publicações identificadas através da pesquisa dentificação nas bases de dados: 1.842 **PUBMED = 1.493** EMBASE= 340 Busca Manual= 10 Seleção Publicações excluídas segundo critérios de exclusão: 1.747 Publicações após remoção de duplicatas: 1.778 Publicações excluídas segundo critérios de exclusão: 25 Elegibilidade Tipo de delineamento: 02 Tipo de participante: 02 Publicações selecionadas para leitura Tipo de intervenção: 01 completa: 31 Tipo de comparador: 13 Tipo de desfecho: 01 Apresentação dos dados: 04 Não localizados: 02 Incluídos Estudos incluídos: 05 estudos Manual: 01 estudo

Figura H. Fluxograma de seleção das evidências.

C. Descrição dos estudos e resultados

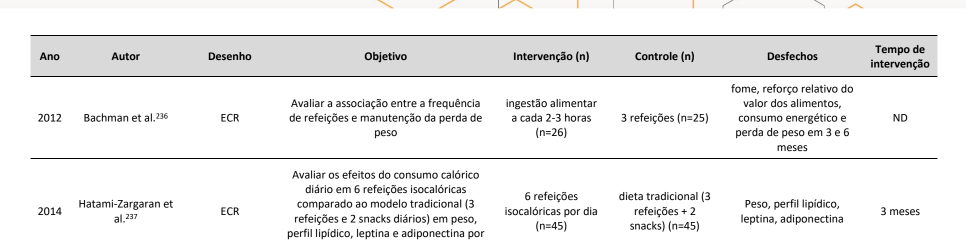
A descrição sumária dos estudos incluídos encontra-se na **Tabela M**. A caracterização dos participantes de cada estudo pode ser vista na **Tabela N**. Resultados encontram-se na **Tabela O** e as **Figuras H e I** ilustram a meta-análise dos estudos por desfecho. A avaliação do risco de viés dos estudos incluídos encontra-se na **Figura J.** A avaliação da qualidade da evidência, gerada a partir do corpo de evidências, pode ser vista no **Quadro P**. Ele corresponde à Tabela *Summary of Findings* (SoF), criado por meio do *webapp* GRADE Pro GDT. O **Quadro Q** contém a sumarização das evidências, organizadas de acordo com o layout da tabela *Evidence to Decision* (EtD), também da metodologia GRADE.



Tabela M. Características dos estudos incluídos para avaliar os efeitos do fracionamento de dieta para redução de peso corporal em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade.

Ano	Autor	Desenho	Objetivo	Intervenção (n)	Controle (n)	Desfechos	Tempo de intervenção
1981	Garrow et al. ²³²	Ensaio Clínico*	Avaliar os efeitos de diferentes concentrações de proteínas e frequência de refeições, separadas ou em conjunto, na perda de peso e no balanço de nitrogênio em 38 participantes portadores de obesidade.	5 refeições diárias (800 kcal/dia) (n=14)	1 refeição diária (800kcal/ dia) (n=14)	perda de peso e balanço de nitrogênio	3 semanas
1993	Verboekete van de Venne et al. ²³³	ECR	Investigar os efeitos da frequência de dieta na taxa de perda de peso e composição de massa corpórea em pacientes com sobrepeso e obesidade moderada.	2 refeições diárias (1000 kcal/dia)	3-5 refeições diárias (1000 kcal diárias)	perda de peso, taxa metabólica em repouso e termogênese induzida por dieta.	4 semanas
2006	Vander Wal et al. ²³⁴	ECR	Avaliar se a adição de um snack pós refeição resultaria em maior perda de peso entre obesos com hábitos de comer noturno participantes de intervenção de substituição parcial de dieta.	Substituição parcial de dieta + snack noturno - 4 refeições (n=40)	Substituição parcial de dieta - 3 refeições (n=40)	perda de peso, IMC, circunferência abdominal, consumo calórico, hábitos do comer noturno, disforia	8 semanas
2010	Cameron et al. ²³⁵	ECR	Avaliar se alta frequência de refeições com snacks pode resultar em maior perda de peso do que baixa frequência de refeições em resposta a dieta de restrição energética	3 refeições completas + 3 snacks (n=9)	3 refeições completas (n=9)	Perda de peso, apetite e concentrações de peptídeo YY e grelina	8 semanas





Legenda: ECR – ensaio clínico randomizado; kcal – quilocalorias; ND – não disponível. *O estudo, apesar de utilizar o termo "experimental", não fornece detalhamento suficiente quanto à randomização

3 meses



Tabela N. Características basais para os estudos que avaliaram os efeitos do fracionamento da dieta para redução do peso corporal em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade.

Ano	Autor	Participantes (n)	Intervenção (n)	Controle (n)	Idade Média (DP)	Sexo	Tempo de intervenção
1981	Garrow et al. ²³²	38	4 refeições diárias (800 kcal/dia) (n=14)	1 refeição diária (800kcal/ dia) (n=14)	ND	92,1% F	4 semanas
1993	Verboekete van de Venne et al. ²³³	14	3-5 refeições completas (n=7) 4 refeições (1000 kcal dia)	2 refeições completas (1000 kcal/dia) (n=7)	46,1 (3,3) anos variação: 20-58 anos	100% F	4 semanas
2006	Vander Wal et al. ²³⁴	80	3 refeições diárias + snack após jantar (n=40)	3 refeições diárias (n=40)	Intervenção: 44,8 (11,7) anos Controle: 47,5 (10,3) anos	76,2% F	8 semanas
2010	Cameron et al. ²³⁵	18	3 refeições + 3 snacks (n=9)	3 refeições (n=9)	Intervenção: 34,6 (9,5) anos Controles: 36,3 (7,4) anos	Intervenção: 50% F Controle: 50%F	8 semanas
2012	Bachman et al. ²³⁶	51	Ingesta de pelo menos 100 kcal a cada 2-3 horas (1200-1500 kcal/dia) (n=26)	3 refeições (1200- 1500kcal/ dia) (n=25)	Intervenção: 50,2 (10,8) anos Controle: 51,8 (9,1) anos	Intervenção: 60% F Controle: 53,8% F	6 meses
2014	Hatami-Zargaran et al. ²³⁷	90	6 refeições isocalóricas (n=45)	3 refeições + 2 snacks (n=45)	ND	Intervenção: 85% F Controle: 78% F	3 meses

Legenda: F - feminino; kcal – quilocalorias; ND – não disponível.



Tabela O. Desfechos de eficácia de estudos que avaliaram o fracionamento da dieta na redução de peso corporal, IMC e circunferência abdominal.

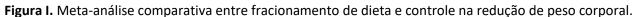
Ano	Autor	Tempo de intervenção	Grupo (n)	Peso corporal basal Média (DP)	Peso corporal final Média (DP)	IMC basal Média (DP)	IMC final Média (DP)	Circunferência abdominal basal Média (DP)	Circunferência abdominal final Média (DP)
			5 refeições diárias (800 kcal/dia; n=14)	ND	Δ= -224 (74) g/dia	ND	ND	ND	ND
1981	Garrow et al. ²³²	4 semanas	1 refeição diária (800kcal/ dia; n=14)	ND	Δ= -255 (107) g/dia	ND	ND	ND	ND
			Comparação	-	p>0,05	-	-	-	-
	Verboekete van		4 refeições (n=7)	82,2 (EP=4,6) kg	2 semanas: 76,3 (SE=2,7) semanas: 74,3 (SE=2,6) Redução: Δ= -4,7 (SE=0,4)	ND	ND	ND	ND
1993	de Venne et al. ²³³	4 semanas	2 refeições (n=7)	79,0 (EP=2,6) kg	2 semanas: 79,5 (SE=4,5) semanas: 78,1 (SE=4,3) Redução: Δ= -4,1 (SE=0,5)	ND	ND	ND	ND
			Comparação	-	p>0,05	-	-	-	-
			3 refeições + 1 snack (n=29)	109,97 (22,92) kg	Δ=-3,71 (3,29) kg (p<0,0001)	38,34 (6,84) kg/m²	Δ= -1,31 (1,10) kg/m² (p<0,0001)	11,85 (17,35) cm	Δ= - 5,56 (6,01) cm (p<0,0001) - (n=26)
2006	Vander Wal et al. ²³⁴	8 semanas	3 refeições (n=32)	106,91 (15,87) kg	Δ=-4,71 (3,84) kg (p<0,0001)	37,68 (4,63) kg/m²	Δ= -1,63 (1,34) kg/m² (p<0,0001)	114,44 (10,69) cm	Δ= - 7,30 (5,89) cm (p<0,0001) - (n=24)
			Comparação	t=0,61	t=1,09	t=0,45	t=0,30	t=0,66	t=1,03



Ano	Autor	Tempo de intervenção	Grupo (n)	Peso corporal basal Média (DP)	Peso corporal final Média (DP)	IMC basal Média (DP)	IMC final Média (DP)	Circunferência abdominal basal Média (DP)	Circunferência abdominal final Média (DP)
			3 refeições + 3 snacks (n=8/9)	114,1 (26,4) kg	109,5 (23,6) kg Δ=-5,3 (3,1) kg	37,1 (4,5) kg/m²	35,6 (4,7) kg/m²	ND	ND
2010	2010 Cameron et 18 semanas al. ²³⁵ 18 semanas	18 semanas	3 refeições (n=8/9)	101,0 (16,6) kg	95,7 (17,4) kg Δ= -4,6(2,4) kg	34,8 (4,0) kg/m²	32,9 (4,5) kg/m²	ND	ND
			Comparação	-	p>0,05	-	p>0,05	-	-
			3 refeições (n=25)	ND	ND	34,9 (4,3) kg/m²	3 meses: 31,5 (4,1) kg/m ² 6 meses: 29,8 (4,4) kg/m ²	ND	ND
2012	Bachman et al. ²³⁶	6 meses	Alimentação a cada 2-3 horas (n=26)	ND	ND	36,1 (5,2) kg/m²	3 meses:32,5 (5,1) kg/m² 6 meses: 31,3 (5,3) kg/m²	ND	ND
			Comparação	-	-	NS	3 meses: p<0,001 6 meses: p<0,001	-	-
			6 refeições (n=45)	ND	ND	30,9 (5,2) kg/m²	28,9 (4,9) kg/m ² Δ=-1,9 (0,9) kg/m ²	ND	ND
2014	Hatami- 2014 Zargaran et al. ²³⁷	3 meses	3 refeições + 2 snacks (n=45)	ND	ND	30,3 (4,7) kg/m²	29,5 (4,3) kg/m² Δ=-0,7 (1,1)	ND	ND
			Comparação	-	-	NS	p <0,001 (diferença)	-	-

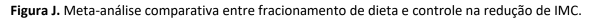
Legenda: EP – erro padrão, kcal – quilocalorias, ND – não disponível, NS – não significativo, t – estatística do teste t pareado.





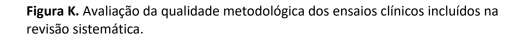
	Fracional	mento de d	ieta	Cor	itrole			Mean Difference	Mean Difference
Study or Subgroup	Mean [kg]	SD [kg]	Total	Mean [kg]	SD [kg]	Total	Weight	IV, Fixed, 95% CI [kg]	IV, Fixed, 95% CI [kg]
1.2.1 Redução de peso corporal - 4 semanas									
Vorboekete van de Venne & Westerterp, 1993 Subtotal (95% CI)	-4.7	1.06	7 7	-4.1	1.32	7 7	58.7% 58.7%	-0.60 [-1.85, 0.65] - 0.60 [-1.85, 0.65]	=
Heterogeneity: Not applicable Test for overall effect: Z = 0.94 (P = 0.35)									
1.2.2 Redução de peso corporal - 8 semanas									
Vander Wal et al;. 2006 Subtotal (95% CI)	-3.71	3.29	29 29	-4.71	3.84	32 32	28.8% 28.8%	1.00 [-0.79, 2.79] 1.00 [-0.79, 2.79]	*
Heterogeneity: Not applicable Test for overall effect: Z = 1.09 (P = 0.27)									
1.2.3 Redução de peso corporal - 18 semanas									
Cameron et al., 2009 Subtotal (95% CI)	-5.3	3.1	8 8	-4.6	2.4	8 8	12.5% 12.5 %	-0.70 [-3.42, 2.02] - 0.70 [-3.42, 2.02]	-
Heterogeneity: Not applicable Test for overall effect: Z = 0.51 (P = 0.61)									
Total (95% CI)			44			47	100.0%	-0.15 [-1.11, 0.81]	•
Heterogeneity: Chi ^z = 2.24, df = 2 (P = 0.33); ^z = 1 Test for overall effect: Z = 0.31 (P = 0.76) Test for subgroup differences: Chi ^z = 2.24, df = 2		°=106%						-	-20 -10 0 10 2 Favorece Fracionamento Favorece Controle





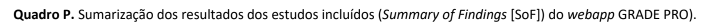
	Fracionam	ento de o	lieta	Co	ntrole	9		Mean Difference	Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD	Total	Weight	IV, Fixed, 95% CI	IV, Fixed, 95% CI
1.1.1 Redução de IMC - 12 ser	manas								
Bachman et al., 2012	32.5	5.1	25	31.5	4.1	26	25.0%	1.00 [-1.55, 3.55]	 -
Hatami-Zagarán et al., 2014 Subtotal (95% CI)	28.9	4.9	45 70	29.5	4.3	45 71	44.6% 69.5%	-0.60 [-2.50, 1.30] - 0.03 [-1.55, 1.50]	‡
Heterogeneity: Chi ² = 0.97, df =	= 1 (P = 0.32);	I ² = 0%							
Test for overall effect: Z = 0.03	(P = 0.97)								
1.1.2 Redução de IMC - 18 ser	manas								
Cameron et al., 2009 Subtotal (95% CI)	35.6	4.7	8 8	32.9	4.5	8 8	8.0% 8.0 %	2.70 [-1.81, 7.21] 2.70 [-1.81, 7.21]	↓
Heterogeneity: Not applicable									
Test for overall effect: $Z = 1.17$	(P = 0.24)								
1.1.3 Redução de IMC - 24 ser	manas								
Bachman et al., 2012 Subtotal (95% CI)	31.3	5.3	25 25	29.8	4.4	26 26	22.5% 22.5 %	1.50 [-1.18, 4.18] 1.50 [-1.18, 4.18]	-
Heterogeneity: Not applicable Test for overall effect: Z = 1.10	(P = 0.27)								
Total (95% CI)			103			105	100.0%	0.53 [-0.74, 1.81]	•
Heterogeneity: Chi ² = 2.88, df =	3 (P = 0.41)	$I^2 = 0\%$							
Test for overall effect: $Z = 0.82$									'-50 -25 0 25 50' Favorece Fracionamento Favorece Controle
Test for subgroup differences:		df = 2 (P =	0.39), F	= 0%					Favorece Fracionamento Favorece Controle





	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding of participants and personnel (performance bias)	Blinding of outcome assessment (detection bias)	Incomplete outcome data (attrition bias)	Selective reporting (reporting bias)	Other bias
Bachman et al., 2012	•	•	•	•	•	•	?
Cameron et al., 2009	?	•	•		?	?	?
Garrow et al., 1981	?	?	?	?	?	?	?
Hatami-Zagarán et al., 2014	?	?	?	•	?	?	?
Vander Wal et al;. 2006	?	•	•	•	?	?	?
Vorboekete van de Venne & Westerterp, 1993	?	•	•	•	?	?	?





		Aval	iação da qualida	de da evidêr	ncia		Nº de pacie	entes	Ef	feito	ما داداداد	
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Fracionamento de dieta	placebo	Relativo (95% IC)	Absoluto (95% IC)	Qualidade Global	Importância
IMC					-							•
3	ensaios clínicos randomizados	grave ^a	não grave	não grave	não grave	nenhum	105	103	-	MD 0.54 mais alto (0.73 menor para 1.81 mais alto)	⊕⊕⊕⊜ MODERADA	CRÍTICO
Peso corp	poral											
3	ensaios clínicos randomizados	grave ^a	não grave	não grave	não grave	nenhum	44	47	-	MD 0.15 menor (1.11 menor para 0.81 mais alto)	⊕⊕⊕○ MODERADA	CRÍTICO
Circunfer	rência abdomina						·	!	<u> </u>			!
1	ensaios clínicos randomizados	grave ^a	não grave	não grave	grave ^b	nenhum	29	32	-	MD 1.74 cm mais alto (1.56 menor para 5.04 mais alto)	⊕⊕○○ ВАІХА	CRÍTICO

Legenda:a. alto risco de viés pela ferramenta da Cochrane; b. Intervalo de confiança largo; IC: Intervalo de Confiança; MD: mean difference (diferença média)





Quadro Q. Resumo dos principais domínios avaliados (Tabela Evidence to Decision [EtD] do webappGRADE Pro).

PERGUNTA Deve-se usar fracionamento de dieta em mais que três vezes vs. duas ou três dietas por dia para redução de medidas antropométricas em pacientes com sobrepeso ou obesidade? POPULAÇÃO: Adultos com diagnóstico de sobrepeso ou obesidade (Índice de massa corporal - IMC igual ou superior a 25 kg/m2) com e sem comorbidades (diabetes e hipertensão arterial) INTERVENÇÃO: fracionamento de dieta em mais que três vezes COMPARAÇÃO: duas ou três dietas por dia PRINCIPAIS DESFECHOS: Redução de peso corporal, redução de 5-10% do peso corporal, redução de circunferência abdominal e redução de IMC

AVALIAÇÃO

, (v , (E , , (Ş , (S										
Problema O problema é uma priorid	Problema O problema é uma prioridade?									
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS								
 ○ Não ○ Provavelmente Não ○ Provavelmente sim ● Sim ○ Varia ○ Incerto 	De acordo com dados do VIGITEL Brasil 20: Em evento internacional promovido pela Or principais: deter o crescimento da obesidad	licou desde 1975. Em 2016, mais de 1,9 bilhão de adultos apresentavam excesso de peso. Destes, mais de 650 milhões eram obesos; 17, a frequência de sobrepeso foi de 54,0% e a de obesidade de 18,9%. Iganização Panamericana da Saúde assumiu compromisso de frear o crescimento da obesidade até 2019 por meio de três medidas e na população adulta por meio de políticas de saúde e segurança alimentar e nutricional; reduzir o consumo regular de refrigerante ulação adulta; e ampliar em no mínimo 17,8% o percentual de adultos que consomem frutas e hortaliças regularmente;								





Efeitos Deseja	áveis o os efeitos desejáveis?							
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS						
• Trivial OPequeno O Moderado O Grande O Variável O Incerto	 A maioria dos estudos não encontrou diferenças com significância estatística entre o grupo que fracionou a dieta comparado àqueles que não fracionaram, para o desfecho perda de peso corporal; O fracionamento de dieta resultou em redução estatisticamente significante do IMC quando comparado ao grupo que manteve três refeições diárias na maioria dos estudos Quanto à redução de circunferência abdominal, não foram observadas diferenças com significância estatística entre os grupos em comparação; Em meta-análise para desfecho de perda de peso corporal, não houve diferença entre os grupos, embora tenha se observado tendência de maior perda ponderal a favor do grupo fracionamento; Para redução de IMC, não foram observadas diferenças estatisticamente significantes, embora tenha sido observada tendência de maior redução a favor do grupo controle. Nenhum estudo avaliou eventos adversos decorrentes do fracionamento da dieta. 							
Efeitos Indese Quão substanciais são	ejáveis o os efeitos indesejáveis?							
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS						
●Trivial ○ Pequeno ○ Moderado ○ Grande ○ Variável ○ Incerto	perda de peso corporal; O fracionamento de dieta resultou em re Quanto à redução de circunferência abd Em meta-análise para desfecho de perda grupo fracionamento; Para redução de IN do grupo controle.	erenças com significância estatística entre o grupo que fracionou a dieta comparado àqueles que não fracionaram, para o desfecho de edução estatisticamente significante do IMC quando comparado ao grupo que manteve três refeições diárias na maioria dos estudos; ominal, não foram observadas diferenças com significância estatística entre os grupos em comparação; de peso corporal, não houve diferença entre os grupos, embora tenha se observado tendência de maior perda ponderal a favor do IC, não foram observadas diferenças estatisticamente significantes, embora tenha sido observada tendência de maior redução a favor os decorrentes do fracionamento da dieta.						





JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA		CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS									
o Muito Baixa o Baixa ● Moderada o Alta o Sem estudos incluídos	Desfechos	Efeitos abs	olutos potenciais* (95% C	1)	Efeito relativo	Nº de participantes	Certainty of the evidence	Comentários				
		Risco com dia	duas ou três dietas por	Risco com fracionamento de dieta	(95% CI)	(estudos)	(GRADE)					
	IMC	A média IM	1C foi 0	MD 0.54 mais alto (0.73 menor para 1.81 mais alto)	-	208 (3 ECRs)	⊕⊕⊕⊜ MODERADA³					
	Peso corporal	A média pe	eso corporal foi 0	MD 0.15 menor (1.11 menor para 0.81 mais alto)	-	91 (3 ECRs)	⊕⊕⊕⊜ MODERADA ^a					
	Redução de circunferência abdominal	A média re abdominal	dução de circunferência foi 0	MD 1.74 mais alto (1.56 menor para 5.04 mais alto)	-	50 (1 ECR)	⊕⊕⊖⊖ BAIXA ^{a,b}					
	a. alto risco de vie b. Intervalo de Co		amenta da Cochrane go									





Valores Existe importante incerteza	ou variabilidade acerca de quanto as pessoa	s valorizam os resultados primários?					
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS					
_	ou variabilidade o Possível Importante incerteza ou variabilidade o Provavelmente nenhuma Importante incerteza ou variabilidade o Sem importante incertez						
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS					
o Favorece o comparador o Provavelmente favorece o comparador ● Não favorece um e nem o outro o Provavelmente favorece a intervenção o Favorece a intervenção o Variável o Incerto	Conforme observado em efeitos desejáveis e indesejáveis: Em meta-análise dos estudos para redução de peso corporal e IMC, não se observou diferença com significância estatística entre os grupos; Em estudos individuais, observou-se que apenas para o desfecho de redução de IMC os resultados foram estatisticamente significantes, embora a tendência de favorece grupo ou outro tenha sido contraditória entre os estudos.						





RESUMO DOS JULGAMENTOS

			JU	JLGAMENTO			
PROBLEMA	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto
EFEITOS DESEJÁVEIS	Trivial	Pequena	Moderada	Grande		Varia	Incerto
EFEITOS INDESEJÁVEIS	S INDESEJÁVEIS Grande Moderada		Pequena	Trivial		Varia	Incerto
CERTEZA DA EVIDÊNCIA	Muito baixa	Baixa	Moderada	Alta			Sem estudos incluídos
VALORES	Incerteza ou variabilidade importante	Possivelmente incerteza ou variabilidade importante	Provavelmente sem incerteza ou variabilidade importante	Sem incerteza ou variabilidade importante			
BALANÇO DOS EFEITOS	Favorece a comparação	Provavelmente favorece a comparação	Não favorece uma ou outra	Provavelmenre favorece a intervenção	Favorece a intervenção	Varia	Incerto

TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contraa intervenção	Recomendação condicional contra a intervenção	Não favorece uma ou outra	Recomendação condicional a favor da intervenção	Recomendação forte a favor da intervenção
0	0	•	0	0

CONCLUSÕES

Recomendação

Recomenda-se realizar, no mínimo, três refeições ao dia. Não há evidências de que o maior fracionamento da alimentação (>3) tenha benefícios na perda de peso.



APÊNDICE 6 - PERGUNTA PICO 5

Questão de pesquisa: "A duração de 150 minutos* semanais de exercício físico é eficaz na redução de peso e no risco cardiovascular em pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) era prática de exercício físico com duração semanal definida ≥150 min (C) era não realização de exercício físico; e desfechos (O) alteração com relação à linha de base no peso corpóreo, no IMC, na medida da circunferência da cintura, gordura corporal, perfil lipídico, pressão arterial, glicose e insulina.

A. Estratégia de busca

Quadro R. Estratégias de busca de evidências em base de dados.

Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos Recuperados
MEDLINE via pubmed:	(("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR overweight)) AND (exercise duration OR duration of exercise OR exercise timing OR exercise schedule) Data da busca: 28/02/2019	1.783
EMBASE	('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR 'overweight') AND [embase]/lim AND ('exercise duration'/exp OR 'exercise duration' OR 'duration of exercise' OR 'exercise timing' OR 'exercise schedule') AND [embase]/lim Data da busca: 28/02/2019	226

B. Seleção das evidências

A busca das evidências resultou em 2.009 referências (1.783 no MEDLINE e 226 no EMBASE). Destas, 98 foram excluídas por estarem duplicadas. Um total de 1.911 referências foram triadas por meio da leitura de título e resumos, das quais 33 tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade.

Como critério de inclusão, foram priorizados os estudos do tipo revisões sistemáticas de ensaios clínicos randomizados, com meta-análises de comparações diretas ou indiretas e ensaios clínicos randomizados que especificassem que o estudo avaliava participantes portadores de sobrepeso ou obesidade. Conforme o escopo estabelecido para o PCDT, inicialmente foram selecionados estudos que avaliavam 150 min semanais de exercício físico comparados a nenhuma atividade



física. Entretanto, durante a triagem das 1.911 referências foi observado que muitos estudos avaliavam tempos semanais de exercício diferentes de 150 min. Com o intuito de avaliar de forma mais ampla o impacto do tempo de exercício sobre a manutenção ou perda de peso, optou-se por incluir estudos que avaliassem programas de exercício físico com tempo semanal das intervenções igual ou superior a 150.

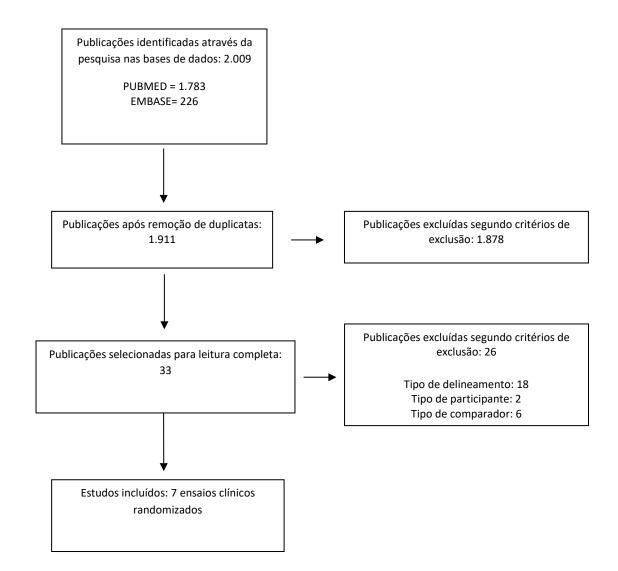
Não foram incluídos estudos que avaliassem como comparador a modificação da dieta ou modificações comportamentais. Se ambos os grupos, exercício físico e controle, fossem expostos às mesmas modificações de dieta ou de comportamento, o estudo seria considerado para inclusão. Foram considerados para inclusão estudos publicados em inglês, espanhol ou português. Quando havia disponível vários artigos de um mesmo estudo, optou-se pela publicação mais nova e com maior tempo de seguimento disponível, desde que essa incluísse os desfechos de avaliações anteriores. Foram considerados como desfechos primários de eficácia as alterações no peso corpóreo, IMC, medida da circunferência da cintura desde a linha de base. Como desfechos secundários foram considerados as alterações da gordura corporal, pressão arterial, frequência cardíaca, perfil lipídico, e glicose e insulina.

Dos 33 estudos que foram lidos na íntegra, 26 foram excluídos: 1) 18 por questões relacionadas ao delineamento de estudo: 1.1) um estudo transversal ²³⁸; 1.2) um estudo qualitativo²³⁹; 1.3) um estudo não randomizado²⁴⁰; 1.4) três estudos de coorte^{241–243}; 1.5) uma revisão sistemática sem meta-análise²⁴⁴; 1.6) dois não avaliaram desfecho foco deste relatório^{245,246}; 1.7) quatro não incluíram grupo comparador sem exercício físico^{247–250}; 1.8) dois não descreveram o tempo semanal de exercícios físicos^{251,252}; 1.9) um avaliou a duração global de programas de exercício²⁵³; 1.10) um utilizou como controles participantes que não queriam praticar exercícios físicos²⁵⁴; 1.11) um estudo em língua persa²⁵⁵; 2) dois por incluir participantes que não atendem aos critérios de inclusão por incluir pacientes com IMC <25^{256,257}; e 3) 5 por questões relacionadas à intervenção: 3.1) um por avaliar a eficácia da recomendação de exercícios individualizados²⁵⁸; um por avaliar exercícios dentro de um programa de modificação comportamental²⁵⁹; dois por comparar modalidades de exercícios^{260,261}; um por comparar exercício supervisionado a exercício não supervisionado²⁶².

No final, foram incluídos sete ensaios clínicos randomizados que avaliaram a eficácia de exercícios físicos em tempos semanais determinados em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade (**Figura L**) e seus dados se encontram relatados a seguir^{263–269}.



Figura L. Fluxograma de seleção dos estudos.



C. Descrição dos estudos e resultados

A descrição sumária dos estudos incluídos encontra-se na **Tabela P**. A caracterização dos participantes de cada estudo pode ser vista na **Tabela Q**. Resultados encontram-se nas **Tabelas R**, **S e T** e na **Figura M**. A avaliação do risco de viés dos estudos incluídos encontra-se na **Figura J**. A avaliação da qualidade da evidência, gerada a partir do corpo de evidências, pode ser vista no Quadro u, que corresponde à Tabela *Summary of Findings* (SoF), criado por meio do *webapp* GRADE Pro GDT. O Quadro V contém a sumarização das evidências, organizadas de acordo com o layout da tabela *Evidence to Decision* (EtD), também da metodologia GRADE.



Tabela P. Características dos ensaios clínicos randomizados incluídos para avaliar a eficácia de 150 min ou mais de exercícios físicos semanais em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade.

Autor	Objetivo	Número de participantes incluídos	Intervenção (ões)	Controle	Tempo de intervenção	Tempo de avaliação
Blumenthal et al (2000) ²⁶³	Avaliar um programa de exercícios na redução de peso e controle da pressão arterial alta em homens e mulheres com sobrepeso ou obesos.	78	Exercícios aeróbicos 165-220 min/semana	Lista de espera	26 semanas	26 semanas
Nieman et al (2002) ²⁶⁸	Avaliar os efeitos de exercícios e mudanças na dieta de mulheres moderadamente obesas quanto à composição corporal e perfil lipídico.	43	Caminhada 225 min/semana	Alongamento e aquecimento	12 semanas	12 semanas
Donnelly et al (2003) ²⁶⁵	Avaliar os efeitos de um programa de exercícios na prevenção do ganho de peso ou na perda de peso em indivíduos com sobrepeso ou moderadamente obesos com idade entre 17 e 35 anos.	74	Caminhada 100 min/semana -> 225 min/semana**	Sedentário	16 meses	16 meses
Irwin et al (2003) ²⁶⁶	Avaliar um ano de exercício para mulheres na pós- menopausa, com IMC >25 com idade entre 50 e 70 anos.	173	Exercícios de intensidade moderada 225 min/semana	Alongamento	12 meses	12 meses
Davidson et al (2009) ²⁶⁴	Avaliar o efeito de três programas de exercícios na perda de peso e diminuição e fatores de risco para doenças e incapacidade em homens e mulheres com obesidade abdominal.	100	Exercícios aeróbicos 150 min/semana Exercícios de resistência e aeróbicos 150 min/semana	Sedentário	6 meses	6 meses
Ho et al (2012) ²⁶⁷	Avaliar o efeito de três programas de exercício na mudança do perfil de risco cardiovascular de indivíduos com sobrepeso ou obeso com idade entre 40 e 66 anos.	80	Exercícios aeróbicos 150 min/semana Exercícios de resistência 150 min/semana Exercícios aeróbicos e de resistência 150 min/semana	Sedentário em uso de suplemento alimentar placebo	12 semanas	12 semanas
Schroeder et al (2019) ²⁶⁹	Avaliar o efeito de três programas de exercícios na mudança da pressão arterial e fatores de risco cardiovascular em indivíduos obesos com pressão alta ou hipertensão.	69	Exercícios aeróbicos 180 min/semana Exercícios de resistência 180 min/semana Exercícios aeróbicos e de resistência 180 min/semana	Sedentário	8 semanas	8 semanas

^{*} Esse estudo incluiu grupo de caminhada de 90 min/semana e não relatou quantos participantes foram alocados para cada grupo ** Esse estudo incluiu grupo de exercício associado a dieta e dieta, os quais não foram considerados neste relatório



Tabela Q. Características basais dos participantes dos estudos que avaliaram a eficácia de 150 min ou mais de exercícios semanais na redução de peso de indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade.

Autores	Grupos	N	Idade (anos) média (DP)	Sexo masc, N (%)	IMC (%) média (DP)	Peso (Kg) média (DP)	Circunferência da cintura (cm) média (DP)
			Homens e mulhe	res 17-35 ano	s de idade		• • •
Donnelly et	Controle	33	Homens: 24 (4) Mulheres: 21 (4)	15 (45)	Homens: 29,0 (3,0) Mulheres: 29,3 (2,3)	Homens: 94,1 (11,4) Mulheres: 79,9 (8,1)	NR
al — (2003)** ²⁶⁵	Caminhada 225 min/semana	41	Homens: 22 (4) Mulheres: 24 (5)	16 (39)	Homens: 29,7 (2,9) Mulheres: 28,7 (3,2)	Homens: 94,0 (12,6) Mulheres: 77,0 (11,4)	NR
			Homens e mulhe	res 45-66 ano:	s de idade		
	Controle sedentário	16	52 (7,2)	1 (6,2)	32,4 (5,6)	85,1 (16,8)	100,3 (14,4)
Ho et al —	Exercícios aeróbicos 150 min/semana	15	55 (4,6)	3 (20,0)	32,7 (5,0)	91,9 (15,9)	103,7 (10,1)
(2012) ²⁶⁷ –	Exercícios de resistência 150 min/semana	16	52 (4,4)	3 (18,7)	33 (5,2)	89,3 (18)	104 (12,8)
(2012)207 —	Exercícios aeróbicos e de resistência 150 min/semana	17	53 (5,4)	3 (17,6)	33,3 (4,9)	90 (16,5)	102,2 (13,2)
			Homens e mulhe	res 60-80 ano:	s de idade		
	Controle sedentário	28	Homens: 67,4 (3,8) Mulheres: 66,7 (3,7)	11 (38)	Homens: 30,5 (2,0) Mulheres: 30,4 (3,2)	NR	Homens: 112,8 (5,3) Mulheres: 104,9 (7,4)
Davidson et al (2009) ²⁶⁴	Exercícios aeróbicos 150 min/semana	37	Homens: 68,8 (6,0) Mulheres:69,1 (6,5)	17 (46)	Homens: 29,9 (3,0) Mulheres: 29,2 (3,7)	NR	Homens: 113,0 (7,9) Mulheres: 104,2 (10,4)
_	Exercícios de resistência e aeróbicos 150 min/semana		Homens: 67,1 (4,5) Mulheres: 66,5 (5,3)	14 (40)	Homens: 31,1 (3,1) Mulheres: 29,5 (3,0)	NR	Homens: 114,1 (8,3) Mulheres: 102,8 (9,6)
			Mulheres 2	5-75 anos de i	dade		
Nieman et al	Controle	22	NR	0 (0)	32,8 (1,0)	90,5 (2,4)	NR
(2002) ²⁶⁸	Caminhada 225 min/semana	21	NR	0 (0)	32,3 (1,1)	88,4 (2,9)	NR
			Mulheres na pós-mer	opausa 50-70	anos de idade		
Irwin et al	Controle alongamento	86	60,6 (IC95% 59,1-62,1)	0 (0)	30,6 (IC95% 29,8-31,4)	81,7 (IC95% 79,1-84,3)	111,3 (IC95% 109,5-113,0)
(2003)266	Exercícios 225 min/semana	87	61,0 (IC95% 59,6-62,5)	0 (0)	30,5 (IC95% 29,6-31,4)	81,6 (IC95% 78,4-84,7)	111,1 (IC95% 109,1-113,1)
		Hom	ens e Mulheres ≥ 29 anos de	idade com pr	essão alta ou hipertensão		
Blumenthal	Controle	24	47,2 (1,8)	13 (54)	32,6 (5,1)	94,0 (17,3)	NR
et al (2000)	Exercícios aeróbicos 165-220 min/semana	54	46,6 (1,2)	25 (46)	32,8 (4,0)	95,4 (14,5)	NR
		Home	ens e mulheres 45-74 anos d	e idade com p	ressão alta ou hipertensão		
Schroeder et	Controle	17	58 (6)	6 (35,3)	32,4 (3,7)	97,1 (20,7)	106 (10)
al (2019) ²⁶⁹	Exercícios aeróbicos 180 min/semana	17	58 (7)	7 (41,2)	32,5 (5,9)	95,8 (21,2)	103 (14)



Exercícios de resistência 180 min/semana	17	57 (9)	7 (41,2)	33,1 (5,9)	93,6 (18,9)	106 (17)
Exercícios aeróbicos e de resistência 180 min/semana	18	58 (7)	7 (38,9)	31,9 (5,5)	91,4 (16,0)	104 (13)

NR: não reportado, N: número da amostra, DP; desvio padrão.

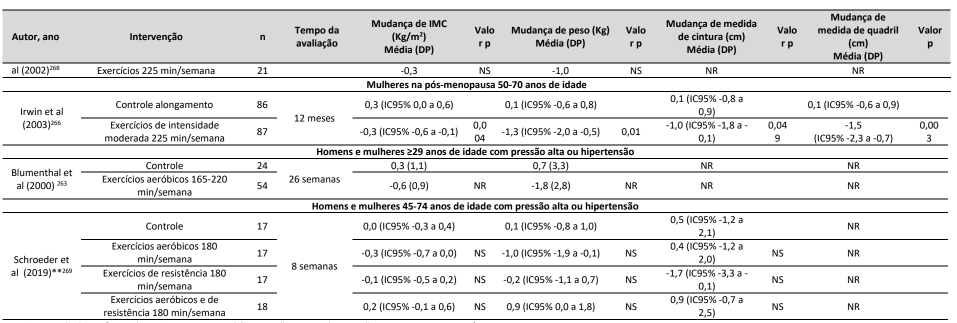
Tabela R. Resultados de Índica de Massa Corporal (IMC), peso corporal e medidas de cintura e quadril dos estudos incluídos que avaliaram programas de exercício físico de 150 min ou mais por semana para indivíduos com sobrepeso ou obesos.

Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	Mudança de IMC (Kg/m²) Média (DP)	Valo r p	Mudança de peso (Kg) Média (DP)	Valo r p	Mudança de medida de cintura (cm) Média (DP)	Valo r p	Mudança de medida de quadril (cm) Média (DP)	Valor p
				Homens e mulho	eres 17-35	anos de idade					
	Controle (Homens)	15		Diferença entre		- Diferença entre		NR		NR	
Donnelly et	Caminhada 225 min/semana (Homens)	16	16 meses –	grupos: -0,7	0,02	grupos: -4,8	0,01	NR		NR	
al (2003) ²⁶⁵	Controle (Mulheres)	18	10 illeses –	Diference entre		- Diferença entre		NR		NR	
	Caminhada 225 min/semana (Mulheres)	25		Diferença entre grupos: -1,5	0,03	grupos: -5,2	0,03	NR		NR	
				Homens e mulho	eres 45-66	anos de idade					
	Controle sedentário	16	_	0		0		-1,2			
Ho et al	Exercícios aeróbicos 150 min/semana	15		-0,3	0,04 2	-0,9	0,04 4	-2,1	NR	NR	
(2012) ²⁶⁷	Exercícios de resistência 150 min/semana	16	12 semanas	0	NS	-0,1	NS	-2,6	NR	NR	
	Exercícios aeróbicos e de resistência 150 min/semana	17	_	-0,5	0,04 0	-1,6	0,04 4	-2,6	NR	NR	
				Homens e mulho	eres 60-80	anos de idade					
	Controle sedentário	28		0,10 (0,7)		0,28 (2,0)		-0,28 (2,8)		NR	
Davidson et	Exercícios aeróbicos 150 min/semana	37	6 meses	-0,96 (0,7)	<0,0 5	-2,77 (2,0)	<0,0 5	-5,08 (2,8)	<0,0 5	NR	
al (2009) ²⁶⁴	Exercícios de resistência e aeróbicos 150 min/semana	35	-	-0,84 (0,7)	<0,0 5	-2,31 (1,9)	<0,0 5	-4,61 (2,8)	<0,0 5	NR	
				Mulheres 2	5-75 anos	de idade			•		
Nieman et	Controle alongamento e aquecimento	22	12 semanas	-0,3		-0,8		NR		NR	

^{*} Esse estudo incluiu grupo de caminhada de 90 min/semana e não relatou quantos participantes foram alocados para cada grupo.

^{**} Nesse estudo são fornecidas as características basais apenas dos participantes que completaram o estudo





IC95%: intervalo de confiança de 95%; DP: Desvio-padrão; NR: não reportado; NS: não estatisticamente significante

^{*} Estudo incluiu grupo de caminhada de 90 min/semana e não relatou quantos participantes foram alocados para cada grupo, além disso, não relatou quantos participantes saíram do estudo nem qual estratégia utilizada pelos autores para lidar com dados faltantes.

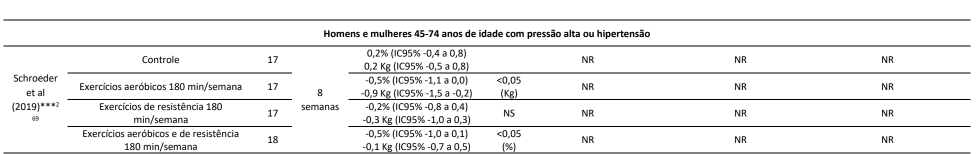
^{**} Resultados ajustados por sexo, idade, e valores da linha de base



Tabela S. Resultados de alteração na composição corporal dos estudos incluídos que avaliaram programas de exercício físico de 150 min ou mais por semana para indivíduos com sobrepeso ou obesos.

Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	da corporal		Mudança de gordura intra-abdominal Média (DP)	Valor p	Mudança de gordura abdominal subcutânea Média (DP)	Valor p	Mudança de dobras cutâneas Média (DP)	Valor p
			Home	ens e mulheres ≥29 anos de id	ade com pr	essão alta ou hipertensã	0				
Blumentha	Controle	24	26	0,7 (2,0)%		NR		NR		NR	
l et al (2000) ²⁶³	Exercícios aeróbicos 165-220 min/semana	54	semanas	-1,6 (4,7)%	NR	NR		NR		NR	
				Mulheres 25-7	75 anos de i	dade					
Nieman et	Controle alongamento e aquecimento	22	12	-1,1%		NR		NR		NR	
al (2002) ²⁶⁸	Exercícios 225 min/semana	21	semanas	-1,0%	NS	NR		NR		NR	
				Homens e mulhere	s 17-35 ano	s de idade					
	Controle (Homens)	15		Diferença entre grupos:		Diferença entre		Diferença entre		NR	
Donnelly et	Caminhada 225 min/semana (Homens)	16	_	-1,4%	0,02	grupos: -9,9 cm ²	0,56	grupos: -23,2 cm ²	0,54	NR	
al (2003) ²⁶⁵	Controle (Mulheres)	18	16 meses			D:(D:(NR	
ui (2003)	Caminhada 225 min/semana (Mulheres)	25	_	Diferença entre grupos: -3,3%	0,02	Diferença entre grupos: -8,6 cm ²	0,88	Diferença entre grupos: -53,3 cm ²	0,02	NR	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			Mulheres na pós-meno	oausa 50-70	anos de idade					
Irwin et al	Controle alongamento	86	- 12 meses -	-0,2% (IC95% -0,6 a 0,2) -0,1 Kg (IC95% -0,6 a 0,6)		0,1 g/cm ² (IC95% -6,7 a 6,6)		7,6 g/cm ² (IC95% -5,8 a 20,9)		NR	
(2003) ²⁶⁶	Exercícios de intensidade moderada 225 min/semana	87	- 12 meses -	-1,2% (IC95% -1,6 a -0,8) -1,4 Kg (IC95% -2,0 a -0,8)	0,001	-8,5 g/cm ² (IC95% -15,1 a -2,0)	0,045	-21,2 g/cm ² (IC95% -34,4 a -7,9)	0,003	NR	
				Homens e mulhere	s 60-80 ano	s de idade					
Davidson	Controle sedentário	28		-0,52 (2,0) Kg		0,02 (0,3) Kg		-0,04 (0,4) Kg		NR	
et al	Exercícios aeróbicos 150 min/semana	37	- 6 meses -	-3,03 (2,4) Kg	<0,05	-0,43 (0,5) Kg	<0,05	-0,40 (0,4) Kg	<0,05	NR	
(2009) ²⁶⁴	Exercícios de resistência e aeróbicos 150 min/semana	35	o meses	-3,38 (2,0) Kg	<0,05	-0,35 (0,3) Kg	<0,05	-0,40 (0,3) Kg	<0,05	NR	
				Homens e mulhere	s 45-66 ano	s de idade					
	Controle sedentário	16	_	0,2%; 0,2 Kg		NR		NR		NR	
	Exercícios aeróbicos 150 min/semana	15	_	-0,5%; -0,7 Kg	<0,05	NR		NR		NR	
Ho et al (2012) ²⁶⁷	Exercícios de resistência 150 min/semana	16	12 semanas	-0,5%; -0,4 Kg	NR	NR		NR		NR	
	Exercícios aeróbicos e de resistência 150 min/semana	17	_	-1,0%; -1,6 Kg	<0,05	NR		NR		NR	





C95%: Intervalo de confiança de 95%; DP: Desvio-padrão; NR: Não reportado; NS: Não estatisticamente significante

^{*} Estudo incluiu grupo de caminhada de 90 min/semana e não relatou quantos participantes foram alocados para cada grupo, além disso, não relatou quantos participantes saíram do estudo nem qual estratégia utilizada pelos autores para lidar com dados faltantes.

^{**}dobras cutâneas de bíceps, antebraço, suprapatelar, panturrilha, peitoral, tríceps, subescapular, axilar, abdominal, supra-ilíaca e coxa.

^{***} Resultados ajustados por sexo, idade, e valores da linha de base



Tabela T. Resultados de alteração nos níveis de glicose e insulina dos estudos incluídos que avaliaram programas de exercício físico de 150 min ou mais por semana para indivíduos com sobrepeso ou obesos.

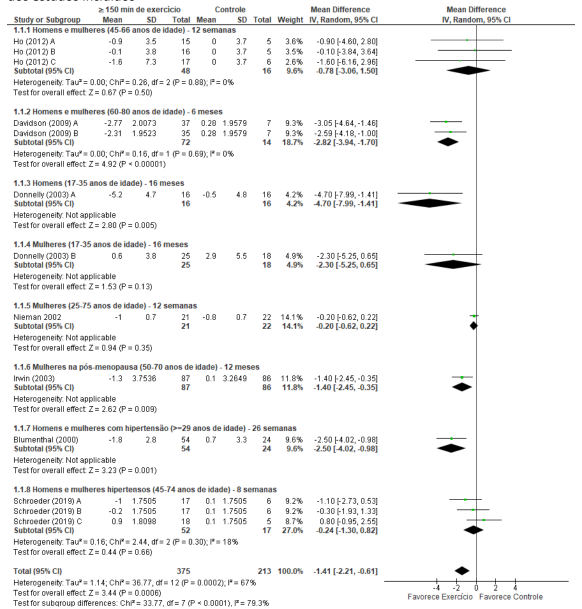
Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	Glicose jejum (μU/mL) Média (DP)	Valor p	Insulina (μU/mL) Média (DP)	Valor p
		Home	ens e mulheres (4	15-66 anos de idade)			
	Controle sedentário	16	_	-0,09		-0,13	
	Exercícios aeróbicos 150 min/semana	15	_	0,05	NS	2,82	NS
Ho et al (2012) ²⁶⁷	Exercícios de resistência 150 min/semana	16	12 semanas	-0,04	NS	-0,5	NS
	Exercícios aeróbicos e de resistência 150 min/semana	17		0,17	NS	0,01	NS
		Hom	ens e mulheres 6	60-80 anos de idade			
	Controle sedentário	28		NR		-0,29 (3,3)	
Davidson et al (2009) ²⁶⁴	Exercícios aeróbicos 150 min/semana	37	6 meses	NR		-1,43 (3,8)	NS
ui (2003)	Exercícios de resistência e aeróbicos 150 min/semana	35		NR		-1.49 (3,1)	NS
	•		Mulheres 25-75	anos de idade			
NI' I	Controle	22	12 semanas	0,08		NR	
Nieman et al (2002) ²⁶⁸	Exercícios 225 min/semana	21		-0,18	NS	NR	
	Homens e m	ulheres	≥29 anos de idad	de com pressão alta o	u hipertens	são	
Blumenthal	Controle sedentário	24	26 semanas	4,5 (6,7)		2,2 (13,5)	
et al (2000) 263	Exercícios aeróbicos 165-220 min/semana	54		2,2 (13,5)	NR	-1,0 (14,1)	NR
	Homens e mi	ulheres 4	5-74 anos de ida	de com pressão alta	ou hiperter	nsão	
	Controle	17	_	2 mg/dL (IC95% -1 a 5)		NR	
Schroeder	Exercícios aeróbicos 180 min/semana	17	_	0 mg/dL (IC95% 3 a 3)	NS	NR	
et al (2019)* ²⁶⁹	Exercícios de resistência 180 min/semana	17	8 semanas	-1 mg/dL (IC95% -4 a 2)	NS	NR	
	Exercícios aeróbicos e de resistência 180 min/semana	18		-2 mg/dL (IC95% -4 a 1)	NS	NR	

DP: Desvio-padrão; NR: Não reportado; NS: Não estatisticamente significante

^{*}Resultados ajustados por sexo, idade, e valores da linha de base



Figura M. Gráfico de floresta da meta-análise dos resultados de redução do peso corporal (Kg) dos estudos incluídos*



 ^{*} Os nomes dos subgrupos remetem à população incluída no estudo e ao tempo de duração da intervenção (programas de exercícios).

Donnelly (2003) A: Homens; Donnelly (2003) B: Mulheres; Davidson (2009) A: Exercícios aeróbicos; Davidson (2009) B: Exercícios aeróbicos e exercícios de resistência; Ho (2012) A: Exercícios aeróbicos; Ho (2012) B: Exercícios de resistência; Ho (2012) C: Exercícios aeróbicos e de resistência; Schroeder (2019) A: Exercícios aeróbicos; Schroeder (2019) B: Exercícios de resistência; Schroeder (2019) C: Exercícios aeróbicos e de resistência



Figura N. Avaliação da qualidade metodológica dos ensaios clínicos incluídos na revisão sistemática.

	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding of personnel (performance bias)	Blinding of outcome assessment (detection bias)	Incomplete outcome data (attrition bias)	Selective reporting (reporting bias)
Blumenthal (2000)	?	?	?	?	•	?
Davidison (2009)	?	?	•	•	•	?
Donnelly (2003)	?	?	•		•	?
Ho (2012)	•	?	?	?	?	
Irwin (2003)	•	•	?	•	•	?
Nieman 2002	?	?	?	?	?	?
Schroeder (2019)	•	?	?	•	•	•





Quadro U. Sumarização dos resultados dos estudos incluídos (Summary of Findings [SoF]) do webapp Grade PRO).

		Qı	ıalidade Global da	evidência			Nº de pacientes		Efeito		Qualidade	Importância
№ dos estudo s	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	>=150 min/semana exercício	Controle	Relativo (IC 95%)	Absoluto (IC 95%)	global	
Alteração	do peso corporal	médio (Kg)										
7	Ensaios clínicos randomizados	muito grave ª	grave ^b	não grave	grave ^c	nenhum	375	213	-	DM -1,39 Kg (IC95% -2,20 a - 0,57)	⊕○○○ MUITO BAIXA	CRÍTICO

DM: Diferença Média; IC: Intervalo de Confiança; a. Alto risco de viés pela ferramenta da Cochrane; b. Alta heterogeneidade pelo teste de l²; c. Intervalo de confiança das estimativas individuais e estimativa da meta-análise considerados grandes.

Quadro V. Resumo dos principais domínios avaliados no GRADE (Tabela Evidence to Decision [EtD]) do webapp GRADE Pro).

PERGUNTA Deve-se usar programas de exercício com duração igual ou superior a 150 min semanais vs. não realizar exercícios físicos para redução de peso de indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade?

POPULAÇÃO:	Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade
INTERVENÇÃO:	programas de exercício com duração igual ou superior a 150 min semanais
COMPARAÇÃO:	não realizar exercícios físicos
DESFECHOS PRINCIPAIS:	Alteração com relação à linha de base no peso corpóreo, no IMC, na medida da circunferência da cintura, gordura corporal, perfil lipídico, pressão arterial, glicose e insulina.
CENÁRIO:	Todo o Brasil



AVALIAÇÃO

Problema O problema é uma prioridade?									
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS							
o Não o Provavelmente Não o Provavelmente sim ● Sim o Varia o Incerto	obesos; De acordo com dados do VIGITEL Brasi A Organização Mundial da Saúde recor	O número de obesos no mundo quase triplicou desde 1975. Em 2016, mais de 1,9 bilhão de adultos apresentavam excesso de peso. Destes, mais de 650 milhões eram							
Efeitos Desejáveis Quão substanciais são os efeitos desejáveis?									
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS							
o Trivial ●Pequeno o Moderado o Grande o Variável o Incerto	Estudos individuais apresentaram resultados controversos a respeito da eficácia da prática de exercícios físicos iguais ou superiores a 150 min/semana para perda de peso, redução de IMC e redução de circunferência abdominal e de quadril; Na meta-análise dos estudos, verificou-se que a diferença das médias calculadas para o desfecho de redução de peso corporal favoreceu o grupo que realizou atividades físicas iguais ou superiores a 150 min/semana. Entretanto, o conjunto de estudos apresentou heterogeneidade estatisticamente significativa; A prática de exercícios físicos igual ou superior a 150 min/semana foi favorável à redução de gordura corporal em indivíduos do sexo masculino. Em mulheres, o resultado foi controverso. Observou-se tendência de redução de pressão arterial com a prática de exercícios físicos por período superior a 150 min/ semana. Indivíduos que praticaram exercícios físicos por períodos iguais ou superiores a 225 min/semana apresentaram redução significativa de pressão arterial e frequência cardíaca. Não foi observada diferença estatisticamente significante entre grupos que praticaram exercícios físicos >150 min/ semana e o grupo se manteve sedentário quanto a alterações no perfil lipídico. Resultados de estudos individuais foram controversos quanto à eficácia da prática de exercícios físicos > 150 min/ semana sobre glicemia e níveis de insulina.								





	· Resultados de segurança não foram relatados nos estudos.									
Efeitos Indesejáveis Quão substanciais são os efeito	Efeitos Indesejáveis Quão substanciais são os efeitos indesejáveis?									
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS								
oTrivial oPequeno o Moderado o Grande o Variável • Incerto	peso, redução de IMC e redução de circo. Na meta-análise dos estudos, verificou físicas iguais ou superiores a 150 min/se. A prática de exercícios físicos igual ou foi controverso. Observou-se tendência de redução de físicos por períodos iguais ou superiores. Não foi observada diferença estatistica alterações no perfil lipídico.	e-se que a diferença das médias calculadas para o desfecho de redução de peso corporal favoreceu o grupo que realizou atividades emana. Entretanto, o conjunto de estudos apresentou heterogeneidade estatisticamente significativa; superior a 150 min/semana foi favorável à redução de gordura corporal em indivíduos do sexo masculino. Em mulheres, o resultado pressão arterial com a prática de exercícios físicos por período superior a 150 min/semana. Indivíduos que praticaram exercícios a 225 min/semana apresentaram redução significativa de pressão arterial e frequência cardíaca. Semente significante entre grupos que praticaram exercícios físicos >150 min/semana e o grupo se manteve sedentário quanto a m controversos quanto à eficácia da prática de exercícios físicos > 150 min/semana sobre glicemia e níveis de insulina.								





Certeza da Evidên Qual é a certeza global da ev									
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUIS	A CONSIDERAÇÕ	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS						
Muito Baixa Baixa Moderada Alta Sem estudos incluídos		ļ							
	Desfechos	Desfechos Efeitos absolutos potenciais* (95% CI)		Efeito relativo	Nº de participantes	Certainty of the evidence (GRADE)	Comentários		
		Risco com não realizar exercícios físicos	Risco com programas de exercício com duração igual ou superior a 150 min semanais	(95% CI) (estudos)					
	Alteração de peso corporal médio (Kg)	A média alteração de peso corporal médio (Kg) foi 0 Kg	MD 1.41 Kg menor (2.21 menor para 0.61 menor)	-	588 (7 ECRs)	⊕○○○ MUITO BAIXAª,b,c			
	b. Intervalo d	ogeneidade estatística pe le confiança das estimati de viés pela ferramenta d	vas individuais e estimativa da meta-	-análise con	siderados gran	des			





Val	\cap	$^{\circ}$
		T

Existe importante incerteza ou variabilidade acerca de quanto as pessoas valorizam os resultados primários?

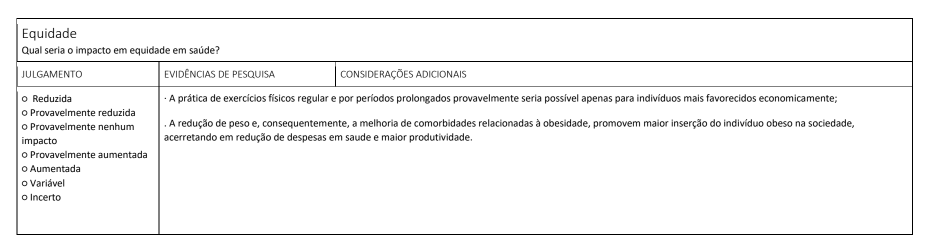
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS					
o Importante incerteza ou variabilidade	· A prática de exercício físico normalmente é bem vista e aceita pelamaioria da população.						
o Possível Importante	. A prática regular de exercícios físicos e por tempos prolongados (iguais ou superiores a 150 min/semana) podem ser inviáveis dada a rotina individual;						
incerteza ou variabilidadeProvavelmente nenhuma	. Para a população geral, existem estudos mostrando que a prática de exercícios físicos intensos em 15 min/dia, reduz a mortalidade por qualquer causa, cardiovasc						
Importante incerteza ou variabilidade	por cancer e por outras comorbidades ((1). No entanto, não falam sobre obesidade.					
o Sem importante incerteza							
ou variabilidade	1 Chi Pang Wen* Jackson Pui Man Wai*	Min Kuang Tsai, Yi Chen Yang, Ting Yuan David Cheng, Meng-Chih Lee, Hui Ting Chan, Chwen Keng Tsao, Shan Pou Tsai, Xifeng Wu. Minimum					
		ortality and extended life expectancy: a prospective cohort study. Lancet 2011; 378: 1244–53					

Balanço dos efeitos

O balanço entre efeitos desejáveis e indesejáveis favorece a intervenção ou o comparador?

JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Favorece o comparador o Provavelmente favorece o comparador o Não favorece um e nem o outro o Provavelmente favorece a intervenção o Favorece a intervenção o Variável ●Incerto	Foi possível observar benefício do exer Em um dos estudos que avaliaram pes exercícios aeróbicos e de resistência na	s mais longos de exercícios físicos apresentam melhores resultados; rcício físico para os parâmetros de gordura corporal em cinco estudos; ssoas com pressão alta e hipertensão foi observado benefício de 225 min/semana de exercícios aeróbicos e de 225 min/semana de diminuição da pressão arterial; de glicose e insulina não é possível afirmar que houve efeito da intervenção.





RESUMO DOS JULGAMENTOS

	JULGAMENTO									
PROBLEMA	PROBLEMA Não		Provavelmente sim	Sim		Varia	Não sabe			
EFEITOS DESEJÁVEIS	Trivial	Pequeno	Pequeno Moderado			Varia	Não sabe			
EFEITOS INDESEJÁVEIS	Grande	Moderado	Moderado Pequeno			Varia	Incerto			
CERTEZA DA EVIDÊNCIA	Muito baixa	Baixa	Baixa Moderada				Sem estudos incluídos			
VALORES	Incerteza ou variabilidade importante	Possivelmente incerteza ou variabilidade importante	Provavelmente sem incerteza ou variabilidade importante	Sem incerteza ou variabilidade importante						
BALANÇO DOS EFEITOS	Favorece a comparação	Provavelmente favorece a comparação	Não favorece nem a intervenção e nem a comparação	Provavelmente favorece a intervenção	Favorece a intervenção	Varia	Incerto			





	JULGAMENTO									
EQUIDADE	Reduzida	Provavelmente reduzida	Provavelmente sem impacto	Provavelmente aumentada	Aumentada	Varia	Incerto			

TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contraa intervenção	Recomendação condicionalcontraa intervenção	Não favorece uma ou outra	Recomendação condicional a favor da intervenção	Recomendação forte a favor da intervenção
0	0	0	•	0

CONCLUSÕES

Recomendação

Apesar da baixa qualidade da evidência disponível, baseado na expertise do grupo de painelistas, recomenda-se a prática de exercícios (práticas corporais) combinados de no mínimo 150 minutos semanais com benefícios adicionais para maiores durações.



APÊNDICE 7- PERGUNTA PICO 6

Questão de pesquisa: "Qual a eficácia comparativa entre exercícios aeróbicos, resistidos e combinados na perda de peso e no risco cardiovascular em pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) era a prática de exercício físico aeróbico, de resistência ou a combinação dos dois (C) eram um tipo de exercício vs. o outro; e desfechos (O) Alteração com relação à linha de base no peso corpóreo, no IMC, na medida da circunferência da cintura, gordura corporal, massa magra, perfil lipídico, pressão arterial, glicose e insulina.

A. Estratégia de busca

Quadro W. Estratégia de busca de evidências em base de dados

Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos
		Recuperados
MEDLINE via	((((((("Resistance Training"[Mesh] OR resistance training OR	3.110
pubmed:	resistance exercise OR resistance training exercise OR strength	
	exercise OR strength training OR strength building exercises OR	
	strength building training OR endurance exercise OR endurance	
	training OR weight-lifting strengthening program OR weight lifting	
	strengthening program OR weight lifting exercise program OR	
	weight bearing strengthening program OR weight bearing exercise	
	program OR isometric exercise)) OR ("Exercise"[Mesh] OR aerobic	
	exercise OR aerobic training OR aerobic fitness))) AND	
	("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR	
	overweight)) AND ((("Weight Loss"[Mesh] OR weight loss OR	
	weight reduction)) OR (("Risk Factors"[Mesh] OR	
	"Prognosis"[Mesh] OR risk factor* OR prognos*) AND	
	("Cardiovascular System"[Mesh] OR "Cardiovascular	
	Diseases"[Mesh] OR cardiovascular diseases OR cardiovascular))))	
	AND ((randomized controlled trial[pt] OR controlled clinical	
	trial[pt] OR randomized[tiab] OR placebo[tiab] OR clinical trials as	
	topic[mesh:noexp] OR randomly[tiab] OR trial[ti] NOT	
	(animals[mh] NOT humans [mh])))	
	Data da busca: 26/02/2019	
EMBASE	('resistance training'/exp OR 'resistance training' OR 'resistance	681
	exercise'/exp OR 'resistance exercise' OR 'muscle strength'/exp OR	
	'muscle strength' OR 'resistance training exercise' OR 'strength	
	exercise'/exp OR 'strength exercise' OR 'strength training'/exp OR	
	'strength training' OR 'strength building exercises' OR 'strength	
	building training' OR 'endurance exercise'/exp OR 'endurance	
	exercise' OR 'endurance training'/exp OR 'endurance training' OR	
	'weight-lifting strengthening program' OR 'weight lifting	
	strengthening program' OR 'weight lifting exercise program' OR	
	'weight bearing strengthening program' OR 'weight bearing	
	exercise program' OR 'isometric exercise'/exp OR 'isometric	
	exercise') AND [embase]/lim	



Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos Recuperados
	OR ('exercise'/exp OR 'exercise' OR 'aerobic exercise'/exp OR 'aerobic exercise' OR 'aerobic training'/exp OR 'aerobic training' OR 'aerobic fitness'/exp OR 'aerobic fitness') AND [embase]/lim AND ('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR 'overweight') AND [embase]/lim AND ('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight loss'/exp OR 'weight loss' OR 'weight reduction'/exp OR 'weight reduction') AND [embase]/lim OR ('cardiovascular risk factor'/exp OR 'cardiovascular risk factor' OR 'cardiovascular risk'/exp OR 'cardiovascular risk') AND	Recuperados
	[embase]/lim AND ((double NEXT/1 blind*):de,ab,ti) OR placebo*:ab,ti OR blind*:ab,ti Data da busca: 26/02/2019	

B. Seleção da evidência

A busca das evidências resultou em 3.791 referências (3.110 no MEDLINE e 681 no EMBASE). Destas, 216 foram excluídas por estarem duplicadas. Um total de 3.575 referências foram triadas por meio da leitura de título e resumos, das quais 20 tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade.

Como critério de inclusão, foram priorizados os estudos do tipo revisões sistemáticas de ensaios clínicos randomizados, com meta-análises de comparações diretas ou indiretas e ensaios clínicos randomizados que especificassem que o estudo avaliava participantes portadores de sobrepeso ou obesidade. Foram incluídos estudos que abordassem pelo menos duas modalidades de exercícios dentre as avaliadas (exercícios aeróbicos, exercícios de resistência ou exercícios combinados) associados ou não a dieta ou modificação de comportamento. Os pacientes poderiam apresentar, além de sobrepeso ou obesidade, diabetes, hipertensão e/ou síndrome metabólica. Foram considerados para inclusão estudos publicados em inglês, espanhol ou português.

Não foram incluídos estudos em que uma das modalidades de exercício avaliadas fossem associadas à dieta ou modificação de comportamento e a outra não. Quando havia disponível vários artigos de um mesmo estudo, optou-se pela publicação mais nova e com maior tempo de seguimento disponível, desde que essa incluísse os desfechos de avaliações anteriores. Foram considerados como desfechos primários de eficácia as alterações no peso corpóreo, IMC, medida da circunferência da cintura desde a linha de base. Como desfechos secundários foram considerados as alterações da gordura corporal, pressão arterial, frequência cardíaca, perfil lipídico, e glicose e insulina.

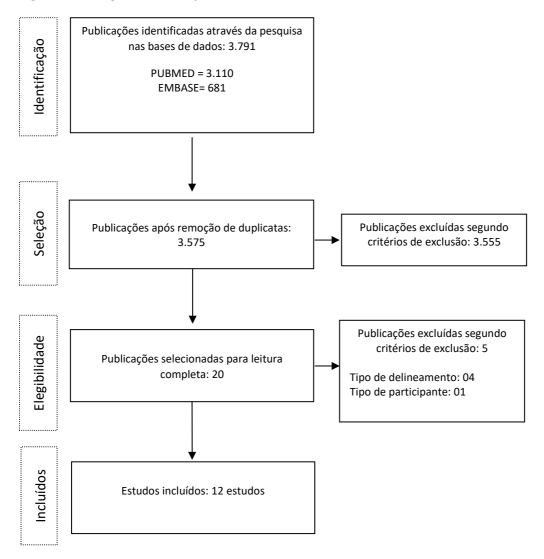
Dos 20 estudos que foram lidos na íntegra, cinco foram excluídos: um estudo incluiu pacientes com histórico de infarto do miocárdio, intervenção coronariana percutânea, angina estável crônica, cirurgia cardiovascular ou diagnóstico ATP III de síndrome metabólica²⁷⁰; um relato de estudo incluído que não avaliou desfechos analisados neste relatório²⁷¹; um estudo que avaliou



o efeito de exercícios para prevenir o reganho de peso²⁷²; um se trata de avaliação de pacientes incluídos em dois ensaios clínicos incluídos para comparar homens e mulheres^{273,274}; e um estudo não é descrito como randomizado²⁷⁵.

No final, foram incluídos 12 ensaios clínicos randomizados (15 relatos) que avaliaram a eficácia de modalidades exercícios físicos em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade (**Figura O**) e seus dados se encontram relatados a seguir^{240,264,267,269,273,274,276–284}.

Figura O. Fluxograma de seleção dos estudos.



C. Descrição dos estudos e resultados

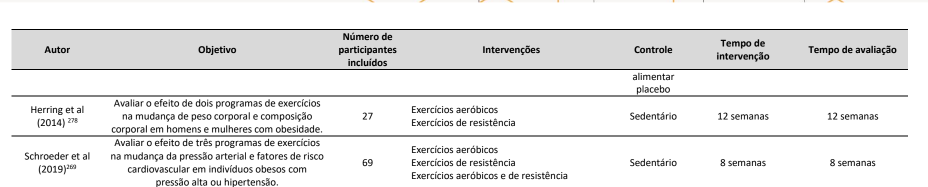
A descrição sumária dos estudos incluídos encontra-se no **Tabela P.** A caracterização dos participantes de cada estudo pode ser vista na **Tabela Q.** Resultados encontram-se nas **Tabelas R** a **V.** Nas **Figuras P** e **Q.** podem ser vistas as meta-análises realizadas para redução de peso corporal de acordo com a modalidade de exercício físico. A avaliaça6o do risco de viés dos estudos incluídos está ilustrada na **Figura R.** Nos **Quadros X e Y** constam as avaliações da qualidade da evidência, gerada a partir do corpo de evidências. Estas tabelas correspondem à Tabela *Summary of Findings* (SoF), criado por meio do *webapp* GRADE Pro GDT. A sumarização dos principais domínios avaliados pode ser vista no **Quadro Z**, que corresponde à Tabela *Evidence to Decision* (EtD), também criada no *webapp* GRADE Pro GDT.



Tabela P. Características dos ensaios clínicos randomizados incluídos para avaliar a eficácia de exercícios aeróbicos, de resistência ou combinados (aeróbicos e de resistência) em indivíduos com sobrepeso ou obesidade.

Autor	Objetivo	Número de participantes incluídos	Intervenções	Controle	Tempo de intervenção	Tempo de avaliação
Ross et al (1996) ²⁷³ e Rice et al (1999) ²⁸¹	Avaliar dois programas de exercícios na redução de peso, composição corporal e perfil glicêmico em homens com obesidade	33/30*	Exercícios aeróbicos + dieta Exercícios de resistência + dieta	Sedentário + dieta	16 semanas	16 semanas
Geliebter et al (1997) ²⁷⁷	Avaliar dois programas de exercícios de mesmo gasto calórico na perda de peso de homens e mulheres com obesidade.	69	Exercícios aeróbicos + dieta Exercícios de resistência + dieta	Sedentário + dieta	8 semanas	8 semanas
Janssen et al (2002) ²⁷⁴	Avaliar dois programas de exercícios na redução de peso em mulheres com obesidade	38	Exercícios aeróbicos + dieta Exercícios de resistência + dieta	Sedentário + dieta	16 semanas	16 semanas
Cuff et al (2003)	Avaliar dois programas de exercícios na mudança da composição corporal de mulheres na pós- menopausa com obesidade e diabetes tipo 2	28	Exercícios aeróbicos Exercícios de resistência e aeróbicos	Cuidado usual	16 semanas	16 semanas
Park et al (2003)	Avaliar dois programas de exercícios na redução de peso em mulheres de com obesidade	30	Exercícios aeróbicos Exercícios de resistência e aeróbicos	Controle	24 semanas	24 semanas
Schjerve et al (2008) ²⁸²	Avaliar três programas de exercícios na redução do peso corporal em homens e mulheres obesos	40	Exercícios de resistência Exercícios aeróbicos contínuos de intensidade moderada Exercícios aeróbicos intervalados de alta intensidade	-	12 semanas	12 semanas
Davidson et al (2009) ²⁶⁴	Avaliar o efeito de três programas de exercícios na perda de peso e diminuição e fatores de risco para doenças e incapacidade em homens e mulheres com obesidade abdominal.	100	Exercícios aeróbicos Exercícios de resistência Exercícios de resistência e aeróbicos	Sedentário	6 meses	6 meses
Lucotti et al (2011) ²⁸⁰	Avaliar o efeito de dois programas de exercício na perda de peso e mudança da composição corporal em homens e mulheres com obesidade grave, diabetes tipo 2 e síndrome metabólica	47	Exercícios aeróbicos + dieta Exercícios de resistência e aeróbicos + dieta	-	21 dias	21 dias
STRRIDE AT/RT	Avaliar três programas de exercício na ingestão alimentar e peso corporal em indivíduos com sobrepeso ou obesidade	119/86**	Exercícios aeróbicos Exercícios de resistência Exercícios aeróbicos e de resistência	-	8 meses	8 meses
Ho et al (2012) 267,283	Avaliar o efeito de três programas de exercício na mudança do perfil de risco cardiovascular de indivíduos com sobrepeso ou obeso com idade entre 40 e 66 anos.	80	Exercícios aeróbicos Exercícios de resistência Exercícios aeróbicos e de resistência	Sedentário em uso de suplemento	12 semanas	12 semanas





^{*} Foram incluídos dois relatos desse estudo, um avaliou 33 participantes, e o outro avaliou 30 participantes. Foram excluídos participantes para melhorar a comparabilidade segundo características da linha de base

^{**} Foram incluídos dois relatos desse estudo, um avaliou pacientes 119 participantes, e o outro avaliou 86 participantes com síndrome metabólica



Tabela Q. Características basais dos participantes dos estudos que avaliaram a eficácia de exercícios aeróbicos, de resistência ou combinados (aeróbicos e de resistência) em indivíduos com sobrepeso ou obesidade.

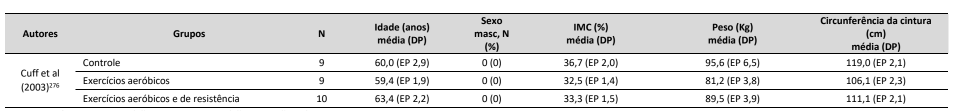
Autores	Grupos	N	Idade (anos) média (DP)	Sexo masc, N (%)	IMC (%) média (DP)	Peso (Kg) média (DP)	Circunferência da cintura (cm) média (DP)
			Homens e mulho	eres 18-70 anos	de idade		• •
CTRRIDE	Exercícios aeróbicos	38	52,0 (8,9)	17 (44,7)	30,6 (3,2)	88,0 (11,1)	96,1 (10,25)
STRRIDE AT/RT ²⁸⁴	Exercícios de resistência	44	50,1 (11,6)	18 (41,0)	30,5 (3,4)	88,7 (15,6)	93,6 (9,06)
AI/KI	Exercícios aeróbicos e de resistência	37	47,0 (10,3)	16 (43,2)	30,5 (3,4)	88,9 (11,5)	97,3 (8,89)
			Homens e mulhe	eres 19-49 anos	de idade		
Geliebter et	Controle sedentário + dieta	22	36 (8)	8 (36,4)	NR	97,6 (19,9)	NR
al (1997) ²⁷⁷	Exercícios aeróbicos + dieta	23	36 (7)	9 (39,1)	NR	96,0 (23,0)	NR
ai (1997)	Exercícios de resistência + dieta	20	35 (6)	8 (40,0)	NR	101,0 (21,9)	NR
			Homens e mulho	eres 24-68 anos	de idade		
	Controle sedentário	7		_	48,6 (7,8)	134,0 (28,8)	133,8 (14,7)
Herring et al (2014) ²⁷⁸	Exercícios aeróbicos	10	24 a 68	8 (29,6)	44,4 (4,4)	127,0 (21,3)	124,9 (18,2)
, ,	Exercícios de resistência	10		_	41,5 (5,2)	120,4 (22,5)	123,7 (16,5)
			Homens e mult	neres ~45 anos o	le idade		
	Exercícios de resistência	13	46,2 (EP 2,9)	2 (15,4)	34,5 (EP 1,4)	98,8 (EP 4,5)	NR
Schjerve et	Exercícios aeróbicos contínuos de intensidade moderada	13	44,4 (EP 2,1)	3 (23,1)	36,7 (EP 1,4)	104,1 (EP 4,5)	NR
al (2008) ²⁸²	Exercícios aeróbicos intervalados de alta intensidade	14	46,9 (EP 2,2)	3 (21,4)	36,6 (EP 1,2)	114,0 (EP 5,7)	NR
			Homens e mulhe	eres 45-66 anos	de idade		
	Controle sedentário	16	52 (EP 7,2)	1 (6,2)	32,4 (EP 5,6)	85,1 (EP 16,8)	100,3 (EP 14,4)
Ho et al	Exercícios aeróbicos	15	55 (EP 4,6)	3 (20,0)	32,7 (EP 5,0)	91,9 (EP 15,9)	103,7 (EP 10,1)
$(2012)^{267,283}$	Exercícios de resistência	16	52 (EP 4,4)	3 (18,7)	33 (EP 5,2)	89,3 (EP 18)	104 (EP 12,8)
,	Exercícios aeróbicos e de resistência	17	53 (EP 5,4)	3 (17,6)	33,3 (EP 4,9)	90 (EP 16,5)	102,2 (EP 13,2)
			Homens e mulho	eres 60-80 anos	de idade		
	Controle sedentário	28	Homens: 67,4 (3,8) Mulheres: 66,7 (3,7)	11 (38)	Homens: 30,5 (2,0) Mulheres: 30,4 (3,2)	NR	Homens: 112,8 (5,3) Mulheres: 104,9 (7,4)
Davidson et	Exercícios aeróbicos	37	Homens: 68,8 (6,0) Mulheres:69,1 (6,5)	17 (46)	Homens: 29,9 (3,0) Mulheres: 29,2 (3,7)	NR	Homens: 113,0 (7,9) Mulheres: 104,2 (10,4)
al (2009) ²⁶⁴	Exercícios de resistência	36	Homens: 67,4 (5,7) Mulheres: 67,6 (4,2)		Homens: 30,1 (2,6) Mulheres: 30,0 (3,4)	NR	Homens: 111,0 (5,4) Mulheres: 104,3 (8,5)
	Exercícios de resistência e aeróbicos	35	Homens: 67,1 (4,5) Mulheres: 66,5 (5,3)	14 (40)	Homens: 31,1 (3,1) Mulheres: 29,5 (3,0)	NR	Homens: 114,1 (8,3) Mulheres: 102,8 (9,6)



Autores	Grupos	N	Idade (anos) média (DP)	Sexo masc, N (%)	IMC (%) média (DP)	Peso (Kg) média (DP)	Circunferência da cintura (cm) média (DP)
			Mı	ılheres adultas			
	Dieta	13	40,1(6,7)	0 (0)	33,7 (4,1)	90,8(14,5)	100,8(12,5)
Janssen et al (2002) ²⁷⁴	Exercícios aeróbicos + dieta	11	37,5 (6,0)	0 (0)	36,0 (7,1)	99,9 (19,9)	101,9 (13,9)
(2002)	Exercícios de resistência + dieta	14	34,8(5,8)	0 (0)	31,6 (4,3)	86,1 (10,5)	95,6 (9,0)
			Mulheres	40-45 anos de idade	e		
	Controle	10	43,1 (1,67)	0 (0)	25,5 (0,86)	65,2 (1,87)	NR
Park et al (2003) ²⁴⁰	Exercícios aeróbicos	10	42,2 (1,91)	0 (0)	25,3 (1,74)	63,7 (3,58)	NR
(2003)	Exercícios de resistência e aeróbicos	10	43,4 (1,04)	0 (0)	25,8 (1,43)	67,5 (5,10)	NR
			Но	mens adultos			
	Dieta	11	46,8 (7,6)	11 (100)	31,6 (2,7)	NR	110,7 (7,8)
Ross et al (1996) ²⁷³	Exercícios aeróbicos + dieta	11	47,6 (6,4)	11 (100)	32,6 (3,6)	NR	114,4 (7,9)
(1990)	Exercícios de resistência + dieta	11	39,0 (12,9)	11 (100)	33,5 (4,1)	NR	117,9 (10,3)
	Dieta	9	44,4 (6,1)	9 (100)	31,9 (2,8)	99,1 (11,2)	106,9 (7,3)
Rice et al (1999) ²⁸¹	Exercícios aeróbicos + dieta	10	47,4 (6,7)	10 (100)	32,3 (3,7)	100,9 (12,7)	113,4 (7,7)
(1999)	Exercícios de resistência + dieta	10	39,8 (13,2)	10 (100)	33,8 (4,2)	109,9 (9,2)	118,5 (10,7)
		Home	ens e mulheres 18-70 a	nos de idade com sí	ndrome metabólica		
STRRIDE	Exercícios aeróbicos	30	51,1 (9,49)	16 (53,3)	30,8 (3,20)	89,3 (10,8)	104 (10,1)
AT/RT ²⁸⁴	Exercícios de resistência	31	51,8 (11,0)	16 (51,6)	30,3 (3,10)	89,2 (14,5)	104 (9,68)
AI/KI	Exercícios combinados (aeróbicos e resistência)	25	45,8 (11,8)	21 (84,0)	30,4 (3,76)	90,1 (13,2)	103 (11,2)
		Homens	e mulheres 45-74 anos	de idade com press	ão alta ou hipertensão		
	Controle	17	58 (6)	6 (35,3)	32,4 (3,7)	97,1 (20,7)	106 (10)
Schroeder et	Exercícios aeróbicos	17	58 (7)	7 (41,2)	32,5 (5,9)	95,8 (21,2)	103 (14)
al (2019) ²⁶⁹	Exercícios de resistência	17	57 (9)	7 (41,2)	33,1 (5,9)	93,6 (18,9)	106 (17)
	Exercícios aeróbicos e de resistência	18	58 (7)	7 (38,9)	31,9 (5,5)	91,4 (16,0)	104 (13)
	Home	ens e mulhe	eres adultos com obesi	dade grave, diabetes	s tipo 2 e síndrome metabó	lica	
Lucotti et al	Exercícios aeróbicos + dieta	27	58,1 (9,9)	10 (37)	38,8(4,5)	103,9 (17,7)	114,3(10,4)
(2011) ²⁸⁰	Exercícios combinados (aeróbicos e resistência) + dieta	20	61,5 (11,5)	7 (35)	39,9 (7,3)	106,6(20,8)	118,6 (11,6)

Mulheres na pós-menopausa com diabetes tipo 2





Legenda: EP: Erro padrão, DP: Desvio-padrão; NR: não relata

Tabela R. Resultados de Índice de Massa Corporal (IMC), peso corporal e medidas de cintura e quadril dos estudos incluídos que avaliaram programas de exercício físico aeróbicos, de resistência e combinados (aeróbicos e de resistência) em indivíduos obesos ou com sobrepeso.

Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	Mudança de IMC (Kg/m²) Média (DP)	Valo r p	Mudança de peso (Kg) Média (DP)	Valo r p	Mudança de medida de cintura (cm) Média (DP)	Valo r p	Mudança de medida de quadril (cm) Média (DP)	Valor p
				Homens e mulho	eres 18-70) anos de idade					
	Exercícios aeróbicos	38		NR		-1.76 (3.00)	<0,0 5 vs. res.	-1.01 (2.91)		NR	
STRRIDE	Exercícios de resistência	44	8 meses	NR		0.83 (2.32)		-0.06 (1.96)		NR	
AT/RT ²⁸⁴	Exercícios aeróbicos e de resistência	37	-	NR		-1.63 (3.17)	<0,0 5 vs. res.	-1.66 (2.65)	<0,0 5 vs. res.	NR	
				Homens e mulho	eres 19-49	anos de idade					
Geliebter	Exercícios aeróbicos + dieta	23		NR		-9.6 (4.5)		NR		NR	
et al (1997) ²⁷⁷	Exercícios de resistência + dieta	20	8 semanas	NR		-7.8 (3.8)	NS	NR		NR	
				Homens e mulhe	eres 24-68	3 anos de idade					
Herring et	Exercícios aeróbicos	10	12	-1,8	NC	-5,5	NG	-4,3	NG	-5,6	NG
al (2014) ²⁷⁸	Exercícios de resistência	10	12 semanas -	-1,0	– NS	-2,9	NS	-3,7	- NS	-4,7	– NS
				Homens e mulh	neres ~45	anos de idade			•	•	•
Schjerve et	Exercícios de resistência	13		0	_	0		NR		NR	
al (2008) ²⁸²	Exercícios aeróbicos contínuos de intensidade moderada	13	12 semanas	-1,1	NR	-3%	NR	NR		NR	



Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	Mudança de IMC (Kg/m²) Média (DP)	Valo r p	Mudança de peso (Kg) Média (DP)	Valo r p	Mudança de medida de cintura (cm) Média (DP)	Valo r p	Mudança de medida de quadril (cm) Média (DP)	Valor p
	Exercícios aeróbicos intervalados de alta intensidade	14		-0,6		-2%		NR		NR	
				Homens e mulhe	res 45-66	anos de idade					
	Exercícios aeróbicos	15		-0,3		-0,9		-2,1		NR	
Ho et al	Exercícios de resistência	16	-	0		-0,1		-2,6	_	NR	
(2012) ^{267,283}			12 semanas		<0,0		<0,0		NR		
(2012)	Exercícios aeróbicos e de resistência	17		-0,5	5 vs.	-1,6	5 vs.	-2,6		NR	
					res.		res.				
·			·	Homens e mulhe	res 60-80) anos de idade		·			
					<0,0		<0,0		<0,0		
	Exercícios aeróbicos	37		-0,96 (EP 0,7)	5 vs.	-2,77 (EP 2,0)	5 vs.	-5,08 (EP 2,8)	5 vs.	NR	
Davidson et			-		res.		res.		res.		
al (2009) ²⁶⁴	Exercícios de resistência	37	6 meses	-0.26 (EP 0.12)		-0.64 (EP 0.37)		-3.18 (EP 0.49)		NR	
u. (2005)					<0,0		<0,0				
	Exercícios de resistência e aeróbicos	35		-0,84 (EP 0,7)	5 vs.	-2,31 (EP 1,9)	5 vs.	-4,61 (EP 2,8)		NR	
					res.		res.				
					eres adu						
Janssen et	Exercícios aeróbicos + dieta	11	16 semanas	-4.2 (1.2)	- NS	-11.1 (4.4)	NS	-7.3 (5.4)	- NS	NR	
al (2002) ²⁷⁴	Exercícios de resistência + dieta	14		-3.9 (1.0)		-10.0 (3.0)		-8.5 (2.3)		NR	
				Mulheres 4	0-45 ano						
Park et al	Exercícios aeróbicos	10	24 semanas	NR		-4,7	NS	NR		NR	
(2003) ²⁴⁰	Exercícios de resistência e aeróbicos	10		NR		-6.4		NR		NR	
					ens adul						
Ross et al	Exercícios aeróbicos + dieta	11	- 16 semanas	NR		-11.6 (3.7)	NR	-12.9 (4.0)	- NR	-8.0 (4.5)	– NR
$(1996)^{273}$	Exercícios de resistência + dieta	11		NR		-13.2 (4.1)		-11.9 (4.0)		-7.2 (1.8)	
					s de idac	le com síndrome metabóli					
STRRIDE	Exercícios aeróbicos	30	8 meses	NR		-1.54 (2.59)	NR	-1.12 (3.20)		NR	
AT/RT ²⁸⁴	Exercícios de resistência	31	-	NR		0.70 (2.36)		0.25 (2.45)		NR	
,	Exercícios de resistência e aeróbicos	25		NR		-1,90 (3,59)		-2,48 (3,78)		NR	
			Homens	e mulheres 45-74 anos d		om pressão alta ou hiperto					
Schroeder et al (2019)* ²⁶⁹	Exercícios aeróbicos	17	8 semanas	-0,3 (IC95% -0,7 a 0,0)	<0,0 5 vs. com b.	-1,0 (IC95% -1,9 a -0,1)	<0,0 5 vs. com b.	0,4 (IC95% -1,2 a 2,0)		NR	



Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	Mudança de IMC (Kg/m²) Média (DP)	Valo r p	Mudança de peso (Kg) Média (DP)	Valo r p	Mudança de medida de cintura (cm) Média (DP)	Valo r p	Mudança de medida de quadril (cm) Média (DP)	Valor p
	Exercícios de resistência	17		-0,1 (IC95% -0,5 a 0,2)		-0,2 (IC95% -1,1 a 0,7)		-1,7 (IC95% -3,3 a -0,1)	<0,0 5 vs. com b. e vs. aer.	NR	
	Exercícios aeróbicos e de resistência	18	•	0,2 (IC95% -0,1 a 0,6)		0,9 (IC95% 0,0 a 1,8)		0,9 (IC95% -0,7 a 2,5)		NR	
,			Homen	s e mulheres adultos com	diabete	s tipo 2 e síndrome metab	ólica				
Lucotti et al	Exercícios aeróbicos + dieta	27		-1,3		-3,4		-8		-2,1	
(2011) ²⁸⁰	Exercícios de resistência e aeróbicos + dieta	20	21 dias	-1,3	NS	-3,4	NS	-6	NS	-3,5	NS
				Mulheres na pós-mer	opausa	com diabetes tipo 2					
Cuff et al	Exercícios aeróbicos	9	16	NR		-1.2 (EP 0.7)	NC	NR	•	NR	<u>-</u>
(2003) 276	Exercícios aeróbicos e de resistência	10	16 semanas	NR	·	-2.9 (EP 1.3)	NS	NR	•	NR	

Legenda: IC95%: intervalo de confiança de 95%; aer: exercícios aeróbicos; comb: exercícios combinados (aeróbicos e de resistência) DP: Desvio-padrão; EP: Erro-padrão; NR: não reportado; NS: não estatisticamente significante; res: exercícios de resistência. * Resultados ajustados por sexo, idade, e valores da linha de base

Tabela S. Resultados de alteração na composição corporal dos estudos incluídos que avaliaram programas de exercício físico aeróbicos, de resistência e combinados (aeróbicos e de resistência) em indivíduos obesos ou com sobrepeso.

Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	Mudança de gordura corporal Média (DP)	Valor p	Mudança de gordura intra-abdominal Média (DP)	Valor p	Mudança de gordura abdominal subcutânea Média (DP)	Valor p
			Hom	nens e mulheres 18-70 anos de ida	ade				
	Exercícios aeróbicos	38		-1,66 (2,67) Kg -1,01 (1,92)%		NR		NR	
STRRIDE	Exercícios de resistência	44		-0,26 (2,16) Kg -0,65 (1,70)%		NR		NR	
AT/RT ²⁸⁴	Exercícios combinados (aeróbicos e resistência)	37	8 meses	-2,44 (2,97) Kg -2,04 (2,23)%	<0,05 vs, res, e vs, aer,	NR		NR	
		•	Hom	nens e mulheres 19-49 anos de ida	ade	•	•		•



Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	Mudança de gordura corporal Média (DP)	Valor p	Mudança de gordura intra-abdominal Média (DP)	Valor p	Mudança de gordura abdominal subcutânea Média (DP)	Valor p
Geliebter et	Exercícios aeróbicos + dieta	23	- 0.000000	-7,2 (3,0) Kg	NC -	NR		NR	
al (1997) ²⁷⁷	Exercícios de resistência + dieta	20	 8 semanas 	6,7 (2,8) Kg	- NS -	NR		NR	
			Но	mens e mulheres ~45 anos de ida	de				
	Exercícios de resistência	13		0%		NR		NR	
Schjerve et al (2008) ²⁸²	Exercícios aeróbicos contínuos de intensidade moderada	13	12	-2,5%	NR	NR		NR	
ai (2008) ²⁰²	Exercícios aeróbicos intervalados de alta intensidade	14	– semanas	-2,2%		NR		NR	
			Hon	nens e mulheres 45-66 anos de ida	ade				
	Exercícios aeróbicos	15		-0,5%; -0,7 Kg		NR		NR	
	Exercícios de resistência	16	_	-0,5%; -0,4 Kg		NR		NR	
Ho et al (2012) ^{267,283}	Exercícios aeróbicos e de resistência	17	12 semanas	-1,0%; -1,6 Kg	<0,05 vs, res, (g)	NR		NR	
			Hon	nens e mulheres 60-80 anos de ida					
	Exercícios aeróbicos	37		-3,03 (2,4) Kg	<0,05 vs, res,	-0,43 (0,5) Kg		-0,40 (0,4) Kg	
Davidson et	Exercícios de resistência	36	– 6 meses	-1,56 (0,36) Kg	,	-0,21 (0,06) Kg	– NS	-0,21 (0,07) Kg	- NS
al (2009) ²⁶⁴	Exercícios de resistência e aeróbicos	35	_	-3,38 (2,0) Kg	<0,05 vs, res,	-0,35 (0,3) Kg	_	-0,40 (0,3) Kg	
				Mulheres adultas					
Janssen et al (2002) ²⁷⁴	Exercícios aeróbicos + dieta Exercícios de resistência + dieta	11 14	16 semanas	-9,9 (4,6) Kg -8,6 (2,4) Kg	- NS -	-0,61(0,41) Kg -0,42 (0,21) Kg	- NS	-1,6 (0,8) Kg -1,7 (0,7) Kg	- NS
	zacionos de resistencia y dieta		50	Mulheres 40-45 anos de idade		0) 12 (0)22) 118		2), (0), 1, 18	
Park et al	Exercícios aeróbicos	10	24	-9,2		-82,6 cm ³		-23,1 cm ³	
(2003) 240	Exercícios de resistência e aeróbicos	10	– semanas	-10,3	NR -	-93,0 cm ³	<0,05	-61,8 cm ³	<0,05
				Homens adultos		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
Ross et al	Exercícios aeróbicos + dieta	11	16	NR		-1,8 (1,0) L		NR	
$(1996)^{273}$	Exercícios de resistência + dieta	11	semanas	NR		-1,4 (0,7) L	- NR	NR	
		Home	ns e mulheres	45-74 anos de idade com pressão	alta ou hij	pertensão			
Schroeder et	Exercícios aeróbicos	17	8 semanas	-0,5% (IC95% -1,1 a 0,0) -0,9 Kg (IC95% -1,5 a -0,2)	NS	NR		NR	



Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	Mudança de gordura corporal Média (DP)	Valor p	Mudança de gordura intra-abdominal Média (DP)	Valor p	Mudança de gordura abdominal subcutânea Média (DP)	Valor p
al (2019)* 269	Exercícios de resistência	17		-0,2% (IC95% -0,8 a 0,4) -0,3 Kg (IC95% -1,0 a 0,3)		NR		NR	
	Exercícios aeróbicos e de resistência	18	-	-0,5% (IC95% -1,0 a 0,1) -0,1 Kg (IC95% -0,7 a 0,5)	- · · · -	NR		NR	
	H	omens e mu	heres adultos	com obesidade grave, diabetes tip	oo 2 e sínc	drome metabólica			
Lucotti et al	Exercícios aeróbicos + dieta	27		-1,9 Kg		NR		NR	
(2011) ²⁸⁰	Exercícios combinados (aeróbicos e resistência) + dieta	20	21 dias	-2,8 Kg	NS	NR		NR	
			Mulhere	s na pós-menopausa com diabete	s tipo 2				
Cuff et al	Exercícios aeróbicos	9	16	NR		-8,8 (EP 5,4) cm ³	- ND	-8,2 (EP 9,7) cm ³	- NR
$(2003)^{276}$	Exercícios aeróbicos e de resistência	10	semanas	NR		-26,3 (EP 7,4) cm ³	- NR	-22,0 (EP 15,4) cm ³	- NK

Legenda: IC95%: intervalo de confiança de 95%; aer: exercícios aeróbicos; comb: exercícios combinados (aeróbicos e de resistência) DP: Desvio-padrão; EP: Erro-padrão; NR: não reportado; NS: não estatisticamente significante; res: exercícios de resistência

^{*} Resultados ajustados por sexo, idade, e valores da linha de base



Tabela T. Resultados de alteração na massa magra dos estudos incluídos que avaliaram programas de exercício físico aeróbicos, de resistência e combinados (aeróbicos e de resistência) em indivíduos obesos ou com sobrepeso.

Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	Massa magra Média (DP)	Valor p
	Homens	e mulheres 1	8-70 anos de idade	` '	
	Exercícios aeróbicos	38		-0,10 (1,22)	
STRRIDE AT/RT	Exercícios de resistência	44	8 meses	1,09 (1,54)Kg	<0,05 vs aer,
201	Exercícios aeróbicos e de resistência	37	_	0,81 (1,38)Kg	<0,05 v: aer,
	Homens	e mulheres 1	9-49 anos de idade		
Geliebter et al	Exercícios aeróbicos	23	_	-2,3 (2,4) Kg	
(1997) ²⁷⁷	Exercícios de resistência	20	- 8 semanas	-1,1 (2,3) Kg	- <0,05
	Homens	e mulheres 6	0-80 anos de idade		
	Exercícios aeróbicos	37		-0,06 (0,19) Kg	
Davidson et al (2009) ²⁶⁴	Exercícios de resistência	36	6 meses	0,97 (0,20) Kg	<0,05 v: aer,
	Exercícios de resistência e aeróbicos	35	-	0,62 (0,15) Kg	<0,05 v aer,
		Mulheres	adultas		•
Janssen et al	Exercícios aeróbicos + dieta	11	- 16 semanas	-0,6 (1,1) Kg	– NS
$(2002)^{274}$	Exercícios de resistência + dieta	14	- 16 Semanas	-0,4 (1,1) Kg	- NS
	Mu	lheres 40-45	anos de idade		
Park et al	Exercícios aeróbicos	10	_	0,9 Kg	_
(2003) ²⁴⁰	Exercícios de resistência e aeróbicos	10	24 semanas	5,6 Kg	NR
		Homens a	ndultos		
Ross et al	Exercícios aeróbicos + dieta	11	16	-1,1 (2,5) L	
(1996)273	Exercícios de resistência + dieta	11	- 16 semanas	-1,4 (2,5) L	– NR
	Homens e mulheres 45-74	4 anos de ida	de com pressão alta o	ou hipertensão	
	Exercícios aeróbicos	17		-0,3 Kg (IC95% -1,0, 0,5)	
Schroeder et al	Exercícios de resistência	17	- - 8 semanas	0,1 Kg (IC95% -0,6, 0,9)	
(2019)* 269	Exercícios aeróbicos e de resistência	18	- 8 Semanas	0,8 Kg (IC95% 0,1, 1,5)	<0,05 v aer,
	Homens e mulheres adu	ltos com diab	etes tipo 2 e síndrom	ne metabólica	
Lucotti et al	Exercícios aeróbicos + dieta	27	=	-1,9	_
(2011) ²⁸⁰	Exercícios de resistência e aeróbicos + dieta	20	21 dias	-0,3	NS

Legenda: IC95%: intervalo de confiança de 95%; aer: exercícios aeróbicos; comb: exercícios combinados (aeróbicos e de resistência) DP: Desvio-padrão; EP: Erro-padrão; NR: não reportado; NS: não estatisticamente significante; res: exercícios de resistência

^{*} Resultados ajustados por sexo, idade, e valores da linha de base



Tabela U. Resultados de mudança no perfil lipídico dos estudos que avaliaram programas de exercício físico aeróbicos, de resistência e combinados (aeróbicos e de resistência) em indivíduos obesos ou com sobrepeso.

Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	Colesterol total (mmol/L) Média	Valor p	LDL-C (mmol/L) Média	Valor p	Triglicérides (mg/dL) Média	Valor p	HDL-C (mg/dL) Média	Valor p
				Homens e mulh	eres (45-66	anos de idade)					
Ho et al	Exercícios aeróbicos	15		-0,27	<0,05 vs, res,	-0,25		0,04		-0,1	
(2012)	Exercícios de resistência	16	12 semanas	0,96		0,52	<0,05 vs, res,	0,11		0,1	<0,05 vs, aer,
.,	Exercícios aeróbicos e de resistência	17		0,04		-0,07	<0,05 vs, res,	0,26		-0,02	
					lheres adult						
Janssen et	Exercícios aeróbicos + dieta	11	16 semanas	-0,42 (0,55) mmol/L	NS -	-0,28 (0,42) mmol/L	– NS -	-0,26(0,49) mmol/L	- NS	-0,03 (0,18) mmol/L	NS
al (2002) ²⁷⁴	Exercícios de resistência + dieta	14	10 Schlanas	-0,60 (0,43) mmol/L	NS	-0,34 (0,50) mmol/L	NS	-0,35 (0,82) mmol/L	NS	-0,09 (0,11) mmol/L	NJ
				Mulheres	40-45 anos	de idade					
Park et al	Exercícios aeróbicos	10	24 semanas	-45,4 mg/dL	NR -	-44,8 mg/dL	– NR -	-44,7 mg/dL	- NR	9,2 mg/dL	NR
(2003) 240	Exercícios de resistência e aeróbicos	10	24 Schlanas	-63,0 mg/dL	IVIX	-60,8 mg/dL	IVIX	-63,0 mg/dL	NIX	9,8 mg/dL	INIX
			Homens	e mulheres 18-70 a	nos de idade	com síndrome met	abólica				
	Exercícios aeróbicos	30		NR		NR		-21,0 (56,0)	_	1,03 (4,81)	
STRRIDE AT/RT ²⁸⁴	Exercícios de resistência	31	8 meses	NR		NR		-5,25 (52,6)	NS_	-0,63 (4,81)	NS
	Exercícios de resistência e aeróbicos	25		NR		NR		-30,1 (49,8)		1,55 (5,84)	
			Homens e n		de idade co	m pressão alta ou hi	pertensão				
Schroeder	Exercícios aeróbicos	17		-4 mg/dL (IC95% -12 a 5)	_	-1 mg/dL (IC95% -9 a 6)	_	-11 mg/dL (IC95% -32 a 10)	_	0 mg/dL (IC95% -2 a 2)	
et al (2019)* ²⁶⁹	Exercícios de resistência	17	8 semanas	-6 mg/dL (IC95% -15 a 2)	NS	-1 mg/dL (IC95% -9 a 7)	NS	-26 mg/dL (IC95% -47 a -5)	NS	0 mg/dL (IC95% -2 a 3)	NS
	Exercícios aeróbicos e de resistência	18	- 	-3 mg/dL (IC95% -11 a 5)	dL 2 mg/dL		3 mg/dL (IC95% -17 a 24)	_	-2 mg/dL (IC95% -4 a 0)	_	
		Но	mens e mulheres	adultos com obesio	lade grave,	diabetes tipo 2 e sín	drome meta	bólica			
Lucotti et al	Exercícios aeróbicos + dieta	27	21 dias	-26 mg/dL	NS	NR		-60,7 mg/dL	NS	1 mg/dL	NS





(2011) ²⁸⁰	Exercícios combinados (aeróbicos e	20	-23 mg/dL	NR	-47,4 mg/dL	-1,2 mg/dL	
	resistência) + dieta						

Legenda: IC95%: intervalo de confiança de 95%; aer: exercícios aeróbicos; comb: exercícios combinados (aeróbicos e de resistência) DP: Desvio-padrão; EP: Erro-padrão; NR: não reportado; NS: não estatisticamente significante; res: exercícios de resistência; * Resultados ajustados por sexo, idade, e valores da linha de base



Tabela V. Resultados de alteração nos níveis de glicose e insulina dos estudos incluídos que avaliaram programas de exercício físico aeróbicos, de resistência e combinados (aeróbicos e de resistência) em indivíduos obesos ou com sobrepeso.

Autor, ano	Intervenção	n	Tempo da avaliação	Glicose jejum (μU/mL) Média (DP)	Valor p	Insulina (μU/mL) Média (DP)	Valor p
		Hom	ens e mulheres (4	45-66 anos de idade)			
	Exercícios aeróbicos	15		0,05		2,82	
Ho et al (2012)	Exercícios de resistência	16	12 semanas	-0,04	NS	-0,5	NS
267,283	Exercícios aeróbicos e de resistência	17		0,17		0,01	
		Hon	ens e mulheres (60-80 anos de idade			
	Exercícios aeróbicos	37		NR		-1,43 (3,8)	
Davidson et al (2009) ²⁶⁴	Exercícios de resistência	36	6 meses	NR		-0,97 (0,57)	NS
	Exercícios de resistência e aeróbicos	35		NR		-1,49 (3,1)	
			Mulheres	adultas			
Janssen et	Exercícios aeróbicos + dieta	11	– 16 semanas –	-0,1 (0,5) mmol/L	– NS	-17,0 (39,0) pmol/L**	- NS
al (2002) ²⁷⁴	Exercícios de resistência + dieta	14	- 10 Semanas -	-0,1 (0,4) mmol/L	- INS	-33,0 (38,9) pmol/L**	- INS
			Homens	adultos			
Rice et al	Exercícios aeróbicos + dieta	10	– 16 semanas –	-0,2 (0,3) mmol/L	– NS	-58,6 (46,6) pmol/L**	- NS
(1999) 281	Exercícios de resistência + dieta	10	- 10 Semanas -	-0,1 (0,7) mmol/L	- INS	-53,6 (49,3) pmol/L**	- NS
	Homens e	mulher	es 18-70 anos de	idade com síndrome	metabólica	9	
	Exercícios aeróbicos	30		-0,22 (9,54)	_	NR	
STRRIDE	Exercícios de resistência	31	– 8 meses <i>–</i>	-0,37 (9,22)	– NS	NR	
AT/RT ²⁸⁴	Exercícios combinados (aeróbicos e resistência)	25	o meses	1,86 (7,95)	145	NR	
		ulheres	45-74 anos de ida	ade com pressão alta o	u hiperter	ารลัด	
Calauranda	Exercícios aeróbicos	17		0 mg/dL (IC95% 3 a 3)		NR	
Schroeder et al	Exercícios de resistência	17	8 semanas	-1 mg/dL (IC95% -4 a 2)	NS	NR	
(2019)* ²⁶⁹	Exercícios aeróbicos e de resistência	18		-2 mg/dL (IC95% -4 a 1)	_	NR	

Legenda: DP: Desvio-padrão; NR: Não reportado; NS: Não estatisticamente significante

^{*}Resultados ajustados por sexo, idade, e valores da linha de base

^{**}Insulina em jejum



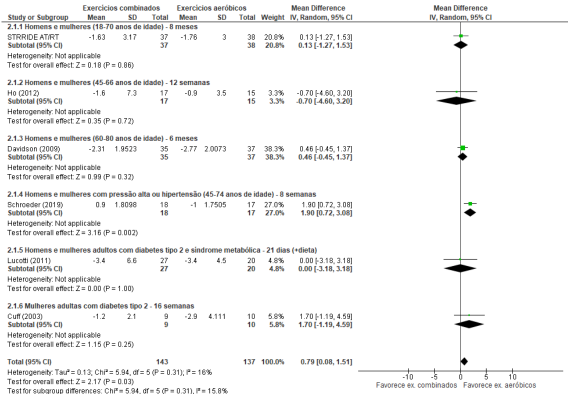
Figura P. Gráfico de floresta da meta-análise dos resultados de redução do peso corporal (Kg) dos estudos incluídos para a comparação entre exercícios aeróbicos versus de resistência*.

	Exercío	ios aeróbi	cos	Exercícios	s de resisti	ència		Mean Difference	Mean Difference
Study or Subgroup	Mean	SD	Total	Mean	SD		Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI
1.1.1 Homens e mulh	eres (18-	70 anos de	e idade)	- 8 meses					
STRRIDE AT/RT Subtotal (95% CI)	-1.76	3	38 38	0.83	2.32	44 44	22.8% 22.8%	-2.59 [-3.76, -1.42] - 2.59 [-3. 76 , - 1.42]	•
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect:		P < 0.0001))						
1.1.2 Homens e mulh	eres (24-	68 anos de	idade)	- 12 seman	as				
Herring (2014) Subtotal (95% CI)	-5.5	12.42	10 10	-2.9	0.1	10 10	1.0% 1.0 %	-2.60 [-10.30, 5.10] - 2.60 [-10.30, 5.10]	
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect:		P = 0.51)							
1.1.3 Homens e mulh	eres (19-	49 anos de	e idade)	- 8 semana	s (+dieta)				
Geliebter (1997) Subtotal (95% CI)	-9.6	4.5	23 23	-7.8	3.8	20 20	8.0% 8.0 %	-1.80 [-4.28, 0.68] - 1.80 [-4.28, 0.68]	
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect:		P = 0.16)							
1.1.4 Homens e mulh	eres (45-	66 anos de	e idade)	- 12 seman	as				
Ho (2012) Subtotal (95% CI)	-0.9	3.5	15 15	-0.1	3.8	16 16	7.6% 7.6 %	-0.80 [-3.37, 1.77] -0.80 [-3.37, 1.77]	
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect:		P = 0.54)							
1.1.5 Homens e mulh	eres (60-	80 anos de	e idade)	- 6 meses					
Davidson (2009) Subtotal (95% CI)		2.0073	37 37	-0.64	2.22	36 36	27.3% 27.3 %	-2.13 [-3.10, -1.16] - 2.13 [-3.10, -1.16]	.
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect:		P < 0.0001))						
1.1.6 Mulheres adulta	s - 16 se	manas (+d	ieta)						
Janssen (2002) Subtotal (95% CI)	-11.1	4.4	11 11	-10	3	14 14	5.7% 5.7%	-1.10 [-4.14, 1.94] - 1.10 [-4.14, 1.94]	
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect:		P = 0.48)							
1.1.7 Homens adultas	- 16 sen	nanas (+die	eta)						
Ross (1996) Subtotal (95% CI)	-11.6	3.7	11 11	-13.2	4.1	11 11	5.0% 5.0%	1.60 [-1.66, 4.86] 1.60 [-1.66, 4.86]	
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect:		P = 0.34)							
1.1.9 Homens e mulh	eres com	n pressão a	alta ou h	ipertensão	(45-74 and	s de ida	de) - 8 se	manas	
Schroeder (2019) Subtotal (95% CI)		1.7505	17 17	-	1.7505	17 17	22.7%	-0.80 [-1.98, 0.38] - 0.80 [- 1.98, 0.38]	*
Heterogeneity: Not ap Test for overall effect:		P = 0.18)						,,	
Total (95% CI)			162			169	100.0%	-1.57 [-2.34, -0.80]	•
Heterogeneity: Tau ² = Test for overall effect: Test for subgroup diffe	Z = 3.99 (P < 0.0001)	= 7 (P =)			108	100.0%	-1.37 [-2.34, -0.00]	-10 -5 0 5 10 Favorece ex. aeróbicos Favorece ex. resistência

^{*} Os nomes dos subgrupos remetem à população incluída no estudo, ao tempo de duração da intervenção (programas de exercícios) e se ambos os grupos utilizaram dieta específica ("+dieta").



Figura Q. Gráfico de floresta da meta-análise dos resultados de redução do peso corporal (Kg) dos estudos incluídos para a comparação entre exercícios combinados (resistência + aeróbico) versus aeróbico*.

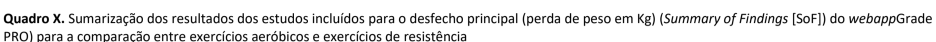


^{*} Os nomes dos subgrupos remetem à população incluída no estudo, ao tempo de duração da intervenção (programas de exercícios) e se ambos os grupos utilizaram dieta específica ("+dieta").

Figura R. Avaliação da qualidade metodológica dos ensaios clínicos incluídos na revisão sistemática.

STRRIDE AT/RT	Schroeder (2019)	Schjerve (2008)	Ross (1996)	Lucotti (2011)	Janssen (2002)	Ho (2012)	Herring (2014)	Geliebter (1997)	Davidson (2009)	Cuff (2003)	
•	•	?	•	•	•	•	•	•	•	?	Random sequence generation (selection bias)
?	•	?	•	•	•	•	?	?	•	?	Allocation concealment (selection bias)
?	•	?	•	•	•	-2	?	•	•	?	Bliding of personnel (performance bias)
•	?	?	•	•	•	•	?	?	•	•	Blinding of outcome assessment (detection bias)
•	•	?	?	•	•	•	•	•	•	•	Incomplete outcome data (attrition bias)
?	•	?	•	•	•	•	?	?	•	•	Selective reporting (reporting bias)





		Qı	ıalidade Global da	evidência			Nº de pa	acientes	Efei	to	Qualidade	Importância
Nº dos estudo	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Exercícios aeróbicos	Exercícios de resistência	Relativo (IC 95%)	Absoluto (IC 95%)	global	
s						•			` '	` '		
Alteração	do peso corporal	médio (Kg)										
8	Ensaios clínicos randomizados	muito grave ^a	não grave	não grave	grave ^b	nenhum	162	168	-	DM -1,57 Kg (IC95% -2,34 a - 0,80)	MUITO BAIXA	CRÍTICO

Legenda: DM: Diferença Média; IC: Intervalo de Confiança; a. Alto risco de viés pela ferramenta da Cochrane; b. Intervalo de confiança das estimativas individuais e estimativa da meta-análise considerados grandes.

Quadro Y. Sumarização dos resultados dos estudos incluídos para o desfecho principal (perda de peso em Kg) (*Summary of Findings* [SoF]) do *webapp*Grade PRO) para a comparação entre exercícios combinados (aeróbicos e de resistência) e exercícios de aeróbicos

		Qı	ıalidade Global da	evidência			Nº de pa	cientes	Efeito		Qualidade	Importância
№ dos estudo s	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Exercícios combinados	Exercícios aeróbicos	Relativo (IC 95%)	Absoluto (IC 95%)		
Alteração	do peso corporal	médio (Kg)	•		•		•			•		
6	Ensaios clínicos randomizados	muito grave ^a	não grave	não grave	grave ^c	nenhum	143	137	-	DM 0,79 Kg (IC95% 0,08 a 1,51)	MUITO BAIXA	CRÍTICO

Legenda: DM: Diferença Média; IC: Intervalo de Confiança; a. Alto risco de viés pela ferramenta da Cochrane; b. Intervalo de confiança das estimativas individuais e estimativa da meta-análise considerados grandes.





Quadro Z. Resumo dos principais domínios avaliados (Tabela Evidence to Decision [EtD]) do webapp GRADE PRO.

PERGUNTA	os principais dominios availados (rascia evidence to becisión [Etb]) do wesapp divide into
	cícios aeróbicos vs. exercícios de resistência para redução de peso corporal em indivíduos portadores de sobrepeso ou
POPULAÇÃO:	Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade
INTERVENÇÃO:	exercícios aeróbicos
COMPARAÇÃO:	exercícios de resistência
PRINCIPAIS DESFECHOS:	Alteração com relação à linha de base no peso corpóreo, no IMC, na medida da circunferência da cintura, gordura corporal, massa magra, perfil lipídico, pressão arterial, glicose e insulina.
CENÁRIO:	Todo o Brasil

AVALIAÇÃO

Problema O problema é uma prioridad	e?	
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Não o Provavelmente Não o Provavelmente sim ● Sim o Varia o Incerto	 O número de obesos De acordo com dados A Organização Mundi 	ondição epidêmica no mundo; no mundo quase triplicou desde 1975. Em 2016, mais de 1,9 bilhão de adultos apresentavam excesso de peso. Destes, mais de 650 milhões eram obesos; s do VIGITEL Brasil 2017, a frequência de sobrepeso foi de 54,0% e a de obesidade de 18,9%. ial da Saúde recomenda que adultos com idade entre 18 e 64 anos façam pelo menos 150 minutos semanais de atividade física aeróbica de intensidade nos 75 minutos semanais de atividade física aeróbica de intensidade vigorosa ou uma combinação equivalente de ambos.





Efeitos Desejáv Quão substanciais são o		
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Trivial ●Pequeno o Moderado o Grande o Variável o Incerto	Na meta-análise que com diferença média d Na meta-análise que com diferença média d Desfechos relacionad avaliados. No entanto, Foi possível observar em três estudos A prática de exercício Dos seis estudos que e/ou exercícios combir que quatro relataram resembles.	comparou exercícios aeróbicos e combinados para redução de peso corporal, observou-se que a diferença média favoreceu o grupo de exercícios aeróbicos, le 0,79 kg; os à composição corporal e importantes para a avaliação de risco para o desenvolvimento de doenças cardiovasculares e diabetes mellitus tipo 2 foram para a maioria dos desfechos não foi relatado se houve diferença estatisticamente significante entre os grupos de exercícios. benefício dos exercícios combinados (aeróbicos e de resistência) com relação a diminuição da gordura corporal em comparação aos exercícios de resistência os de resistência pode aumentar o peso corporal global, devido a um aumento na massa magra; relataram se houve diferença entre os grupos quanto à massa corporal, quatro revelaram benefício dos exercícios de resistência frente aos exercícios aeróbicos nados. Apenas um estudo relatou diferença entre os grupos, favorecendo os grupos de exercícios aeróbicos e combinados quanto ao perfil lipídico, enquanto





Efeitos Indese Quão substanciais são	jáveis os efeitos indesejáveis?	
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
oTrivial ●Pequeno o Moderado o Grande o Variável o Incerto	Na meta-análise que com diferença média Na meta-análise que com diferença média Desfechos relaciona avaliados. No entante Foi possível observa em três estudos A prática de exercíc Dos seis estudos que e/ou exercícios comb que quatro relataram	e comparou exercícios aeróbicos e combinados para redução de peso corporal, observou-se que a diferença média favoreceu o grupo de exercícios aeróbicos,





JULGAMENTO	evidência dos efeitos? EVIDÊNCIAS DE CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS								
	PESQUISA	PESQUISA							
Muito BaixaBaixaOModerada	Desfechos		Efeitos absolutos potenciais* (95% CI)			№ de participantes	Certainty of the evidence	Comentários	
o Alta o Sem estudos incluídos			Risco com exercícios de resistência	Risco com exercícios aeróbicos	(95% CI)	(estudos)	(GRADE)		
	Alteração do peso co médio	rporal	A média alteração do peso corporal médio foi 0 Kg	MD 1.57 Kg menor (2.34 menor para 0.8 menor)	-	330 (8 ECRs)	⊕○○○ MUITO BAIXA ^{a,b}		
			l s pela ferramenta da Cochrane Ifiança das estimativas individuais e	e estimativa da meta-ar	nálise consid	erados grandes			
		de con		e estimativa da meta-ar	efeito	erados grandes Nº de participantes	Certainty of the evidence	Comentários	
	b. Intervalo	Efeito	nfiança das estimativas individuais e	e estimativa da meta-ar	Efeito	Nº de	•	Comentários	





		de viés pela ferramenta da Cochrane de confiança das estimativas individuais e estimativa da meta-análise considerados grandes
Valores Existe importante incerteza c	ou variabilidade acerca d	e quanto as pessoas valorizam os resultados primários?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Importante incerteza ou variabilidade o Possível Importante incerteza ou variabilidade • Provavelmente nenhuma Importante incerteza ou variabilidade o Sem importante incerteza ou variabilidade	. Existem academias da	orecidos economicamente poderiam ter dificuldades de realizar exercícios físicos frequentemente devido à sua rotina; a cidade ou modelos parecidos em algumas cidades brasileiras; ucial para o prognóstico do obeso, portanto, espera-se uma valorização dos desfechos corporais pelo indivíduo.





Balanço dos efeito O balanço entre efeitos dese		orece a intervenção ou o comparador?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Favorece o comparador o Provavelmente favorece o comparador o Não favorece um e nem o outro • Provavelmente favorece a intervenção o Favorece a intervenção o Variável o Incerto	Foi possível observar em três estudos; Dos seis estudos que e/ou exercícios combin que quatro relataram Não foram observada . O exercício de resistê	eta-análises para desfecho de perda de peso favoreceram a prática de exercícios aeróbicos em relação aos exercícios de resistência ou combinados; benefício dos exercícios combinados (aeróbicos e de resistência) com relação a diminuição da gordura corporal em comparação aos exercícios de resistência relataram se houve diferença entre os grupos quanto à massa corporal, quatro revelaram benefício dos exercícios de resistência frente aos exercícios aeróbicos nados. Apenas um estudo relatou diferença entre os grupos, favorecendo os grupos de exercícios aeróbicos e combinados quanto ao perfil lipídico, enquanto não haver diferenças. as diferenças entre os grupos de exercício quanto à glicose e insulina em jejum. encia promove ganho de peso pelo aumento de massa magra, agregando resultados de melhora de comorbidades e redução de gordura. a intervenção não difere da outra, mas é importante ressaltar que existe ganho muscular com a prática de exercícios de resitência.
Equidade Qual seria o impacto em equ	iidade em saúde?	
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
Reduzida Provavelmente reduzida Provavelmente nenhum impacto Provavelmente aumentada O Aumentada O Variável O Incerto		duos menos favorecidos economicamente não poderiam realizar atividades físicas de qualquer natureza; rorecidos economicamente poderiam realizar atividades aeróbicas e de resistência em ambientes mantidos por organizações particulares ou pelas prefeituras, e gratuito.





RESUMO DOS JULGAMENTOS

		JULGAMENTO								
PROBLEMA	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto			
EFEITOS DESEJÁVEIS	Trivial	Pequena	Moderada	Grande		Varia	Incerto			
EFEITOS INDESEJÁVEIS	Grande	Moderada	Pequena	Trivial		Varia	Incerto			
CERTEZA DA EVIDÊNCIA	Muito baixa	Baixa	Moderada	Alta			Sem estudos incluídos			
VALORES	Incerteza ou variabilidade importante	Possível incerteza ou variabilidade importante	Provavelmente sem variabilidade ou incerteza importante	Sem incerteza ou variabilidade importante						
BALANÇO DOS EFEITOS	Favorece a comparação	Provavelmente favorece a comparação	Não favorece uma ou outra	Provavelmente favorece a intervenção	Favorece a intervenção	Varia	Incerto			
EQUIDADE	Reduzida	Provavelmente reduzida	Provavelmente sem impacto	Provavelmente aumentada	Aumentada	Varia	Incerto			

TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contra a intervenção	Recomendação condicional contra a tecnologia	Não favorece uma ou outra	Recomendação condicional a favor da intervenção	Recomendação forte a favor da recomendação
0	0	0	•	0

CONCLUSÕES

Recomendação

Recomenda-se a prática de exercícios físicos aeróbicos combinados com resistidos.



APÊNDICE 8 - PERGUNTA PICO 7

Questão de pesquisa: "Qual o efeito da intensidade do exercício físico na perda de peso e no risco cardiovascular em pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) era qualquer abordagem em grupo para perda de peso (C) era qualquer abordagem individual para perda de peso (O) Perda de peso, redução do perímetro da cintura, redução do IMC.

A. Estratégia de busca

Quadro A1. Estratégias de busca de evidências em bases de dados

Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos
		Recuperados
MEDLINE via	(((("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR	1.173
pubmed:	overweight)) AND ("High-Intensity Interval Training"[Mesh] OR	
	exercise intensity OR exercise intensity level* OR workout intensity	
	OR training intensity OR high-intensity exercise OR moderate-	
	intensity exercise OR low-intensity exercise))) AND	
	((("Cardiovascular System"[Mesh] OR "Cardiovascular	
	Diseases"[Mesh] OR cardiovascular diseases OR cardiovascular))	
	OR ("Weight Loss"[Mesh] OR weight loss OR weight reduction))	
	Data da busca: 08/10/2018	
EMBASE	('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR	170
	'overweight') AND [embase]/lim	
	AND	
	(('exercise intensity'/exp OR 'exercise intensity' OR 'high intensity	
	interval training'/exp OR 'high intensity interval training' OR	
	'moderate intensity exercise'/exp OR 'moderate intensity exercise'	
	OR 'high intensity exercise'/exp OR 'high intensity exercise' OR 'low	
	intensity exercise'/exp OR 'low intensity exercise') AND 'workout	
	intensity' OR 'high-intensity exercise' OR 'moderate intensity	
	exercise'/exp OR 'moderate intensity exercise' OR 'low intensity	
	exercise'/exp OR 'low intensity exercise' OR 'training intensity')	
	AND [embase]/lim	
	AND	



('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight loss'/exp
OR 'weight loss' OR 'weight reduction'/exp OR 'weight reduction')
AND [embase]/limOR
('cardiovascular risk factor'/exp OR 'cardiovascular risk factor' OR
'cardiovascular risk'/exp OR 'cardiovascular risk') AND [embase]/lim

Data da busca: 08/10/2018

B. Seleção das evidências

A busca das evidências resultou em 1.344 referências (1.173 no MEDLINE e 170 no EMBASE e uma referência por busca manual). Destas, 81 foram excluídas por estarem duplicadas. Um total de mil duzentas e sessenta e três referências foram triadas por meio da leitura de título e resumos, das quais 14 tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade.

Foram priorizados, para inclusão neste relatório, estudos do tipo revisões sistemáticas de ensaios clínicos randomizados, com meta-análise de comparações diretas ou indiretas de ensaios clínicos randomizados e não randomizados que avaliavam explicitamente participantes portadores de sobrepeso ou obesidade, e que incluíssem como grupo comparador exercício físico realizado em moderada intensidade.

Foram considerados como desfechos primários de eficácia aqueles relacionados à composição corporal, incluindo a alteração no peso corpóreo, no índice de Massa Corporal (IMC), medida da circunferência da cintura e % de gordura corporal desde a linha de base. Adicionalmente foram avaliados os desfechos cardiorrespiratórios de alteração no VO_{2max} , frequência cardíaca de repouso, pressão sistólica e diastólica e desfechos metabólicos de alteração na glicose e insulina em jejum e alteração nos níveis de colesterol e frações.

Nessa etapa dez estudos foram excluídos: 1) cinco pelo tipo de intervenção, sendo que não avaliavam a intensidade do exercício ou não havia comparação entre diferentes intensidades ^{285–289} 2) quatropelo tipo de participante, sendo que incluíram estudos com indivíduos com sobrepeso/obesidade mas não estratificaram os resultados para esta população ou incluíram crianças ^{290–293} 3) um pelo tipo de desfecho, sendo que avaliou a prática de exercício físico após realização de cirurgia bariátrica ²⁹⁴.



No final, foram incluídas quatro revisões sistemáticas com meta-análise para avaliar a eficácia do exercício físico de alta intensidade em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade^{295–298} e seus dados se encontram relatados a seguir (**Figura S**).

Publicações identificadas através da pesquisa Identificação nas bases de dados: 1.344 **PUBMED = 1.173** EMBASE= 170 Busca Manual= 1 Publicações excluídas segundo critérios de exclusão: 1.249 Seleção Publicações após remoção de duplicatas: Tipo de estudo: 559 1.263 Tipo de participante: 294 Tipo de intervenção: 357 Tipo de desfecho: 39 Publicações excluídas segundo Elegibilidade critérios de exclusão: 9 Publicações selecionadas para leitura completa: 14 Tipo de participante: 4 Tipo de intervenção: 5 Tipo de desfecho: 1 Incluídos Estudos incluídos Revisão Sistemática com meta-análise: 04

Figura S. Fluxograma de seleção dos estudos.

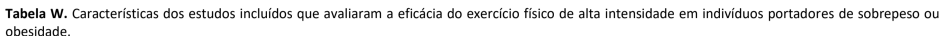
C. Descrição dos estudos e resultados

A descrição sumária dos estudos incluídos encontra-se na **Tabela W**. A caracterização dos participantes de cada estudo pode ser vista nas **Tabela X**. Resultados encontram-se nas **Tabelas Y** a **A1**. A qualidade metodológica dos estudos incluídos encontra-se no **Quadro B1**. A avaliação da qualidade da evidência, gerada a partir do corpo de evidências, pode ser vista na **Tabela C1**, que corresponde à Tabela *Summary of Findings* (SoF), criado por meio do *webapp* GRADE Pro



GDT. A **Tabela D1** contém a sumarização das evidências, organizadas de acordo com o layout da tabela *Evidence to Decision* (EtD), também da metodologia GRADE.

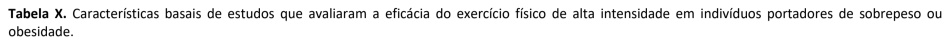




Autor	Desenho do estudo	Objetivo	Número de estudos e participantes incluídos	Intervenção	Controle	Qualidade metodológica
Andreato et al., 2019 ²⁹⁵	Revisão Sistemática com meta-análise de comparação indireta	Avaliar a eficácia de HIIT comparado a MICT ou a não praticar exercício físico em medidas antropométricas entre adultos com sobrepeso/obesidade	48 estudos (ECR e EC) 1.222 participantes HIT Intervenções com intensidade ≥ 80% VO₂max, >80% da frequência cardíaca de reserva ou >85% da frequência cardíaca máxima		MICT ou sem exercício*	Baixa
Batacan et al., 2017 ²⁹⁶	Revisão Sistemática com meta-análise de comparação direta	Avaliar a eficácia do HIIT em desfechos de composição corporal, cardiorrespiratória e cardiometabólica em adultos	31 ECR e 6 EC 1433 participantes	HIIT: Intervenções com intensidade ≥ 85% VO _{2max,} ≥ 85% da frequência cardíaca de reserva ou ≥ 90% da frequência cardíaca máxima. Duração da sessão ≤ 4 min./ciclo intercalado com intervalo de recuperação	Sem grupo controle. Estudo apresenta diferença média de resultados antes e após a intervenção (i.e, intra-grupo)	Criticamente baixa
Wewege et al., 2017 ²⁹⁷	Revisão Sistemática com meta-análise de comparação direta	Avaliar a eficácia do HIIT e de MICT na perda de peso e composição corporal em adultos obesos (IMC > 30kg/m²) ou com sobrepeso (25 < IMC ≤ 30 kg/m²)	13 ECR 424 participantes	HIIT: Intervalos de até 4 min. com intensidade ≥ 85% da frequência cardíaca máxima ou 80% do VO _{2max} ou percepção subjetiva do esforço de 17	MICT: Exercício aeróbico contínuo com intensidade entre 60–75% da frequência cardíaca máxima 50–65% do VO _{2max} ou percepção subjetiva do esforço de entre 12–15	Moderada
Turk et al., 2017 ²⁹⁸	Revisão Sistemática com meta-análise de comparação direta	Avaliar a eficácia de HIT na capacidade cardiorrespiratória e composição corporal em adultos obesos (IMC ≥ 30 kg/m²) em comparação com formas tradicionais de exercício (baixa intensidade, alto volume contínuo)	18 ECR 854 participantes	HIIT (12 estudos): Intervalos de até 4 min. com intensidade ≥ 70% da frequência cardíaca máxima ou 90- 100% do VO _{2max} ou 5-200% da potência mecânica máxima HIT continuo (6 estudos): 60-75% do VO _{2max} ou 70-80% da frequência cardíaca máxima	Exercício convencional: Baixa intensidade ou níveis normais de atividade física	Criticamente baixa

Legenda:ECR: ensaio clínico randomizado; EC: ensaio clínico; IMC: índice de massa corporal; HIT: High-Intensity Training – treinamento de alta intensidade; HIIT: High-Intensity Interval Training – treinamento intervalado de alta intensidade; MICT: Moderate Intensity Continuous Training – treinamento contínuo de moderada intensidade; Min.: minuto; VO_{2max}: capacidade expiratória máxima *Utilizado apenas como fonte de evidência para a comparação indireta





Autores	Intervenção	Controle	N intervenção	N controle	Idade (anos) média (DP) (intervenção vs. Controle)	% sexo masc. (Intervenção vs. Controle)	IMC (%), média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Peso (Kg), Média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Circunferência da cintura (cm) (Intervenção vs. Controle)	Tempo da intervenção
Andreato et al., 2019 ²⁹⁵	HIIT	MICT	678	544	Variação: 19,0 (0,8) – 59 (4)	NR	Variação: 24,3 (2,4) — 35,8 (2,3)	NR	NR	AT 2-24 semanas
Wewege et al., 2017 ²⁹⁷	HIIT	MICT	216	208	19,3 (0,7) – 46,9 (2,2)	50 vs, 50	Variação: 25,5 (2,1) — 37,4 (6,2)	Variação: Entre 64,8 (6,1) - 99,7 (10,9)	NR	10,4 ± 3,1 semanas (AT 5-16)
Turk et al., 2017 ²⁹⁸	HIT	Exercício convencional	229*	240*	Variação: 20,4 (1,5) – 59,0 (5,5)	Variação: 32 - 69	Variação: 29,2 (4,2) — 38,4 (6,5)	NR	NR	AT 2 - 6 meses
Batacan et al., 2017 ^{§296}	HIIT	NA	621	812	Variação: 22,7 (5,4) – 63,0 (8,0)	NR	NR	NR	NR	AT 2 - 24 semanas

Legenda:AT: amplitude total; N: número da amostra; NA: Não se aplica;NR: não reportado;DP; desvio padrão; HIT: *High-Intensity Training* – treinamento de alta intensidade; HIIT: *High-Intensity Interval Training* – treinamento intervalado de alta intensidade; MICT: *Moderate Intensity Continuous Training* – treinamento contínuo de moderada intensidade;

^{*}para desfecho primário capacidade expiratória (VO₂); § Estudo apresenta diferença média de resultados antes e após a intervenção

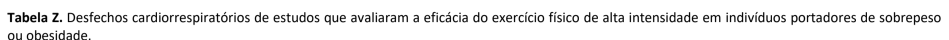


Autor, ano	Intervenção	Controle	Alteração do peso corporal (IC 95%) (Kg)	Valor de p	Alteração no IMC (IC 95%) (Kg/m²)	Valor de p	Alteração na circunferência da cintura (IC 95%) (cm)	Valor de p	Alteração na % de gordura corporal (IC 95%) (%)	Valor de p
A	HIIT	MICT	DM 0,40 (0,09; 0,72)	0,01 I ² = 40%	DM 0,12 (0,01; 0,22)	NR I ² = 0%	NR (-0,3; 1,0)	NR I ² = 0%	-0,12 (-0,44; 0,19)	0,44 I ² = 55%
Andreato et - al., 2019 ²⁹⁵	HIIT	MICT	Apenas equalizados DM -0,41 (-0,79;-0,02)	0,04 I ² = 0%	NR (-0,31; 0,08)	NR I ² = 0%	NR (-1,7; 0,9)	NR I ² = 0%	-0,22 (-0,52; 0,08)	0,14 I ² = 17%
Wewege et al., 2017 ²⁹⁷	HIIT	MICT	DMP 0,09 (-0,10; 0,28)	0,36 I ² = 0%	DMP 0,09 (-0,15; 0,32)	0,46 I ² = 0%	DM -0,05 (-1,09; 1,00)	0,93 I ² = 0%	NR	NR
Turk et al.,	HIT	Exercício convencional	DM -1,18 (-4,16; 1,80)	0,44 I ² = 0%;	DM 0,20 (-1,10; 1,50)	0,76 I ² = 91%	DM -1,04 (-4,54; 2,45)	0,56 I ² = 27%	DM -1,69 (- 3,10; -0,27)	0,02 I ² =30%
2017*298	HIIT	Exercício convencional	DM -0,42 (-5,30; 4,47)	0,87 I ² = 7%;	DM 0,37 (-1,44; 2,18)	0,69 I ² = 70%	DM -1,63 (-6,37; 3,10)	0,87 I ² = 7%	DM -2,01 (-3,73; -0,30)	0,02 I ² =0%
Batacan et	ST-HIIT	NA	DMP -0,04 (-0,29; 0,20)	0,72 I ² = 0%	NR	NR	NR	NR	DMP -0,14 (-0,48; 0,20)	0,42 I ² = 0%
al., 2017 ^{§296}	LT-HIIT	NA	DMP -0,07 (-0,23; 0,08)	0,37 I ² = 0%	-0,14 (-0,32; 0,04)	0,12 I ² = 0%	DMP -0,20 (-0,38; -0,01)	< 0,05 I ² = 0%	DMP -0,40 (-0,74; -0,06)	< 0,05 I ² = 24%

Legenda:DM: diferença de médias; DMP: Diferença média padronizada;HIT: *High-Intensity Training* – treinamento de alta intensidade; HIIT: *High-Intensity Interval Training* - treinamento intervalado de alta intensidade; IC 95%: intervalo de confiança; IMC: Índice de Massa Corporal; LT-HIIT: HIIT de longa duração (≥ 12 semanas); MICT: *Moderate Intensity Continuous Training* – treinamento contínuo de moderada intensidade; NA: Não se aplica; NR: não reportado; ST-HIIT: HIIT de curta duração (< 12 semanas)

^{*} Estudo apresenta comparação de dados entre grupos no final do acompanhamento, e não a partir da linha de base; Estudo apresenta diferença média de resultados antes e após a intervenção





Autor, ano	Intervenção	Controle	Melhora no volume máximo expiratório (IC 95%) (ml/kg/min)	Valor de p	Redução na frequência cardíaca de repouso (IC 95%)	Valor de p	Redução na pressão sistólica (IC 95%) (mmHg)	Valor de p	Redução na pressão diastólica (IC 95%) (mmHg)	Valor de p
	HIT (HIIT + HIT contínuo)	Exercício tradicional	DM 1,83 (0,70; 2,96)	< 0,005 I ² = 31%	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Turk et al., 2017* ²⁹⁸	Subgrupo HIIT	Exercício tradicional	DM 1,79 (0,21; 3,36)	0,03 I ² = 38%	NR	NR	NR	NR	NR	NR
-	Subgrupo HIT contínuo	Exercício tradicional	DM 1,68 (0,10; 3,27)	0,04 I ² =25%	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Batacan et	ST-HIIT	NA	DMP 0,74 (0,36; 1,12)	< 0,001 I ² = 0%	NR	NR	DMP -0,28 (-0,64; 0,08)	0,12 I ² = 0%	DMP -0,52 (-0,89; -0,16)	< 0,01 I ² = 0%
al., 2017 ^{§296}	LT-HIIT	NA	DMP 1,20 (0,57; 1,83)	< 0,001 I ² = 73%	DMP -0,33 (-0,56; -0,09)	< 0,01 I ² = 42%	DMP -0,35 (-0,60; -0,09)	< 0,01 I ² = 48%	DMP -0,38 (-0,65; -0,10)	< 0,01 I ² = 54%

Legenda:DM: diferença de médias; DMP: Diferença média padronizada; HIT: High-Intensity Training – treinamento de alta intensidade; HIIT: High-Intensity Interval Training – treinamento intervalado de alta intensidade; IC 95%: intervalo de confiança; IMC: Índice de Massa Corporal; LT-HIIT: HIIT de longa duração (≥ 12 semanas); MICT: Moderate Intensity Continuous Training – treinamento contínuo de moderada intensidade; NA: Não se aplica; NR: não reportado; ST-HIIT: HIIT de curta duração (< 12 semanas)

^{*} Estudo apresenta comparação de dados entre grupos no final do acompanhamento, e não a partir da linha de base; § Estudo apresenta diferença média de resultados antes e após a intervenção





Tabela A1. Desfechos metabólicos de estudos que avaliaram a eficácia do exercício físico de alta intensidade em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade.

Autor, ano	Intervenção	Controle	Redução da glicose em jejum (IC 95%) (mmol/L)	Valor de P	Redução da insulina em jejum (IC 95%) (μUI/mI)	Valor de p	Melhora nos níveis de colesterol (IC 95%) (mmol/L)	Valor de p
	ST-HIIT	NA	DMP -0,35 (-0,62;-0,09)	< 0,01 I ² = 0%	DMP -0,05 (-0,39; 0,29)	· NR		NR
Batacan et al.,	LT-HIIT						Colesterol total DMP 0,07 (-0,14 ;0,28) HDL	0,51; 1 ² = 0%
2017 ^{§296}		NA	DMP -0,15 (-0,34; 0,04)	0,11 I ² = 0%	NR	NR	DMP 0,20 (-0,01; 0,40) LDL	0,06; l ² = 6%
							DMP 0,09 (-0,13; 0,31) Triglicérides	$0,42; I^2 = 0\%$
							(DMP -0,04 (-0,23;0,15)	0,67; I ² =0%

Legenda: DM: diferença de médias; IC 95%: intervalo de confiança; DMP: Diferença média padronizada; DM: Diferença média; NR: não reportado; IMC: Índice de Massa Corporal; HIIT: High-Intensity Interval Training - treinamento intervalado de alta intensidade; MICT: Moderate Intensity Continuous Training − treinamento contínuo de moderada intensidade; ST-HIIT: HIIT de curta duração (< 12 semanas); LT-HIIT: HIIT de longa duração (≥ 12 semanas).

[§] Estudo apresenta diferença média de resultados antes e após a intervenção





Quadro B1. Avaliação da qualidade metodológica dos estudos incluídos.

Estudo	Qualidade metodológica	Itens que apresentaram falhas
Andreato et al., 2019 ²⁹⁵	Baixa	Crítica: Item 12: Não avaliou o impacto do risco de viés dos estudos incluídos na meta-análise Não críticas: Itens 3, 7, 10: Não reportados Item 8: Relato parcial Item 15: Não avaliou o risco de viés de publicação, mas provavelmente baixo devido à busca ampla
Batacan et al., 2017 ²⁹⁶	Criticamente baixa	Críticas: Item 1: Não relatou o grupo comparador Itens 12 e 13: Não avaliou o impacto do risco de viés dos estudos incluídos na meta-análise nem discutiu seu impacto nas conclusões do estudo Não críticas: Itens 2, 3, 6, 7, 10: Não reportados
Wewege et al., 2017 ²⁹⁷	Moderada	Não críticas: Itens 2, 3, 7, 10: Não reportados
Turk et al., 2017 ²⁹⁸	Criticamente baixa	Críticas: Itens 12 e 13: Não avaliou o impacto do risco de viés dos estudos incluídos na meta-análise nem discutiu seu impacto nas conclusões do estudo Não críticas: Itens 2, 3, 6, 10, 15: Não reportados





Quadro C1. Sumarização dos resultados dos estudos incluídos (Summary Of Findings [SOF] do webapp GRADEpro).

			Avaliação	da certeza			Nº de pa	acientes	Efeito			
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	o exercício físico de alta intensidade (treinamento de alta intensidade)	exercício físico de baixa ou moderada intensidade	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importância
Redução do	IMC (Índice de m	assa corporal)								'		
9	ensaios clínicos randomizados	muito grave ^a	grave ^b	não grave	muito grave ^c	nenhum	143	140	-	MD 0.09 kg/m2 mais (0.15 menos para 0.32 mais)	⊕○○ MUITO BAIXA	IMPORTANTE
Redução do	Peso de gordura	corporal					•			,		
11	ensaios clínicos randomizados	muito grave ^a	grave ^b	não grave	muito grave ^c	nenhum	180	178	-	MD 0.03 Kg mais (0.18 menos para 0.24 mais)	⊕○○○ MUITO BAIXA	CRÍTICO
Circunferên	cia da cintura						•			'		
5	ensaios clínicos randomizados	muito grave ª	grave ^b	não grave	muito grave °	nenhum	83	80	-	MD 0.05 cm menos (1.09 menos para 1 mais)	⊕○○○ MUITO BAIXA	CRÍTICO
redução do	peso corporal		 		·		•			· '		
13	ensaios clínicos randomizados	muito grave ^a	grave ^b	não grave	grave ^c	nenhum	210	205	-	MD 0.09 Kg mais alto (0.1 menor para 0.28 mais alto)	⊕○○ MUITO BAIXA	CRÍTICO

CI: Confidence interval; MD: Mean difference a. A qualidade metodológica dos estudos em geral foi baixa, avaliada pela ferramenta PEDro. b. Mesmo com o i2 baixo, os estudos apresentam tempos de seguimentos diferentes. c. Os resultados estão em direções distintas e os intervalos de confiança não são sobreponíveis.





Quadro D1. Resumo dos principais domínios avaliados (tabela Evidence to Decision (EtD) do webapp GRADE PRO).

PERGUNTA

Deve-se usar exercício físico de alta intensidade (treinamento de alta intensidade) vs. exercício físico de baixa ou moderada intensidade para perda de peso e risco cardiovascular?

POPULAÇÃO:	perda de peso e risco cardiovascular			
INTERVENÇÃO: o exercício físico de alta intensidade (treinamento de alta intensidade)				
COMPARAÇÃO:	exercício físico de baixa ou moderada intensidade			
PRINCIPAIS DESFECHOS:	Redução do IMC (Índice de massa corporal); Redução do Peso de gordura corporal; Circunferência da cintura; redução do peso corporal;			

AVALIAÇÃO

Problema O problema é uma prio	roblema problema é uma prioridade							
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS						
o Não o Provavelmente Não o Provavelmente sim ● Sim o Varia o Incerto	Em 2039% dA mai41 mil	ndial quase triplicou desde 1975. 1016, mais de 1,9 bilhão de adultos, 18 anos ou mais, apresentavam excesso de peso. Destes, mais de 650 milhões eram obesos. 1018 adultos com 18 anos ou mais estavam acima do peso em 2016 e 13% eram obesos. 1019 oria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 102 lhões de crianças menores de 5 anos estavam acima do peso ou obesas em 2016. 103 de 340 milhões de crianças e adolescentes com idade entre 5 e 19 anos estavam acima do peso ou obesas em 2016.						





	• A obe	sidade é evitável.							
	Fonte: OMS. Obe	onte: OMS. Obesity and overweight. Disponível em: https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/obesity-and-overweight. Acesso em: 09/08/2019							
_	Efeitos Desejáveis Quão substanciais são os efeitos desejáveis?								
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS								
• Trivial o Pequeno o Moderado o Grande o Variável o Incerto	considerar o efei dos estudos para Wewege et al., 2 gordura corporal esses desfechos,	es sistemáticas apresentaram qualidade metodológica criticamente baixa, contudo, Andreato et al., 2019 replicou os valores observados nos grupos controles, sem to ponderado para cada intervenção. Batacan et al., 2017 não apresentou comparador, utilizou dados de antes e após os exercícios físicos e Turk et al., repetiu os resultados as intervenções de HIT (<i>High Intensity Training</i>) e HIIT (<i>High Intensity Interval Training</i>). Dessa forma, a revisão sistemática com menos falhas metodológicas foi a de 017. Na revisão de Wewedge et al., 2017 não foram encontradas diferenças estatisticamente significantes para os desfechos de redução de IMC, redução do peso de , circunferência da cintura e redução do peso corporal. Quanto aos resultados cardiorrespiratórios, apenas as revisões de Turk et al., 2017 e Batacan et al., 2017 avaliaram sendo que houve evidência de benefício de treinos em alta intensidade, independentemente do tipo e duração para o aumento do volume expiratório. Entretanto, as resentaram heterogeneidade entre 31 e 73%, além dos demais problemas metodológicos anteriormente citados, o que pode comprometer a capacidade de interpretação s.							





Efeitos Indes Quão substanciais sã	•	iveis?		
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS			
oTrivial o Pequeno o Moderado o Grande o Variável • Incerto	Todas as 4 revisões sistemáticas apresentaram qualidade metodológica criticamente baixa, contudo, Andreato et al., 2019 replicou os valores observados nos grupos controles, sem considerar o efeito ponderado para cada intervenção. Batacan et al., 2017 não apresentou comparador, utilizou dados de antes e após os exercícios físicos e Turk et al., repetiu os resultados dos estudos para as intervenções de HIT (<i>High Intensity Training</i>) e HIIT (<i>High Intensity Interval Training</i>). Dessa forma, a revisão sistemática com menos falhas metodológicas foi a de Wewege et al., 2017. Na revisão de Wewedge et al., 2017 não foram encontradas diferenças estatisticamente significantes para os desfechos de redução do IMC, redução do peso de gordura corporal, circunferência da cintura e redução do peso corporal. Quanto aos resultados cardiorrespiratórios, apenas as revisões de Turk et al., 2017 e Batacan et al., 2017 avaliaram esses desfechos, sendo que houve evidência de benefício de treinos em alta intensidade, independentemente do tipo e duração para o aumento do volume expiratório. Entretanto, as meta-análises apresentaram heterogeneidade entre 31 e 73%, além dos demais problemas metodológicos anteriormente citados, o que pode comprometer a capacidade de interpretação destes resultados.			
Certeza da E		efeitos?		
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS		
Muito baixa O Baixa O Moderada O Alta O Sem estudos incluídos	A qualidade geral da evidência foi muito baixa para todos os desfechos.			





Desfechos	Importância	Certainty of the evidence (GRADE)
Redução do IMC (Índice de massa corporal)	IMPORTANTE	⊕○○○ MUITO BAIXA ^{a,b,c}
Redução do Peso de gordura corporal	CRÍTICO	⊕○○○ MUITO BAIXA ^{a,b,c}
Circunferência da cintura	CRÍTICO	MUITO BAIXA ^{a,b,c}
redução do peso corporal	CRÍTICO	MUITO BAIXA ^{a,b,c}

- a. A qualidade metodológica dos estudos em geral foi baixa, avaliada pela ferramenta PEDro.
- b. Mesmo com o i2 baixo, os estudos apresentam tempos de seguimentos diferentes.
- c. Os resultados estão em direções distintas e os intervalos de confiança não são sobreponíveis.





Valores Existe importante ince	rteza ou variabilida	ade acerca de quanto as pessoas valorizam os resultados primários?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Importante incerteza ou variabilidade • Possível Importante incerteza ou variabilidade o Provavelmente nenhuma Importante incerteza ou variabilidade o Sem importante incerteza ou variabilidade	de atividade física	indivíduo pelo tipo da intensidade de exercício pode depender das condições de capacidade física, comorbidades e sua motivação à realização das diferentes modalidades a.





Balanço dos e		esejáveis favorece a intervenção ou o comparador?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Favorece o comparador o Provavelmente favorece o comparador ● Não favorece um e nem o outro oProvavelmente favorece a intervenção o Favorece a intervenção o Variável o Incerto	obesidade, para	a modalidade de exercício físico de alta intensidade seja equivalente às formas convencionais de exercício físico de moderada intensidade, em pacientes com sobrepeso ou a redução do peso e prevenção do risco cardiovascular. Contudo, mediante a baixa qualidade metodológica dos estudos e a baixa certeza das evidências, não há como a modalidade de treino em detrimento da outra.
Aceitabilidade		ais atores sociais (<i>stakeholders</i>)?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Não o Provavelmente não o Provavelmente sim o Sim o Variável o Incerto	moda	ferência do indivíduo pelo tipo da intensidade de exercício pode depender das condições de capacidade física, comorbidades e sua motivação à realização das diferentes lidades de atividade física; versas cidades estão disponíveis programas de academia ao livre ou academias da cidade, contudo, a maioria não apresenta educador físico para a orientação dos exercícios s.





RESUMO DOS JULGAMENTOS

	8	JULGAMENTO							
PROBLEMA	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto		
EFEITOS DESEJÁVEIS	Trivial	Pequena	Moderada	Grande		Varia	Incerto		
EFEITOS INDESEJÁVEIS	Grande	Moderada	Pequena	Trivial		Varia	Incerto		
CERTEZA DA EVIDÊNCIA	Muito baixa	Baixa	Moderada	Alta			Sem estudos incluídos		
VALORES	Incerteza ou variabilidade importante	Possível incerteza ou variabilidade importante	Provavelmente sem incerteza ou variabilidade importante	Sem incerteza ou variabilidade importante					
BALANÇO DE EFEITOS	Favorece a comparação	Provavelmente favorece a comparação	Não favorece nem um nem outro	Provavelmente favorece a intervenão	Favorece a intervenção	Varia	Incerta		
ACEITABILIDADE	Nãoo	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerta		

TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contra a intervenção	Recomendação condicional contra a intervenção	Não favorece uma outra	Recomendação condicional a favor da intervenção	Recomendação forte a favor da inytervenção
0	0	•	0	0





CONCLUSÕES

Recomendação

Aparentemente, a modalidade de exercício físico de alta intensidade seja equivalente às formas convencionais de exercício físico de moderada intensidade, em pacientes com sobrepeso ou obesidade, para a redução do peso e prevenção do risco cardiovascular. Contudo, mediante a baixa qualidade metodológica dos estudos e a baixa certeza das evidências. De acordo com as evidências disponíveis, recomenda-se a prática de exercícios de intensidade moderada. O aumento da intensidade será avaliado ao longo do programa de treinamento.



APÊNDICE 9 - PERGUNTA PICO 8

Questão de pesquisa: "Quais os efeitos das abordagens individual ou em grupo para a perda de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) era qualquer abordagem em grupo para perda de peso (C) era qualquer abordagem individual para perda de peso (O) Perda de peso, redução do perímetro da cintura, redução do IMC.

A. Estratégia de busca

Quadro E1. Estratégias de busca de evidências em bases de dados.

Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos Recuperados
MEDLINE via pubmed:	((("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR overweight)) AND ("Weight Loss"[Mesh] OR weight loss OR weight reduction)) AND (group versus individual OR individual versus group OR group vs individual OR individual vs group) Data do acesso: 20/12/2018	2527
EMBASE	('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR 'overweight') AND [embase]/lim AND ('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight loss'/exp OR 'weight loss' OR 'weight reduction'/exp OR 'weight reduction') AND [embase]/lim AND ('group versus individual' OR 'individual versus group' OR 'group vs individual' OR 'individual vs group') AND [embase]/lim Data do acesso: 20/12/2018	21

B. Seleção das evidências

A busca das evidências resultou em 2548 referências (2527 no MEDLINE e 21 no EMBASE). Destas, 24 foram excluídas por estarem duplicadas. Duas mil quinhentas e vinte e quatro referências foram triadas por meio da leitura de títulos e resumos, das quais, 13 referências tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade.

Quatro estudos foram excluídos nessa etapa: a revisão sistemática de Paul-Ebhohimhen (2009) ²⁹⁹, pois verificou-se na descrição de estudos incluídos a inclusão de estudos com objetivos e delineamentos divergentes da nossa pergunta. Os seis ensaios clínicos incluídos nesta revisão foram avaliados individualmente. Destes, dois foram excluídos, um por comparar intervenções diferentes, não sendo possível avaliar o efeito de ser em grupo ou individual, e outro pelo fato de o teste estatístico ser para o desfecho quociente de perda de peso, não sendo esse um

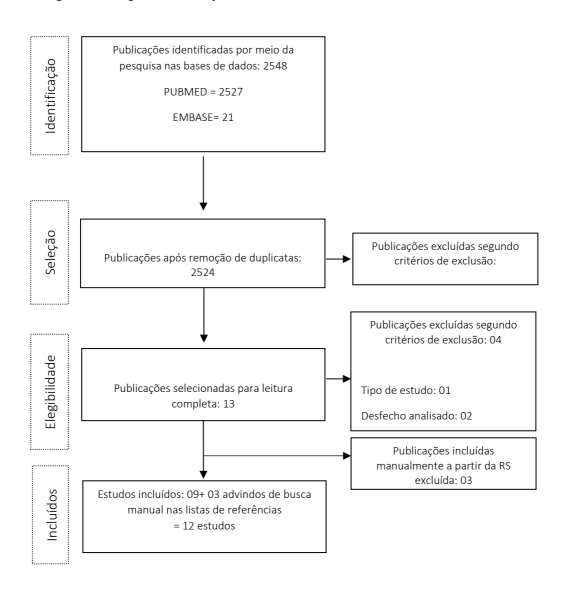


desfecho analisado no presente PTC. Um terceiro ECR já constava nas buscas e estava incluído para leitura completa, os outros três ECR restantes foram então incluídos.

Por meio de leitura completa, também foi excluída a revisão sistemáticade Abbott et al., 2008 ³⁰⁰, pois se tratava de resumo de congresso, no qual não constavam informações essenciais sobre a metodologia empregada. Ainda, o ECR de Minniti et al., 2007 ³⁰¹ foi excluído, uma vez que foram comparadas intervenções diferentes, não sendo possível avaliar o efeito de ser em grupo ou individual, e o ECR de Hakala, 1993, pois não foi possível obter o artigo completo (não disponível para compra e contato com autor sem sucesso).

Após esse processo, nove referências tiveram sua elegibilidade confirmada por meio da leitura completa do estudo. Somados aos três artigos que estavam presentes na Revisão Sistemática de Paul-Ebhohimhen (2009) ²⁹⁹, finalizou-se com 12 artigos,dos quais oito eram ECR, Straw, 1983³⁰², Jeffery, 1983 ³⁰³, Jeffery, 1984³⁰⁴, Perri, 1997³⁰⁵, Renjilian, 2001³⁰⁶, Waleekhachonloet, 2007³⁰⁷, Weinstock, 2013³⁰⁸, Mantzios, 2014, três eram estudos de intervenção não randomizados, Wright, 1981 ³¹⁰, Cresci, 2007³¹¹ e Rigsby, 2009³¹² e um *pilot trial*, Befort, 2010³¹³. O processo de seleça6o encontra-se na **Figura T.**

Figura T.Fluxograma de seleção dos estudos.





C. Descrição dos estudos e resultados

A descrição sumária dos estudos incluídos encontra-se na **Tabela B1**. A caracterização dos participantes de cada estudo pode ser vista na **Tabela C1**. Resultados encontram-se na **Tabela D1**. O risco de viés dos estudos incluídos está ilustrado na **Figura U**. Aavaliação da qualidade da evidência, gerada a partir do corpo de evidências, pode ser vista no Quadro **F1**, que corresponde à Tabela *Summary of Findings* (SoF), criado por meio do *webapp* GRADE Pro GDT. O **Quadro G1** contém a sumarização das evidências, organizadas de acordo com o layout da tabela *Evidence to Decision* (EtD), também da metodologia GRADE.





Tabela B1. Características dos estudos.

Autor	Desenho do estudo	Objetivo do estudo	População	Tipo de Abordagem	Intervenção	Controle	Risco de Viés*
Straw e Terre, 1983 ³⁰²	ECR	testar a eficácia da individualização do tratamento e da manutenção comparando três modos de	Mulheres obesas: com pelo menos 35% de gordura no peso corporal (conforme determinado pela calibração cutânea usando a equação de quatro locais	Terapia comportamental	Abordagem da terapia padrão em grupo	Dois grupos: Controle 1: tratamento padrão administrado individualmente.	Alto Risco Não há informações sobre procedimentos de randomização e sigilo de alocação. Estudo aberto, ocorreram perdas de
		tratamento comportamental	recomendada por Durnin & Rahaman, 1967)	·		Controle 2: tratamento individualizado administrado individualmente.	seguimento, entretanto não há relato de tratamento estatístico específico, como análise por intenção de tratar, por exemplo.
Jeffery et al. 1983 e		avaliar sistematicamente dois			Remuneração pelo desempenho do grupo	Remuneração pelo desempenho individual	Alto Risco Não há informações sobre procedimentos de randomização e sigilo de alocação. Estudo
Jeffery et al, 1983 e 1984 ^{303,304}	ECR	aspectos de sistemas de incentivo artificial na redução de peso.	120% de peso ideal	Estímulo Financeiro	Intervenção 1: \$30 Intervenção 2: \$150 Intervenção 3: \$300	Controle 1: \$30 Controle 2: \$150 Controle 3: \$300	aberto, ocorreram perdas de seguimento, entretanto não há relato de tratamento estatístico específico, como análise por intenção de tratar, por exemplo.
Wright, Wood e Hale, 1981 ³¹⁰	Ensaio Clínico (Não- randomizado)	comparar, principalmente por medidas antropométricas, a resposta a um programa estruturado de educação nutricional fornecido por um nutricionista utilizando três níveis diferentes de tempo de envolvimento com os pacientes, educação individual do paciente, educação em grupo e emissão apenas de material escrito	Pacientes do sexo masculino com excesso de peso, internados na unidade coronariana com diagnóstico de infarto do miocárdio, com menos de 65 anos, que falassem inglês e residissem na região metropolitana	Programa de Educação Nutricional	Orientação nutricional em grupo	Orientação Nutricional Individual	Alto Risco Apresentou comprometimento nos domínios: representatividade da amostra, avaliação dos resultados e acompanhamento dos participantes.
Perri et al., 1997 ³⁰⁵	ECR	investigar a eficácia comparativa do exercício em grupo versus o domiciliar em uma amostra de mulheres obesas sedentárias de	Pacientes mulheres com idade entre 40 a 60 anos, IMC entre 27 e 45 kg/m², que não realizavam uma rotina regular de exercícios aeróbicos e tivessem a aprovação de um médico para participar	Tratamento comportamental para perda de peso mais exercício individual ou em grupo	Exercício em grupo	Exercício individual	Risco incerto Não há informações sobre procedimentos de randomização e sigilo de alocação. Estudo aberto, ocorreram perdas de





Autor	Desenho do estudo	Objetivo do estudo	População	Tipo de Abordagem	Intervenção Controle		Risco de Viés*
		meia-idade, submetidas a tratamento de perda de peso comportamental	de uma intervenção de dieta mais exercício físico				seguimento e não ficou claro como os dados foram tratados na análise.
Renjilian et al., 2001 ³⁰⁶	ECR	testar se a correspondência entre pessoas obesas e sua preferência por tratamento em grupo ou individual melhoraria o resultado da perda de peso	Pacientes adultos com idade entre 21 e 59 anos, com IMC de 28 a 45 kg/m², que estivesse em boa saúde e apresentassem aprovação de um médico para participar de uma intervenção de dieta mais exercício	Sessões de treinamento cognitivo- comportamental padrão para controle de peso	Tratamento em grupo Divididos em dois grupos: Intervenção 1- queriam ser alocados no tratamento em grupo Intervenção 2- não queriam ser alocados no tratamento em grupo	Tratamento individual Divididos em dois grupos: Controle 1- queriam ser alocados no tratamento individual Controle 2- não queriam ser alocados no tratamento individual	Alto Risco Não há informações sobre procedimentos de randomização e sigilo de alocação. Estudo aberto, ocorreram perdas de seguimento, entretanto não há relato de tratamento estatístico específico, como análise por intenção de tratar, por exemplo.
Cresci et al., 2007 ³¹¹	Ensaio Clínico (Não- randomizado)	avaliar a viabilidade e eficácia de um programa cognitivo-comportamental em grupo para o tratamento da obesidade, em comparação com um programa semelhante aplicado em ambiente individual	Pacientes do sexo feminino encaminhadas para tratamento de obesidade no ambulatório de Doenças do Metabolismo da Universidade de Florença, com IMC >30 kg/m², residência a 40km da clínica e apresentassem consentimento	Programa cognitivo- comportamental	Abordagem em grupo	Abordagem individual	Alto Risco Apresentou comprometimento nos domínios: representatividade da amostra, avaliação dos resultados e acompanhamento dos participantes.
Waleekhachonloet et al., 2007 ³⁰⁷	ECR Paralelo, aberto, randomizado de não inferioridade	comparar a terapia comportamental em grupo com terapia comportamental individual, para promover a dieta saudável e o controle de peso em mulheres com sobrepeso e obesidade em comunidades rurais	Pacientes mulheres de 20 a 60 anos de idade, com IMC de pelo menos 25kg/m², com intenção de controlar o peso e seguir um protocolo de estudo, com estilo de vida ativo	Terapia comportamental	Abordagem em grupo	Abordagem individual	Risco incerto Não há informações sobre procedimentos de randomização e sigilo de alocação. Estudo aberto.
Rigsby, Gropper e Gropper, 2009 ³¹²	Intervencional (Não- randomizado)	avaliar um programa de perda de peso no local de trabalho em que algumas mulheres tentaram perder peso como parte de um grupo, enquanto outras participaram individualmente	Pacientes adultos com IMC ≥ 28 kg/m², sem nenhuma desordem alimentar associada	Programa para perda de peso estimulada por competição	Abordagem em grupo	Abordagem individual	Alto Risco Apresentou comprometimento nos domínios: representatividade da amostra, avaliação dos resultados e





Autor	Desenho do estudo	Objetivo do estudo	População	Tipo de Abordagem	Intervenção	Controle	Risco de Viés*
							acompanhamento dos participantes.
Befort et al., 2010 ³¹³	pilot trial	examinar os efeitos de um programa de perda de peso comportamental entregue a mulheres rurais em dois formatos: aconselhamento por telefone individual e orientação por telefone em grupo	Pacientes mulheres com idade entre 22 a 65 anos, residentes em área rural, com IMC entre 25 e 44,9 kg/m², que falassem inglês, com peso estável, sem estar ou com intenção de engravidar, sem doença cardíaca instável, insuficiência cardíaca congestiva, doença pulmonar grave, em tratamento de câncer, capaz de andar rapidamente sem ajuda por pelo menos 10 min, sem abuso de substâncias, com telefone de trabalho ou número de telefone residencial e sem restrições dietéticas	Terapia comportamental com aconselhamento por telefone para perda de peso	Abordagem em grupo	Abordagem individual	Baixo Risco Estudo aberto.
Weinstock et al., 2013 ³⁰⁸	ECR	comparar uma tradução do Programa de Prevenção de Diabetes (PPD) usando chamadas individuais versus chamadas em conferência feita pela equipe de provedor de cuidados primários no resultado da perda percentual de peso	Pacientes maiores de 18 anos, presença de síndrome metabólica e IMC ≥30 kg/m²	Intervenção no estilo de vida por telefone	Abordagem em grupo	Abordagem individual	Risco Incerto Não há informações sobre procedimentos para sigilo de alocação. Estudo aberto.
Mantzios e Giannou, 2014 ³⁰⁹	ECR	avaliar se praticar atenção plena individualmente é tão eficaz quanto nas configurações de grupo para ajudar na perda de peso, bem como explorar os níveis de atenção, capacidade cognitivocomportamental de evitar alimentos e controlar impulsividade	NR	Meditação Mindfulness (Atenção Plena - nome utilizado no Brasil)	Abordagem em grupo	Abordagem individual	Risco Incerto Não há informações sobre procedimentos de randomização e sigilo de alocação. Estudo aberto.

Legenda: ECR – Ensaio Clínico Randomizado. NR – Não relatado





Tabela C1. Características da população.

Autor	Tipo de Abordagem	Intervenção	Controle	N intervenção	N controle	Idade intervenção media (DP)	Idade controle média (DP)	N (%) sexo feminino (intervenção/ controle)	Tempo de seguimento
Straw e Terre, 1983 ³⁰²	Terapia comportamental	Abordagem da terapia padrão em grupo	Dois grupos: Controle 1: tratamento padrão administrado individualmente. Controle 2: tratamento individualizado administrado individualizado administrado individualmente.	NR	NR	NR	NR	NR	52 semanas
Jeffery et al, 1983 e 1984 ^{303,304}	Estímulo Financeiro	Remuneração pelo desempenho do grupo Intervenção 1: \$30 Intervenção 2: \$150 Intervenção 3: \$300	Remuneração pelo desempenho individual Controle 1: \$30 Controle 2: \$150 Controle 3: \$300	\$30 - 17 \$150 - 14 \$300 - 13	\$30 - 16 \$150 - 15 \$300 - 14	\$30 – 54,1 \$150 – 50,5 \$300 – 53,8	\$30 – 52,0 \$150 – 53,8 \$300 – 52,4	NR	52 semanas
Wright, Wood e Hale, 1981 ³¹⁰	Programa de Educação Nutricional	Orientação nutricional em grupo	Orientação Nutricional Individual	13	educação individual - 13 educação com material de leitura - 13	NR	NR	NR	52 semanas
Perri et al., 1997 ³⁰⁵	Tratamento comportamental para perda de peso mais exercício individual ou em grupo	Exercício em grupo	Exercício individual	25	23	48,72(6,18)	48,91(4,97)	NR	12 meses
Renjilian et al., 2001 ³⁰⁶	Sessões de treinamento cognitivo- comportamental padrão para controle de peso	Tratamento em grupo Divididos em dois grupos: Intervenção 1- queriam ser alocados no tratamento em grupo	Tratamento individual Divididos em dois grupos: Controle 1- queriam ser alocados no tratamento individual	Prefere em grupo - 20 Não prefere em grupo - 20	Prefere individual - 19 Não prefere individual - 16	Prefere em grupo – 44,20(9,70) Não prefere em grupo – 47,44(6,30)	Prefere individual - 46,53(9,22) Não prefere individual - 45,44(10,85)	Prefere em grupo - 18(90) Não prefere em grupo - 17(85) Prefere individual - 14(73,7)	6 meses





Autor	Tipo de Abordagem	Intervenção	Controle	N intervenção	N controle	Idade intervenção media (DP)	Idade controle média (DP)	N (%) sexo feminino (intervenção/ controle)	Tempo de seguimento
		Intervenção 2- não queriam ser alocados no tratamento em grupo	Controle 2- não queriam ser alocados no tratamento individual					Não prefere individual - 12(75)	
Cresci et al., 2007 ³¹¹	Programa cognitivo- comportamental	Abordagem em grupo	Abordagem individual	84	57	NR	NR	NR	36 meses
Waleekhachonloet et al., 2007 ³⁰⁷	Terapia comportamental	Abordagem em grupo	Abordagem individual	65	67	38,28(8,15)	38,60(7,66)	NR	3 meses
Rigsby, Gropper e Gropper, 2009 ³¹²	Programa para perda de peso estimulada por competição	Abordagem em grupo	Abordagem individual	42	30	35,31(10,83)	39,53(9,51)	NR	8 semanas
Befort et al., 2010 ³¹³	Terapia comportamental com aconselhamento por telefone para perda de peso	Abordagem em grupo	Abordagem individual	16	18	47,6(12,5)	48,4(10,9)	NR	6 meses
Weinstock et al., 2013 ³⁰⁸	intervenção no estilo de vida por telefone	Abordagem em grupo	Abordagem individual	128	129	52,7(12,8)	50,7(13,1)	92(71,9)/ 101(78,3)	2 anos
Mantzios e Giannou, 2014 ³⁰⁹	Meditação Mindfulness (Atenção Plena - nome utilizado no Brasil)	Abordagem em grupo	Abordagem individual	76	76	22,42(4,09)	23,38(4,77)	NR	6 semanas

NR – Não relatado





Tabela D1. Desfechos de eficácia.

Autor, ano	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho da Circunferência abdominal	Valor de p
Straw e Terre, 1983 ³⁰²	Abordagem da terapia padrão em grupo	Dois grupos: Controle 1: tratamento padrão administrado individualmente. Controle 2: tratamento individualizado administrado individualmente.	NR	NR	Pesos médios (DP) em lb 1 libra = 0,453592 Kg Grupo Intervenção Peso inicial: 187,75 (30,79) Perda após o tratamento: -7,25 (6,77) Período de manutenção: -3,42 (6,79) Controle 1 (padrão-individual) Peso inicial: 191,21 (36,41) Perda após o tratamento: -9,32 (6,91) Período de manutenção: +4,58 (13,24) Controle 2 (individualizado-individual) Peso inicial: 188,36 (32,32) Perda após o tratamento: -7,82 (7,35) Período de manutenção: -3,25 (7,15)	A diferença entre os grupos de tratamento na fase de manutenção foi p <0,05	NR	NR
Jeffery et al, 1983 e 1984 ^{303,304}	Remuneração pelo desempenho do grupo Intervenção 1: \$30 Intervenção 2: \$150 Intervenção 3: \$300	Remuneração pelo desempenho individual Controle 1: \$30 Controle 2: \$150 Controle 3: \$300	Grupo Intervenção 1 IMC inicial: 30,5 Grupo Intervenção 2 IMC inicial: 31,8 Grupo Intervenção 3 IMC inicial: 32,8 Grupo Controle 1 IMC inicial: 31,0 Grupo Controle 2 IMC inicial: 32,3	NR	Peso em lb Grupo Intervenção 1 Peso inicial: 205,18 Perda após o tratamento: -23,42 Pós-tratamento-3 meses: -19,22 Pós-tratamento-12 meses: -11,81 Peso após 24 meses: 198,3 Grupo Intervenção 2 Peso inicial: 219,1 Perda após o tratamento: -24,87 Pós-tratamento-3 meses: -18,51 Pós-tratamento-12 meses: -16,29 Peso após 24 meses: 209,3 Grupo Intervenção 3	o diferencial atribuível a contratos de grupo versus contratos individuais permaneceu estatisticamente significativo durante todo o período analisado p <0,05	NR	NR





Autor, ano	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho da Circunferência abdominal	Valor de p
	•		Grupo Controle 3		Peso inicial: 231,1			
			IMC inicial: 32,7		Perda após o tratamento: -32,14			
					Pós-tratamento-3 meses: -24,64			
					Pós-tratamento-12 meses: 13,76			
					Peso após 24 meses: 223,5			
					Grupo Controle 1			
					Peso inicial: 211,9			
					Perda após o tratamento: -27,82			
					Pós-tratamento-3 meses: -24,75 Pós-tratamento-12 meses: -18,84			
					Peso após 24 meses: 196,9			
					1 eso apos 24 meses. 150,5			
					Grupo Controle 2			
					Peso inicial: 226,8			
					Perda após o tratamento: -27,82			
					Pós-tratamento-3 meses: -24,75			
					Pós-tratamento-12 meses: -18,84			
					Peso após 24 meses: 210,6			
					Grupo Controle 3			
					Peso inicial: 237,8			
					Perda após o tratamento: -31,77			
					Pós-tratamento-3 meses: -26,27			
					Pós-tratamento-12 meses: -14,56			
	-	•			Peso após 24 meses: 223,8 Peso corporal em Kg		Circunferência	
					Grupo Intervenção:	p<0,01 para a	Abdominal em cm	
					Média (DP) do peso inicial foi de 86,9 (8,8)	variação	Grupo Intervenção:	
					Após 12 semanas: 77,8 (6,3)	variação	Média (DP) inicial foi de	
					Após 52 semanas: 77,3 (5,0)		100,0 (5,1)	
Wright, Wood e	Orientação	Orientação Nutricional	ND	ND	Em 52 semanas houve uma redução média		Após 12 semanas: 91,1	ND
Hale, 1981 ³¹⁰	nutricional em	Individual	NR	NR	(DP) de -7,5 (5,1) (p <0,01)		(6,4)	NR
	grupo						Após 52 semanas: 91,9	
					Grupo Controle:		(6,8)	
					Média (DP) do peso inicial foi de 82,9 (8,7)	p<0,001 para a	Em 52 semanas houve	
					Após 12 semanas: 76,3 (8,0)	variação	uma redução média	
					Após 52 semanas: 74,3 (6,9)		(DP) de -7,1 (6,5)	





Autor, ano	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho da Circunferência abdominal	Valor de p
					Em 52 semanas houve uma redução média (DP) de -8,1 (2,0) (P <0,001)		Grupo Controle: Média (DP) inicial foi de 97,7 (6,5) Após 12 semanas: 90,4 (7,5) Após 52 semanas: 90,8 (8,2) Em 52 semanas houve uma redução média (DP) de -6,4 (3,9)	
Perri et al., 1997 ³⁰⁵	Exercício em grupo	Exercício individual	Grupo Intervenção: Média (DP) do IMC inicial foi de 34,04 (4,54) Grupo Controle: Média (DP) do IMC inicial foi de 33,10 (2,85) Variação e IMC final não reportados	NR	Peso corporal em Kg Grupo Intervenção: Média (DP) do peso inicial foi de 89,1 (11,71) Variação em 6 meses: média (DP) de -9,35 (5,24) Variação em 15 meses: média (DP) de -7,01 (8,23) Grupo Controle: Média (DP) do peso inicial foi de 87,14 (6,29) Variação em 6 meses: média (DP) de -10,40 (6,29) Variação em 15 meses: média (DP) de - 10,65 (8,99)	NR	NR	NR
Renjilian et al., 2001 ³⁰⁶	Tratamento em grupo Divididos em dois grupos: Intervenção 1- queriam ser alocados no tratamento em grupo	Tratamento individual Divididos em dois grupos: Controle 1- queriam ser alocados no tratamento individual Controle 2- não queriam	Grupo Intervenção 1: Média (DP) do IMC inicial foi de 37,19	NR	Peso corporal em Kg Grupo Intervenção 1: Média (DP) do peso inicial foi de 98,38 (11,14) Média (DP) do peso final foi de 87,53 (11,26) Média (DP) da mudança no peso: -10,85 (4,06)	NR	NR	NR





Autor, ano	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho da Circunferêr abdominal	Valor de p
	Intervenção 2- não queriam ser alocados no tratamento em grupo	ser alocados no tratamento individual	(4,36) Média (DP) do IMC final foi de 31,76 (4,02) Média (DP) da mudança no IMC -4,25 (2,11) Grupo Controle 1: Média (DP) do IMC inicial foi de 35,84 (4,52) Média (DP) do IMC final foi de 32,78 (4,54) Média (DP) da mudança no IMC -3,06 (1,05) Grupo Controle 2: Média (DP) do IMC inicial foi de 35,66 (4,12) Média (DP) do IMC final foi de 32,19 (4,60) Média (DP) da mudança no IMC -3,47 (1,20)		Grupo Intervenção 2: Média (DP) do peso inicial foi de 94,28 (13,72) Média (DP) do peso final foi de 83,11 (12,29) Média (DP) da mudança no peso: -11,19 (5,6) Grupo Controle 1: Média (DP) do peso inicial foi de 98,86 (15,73) Média (DP) do peso final foi de 90,38 (15,09) Média (DP) da mudança no peso: -8,48 (3,00) Grupo Controle 2: Média (DP) do peso inicial foi de 96,86 (13,98) Média (DP) do peso final foi de 87,24 (13,02)			
			Abordagem em grupo: O IMC reduziu de 37,0 para 36,7 kg/m2 após 6 meses	p<0,05	Média (DP) da mudança no peso: -9,61 (4,17)			
Cresci et al., 2007 ³¹¹	Abordagem em grupo	Abordagem individual	do início do tratamento. Abordagem individual: O IMC reduziu de 37,6 para 36,9 kg/m2 após 6 meses do início do tratamento.	p<0,05	NR	NR	NR	NR
Waleekhachonloet et al., 2007 ³⁰⁷	Abordagem em grupo	Abordagem individual	IMC (kg/m 2) Os dados são expressos como médias ajustadas (S.E.) Abordagem em grupo Inicial 28,81 (0,31) Mês 3: -1,10 (0,16) Mês 6: -1,71 (0,21)	P < 0,01 para a diferença da linha de base dentro do grupo.	Peso em Kg Os dados são expressos como médias ajustadas (S.E.) Abordagem em grupo Inicial 69,73 (0,91) Mês 3: -2.68 (0,38) Mês 6: -4,18 (0,51)	P < 0,01 para a diferença da linha de base dentro do grupo.	Circunferência abdominal em cm Os dados são expressos como médias ajustadas (S.E.) Abordagem em grupo Inicial 95,34 (0,91)	P < 0,01 para a diferença da linha de base dentro do grupo.





Autor, ano	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho da Circunferência abdominal	Valor de p
_			Mês 12: -1,09 (0,24)		Mês 12: -2.67 (0,58)		Mês 3: -5,75 (0,72)	
							Mês 6: -6,80 (0,76)	
			Abordagem individual		Abordagem individual		Mês 12: -4,57 (0,82)	
			Inicial 28,93 (0,39)		Inicial 70,13 (0,93)			
			Mês 3: -0,98 (0,15)		Mês 3: -2,38 (0,37)		Abordagem individual	
			Mês 6: -1,58 (0,21)		Mês 6: -3,83 (0,51)		Inicial 94,60 (0,93)	
			Mês 12: -0,97 (0,24)		Mês 12: -2,36 (0,58)		Mês 3: -5,16 (0,71) Mês 6: -6,33 (0,74)	
					Perda de peso (%)		Mês 12: -3,30 (0,81)	
					Os dados são expressos como médias			
					ajustadas (S.E.)			
					Abordagem em grupo			
					Mês 3: 3,76 (0,53)			
					Mês 6: 5,88 (0,69)			
					Mês 12: 3,70 (0,79)			
					Abordagem individual			
					Mês 3: 3,37 (0,52)			
					Mês 6: 5,38 (0,68)			
					Mês 12: 3,19 (0,78)			
			Abordagem em grupo Média (DP):	p=0,025	Abordagem em grupo Média (DP), peso expresso em lb:	0.005		
			Inicial 32,3 (9,8)	comparando os	Inicial 197,1 (57,0)	p=0,036		
			Final 30,9 (9,8)	grupos em	Final 189,5 (56,8)	comparando os		
			Redução de -1,3 (1,1)	relação à	Redução de -7,6 (1,1)	grupos em		
			Redução do IMC como porcentagem do	redução de IMC.	Redução de peso em percentagem do peso	relação à redução do peso.		
Rigsby, Gropper e	Abordagom om		IMC inicial (%): 4,3 (3,7)	IIVIC.	inicial (%): 4,0 (3,7)	uo peso.		
Gropper, 2009 ³¹²	Abordagem em grupo	Abordagem individual	Abordagem individual Média (DP):	p=0,016	Abordagem individual Média (DP), peso	p=0,015	NR	NR
			Inicial 34,6 (8,4)	comparando os	expresso em lb:	comparando os		
			Final 33,8 (8,3)	grupos em	Inicial 205,2 (50,4)	grupos em		
			Redução de 0,7 (1,1)	relação à	Final 201,2 (50,0)	relação ao		
			Redução do IMC como porcentagem do	redução	Redução 4,2 (6,4)	percentual de		
			IMC inicial (%): 2,2 (3,4)	percentual do	Redução de peso em percentagem do peso	peso perdido.		
			, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	IMC.	inicial (%): 1,9 (3,4)			
Befort et al., 2010 ³¹³	Abordagem em grupo	Abordagem individual	NR	NR	Grupo Intervenção Média (DP) da mudança de peso (Kg):	p<0,01 para a diferença após 24	NR	NR





Autor, ano	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho da Circunferêno abdominal	cia Valor de p
					Após 16 semanas: –13,54 (3,83) Após 24 semanas: –14,91 (4,44) p <0,01	semanas de tratamento		
					Grupo Controle Média (DP) da mudança de peso (Kg): Após 16 semanas: –9,24 (3,93) Após 24 semanas: –9,53 (5,20) p <0,01			
Weinstock et al., 2013 ³⁰⁸	Abordagem em grupo	Abordagem individual	Grupo Intervenção: Redução média no IMC em 12 meses: - 1,74 Redução média no IMC em 24 meses: - 2,1 Grupo Controle: Redução média no IMC em 12 meses: - 1,7 Redução média no IMC em 24 meses: - 0,8	NR	Peso em Kg Grupo Intervenção: Redução percentual média (DP, p-valor) no peso em 6 meses: -4,0% (14,8%, p <0,001) Redução percentual média (DP) no peso em 12 meses: -4,5% (20,3%, p <0,001) Redução percentual média (DP) no peso em 24 meses: -5,6% (26,8%, p <0,001). Grupo Controle: Redução percentual média (DP, p-valor) no peso em 6 meses: -3,9% (15,2%, p <0,001) Redução percentual média (DP, p-valor) no peso em 12 meses: -4,2% (16,9%, p <0,001) Redução percentual média (DP, p-valor) no peso em 24 meses: -1,8 % (18,6%, p = 0,046)		Circunferência abdominal em cm: Grupo Intervenção: Redução média (DP) em 12 meses: -4,5 (19,5) Redução média (DP) em 24 meses: -3,1 (15,5) Grupo Controle: Redução média (DP) em 12 meses: -5,0 (19,4) Redução média em 24 meses: -2,4 (15,5)	A diminuição média da circunferência da cintura não diferiu significativamente entre os dois braços.
Mantzios e Giannou, 2014 ³⁰⁹	Abordagem em grupo	Abordagem individual	Grupo Intervenção Média (DP) do IMC: Inicial: 28,54 (1,56) Após 6 semanas: 27,51 (1,96) Grupo Controle Média (DP) do IMC: Inicial: 28,94 (1,55) Após 6 semanas: 28,59 (1,94)	NR	Grupo Intervenção Média (DP) de peso (Kg): Inicial: 88,79 (12,72) Após 6 semanas: 86,96 (12,29) Grupo Controle Média (DP) de peso (Kg): Inicial: 93,78 (11,51) Após 6 semanas: 93,26 (11,67)	NR	NR	NR

Legenda: ECR – Ensaio Clínico Randomizado. NR – Não relatado. Lb - libras





Figura U. Sumário do risco de viés: julgamento dos revisores sobre cada item do risco de viés para cada ensaio clínico randomizado incluído.

Weinstock 2013	Waleekhachonloet 2007	Straw e Terre 1983	Renjilian 2001	Perri 1997	Mantzios 2014	Jeffery 1983 e 1984	Befort 2010	
•	•	?	?	•	•	~	•	Random sequence generation (selection bias)
•	•	?	?	?	•	?	•	Allocation concealment (selection bias)
•	•	?	?	?	•	?	•	Blinding of participants and personnel (performance bias)
~	•	?	?	?	•	?	•	Blinding of outcome assessment (detection bias)
•	•	•	•	?	•	•	•	Incomplete outcome data (attrition bias)
•	•	?	?	?	•	?	?	Selective reporting (reporting bias)
•	•	•	•	•	•	•	•	Other bias

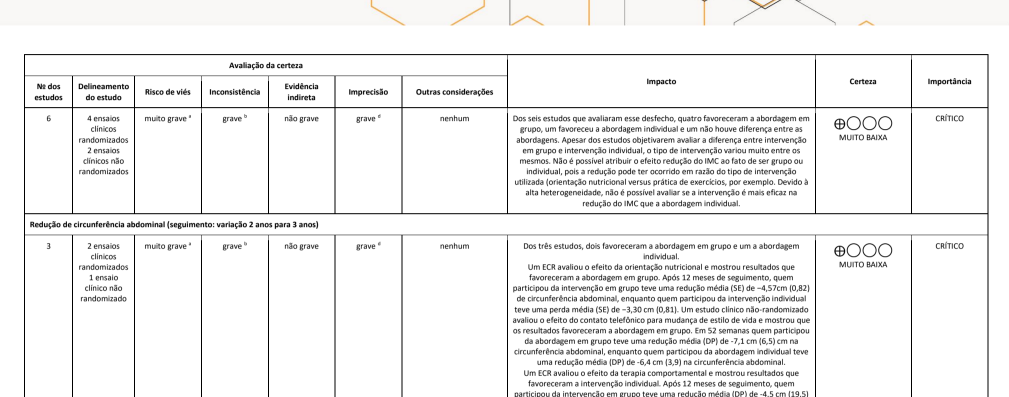




Quadro F1. Sumarização dos resultados dos estudos incluídos (Summary of Findings (SoF) do webapp Grade PRO).

Avaliação da certeza									
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Impacto	Certeza	Importância
edução de	peso (seguimento	o: variação 6 sema	nas para 52 semana	ıs)					
10	8 ensaios clínicos randomizados 2 ensaios clínicos não randomizados	muito grave ^a	grave ^b	não grave	grave ^c	nenhum	Dos estudos incluídos, quatro estudos favorecerem a abordagem individual, seis favoreceram a abordagem em grupo e um estudo não apresentou diferença entre as intervenções. Pôde-se observar que ambas intervenções (em grupo ou individual) reduzem o peso, no entanto não há como avaliar qual das duas é a mais efetiva. O risco de viés em geral dos estudos foi considerado alto risco ou risco incerto. Apesar de a maioria dos estudos serem randomizados, eles não relataram como foi feita a randomização e sigilo de alocação. A maioria dos estudos eram abertos, ocorreram perdas de seguimento, entretanto não há relato de tratamento estatístico específico, como análise por intenção de tratar, por exemplo. Em relação ao domínio cegamento o risco foi incerto em todos os estudos, o cegamento dos pacientes e dos profissionais foi comprometido em todos (eram abertos). Entretanto, considerando as intervenções em questão, o cegamento era algo impossível tecnicamente. Considerando ainda os desfechos avaliados, foi considerado como incerto o risco da ausência de cegamento sobre os resultados. No domínio relato seletivo, tomou-se por padrão conferir os resultados apresentados com o proposto previamente em protocolo publicado. Artigos cujo protocolo não foi identificado foram classificados como "risco incerto". Entre os estudos avaliados, em alguns, a magnitude do efeito favoreceu a intervenção em grupo, enquanto que em outros estudos foi favorecida a intervenção individual. Assim, não é possível avaliar qual o real efeito da intervenção avaliada (algunal o real efeito da intervenção avaliada (abordagem em grupo). Da mesma forma, muitos estudos avaliaram um número pequeno de participantes. Os estudos foram considerados heterogêneos devido à diferença na população avaliada (alguns estudos avaliaram somente homens, em outros somente mulheres), os tipos de intervenções analisadas também diferiram entre os estudos, apesar de avaliar intervenções analisadas também diferiram entre os estudos, apesar de avaliar intervenções can grupo versus	MUITO BAIXA	CRÍTICO





EXPLICAÇÕES

a. Estudos com alto risco ou risco incerto. Não relataram como foi feita a randomização, estudos abertos, ocorreram perdas de seguimento e sem relato de análise por intenção de tratar. Cegamento dos profissionais foi comprometido em todos.

na circunferência abdominal, enquanto quem participou da intervenção individual,
5,0cm (19,4).

Considerando essas diferenças entre os estudos, não é possível afirmar que a
redução se deve à intervenção em grupo ou individual ou se a diferença foi em
razão do tipo de intervenção realizada por cada estudo em particular.

- b. Alta heterogeneidade entre os estudos, diferentes tempos de seguimento e diferentes critérios de inclusão.
- c. Não foi possível avaliar o efeito da intervenção.
- d. Considerada a imprecisão alta devido às diferenças nos resultados.





Quadro G1. Sumarização das evidências para tomada de decisão (Evidence to Decision table (EtD) do webapp GRADE PRO).

PERGUNTA							
Deve-se usar	Abordagem individual vs. abordagem em grupo para perda de peso em Kg?						
POPULAÇÃO	perda de peso em Kg						
INTERVENÇÃO	Abordagem individual						
COMPARAÇÃO	abordagem em grupo						
DESFECHOS PRINCIPAIS	Perda de peso (Kg); Redução de IMC (Kg/m2); Redução do perímetro da cintura (cm);						
CENÁRIO	Qualquer intervenção em grupo ou individual para a perda de peso, desde que a intervenção fosse a mesma em ambos os grupos e a diferença seja atribuída apenas ao fato de ser em grupo ou individual						

AVALIAÇÃO

Problema O problema é uma	Problema O problema é uma prioridade?							
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS						
o Não o Provavelmente Não o Provavelmente sim • Sim o Varia	 39% dos adultos com 18 au A maioria da população mo 41 milhões de crianças me 	e triplicou desde 1975. o de adultos, 18 anos ou mais, apresentavam excesso de peso. Destes, mais de 650 milhões eram obesos. nos ou mais estavam acima do peso em 2016 e 13% eram obesos. undial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. nores de 5 anos estavam acima do peso ou obesas em 2016. anças e adolescentes com idade entre 5 e 19 anos estavam acima do peso ou obesas em 2016.						





o Incerto	A obesidade é evitável.						
Efeitos Des	ejáveis são os efeitos desejáveis?						
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS					
o Trivial oPequeno • Moderado o Grande o Variável	IMPORTANTE: Numa análise geral, ambas as abordagens, independente do teste estatístico para diferença entre elas, promovem redução de peso, IMC e circunferência abdominal. Abaixo estão detalhadas as comparações quanto a superioridade de uma abordagem em relação à outra.						
o Incerto	Desfecho Primário: Perda de peso						
	Terapias psicológicas (individual versus	Grupos)					
	resultados que os tratamen	ados mostrou que, em pelo menos um período de avaliação, geralmente o mais precoce, os tratamentos psicológicos em grupo apresentaram melhores tos individuais. Apenas um estudo mostrou superioridade da terapia individual. O restante dos estudos não exibiu diferenças entre as modalidades ntanto, cabe destacar que a qualidade geral da evidência é muito baixa, com alto risco de viés.					
	Exercício físico (Individual versus Grupo	os)					
	Maior perda de peso para o grupo que realizou sessões individuais, porém não foi relatada diferença estatisticamente significante.						
	Educação nutricional (Individual Versus	grupos)					
	Apenas um estudo avaliou e	essa comparação para o desfecho perda de peso. Os resultados favoreceram a educação nutricional em grupo.					
	Múltiplas intervenções combinadas (inc	dividual versis Grupos)					





O único estudo avaliado mostrou que o a abordagem em grupo foi superior.

Desfecho: IMC

Terapias psicológicas (individual versus Grupos)

 Apenas um dos quatro estudos avaliados mostrou, claramente, a superioridade da abordagem em grupo. Os demais sugerem que ambas as abordagens promovem perda de peso significante, porém não diferenciaram as modalidades.

Múltiplas intervenções combinadas (Individual versus grupos)

• O único estudo avaliado mostrou que houve superioridade da abordagem em grupo.

Desfecho: Redução da circunferência da cintura

Terapias psicológicas (individual versus Grupos)

• Um dos estudos avaliados mostrou superioridade da terapia em grupo em 6 e 12 meses, se comparada à abordagem individual. O outro estudo relatou não haver diferença na redução da circunferência da cintura entre grupos, mas não forneceu resultado de teste estatístico.

Exercício físico (Individual versus Grupos)

• Todos os grupos levaram a uma redução da circunferência da cintura, mas não foi relatada a significância estatística para a diferença entre as abordagens em grupo e individual.





Efeitos Inde	esejáveis s são os efeitos indesejáveis?						
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS					
oTrivial o Pequeno o Moderado o Grande o Variável • Incerto	IMPORTANTE: Numa análise geral, ambas as abordagens, independente do teste estatístico para diferença entre elas, promovem redução de peso, IMC e circunferência abdominal. Abaixo estão detalhadas as comparações quanto a superioridade de uma abordagem em relação à outra. Desfecho Primário: Perda de peso						
	Terapias psicológicas (individual versu	us Grupos)					
	 A maioria dos estudos avaliados mostrou que, em pelo menos um período de avaliação, geralmente o mais precoce, os tratamentos psicológicos em grupo apresentaram melhores resultados que os tratamentos individuais. Apenas um estudo mostrou superioridade da terapia individual. O restante dos estudos não exibiu diferenças entre as modalidades individual e em grupo. No entanto, cabe destacar que a qualidade geral da evidência é muito baixa, com alto risco de viés. 						
	Exercício físico (Individual versus Gru	pos)					
	Maior perda de peso para	o grupo que realizou sessões individuais, porém não foi relatada diferença estatisticamente significante.					
	Educação nutricional (Individual Vers	us grupos)					
	Apenas um estudo avaliou	essa comparação para o desfecho perda de peso. Os resultados favoreceram a educação nutricional em grupo.					
	Múltiplas intervenções combinadas (individual versis Grupos)						
	O único estudo avaliado m	ostrou que o a abordagem em grupo foi superior.					
	Desfecho: IMC						





Terapias psicológicas (individual versus Grupos)

• Apenas um dos quatro estudos avaliados mostrou, claramente, a superioridade da abordagem em grupo. Os demais sugerem que ambas as abordagens promovem perda de peso significante, porém não diferenciaram as modalidades.

Múltiplas intervenções combinadas (Individual versus grupos)

• O único estudo avaliado mostrou que houve superioridade da abordagem em grupo.

Desfecho: Redução da circunferência da cintura

Terapias psicológicas (individual versus Grupos)

• Um dos estudos avaliados mostrou superioridade da terapia em grupo em 6 e 12 meses, se comparada à abordagem individual. O outro estudo relatou não haver diferença na redução da circunferência da cintura entre grupos, mas não forneceu resultado de teste estatístico.

Exercício físico (Individual versus Grupos)

• Todos os grupos levaram a uma redução da circunferência da cintura, mas não foi relatada a significância estatística para a diferença entre as abordagens em grupo e individual.





Certeza da Evidência

Qual é a certeza global da evidência dos efeitos?

JULGAMENTO

EVIDÊNCIAS DE PESQUISA

CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS

- Muito Baixa
- o Baixa
- o Moderada
- o Alta
- o Sem estudos incluídos

A qualidade geral da evidência, independentemente dos desfechos, foi muito baixa. Isso se deve ao alto risco de viés apresentado, à heterogeneidade das intervenções e populações; tempos de seguimento distintos, imprecisão nas estimativas.

Desfechos	Importância	Certainty of the evidence (GRADE)
Perda de peso (Kg) seguimento: variação 6 semanas para 52 semanas	CRÍTICO	⊕○○○ MUITO BAIXA ^{a,b,c}
Redução de IMC (Kg/m2) seguimento: variação 6 semanas para 2 anos	CRÍTICO	⊕⊖⊖⊖ MUITO BAIXAª,c,d
Redução do perímetro da cintura (cm) seguimento: variação 2 anos para 3 anos	CRÍTICO	⊕○○○ MUITO BAIXA ^{a,c,d}

- a. Alta heterogeneidade entre os estudos, diferentes tempos de seguimento e diferentes critérios de inclusão.
- b. Não foi possível avaliar o efeito da intervenção
- c. Estudos com alto risco ou risco incerto. Não relataram como foi feita a randomização, estudos abertos, ocorreram perdas de seguimento e sem relato de análise por intenção de tratar. Cegamento dos profissionais foi comprometido em todos
- d. Considerada a imprecisão alta devido às diferenças nos resultados.





Valores							
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	nto as pessoas valorizam os resultados primários? CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS					
o Importante incerteza ou variabilidade o Possível	intervenções diferentes, o nível de val	da de peso, independentemente, da abordagem utilizada. Em alguns casos houve superioridade das modalidades em grupo. Como foram avaliadas or atribribuído pelas pessaos deve levar em conta a disponibilidade da intervenção (nutrição, exercício, terapia pesicológica ou a combinação delas) e ísicas que os participantes possam, eventualmente, ter.					
o Possível Importante incerteza ou variabilidade ● Provavelmente nenhuma Importante							
incerteza ou variabilidade o Sem importante incerteza ou variabilidade	O individualismo e o coletivismo tornaram-se o principal meio de comparação entre sociedades em psicologia intercultural e outras disciplinas comparadas. Algumas sociedades, em grande parte não asiáticas, concentram-se na natureza coletiva da obrigação social, enquanto a psicologia ocidental tradicional se concentra na primazia do indivíduo (1). O coletivismo de nível individual foi significativamente relacionado ao melhor autocontrole comportamental, mas não foram encontrados resultados significativos para a relação entre o individualismo de nível individual e o autocontrole comportamental (2).						





- 1. Kim, U., Triandis, H. C., Kâğitçibaşi, Ç., Choi, S.-C., & Yoon, G. (Eds.). (1994). Cross-cultural research and methodology series, Vol. 18. Individualism and collectivism: Theory, method, and applications. Thousand Oaks, CA, US: Sage Publications, Inc.
- 2. Is individualism-collectivism associated with self-control? Evidence from Chinese and U.S. samples. PLoS One. 2018 Dec 19;13(12).

Balanço dos efeitos

O balanço entre efeitos desejáveis e indesejáveis favorece a intervenção ou o comparador?

JULGAMENTO E	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
	Levido ao baixo nível de certeza atribuí abordagens (individual e em grupo) pro	ído à evidência analisada, não possível concluir a favor de uma das abordagens. No entanto, em relação aos valores basais dos defechos analisados, ambas opiciam a redução do peso.





Equidade Qual seria o impac	mpacto em equidade em saúde?				
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS				
O Reduzida O Provavelmente reduzida O Provavelmente nenhum impacto Provavelmente aumentada O Aumentada O Variável O Incerto	discussão do acesso. Para as terapias psicológicas, por exemplo, o SUS já disponibiliza procedimentos individuais e coletivos de assistência à saúde. Existem os programas de academia ao ar livre/academia da cidade, que podem ser alvos de estimulo à prática de exercícios individuais e coletivos. Ademais, várias publicações do MS e da OMS relatam práticas de alimentação saudável (2).				
Aceitabilida A intervenção é ac	pilidade ão é aceitável para os principais atores sociais (<i>stakeholders</i>)?				
JULGAMENTO	MENTO EVIDÊNCIAS DE PESQUISA CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS				
o Não o Provavelmente não oProvavelmente sim ● Sim o Variável o Incerto	Possibilidade de redução com custos de agravos em saúde, com possibilidade redução de ôpus ao sistema:				





_

RESUMO DOS JULGAMENTOS

	JUL			JULGAMENTO	JLGAMENTO		
PROBLEMA	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto
EFEITOS DESEJÁVEIS	Trivial	Pequeno	Moderado	Grande		Varia	Incerto
EFEITOS INDESEJÁVEIS	Grande	Moderado	Pequeno	Trivial		Varia	Incerto
CERTEZA DA EVIDÊNCIA	Muito baixa	Baixa	Moderada	Alta		P	Sem estudos incluídos
VALORES	Incerteza ou variabilidade importante	Provavelmente incerteza ou variabilidade importante	Provavelmente sme incerteza ou variabilidade importante	Sem incerteza ou variabilidade importante			
BALANÇO DOS EFEITOS	Favorece a comparação	Provavelmente favorece a comparação	Não favorece nem a intervenção nem a comparação	Provavelmente favorece a intervenção	Favorece a intervenção	Varia	Incerto
EQUIDADE	Reduzida	Provavelmente reduzida	Provavelmente sem impacto	Provavelmente aumentada	Aumentada	Varia	Incerto
ACEITABILIDADE	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Yes		Varia	Incerto

TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contra a intervenção	Recomendação condicional contra a	Não favorece nem uma nem outra	Recomendação condicional a favor da	Recomendaçõa forte a favor da
	intervenção		intervenção	intervenção





|--|

CONCLUSÃO

Recomendação

Recomenda-se que a abordagem inicial do indivíduo com obesidade seja realizada em grupos. De acordo com a resposta às terapias propostas, o usuário pode ser direcionado para uma abordagem individual. O tamanho dos grupos deve ser planejado de forma a permitir o maior contato possível entre os indivíduos, evitando-se grupos muito grandes.



APÊNDICE 10 - PERGUNTA PICO 9

Questão de pesquisa: "Qual o efeito do suporte psicológico na perda de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) era a suporte psicológico (entrevista motivacional, terapia cognitivo-comportamental, terapia cognitiva e terapia comportamental) (C) não fazer nada, cuidado usual, educação em saúde, entrevistas não motivacionais e outros tipos de suporte psicológicos; e desfechos (O) alteração no peso corpóreo, no IMC e na medida da circunferência da cintura desde a linha de base.

A. Estratégia de busca

Quadro H1. Estratégias de busca de evidências em base de dados

Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos Recuperados
MEDLINE via pubmed:	((("Motivational Interviewing"[Mesh] OR "Cognitive Therapy"[Mesh] OR Cognitive Behavioral Therapy OR motivational Therapy OR motivational interviewing OR motivational counseling)) AND (("Weight Loss"[Mesh] OR weight loss OR weight reduction))) AND (("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR overweight))	1.027
EMBASE	((('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR 'overweight') AND [embase]/lim) AND (('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight loss'/exp OR 'weight loss' OR 'weight reduction'/exp OR 'weight reduction')) AND embase]/lim AND (('motivational interview'/exp OR 'motivational interview' OR 'cognitive behavioral treatment'/exp OR 'cognitive behavioral treatment' OR 'cognitive behavioral therapy' OR 'motivational interviewing'/exp OR 'motivational therapy' OR 'motivational interviewing'/exp OR 'motivational interviewing'/exp OR 'motivational interviewing' OR 'motivational counseling') AND [embase]/lim)) Data da busca: 09/11/2018	454

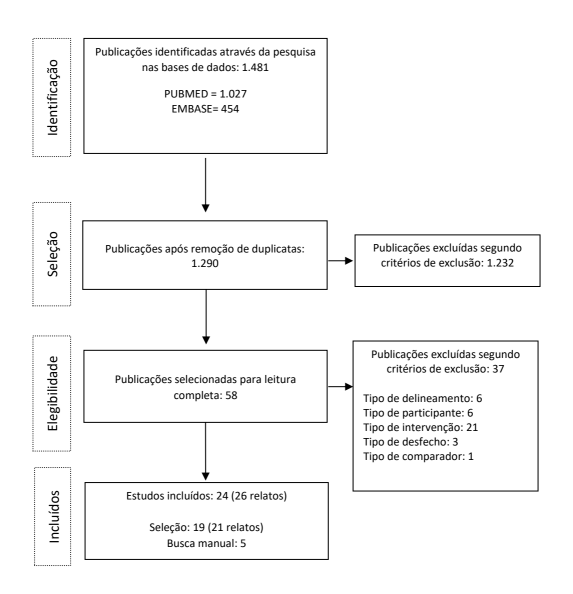
B. Seleção das evidências

A busca das evidências resultou em 1.481 referências (1.027 no MEDLINE e 454 no EMBASE). Destas, 191 foram excluídas por estarem duplicadas. Um total de mil duzentas e noventa referências foram triadas por meio da leitura de título e resumos, das quais 58 tiveram seus



textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade. Nesta última etapa da seleção, da leitura completa dos artigos, 37 estudos foram excluídos (**Quadro 13**). Assim, um total de 24 estudos (26 artigos) atenderam aos critérios de inclusão (**Figura 22**). Ademais, foram realizadas buscas manuais nas referências dos artigos incluídos, visando recuperar o maior número de estudos possíveis. Todos estes 24 estudos incluídos foram analisados quanti e qualitativamente.

Figura V. Fluxograma de seleção dos estudos.



Quadro I1. Estudos excluídos e seus respectivos motivos.

Autor, ano	Critério de exclusão	Motivo de exclusão detalhado
Duchesne, 2006 314	Tipo de delineamento	Revisão narrativa.



Barnes, 2018 315		Sem comparador.
Simpson, 2015 316		Revisão narrativa.
Brennan, 2013 ³¹⁷		Protocolo de RS
Devlin, 2005 ³¹⁸		ECR fatorial, não sendo possível separar o efeito da TCC do placebo ou da fluoxetina.
Berk, 2012 ³¹⁹		Estudo piloto.
Barnes, 2015 ³²⁰		Revisão sistemática que incluiu estudo de participantes não obesos e não apresentava análise de sub-grupo.
Armstrong, 2011 ³²¹		Revisão sistemática que incluiu estudo de participantes não obesos e não apresentava análise de sub-grupo.
Khazaal, 2007 ³²²	Tipo de participante	Indivíduos em uso de psicotrópicos que ganharam peso, não necessariamente portadores de sobrepeso ou obesidade.
Lawlor, 2018 ³²³		Protocolo de revisão sistemática.
Grilo, 2005 ³²⁴		Pacientes adultos e crianças com 100 a 200% o peso ideal, mas não relata se são portadores de sobrepeso ou obesidade pelo IMC.
Klósek, 2018 ³²⁵		Crianças
Hartmann-Boyce, 2017 ³²⁶		Avalia estratégias comportamentais e cognitivas e não a terapia.
Huber, 2015 ³²⁷		Telecoaching.
Palavras, 2017 ³²⁸		Revisão sistemática que incluiu estudo de outras intervenções e não apresentava análise de sub-grupo.
Palmeira, 2017 ³²⁹		Intervenção baseada em base em aceitação, atenção e compaixão.
Jacob, 2018 ³³⁰		Revisão sistemática que incluiu estudo de outras intervenções e não apresentava análise de sub-grupo.
Casagrande, 2010 ³³¹		Perda de peso comportamental.
Jiskoot, 2018 ³³²		Mudança de estilo de vida.
Ma, 2015 ³³³		Programa de mudança no estilo de vida e aumento da atividade física.
Annesi, 2015 ³³⁴		Associação de tratamentos comportamentais + exercício vs. Educação nutricional.
Tyson, 2015 ³³⁵		Perda de peso comportamental.
Young, 2017 ³³⁶		Programa de gerenciamento de peso.
Booth, 2014 ³³⁷	Tipo de intervenção	Revisão sistemática que incluiu estudo de outras intervenções e não apresentava análise de sub-grupo.
Eldredge, 1997 ³³⁸		Todos receberam cognitivo antes da randomização e depois foram divididos em perda e peso comportamental ou placebo.
Ruffault, 2017 ³³⁹		Atenção plena.
Prost, 2016 ³⁴⁰		Revisão sistemática que incluiu estudo de outras intervenções e não apresentava análise de sub-grupo.
Turner-McGrievy, 2009 ³⁴¹		Podcast de perda de peso baseado na teoria cognitiva social.
Wilson, 2011 342		Auto-ajuda guiada baseada na terapia cognitivo- comportamental.
Grilo, 2005 ³⁴³		Auto-ajuda guiada baseada na terapia cognitivo- comportamental.
Grilo, 2013 ³⁴⁴		Auto-ajuda guiada baseada na terapia cognitivo- comportamental.
Stahre, 2005 ³⁴⁵		novo programa cognitivo de redução de peso a curto prazo.
Rieger, 2017 ³⁴⁶		Congitivo + Suporte pessoal vs. Cognitivo, logo avalia o suporte pessoal.
Michelini, 2014 347	Tipo de desfecho	Adesão ao tratamento.

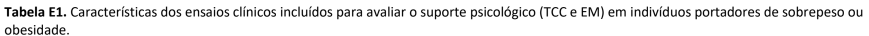


Grilo, 2012 ³⁴⁸		Preditores da resposta a TCC.
Grilo, 2012 ³⁴⁹		Analisa a rápida resposta na redução de episódios de compulsão alimentar.
Majanovic, 2014 ³⁵⁰	Tipo de comparador	Balão gástrico.

C. Descrição dos estudos e resultados

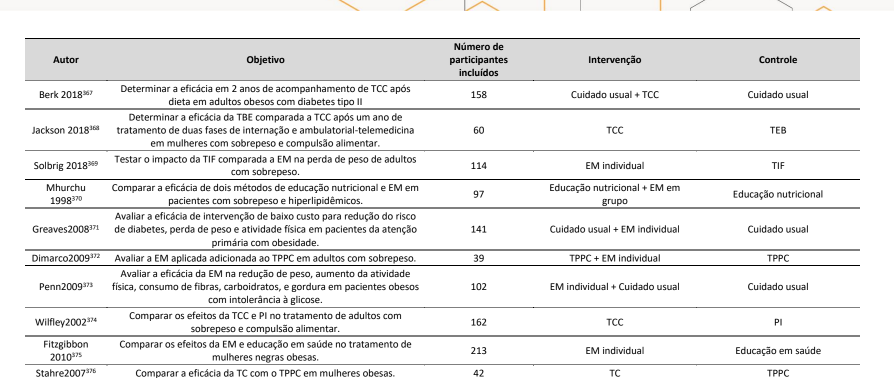
A descrição sumária dos estudos incluídos encontra-se no **Tabela E1**. A caracterização dos participantes de cada estudo pode ser vista na **Tabela F1**. Resultados encontram-se na **Tabela G1**. Nas **Figuras W** a **G1** constam as meta-análises realizadas para os desfechos de perda de peso contínua, alteração de IMC e circunferência abdominal e perda de peso clinicamente significante (≥ 10%). O risco de viés dos estudos incluídos encontra-se na **Figura H1**. O **Quadro J1** contém a sumarização das evidências, organizadas de acordo com o layout da tabela *Evidence to Decision* (EtD), também da metodologia GRADE.





Autor	Objetivo	Número de participantes incluídos	Intervenção	Controle	
Munsch 2007 e 2012 ^{351,352}	Determinar a eficácia da TCC e TPPC em pacientes com sobrepeso e com compulsão alimentar.	80	TCC	TPPC	
West 2007 ³⁵³	Determinar se a adição de EM ao TPPC melhora os resultados de perda de peso e controle glicêmico para mulheres com sobrepeso e diabetes tipo 2.	217	EM individual + TPPC	TPPC	
Linde 2010 ³⁵⁴	Examinar os efeitos da TCC e da TCC + TPPC na perda de peso e sintomas depressivos em mulheres com obesidade e depressão.	203	TCC +TPPC	TPPC	
Castelnuovo 2011 ³⁵⁵	Comparar a eficácia da TEB e TCC na redução de peso em mulheres obesas com compulsão alimentar.	60	тсс	TEB	
Grilo 2011 ³⁵⁶	Comparar a eficácia de TCC, TPPC em pacientes obesos com compulsão alimentar.	120	TCC TCC + TPPC	ТРРС	
Tárraga 2014 ³⁵⁷	Determinar se a adição de entrevista motivacional ao cuidado usual é efetiva em pacientes com sobrepeso e obesidade.	696	EM em grupo + Cuidado usual	Cuidado usual	
Muggia 2014 ³⁵⁸	Avaliar a eficácia da TCC em adição a dieta em pacientes obesos sem compulsão alimentar.	163	TCC + Cuidado usual	Cuidado usual	
Mirkarimi 2015 e 2016 ^{359,360}	Investigar o efeito da EM no programa educacional em mulheres com sobrepeso e obesidade.	150	EM em grupo EM em grupo + educação	Educação nutricional	
e 2016*****	sobrepeso e obesidade.		nutricional		
Zwaan 2015 ³⁶¹	Determinar se a adição de TCC ao cuidado usual em mulheres obesas com compulsão alimentar.	71	TCC + Cuidado usual	Cuidado usual	
Wagner 2016 ³⁶²	Investigar a eficácia da TCC baseada em internet em adultos com sobrepeso e compulsão alimentar.	139	Programa de internet baseado TCC	Lista de espera	
Barnes 2017 ³⁶³	Avaliar os efeitos da entrevista motivacional e da psicoeducação nutricional com suporte web em adultos com sobrepeso e com ou sem compulsão alimentar.	59	EM Web	Psicoeducação nutricional Web	
Rodriguez- Cristobal 2017 ³⁶⁴	Investigar se EM, juntamente com o cuidado usual é eficiente no tratamento de sobrepeso e obesidade e se essa intervenção reduz os fatores de risco cardiovascular associados.	886	Cuidado usual + EM em grupo	Cuidado usual	
Mirkarimi 2017 ³⁶⁵	Investigar o efeito da EM em mulheres com sobrepeso e obesidade atendidas em centros de saúde urbanos.	60	EM individual	Educação em saúde	
Raman 2017 ³⁶⁶	Testar a eficácia da adição de TRC na TPPC em adultos obesos.	80	TRC + TPPC	TPPC	





Legenda: TCC: Tratamento cognitivo-comportamental; TC: Terapia Cognitiva; TPPC: Tratamento de Perda de Peso Comportamental; EM: Entrevista Motivacional; TEB: Terapia de Estratégia Breve; TRC: Terapia de Remediação Cognitiva; TIF: Teoria de Imagem Funcional; PI: Psicoterapia Interpessoal



Tabela F1. Características basais para os estudos que avaliaram o suporte psicológico (TCC e EM) em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade.

Autor (es)	Intervenção	Controle	N intervenção	N controle	Idade (anos) média (DP) (intervenção vs. Controle)	% sexo masc. (Intervenção vs. Controle)	IMC (%), média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Peso (Kg), Média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Circunferência da cintura (cm) (Intervenção vs. Controle)	Tempo da intervençã o	Tempo de Seguimento
West 2007 ³⁵³	EM individual + TPPC	TPCC	109	108	54 (10) vs. 52 (10)	0% vs. 0%	36,5 (5,4) vs. 36,5 (5,4)	97 (17) vs. 97 (15)	NR	18 meses	18 meses
Linde 2010 ³⁵⁴	TCC +TPPC	TPPC	101	102	52,3 (6,2) vs. 52,1 (6,5)	0% vs. 0%	38,6 (6,8) vs. 39,5 (7,7)	103,4 (17,7) vs. 106,5 (22,3)	NR	12 meses	12 meses
Castelnuovo 2011 ³⁵⁵	тсс	TEB	30	30	46,2 (10,5)vs. 45,9 (10,7)	0% vs. 0%	NR	107,4 (6,8) vs. 106,6 (22,3)	NR	6 meses	6 meses
Grilo 2011 ³⁵⁶	TCC TCC + TPPC	TPPC	45 35	45	45,2 (8,5) vs. 44,5 (9,2) vs. 44,6 (10,5)	35,6% vs. 55,5% vs. 37,8%	39,3 (6,1) vs. 39,0 (6,1) vs. 38,0 (5,3)	113,4 (23,9) vs. 107,6 (19,4) vs. 110,1 (20,8)	NR	12 meses	12 meses
Munsch 2007 e 2012 ^{351,352}	TCC	TPPC	44	36	44,4 (11,5) vs. 47,8 (11,8)	9,1% vs. 13,9%	34,1 (4,1) vs. 33,7 (3,6)	NR	NR	6 meses	6 anos (72 meses)
Tárraga 2014 ³⁵⁷	EM em grupo + Cuidado usual	Cuidado usual	319	377	NR	17,8% vs. 27,4%	34,1 (4,8) vs. 34,1 (4,8)	85,5 (13,9) vs. 87,11	NR	8 meses	8 meses
Muggia 2014 ³⁵⁸	TCC + Cuidado usual	Cuidado usual	80	83	46,2 (11,7) vs. 43,5 (3,6)	23,8 vs. 28,9%	31,9 (3,6) vs. 32,5 (3,7)	84,4 (13,5) vs. 85,6 (12,4)	103,1 (10,1) vs. 103,9 (10,3)	12 meses	12 meses
Zwaan 2015 ³⁶¹	TCC + Cuidado usual	Cuidado usual	36	35	40,9 (7,7) vs. 37,7 (6,5)	NR	36,6 (3,2) vs. 35,7 (4,2)	217,3 (24,8) vs. 214,9 (27,9)	NR	12 meses	12 meses
Mirkarimi	EM em grupo		50	_					80,4 (6,9) vs.		
2015 e 2016 ^{359,360}	EM em grupo + educação nutricional	Educação nutricional	50	50	37,9 (8,9) vs. 39,5 (10,3) vs. 37,9 (9,1)	0% vs. 0% vs. 0%	28,2 (2,2) vs. 29,0 (2,1) vs. 28,8 (1,6)	74,2 (6,95) vs. 77,3 (6,9) vs. 75,9 (6,1)	84,5 (9,8) vs. 89,0 (10,8)	6 meses	6 meses
Wagner 2016 ³⁶²	Programa de internet baseado TCC	Lista de espera	69	70	34,9 (10,1) vs. 35,3 (9,7)	5,8% vs. 1,4%	31,9 (6,7) vs. 32,8 (8,1)	91,9 (21,0) vs. 95,4 (24,1)	NR	4 meses	12 meses
Barnes 2017 ³⁶³	EM Web	Psicoeducação nutricional Web	30	29	NR	NR	34,7 (7,1) vs. 35,1 (7,5)	216,0 (54,3) vs. 219,4 (53,9)	NR	15 meses	15 meses
Rodriguez- Cristobal 2017 ³⁶⁴	Cuidado usual + EM em grupo	Cuidado usual	400	446	NR	17,8% vs. 27,4%	34,1 (4,8) vs. 34,1 (4,8)	85,5 (13,9) vs. 87,1 (14,8)	107,6 (10,8) vs. 107,7 (11,5)	24 meses	24 meses



Autor (es)	Intervenção	Controle	N intervenção	N controle	Idade (anos) média (DP) (intervenção vs. Controle)	% sexo masc. (Intervenção vs. Controle)	IMC (%), média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Peso (Kg), Média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Circunferência da cintura (cm) (Intervenção vs. Controle)	Tempo da intervençã o	Tempo de Seguimento
Mirkarimi 2017 ³⁶⁵	EM individual	Educação em saúde	30	30	37,2 (8,1) vs. 39,0 (9,3)	0% vs. 0%	28,6 (1,8) vs. 28,5 (2,3)	76,1 (7,0) vs. 74,9 (7,2)	84,5 (9,2) vs. 80,0 (7,0)	6 meses	6 meses
Raman 2017 ³⁶⁶	TRC + TPPC	TPPC	42	38	40,6 (7,0) vs. 42,2 (8,8)	NR	40,3 (7,8) vs. 39,2 (7,4)	NR	NR	3 meses	3 meses
Berk 2018 ³⁶⁷	Cuidado usual + TCC	Cuidado usual	83	75	52,3 (11,3) vs. 55,2 (9,3)	47% vs. 41,3%	36,7 (31,7-39,4) vs. 35,7 (32,9-40,9)*	105,5 (19,3) vs. 106,7 (22,5)	119,4 (14,2) vs. 120,4 (12,9)	2 meses	24 meses
Jackson 2018 ³⁶⁸	тсс	TEB	30	30	46,2 (10,5) vs. 45,9 (10,8)	0% vs. 0%	NR	107,4 (6,8) vs. 106,5 (7,2)	NR	12 meses	12 meses
Solbrig 2018 ³⁶⁹	EM individual	TIF	55	59	42 (20-72) vs. 45 (20-72)	27,3% vs. 37,2%	32,5 (24,5-53,3) vs. 33,2 (26,0-48,0)*	89,7 (59-131) vs. 91,5 (62,3-140,5)*	106,8(79-144) vs. 106,8 (79-144)*	12 meses	12 meses
Mhurchu 1998 ³⁷⁰	Educação nutricional+ EMem grupo	Educação nutricional	47	50	NR	48,9% vs. 52,0%	26,7 (25,6-27,9) vs. 27,3 (26,1-28,5)*	NR	NR	3 meses	3 meses
Greaves2008 ³⁷	Cuidado usual + EM individual	Cuidado usual	72	69	53,3 (12,3) vs. 54,5 (11,5)	36% vs. 36%	NR	91,6 (13,3) vs. 94,4 (14,2)	104,2 (11,3) vs. 106,4 (10,5)	6 meses	6 meses
Dimarco2009 ³⁷	TPPC + EMindividual	TPPC	20	19	NR	30% vs. 5,3%	33,1 (3,2) vs. 31,6 (2,8)	NR	NR	11 semanas	11 semanas
Penn2009 ³⁷³	EM individual + Cuidado usual	Cuidado usual	51	51	56,8 (40-72) vs. 57,4 (38-74)*	41,2% vs. 39,2%	34,1 (5,5) vs. 33,5 (4,6)	93,4 (16,0) vs. 90,6 (12,5)	104,6 (11,3) vs. 104,3 (9,2)	5 anos	5 anos
Wilfley2002 ³⁷⁴	тсс	PI	81	81	45,6 (9,6) vs. 44,9 (9,6)	17,3% vs. 17,3%	37,4 (5,3) vs. 37,4 (5,1)	NR	NR	12 meses	12 meses
Fitzgibbon 2010 ³⁷⁵	EM individual	Educação em saúde	107	106	46,4 (8,4) vs. 45,5 (8,4)	0% vs. 0%	38,7 (5,5) vs. 39,8 (5,8)	103,9 (15,7) vs. 105,9 (17,4)	NR	6 meses	12 meses
Stahre2007 ³⁷⁶	TC	TPPC	16	26	50,1 (7,8) vs. 47,0 (8,2)	0% vs. 0%	35,5 vs. 34,1	95,1 vs. 91,5	NR	18 meses	18 meses

Legenda: TCC: Tratamento cognitivo-comportamental; TC: Terapia Cognitiva; TPPC: Tratamento de Perda de Peso Comportamental; EM: Entrevista Motivacional; TEB: Terapia de Estratégia Breve; TRC: Terapia de Remediação Cognitiva; TIF: Teoria de Imagem Funcional; PI: Psicoterapia Interpessoal; NR: Não Reportado; * IC.



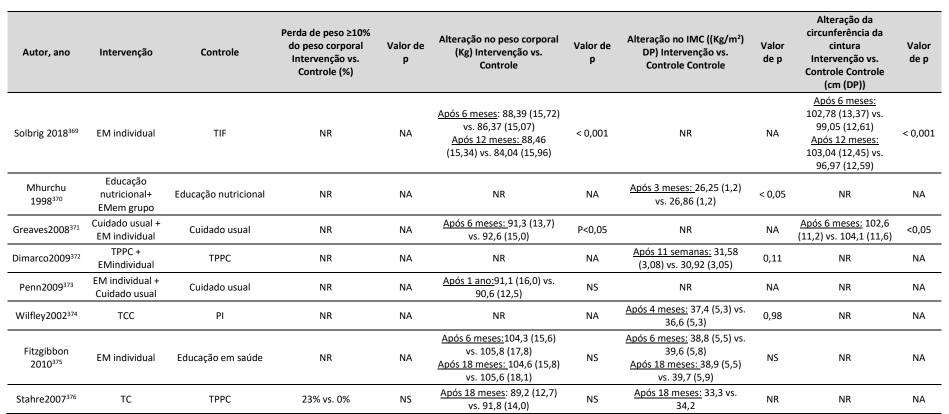
Tabela G1. Desfechos de eficácia de estudos que avaliaram a perda de peso significativa (≥10%), alteração no peso corporal, no IMC e na circunferência abdominal.

Autor, ano	Intervenção	Controle	Perda de peso ≥10% do peso corporal Intervenção vs. Controle (%)	Valor de p	Alteração no peso corporal (Kg) Intervenção vs. Controle	Valor de p	Alteração no IMC ((Kg/m²) DP) Intervenção vs. Controle Controle	Valor de p	Alteração da circunferência da cintura Intervenção vs. Controle Controle (cm (DP))	Valor de p
West 2007 ³⁵³	EM individual + TPPC	TPCC	NR	NA	Após 6 meses: 92,3 (17,0) vs. 93,9 (15,0) Após 12 meses: 92,2 (17,0) vs. 94,3 (15,0) Após 18 meses: 93,5 (17,0) vs. 95,3 (15,0)	NS	NR	NA	NR	NA
Linde 2010 ³⁵⁴	TCC +TPPC	TPPC	NR	NA	Após 6 meses: 101,6 (17,7) vs. 103,8 (22,3) Após 12 meses: 101,1 (17,7) vs. 103,5 (22,3)	0,55	NR	NA	NR	NA
Castelnuovo 2011 ³⁵⁵	TCC	TEB	NR	NA	Após 6 meses:94,73 (18,14) vs. 88,40 (5,87)	0,128	NR	NA	NR	NA
Grilo 2011 ³⁵⁶	TCC + TPPC	ТРРС	NR	NA	Após 6 meses: 111,6 (22,0) vs. 105,1 (20,1) vs. 105,1 (23,6) Após 12 meses:110,40 (23,0) vs. 104,3 (17,7) vs. 104,60 (22,3)	NS	Após 6 meses: 38,7 (5,7) vs. 38,2 (5,3) vs. 36,6 (6,8) Após 12 meses: 38,3 (6,0) vs. 38,7 (5,6) vs. 36,6 (6,5)	NS	NR	NA
Munsch 2007 e 2012 ^{351,352}	тсс	TPPC	Após 6 anos:17,1% vs. 18,8%	0,85	NR	NA	Após 12 meses: 32,4 (5,4) vs. 33,6 (4,0) Após 6 anos: 31,5 (5,2) vs. 33,5 (3,8)	0,70 >0,05	NR	NA
Tárraga 2014 ³⁵⁷	EM em grupo + Cuidado usual	Cuidado usual	Após 2 anos:8% vs. 5%26	NS	NR	NA	Após 2 anos: 31,7 (4,8) vs. 33,2 (4,8)	0,0237	NR	NA
Muggia 2014 ³⁵⁸	TCC + Cuidado usual	Cuidado usual	Após 12 meses: 14% vs. 16%	0,633	NR	NA	NR	NA	NR	NA



Autor, ano	Intervenção	Controle	Perda de peso ≥10% do peso corporal Intervenção vs. Controle (%)	Valor de p	Alteração no peso corporal (Kg) Intervenção vs. Controle	Valor de p	Alteração no IMC ((Kg/m²) DP) Intervenção vs. Controle Controle	Valor de p	Alteração da circunferência da cintura Intervenção vs. Controle Controle (cm (DP))	Valor de p
Zwaan 2015 ³⁶¹	TCC + Cuidado usual	Cuidado usual	NR	NA	Após 6 meses:196,8 (35,5) vs. 196,9 (30,8) Após 1 ano: 204,9 (31,8) vs. 202,7 (30,3)	NS	Após 6 meses:32,8 (5,1) vs. 32,6 (5,0) Após 1 ano: 34,4 (4,3) vs. 33,8 (4,9)	NS	NR	NA
Mirkarimi 2015 e 2016 ^{359,360}	EM em grupo + educação nutricional	Educação nutricional	NR	NA	Após 2 meses: 71,7 (5,6) vs. 74,9 (6,0) vs. 74,6 (6,1) Após 6 meses: 70,1 (5,6) vs. 73,0 (5,6) vs. 75,1 (6,3)	< 0,03	Após 2 meses: 27,1 (2,2) vs. 28,2 (2,5) vs. 28,5 (2,6) Após 6 meses: 26,5 (2,2) vs. 27,5 (2,5) vs. 28,7 (2,5)	< 0,003	NR	NA
Wagner 2016 ³⁶²	Programa de internet baseado TCC	Lista de espera	NR	NA	Após 4 meses: 90,6 (21,3) vs. 95,6 (24,7)	0,033	Após 4 meses: 31,4 (6,9) vs. 32,8 (8,3)	0,094	NR	NA
Barnes 2017 ³⁶³	EM Web	Psicoeducação nutricional Web	NR	NA	<u>Após 12 meses</u> : 219,35 (54,27) vs. 216,31 (53,88)	0,056	Após 12 meses: 35,12 (7,06) vs. 34,55 (7,52)	NS	NR	NA
Rodriguez- Cristobal 2017 ³⁶⁴	Cuidado usual + EM em grupo	Cuidado usual	Após 1 ano: 6,7% vs. 4% Após 2 anos: 8% vs. 5%	0,27	Após 1 ano: 83,7 (EP: 0,9) vs. 85,9 (EP: 0,8) Após 2 anos: 83,2 (EP: 1,0) vs. 84,9 (EP: 0,9)	0,02	NR	NA	NR	NA
Mirkarimi 2017 ³⁶⁵	EM individual	Educação em saúde	NR	NA	Após 2 meses: 73,89 (6,54) vs. 72,98 (6,58) Após 6 meses: 72,96 (5,92) vs. 72,75 (6,53)	0,001	<u>Após 2 meses:</u> 27,75 (1,72) vs. 27,74 (2,21) <u>Após 6 meses</u> : 27,52 (1,71) vs. 27,60 (2,11)	0,938	Após 2 meses: 82,00 (8,78) vs. 77,82 (6,35) Após 6 meses: 77,96 (17,10) vs. 77,39 (6,36)	0,001
Raman 2017 ³⁶⁶	TRC + TPPC	TPPC	68% vs. 15%	<0,05	Após 3 meses:105,5 (20,7) vs. 109,3 (18,9)	NS	Após 3 meses: 38,3 (7,6) vs. 38,8 (8,4)	NS	NR	NA
Berk 2018 ³⁶⁷	Cuidado usual + TCC	Cuidado usual	NR	NA	Após 1 ano: 97,7 (4,3) vs. 98,5 (4,5) Após 2 anos: 100,2 (4,5) vs. 101,4 (4,7)	0,951	NR	NA	Após 2 anos: 115,0 (3,1) vs. 116,0 (3,3)	NS
Jackson 2018 ³⁶⁸	TCC	TEB	NR	NA	Após 6 meses: 98,7 (7,75) vs. 87,83 (6,35) Após 12 meses: 101,83 (8,27) vs. 87,93 (6,62)	< 0,001 < 0,001	NR	NA	NR	NA

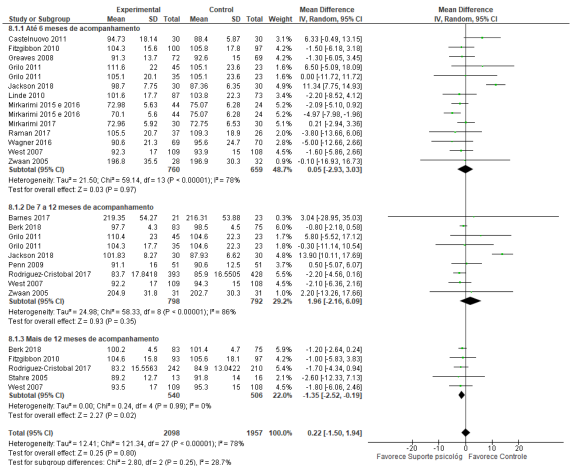




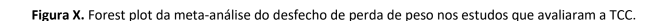
Legenda: TCC: Tratamento cognitivo-comportamental; TC: Terapia Cognitiva; TPPC: Tratamento de Perda de Peso Comportamental; EM: Entrevista Motivacional; TEB: Terapia de Estratégia Breve; TRC: Terapia de Remediação Cognitiva; TIF: Teoria de Imagem Funcional; PI: Psicoterapia Interpessoal, NR: Não Reportado; NA: Não se aplica; NS: Não Significante; IC: Intervalo de Confiança. * DM entre os grupos intervenção e placebo



Figura W. Forest plot da meta-análise do desfecho de perda de peso de estudos que avaliaram TCC e EM.







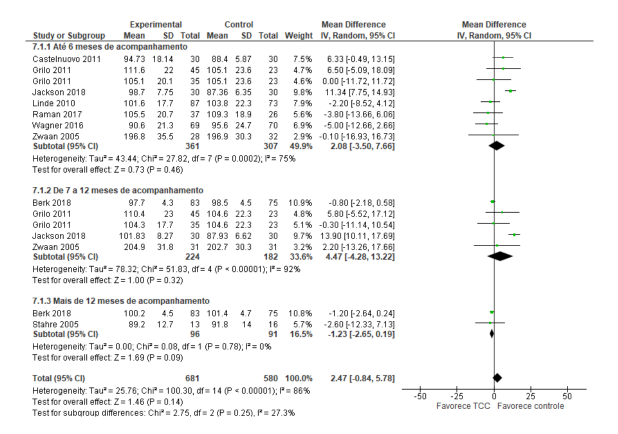


Figura Y. Forest plot da meta-análise do desfecho de perda de peso nos estudos que avaliaram a EM.

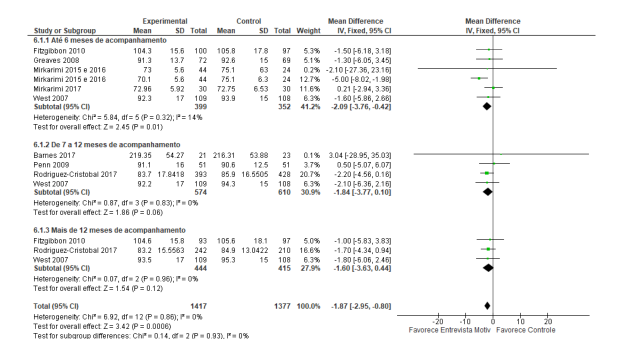
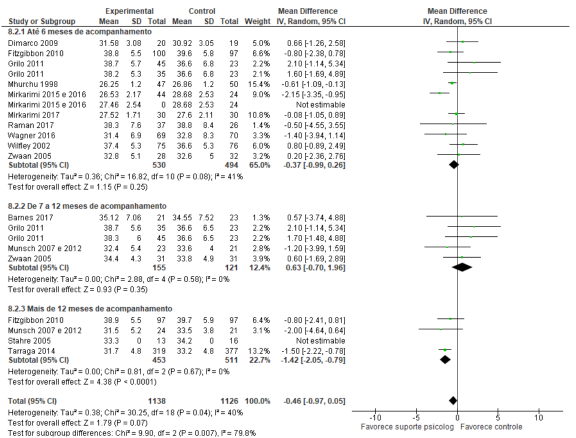
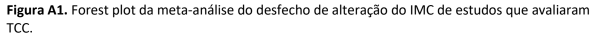




Figura Z. Forest plot da meta-análise do desfecho de alteração do IMC de estudos que avaliaram TCC e EM.







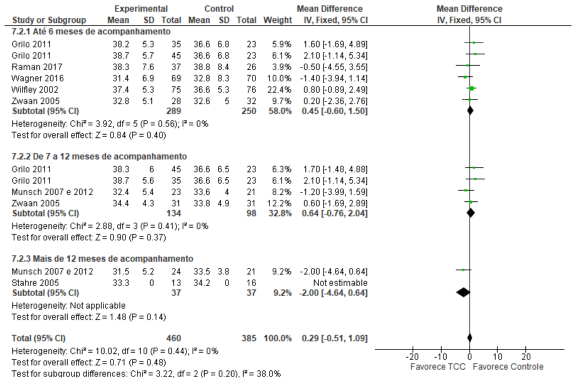


Figura B1. Forest plot da meta-análise do desfecho de alteração do IMC de estudos que avaliaram EM.

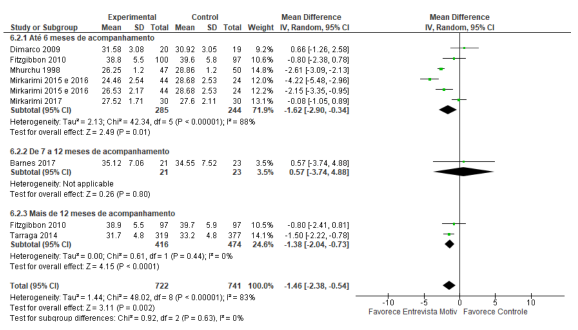




Figura C1. Forest plot da meta-análise do desfecho de alteração na medida do perímetro da cintura de estudos que avaliaram TCC e EM.

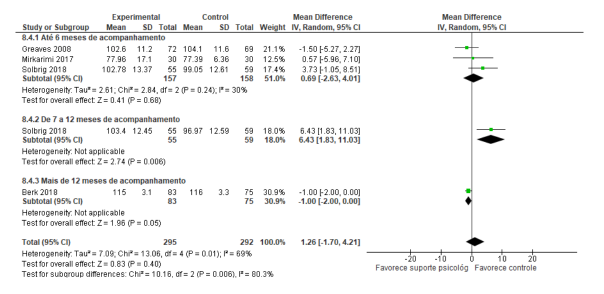


Figura D1. Forest plot da meta-análise do desfecho de alteração do perímetro da cintura nos estudos que avaliaram a EM.

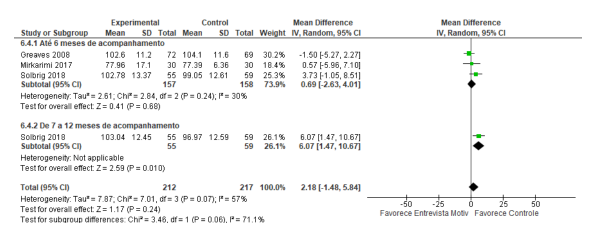




Figura E1. Forest plot da meta-análise do desfecho de perda de peso significativa (≥10%) de estudos que avaliaram TCC e EM.

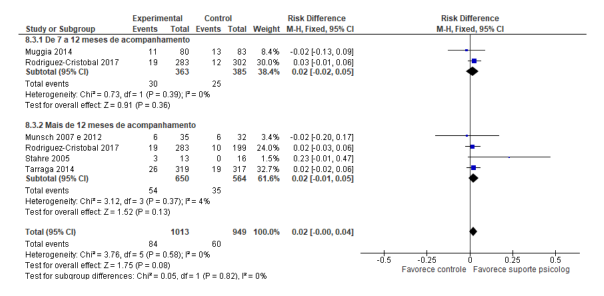


Figura F1. Forest plot da meta-análise do desfecho de perda de peso significativa (≥10%) nos estudos que avaliaram a TCC.

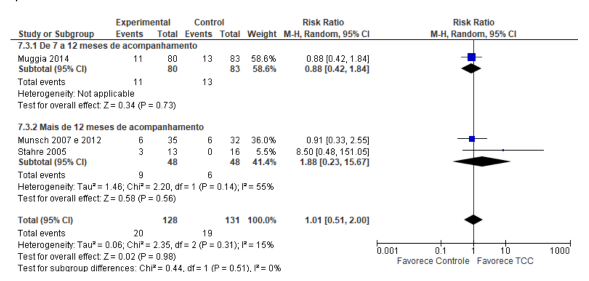




Figura G1. Forest plot da meta-análise do desfecho de perda de peso significativa (≥10%) nos estudos que avaliaram a EM.

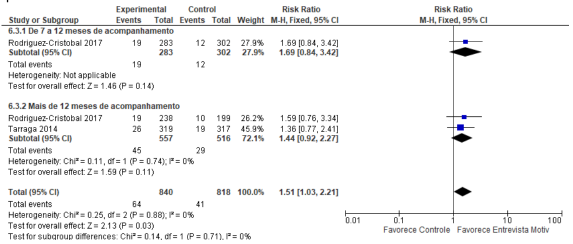
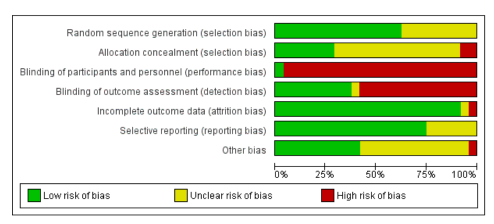
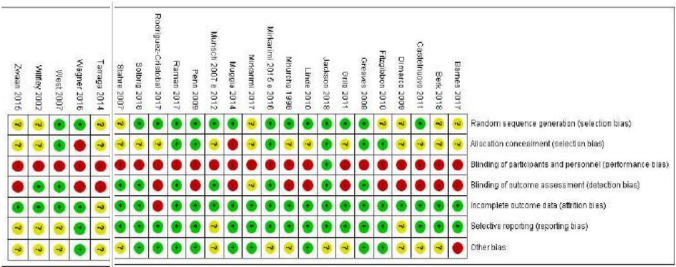


Figura H1. Avaliação da qualidade metodológica dos ECR.









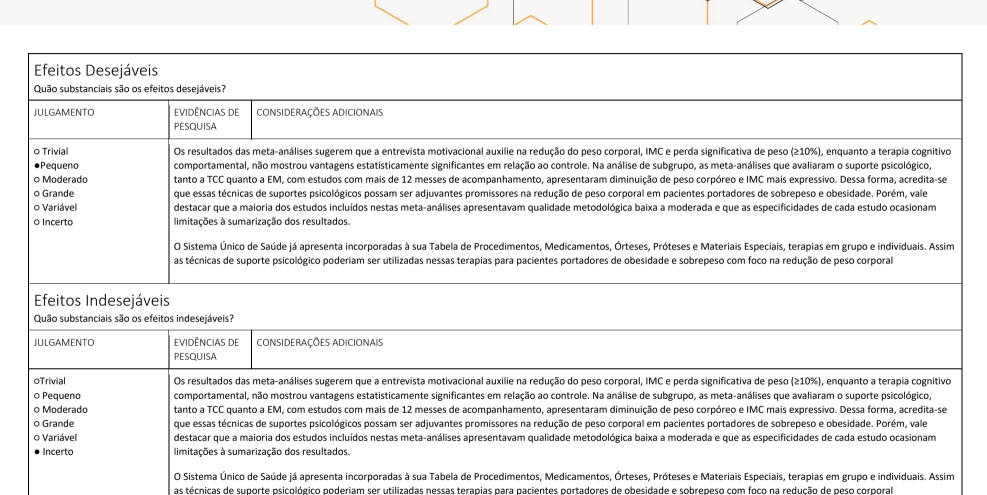
Quadro J1: Principais domínios avaliados (tabela Evidence to Decision do GRADE PRO).

PERGUNTA	
Deve-se usar su	porte psicológico vs. tratamento convencional para perda de peso de indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade?
POPULAÇÃO:	perda de peso de indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade
INTERVENÇÃO:	suporte psicológico
COMPARAÇÃO:	tratamento convencional
DESFECHOS PRINCIPAIS:	Perda de peso significativa (>10%); Alteração no peso corpóreo ; Alteração no IMC (Índice de Massa Corporal) ; Alteração na medida do perímetro da cintura;

AVALIAÇÃO

Problema O problema é uma prioridade?										
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS									
o Não o Provavelmente Não o Provavelmente sim • Sim o Varia o Incerto	 Em 20 39% do A maio 41 mill Mais d A obes 	didade mundial quase triplicou desde 1975. 16, mais de 1,9 bilhão de adultos, 18 anos ou mais, apresentavam excesso de peso. Destes, mais de 650 milhões eram obesos. 18 anos ou mais estavam acima do peso em 2016 e 13% eram obesos. 19 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 10 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 10 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 11 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 12 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 13 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 14 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 15 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 16 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 16 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 16 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 16 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 16 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 16 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 16 pria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais								









JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS						
Muito Baixa Baixa Moderada Alta Sem estudos incluídos	A qualidade geral	da evidência é muito baixa para todos ps desfechos.							
		Desfechos	Importância	Certainty of the evidence (GRADE)					
		Perda de peso significativa (>10%)		⊕○○○ MUITO BAIXA ^{a,b,c}					
		Alteração no peso corpóreo		⊕○○○ MUITO BAIXA ^{c,d,e}					
	Alteração no IMC (Índice de Massa Corporal)								
	Alteração na medida do perímetro da cintura								
	b. Mesm segui c. Os re d. Apen baixa	 b. Mesmo com o i2=0, os estudos apresentam intervenções distintas (3 ECR sobre TCC e 2 de EM), comparadores distintos e tempos de seguimentos diferentes. c. Os resultados estão em direções distintas e os intervalos de confiança não são sobreponíveis. d. Apenas Jackson et al., (2018) apresentou alta qualidade metodológica. No restante dos estudos, a qualidade metodológica variou de baixa a moderada. 							





	f. Dos 4	ECR, três apresentaram qualidade metodológica moderada e um baixa.
Valores Existe importante incerteza ou JULGAMENTO	variabilidade acerca	a de quanto as pessoas valorizam os resultados primários? CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
JOEGAWIENTO	PESQUISA	CONSIDENAÇÕES ADICIONAIS
o Importante incerteza ou variabilidade Possível Importante incerteza ou variabilidade o Provavelmente nenhuma Importante incerteza ou variabilidade o Sem importante incerteza ou variabilidade	. A depender das l . Apesar do agrupa tratamento conse	erto qual seria a preferência dos indivíduos; imitações físicas e nutricionais, alguns indivíduos poderiam opinar pelo tratamento com dieta e/ou exercício físico em detrimento à terapia; amento de efeito quantitativo realizado, as comparações foram diferentes e poderia, também, haver um efeito add-on positivo da terapia associada ao rvador; moções e sentimentos pode não ser confortável para alguns indivíduos.





Balanço dos efeitos O balanço entre efeitos desejá		favorece a intervenção ou o comparador?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Favorece o comparador o Provavelmente favorece o comparador o Não favorece um e nem o outro ● Provavelmente favorece a intervenção o Favorece a intervenção o Variável o Incerto	cognit suport expres portac moder O Siste indivic de pes Devide modal	ultados das meta-análises sugerem que a entrevista motivacional auxilie na redução do peso corporal, IMC e perda significativa de peso (≥10%), enquanto a terapia ivo comportamental, não mostrou vantagens estatisticamente significantes em relação ao controle. Na análise de subgrupo, as meta-análises que avaliaram o te psicológico, tanto a TCC quanto a EM, com estudos com mais de 12 messes de acompanhamento, apresentaram diminuição de peso corpóreo e IMC mais sisvo. Dessa forma, acredita-se que essas técnicas de suportes psicológicos possam ser adjuvantes promissores na redução de peso corporal em pacientes dores de sobrepeso e obesidade. Porém, vale destacar que a maioria dos estudos incluídos nestas meta-análises apresentavam qualidade metodológica baixa a rada e que as especificidades de cada estudo ocasionam limitações à sumarização dos resultados. Dema Único de Saúde já apresenta incorporadas à sua Tabela de Procedimentos, Medicamentos, Órteses, Próteses e Materiais Especiais, terapias em grupo e duais. Assim as técnicas de suporte psicológico poderiam ser utilizadas nessas terapias para pacientes portadores de obesidade e sobrepeso com foco na redução so corporal con a característica dos estudos, alta heterogeneidade e baixa qualidade metodológica, é difícil recomendar um tipo de terapia em detrimento da outra. Uma lidade deve ser indicada considerando a possibilidade de associação com tratamento conservador e depende da vontade do indivíduo. deve conter as técnicas de suporte psicológicos que devem ser utilizados.
Aceitabilidade A intervenção é aceitável para	os principais atores	s sociais (<i>stakeholders</i>)?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Não o Provavelmente não ● Provavelmente sim o Sim o Variável o Incerto		s indivíduos podem preferir a terapia com educação alimentar e exercício físico ou medicamentos em detrimento à terapia; lação aos demais atores o suporte psicológico já está incorporado no SUS, assim, não ocasionaria nenhuma mudança, além de capacitação dos profissionais.





RESUMO DOS JULGAMENTOS

		JULGAMENTO								
PROBLEMA	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto			
EFEITOS DESEJÁVEIS	Trivial	Pequeno	Moderado	Grande		Varia	Incerto			
EFEITOS INDESEJÁVEIS	Grande	Moderado	Pequeno	Trivial		Varia	Incerto			
CERTEZA DA EVIDÊNCIA	Muito baixa	Baixa	Moderada	Alta			Sem estudos incluídos			
VALORES	Incerteza ou variabilidade importente	Possivelmete variabilidade ou incerteza importante	Provavelmente sem incerteza ou variabilidade importante	Sem incerteza ou variabilidade importante						
BALANÇO DOS EFEITOS	Favorece a comparação	Provavelmente favorece a comparação	Não favorece nem a comparação nem a intervenção	Provavelmente favorece a intervenção	Favorece a intervenção	Varia	Incerto			
ACEITABILIDADE	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto			

TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contra a intervenção	Recomendação condicional contra a intervenção	Não favorece uma ou outra	Recomendação condicional a favor da intervenção	Recomendação forte a favor da intervenção
0	0	0	•	0





CONCLUSÕES

Recomendação

Recomenda-se o suporte psicológico baseado em EM e TCC, desde que adequadas às necessidades do paciente com sobrepeso e obesidade e condicionadas ao treinamento e capacitação das equipes em saúde para a realização adequada desses procedimentos. Ademais, é ideal que ao paciente seja fornecida informação e a possibilidade de associação de outras modalidades de tratamento, como readequação alimentar e prática de exercícios físicos. A terapia e o suporte psicológico devem ser avaliados por profissional capacitado e indicados quando aplicável, respeitando a individualidade dos usuários.



APÊNDICE 11 - PERGUNTA PICO 10

Questão da pesquisa: "Qual a eficácia e segurança da sibutramina na perda de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) era a sibutramina (C) Placebo ou orlistate; e desfechos (O) perda de peso (contínua e clinicamente significante (> 10% do peso corpóreo)), redução do perímetro da cintura, redução do IMC.

A. Estratégia de busca

Quadro K1. Estratégias de busca nas bases de dado PubMed e Embase.

Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos Recuperados
MEDLINE via Pubmed:	((("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR overweight)) AND ("sibutramine" [Supplementary Concept] OR sibutramine)) AND ((randomized controlled trial[pt] OR controlled clinical trial[pt] OR randomized[tiab] OR placebo[tiab] OR drug therapy[sh] OR randomly[tiab] OR trial[tiab] OR groups[tiab] NOT (animals [mh] NOT humans [mh])))	728
EMBASE	Data de busca: 29/10/2018 ('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR 'overweight') AND [embase]/lim AND ('sibutramine' OR 'sibutramine'/exp) AND [embase]/lim AND 'crossover procedure':de OR 'double-blind procedure':de OR 'randomized controlled trial':de OR 'single-blind procedure':de OR (random* OR factorial* OR crossover* OR cross NEXT/1 over* OR placebo* OR doubl* NEAR/1 blind* OR singl* NEAR/1 blind* OR assign* OR allocat* OR volunteer*):de,ab,ti	1.211
	Data de acesso: 02/10/2018	

B. Seleção das evidências

A busca pelas evidências resultou em 1.939 referências (728 no MEDLINE e 1.211 no EMBASE). Destas, 341 foram excluídas por estarem duplicadas. Mil quinhentos e noventa e oito referências foram triadas por meio da leitura de títulos e resumos, das quais, 60 referências tiveram seus textos avaliados para confirmação da elegibilidade, por meio de uma análise mais minuciosa. Dessas 60 referências, 40 foram lidas na íntegra. As justificativas de exclusão dos estudos encontram-se no **Quadro L1**.



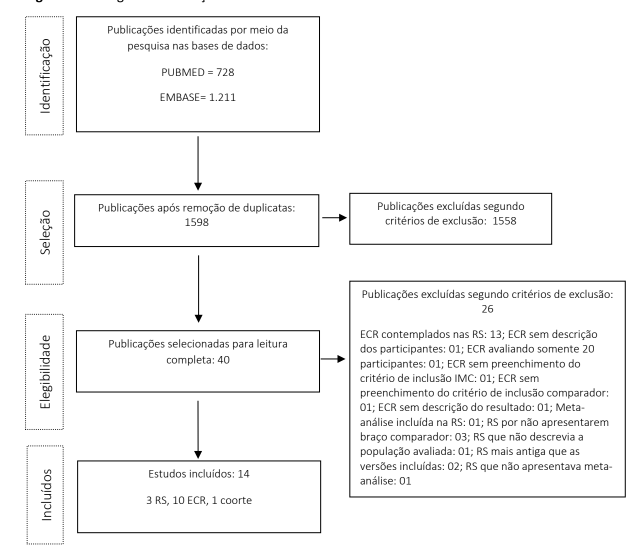
Quadro L1. Estudos excluídos na fase 3.

Estudo	Referência	Motivo de exclusão
Hauner et al., 2004	377	
McMahon, 2000	379	Estavam contemplados na RS de Rucker et al., 2007 ³⁷⁸ .
Padwal et al., 2003	380	2007 .
Gonzalez et al., 2010	381	
Cuellar et al., 2000	383]
Fanghanel et al., 2000	384]
Faria et al., 2002	385]
Finer et al., 2000	386]
Fujioka et al., 2000	387	
Hazenberg et al., 2000	388	Estavam contemplados na RS de Arterburn et al., 2004 ³⁸² .
Hanotin et al., 1998	389	2004 .
James et al., 2000	390	
Norris et al., 2004	391	
Serrano-Rios et al., 2004	392	
Smith et al, 2001	393	
Sramek et al., 2002	394	
Apfelbaum et al., 1999	395	Estava na RS de Rucker et al., 2007 ³⁷⁸ e na RS de Arterburn et al., 2004 ³⁸² .
Bray et al., 1996	396	Não descreveu o número de participantes avaliados
Milano et al., 2005	397	Avaliou somente 20 pacientes
Wilfley et al., 2008	398	Não preencheu o critério de inclusão de IMC igual ou superior a 25kg/m2
James, et al., 2010	399	Não descreveu os resultados de redução de peso (contato com autor sem sucesso)
Kim et al., 2003	400	Uma meta-análise que estava incluída na RS de Arterburn et al., 2004 ³⁸²
Dedov et al., 2018	401	
Gaciong et al., 2005	402	Não apresentavam o braço comparador
Stimac et al., 2004	403]
Gray et al., 2012	404	Não apresentou meta-análise individual para a sibutramina
Neovius et al., 2008	405	Não descreveu a população avaliada no estudo

Ao final, foram incluídas três RS (Arterburn et al., 2004³⁸², Rucker et al., 2007³⁷⁸e Gray et al., 2012⁴⁰⁴), dez ECR (Appolinario et al., 2003⁴⁰⁶, Erondu et al., 2012⁴⁰⁷, Fanghanel et al., 2003⁴⁰⁸, Di Francesco et al., 2007⁴⁰⁹, Derosa et al., 2004⁴¹⁰, Halpern et al., 2002⁴¹¹, Kaya et al., 2004⁴¹², Porter et al., 2004⁴¹³, Tankova et al., 2004⁴¹⁴, Caterson et al., 2012⁴¹⁵e uma coorte (Douglas et al., 2015⁴¹⁶), importante para avaliar a segurança. As descrições e os dados dos referidos estudos encontram-se descritos no item 3.2.O processo de seleção dos estudos está descrito na **Figura I1.**



Figura I1. Fluxograma de seleção dos estudos.



C. Descrição dos estudos e resultados

A descrição sumária dos estudos incluídos encontra-se no **Tabela H1**. A caracterização dos participantes de cada estudo pode ser vista na **Tabela I1**. Resultados de eficácia encontram-se na **Tabela J1** e nas **Figura J1**. Desfechos de segurança, na **Tabela K1**. A avaliação do risco de viés dos está ilustrada na **Figura K1**. A avaliação da qualidade da evidência, gerada a partir do corpo de evidências, pode ser vista no **Quadro M1**, que corresponde à Tabela *Summary of Findings* (SoF), criado por meio do *webapp* GRADE Pro GDT. O **Quadro N1** ilustra os principais domínios avaliados para tomada de decisão acerca da recomendação, criada a partir da tabela *Evidence to Decision*, da metodologia GRADE.

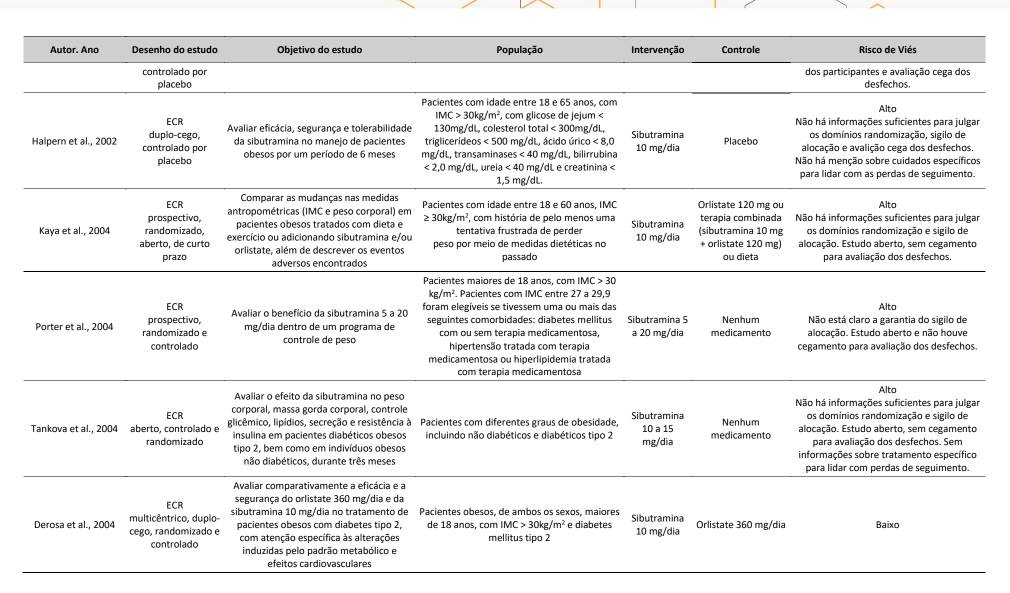




Tabela H1. Características dos estudos incluídos.

Autor. Ano	Desenho do estudo	Objetivo do estudo	População	Intervenção	Controle	Risco de Viés
Appolinario et al., 2003	ECR duplo-cego, paralelo, randomizado, comparando dose fixa de sibutramina com placebo	Avaliar eficácia e tolerabilidade da sibutramina em pacientes obesos com transtorno de compulsão alimentar	Homens e mulheres, com idade entre 18 e 60 anos, com IMC entre 30 e 45 kg/m² e que apresentavam transtorno de compulsão alimentar	Sibutramina 15 mg/dia	Placebo	Baixo
Caterson et al., 2012	ECR Duplo-cego, placebo controlado, multicêntrico	Explorar a relação entre a mudança de peso durante o primeiro ano de tratamento do estudo SCOUT e seu efeito sobre os desfechos na população geral	Homens e mulheres com idade ≥ 55 anos, com IMC ≥ 27 kg/m2 e ≤ 45 kg/m2 ou com IMC < 27 kg/m2 e com uma circunferência de cintura grande (≥ 102 cm para homens e ≥ 88 cm para mulheres).	Sibutramina 10 mg/dia	Placebo	Baixo
Douglas et al., 2014	Coorte	Avaliar longitudinalmente os efeitos sobre o peso e o IMC de orlistate e sibutramina na rotina de cuidados primários por meio da análise dos dados do Datalink da Pesquisa de Prática Clínica do Reino Unido durante um período de três anos	A população do estudo foi formada por todos os pacientes registrados no CDPR antes de 31 de janeiro de 2013, com pelo menos 12 meses de registro e com um IMC de 30 kg/m².	Sibutramina (não especifica dose)	Orlistate (não especifica dose) ou sem intervenção	Baixo
Erondu et al., 2007	ECR multicêntrico, duplo- cego, randomizado, controlado por placebo	Avaliar os efeitos na perda de peso da substância MK-0557, antagonista seletivo do receptor NPY5R, quando co- administrado com orlistate e sibutramina, além de comparar diretamente a eficácia de orlistate e sibutramina.	Pacientes obesos, com IMC entre 30 e 43 kg/m², com idade entre 18 e 65 anos	Sibutramina 10 mg/dia	Grupo placebo e grupo orlistate 120 mg	Incerto Não há informações suficientes para julgar os domínios randomização, sigilo de alocação, cegamento e avaliação cega dos desfechos. Ademais, autores não deixaram claro a participação da patrocinadora do estudo.
Fanghänel et al., 2003	ECR randomizado, duplo- cego, controlado por placebo	Avaliar eficácia e segurança da sibutramina 10 mg/dia em pacientes hipertensos com sobrepeso (IMC > 27 kg/m²)	Pacientes com IMC > 27 kg/m², hipertensos, atendidos no Serviço de Endocrinologia do Hospital Geral do México na Cidade do México	Sibutramina 10 mg/dia	Placebo	Incerto Não há informações suficientes para julgar o domínio avaliação cega dos desfechos. A Química Knoll do México patrocinou este estudo clínico.
Di Francesco et al., 2007	ECR randomizado, multicêntrico, duplo- cego, paralelo,	Avaliar o efeito da sibutramina 10 mg combinada com dieta na perda e manutenção de peso, além da qualidade de vida em pacientes italianos	Pacientes com IMC ≥30 e ≤ 40kg/m², idade entre 18 e 65 anos	Sibutramina 10 mg/dia	Placebo	Incerto Não há informações suficientes para julgar os domínios sigilo de alocação, cegamento









Autor. Ano	Desenho do estudo	Objetivo do estudo	População	Intervenção	Controle	Risco de Viés	
Arterburn et al., 2004	RS com meta-análise	Avaliar a eficácia do cloridrato de sibutramina 10 a 20 mg/dia na perda de peso	29 ECR incluídos. Pacientes com mais de 18 anos, IMC ≥ 25 kg/m², ECR com duração de oito semanas ou mais.	Sibutramina 10 a 20 mg/dia	Placebo	Qualidade criticamente baixa, uma vez que apresenta falha em 3 itens críticos. Apresentou falhas nos seguintes domínios: ausência de protocolo (item 2), ausência de justificativa para exclusão de estudos individuais (item 7) e não-consideração do risco de viés ao interpretar os resultados da revisão (item 13).	
Gray et al., 2012	RS com meta-análise	Comparar as intervenções anti-obesidade (orlistate, sibutramina e rimonabanto) na perda de peso, alteração de IMC e redução de peso em 5 e 10%	44 ECR com sibutramina incluídos. Pacientes adultos com excesso de peso, obesos ou em risco de doença cardiovascular	Sibutramina 10 e 15 mg/dia	Placebo Orlistate Rimonabanto Metformina Cuidado padrão	Qualidade criticamente baixa, uma vez que apresenta falha em 1 item crítico e 2 não críticos. Apresentou falhas nos seguintes domínios: não realização da extração de dados em duplicata (item 6), não-consideração do risco de viés ao interpretar os resultados da revisão (item 13), e não discussão da heterogeneidade observada nos estudos (item 14).	
Rucker et al., 2007	RS com meta-análise Resumo de uma atualização de uma revisão sistemática Cochrane	Quantificar a eficácia dos efeitos associados ao uso prolongado de medicamentos anti-obesidade	10 ECR com sibutramina incluídos, com 2.623 participantes. Pacientes adultos, maiores de 18 anos, com sobrepeso ou obesidade.	Sibutramina 10 a 20 mg/dia	Placebo	Qualidade criticamente baixa, uma vez que apresenta falha em 4 itens críticos. Apresentou falhas nos seguintes domínios: ausência de protocolo (item 2), inadequação das buscas nas bases de dados (item 4), ausência de justificativa para exclusão de estudos individuais (item 7) e não-consideração do risco de viés ao interpretar os resultados da revisão (item 13).	

ECR: ensaio clínico randomizado; RS: revisão sistemática; IMC: índice de massa corpórea





Autor	Intervenção	Controle	N intervenção	N controle	Idade intervenção média (DP)	Idade controle média (DP)	N (%) sexo feminino (intervenção/ controle)	Tempo de seguimento
Appolinario et al., 2003	Sibutramina 15 mg/dia	Placebo	30	30	35,2(9,0)	36,6(10,2)	26(87)/27(90)	12 semanas
Caterson et al., 2012	Sibutramina 10 mg/dia	Placebo	4.906	4.898	63,2(6,1)	63,3(6,2)	2.100(42,8)/2.057(42)	1 ano
Douglas et al., 2014	Sibutramina (não especifica dose)	Orlistate (não especifica dose) ou sem intervenção	15.355	Orlistate: 100.701 sem intervenção: 508.140	43,5(13,1)	Orlistate: 46,2(14,0) sem intervenção: 46,4(14,1)	Sibutramina: 12.560(81,8) Orlistate: 76.946(76,4) Sem intervenção: 380.389(74,9)	Estimativa de 3 anos
Erondu et al., 2007	Sibutramina 10 mg/dia	Grupo placebo e grupo orlistate 120 mg	100	Grupo placebo - 101 Grupo orlistate - 99	40,9(11,1)	Grupo placebo: 42.6(10,8) Grupo orlistate: 41,9(9,4)	Grupo sibutramina: 85(85,0) Grupo placebo: 83(82,2) Grupo orlistate: 83(83,8)	24 semanas
Fanghänel et al., 2003	Sibutramina 10 mg/dia	Placebo	29	28	49,0(5,5)	45,5(6,5)	24(82,8)/21(75,0)	6 meses
Di Francesco et al., 2007	Sibutramina 10 mg/dia	Placebo	130	128	41,5(10,8)	42,3(11)	130(84,4)/ 128(82,6)	6 meses
Halpern et al., 2002	Sibutramina 10 mg/dia	Placebo	30	31	38,3	38,3	NR	6 meses
Kaya et al., 2004	Sibutramina 10 mg/dia	Orlistate 120 mg/3x/dia ou terapia combinada (sibutramina 10 mg/dia + orlistate 120 mg/3x/dia) ou dieta	22	Orlistate - 25 Terapia combinada - 20 Dieta - 19	40,3(9,0)	Orlistate:44,0(8,9) Terapia combinada: 41,8(8,8) Dieta: 37,5(7,3)	Sibutramina: 17(77,3) Orlistate: 21(84) Terapia combinada: 15(75) Dieta: 17(89,5)	12 semanas
Porter et al., 2004	Sibutramina 5 a 20 mg/dia	Nenhum medicamento	281	220	47,2(10,7)	49,6(10,4)	222(79,0)/ 187(85,0)	6 meses
Tankova et al., 2004	Sibutramina 10 a 15 mg/dia	Nenhum medicamento	Diabéticos: 44 Não diabéticos: 49	Diabéticos: 39 Não diabéticos: 41	Diabéticos: 45,2(5,2) Não diabéticos: 41,9(5,7)	Diabéticos: 44,8(6,1) Não diabéticos: 44,6(6,0)	Diabéticos: 27(61)/ 24(62) Não diabéticos: 32(65)/27(66)	3 meses
Derosa et al., 2004	Sibutramina 10 mg/dia	Orlistate 360 mg/dia	70	71	51 (4,0)	53 (5,0)	36 (50,7%)/ 36 (51,4)	12 meses

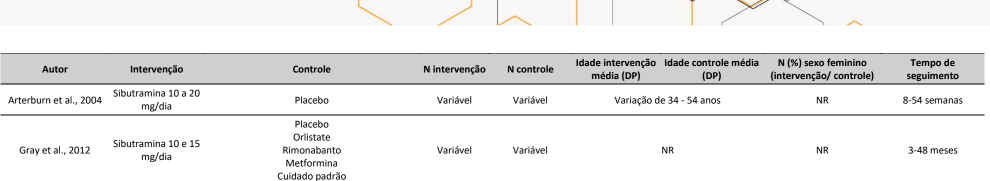


Sibutramina 10 a 20

mg/dia

Placebo

Rucker et al., 2007



Variável

Variação de 38 - 53 anos

NR

Variável

4-54 semanas





Tabela J1. Desfechos primários de eficácia dos estudos incluídos.

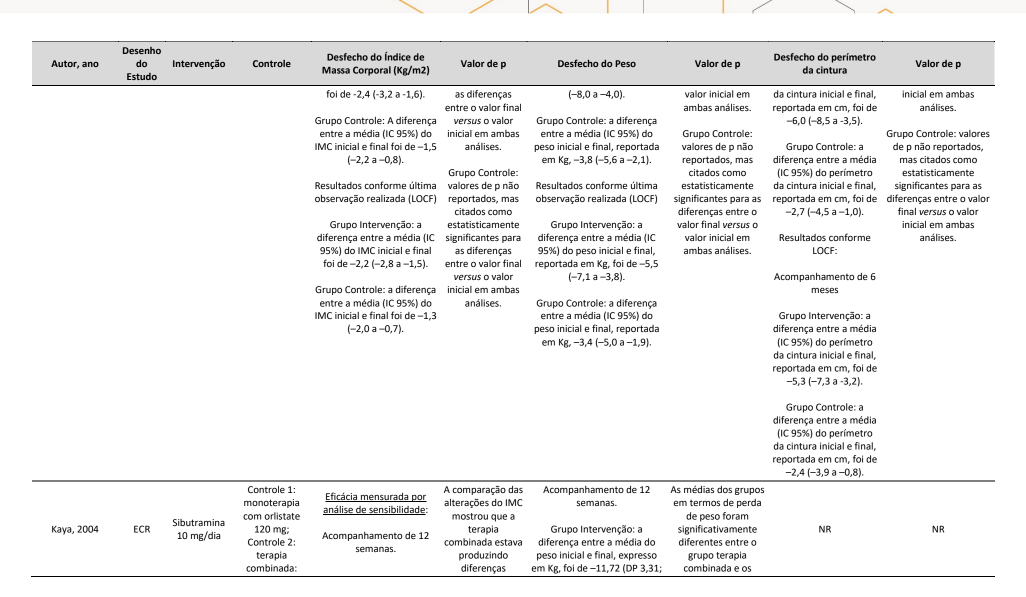
Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
Douglas et al., 2014	(coorte)	Sibutramina	Controle 1: orlistate Controle 2: sem medicamento	Variação estimada do IMC por mês, (IC95%): Acompanhamento de 4 meses Grupo Intervenção: -0,47 (-0,48 a -0,46) Grupo Controle 1: -0,34 (-0,34 a -0,34) Acompanhamento de 12 meses Grupo Controle 2: 0,01 (0,01, 0,01)	NR	Mudança de peso estimada por mês (IC95%): Acompanhamento de 4 meses Grupo Intervenção: -1,28 (- 1,30 a -1,26) Grupo Controle 1: -0,94 (-0,95 a -0,93) Acompanhamento de 12 meses Grupo Controle 2: 0,03 (0,03, 0,03)	NR	NR	NR
Halpern, 2002	ECR	Sibutramina 10 mg/dia	Placebo	Acompanhamento de 6 meses Grupo Intervenção: média do IMC Inicial foi de 36,6 e Final de 33,9 Diferença foi de -2,7 Grupo controle: Média do IMC inicial foi de 36,9 e Final de 36,1 Diferença foi de -0,8	p < 0,002 (valor final versus valor inicial no grupo intervenção) Valor de p não reportado para o grupo controle, mas citado como não-significativo	Acompanhamento de 6 meses Grupo Intervenção: média do peso inicial e final reportados em Kg foram, respectivamente, 91,1 e 83,8 Diferença foi de -7,3 Grupo Controle: média do peso inicial e final reportados em Kg foram, respectivamente, 91,5 e 88,9 Diferença foi de -2,6	Valores de p não reportados, mas citados como não- significativos	Grupo Intervenção: as médias do perímetro da cintura inicial e final em cm foram, respectivamente, 103,5 e 96,2 Diferença foi de 7,3 Grupo Controle: média do perímetro da cintura inicial e final em cm foram, respectivamente, 104,8 e 101,5 Diferença foi de -3,3	valores de p não reportados para diferenças intra ou entre grupos, mas citados como não- significativos





Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
						Redução de < 5% do peso: Intervenção: 12 (40%) Controle: 13 (41,9%)		Acompanhamento de 6 meses	
						Redução de > 5% - <10% Intervenção: 4 (13,3%) Controle: 3 (9,7%)			
						Redução > 10% Intervenção: 8 (26,7%) Controle: 1 (3,2%)			
						Acompanhamento de 12 semanas			
Appolinario et al.,	ECR	Sibutramina	Placebo	NR	NR	Grupo Intervenção: média (DP) do peso Inicial em Kg foi de 102,8 (13,2) e Final de 95,4 (12,3) Diferença foi de -7,4	p < 0,001 (grupo intervenção <i>versus</i> grupo controle)	NR	NR
2003		15 mg/dia				Grupo Controle: média (DP) do peso Inicial em Kg foi 98,7 (12,9) e Final de 100,1 (13,6) Diferença foi de +1,4			
				Acompanhamento de 6		Acompanhamento de 6 meses		Resultados conforme	
Foughting 2003	rcn.	Sibutramina	Dlacaba	meses. Resultados conforme Análise por Intenção de tratar: Grupo Intervenção: a diferença entre a média (IC 95%) do IMC inicial e final	Grupo intervenção:	Resultados conforme Análise por Intenção de tratar	Grupo intervenção: valores de p não reportados, mas	Análise por Intenção de tratar: Acompanhamento de 6	Grupo intervenção: valores de p não
Fanghänel, 2003	ECR	10 mg/dia	Placebo		valores de p não reportados, mas citados como estatisticamente significantes para	Grupo Intervenção: a diferença entre a média (IC 95%) do peso inicial e final, reportada em Kg, foi de –6,0	citados como estatisticamente significantes para as diferenças entre o valor final <i>versus</i> o	meses Grupo Intervenção: a diferença entre a média (IC 95%) do perímetro	reportados, mas citados como estatisticamente significantes para as diferenças entre o valor final versus o valor









Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
			sibutramina 10	Grupo Intervenção: a	estatisticamente	IC -13,178 a - 10,242).	grupos dieta e		
			mg + orlistate	diferença entre a média do	significativas em		monoterapia com		
			120 mg;Controle	IMC inicial e final foi de –	comparação com	Grupo Controle 1: a diferença	orlistate,		
			3: dieta	4,41 (DP 1,13; IC -3,963 a -	a dieta ou com	entre a média do peso inicial e	respectivamente (p <		
				4,857).	monoterapia com	final, expresso em Kg, foi de –	0,001 para ambos).		
					orlistate (p <	9,35 kg (DP 2,62; IC -10,421 a			
				Grupo Controle 1: a	0,001 para	−8,259).	No entanto, apesar		
				diferença entre a média do	ambos).		de produzir uma		
				IMC inicial e final foi de –		Grupo Controle 2: a diferença	diferença numérica,		
				3,64 (DP 0,90; IC –3,982 a –	Além disso, a	entre a média do peso inicial e	não houve		
				3,298).	monoterapia com	final, expresso em Kg, foi de –	significância		
					sibutramina	13,68 (DP 4,25; IC –15,605 a –	estatística em termos		
				Grupo Controle 2: a	mostrou-se mais	11,735).	de perda de peso		
				diferença entre a média do	eficaz do que a	Course Controls 2: a diference	entre o grupo de		
				IMC inicial e final foi de –	monoterapia com	Grupo Controle 3: a diferença	monoterapia com		
				5,12 (DP 1,40; IC –5,757 a – 4,483).	orlistate (p =	entre a média do peso inicial e final, expresso em Kg, foi de –	sibutramina e o		
				4,463).	0,013).	6,24 kg (DP 3,44; IC –7,896 a –	grupo de terapia combinada (p =		
				Grupo Controle 3: a	A monoterapia	4,582).	0,067).		
				diferença entre a média do	com orlistate e o	4,302).	0,007 J.		
				IMC inicial e final foi de –	grupo dieta		A monoterapia com		
				2,52 (DP 1,13; IC –2,967 a –	inferiram		sibutramina produziu		
				2,073).	significativamente		significativamente		
				,,	em termos de		mais redução de peso		
					diminuição do		do que o orlistate (p		
					IMC (p < 0,001).		= 0,020).		
					Por fim, o grupo				
					dieta mostrou-se				
					o menos eficaz				
					em produzir				
					redução do IMC				
					com diferenças				
					significativas nas				
					médias em				
					comparação a				
					todos os grupos				





Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
					com intervenção farmacológica (p < 0.001 para todas as comparações).				
					, , ,	Acompanhamento de 3 meses.		Acompanhamento de 3 meses.	
						Grupo Sibutramina Diabéticos: média (DP) de peso inicial e final, expressa em Kg, foi de, respectivamente, 95,8 (10,1) e 89,0 (8,9). Redução de 7,1% Grupo Sibutramina de	Grupo Sibutramina Diabéticos: p < 0,001 (intra-grupo; 3 meses) Grupo Sibutramina de pacientes não-	Grupo Sibutramina Diabéticos: a média (DP) do perímetro da cintura e final, em cm, foram, respectivamente, de 104,4 (9,6) e 95,0 (10,5).	Grupo Sibutramina Diabéticos: p < 0,001 (intra-grupo; 3 meses)
Tankova, 2004	ECR	Sibutramina dose média diária de 12,8 mg (DP = 2,2	Sem medicamento ou placebo	NR Os autores só descrevem o IMC na linha de base. Não é descrito o IMC final e nem a		pacientes não-diabéticos: média (DP) de peso inicial e final, expressa em Kg, foi de, respectivamente, tratado com sibutramina foi de 98,6 (9,9) e 89,6 (10,4). Redução de 9,1% Grupo controle de pacientes	diabéticos: p < 0,0001 (intra-grupo; 3 meses) Grupo controle de pacientes diabéticos:	Grupo Sibutramina NÃO-Diabéticos: a média (DP) do perímetro da cintura e final, em cm, foram, respectivamente, de 104,2 (11,5) e 92,5 (12,8).	Grupo Sibutramina de pacientes não-diabéticos: p < 0,001 (intra-grupo; 3 meses)
		mg).		variação.		diabéticos: média (DP) de peso inicial e final, expressa em Kg, foi de, respectivamente, 90,4 (8,8) e 87,8 (7,9). Redução de 2,9%	p = 0,3 (intra-grupo; 3 meses)	Grupo Controle Diabéticos: a média (DP) do perímetro da cintura e final, em cm, foram, respectivamente, de	Grupo Controle Diabéticos: Valor de p não-reportado, porém descrito como NÃO significativo.
						Grupo Controle de pacientes não-diabéticos: média (DP) de peso inicial e final, expressa em Kg, foi de, respectivamente, 95,2 (9,0) 92,5 (9,1). Redução de 2,9%	pacientes não- diabéticos: p = 0,3 (intra-grupo; 3 meses) p < 0,001 (entre grupos Sibutramina Diabéticos e Controle	104,5 (11,2) e 102,2 (12,4). Grupo Controle NÃO-Diabéticos: a média (DP) do perímetro da cintura e final, em cm, foram, respectivamente, de 103,8 (12,2) e 100,9	Grupo Controle NÃO- Diabéticos: Valor de p não-reportado, porém descrito como NÃO significativo





Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
							p < 0,0001 (entre grupos Sibutramina não- diabéticos e Controle não-diabéticos) P < 0,01 (entre grupos Sibutramina Diabéticos versus Sibutramina não-	(14,7).	
Porter, 2004	ECR	Sibutramina 5 a 20 mg/dia	Sem medicamento ou placebo	Acompanhamento de 6 meses Grupo Intervenção: a diferença entre a média (DP) do IMC inicial e final foi de -2,4 (2,0) Grupo Controle: a diferença entre a média (DP) do IMC inicial e final foi de -1,1 (1,7)	no grupo intervenção foi	Acompanhamento de 6 meses. Grupo Intervenção: perda média de peso, expressa em Kg, foi de -6,8 (IC 95% -7,4 a -6,1). Redução média (DP) de 6,4 (5,2) Grupo Controle: perda média de peso, expressa em Kg, foi 3,1 kg (IC 95% -3,8 a -2,4). Redução média (DP) de 2,9 (4,7)	A perda do grupo intervenção foi significantemente maior do que a perda no grupo controle (p < 0,001).	Acompanhamento de 6 meses Grupo Intervenção: A diferença entre a média (DP) do perímetro da cintura inicial e final, reportada em cm, foi de -4,3 (7,9). Grupo Controle: A diferença entre a média (DP) do perímetro da cintura inicial e final, reportada em cm, foi de -1,6 (7,4).	A redução no grupo intervenção foi significantemente maior do que a perda no grupo controle (p < 0,001).
Derosa, 2004	ECR	Sibutramina 10 mg/dia	Orlistat 360 mg/dia	Grupo Intervenção: média (DP) do IMC Inicial foi de 33,1 (1,4); 3º mês* de 31,4 (1,1). 6º mês* de 30,4 (0,9). 9º mês** de 30,0 (0,8) no	*p < 0,05 versus linha de base; **p < 0,02 versus linha de base; ***p < 0,01 versus linha de base.	NR	NR	Grupo Intervenção: a média (DP) do perímetro da cintura (cm) Inicial foi de 101 (4); de 100 (3) no 3º mês; de 99 (3) no 6º	*p < 0,05 <i>versus</i> linha de base



Desenho

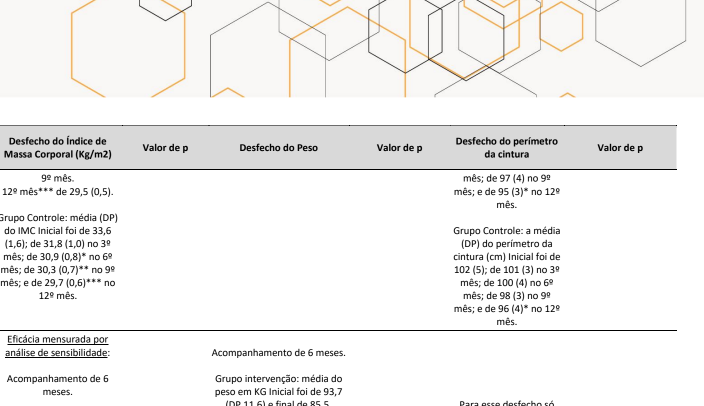
do

Estudo

Intervenção

Controle

Autor, ano



	LStudo								
				9º mês. 12º mês*** de 29,5 (0,5).				mês; de 97 (4) no 9º mês; e de 95 (3)* no 12º mês.	
				Grupo Controle: média (DP) do IMC Inicial foi de 33,6 (1,6); de 31,8 (1,0) no 3º mês; de 30,9 (0,8)* no 6º mês; de 30,3 (0,7)** no 9º mês; e de 29,7 (0,6)*** no 12º mês.				Grupo Controle: a média (DP) do perímetro da cintura (cm) Inicial foi de 102 (5); de 101 (3) no 3º mês; de 100 (4) no 6º mês; de 98 (3) no 9º mês; e de 96 (4)* no 12º mês.	
Di Francesco, 2007	ECR	Sibutramina 10 mg/dia	Placebo	Eficácia mensurada por análise de sensibilidade: Acompanhamento de 6 meses. Grupo intervenção: média do IMC Inicial foi de 35,1 (DP 3) e Final de 32,6. Grupo controle: média do IMC Inicial foi de 35,0 (DP 3) e final de 33,6.	p < 0,001 (Sibutramina <i>versus</i> Placebo)	Acompanhamento de 6 meses. Grupo intervenção: média do peso em KG Inicial foi de 93,7 (DP 11,6) e final de 85,5. Grupo controle: média do peso em KG Inicial foi de 93,1 (DP 12,5) e final de 89,2.	p < 0,01 (Sibutramina <i>versus</i> Placebo)	Para esse desfecho só são reportados os valores da linha de base.	NR
Erondu, 2007	ECR	Sibutramina 10 mg/dia	Grupo Controle 1: Placebo Grupo Controle 2: Orlistate 360 mg/dia	NR	NR	Acompanhamento de 6 meses. Grupo Intervenção: média (DP) de peso inicial e final, expressa em Kg, foi de, respectivamente, 98,0 (15,4) e 92,2 (15,8). Grupo Controle 1 (Placebo): média (DP) de peso inicial e final, expressa em Kg, foi de,	Sibutramina vs. Placebo (p <0,001) Orlistate vs. Placebo (p <0,001) Sibutramina vs. Orlistate (p = 0,097)	Acompanhamento de 6 meses. Grupo Intervenção: a Média (DP) do perímetro da cintura inicial e final, expressa em cm, foi de, respectivamente, 107,4 (12,4) e 101,0 (13,6).	Sibutramina versus Placebo (<0,001) Orlistate versus Placebo (p = 0,003) Sibutramina versus Orlistate (p = 0,338)





Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
						respectivamente, 97,3 (15,2) e		Grupo Controle 1	
						95,2 (16,1).		(Placebo): a Média (DP)	
								do perímetro da cintura	
						Grupo Controle 2 (Orlistate):		inicial e final, expressa	
						média (DP) de peso inicial e		em cm, foi de,	
						final, expressa em Kg, foi de,		respectivamente, 106,7	
						respectivamente, 96,3 (12,3) e 91,2 (12,7).		(11,4) e 104,1 (13,0).	
								Grupo Controle 2	
								(Orlistate): a Média (DP)	
								do perímetro da cintura	
								inicial e final, expressa	
								em cm, foi de,	
								respectivamente, 105,9	
								(10,7) e 100,0 (11,1).	
						Acompanhamento de 6 meses			
						Resultados conforme última			
						observação realizada (LOCF):			
						Grupo Intervenção: média			
						(DP)			
						-4,12 (4,19) kg			
						Grupo Controle:			
						-2,08 (3,84)			
aterson et al., 2012	ECR	Sibutramina 10 mg/dia	Placebo	NR	NR		NR	NR	NR
						Acompanhamento de 12			
						meses			
						Grupo Intervenção: média (DP)			
						-4,18 (4,78)			
						Grupo Controle:			
						-1,87 (4,43)			





Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
Arterburn et al., 2004	RS com meta- análise	Sibutramina 10 a 20 mg/dia	Placebo	NR	NR	Estudos de 8 a 12 semanas de duração: a diferença média ponderada na perda de peso foi de -2,78 kg (IC 95%: -3,29 a -2,26), a favor da sibutramina. Não houve heterogeneidade significativa entre os sete estudos incluídos na análise (p = 0,55). Estudos com 16 a 24 semanas de duração: a diferença média ponderada na perda de peso foi de -5,06 kg (IC 95%: -6,16 a -3,96), a favor da sibutramina. Houve heterogeneidade significativa entre os 12 estudos incluídos na análise (p < 0,001). Estudos com 44 a 54 semanas de duração: a diferença média ponderada na perda de peso foi de -4,45kg (IC 95%: -5,29 a -3,62), a favor da sibutramina. Não houve heterogeneidade significativa entre os cinco estudos incluídos na análise (p = 0,14).	NR	NR	NR
Gray et al., 2012	RS com meta- análise	Sibutramina 10 e 15 mg/dia	Placebo Orlistate	Variação estimada do IMC (ICr 95%):	NR	Mudança de peso kg (ICr 95%) Acompanhamento de 3 meses	NR	NR	NR





Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
				Acompanhamento de 3		Sibutramina 10 mg/ em			
				meses		relação a placebo: -4,88 (-6,40			
						a -3,43)			
				Sibutramina 10 mg/ em					
				relação a placebo: -2,43 (-		Sibutramina 15 mg/ em			
				3,33 a -1,54)		relação a placebo: -5,37** (- 6,59 a -4,10)			
				Sibutramina 15 mg/ em					
				relação a placebo: -2,25**(-		Sibutramina 10 mg/ em			
				2,97 a -1,54)		relação a orlistate: -2,23** (- 3,52 a -0,99)			
				Sibutramina 10 mg/ em		3,32 d -0,33)			
				relação a orlistate: -0,87 (-		Sibutramina 15 mg/ em			
				1,52 a -0,23)		relação a orlistate: -2,73* (-			
						4,36 a -1,07)			
				Sibutramina 15 mg/ em					
				relação a orlistate: -0,69* (-					
				1,75 a 0,38)		Acompanhamento de 6 meses			
						Sibutramina 10 mg/ em			
				Acompanhamento de 6		relação a placebo: -5,08** (-			
				meses		6,55 a -3,62)			
				Sibutramina 10 mg/ em		Sibutramina 15 mg/ em			
				relação a placebo: -0,95 (-		relação a placebo: -6,11 (-8,11			
				2,89 a 1,02)		a -4,23)			
				Sibutramina 15 mg/ em		Sibutramina 10 mg/ em			
				relação a placebo: -1,81 (-		relação a orlistate: -2,00 (-3,57			
				4,25 a 0,61)		a -0,42)			
				Sibutramina 10 mg/ em		Sibutramina 15 mg/ em			
				relação a orlistate: -0,36 (-		relação a orlistate: -3,03 (-5,10			
				2,43 a 1,80)		a -1,06)			
				Sibutramina 15 mg/ em					





Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
				relação a orlistate: -1,22* (- 4,07 a 1,61)		Acompanhamento de 12 meses			
				Acompanhamento de 12 meses		Sibutramina 10 mg/ em relação a placebo: -5,42 (-7,36 a -3,42)			
				Sibutramina 10 mg/ em relação a placebo: -2,27* (- 5,08 a 0,59)		Sibutramina 15 mg/ em relação a placebo: -6,35** (- 8,06 a -4,63)			
				Sibutramina 15 mg/ em relação a placebo: -2,91** (-5,45 a -0,62)		Sibutramina 10 mg/ em relação a orlistate: -1,30 (-3,30 a 0,74)			
				Sibutramina 10 mg/ em relação a orlistate: -0,84 (- 3,42 a 1,74)		Sibutramina 15 mg/ em relação a orlistate: -2,23* (-4,03 a -2,23)			
				Sibutramina 15 mg/ em relação a orlistate: -1,49* (- 4,33 a 1,11)		Redução de 5% do peso Acompanhamento de 3 meses			
						Acompannamento de 3 meses			
						Sibutramina 10 mg/ em relação a placebo: 5,87 (1,46 a 17,65)			
						Sibutramina 15 mg/ em relação a placebo: 9,95 (3,10 a 32,71) Sibutramina 10 mg/ em relação a orlistate: 32,31* (0,29 a 102,70)			
						Sibutramina 15 mg/ em			





Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
						relação a orlistate: 35,04* (0,87 a 140,90)			
						Acompanhamento de 6 meses			
						Sibutramina 10 mg/ em relação a placebo: 4,25 (2,39 a 6,84) Sibutramina 15 mg/ em relação a placebo: 6,90 (3,88 a 12,99)			
						Sibutramina 10 mg/ em relação a orlistate: 1,55* (0,67 a 3,01)			
						Sibutramina 15 mg/ em relação a orlistate: 2,50 (1,06 a 5,35)			
						Acompanhamento de 12 meses			
						Sibutramina 10 mg/ em relação a placebo: 3,25 (1,56 a 6,22) Sibutramina 15 mg/ em relação a placebo: 4,06 (2,51 a 6,29)			
						Sibutramina 10 mg/ em relação a orlistate: 1,14* (0,52 a 2,24)			
						Sibutramina 15 mg/ em			





Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
						relação a orlistate: 1,42 (0,83 a 2,92)			
						Redução de 10% do peso			
						Acompanhamento de 3 meses			
						Sibutramina 10 mg/ em relação a placebo: 16,41 (0,34 a 93,23)			
						Sibutramina 15 mg/ em relação a placebo: 14,48 (0,28 a 77,41)			
						Em relação a orlistate: não relatado			
						Acompanhamento de 6 meses			
						Sibutramina 10 mg/ em relação a placebo: 6,57 (3,28 a 6,14) Sibutramina 15 mg/ em relação a placebo: 18,83 (6,70 a 48,10)			
						Sibutramina 10 mg/ em relação a orlistate: 2,40* (0,02 a 5,81)			
						Sibutramina 15 mg/ em relação a orlistate: 6,69 (2,01 a 17,94)			





Autor, ano	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2)	Valor de p	Desfecho do Peso	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura	Valor de p
						Acompanhamento de 12 meses			
						Sibutramina 10 mg/ em relação a placebo: 3,38 (1,39 a 7,13)			
						Sibutramina 15 mg/ em relação a placebo: 5,02 (2,63 a 9,12)			
						Sibutramina 10 mg/ em relação a orlistate: 1,44* (0,54 a 3,14)			
						Sibutramina 15 mg/ em relação a orlistate: 2,13* (1,00 a 4,10)			
						A diferença média ponderada de peso foi de -4,20Kg (IC 95% -4,77 a -3,64), a favor da Sibutramina. I ² = 0%; 7 ECR; 1536 pacientes.			
Rucker et al., 2007	RS com meta- análise	Sibutramina 10 a 20 mg/dia	Placebo	NR	NR	Redução de 5% do peso Nº estudos (tamanho da amostra) — Diferença de risco (ativo menos placebo) IC95% 7 (1464) 0,32 (0,27 a 0,37)	p <0,001	NR	NR
						Redução de 10% do peso 7 (1464) 0,18 (0,11 a 0,25)			

Legenda: ECR: ensaio clínico randomizado; NR: não reportado; RS: revisão sistemática; IMC: índice de massa corpórea; * Não há estudos head to head; **Estimativa MTC não se enquadra no intervalo de confiança na meta-análise por pares. LOCF: Last Observation Carried Forward.

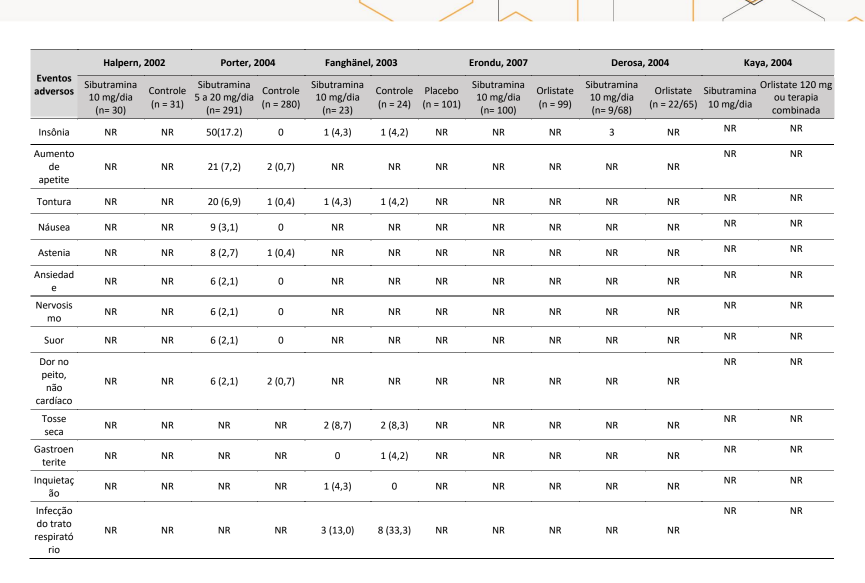




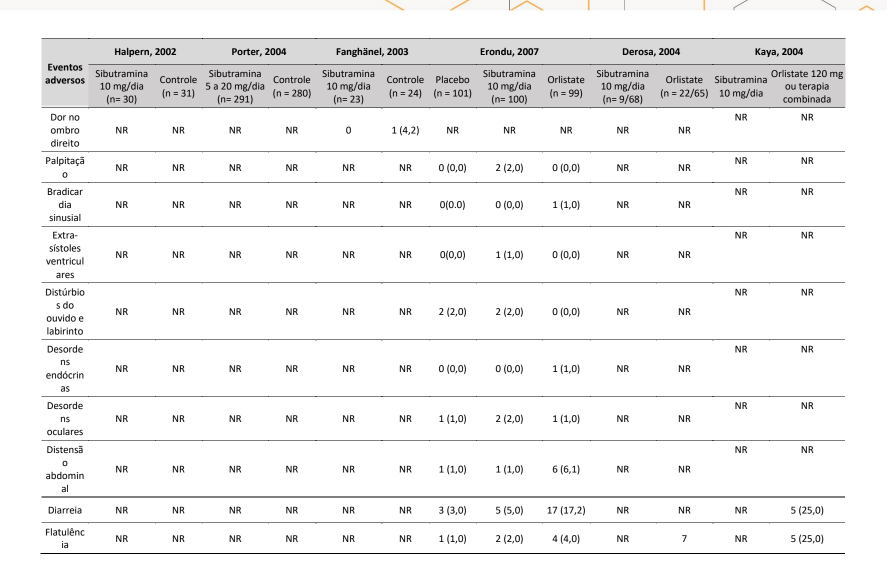
Tabela K1. Resultados de segurança dos estudos incluídos.

	Halpern,	2002	Porter, 2	2004	Fanghänel	, 2003		Erondu, 2007		Derosa	, 2004	Кау	a, 2004
Eventos adversos	Sibutramina 10 mg/dia (n= 30)	Controle (n = 31)	Sibutramina 5 a 20 mg/dia (n= 291)	Controle (n = 280)	Sibutramina 10 mg/dia (n= 23)	Controle (n = 24)	Placebo (n = 101)	Sibutramina 10 mg/dia (n= 100)	Orlistate (n = 99)	Sibutramina 10 mg/dia (n= 9/68)	Orlistate (n = 22/65)	Sibutramina	Orlistate 120 mg ou terapia combinada
Dor de cabeça	NR	NR	33 (11,3)	1 (0,4)	5 (21,7)	2 (8,3)	NR	NR	NR	4	NR	2 (9,1)	2 (10,0)
Dor	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Boca seca	2 (6,6)	4 (12,9)	85 (29,2)	3 (1,1)	4 (17,4)	2 (8,3)	1 (1,0)	6 (6,0)	1 (1,0)	2	NR	5 (22,7)	4 (20,0)
Infecção	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Faringite	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Constipa ção	2 (6,6)	5 (16,1)	55 (18,9)	1 (0,4)	4 (17,4)	2 (8,3)	4 (4,0)	11 (11,0)	2 (2,0)	1	NR	4 (18,2)	1 (5,0)
Gripe	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Dor nas costas	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Rash	NR	NR	15 (5,2)	1 (0,4)	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Sinusite	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Lesão acidental	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Epigastra Igia	0	1 (3,2)	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	5	NR	NR
Sonolênc ia	1 (3,3)	0	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Taquicar dia	NR	NR	61 (20,9)	15 (5,4)	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Hiperten são	NR	NR	51 (17,5)	24 (8,6)	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR	NR











defecaçã o

Urgência

fecal

NR

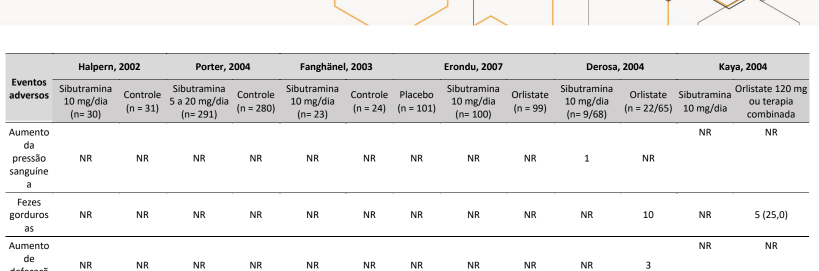
NR

NR

NR

NR

NR



NR

NR

NR

NR

NR

NR

NR



Figura J1. Meta-análise comparativa entre sibutramina e placebo na redução do peso corporal.

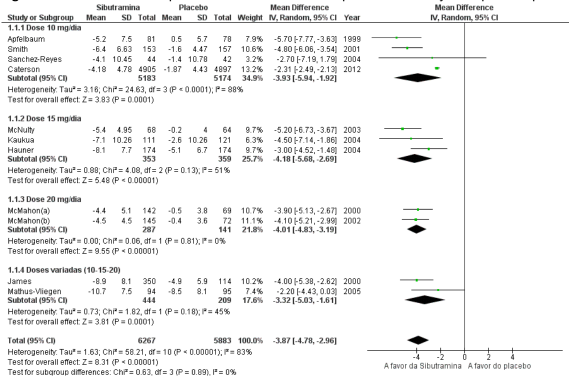
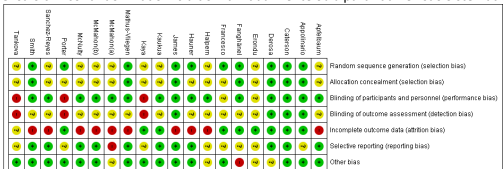


Figura K1. Sumário do risco de viés: julgamento dos revisores sobre cada item do risco de viés para cada ensaio clínico randomizado incluído individualmente ou a partir da Revisão Sistemática de Rucker



et al.



Quadro M1. Sumarização dos resultados dos estudos incluídos (Summary of Findings [SoF] do webapp GRADEPRO).

			Avaliação da ce	rteza			Nº de paci	entes	Ef	eito		
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Sibutramina	placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importância
Perda de po	l eso em Kg											
11	ensaios clínicos randomizados	grave ^a	grave ^b	não grave	não grave	viés de publicação altamente suspeito forte associação ^c	6267	5883	-	DM 3.87 menor (4.78 menor para 2.96 menor)	⊕○○○ MUITO BAIXA	CRÍTICO
Perda de po	eso em Kg - Dose 10	mg/dia		l				l	L			
4	ensaios clínicos randomizados	grave ^d	grave ^b	não grave	grave ^e	viés de publicação altamente suspeito forte associação ^c	5183	5174	-	MD 3.93 menor (5.94 menor para 1.92 menor)	⊕○○○ MUITO BAIXA	CRÍTICO



			Avaliação da ce	rteza			Nº de paci	entes	Ef	eito		
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Sibutramina	placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	Certeza	Importância
3	ensaios clínicos randomizados	grave ^d	não grave ^f	não grave	não grave	viés de publicação altamente suspeito forte associação ^c	353	359	-	MD 4.18 menor (5.68 menor para 2.69 menor)	⊕⊕⊕○ MODERADA	CRÍTICO
Perda de pe	eso em Kg - Dose 20	mg/dia				<u> </u>		'		!		
2	ensaios clínicos randomizados	grave ^d	não grave ^g	não grave	não grave	viés de publicação altamente suspeito forte associação ^c	287	141	-	MD 4.01 menor (4.83 menor para 3.19 menor)	⊕⊕⊕○ MODERADA	CRÍTICO
Perda de pe	eso em Kg - Doses va	riadas (10-	-15-20)					l	L	l		
2	ensaios clínicos randomizados	grave ^d	não grave ^f	não grave	não grave	viés de publicação altamente suspeito forte associação ^c	444	209	-	MD 3.32 menor (5.03 menor para 1.61 menor)	⊕⊕⊕○ MODERADA	CRÍTICO

IC: Intervalo de Confiança; DM: Diferença de Média; a. Alto risco ou risco incerto de viés pela ferramenta de viés da Cochrane; b. Alta heterogeneidade pelo teste de i quadrado; c. Todos os estudos mostraram efeito positivo no tratamento; d. Risco incerto com limitações graves; e. Os resultados estão na mesma direção, porém os intervalos de confiança não são sobreponíveis; f. Heterogeneidade moderada; g. Baixa heterogeneidade





Quadro N1. Resumo dos principais domínios avaliados no GRADE (Tabela Evidence to Decision (EtD) do webappGRADE PRO).

PERGUNTA	
Deve-se usar s	sibutramina vs. placebo para perda de peso em indivíduos adultos com obesidade?
POPULAÇÃO:	perda de peso em indivíduos adultos com obesidade
INTERVENÇÃO:	sibutramina
COMPARAÇÃO:	placebo
DESFECHOS PRINCIPAIS:	Perda de peso em Kg;

AVALIAÇÃO

Problema O problema é uma prioridade?		
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Não o Provavelmente não o Provavelmente sim ● Sim o Varia o Incerto	 A obesidade mundial quase triplicou desde 1975. Em 2016, mais de 1,9 bilhão de adultos, 18 anos ou mais, apresentavam excesso de peso. Destes, mais de 650 milhões eram obesos. 39% dos adultos com 18 anos ou mais estavam acima do peso em 2016 e 13% eram obesos. A maioria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 41 milhões de crianças menores de 5 anos estavam acima do peso ou obesas em 2016. Mais de 340 milhões de crianças e adolescentes com idade entre 5 e 19 anos estavam acima do peso ou obesas em 2016. A obesidade é evitável. 	

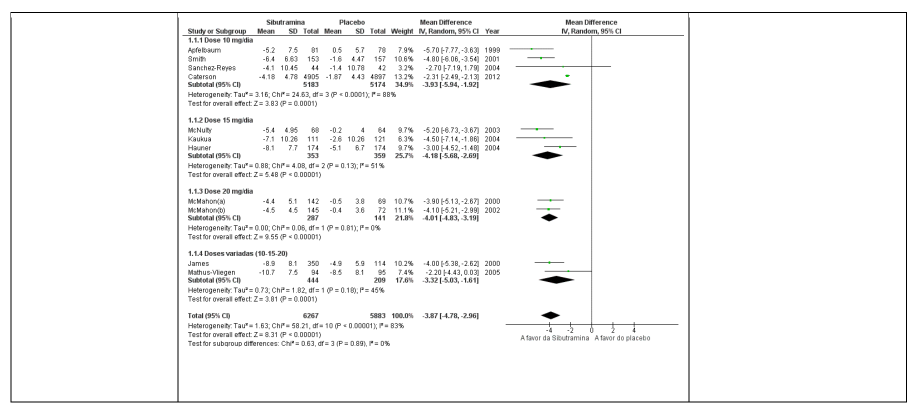




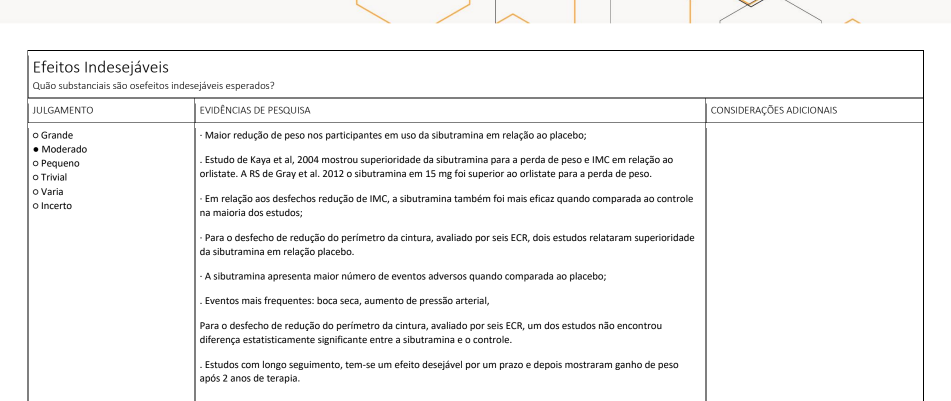
	 Existe mortalidade associada à obesidade com fator de riscom para doenças cardiovasculares, diabetes e outras condições metabólicas e cancer. Está associada com redução da expectativa de vida. 	
Efeitos Desejáveis Quão substanciais são os efeitos dese	ejáveis?	
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Trivial ● Pequeno o Moderado o Grande o Varia o Incerto	 Maior redução de peso nos participantes em uso da sibutramina em relação ao placebo; Estudo de Kaya et al, 2004 mostrou superioridade da sibutramina para a perda de peso e IMC em relação ao orlistate. A RS de Gray et al. 2012 o sibutramina em 15 mg foi superior ao orlistate para a perda de peso. Em relação aos desfechos redução de IMC, a sibutramina também foi mais eficaz quando comparada ao controle na maioria dos estudos; Para o desfecho de redução do perímetro da cintura, avaliado por seis ECR, dois estudos relataram superioridade da sibutramina em relação placebo. A sibutramina apresenta maior número de eventos adversos quando comparada ao placebo; Eventos mais frequentes: boca seca, aumento de pressão arterial, Para o desfecho de redução do perímetro da cintura, avaliado por seis ECR, um dos estudos não encontrou diferença estatisticamente significante entre a sibutramina e o controle. Estudos com longo seguimento, tem-se um efeito desejável por um prazo e depois mostraram ganho de peso após 2 anos de terapia. 	





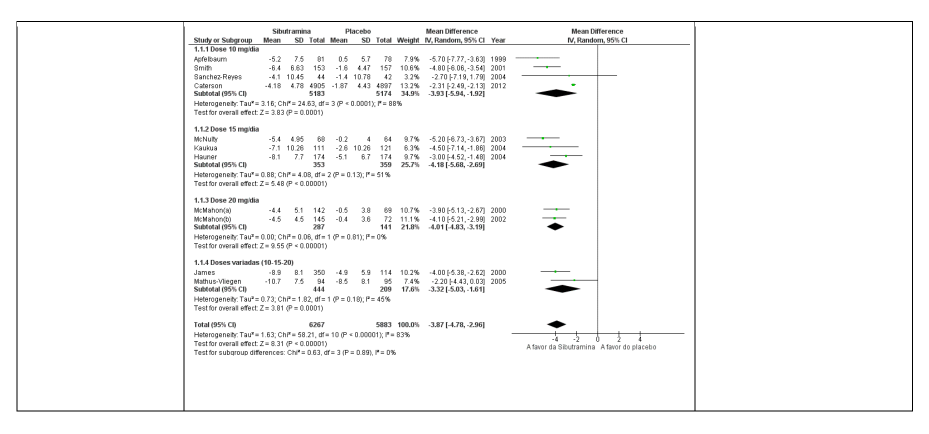
















Certeza da Evidência Qual é a Certeza global na evidência?	?			
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA			CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
Muito baixa Baixa Moderada Alta	A qualidade geral da evidência foi muito ba			
o Sem estudos incluídos	Desfechos	Importância	Certainty of the evidence (GRADE)	
	Perda de peso em Kg	CRÍTICO	⊕⊖⊖⊖ MUITO BAIXAª,b	
	 a. ALTO RISCO OU RISCO INCERTO DE VIÉS PELA FERRAMENTA DE VIÉS DA COCHRANE b. ALTA HETEROGENEIDADE PELO TESTE DE I QUADRADO 			
Valores Existe incerteza importante ou varial	oilidade dobre o quanto as pessoas valoram o	os desfechos principais?		
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA			CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Incerteza ou variabilidade importante o Possivelmente incerteza ou variabilidade importante • Provavelmente sem incerteza ou variabilidade importante	· A sibutramina é um medicamento oral de fácil administração; . Medicamentos são valorizados como opção em associação a outras que exigem certa adesão intensa e readequação de hábitos (dieta, exercício físico, terapia etc) . Nenhum medicamento disponível no SUS para a perda de peso em pacientes obesos.			





o Sem incerteza ou variabilidade importante	. Como base na baixa evidência e perfil de eventos adversos é incerto o quanto de valor é atribuído à tecnologia pelos usuários	
Balanço dos efeitos O balaço entre os efeitos desejáveis e	e indesejáveis favorece a intervenção ou a comparação?	
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Favorece a comparação o Provavelmente favorece a comparação o Não favorece nem a interveção nem a comparação ● Provavelmente favorece a intervenção o Favorece a intervenção o Varia o Incerto	Conforme observado em efeitos desejáveis e indesejáveis: · Maior redução de peso nos participantes em uso da sibutramina em relação ao placebo; · Em relação aos desfechos redução de IMC, a sibutramina também foi mais eficaz quando comparada ao placebo. · Para o desfecho de redução do perímetro da cintura, avaliado por seis ECR, dois estudos relataram superioridade da sibutramina em relação ao seu comparador (placebo, orlistate, nenhum medicamento). · Um ECR e uma RS mostraram superioridade da sibutramina em relação ao orlistate para a perda de peso e redução de IMC. · A sibutramina apresenta maior número de eventos adversos quando comparada ao controle; · Apesar de a perda de peso contínua ter sido significante do ponto de vista estatístico, ela, provavelmente, não é significante do ponto de vista clínico. · Considerando mesmo os 10% de perda do peso inicial, existe bastante dúvida quanto a relevância dessa medida pois, em alguns casos, o indivíduo permance obeso e predisposto à comorbidades cardiovasculares, metabólicas e danos ósseos. Para o desfecho de redução do perímetro da cintura, avaliado por seis ECR, um dos estudos não encontrou diferença estatisticamente significante entre a sibutramina e o controle	





Recursos necessários Quão grandes são os recursos necess	sários (custos)?	
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
Custos altos Custos moderados Custos e economia negligenciáveis Economia moderada Ceconomia grande Varia Incerto	Avaliação impacto orçamentário - Valor base: média de preços pagos em compras federais no ano anterior – para posologia de 10 mg, valor anual de R\$ 505,9440 e para a posologia de 15 mg, valor anual de R\$ 738,00 Dois cenários, um no qual todos os pacientes usariam a posologia de 10 mg e o outro com todos os pacientes com posologia de 15 mg. Market share: 30% / 35% / 40% /45%/ 50% (ano 1 ao ano 5) · Ano 1 – De R\$ 3,9 a 5,7 bilhões 5 anos: De R\$ 26,7 a R\$ 39 bilhões	
Custo-Efetividade A custo-efetividade favorece a interv	enção ou a comparação?	,
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Favorece a comparação ● Provavelmente favorece a comparação o Não favorece nem a comparação e nem a intervenção o Provavelmente favorece a intervenção o Favorecea intervenção o Varia o Sem estudos incluídos	 Eficácia da sibutramina na proporção de pacientes que alcançam a perda de peso significante (> 10% do peso corpóreo) é de 0,24, enquanto a do tratamento convencional é de 0,07. Custo do tratamento mensal (considerando apenas a tecnologia) por paciente com sibutramina (SIASG): R\$ 621,97; Custo do tratamento mensal por paciente com tratamento convencional (considerando apenas a ausência de intervenção) (SIGTAP): R\$ 0,00; Análise de custo-efetividade: custo incremental de R\$ 3.658,65/paciente-ano com a utilização da sibutramina. 	



Qual seria o impacto na equidade em saúde?

Equidade

JULGAMENTO

o Provavelmente reduzida

o Provavelmente sem impacto o Provavelmente melhorada

o Reduzida

o Melhorada

o Varia Incerto



Aceitabilidade

A intervenção é aceitavel paraos principais atores sociais (stakeholders)?

EVIDÊNCIAS DE PESQUISA

JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
 ○ Não ● Provavelmente não ○ Provavelmente sim ○ Sim ○ Varia ○ Incerto 	Atualmente o SUS não disponibiliza nenhum medicamento para a perda de peso, assim pressupõe-se que o medicamento seja bem aceito por prescritores e usuários. Diante de uma baixa qualidade de evidência, questionável significância clínica produzida pela tecnologia e alto custo agregado, essa é uma tecnologia pouco atrativa ao gestor em saúde.	
\		

Viabilidade

A intervenção é viável de se implementar?

JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA	CONSIDERAÇÕES ADICIONAIS
o Não ● Provavelmente não o Provavelmente sim	. O medicamento é facilmente disponível em farmácias, por ser de administração oral, assim pode ser entregue diretamente ao paciente para autoadministração, mediante prescrição médica.	



o Sim

o Varia

o Incerto

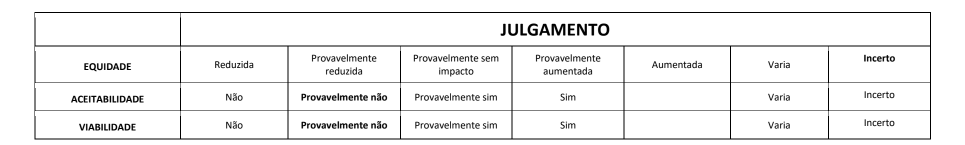


RESUMO DOS JULGAMENTOS

		JULGAMENTO					
PROBLEMA	Não	Provavelmente não	Provavelmente sim	Sim		Varia	Incerto
EFEITOS DESEJÁVEIS	Trivial	Pequeno	Moderado	Grande		Varia	Incerto
EFEITOS INDESEJÁVEIS	Grande	Moderado	Pequeno	Trivial		Varia	Incerto
CERTEZA DA EVIDÊNCIA	Muito baixa	Baixa	Moderada	Alta			Sem estudos incluídos
VALORES	Incerteza ou variabilidade importante	Possivelmente incerteza ou variabilidade importante	Provavelmente sem incerteza ou variabilidade importante	Sem incerteza ou variabilidade importante			
BALANÇO DOS EFEITOS	Favorece a comparação	Provavelmente favorece a comparação	Não favorece nem a intervenção e nem a comparação	Provavelmente favorece a intervenção	Favorece a intervenção	Varia	Incerto
RECURSOS NECESSÁRIOS	Custos altos	Custos moderados	Custos e economia negligenciáveis	Economia moderada	Grande economia	Varia	Incerto
CUSTO-EFETIVIDADE	Favorece a comparação	Provavelmente favorece a comparação	Não favorece um ou outro	Provavelmente favorece a intervenção	Favorece a intervenção	Varia	Sem estudos incluídos

. A prescrição é realizada por receituário B2, seguindo a Portaria 344da ANVISA o que agrega certa burocracia.





TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contraa intervenção	Recomendação condicional contra a intervenção	Não favorece uma ou outra	Recomendação condicional a favor da intervenção	Recomendação forte a favor da intervenção
0	•	0	0	0

CONCLUSÕES

Recommendação

A evidência analisada mostrou baixa efetividade. Diante alta prevalência da condição na população, o impacto orçamentário não se mostra viável. Dessa forma, com base nos dados de efetividade, segurança e custo disponíveis, a recomendação é contra a utilização de sibutramina. As evidências sugerem que o tratamento com sibutramina promove a redução do peso. No entanto, fatores como a qualidade metodológica baixa dos estudos, tendência de reganho de peso ao longo do tempo e de publicação de resultados positivos, um número considerável de eventos adversos e uma persistência de uso que ainda gera dúvidas, agregam incertezas quanto ao benefício atribuído à sibutramina. Embora disponível no Brasil, a sibutramina não possui mais autorização para comercialização em muitos países



APÊNDICE 12 - PERGUNTA PICO 11

Questão de pesquisa: "Qual a eficácia e segurança do orlistate na perda de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) era o Orlistate (C) placebo, sibutramina ou intervenções não-farmacológicas; e desfechos (O) perda de peso, redução do perímetro da cintura, redução do IMC, eventos adversos.

Estratégia de busca

Quadro O1. Estratégias de busca nas bases de dado PubMed e Embase.

Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos Recuperados
MEDLINE via pubmed	(((self-weighing OR self weighing OR self-monitoring OR self monitoring OR weight monitoring)) AND ("Weight Loss"[Mesh] OR weight loss OR weight reduction)) AND ("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR overweight)	1.292
	Data da busca: 08/10/2018	
EMBASE	('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR 'overweight') AND [embase]/lim AND ('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight loss'/exp OR 'weight loss' OR 'weight reduction'/exp OR 'weight reduction') AND [embase]/lim AND ('self weighing'/exp OR 'self weighing' OR 'self monitoring'/exp OR 'self monitoring' OR 'weight monitoring') AND [embase]/lim	603
	Data da busca: 08/10/2018	

Seleção das evidências

A busca das evidências resultou em 1895 referências (1.292 no MEDLINE e 603 no EMBASE). Destas, 237 foram excluídas por estarem duplicadas. Um total de 1.658 referências foram triadas por meio da leitura de título e resumos, das quais 45 tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade.

Como critério de inclusão, foram priorizados estudos do tipo revisões sistemáticas (RS) de ensaios clínicos randomizados (ECR) com meta-análises de comparações diretas ou indiretas e ensaios clínicos randomizados com quaisquer tamanhos de população e tempo de duração, comparando orlistate a placebo, sibutramina ou a medidas não-farmacológicas, em população obesa ou com sobrepeso. Em estudos nos quais os participantes foram selecionados com base em outros fatores de risco, como por exemplo, hipertensão, glicemia de jejum alterada, etc.,



sem critérios de elegibilidade relacionados ao peso e o foco da intervenção foi claramente a perda de peso, foi verificado o IMC da linha de base para se avaliar a inclusão. Estudos que não apresentavam foco primário na redução de peso foram incluídos desde que apresentassem dados secundários para este desfecho. Foram incluídos estudos com intervenções combinadas ou acumuladas ao uso do orlistate, desde que as mesmas estivessem em ambos os braços da comparação, de modo que existisse a possibilidade de se extrair dados da intervenção com orlistate separadamente. O mesmo foi feito com períodos de *lead-in*². Com relação a estudos observacionais apenas coortes estavam nos critérios de inclusão. Foram considerados como desfechos primários de eficácia e efetividade a redução do peso, redução do Índice de Massa Corporal (IMC) e redução da circunferência abdominal.

Nessa etapa, 87 estudos foram excluídos: Vinte e quatro por, inicialmente, apresentarem apenas resultados do orlistate em combinação com outra intervenção sistematizada, de maneira que os dados não se mostraram extraíveis de maneira separada 417-440. Seis artigos foram excluídos por estarem em outros idiomas, sendo um em árabe 441, um em húngaro 442, um em italiano 443, um em chinês 444, um em sérvio 445 e um em russo 446. Quatro artigos foram excluídos por avaliarem apenas manutenção de peso perdido anteriormente, sem a princípio apresentar dados de emagrecimento 442,447-449. Cinco estudos foram excluídos por apresentarem análises apenas com comparadores não considerados nos critérios de inclusão ^{450–454}. Um estudo foi excluído pelo desenho do estudo (notificações pós-comercialização) ⁴⁵⁵. Uma revisão sistemática foi excluída por já ter sua atualização incluída no estudo 456 e uma por ter incluído apenas um estudo de interesse ⁴⁵⁷ de forma que o estudo foi incluído de maneira isolada ⁴⁵⁸. Foram excluídas sete revisões por não apresentarem meta-análise ou não serem revisões sistemáticas, mesmo que apresentassem meta-análise ^{459–465}. Foram excluídos dez estudos por não apresentarem inicialmente dados quantitativos dos desfechos de interesse 466-475. Um estudo foi excluído por apresentar população em peso normal em sua análise ⁴⁷⁶ e cinco textos completos não estavam disponíveis 410,477-480. Além disso foram excluídos dezenove estudos por se tratarem de tipos de publicação que não eram de interesse tais como pôsteres, resumos e apresentações de congressos científicos e carta ao editor ⁴⁸¹⁻⁴⁹⁹. O estudo de Gotfredsen e colaboradores (2001) 500 foi excluído por ser uma subanálise do estudo de Sjostrom e colaboradores (1998) 501. O estudo de James e colaboradores (1997) foi excluído por ser um relato prévio de um único centro de estudo multicêntrico publicado posteriormente 503. Já o

2

² Período de uso inicial da droga, antes do começo do ensaio clínico randomizado, para avaliar tolerabilidade, abandono e adesão. Pode ser chamado de *run-in*.



estudo de Derosa e colaboradores 2010 ⁵⁰⁴ foi excluído por ser um relato menos complexo, com publicação posterior dos mesmos dados em 2012 ⁵⁰⁵, apresentando relato com mais análises e os dados do primeiro estudo no estudo posterior.

Por fim, foram excluídos 33 estudos que já estavam contemplados em revisões sistemáticas incluídas ^{424,436,501,503,506–534}.

Ao final, foram incluídas 15 revisões sistemáticas conforme segue:

Aldekhail e colaboradores (2015) ⁵³⁵, Gray e colaboradores (2012) ⁴⁰⁴, Horvath e colaboradores (2008) ⁵³⁶, duas de Khera e colaboradores (2016, 2018) ^{537,538}, LeBlanc e colaboradores (2018) ⁵³⁹, Neovius e colaboradores (2008) ⁵⁴⁰, duas de O'Meara e colaboradores (2001, 2004) ^{541,542}, Osei-Assibey e colaboradores (2011) ⁵⁴³, Padwal e colaboradores (2003) ⁵⁴⁴, Sahebkar e colaboradores (2017) ⁵⁴⁵, Siebenhofer e colaboradores (2016) ⁵⁴⁶, Wang e colaboradores (2018) ⁴⁵⁷, Zhou e colaboradores (2012) ⁵⁴⁷, e Hutton & Fergusson (2014) ⁵⁴⁸.

Ademais, foram incluídos mais 6 estudos que apresentavam resultados de desfechos de interesse e não estavam contemplados nas revisões selecionadas ^{458,505,549–552}. O processo de seleção dos estudos encontra-se na **Figura L1**.

Descrição dos estudos e resultados

A descrição sumária dos estudos incluídos encontra-se na **Tabela L1.** A caracterização dos participantes de cada estudo primário incluído pode ser vista na **Tabela M1.** Resultados de eficácia encontram-se na **Tabela N1** e na **Figura M1**; e de segurança, na **Tabela O1.** O risco de viés dos estudos está representado na **Figura N1**. A avaliação da qualidade da evidência, gerada a partir do corpo de evidências, pode ser vista no **Quadro P1**, que corresponde à Tabela *Summary of Findings* (SoF), criado por meio do *webapp* GRADE Pro GDT. O **Quadro Q1** contém a sumarização das evidências, organizadas de acordo com o layout da tabela *Evidence to Decision* (EtD), também da metodologia GRADE.



Figura L1. Fluxograma representativo do processo de seleção da evidência.

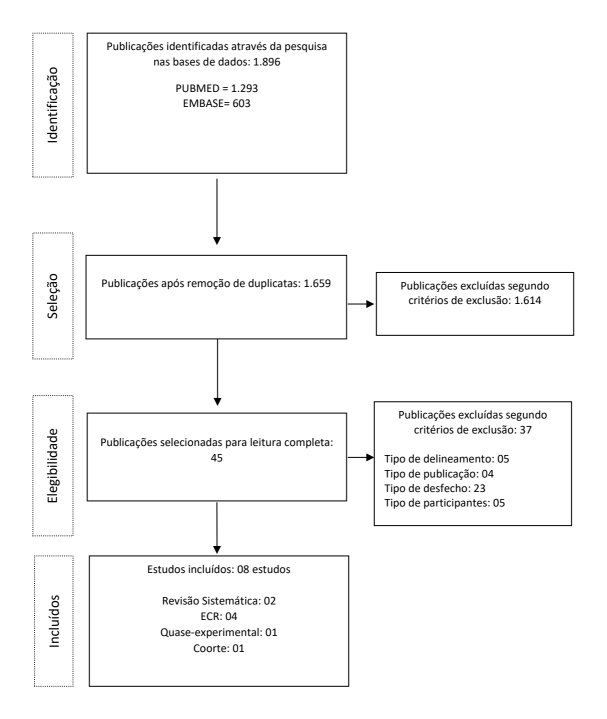






Tabela L1. Características dos estudos incluídos.

Autor (Ano)	Desenho do estudo	Objetivo do estudo População		Intervenção (de interesse)	Controle (de interesse)	Aconselhamento
			Ensaios Clínicos Randomizados			
Arzola-Paniagua et al. (2016)	Duplo-cego, paralelo, randomizado monocêntrico	Avaliar a eficácia de uma combinação de orlistate e resveratrol em cápsulas no emagrecimento de pacientes obesos. Apenas dados de intervenção única com o orlistate foram avaliados.	O estudo recrutou paciente homens e mulheres mexicanas, entre 20 e 60 anos com IMC maior que 30 e menor ou igual a 39,9, sem comorbidades	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Dieta défice de 500 kcal dia e 25-35% gordura.
Derosa et al. (2012)	Duplo-cego, paralelo, randomizado multicêntrico	Avaliar a eficácia de orlistate no emagrecimento e controle da doença de base em pacientes diabéticos descontrolados não complicados.	Homens e mulheres caucasianos com diabetes mellitus tipo 2 descontrolado (HB1Ac > 8,0%), idade igual ou superior a 18 anos, IMC igual ou superior a 30kg/m²	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Dieta défice de 600 kcal dia e 30% gordura. Incentivo a exercícios físicos.
Golay et al. (2005)	Duplo-cego, paralelo, randomizado multicêntrico	Avaliar a eficácia de orlistate no emagrecimento e controle da doença de base em pacientes com transtorno de compulsão alimentar.	Homens e mulheres com idade de 18 a 65 anos, IMC maior ou igual a 30kg/m ²	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Dieta défice de 600 kcal dia e 30% gordura.
Jain et al. (2011)	Simples-cego, paralelo, randomizado monocêntrico	Avaliar a eficácia de orlistate no emagrecimento de pacientes obesos.	Homens e mulheres com IMC maior ou igual a 30 Kg/m², com idade entre 18 e 60 anos	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Aconselhamento acerca de valor nutricional dos alimentos.
Moini et al., (2014)	Duplo-cego, paralelo, randomizado monocêntrico	Avaliar a eficácia de orlistate no emagrecimento e controle da doença de base em pacientes portadoras síndrome do ovário policístico.	Estar em idade reprodutiva (considerada de 19 a 38 anos neste estudo) e apresentarem IMC maior ou igual a 25Kg/m²	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	As pacientes tiveram prescrição de dieta hipocalórica individualizada, com 30% das calorias advindas de gordura e ingestão diária de 1200 a 1800 Kcal, além de estímulo para a prática de exercícios físicos.
Trujillo et al. (2010)	Duplo-cego, paralelo, randomizado	Avaliar a eficácia e a segurança de orlistate no emagrecimento de pacientes obesos.	Incluídos pacientes com IMC maior ou igual a 25 e menor ou igual a 34,9 kg/m², com idade de 18 a 60 anos	Orlistate 60 mg TID	Placebo TID	As pacientes tiveram prescrição de dieta hipocalórica individualizada, com 30% das





Autor (Ano)	Desenho do estudo	Objetivo do estudo	População	Intervenção (de interesse)	Controle (de interesse)	Aconselhamento
	monocêntrico					calorias advindas de gordura e estímulo à prática de atividade física.
			Revisões Sistemáticas			
Le Blanc et al. (2018)		Conduzir revisão sistemática sobre benefícios e danos de intervenções farmacológica e comportamental para perda ou manutenção de perda de peso em adultos e fornecer informação à força-tarefa de serviços de prevenção dos EUA.	Indivíduos adultos (≥ 18 anos) candidatos a intervenções para perda ou manutenção de perda peso, selecionados conforme IMC (≥ 25 kg/m²) ou outra medida antropométrica, como circunferência abdominal.	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Para estudos de intervenções comportamentais, os controles não deveriam receber intervenções comportamentais, ter intervenção mínima (cuidados usuais ou panfletos informativos) ou serem controles de atenção (formato e intensidade semelhantes, mas com conteúdo diferente)
Khera et al. (2016)		Avaliar a eficácia e segurança de orlistate, lorcaserina, naltrexona-bupropiona, fentermina-topiramato e liraglutida no emagrecimento de pacientes obesos ou com sobrepeso. Apenas a intervenção única com orlistate foi avaliada.	População obesa ou com sobrepeso (IMC maior ou igual a 27 kg/m²).	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Foram excluídos os estudos com qualquer tipo de aconselhamento nas análises de sensibilidade, mas a direção dos desfechos não foi alterada.
Gray et al. (2012)		Avaliar a eficácia de orlistate, sibutramina ou rimonabanto no emagrecimento de pacientes obesos, com sobrepeso e/ou com alto risco cardíaco. Apenas dados acerca do orlistate foram avaliados.	Pacientes com sobrepeso e obesos e/ou com risco cardíaco grave, que não tenham comorbidades relacionadas a doenças mentais	Orlistate 120 mg TID	Placebo	Foram incluídos estudos com quaisquer tipos de aconselhamento, os quais foram divididos entre padrão e intensivo nas análises de sensibilidade
Sahebkar et al. (2017)		Avaliar o efeito do orlistate no peso corporal e nas concentrações de lipídios séricos.	Pacientes com sobrepeso ou obesos ou com alto riso cardiovascular	Orlistate 120 mg TID ou Orlistate 60 mg TID ou Orlistate 30 mg TID ou	Placebo ou Ezetimiba ou Sibutramina ou Fenofibrato	-





Autor (Ano)	Desenho do estudo	Objetivo do estudo	População	Intervenção (de interesse)	Controle (de interesse)	Aconselhamento
				Orlistate 30 mg MID		
Siebenhofer et al. (2016)		Avaliar efeitos de longo prazo (mínimo de 24 semanas de seguimento) em morbidade, mortalidade e segurança no processo de redução de peso auxiliada por intervenções farmacológicas, em pacientes com hipertensão arterial sistêmica.	Pacientes hipertensos em programas de emagrecimento que utilizem intervenções farmacológicas	Orlistate 120 mg TID	Placebo	Foram incluídos estudos com quaisquer tipos de aconselhamento

Legenda: ECR: ensaio clínico randomizado; HB1Ac: Hemoglobina Glicada; IMC: índice de massa corpórea; RS: revisão sistemática; TID: três vezes ao dia.





Tabela M1. Características dos participantes dos ECR incluídos.

Autor (ano)	Intervenção	Controle	N intervenção	N controle	Idade intervenção média (DP)	Idade controle média (DP)	N (%) sexo feminino (intervenção/ controle)	Tempo de seguimento
Arzola-Paniagua et al. (2016)	Orlistate 120 mg TID, resveratrol 100 mg TID*, orlistate 120 mg + resveratrol 100 mg TID*	Placebo	21 (40 ITT) 15 (40 ITT) 24 (41 ITT)	24 (40 ITT)	39,8 (8,91) 33,8 (11,9) 41,0 (10,0)	38,9 (9,59)	76,2 (orlistate)/ 87,5 (placebo)	24 semanas
Derosa et al. (2012)	Orlistate 120 mg TID	Placebo	113	121	53 (6)	52 (5)	49,5/49,6	12 meses
Golay et al. (2005)	Orlistate 120 mg TID	Placebo	44 (ITT)	45 (ITT)	41,2 (6,2)	40,6 (6,1)	91/91	24 semanas
Jain et al. (2011)	Orlistate 120 mg TID	Placebo	40	40	-	- -	-	24 semanas
Moini et al. (2014)	Orlistate 120 mg TID	Placebo	43	43	26,80 (5,16)	27,42 (3,31)	100/100	3 meses
Trujillo et al. (2010)	Orlistate 60 mg TID	Placebo	105 (119 ITT)	95 (121 ITT)	33 (12) Feminino 32 (10) Masculino	31 (12) Feminino 29 (10) Masculino	71,4/80,2	3 meses

^{*}Essas comparações não foram consideradas no presente relatório

Legenda: ITT: intention-to treat analysis – análise por intenção de tratar; TID: três vezes ao dia.





Autor (ano)	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2) ± DP ou EP	Valor de p	Desfecho do Peso ± DP ou EP dicotômica	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura ± DP ou EP	Valor de p
Arzola-Paniagua et al. (2016)	ECR	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Análise ITT (24 semanas): $\Delta = -1.9\pm1.6 \text{ kg/m}^2$ (orlistate) $\Delta = -0.9\pm1.4 \text{ kg/m}^2$ (placebo)	0,001	Análise ITT (24 semanas): $\Delta = -4,9\pm4,0$ kg (orlistate) $\Delta = -2,5\pm3,7$ (placebo)	0,001	Análise ITT (24 semanas): $\Delta = -3,1\pm3,6\text{cm (orlistate)}$ $\Delta = -2,1\pm3,1\text{ cm}$ (placebo)	0,001
						Análise por-protocolo (24 semanas): $\Delta = -6.0\pm1.7 \text{ kg (orlistate)}$ $\Delta = -3.5\pm1.5 \text{ kg (placebo)}$	0,001		
Derosa et al. (2012)	ECR	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	29,8 \pm 1,2 kg/m ² (orlistate) 31,6 \pm 1,8 kg/m ² (placebo)	< 0,05	85,1 ± 5,9kg (orlistate) 89,1 ± 7,8 kg(placebo)	< 0,05	95,0 ± 3,0 cm (orlistate) 99,0 ± 4,0 cm(placebo)	< 0,05
Golay et al. (2005)	ECR	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	NR	NR	MMQ Δ = -7,4% orlistate Δ = -2,3% placebo	0,005 (para a diferença das MMQ)	MMQ 96,5±1,8cm (orlistate) 101,0±1,5 cm (placebo)	0,005 (para a diferença das MMQ)
Jain et al. (2011)	ECR	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	32,1 \pm 3,2 kg/m ² (orlistate) 33,6 \pm 4,1 kg/m ² (placebo)	< 0,05	89,0 ± 7,4 kg (orlistate) 92,0 ± 6,4 kg(placebo)	< 0,05	91,2 \pm 6,6 cm (orlistate) 94,3 \pm 8,7 cm(placebo)	< 0,05
Moini et al., (2014)	ECR	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	$27,2 \pm 1,9 \text{ kg/m}^2 \text{ (orlistate)}$ $28,6 \pm 1,9 \text{ kg/m}^2 \text{ (placebo)}$	< 0,05	76,2 ± 4,3 kg (orlistate) 79,1 ± 4,5 kg(placebo)	< 0,01	NR	NR





Autor (ano)	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2) ± DP ou EP	Valor de p	Desfecho do Peso ± DP ou EP dicotômica	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura ± DP ou EP	Valor de p
Trujillo et al. (2010)	ECR	Orlistate 60 mg TID	Placebo TID	média \pm EP $\Delta = -2.5 \pm 0.1 \text{kg/m}^2$ (orlistate) $\Delta = -1.3 \pm 0.1 \text{kg/m}^2$ (placebo)	< 0,05	média \pm EP $\Delta = -6,9 \pm 0,3 \text{ kg (orlistate)}$ $\Delta = -3,5 \pm 0,3 \text{ kg (placebo)}$ Redução de 10% ou mais do peso inicial: Orlistate: 34,3% (36/105) Placebo: 8,4% (8/95)	< 0,05 < 0,05	NR	NR
Le Blanc et al. (2018)	Revisão sistemática	Orlistate 120 mg TID	Placebo	NR	NR	NR	NR	NR	NR
Khera <i>et al.</i> 2016	Revisão sistemática	Orlistate 120 mg TID	Placebo	NR	NR	-2,6 (IC 95%: -2,9 a -2,3) kg 5% peso: OR = 2,7 (IC 95%: 2,4 a 3,1) 10% peso: OR = 2,4 (IC 95%: 2,1 a 2,8)	< 0,05 < 0,05 < 0,05	NR	NR
Gray et al. (2012)	Revisão sistemática	Orlistate 120 mg TID	Placebo	Tempo de seguimento: 12 meses Meta-análise direta: -0,98 (-1,35 a -0,61) – Método MTC:	< 0,05	Tempo de seguimento 12 meses Meta-análise direta: -2,5 (-2,98 a -2,12) Método MTC: -4,12 (-5,07 a -3,15)	< 0,05	-	-





Autor (ano)	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Desfecho do Índice de Massa Corporal (Kg/m2) ± DP ou EP	Valor de p	Desfecho do Peso ± DP ou EP dicotômica	Valor de p	Desfecho do perímetro da cintura ± DP ou EP	Valor de p
				-1,43 (-2,67 a -0,18)	< 0,05	Perda de 5% de peso (RR) Meta-análise direta: 2,81 (2,42 a 3,27) Método MTC: 2,89 (2,22 a 3,72)	< 0,05		
						Perda de 10% de peso (RR) Meta-análise direta: 2,30 (1,92 a 2,74) Méto MCC:	< 0,05		
						2,43 (1,72 a 3,39)	< 0,05 < 0,05		
Sahebkar et al. (2017)	Revisão sistemática	Orlistate 120 mg TID ou Orlistate 60 mg TID ou Orlistate 30 mg TID ou Orlistate 30 mg MID	Placebo ou Ezetimiba ou Sibutramina ou Fenofibrato	NR	NR	–2.12kg (IC 95% –2.51 a −1.74) vs placebo	< 0.001	NR	NR
Siebenhofer et al. (2016)	Revisão sistemática	Orlistate 120 mg TID	Placebo	NR	NR	-3,7kg (IC 95% -4,6 a -2,8)	< 0,0001	NR	NR

Legenda: DP, desvio-padrão; ECR, ensaio clínico randomizado; EP, Erro-padrão; IMC, índice de massa corpórea; ITT, *intention-to-treat analysis* – análise por intenção de tratar MMQ, média dos mínimos quadrados; NR, não reportado; OR, *odds ratio*; RS, revisão sistemática; TID, três vezes por dia; Δ, Variação.





Tabela O1. Desfechos de segurança do orlistate.

Autor (ano)	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Resultados de segurança
Arzola-Paniagua et al. (2016)	ECR	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Eventos adversos: 1 no grupo orlistate (esteatorreia), 3 no grupo placebo (2 diarreia, 1 constipação intestinal).
Derosa et al. (2012)	ECR	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Perda de seguimento por evento adverso: 13 no grupo orlistate (3 flatulência, 2 constipação, 2 dor abdominal, 3 fezes oleosas, 1 evacuação frequente, 1 urgência fecal, 1 mal estar), 5 no grupo placebo (1 flatulência, 1 insônia, 1 fezes oleosas, 1 evacuação frequente, mal estar).
Golay et al. (2005)	ECR	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Perda de seguimento por evento adverso: 4 no grupo controle.
Jain et al. (2011)	ECR	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Eventos adversos observados em ambos os grupos: náusea, vômito, dispepsia. Eventos adversos que acometeram de forma significativa (p < 0,05) o grupo orlistate*: fezes moles (28,5%), fezes oleosas/manchas oleosas (25,65%), dor abdominal (31,35%) e urgência fecal (34,2%).
Moini et al., (2014)	ECR	Orlistate 120 mg TID	Placebo TID	Eventos adversos no grupo orlistate: necessidade urgente de ir ao banheiro (54%), manchas oleosas em roupas íntimas (30%), fezes oleosas ou gordurosas (22%) e dores de cabeça (3%). Eventos adversos no grupo placebo: total de 13 pacientes (2 cefaleia, 4 tontura, 7 com diarreia ou constipação).
Trujillo et al. (2010)	ECR	Orlistate 60 mg TID	Placebo TID	Número de eventos adversos no grupo orlistate (total de 82): 22 esteatorreia, 21 diarreia, 11 corrimento gorduroso retal, 8 meteorismo, 3 constipação, 2 vômito, 2 aumento da necessidade de defecar, 2 incontinência fecal, 1 flatulência, 1 fatiga, 1 dor hipocólica, 1 cólica, 1 cefaleia, 1 borborigmo, 1 pujo, 1 flatulência com incontinência fecal, 1 irregularidade do ciclo menstrual, 1 náusea, 1 dismenorreia, 0 dispepsia, 0 tenesmo, 0 pirose, 0 hipertrigliceridemia, 0 dor epigástrica.





Autor (ano)	Desenho do Estudo	Intervenção	Controle	Resultados de segurança
				Número de eventos adversos no grupo placebo (total de 28): 0 esteatorreia, 8 diarreia, 0 corrimento gorduroso retal, 3 meteorismo, 2 constipação, 1 vômito, 0 aumento da necessidade de defecar, 0 incontinência fecal, 0 flatulência, 0 fatiga, 0 dor hipocólica, 1 cólica, 1 cefaleia, 1 borborigmo, 0 tenesmo, 0 flatulência com incontinência fecal, 0 irregularidade do ciclo menstrual, 0 náusea, 0 dismenorreia, 7 dispepsia, 1 tenesmo, 1 pirose, 1 hipertrigliceridemia, 1 dor epigástrica.
Khera <i>et al.</i> 2016	Revisão sistemática	Orlistate 120 mg TID	Placebo	Abandono por evento adverso: OR 1,84 (IC 95%: 1,55 a 2,18)
Le Blanc (2018)	Revisão sistemática	Orlistate	Placebo	Menção textual (sem informações de sumarização quantitativa).
Siebenhofer et al. (2016)	Revisão sistemática	Orlistate 120 mg TID	Placebo	Menção textual (sem informações de sumarização quantitativa).

Legenda: ECR – ensaio clínico randomizado; IC – Intervalo de Confiança; OR - odds ratio, TID – três vezes ao dia; *não especificado se tais proporções se referem ao grupo orlistate ou ao total de indivíduos do estudo.



Figura M1. Meta-análise comparativa entre Orlistate e Placebo na redução do peso corporal (atualização da meta-análise de Khera et al., 2016).

	Orl	istate		Cor	itrole			Mean Difference	Mean Difference
Study or Subgroup	Mean [kg]	SD [kg]	Total	Mean [kg]	SD [kg]	Total	Weight	IV, Random, 95% CI [kg]	IV, Random, 95% CI [kg]
1.1.1 Menos de 12 mese	S								
Arzola-Paniagua 2016	-4.86	4	40	-2.46	3.66	40	3.5%	-2.40 [-4.08, -0.72]	
Jain 2011	89.01	7.39	40	92.04	6.39	40	1.2%	-3.03 [-6.06, -0.00]	-
Moini 2014	76.25	4.3	43	79.15	4.51	43	2.9%	-2.90 [-4.76, -1.04]	 -
Subtotal (95% CI)			123			123	7.6%	-2.68 [-3.84, -1.53]	•
Heterogeneity: Tau ² = 0.0	0 ; $Chi^2 = 0.2$	1, df = 2 (P = 0.9	(0); I² = 0%					
Test for overall effect: Z =	4.56 (P ≤ 0.	00001)							
1.1.2 Mais de 12 meses									
Astrup 2012	-3.9	3.6897	67	-2	3.6897	67	5.9%	-1.90 [-3.15, -0.65]	
Bakris 2002	-5.4	6.4136	267	-2.7	6.4136	265	7.4%	-2.70 [-3.79, -1.61]	
Broom 2002b	-5.8	7.5245	265	-2.3	7.5245	266	5.7%	-3.50 [-4.78, -2.22]	
Davidson 1999	-8.8	9.875	657	-5.8	9.875	223	4.3%	-3.00 [-4.50, -1.50]	
Derosa 2012	85.1	5.9	113	89.1	7.8	121	3.2%	-4.00 [-5.76, -2.24]	
Finer 2000	-3.29	8.5498	110	-1.31	8.5498	108	2.0%	-1.98 [-4.25, 0.29]	
Hanefeld 2002	-5.3	5.1929	189	-3.4	5.1929	180	7.7%	-1.90 [-2.96, -0.84]	
Hauptman 2000	-7.94	8.2276	210	-4.14	8.2276	212	4.0%	-3.80 [-5.37, -2.23]	
Hollander 1998	-6.2	6.8099	162	-4.3	6.8099	159	4.4%	-1.90 [-3.39, -0.41]	
Kelley 2002	-3.89	4.4844	266	-1.27	4.4844	269	12.6%	-2.62 [-3.38, -1.86]	
Krempf 2003	-6.3	9.3548	346	-3.6	9.3548	350	4.9%	-2.70 [-4.09, -1.31]	
Lindgarde 2000	-5.6	4.8914	190	-4.3	6.1971	186	7.0%	-1.30 [-2.43, -0.17]	
Miles 2002	-4.7	4.7534	250	-1.8	4.7534	254	11.2%	-2.90 [-3.73, -2.07]	
Rossner 2000	-9.4	6.5321	242	-6.4	6.5321	237	6.6%	-3.00 [-4.17, -1.83]	
Swinburn 2005	-4.7	7.9257	170	-0.9	3.7693	169	5.4%	-3.80 [-5.12, -2.48]	
Subtotal (95% CI)			3504			3066	92.4%	-2.68 [-3.06, -2.31]	•
Heterogeneity: Tau ² = 0.1			4 (P = 1	0.13); I²= 30	%				
Test for overall effect: Z=	13.88 (P < 0	0.00001)							
Total (95% CI)			3627			3189	100.0%	-2.68 [-3.01, -2.35]	•
Heterogeneity: Tau ² = 0.0	8; Chi² = 20	14, df = 1	7 (P = I	0.27); I ² = 16	%			_	
Test for overall effect: Z=			•						-4 -2 0 2 4 Favorece Orlistate Favorece Controle
Test for subaroup differe	nces: Chi²=	0.00, df=	1 (P =	1.00), $I^2 = 09$	6				ravorece Offisiale Favorece Controle

Figura N1. Sumário do risco de viés: julgamento dos revisores sobre cada item do risco de viés para cada ensaio clínico randomizado incluído individualmente.

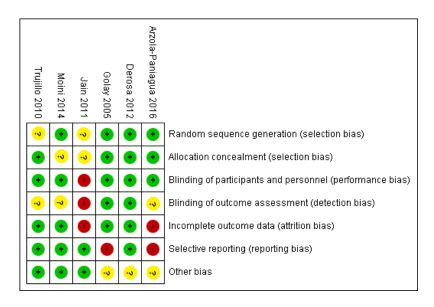




Tabela P1. Sumarização dos resultados dos estudos (Summary of Findings (SoF) do webapp Grade PRO).

Tubelu	1 1. Samanzo	ição dos re		•	Summary C	of Findings (SOF) (•	i			
Avaliação da certeza							№ de pacientes		Efeito		Certeza da	_
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	Desfechos	placebo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)	evidência	Importância
Variação Pe	√ariação Peso (atualização de Khera et al. 2016) (seguimento: 12 meses; avaliado com: diferença média ponderada)											
18	ensaios clínicos randomizados	grave ^a	não grave	não grave	não grave	nenhum	3627	3189	-	MD 2.68 menor (3.01 menor para 2.35 menor)	⊕⊕⊕⊖ MODERADA	CRÍTICO
Perda 5% do	Perda 5% do peso inicial (seguimento: 12 meses; avaliado com: Risco Relativo)											
16	ensaios clínicos randomizados	grave ^a	grave ^b	não grave	não grave	nenhum	3139/5315 (59.1%)	1694/4862 (34.8%)	RR 1.69 (1.60 para 1.78)	240 mais por 1.000 (de 209 mais para 272 mais)	⊕⊕○○ ВАІХА	CRÍTICO
Perda de 10% do peso inicial (avaliado com: : Risco Relativo)												
14	ensaios clínicos randomizados	grave a	não grave	não grave	não grave	nenhum	1520/4859 (31.3%)	684/4417 (15.5%)	RR 1.98 (1.78 para 2.18)	152 mais por 1.000 (de 121 mais para 183 mais)	⊕⊕⊕⊖ MODERADA	CRÍTICO

CI: intervalo de confiança; MD: diferença de média; RR:Risco relativoa. Grandes taxas de abandono. b. alta heterogeneidade estatística.





Tabela Q1. Resumo dos principais domínios avaliados no GRADE (Tabela Evidence to Decision (EtD) do webapp GRADE PRO).

abela Q1. Resultio dos principais dominios availados no GRADE (Tabela Evidence to Decisión (EtD) do Webupp GRADE PRO).							
PERGUNTA							
Qual o efeito da frequência de monitoramento do peso na perda de peso?							
POPULAÇÃO:	Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade.						
INTERVENÇÃO:	Frequência de monitoramento de peso.						
COMPARAÇÃO:	Ausência de monitoramento ou outra frequência de monitoramento do peso.						
PRINCIPAIS RESULTADOS:	Alteração no peso corpóreo, no IMC e na medida da circunferência da cintura desde a linha de base.						

AVALIAÇÃO

Problema O problema é uma prioridade?	
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
o Não o Provavelmente Não o Provavelmente sim ● Sim o Varia o Incerto	 A obesidade é uma condição epidêmica no mundo; O número de obesos no mundo quase triplicou desde 1975. Em 2016, mais de 1,9 bilhão de adultos apresentavam excesso de peso. Destes, mais de 650 milhões eram obesos; De acordo com dados do VIGITEL Brasil 2017, a frequência de sobrepeso foi de 54,0% e a de obesidade de 18,9%. A Organização Panamericana da Saúde assumiu compromisso de frear o crescimento da obesidade até 2019 por meio de três medidas principais: deter o crescimento da obesidade na população adulta por meio de políticas de saúde e segurança alimentar e nutricional; reduzir o consumo regular de refrigerante e suco artificial em pelo menos 30% na população adulta; e ampliar em no mínimo 17,8% o percentual de adultos que consomem frutas e hortaliças regularmente



Efeitos Desejáv Quão substanciais são o	
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
o Trivial Pequeno o Moderado o Grande o Variável o Incerto	 Redução de peso corporal de 2 a 3 kg com um ano de tratamento com orlistate comparado ao placebo; O uso do orlistate esteve associado a redução de peso clinicamente significativa quando associada a rotina de exercícios físicos e dieta; Observou-se maior redução medidas de IMC e circunferência abdominal em pacientes em uso de orlistate comparado ao placebo; Comumente ocorrem efeitos gastrointestinais desagradáveis; Além de sintomas gastrointestinais, infecções de vias aéreas superiores, gripe, cefaleia e hipoglicemia são eventos adversos muito comuns, enquanto distúrbios dentais ou gengivais, infecções do trato respiratório inferior, irregularidades menstruais, ansiedade, fadiga, infecção urinária são eventos comuns. A ocorrência dos eventos adversos gastrointestinais resultou em abandono de tratamento em alguns estudos.
Efeitos Indesej Quão substanciais são	
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
oTrivial ●Pequeno o Moderado o Grande o Variável o Incerto	 Redução de peso corporal de 2 a 3 kg com um ano de tratamento com orlistate comparado ao placebo; O uso do orlistate esteve associado a redução de peso clinicamente significativa quando associada a rotina de exercícios físicos e dieta; Observou-se maior redução medidas de IMC e circunferência abdominal em pacientes em uso de orlistate comparado ao placebo; Comumente ocorrem efeitos gastrointestinais desagradáveis; Além de sintomas gastrointestinais, infecções de vias aéreas superiores, gripe, cefaleia e hipoglicemia são eventos adversos muito comuns, enquanto distúrbios dentais ou gengivais, infecções do trato respiratório inferior, irregularidades menstruais, ansiedade, fadiga, infecção urinária são eventos comuns. A ocorrência dos eventos adversos gastrointestinais resultou em abandono de tratamento em alguns estudos.





	evidência dos efeitos?								
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA								
o Muito Baixa o Baixa ●Moderada o Alta	A melhor evidência disponível mostra que não há benefício em se utilizar o auto monitoramento de peso como estratégia para a perda de peso significativa do ponto estatístico e clínico. a. Grandes taxas de abandono								
o Sem estudos incluídos	Desfechos	Efeitos absolutos potenciais* (95% CI)		Efeito relativo	Nº de participantes	Certainty of the evidence (GRADE)			
		Risco com placebo	Risco com orlistate	(95% CI)	(estudos)				
	Variação Peso (atualização de Khera et al. 2016) avaliado com: diferença média ponderada seguimento: 12 meses	A média variação Peso (atualização de Khera et al. 2016) foi 0 kg	MD 2.68 kg menor (3.01 menor para 2.35 menor)	-	6816 (18 ECRs)	⊕⊕⊕○ MODERADA³			
	Perda 5% do peso inicial	População do estudo		10177	⊕⊕○○				
	avaliado com: Risco Relativo seguimento: 12 meses	348 por 1.000	589 por 1.000 (557 para 620)	(1.60 para (16 ECRs) 1.78)		BAIXA ^{a,b}			
	Perda de 10% do peso inicial avaliado com: Risco Relativo	População do estudo	ulação do estudo		9276 (14 ECRs)	⊕⊕⊕○ MODERADA³			
		155 por 1.000 307 por 1.000 (276 para 338)		(1.78 para 2.18)					





Valores Existe importante incerteza ou variabilidade acerca de quanto as pessoas valorizam os resultados primários?							
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA						
o Importante incerteza ou variabilidade o Possível Importante incerteza ou variabilidade • Provavelmente nenhuma Importante incerteza ou variabilidade o Sem importante incerteza ou variabilidade	Medicamento oral e 3x/dia, junto às refeições. Provável maior comodidade e facilidade de uso; Frequentemente ocorrem eventos gastrointestinais desagradáveis, que podem resultar em constrangimento por parte do usuário. Estudos citaram estes eventos como uma das razões para abandono do tratamento						
O balanço entre efeitos desejá	veis e indesejáveis favorece a intervenção ou o comparador?						
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA						
o Favorece o comparador o Provavelmente favorece o comparador o Não favorece um e nem o outro • Provavelmente favorece a intervenção o Favorece a intervenção o Variável o Incerto	Conforme observado em efeitos desejáveis e indesejáveis: Houve diferença média de emagrecimento de 2-3kg num período de ao menos 6 meses com a utilização de orlistate em relação ao placebo ou a cuidados/aconselhamentos mínimos; Quando associado a dieta e exercícios físicos, verificou-se tendência de perda de peso clinicamente significante (5% - 10%); As reações adversas do orlistate são, em sua absoluta maioria, de natureza gastrointestinal e relacionadas ao seu próprio efeito farmacológico ao evitar a absorção de parte da gordura ingerida; Além das reações gastrointestinais, também foram comumente relatados: cefaleia, infecções de vias aéreas superiores, anemia, infecção urinária e irregularidades menstruais.						





Recursos financeiro O quão grande são os recursos	·
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA



- Grande custo
- o Moderado custo
- Custos ou economia desprezíveis
- o Economia moderada
- o Grande economia
- o Variável
- o Incerto

Acesso 100%

Quadro. Análise de impacto orçamentário do orlistate para os anos de 2020 a 2024, com acesso de 100%.

Ano	População BR	População Sobrepeso/ obeso	Acesso		Custo anual
2020	158.255.554	85.457.999	100%	R\$	129.212.494.729,92
2021	160.044.909	86.424.251	100%	R\$	130.673.467.300,32
2022	161.775.439	87.358.737	100%	R\$	132.086.410.434,72
2023	163.465.276	88.271.249	100%	R\$	133.466.128.548,48
2024	165.088.471	89.147.774	100%	R\$	134.791.434.802,08
			AIO 5 anos:	R\$	660.229.935.815,52

Legenda: AIO - Análise de Impacto Orçamentário.

Acesso variável: 30 a 50%

Quadro. Impacto orçamentário do uso e acesso variáveis do orlistate nos anos de 2020 a 2024.

	Ano	População BR	População Sobrepeso/ obeso	Acesso	Custo anual		
	2020	158.255.554	85457999	30%	R\$	38.763.748.418,98	
	2021	160.044.909	86424251	35%	R\$	45.735.713.555,11	
	2022	161.775.439	87358737	40%	R\$	52.834.564.173,89	
	2023	163.465.276	88271249	45%	R\$	60.059.757.846,82	
	2024	165.088.471	89147774	50%	R\$	67.395.717.401,04	
П				AIO 5 anos:	RS	264.789.501.395,83	

Legenda: AIO - Análise de Impacto Orçamentário.

Acesso variável, restrição de uso a pacientes com DM e DCV

5 anos: R\$ 69,2 bilhões

Quadro. Impacto orçamentário do uso e acesso variáveis do orlistate para pacientes portadores de sobrepeso e obesidade com DM e DCV, nos anos de 2020 a 2024.

Ano	População BR	População com DM e sobrepeso ou obesidade	Proporção de pacientes com DM, DCV, sobrepeso e obesidade	Pacientes Elegiveis	Acesso	Custo anual
2020	158.255.554	65.359.544	22.352.964	22.352.964	30%	R\$ 10.139.304.461,46
2021	160.044.909	66.098.547	22.605.703	22.605.703	35%	R\$ 11.962.938.142,23
2022	161.775.439	66.813.256	22.850.134	22.850.134	40%	R\$ 13.819.760.835,75
2023	163.465.276	67.511.159	23.088.816	23.088.816	45%	R\$ 15.709.630.660,80
2024	165.088.471	68.181.539	23.318.086	23.318.086	50%	R\$ 17.628.473.148,20
				Al	O 5 anos:	R\$ 69.260.107.248,44





Custo-efetividade A custo-efetividade fav	vorece a intervenção ou o comparador?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
Favorece o comparador o provavelmente favorece o comparador o não favorece nem um nem outro o provavelmente favorece a intervenção o favorece a intervenção o Variável o sem estudos incluídos	 A diferença de efetividade entre o orlistate associado ao tratamento não farmacológico (acompanhamento nutricional, dieta e rotina de exercícios físicos) e o tratamento não farmacológico isolado é de 0,18 para perdas ponderais clinicamente significantes (≥ 10%); A diferença no custo entre as abordagens é o custo do orlistate, de R\$ 1.512,00; A razão de custo-efetividade incremental foi de R\$8.400,00 por paciente adicional com perda ponderal ≥ 10%;
Equidade Qual seria o impacto em equid	ade em saúde?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
O Reduzida O Provavelmente reduzida O Provavelmente nenhum impacto O Provavelmente aumentada O Aumentada O Variável Incerto	 População com melhor condição financeira tem já acesso ao medicamento; Medicamento não disponível no SUS; Indisponibilidade de outros medicamentos na rede para perda de peso; Custo de oportunidade: uma possível inclusão do orlistate pode levar ao desabastecimento ou exclusão de outras tecnologias essenciais.





Aceitabilidade A intervenção é aceitável p	ara os principais atores sociais (stakeholders)?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
o Não ● Provavelmente não o Provavelmente sim o Sim o Variável o Incerto	 Provavelmente moderada por parte dos pacientes: redução discreta de perda de peso quando utilizado isoladamente, evidência fraca para manutenção do peso após o término do tratamento, eventos adversos desagradáveis, associado a altas taxas de abandono de tratamento. Provavelmente pouco aceitável para o sistema de saúde, dada a eficácia discreta, a alta possibilidade de abandono de tratamento e ao alto impacto financeiro.
Viabilidade É viável a implementação d	a tecnologia?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
o Não ● Provavelmente não o Provavelmente sim o Sim o Variável o Incerto	 O medicamento é facilmente disponível em farmácias: nenhuma condição especial de armazenamento e logística; Será necessária negociação de preços com a empresa fabricante no intuito de reduzir o impacto do uso do medicamento;

TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contra a tecnologia	comendação forte contra a tecnologia Recomendação condicional contra a tecnologia		Recomendação condicional a favor da tecnologia	Recomendação forte a favor da tecnologia
0	•	0	0	0



CONCLUSÃO

Recomendação

A evidência analisada mostrou baixa efetividade. Diante alta prevalência da condição na população, o impacto orçamentário não se mostra viável. Sendo assim, diante das atuais evidências de efetividade, segurança e custo a recomendação é contra o orlistate. A evidência recuperada revela uma diferença média de emagrecimento de 2-3kg num período de ao menos seis meses com a utilização de orlistate em relação ao placebo ou a cuidados/aconselhamentos mínimos. Essa magnitude de efeito foi estatisticamente significativa em quase todos os estudos, mas a significância clínica da mesma é altamente passível a questionamentos. Indaga-se sobre a relevância de perda de peso de dois ou três quilos para um indivíduo cujo peso é superior a 100 kg. Somado a isso, percebemos um aumento estatisticamente significativo de eventos adversos gastrointestinais e altas taxas de abandono nos estudos avaliados, principalmente devido a estes eventos.



APÊNDICE 13 - PERGUNTA PICO 12

Questão de pesquisa: "Qual o efeito da frequência do monitoramento do peso na perda de peso em pacientes com sobrepeso e obesidade?"

Nesta pergunta, pacientes (P) Indivíduos ≥ 18 anos portadores de sobrepeso ou obesidade; intervenção (I) era a frequência de monitoramento de peso (C) eram ausência de monitoramento ou outra frequência de monitoramento do peso; e desfechos (O) alteração no peso corpóreo, no IMC e na medida da circunferência da cintura desde a linha de base.

A. Estratégia de busca

Quadro R1. Estratégias de busca de evidências em base de dados.

Bases	Estratégia de Busca	Número de Artigos Recuperados
MEDLINE via pubmed:	(((self-weighing OR self weighing OR self-monitoring OR self monitoring OR weight monitoring)) AND ("Weight Loss"[Mesh] OR weight loss OR weight reduction)) AND ("Obesity"[Mesh] OR "Overweight"[Mesh] OR obesity OR overweight)	1.292
	Data da busca: 09/11/2018	
EMBASE	('obesity'/exp OR 'obesity' OR 'obese' OR 'overweight'/exp OR 'overweight') AND [embase]/lim AND ('body weight loss'/exp OR 'body weight loss' OR 'weight loss'/exp OR 'weight loss' OR 'weight reduction'/exp OR 'weight reduction') AND [embase]/lim AND ('self weighing'/exp OR 'self weighing' OR 'self monitoring'/exp OR 'self monitoring' OR 'weight monitoring') AND [embase]/lim	603
	Data da busca: 09/11/2018	

B. Seleção das evidências

A busca das evidências resultou em 612 referências (79 no Pubmed e 533 no EMBASE). Destas, 77 foram excluídas por estarem duplicadas. Quinhentas e trinta e cinco referências foram triadas por meio da leitura de título e resumos, das quais 60 tiveram seus textos completos avaliados para confirmação da elegibilidade.

Como critério de inclusão, foram priorizados os estudos do tipo revisões sistemáticas de ensaios clínicos randomizados, com meta-análises de comparações diretas ou indiretas e ensaios clínicos randomizados que especificassem que o estudo avaliava participantes portadores de sobrepeso ou obesidade e que usassem como comparador a frequência do monitoramento de peso.



Quando havia disponível vários artigos de um mesmo estudo, optou-se pela publicação mais nova e com maior tempo de seguimento disponível, desde que essa incluísse os desfechos de avaliações anteriores. Foram considerados como desfechos primários de eficácia a alteração no peso corpóreo, IMC e medida da circunferência da cintura desde a linha de base.

Nessa etapa 37 estudos foram excluídos: 1) cinco pelo delineamento de estudo, 1.1) sendo um do tipo transversal ⁵⁵³;1.2) quatro por serem revisões sistemáticas sem meta-análise^{554–557};2) quatro pelo tipo de publicação não envolver trabalho completo (resumos, pôsteres e apresentação de congresso) ^{558–561}; 3) 23 por não disporem de desfechos elegíveis, sendo 3.1) seis por não apresentarem resultados quantitativos extraíveis^{326,562–566}; 3.2) onze por apresentarem apenas resultados combinados do monitoramento^{225,539,567–575}; 3.3) três por avaliarem apenas manutenção de peso já perdido^{576–578}, e 3.4) um por apresentar apenas desfechos psicológicos⁵⁷⁹, 3.5) um por apresentar apenas resultados de efeitos adversos do monitoramento⁵⁸⁰, 3.6) um por apresentar como desfecho a manutenção e não a perda de peso⁵⁸¹; e 4) cinco que incluíram participantes sem sobrepeso ou obesidade^{582–586}.

No final, foram incluídos oito estudos, sendo: duas revisões sistemáticas com meta-análise^{587,588}; quatro ensaios clínicos randomizados ^{589–592}; um estudo quasi-experimental ⁵⁶⁰; e um estudo do tipo coorte ⁵⁹³. As etapas até a definição dos estudos incluídos estão descritas no fluxograma a seguir (**Figura O1**).



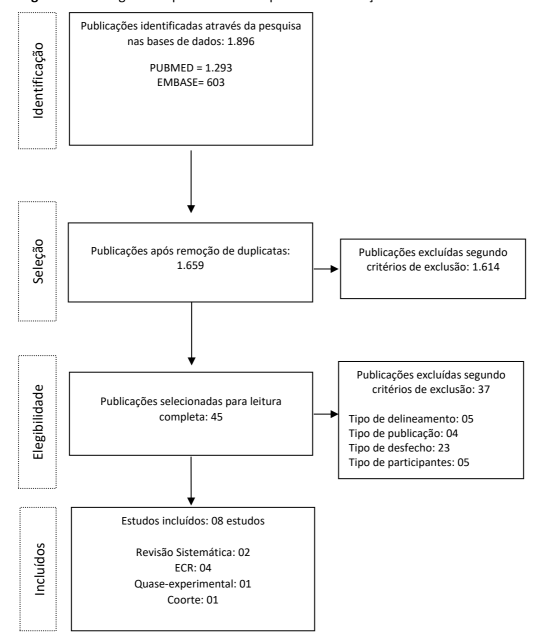
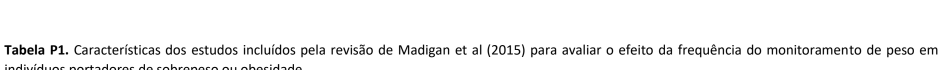


Figura O1. Fluxograma representativo do processo de seleção da evidência.

C. Descrição dos estudos e resultados

A caracterização das revisões sistemáticas incluídas pode ser vista na **Tabela P1**. Já a caracterização os participantes destes estudos podeser vista na **Tabela Q1**. As características dos estudos primários incluídos encontram-se na **Tabela R1** e as características dos participantes, na **Tabela S1**. Resultados de eficácia encontram-se nas**Tabela T1** e **Tabela U1**. Na **Figura P1**, está representada a atualização da meta-análise de Madigan et al., 2015. O risco de viés dos estudos encontra-se na **Figura Q1**. A avaliação da qualidade da evidência, gerada a partir do corpo de evidências, pode ser vista na **Tabela S1**, que à Tabela *Summary of Findings* (SoF), criado por meio do *webapp* GRADE Pro GDT. A **Tabela T1** contém a sumarização das evidências, organizadas de acordo com o layout da tabela *Evidence to Decision* (EtD), também da metodologia GRADE.





Autor/ano	Desenho do estudo	População	Objetivo	Número de participantes incluídos	Intervenção	Controle
Madigan et al 2014	ECR	IMC≥30kg/m², idade ≥18 anos e não realizando o auto-monitoramento do peso uma ou mais vezes por semana.	Examinar a eficácia da auto-monitoramento diário como uma intervenção para perda de peso	183	Na Atenção Primária, fornecidos escalas e instrução para pesar diariamente e realizar o registro em cartão fornecido. Envio de lembretes semanais (mensagens de texto), 2 consultas individuais de gerenciamento de peso e estratégias gerais para ajudar na perda de peso (meta de perda de 0,5kg/semana).	Mesmo manejo do peso de estratégias gerais que o grupo intervenção.
Allen et al 2013	ECR	Idade entre 21-65 anos, IMC 28 a 42, possuir um Iphone ou celular Android.	Avaliar a viabilidade, aceitabilidade e eficácia preliminar de intervenções comportamentais de base teórica fornecidas pela tecnologia de smartphones.	68	Sessões de aconselhamento (com nutricionista, sendo 2 vezes no primeiro mês e mensalmente até o sexto mês), meta de 150 minutos de atividade física de moderada ou alta intensidade e auto- monitoramento pelo aplicativo de celular.	Mesma intervenção com exceção ao auto- monitoramento pelo aplicativo de celular.
Fujimoto et al 1992	ECR	Sem intervenção de dieta anterior.	Avaliar se a ilustração gráfica das flutuações diárias de peso foi efetiva na redução de peso e sua manutenção.	72	Intervenções terapêuticas semanais individuais, acompanhamento no hospital a cada 6 meses e orientado a realizar auto-pesagem quatro vezes ao dia durante o programa e depois diariamente.	Intervenções terapêuticas semanais individuais e acompanhamento no hospital a cada 6 meses.
Gokee LaRose et al 2009	ECR	Participantes entre 21 e 35 anos, com IMC 27-40kg/m², sem histórico de desordem alimentar ou dependência química.	Determinar a viabilidade de recrutar e manter adultos jovens em uma intervenção de perda de peso comportamental breve adaptada para essa faixa etária e avaliar a eficácia preliminar de uma intervenção que enfatiza a auto- pesagem diária dentro do contexto de um modelo de auto-monitoramento.	40	Dieta e metas de exercício, modificação de comportamento, encontros semanais em grupo e orientações para realizar diariamente o automonitoramento do peso em casa (uso da escala de cores que orientava quanto a necessidade de mudança de comportamento, e estando verde ganhariam pequeno presente).	Dieta e metas de exercício, modificação de comportamento, encontros semanais em grupo e orientação de não realizar automonitoramento do peso em casa.
Wing et al 2010	ECR	Capacidade de usarem website e completar o diário alimentar. Maiores de 18 anos e com IMC maior que 25kg/m².	Avaliar se a adição de estratégias comportamentais de perda de peso poderia melhorar os resultados de uma campanha de perda de peso na comunidade.	128	Programa de perda de peso online, com envio de dados aos participantes a cada 2 semanas; realização diária de auto-monitoramento do peso, dieta e atividade física, com feedback semanal automatizado; e uma sessão em grupo sobre o balanço energético e importância do auto-monitoramento.	Mesmo programa de perda de peso online que o grupo intervenção.





ECR: ensaio clínico randomizado.

Tabela Q1. Características basais para os estudos incluídos na revisão de Madigan et al (2015) que avaliaram o efeito da frequência do monitoramento de peso na redução de peso de indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade.

Autores	N intervenção	N controle	Idade (anos) média (DP) (intervenção vs. Controle)	% sexo masc. (Intervenção vs. Controle)	IMC (kg/m²), média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Peso (Kg), Média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Circunferência da cintura (cm), média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Duração da intervenção	Tempo de seguimento
Madigan et al 2014	92	91	53,9 (14,9) vs.	37,0 vs. 36,3	35,8 (4,3) vs.	NR	NR	3 meses	3 meses
	18 (IC)	53,3 (14,6) 42,5 (12,1)	22,2	36,2 (4,8) 34,1 (4,1)	96,0 (17,4)	H 117,3 (15.5); M 106,4 (14.5)	1.5)	
Allen et al	16 (IC	16 (IC + SP) 17 (INI + SP)		31,2	34,3 (3,9)	100,3 (16,5)	H 119,4 (11,6); M 109,7 (11,4)		6 meses
2013	17 (INI			23,5	33,5 (3,5)	96,8 (14,8)	H 116,4 (4,6); M 108,7 (8,4)	6 meses	
	17 (17 (SP)		11,8	35,3 (4,1)	96,4 (16,9)	H 113,8 (23,0); M 105,5 (11,1)		
Fujimoto et al	CS: 48	CS: 11	CS: 42,5 (2,1) vs. 44,4 (3,4)	27.2 0	CS: 33,7 (3,5) vs. 34,0 (1,4)	CS: 80,4 (2,0) vs. 83,0 (3,6)	NR	72	2
1992	PS: 7	PS: 6	PS: 42,2 (2,8) vs. 42,0 (4,4)	27,3 vs. 0	PS: 33,3 (2,7) vs. 34,1 (1,7)	PS: 78,7 (3,9) vs. 81,2 (5,6)	NR	7,2 meses	2 anos
Gokee LaRose et al 2009	21	19	29,1 ± 3,9 (total)	15% (total)	33.36 ± 3.4 (total)	82.3 ± 12.6 (total)	NR	10 semanas	20 semanas
Wing et al 2010	82	46	46,9 (9,7) (total)	10,2% (total)	33,9 (5,6) (total)	92,0 (17,8) (total)	NR	12 semanas	12 semanas

NR: não reportado, N: número da amostra, DP: desvio padrão, IC: intervenção completa sem SP, SP: auto-monitoramento com smartphone, INI: intervenção não intensiva, H: homens, M: mulheres; CS: completaram o seguimento; PS: perderam o seguimento.





Tabela R1. Características dos estudos incluídos para avaliar o efeito da frequência do monitoramento de peso em indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade.

Autor/ano	Dese- nho do estudo	População	Objetivo	Número de participantes incluídos	Intervenção	Controle
Pacanowski et al 2015	ECR	Idade ≥18 anos, não estar planejando e nem estar grávida, não possuir diabetes, não estar com desordem alimentar e nem ter tal histórico, e apresentar IMC ≥27kg/m².	Testar o auto- monitoramento diário do peso com feedback visual (o Método de Titulação Calórica (CTM)) como uma intervenção para a perda ou manutenção de peso ao longo de 2 anos.	149	Participar de uma sessão que abordou estratégias baseadas em evidências para a perda de peso, e receberam uma balança de banheiro assim como orientações para realizar a auto-pesagem diariamente e registrar a informação em um site que gera gráfico com as informações.	Participar de uma sessão que abordou estratégias baseadas em evidências para a perda de peso no primeiro ano, e no segundo ano foram adicionadas orientações para realizar a auto-pesagem diariamente e registrar a informação em um site que gera gráfico com as informações
Jospe et al 2017	ECR	> 18 anos, IMC ≥27kg/m², acesso regular à internet, não possuir diabetes ou glicose sanguínea em jejum ≥7 mmol/L, nem hipertensão (seja ela severa, moderada ou medicada), não estar grávida ou amamentando, ou planejando engravidar, ausência de histórico de doença cardiovascular ou outras condições médicas graves, não usar medicamentos que afetam o peso ou a composição corporal; e nem ter outro membro da família já inscrito no estudo.	Determinar a eficácia de várias estratégias de monitoramento sobre a perda de peso, composição corporal, marcadores sanguíneos, exercício e índices psicossociais em adultos com sobrepeso e obesidade após um programa de perda de peso de 12 meses.	250	Realizaram a escolha de um dos três possíveis planos de dieta e um dos dois programas de exercícios que desejavam seguir, receberam orientações relevantes de ambos, com recursos extensos e estratégias comportamentais; e foram convidados a pesar-se na mesma hora todos os dias (geralmente na primeira hora da manhã), enviando via on-line diariamente os dados para os pesquisadores, cuja interface exibia um gráfico com histórico do peso, além de receberem emails mensais personalizados.	Realizaram a escolha de um dos três possíveis planos de dieta e um dos dois programas de exercícios que desejavam seguir, receberam orientações relevantes de ambos, com recursos extensos e estratégias comportamentais.
Crane et al 2018	ECR	IMC entre 25 e 40kg/m², idade entre 18 e 64 anos, possuir internet wireless em casa, e não possuir condições de saúde relevantes (como sintomas depressivos, transtorno da	Comparar frequência de pesagem autorreferida com medidas objetivas de frequência de pesagem ao longo de 24 meses.	223	Receberam 32 sessões de programa de perda de peso comportamental, 6 meses de sessões semanais em grupo, seguido de 6 meses de sessões quinzenais e depois mensais ao longo de 1 ano, além de recomendações para mudar a dieta e o exercício; e orientado a realizar a auto-pesagem diariamente ou semanalmente.	Receberam 32 sessões de programa de perda de peso comportamental, 6 meses de sessões semanais em grupo, seguido de 6 meses de sessões quinzenais e depois mensais ao longo de 1 ano, além de recomendações para mudar a dieta e o exercício.





Autor/ano	Dese- nho do estudo	População	Objetivo	Número de participantes incluídos	Intervenção	Controle
		compulsão alimentar periódica ou história de transtorno alimentar).				
Madigan et al 2013	Quasi- experim ental	Pacientes egressos do ECR e do programa <i>Ligthen up</i> do sistema de saúde inglês. O mesmos deveriam ter IMC elevado e não ter contraindicações para participar de programas de perda de peso.	Avaliar se a estimulação do auto monitoramento semanal de peso é eficaz na manutenção e eventual perda de peso.	1378	Foi viabilizado o acesso a balanças domiciliares aos pacientes, disponibilizado um cartão para anotação das medidas de peso e material com dicas. Após 3 meses foi efetuada uma ligação incentivando os participantes monitorarem o peso.	O grupo controle recebeu apenas a ligação para comparecer à medição de peso após 12 meses.
Larose et al 2016	Coorte	Pacientes participantes do estudo SPARK RCV – Adultos jovens (18-25 anos) com IMC 25-45 kg/m2, sem intenção de engravidar ou apresentando condições que levassem ao emagrecimento involuntário.	Avaliar se a frequência de pesagem influência no desempenho da perda de peso no âmbito do SPARK RCV.	52	Aplicação de questionário de frequência de monitoramento de peso.	NA

ECR: ensaio clínico randomizado; NA: não aplicável.





Tabela S1. Características basais para os estudos incluídos que avaliaram o efeito da frequência do monitoramento de peso na redução de peso de indivíduos portadores de sobrepeso ou obesidade

Autores	N intervenção	N controle	Idade (anos) média (DP) (intervenção vs. Controle)	% sexo masc. (Intervenção vs. Controle)	IMC (kg/m²)), média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Peso (Kg), Média (DP) (Intervenção vs. Controle)	Circunferência da cintura (cm) (Intervenção vs. Controle)	Tempo da intervenção	Tempo de Seguimento
Pacanowski et al 2015	81	68	45,3 (9,6) vs.48,2 (9,9)	22,2 vs. 13,2	33,4 (5,1) vs.33,7 (5,1)	94,3 (17,0) vs. 93,1 (17,9)	NR	2 anos	2 anos
Jospe et al 2017	51	48	46,1 (11,4) vs. 46,7 (11,4)	37,2 vs. 37,5	33,2 (4,8) vs.32,3 (4,3)	96,8 (16,6) vs. 91,0 (14,9)	102,7 (12,8) vs. 99,8 (11,0)	12 meses	12 meses
Crane et al 2018	N	A	46,6 (10,2) (total)	36,3 (total)	33,0 (3,6) (total)	NR	NR	12 meses	24 meses
Madigan et al 2013	ITT: 900 Completaram: 876	ITT: 478 Completaram: 297	53,16(14,66) vs 51,14(14,3)	14,3 vs 32,2	3,5(6,1) vs 32,2(3,7)	NR	NR	12 meses (3 meses de <i>lead-</i> <i>in</i>)	9 meses
Larose et al 2016	52	NA	22,3(20)	21%	34,2(5,4)	NR	NR	3 meses	3 meses

NR: não reportado, N: número da amostra, DP; desvio padrão; NA: não se aplica (controles do estudo original foram excluídos da análise).

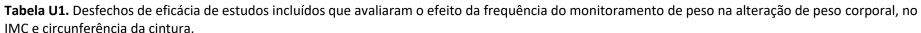


Tabela T1. Desfechos de eficácia de estudos incluídos na revisão de Madigan et al (2015) que avaliaram o efeito da frequência do monitoramento de peso na alteração de peso corporal, no IMC e circunferência da cintura.

Autor, ano	Desfechos de perda do peso corporal (Kg) Intervenção vs. controle	Valor de p em relação à linha de base	Desfechos de alteração no IMC (Kg/m²) Intervenção vs. controle	Valor de p em relação à linha de base	Desfechos de alteração da medida de circ. cint. (cm) Intervenção vs. controle	Valor de p
Madigan et al 2014	-1,7 (IC95% -2,3 a -1,1) vs. -1,2 (IC95% -1,7 a -0,7)	< 0,01	NR	NR	NR	NR
Allen et al	IC -2,5 (DP 4,1) IC+SP -5,4 (DP 4,0)	0.00	IC -0,8 (DP 1,4) IC+SP -1,8 (DP 1,3)	0.70	IC: H -3,0 (DP 2,4); M-3,19 (DP 7,4) IC+SP: H-7,01 (DP 2,6); M -5,68 (DP 3,7)	0,36
2013	INI+SP -3,3 (DP 5,9) SP -1,8 (DP 3,7)	0,89	INI+SP -1,1 (DP 2,0) SP -0,7 (DP 1,3)	0,79	INI+SP: H-6,5 (DP 0,35); M -3,64 (DP 7,9) SP: H -3,38 (DP 8,3); M -0,88 (DP 2,9)	0,22
Fujimoto et al	CS/FT: 15,2 (DP 1,5) vs. 16,8 (DP 1,9) CS/FS: 14,9 (DP 1,9) vs. 7,8 (DP 1,8)	< 0,05	NR	NR	NR	NR
1992	PS/FT: 5,2 (DP 1,1) vs. 6,0 (DP 1,8) PS/FS: ND	< 0,03	NR	NR	NR	NR
Gokee LaRose	FT -6,6 (DP 5,5) vs5,8 (DP 5,2)	< 0,001	NR	NR	NR	NR
et al 2009	FS -6,6 (DP 5,5) vs5,8 (DP 5,2)	< 0,001	NR	NR	NR	NR
Wing et al 2010	3,1 (DP 3,7) vs. 1,2 (DP 2,5) *3,6 (DP 4,4) vs. 1,4 (DP 3,0)	< 0,01 < 0,01	NR	NR	NR	NR

IC95%: intervalo de confiança; DM: diferença de médias; NR: não reportado; IMC: Índice de Massa Corporal; DP: desvio padrão; IC: intervenção completa sem SP; SP: auto-monitoramento com smartphone; INI: intervenção não intensiva; H: homens; M: mulheres; FT: final do tratamento; FS: final do seguimento; CS: completaram o seguimento; PS: perderam o seguimento; ND: não detectado; *perda de peso em porcentagem.





Autor, ano	Desfechos de alteração do peso corporal (Kg) Intervenção vs. controle	Valor de p	Desfechos de alteração no IMC (Kg/m²) Intervenção vs. controle	Valor de p	Desfechos de alteração da medida de circ. cint. (cm) Intervenção vs. controle	Valor de p
	1º ano: 2,6 (DP 5,9) (n=70) vs. 0,5 (DP 4,4) (n=65);	0,019				
Pacanowski et al 2015	1º ano*: 2,1 (DP 5,6) (n=81) vs. 0,4 (DP 4,4) (n=67)	0,037	NR	NR	NR	NR
	2º ano: Intervenção 0,1 (DP 4,8) 2º ano: Controle 1,9 (DP 5,7) (n=57)	0,929 0,524				
Jospe et al 2017	6º mês**: 94,6 (DP 16,5) (n=48) vs. 87,3 (DP 14,5) (n=44) 12º mês**: 94,8 (DP 18,7) (n=39) vs. 87,3 (DP 15,2) (n=36)	NR	6º mês: 32,4 (DP 4,9) (n=48) vs. 30,9 (DP 4,3) (n=44) 12º mês: 32,1 (DP 5,5) (n=39) vs. 30,9 (DP 4,6) (n=36)	NR	6º mês: 99,2 (DP 11,5) (n=48) vs. 96,7 (DP 10,7) (n=44) 12º mês: 100,3 (DP 13,7) (n=39) vs. 96,8 (DP 9,9) (n=36)	NR
	12 meses – auto pesagem: MM (n=10) 0,9 (DP 5,0); SE (n=92): –8,3 (DP 8,5); DI (n=84) –9,4 (DP 8,0)	0,0002				
	12 meses – objetivo: MM (n=17) -1,3 (DP 8,3); SE (n=121): -6,8 (DP 7,5); DI (n=59)	<0,0001				
Crane et al 2018	-11,7 (DP 8,0) 24 meses – auto pesagem: MM (n=42) -1,4 (DP 6,0); SE (n=88): -4,4 (DP 7,9); DI (n=45) -7,9 (DP 7,8)	<0,0001	NR	NR	NR	NR
	24 meses – objetivo: MM (n=92) -2,7 (DP 7,5); SE (n=73): -6,6 (DP 7,7); DI (n=12) -10,9 (DP 8,9)	<0,0001				
Madigan et al 2013	ITT Ajustado: -2,96 (IC95%-3,67 a -2,25) Não-ajustado: -3,21(IC95%-3,87 a -2,55)	NR	NR	NR	NR	NR
	Completaram					



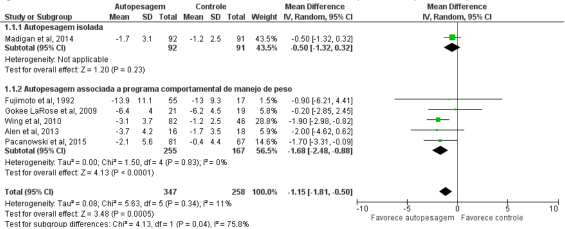


Autor, ano	Desfechos de alteração do peso corporal (Kg) Intervenção vs. controle	Valor de p	Desfechos de alteração no IMC (Kg/m²) Intervenção vs. controle	Valor de p	Desfechos de alteração da medida de circ. cint. (cm) Intervenção vs. controle	Valor de p
	Ajustado: -1,93 (IC95%-2,79 a -1,08) Não-ajustado: 2,19 (IC95%-2,99 a -1,38)					
Larose et al 2016	Aumentaram frequência de pesagem: -4,9 (DP 4,2) Mantiveram frequência de pesagem: -2,3 (DP 3,5) Diminuíram frequência de pesagem: -0,92 (DP 2,2)	0,06	NR	NR	NR	NR

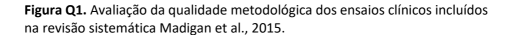
IC95%: intervalo de confiança; DM: diferença de médias; NR: não reportado; IMC: Índice de Massa Corporal; DP: desvio padrão; IC: intervenção completa sem SP; SP: auto monitoramento com smartphone; INI: intervenção não intensiva; H: homens; M: mulheres; *aplicação do método última observação transportada (LOCF) para imputar dados faltantes; MM: mensal ou menos; SE: semanal; DI: diária; **média do peso corpóreo individual.

Figura P1. Meta-análise do auto-monitoramento de peso na perda do peso corporal.

Fonte: Adaptado de Madigan et al., 2015







	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding of participants and personnel (performance bias)	Blinding of outcome assessment (detection bias)	Incomplete outcome data (attrition bias)	Selective reporting (reporting bias)	Other bias
Alen et al, 2013	?	?	?	?		?	•
Fujimoto et al, 1992	•	?	?	?	•	•	?
Gokee LaRose et al, 2009	?	?	?	?	•	?	•
Madigan et al, 2014	•	•	?	•	•	•	?
Wing et al, 2010	?	?	?	•	•	?	





Tabela S1. Sumarização dos resultados dos estudos (Summary of Findings (SoF) do webapp Grade PRO.

	Avaliação da qualidade Nº de pacientes Efeito							0				
№ dos estudos	Delineamento do estudo	Risco de viés	Inconsistência	Evidência indireta	Imprecisão	Outras considerações	monitoramento de peso	monitoramento associado a programa comportamental	Relativo (95% IC)	Absoluto (95% IC)	Qualidade	Importância
erda de Pe	so (Kg) (seguime	nto: variação 3 mes	ses para 2 anos)									
6	ensaios clínicos randomizados	grave ^a	muito grave b	não grave	muito grave °	nenhum	347	258	-	MD 1.15 Kg menor (1.81 menor para 0.5 menor)	⊕⊖⊖ MUITO BAIXA	CRÍTICO
esfechos (de perda do peso	corporal (Kg) - Auto	ppesagem isolada (s	seguimento: mediar	a 3 meses)							
esfechos o	ensaios clínicos randomizados	corporal (Kg) - Auto	opesagem isolada (s não grave	eguimento: mediar não grave	n ā 3 meses) nāo grave	nenhum	92	91	-	MD 0.5 Kg menor (1.32 menor para 0.5 mais alto)	⊕⊕⊕ ALTA	CRÍTICO
1	ensaios clínicos randomizados	não grave	não grave	não grave	não grave	nenhum jo de peso (seguimento: varia			-	menor (1.32 menor para 0.5 mais		CRÍTICO

IC: Intervalo de confiança; DM: Diferênça de médias; a. Cegamento dos participantes, perdas de acompanhamento dos mesmos e relato seletivo; b. Tempos de seguimento com grande variação (3 meses a 2 anos). Alta heterogeneidade clínica e estatística (12 para subgrupos > 75%); c. Estudos muito heterogêneos e estimativas muito imprecisas (largos intervalos de confiança





Tabela T1. Resumo dos principais domínios avaliados (Tabela Evidence to Decision (EtD) do webapp GRADE PRO).

Tubela 11. Resam	to dos principais dominios availados (Tabela Evidence to Decisión (EtD) do Webupp GNADE PNO).
PERGUNTA	
Deve-se usar mo	onitoramento de peso vs. monitoramento associado a programa comportamental para perda de peso em Kg?
POPULAÇÃO:	perda de peso em Kg
INTERVENÇÃO:	monitoramento de peso
COMPARAÇÃO:	monitoramento associado a programa comportamental
PRINCIPAIS RESULTADOS:	Perda de Peso (Kg); Desfechos de perda do peso corporal (Kg) - Autopesagem isolada ; Desfechos de perda do peso corporal (Kg) - Autopesagem associada a programa comportamental de manejo de peso

AVALIAÇÃO

Problema O problema é uma prioridade?	
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
o Não o Provavelmente Não o Provavelmente sim ● Sim o Varia o Incerto	 A obesidade mundial quase triplicou desde 1975. Em 2016, mais de 1,9 bilhão de adultos, 18 anos ou mais, apresentavam excesso de peso. Destes, mais de 650 milhões eram obesos. 39% dos adultos com 18 anos ou mais estavam acima do peso em 2016 e 13% eram obesos. A maioria da população mundial vive em países onde o excesso de peso e a obesidade mata mais pessoas do que abaixo do peso. 41 milhões de crianças menores de 5 anos estavam acima do peso ou obesas em 2016. Mais de 340 milhões de crianças e adolescentes com idade entre 5 e 19 anos estavam acima do peso ou obesas em 2016. A obesidade é evitável.





	Fonte: OMS. Obesity and overweight. Disponível em: https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/obesity-and-overweight. Acesso em: 09/08/2019
Efeitos Desejáveis Quão substanciais são os efeit	os desejáveis?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
o Trivial ●Pequeno o Moderado o Grande o Variável o Incerto	 O único estudo, com baixo risco de viés, e que avaliou a auto pesagem vs. nenhuma intervenção mostrou que houve uma redução não significativa de peso com o uso da tecnologia. Os estudos que compararam a auto pesagem versus outras intervenções evidenciaram efeito substancial da autopesagem. No entanto, devido à alta heterogeneidade, períodos de seguimento variados e imprecisão das estimativas, não podemos agregar alto nível de certeza nessa estimativa.
Efeitos Indesejávei Quão substanciais são os efeit	
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
●Trivial ○ Pequeno ○ Moderado ○ Grande ○ Variável ○ Incerto	 O único estudo, com baixo risco de viés, e que avaliou a auto pesagem vs. nenhuma intervenção mostrou que houve uma redução não significativa de peso com o uso da tecnologia. Os estudos que compararam a auto pesagem versus outras intervenções evidenciaram efeito substancial da auto pesagem. No entanto, devido à alta heterogeneidade, períodos de seguimento variados e imprecisão das estimativas, não podemos agregar alto nível de certeza nessa estimativa.





JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA						
Muito Baixa Baixa Moderada Alta Sem estudos incluídos	A melhor evidência disponível mostra que não há benefício em se utilizar o auto monitoramento de peso como estratégia para a perda de peso significativa do ponto de vista estatístico e clínico.						
	Perda de Peso (Kg) seguimento: variação 3 meses para 2 ano		Certainty of the evidence (GRADE)				
			⊕○○○ MUITO BAIXA ^c				
	Desfechos de perda do peso corporal (Kg) - Auto pesagem isolada seguimento: mediana 3 meses	CRÍTICO	⊕⊕⊕⊕ аста ^с				
	Desfechos de perda do peso corporal (Kg) - Auto pesagem associada a programa comportamental de manejo de peso seguimento: variação 3 meses para 2 anos	CRÍTICO	⊕○○○ MUITO BAIXA ^c				
	 c. Cegamento dos participantes, perdas de acompanhamento dos mesmos e relato seletivo d. Tempos de seguimento com grande variação (3 meses a 2 anos). Alta heterogeneidade clínica e estatís 75%) e. Estudos muito heterogêneos e estimativas muito imprecisas (largos intervalos de confiança) 	tica (I2 para	subgrupos >				





Valores Existe importante incerteza ou va	ariabilidade acerca de quanto as pessoas valorizam os resultados primários?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
o Importante incerteza ou variabilidade o Possível Importante incerteza ou variabilidade • Provavelmente nenhuma Importante incerteza ou variabilidade o Sem importante incerteza ou variabilidade Balanço dos efeitos o balanço entre efeitos desejáve	Auto-pesagem é o monitoramento do resultado (ou seja, peso) ao invés de comportamento e, portanto, mostrando ser util para a redução de peso. is e indesejáveis favorece a intervenção ou o comparador?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
o Favorece o comparador o Provavelmente favorece o comparador o Não favorece um e nem o outro ● Provavelmente favorece a intervenção o Favorece a intervenção o Variável o Incerto	Como uma intervenção para perda de peso, a instrução para pesar-se diariamente é ineficaz. Ao contrário de outros estudos, não houve evidência de que maior frequência de auto-ponderação esteja associada a maior perda de peso (como base na melhor evidência). De qualquer maneira, mesmo com baixa evidência, associada à mudanças comportamentais, a auto-pesagem pode promover a redução de peso. Não gera eventos adversos e é facilmente implementável.





Equidade	
Qual seria o impacto e	m equidade em saúde?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
o Reduzida o Provavelmente reduzida o Provavelmente nenhum impacto ● Provavelmente aumentada o Aumentada o Variável o Incerto	Como uma tecnologia que é parte de uma série de etapas que visa a redução e a prevenção de obesidade, ela pode agregar em equidade e integralidade à assistência em saúde à pessoa obesa e com sobrepeso. É uma ação simples e que gera um senso de preocupação, para com a pessoa, vinda do sistema de saúde.
Aceitabilidade A intervenção é aceitável para o	os principais atores sociais (<i>stakeholders</i>)?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
o Não o Provavelmente não ● Provavelmente sim o Sim o Variável o Incerto	 Não existem eventos adversos relatados, a implementação é simples; Acessibilidade geográfica pode ser comprometida a depender da frequência de monitoramento em serviço de saúde;
Viabilidade É viável a implementação da te	cnologia?
JULGAMENTO	EVIDÊNCIAS DE PESQUISA
NãoProvavelmente não	 Toda UBS é equipada com balança; O procedimento de pesagem é simples de ser realizado;





o Provavelmente sim	A autopesagem, em domícilio, pode ser dificultada, pois nem todas as pessoas podem ter condições econômicas suficentes para arcar com o custo de uma balança;
●Sim	
o Variável	
o Incerto	

TIPO DE RECOMENDAÇÃO

Recomendação forte contra a tecnologia	Recomendação condicional contra a tecnologia	Não favorece uma ou outra	Recomendação condicional a favor da tecnologia	Recomendação forte a favor da tecnologia
0	0	0	•	0

CONCLUSÃO

Recomendação

Recomenda-se o auto monitoramento de peso corporal, pelo menos uma vez na semana, como estratégia adjuvante para a redução de peso.



REFERÊNCIAS

- 1. BRASIL. PORTARIA Nº 375, DE 10 DE NOVEMBRO DE 2009. Diário Oficial da União. 2009.
- 2. BRASIL. Diretrizes Metodológicas: Elaboração de Diretrizes Clínicas. Ministério da Saúde. 2016.
- 3. Associação Brasileira de Nutrologia, Sociedade Brasileira de Nutrição Parenteral e Enteral. Utilização da Bioimpedância para Avaliação da Massa Corpórea. Associação Médica Brasileira e Conselho Federal de Medicina. 2009.
- 4. Wang ZH, Yang ZP, Wang XJ, Dong YH, Ma J. Comparative Analysis of the Multi-Frequency Bioimpedance and Dual-energy X-ray Absorptiometry on Body Composition in Obese Subjects. Biomed Environ Sci. 2018 Jan;31(1):72–5.
- 5. Leal AAD, Faintuch J, Morais AAC, Noe JAB, Bertollo DM, Morais RC, et al. Bioimpedance analysis: should it be used in morbid obesity? Am J Hum Biol Off J Hum Biol Counc. 2011;23(3):420–2.
- 6. Câmara Interministerial de Segurança Alimentar e Nutricional. Estratégia Intersetorial de Prevenção e Controle da Obesidade: recomendações para estados e municípios. Brasília: Imprensa Nacional; 2014.
- 7. BRASIL. Relatório de Recomendação no 522: Sibutramina para o tratamento dos pacientes com obesidade. Ministério da Saúde. 2020.
- 8. BRASIL. Relatório de Recomendação no. 523: Orlistate para a redução de peso em indivíduos com sobrepeso ou obesidade. Ministério da Saúde. 2020.
- 9. Nordisk N. Ozempic® (semaglutida). ANVISA. Farm. resp: Luciane M. H. Fernandes CRF/PR n° 6002; 2020.
- 10. BRASIL. PORTARIA Nº 425, DE 19 DE MARÇO DE 2013. Estabelece regulamento técnico, normas e critérios para a Assistência de Alta Complexidade ao Indivíduo com Obesidade. Diário Oficial da União. 2013.
- 11. Arora M, Barquera S, Farpour Lambert NJ, Hassell T, Heymsfield SB, Oldfield B, et al. Stigma and obesity: the crux of the matter. Lancet Public Heal. 2019 Nov;4(11):e549–50.
- 12. Ng M, Fleming T, Robinson M, Thomson B, Graetz N, Margono C, et al. Global, regional, and national prevalence of overweight and obesity in children and adults during 1980-2013: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2013. Lancet (London, England). 2014 Aug;384(9945):766–81.
- 13. Flint SW. The complexity of obesity. lancet Diabetes Endocrinol. 2019 Nov;7(11):833.
- 14. Puhl R, Suh Y. Health Consequences of Weight Stigma: Implications for Obesity Prevention and Treatment. Curr Obes Rep. 2015 Jun;4(2):182–90.
- Coordenação-Geral de Vigilância de Agravos e Doenças Não Transmissíveis
 (CGDANT/DASNT/SVS). Vigitel Brasil 2019: principais resultados. In: Boletim Epidemiológico n
 16. 51st ed. Secretaria de Vigilância em Saúde/ Ministério da Saúde; 2020. p. 2026.
- 16. BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Vigilância em Saúde. Vigitel Brasil 2019: Vigilância de Fatores de Risco e Proteção para Doenças Crônicas por Inquérito Telefônico. Brasília, DF.: Ministério da Saúde; 2020.
- 17. BRASIL. VIGITEL Brasil 2018 População Negra. Brasília: Ministério da Saúde; 2019.
- 18. Trayhurn P. The biology of obesity. Proc Nutr Soc. 2007/03/07. 2005;64(1):31–8.
- 19. Jou C. The Biology and Genetics of Obesity A Century of Inquiries. N Engl J Med. 2014 May;370(20):1874–7.
- 20. Goodarzi MO. Genetics of obesity: what genetic association studies have taught us about the biology of obesity and its complications. Lancet Diabetes Endocrinol. 2018 Mar;6(3):223–36.
- 21. WHO. Obesity and overweight. WHO. 2020.

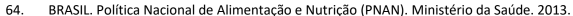


- 22. BRASIL. Cadernos de Atenção Básica: Estratégias para o cuidado da pessoa com doença crônica Obesidade. Ministério da Saúde. 2014.
- 23. Ferreira RW, Caputo EL, Häfele CA, Jerônimo JS, Florindo AA, Knuth AG, et al. [Access to public physical activity programs in Brazil: National Health Survey, 2013]. Cad Saude Publica. 2019 Feb;35(2):e00008618.
- 24. Guthold R, Stevens GA, Riley LM, Bull FC. Worldwide trends in insufficient physical activity from 2001 to 2016: a pooled analysis of 358 population-based surveys with 1·9 million participants. Lancet Glob Heal. 2018 Oct;6(10):e1077–86.
- 25. Whitaker RC, Wright JA, Pepe MS, Seidel KD, Dietz WH. Predicting obesity in young adulthood from childhood and parental obesity. N Engl J Med. 1997 Sep;337(13):869–73.
- 26. Qi Q, Chu AY, Kang JH, Huang J, Rose LM, Jensen MK, et al. Fried food consumption, genetic risk, and body mass index: gene-diet interaction analysis in three US cohort studies. BMJ. 2014 Mar;348:g1610.
- 27. Rohde K, Keller M, la Cour Poulsen L, Blüher M, Kovacs P, Böttcher Y. Genetics and epigenetics in obesity. Metabolism. 2019 Mar;92:37–50.
- 28. Livingstone KM, Celis-Morales C, Papandonatos GD, Erar B, Florez JC, Jablonski KA, et al. FTO genotype and weight loss: systematic review and meta-analysis of 9563 individual participant data from eight randomised controlled trials. BMJ. 2016 Sep;354:i4707.
- 29. Francisqueti F, Nascimento A, Correa C. Obesidade, inflamação e complicações metabólicas. Rev da Soc Bras Aliment e Nutr. 2015 Jan;40:81–9.
- 30. Ellulu MS, Patimah I, Khaza'ai H, Rahmat A, Abed Y. Obesity and inflammation: the linking mechanism and the complications. Arch Med Sci. 2016/03/31. 2017 Jun;13(4):851–63.
- 31. Schwartz MW, Woods SC, Porte D, Seeley RJ, Baskin DG. Central nervous system control of food intake. Nature. 2000;404(6778):661–71.
- 32. Pont SJ, Puhl R, Cook SR, Slusser W. Stigma Experienced by Children and Adolescents With Obesity. Pediatrics. 2017 Dec;140(6):e20173034.
- 33. Prochaska JJ, Prochaska JO. A Review of Multiple Health Behavior Change Interventions for Primary Prevention. Am J Lifestyle Med. 2011 May;5(3).
- 34. Robinson BE, Bacon JG, O'Reilly J. Fat phobia: measuring, understanding, and changing antifat attitudes. Int J Eat Disord. 1993 Dec;14(4):467–80.
- 35. Bacon JG, Scheltema KE, Robinson BE. Fat phobia scale revisited: the short form. Int J Obes Relat Metab Disord. 2001 Feb;25(2):252–7.
- 36. Stein J, Luppa M, Ruzanska U, Sikorski C, Konig H-H, Riedel-Heller SG. Measuring negative attitudes towards overweight and obesity in the German population psychometric properties and reference values for the German short version of the Fat Phobia Scale (FPS). PLoS One. 2014;9(12):e114641.
- 37. Paim MB. Os corpos gordos merecem ser vividos . Vol. 27, Revista Estudos Feministas . scielo ; 2019
- 38. Weinberger N-A, Kersting A, Riedel-Heller SG, Luck-Sikorski C. Body Dissatisfaction in Individuals with Obesity Compared to Normal-Weight Individuals: A Systematic Review and Meta-Analysis. Obes Facts. 2016;9(6):424–41.
- 39. Chao H-L. Body image change in obese and overweight persons enrolled in weight loss intervention programs: a systematic review and meta-analysis. PLoS One. 2015;10(5):e0124036.
- 40. Enzi G. Socioeconomic consequences of obesity: the effect of obesity on the individual. Pharmacoeconomics. 1994;5(Suppl 1):54–7.
- 41. Wellman NS. Causes and consequences of adult obesity: health, social and economic impacts in the United States. Asia Pac J Clin Nutr. 2003;11(S8):S705–9.
- 42. Cawley J. An economy of scales: A selective review of obesity's economic causes,



- consequences, and solutions. J Health Econ. 2015 Sep;43:244-68.
- 43. Teachman BA, Brownell KD. Implicit anti-fat bias among health professionals: is anyone immune? Int J Obes. 2001;25(10):1525–31.
- 44. Kirk S, Ramos Salas X, Alberga A, Russell-Mayhew S. Canadian Adult Obesity Clinical Practice Guidelines: Reducing Weight Bias, Stigma and Discrimination in Obesity Management, Practice and Policy. Obesity Canada. 2020.
- 45. Tomiyama AJ, Carr D, Granberg EM, Major B, Robinson E, Sutin AR, et al. How and why weight stigma drives the obesity 'epidemic' and harms health. BMC Med. 2018;16(1):123.
- 46. Rubino F, Puhl RM, Cummings DE, Eckel RH, Ryan DH, Mechanick JI, et al. Joint international consensus statement for ending stigma of obesity. Nat Med. 2020/03/04. 2020 Apr;26(4):485–97.
- 47. Silva B, Cantisani J. INTERFACES ENTRE A GORDOFOBIA E A FORMAÇÃO ACADÊMICA EM NUTRIÇÃO: UM DEBATE NECESSÁRIO. DEMETRA Aliment Nutr Saúde. 2018 Jul;13.
- 48. Alberga AS, Edache IY, Forhan M, Russell-Mayhew S. Weight bias and health care utilization: a scoping review. Prim Health Care Res Dev. 2019 Jul;20:e116–e116.
- 49. Wharton S, Lau DCW, Vallis M, Sharma AM, Biertho L, Campbell-Scherer D, et al. Obesity in adults: a clinical practice guideline. Can Med Assoc J. 2020 Aug;192(31):E875 LP-E891.
- 50. Withrow D, Alter DA. The economic burden of obesity worldwide: a systematic review of the direct costs of obesity. Obes Rev. 2011 Feb;12(2):131–41.
- 51. Bahia L, Araújo DV. Impacto econômico da obesidade no Brasil. Rev HUPE. 2014;13(1):13–7.
- 52. Schünemann HJ, Wiercioch W, Etxeandia I, Falavigna M, Santesso N, Mustafa R, et al. Guidelines 2.0: Systematic development of a comprehensive checklist for a successful guideline enterprise. CMAJ. 2014;
- 53. Wolfenden L, Ezzati M, Larijani B, Dietz W. The challenge for global health systems in preventing and managing obesity. Obes Rev. 2019 Nov;20 Suppl 2:185–93.
- 54. Semlitsch T, Stigler FL, Jeitler K, Horvath K, Siebenhofer A. Management of overweight and obesity in primary care-A systematic overview of international evidence-based guidelines. Obes Rev. 2019 Sep;20(9):1218–30.
- 55. WHO. Obesity: preventing and managing the global epidemic. Report of a WHO Consultation (WHO Technical Report Series 894). 2003.
- 56. ABESO. Diretrizes brasileiras de obesidade 2016 / ABESO Associação Brasileira para o Estudo da Obesidade e da Síndrome Metabólica. 4a ed. Associação Brasileira para o Estudo da Obesidade e da Síndrome Metabólica. São Paulo; 2016.
- 57. Rezende FAC, Rosado LEFPL, Ribeiro R de CL, Vidigal F de C, Vasques ACJ, Bonard IS, et al. Body mass index and waist circumference: association with cardiovascular risk factors. Arq Bras Cardiol. 2006 Dec;87(6):728–34.
- 58. BRASIL. Orientações para a coleta e análise de dados antropométricos em serviços de saúde: Norma técnica do Sistema de Vigilância Alimentar e Nutricional - SISVAN. Ministério da Saúde. 2011.
- 59. BRASIL. Marco de Referência da Vigilância Alimentar e Nutricional na Atenção Básica. Ministério da Saúde. 2015.
- 60. Lund TB, Sandoe P, Lassen J. Attitudes to publicly funded obesity treatment and prevention. Obesity (Silver Spring). 2011 Aug;19(8):1580–5.
- 61. BRASIL. Política Nacional de Atenção Básica. Brasília: Ministério da Saúde; 2012.
- 62. Lombard CB, Deeks AA, Teede HJ. A systematic review of interventions aimed at the prevention of weight gain in adults. Public Health Nutr. 2009 Nov;12(11):2236–46.
- 63. Lemmens VEPP, Oenema A, Klepp KI, Henriksen HB, Brug J. A systematic review of the evidence regarding efficacy of obesity prevention interventions among adults. Obes Rev. 2008 Sep;9(5):446–55.





- 65. NICE. Obesity: identification, assessment and management. NICE Clinical Guidance. 2014.
- 66. Jones PR, Ekelund U. Physical Activity in the Prevention of Weight Gain: the Impact of Measurement and Interpretation of Associations. Curr Obes Rep. 2019 Jun;8(2):66–76.
- 67. Swinburn BA, Kraak VI, Allender S, Atkins VJ, Baker PI, Bogard JR, et al. The Global Syndemic of Obesity, Undernutrition, and Climate Change: The Lancet Commission report. Lancet (London, England). 2019 Feb;393(10173):791–846.
- 68. Egger G, Swinburn B. An "ecological" approach to the obesity pandemic. BMJ. 1997 Aug;315(7106):477–80.
- 69. Gargallo Fernandez Manuel M, Breton Lesmes I, Basulto Marset J, Quiles Izquierdo J, Formiguera Sala X, Salas-Salvado J. Evidence-based nutritional recommendations for the prevention and treatment of overweight and obesity in adults (FESNAD-SEEDO consensus document). The role of diet in obesity treatment (III/III). Nutr Hosp. 2012;27(3):833–64.
- 70. Jensen MD, Ryan DH, Apovian CM, Ard JD, Comuzzie AG, Donato KA, et al. 2013 AHA/ACC/TOS guideline for the management of overweight and obesity in adults: a report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines and The Obesity Society. Circulation. 2014 Jun;129(25 Suppl 2):S102-38.
- 71. Raynor HA, Champagne CM. Position of the Academy of Nutrition and Dietetics: Interventions for the Treatment of Overweight and Obesity in Adults. J Acad Nutr Diet. 2016
 Jan;116(1):129–47.
- 72. Franz MJ, VanWormer JJ, Crain AL, Boucher JL, Histon T, Caplan W, et al. Weight-loss outcomes: a systematic review and meta-analysis of weight-loss clinical trials with a minimum 1-year follow-up. J Am Diet Assoc. 2007 Oct;107(10):1755–67.
- 73. Blackburn G. Effect of degree of weight loss on health benefits. Obes Res. 1995 Sep;3 Suppl 2:211s-216s.
- 74. CDC. Losing Weight. CDC. 2020.
- 75. Vallis M. Quality of life and psychological well-being in obesity management: improving the odds of success by managing distress. Int J Clin Pract. 2016 Mar;70(3):196–205.
- 76. van Gemert WAM, van der Palen J, Monninkhof EM, Rozeboom A, Peters R, Wittink H, et al. Quality of Life after Diet or Exercise-Induced Weight Loss in Overweight to Obese Postmenopausal Women: The SHAPE-2 Randomised Controlled Trial. PLoS One. 2015;10(6):e0127520.
- 77. Noël PH, Pugh JA. Management of overweight and obese adults. BMJ. 2002 Oct;325(7367):757–61.
- 78. Knowler WC, Barrett-Connor E, Fowler SE, Hamman RF, Lachin JM, Walker EA, et al. Reduction in the incidence of type 2 diabetes with lifestyle intervention or metformin. N Engl J Med. 2002 Feb;346(6):393–403.
- 79. Look AHEAD Research Group. Eight-year weight losses with an intensive lifestyle intervention: the look AHEAD study. Obesity (Silver Spring). 2014 Jan;22(1):5–13.
- 80. BRASIL. Guia alimentar para a população Brasileira. 2a ed. Melo EA, editor. Ministério da Saúde. Ministério da Saúde; 2014.
- 81. Kahan S, Manson JE. Obesity Treatment, Beyond the Guidelines: Practical Suggestions for Clinical Practice. JAMA. 2019 Apr;321(14):1349–50.
- 82. Beslay M, Srour B, Méjean C, Allès B, Fiolet T, Debras C, et al. Ultra-processed food intake in association with BMI change and risk of overweight and obesity: A prospective analysis of the French NutriNet-Santé cohort. PLoS Med. 2020 Aug;17(8):e1003256–e1003256.
- 83. Costa CDS, Assunção MCF, Loret de Mola C, Cardoso J de S, Matijasevich A, Barros AJD, et al. Role of ultra-processed food in fat mass index between 6 and 11 years of age: a cohort study. Int J Epidemiol. 2020 Sep;



- 84. Elizabeth L, Machado P, Zinöcker M, Baker P, Lawrence M. Ultra-Processed Foods and Health Outcomes: A Narrative Review. Nutrients. 2020 Jun;12(7).
- 85. Hall KD, Ayuketah A, Brychta R, Cai H, Cassimatis T, Chen KY, et al. Ultra-Processed Diets Cause Excess Calorie Intake and Weight Gain: An Inpatient Randomized Controlled Trial of Ad Libitum Food Intake. Cell Metab. 2019 Jul;30(1):67-77.e3.
- 86. Pagliai G, Dinu M, Madarena MP, Bonaccio M, Iacoviello L, Sofi F. Consumption of ultra-processed foods and health status: a systematic review and meta-analysis. Br J Nutr. 2020 Aug;1–11.
- 87. Silva Meneguelli T, Viana Hinkelmann J, Hermsdorff HHM, Zulet MÁ, Martínez JA, Bressan J. Food consumption by degree of processing and cardiometabolic risk: a systematic review. Int J Food Sci Nutr. 2020 Sep;71(6):678–92.
- 88. Askari M, Heshmati J, Shahinfar H, Tripathi N, Daneshzad E. Ultra-processed food and the risk of overweight and obesity: a systematic review and meta-analysis of observational studies. Int J Obes [Internet]. 2020;44(10):2080–91. Available from: https://doi.org/10.1038/s41366-020-00650-z
- 89. Santos FS Dos, Dias M da S, Mintem GC, Oliveira IO de, Gigante DP. Food processing and cardiometabolic risk factors: a systematic review. Rev Saude Publica [Internet]. 2020/07/24. 2020;54:70. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32725096
- 90. Chen X, Zhang Z, Yang H, Qiu P, Wang H, Wang F, et al. Consumption of ultra-processed foods and health outcomes: a systematic review of epidemiological studies. Nutr J. 2020 Aug;19(1):86.
- 91. Gombi-Vaca MF, Sichieri R, Verly EJ. Caloric compensation for sugar-sweetened beverages in meals: A population-based study in Brazil. Appetite. 2016 Mar;98:67–73.
- 92. WHO. Healthy Diet WHO FAct Sheet no. 394. WHO Fact Sheet. 2018.
- 93. Oliveira D, Galhardo J, Ares G, Cunha LM, Deliza R. Sugar reduction in fruit nectars: Impact on consumers' sensory and hedonic perception. Food Res Int. 2018 May;107:371–7.
- 94. Pearlman M, Obert J, Casey L. The Association Between Artificial Sweeteners and Obesity. Curr Gastroenterol Rep. 2017 Nov;19(12):64.
- 95. 5. Facilitating Behavior Change and Well-being to Improve Health Outcomes: Standards of Medical Care in Diabetes—2020 Diabetes Care. 2020 Jan;43(Supplement 1):S48 LP-S65.
- 96. Caspersen CJ, Powell KE, Christenson GM. Physical activity, exercise, and physical fitness: definitions and distinctions for health-related research. Public Health Rep. 1985;100(2):126–31.
- 97. WHO. Global Recommendations on Physical Activity for Health. WHO. 2010.
- 98. Pettee Gabriel KK, Morrow JRJ, Woolsey A-LT. Framework for physical activity as a complex and multidimensional behavior. J Phys Act Health. 2012 Jan;9 Suppl 1:S11-8.
- 99. World Health Organization. More active people for a healthier world: global action plan on physical activity 2018-2030. 101 p.
- 100. Tremblay MS, Aubert S, Barnes JD, Saunders TJ, Carson V, Latimer-Cheung AE, et al. Sedentary Behavior Research Network (SBRN) Terminology Consensus Project process and outcome. Int J Behav Nutr Phys Act. 2017 Jun;14(1):75.
- 101. Piercy KL, Troiano RP, Ballard RM, Carlson SA, Fulton JE, Galuska DA, et al. The Physical Activity Guidelines for Americans. JAMA. 2018 Nov;320(19):2020–8.
- 102. Reis EC dos. Avaliação do componente ambulatorial especializado da linha de cuidado para obesidade grave na cidade do Rio de Janeiro. Fundação Oswaldo Cruz; 2018.
- 103. WHO. ACTIVE: a technical package for increasing physical activity. WHO. 2018.
- 104. Warburton DER, Bredin SSD. Reflections on Physical Activity and Health: What Should We Recommend? Can J Cardiol. 2016 Apr;32(4):495–504.



- 105. Yumuk V, Tsigos C, Fried M, Schindler K, Busetto L, Micic D, et al. European Guidelines for Obesity Management in Adults. Obes Facts. 2015;8(6):402–24.
- 106. Haynes A, Kersbergen I, Sutin A, Daly M, Robinson E. Does perceived overweight increase risk of depressive symptoms and suicidality beyond objective weight status? A systematic review and meta-analysis. Clin Psychol Rev. 2019 Nov;73:101753.
- 107. Silva DA, Coutinho E da SF, Ferriani LO, Viana MC. Depression subtypes and obesity in adults: A systematic review and meta-analysis. Obes Rev. 2020 Mar;21(3):e12966.
- 108. Miller W, Rollnik S. Talking Oneself Into Change: Motivational Interviewing, Stages of Change, and Therapeutic Process Title. J Cogn Psychother. 2004;18(4):299–308.
- 109. Miller WR, Rollnick S. Ten things that motivational interviewing is not. Behav Cogn Psychother. 2009 Mar;37(2):129–40.
- 110. BECK AT. THINKING AND DEPRESSION. II. THEORY AND THERAPY. Arch Gen Psychiatry. 1964 Jun;10:561–71.
- 111. Wenzel A. Basic Strategies of Cognitive Behavioral Therapy. Psychiatr Clin North Am. 2017 Dec;40(4):597–609.
- 112. Cooper Z, Fairburn C, Hawker D. Cognitive-behavioral treatment of obesity: A clinician's guide. New York: Guilford Press; 2003. 232–xiii p.
- 113. BRASIL. Ministério da Saúde. Política nacional de práticas integrativas e complementares no SUS: atitude de ampliação de acesso. 2a. ed. [Internet] [Internet]. Brasília, DF.: Ministério da Saúde; 2015 [cited 2020 Mar 27]. Available from: https://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/politica_nacional_praticas_integrativas_comple mentares_2ed.pdf
- 114. Yang K. A review of yoga programs for four leading risk factors of chronic diseases. Evid Based Complement Alternat Med. 2007 Dec;4(4):487–91.
- 115. Lauche R, Langhorst J, Lee MS, Dobos G, Cramer H. A systematic review and meta-analysis on the effects of yoga on weight-related outcomes. Prev Med (Baltim). 2016 Jun;87:213–32.
- 116. Zheng G, Huang M, Liu F, Li S, Tao J, Chen L. Tai chi chuan for the primary prevention of stroke in middle-aged and elderly adults: a systematic review. Evid Based Complement Alternat Med. 2015;2015:742152.
- 117. Kim S-Y, Shin I-S, Park Y-J. Effect of acupuncture and intervention types on weight loss: a systematic review and meta-analysis. Obes Rev an Off J Int Assoc Study Obes. 2018 Nov;19(11):1585–96.
- 118. Huang C-F, Guo S-E, Chou F-H. Auricular acupressure for overweight and obese individuals: A systematic review and meta-analysis. Medicine (Baltimore). 2019 Jun;98(26):e16144.
- 119. BRASIL. Portaria de Consolidação nº 3, de 28 de setembro de 2017. Consolidação das normas sobre as redes do Sistema Único de Saúde. Anexo IV Rede de Atenção à Saúde das Pessoas com Doenças, Anexo 1 Diretrizes gerais para o tratamento cirúrgico da obesidade. 2017.
- 120. Farpour-Lambert NJ, Ells LJ, Martinez de Tejada B, Scott C. Obesity and Weight Gain in Pregnancy and Postpartum: an Evidence Review of Lifestyle Interventions to Inform Maternal and Child Health Policies. Front Endocrinol (Lausanne). 2018;9:546.
- 121. Poston L, Caleyachetty R, Cnattingius S, Corvalan C, Uauy R, Herring S, et al. Preconceptional and maternal obesity: epidemiology and health consequences. lancet Diabetes Endocrinol. 2016 Dec;4(12):1025–36.
- 122. BRASIL. Vigilância alimentar e nutricional Sisvan: orientações básicas para a coleta, processamento, análise de dados e informação em serviços de saúde. Brasília; 2004. 120 p.
- 123. ANZOS. Australian Obesity Management Algorithm. Society ANZO. 2015.
- 124. NICE. Weight management before, during and after pregnancy. NICE. 2010.
- 125. Mottola MF, Davenport MH, Ruchat S-M, Davies GA, Poitras VJ, Gray CE, et al. 2019 Canadian guideline for physical activity throughout pregnancy. Br J Sports Med. 2018 Nov;52(21):1339



- LP 1346.
- 126. Sekula M, Boniecka I, Pasnik K. Bulimia nervosa in obese patients qualified for bariatric surgery clinical picture, background and treatment. Wideochirurgia i inne Tech maloinwazyjne = Videosurgery other miniinvasive Tech. 2019 Sep;14(3):408–14.
- 127. Burrows T, Skinner J, McKenna R, Rollo M. Food Addiction, Binge Eating Disorder, and Obesity: Is There a Relationship? Behav Sci (Basel, Switzerland). 2017 Aug;7(3).
- 128. Brownley KA, Berkman ND, Peat CM, Lohr KN, Cullen KE, Bann CM, et al. Binge-Eating Disorder in Adults: A Systematic Review and Meta-analysis. Ann Intern Med. 2016/06/28. 2016 Sep;165(6):409–20.
- 129. de Zwaan M. Binge eating disorder and obesity. Int J Obes Relat Metab Disord. 2001 May;25 Suppl 1:S51-5.
- 130. Vaidya V, Malik A. Eating disorders related to obesity. Futur Med. 2008;5(1):109–17.
- 131. Wadden TA, West DS, Delahanty L, Jakicic J, Rejeski J, Williamson D, et al. The Look AHEAD study: a description of the lifestyle intervention and the evidence supporting it. Obesity (Silver Spring). 2006 May;14(5):737–52.
- 132. Kahan SI. Practical Strategies for Engaging Individuals With Obesity in Primary Care. Mayo Clin Proc. 2018 Mar;93(3):351–9.
- 133. Erlandson M, Ivey LC, Seikel K. Update on Office-Based Strategies for the Management of Obesity. Am Fam Physician. 2016 Sep;94(5):361–8.
- 134. Dias PC, Henriques P, Anjos LA dos, Burlandy L. Obesidade e políticas públicas: concepções e estratégias adotadas pelo governo brasileiro . Vol. 33, Cadernos de Saúde Pública . scielo ; 2017.
- 135. BRASIL. Alimentação Cardioprotetora. Ministério da Saúde. 2018.
- 136. BRASIL. Alimentação Cardioprotetora: Manual de orientações para profissionais de Saúde da Atenção Básica. Ministério da Saúde. 2018.
- 137. WHO. Waist Circumference and Waist-Hip Ratio: Report of a WHO Expert Consultation. WHO. 2008.
- 138. Shea BJ, Reeves BC, Wells G, Thuku M, Hamel C, Moran J, et al. AMSTAR 2: A critical appraisal tool for systematic reviews that include randomised or non-randomised studies of healthcare interventions, or both. BMJ. 2017;
- 139. Higgins JPT, Altman DG, Gøtzsche PC, Jüni P, Moher D, Oxman AD, et al. The Cochrane Collaboration's tool for assessing risk of bias in randomised trials. BMJ. 2011 Oct;343:d5928.
- 140. Wells GA, Shea B, O'Connell D, Peterson J, Welch V, Losos M et al. The Newcastle-Ottawa Scale (NOS) for assessing the quality if nonrandomized studies in meta-analyses. 2012.
- 141. Guyatt GH, Oxman AD, Vist GE, Kunz R, Falck-Ytter Y, Alonso-Coello P, et al. GRADE: an emerging consensus on rating quality of evidence and strength of recommendations. BMJ. 2008 Apr;336(7650):924–6.
- 142. Moberg J, Oxman AD, Rosenbaum S, Schunemann HJ, Guyatt G, Flottorp S, et al. The GRADE Evidence to Decision (EtD) framework for health system and public health decisions. Heal Res policy Syst. 2018 May;16(1):45.
- 143. Ard JD, Gower B, Hunter G, Ritchie CS, Roth DL, Goss A, et al. Effects of Calorie Restriction in Obese Older Adults: The CROSSROADS Randomized Controlled Trial. 2017;73(1):73–80.
- 144. Van Gemert WA, May AM, Schuit AJ, Oosterhof BYM, Peeters PH, Monninkhof EM. Effect of weight loss with or without exercise on inflammatory markers and adipokines in postmenopausal women: The SHAPE-2 Trial, a randomized controlled trial. 2016;25(5):799–806.
- 145. Bertz F, Brekke HK, Ellegard L, Rasmussen KM, Wennergren M, Winkvist A. Diet and exercise weight-loss trial in lactating overweight and obese women. 2012;96(4):698–705.
- 146. Brekke HK, Bertz F, Rasmussen KM, Bosaeus I, Ellegård L, Winkvist A. Diet and exercise



- interventions among overweight and obese lactating women: Randomized trial of effects on cardiovascular risk factors. 2014;9(2).
- 147. Nordby P, Auerbach PL, Rosenkilde M, Kristiansen L, Thomasen JR, Rygaard L, et al. Endurance training per se increases metabolic health in young, moderately overweight men. 2012;20(11):2202–12.
- 148. Villareal DT, Chode S, Parimi N, Sinacore DR, Hilton T, Armamento-Villareal R, et al. Weight loss, exercise, or both and physical function in obese older adults. 2011;364(13):1218–29.
- 149. Bouchonville M, Armamento-Villareal R, Shah K, Napoli N, Sinacore DR, Qualls C, et al. Weight loss, exercise or both and cardiometabolic risk factors in obese older adults: results of a randomized controlled trial. 2014;38(3):423–31.
- 150. Ross R, Janssen I, Dawson J, Kungl AM, Kuk JL, Wong SL, et al. Exercise-induced reduction in obesity and insulin resistance in women: a randomized controlled trial. 2004;12(5):789–98.
- 151. Ross R, Dagnone D, Jones PJH, Smith H, Paddags A, Hudson R, et al. Reduction in obesity and related comorbid conditions after diet-induced weight loss or exercise-induced weight loss in men: A randomized, controlled trial. 2000;133(2):92–103.
- 152. Thong FSL, Hudson R, Ross R, Janssen IAN, Graham TE. Plasma leptin in moderately obese men: Independent effects of weight loss and aerobic exercise. 2000;279(2):E307–13.
- 153. Huseinovic E, Bertz F, Leu Agelii M, Hellebo Johansson E, Winkvist A, Brekke HK. Effectiveness of a weight loss intervention in postpartum women: results from a randomized controlled trial in primary health care. 2016;104(2):362–70.
- 154. Fernandes JFR, Da Silva Araújo L, Kaiser SE, Sanjuliani AF, Klein MRST. The effects of moderate energy restriction on apnoea severity and CVD risk factors in obese patients with obstructive sleep apnoea. 2015;114(12):2022–31.
- 155. Vissers D, Verrijken A, Mertens I, Van Gils C, Van De Sompel A, Truijen S, et al. Effect of long-term whole body vibration training on visceral adipose tissue: A preliminary report. 2010;3(2):93–100.
- 156. Straznicky NE, Lambert EA, Nestel PJ, McGrane MT, Dawood T, Schlaich MP, et al. Sympathetic neural adaptation to hypocaloric diet with or without exercise training in obese metabolic syndrome subjects. 2010;59(1):71–9.
- 157. Khoo J, Dhamodaran S, Chen DD, Yap SY, Chen RY, Tian RH. Exercise-Induced Weight Loss is More Effective than Dieting for Improving Adipokine Profile, Insulin Resistance, and Inflammation in Obese Men. 2015;25(6):566–75.
- 158. Nicklas BJ, Chmelo E, Delbono O, Carr JJ, Lyles MF, Marsh AP. Effects of resistance training with and without caloric restriction on physical function and mobility in overweight and obese older adults: A randomized controlled trial. 2015;101(5):991–9.
- 159. Yassine HN, Marchetti CM, Krishnan RK, Vrobel TR, Gonzalez F, Kirwan JP. Effects of exercise and caloric restriction on insulin resistance and cardiometabolic risk factors in older obese adults A randomized clinical trial. 2009;64(1):90–5.
- 160. Amati F, Dube JJ, Shay C, Goodpaster BH. Separate and combined effects of exercise training and weight loss on exercise efficiency and substrate oxidation. 2008;105(3):825–31.
- 161. O'Leary VB, Jorett AE, Marchetti CM, Gonzalez F, Phillips SA, Ciaraldi TP, et al. Enhanced adiponectin multimer ratio and skeletal muscle adiponectin receptor expression following exercise training and diet in older insulin-resistant adults. 2007;293(1):E421–7.
- 162. Kittiskulnam P, Kanjanabuch T, Tangmanjitjaroen K, Chancharoenthana W, Praditpornsilpa K, Eiam-Ong S. The beneficial effects of weight reduction in overweight patients with chronic proteinuric immunoglobulin a nephropathy: a randomized controlled trial. 2014;24(3):200–7.
- 163. Westman EC, Yancy Jr. WS, Mavropoulos JC, Marquart M, McDuffie JR. The effect of a low-carbohydrate, ketogenic diet versus a low-glycemic index diet on glycemic control in type 2 diabetes mellitus. 2008;5:36.



- 164. Samaha FF, Iqbal N, Seshadri P, Chicano KL, Daily DA, McGrory J, et al. A low-carbohydrate as compared with a low-fat diet in severe obesity. 2003;348(21):2074–81.
- 165. Stern L, Iqbal N, Seshadri P, Chicano KL, Daily DA, McGrory J, et al. The effects of low-carbohydrate versus conventional weight loss diets in severely obese adults: one-year follow-up of a randomized trial. 2004;140(10):778–85.
- 166. Cardillo S, Seshadri P, Iqbal N. The effects of low-carbohydrate versus low-fat diet on asdipocytokines in severely obese adult: Three-year follow-up of a randomized trial. 2006;10(3):99–106.
- 167. Yancy Jr. WS, Olsen MK, Guyton JR, Bakst RP, Westman EC. A low-carbohydrate, ketogenic diet versus a low-fat diet to treat obesity and hyperlipidemia: a randomized, controlled trial. 2004:140(10):769–77.
- 168. Azad MB, Abou-Setta AM, Chauhan BF, Rabbani R, Lys J, Copstein L, et al. Nonnutritive sweeteners and cardiometabolic health: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials and prospective cohort studies. CMAJ. 2017 Jul;189(28):E929–39.
- 169. Miller PE, Perez V. Low-calorie sweeteners and body weight and composition: a meta-analysis of randomized controlled trials and prospective cohort studies. Am J Clin Nutr. 2014 Sep;100(3):765–77.
- 170. Kaiser KA, Shikany JM, Keating KD, Allison DB. Will reducing sugar-sweetened beverage consumption reduce obesity? Evidence supporting conjecture is strong, but evidence when testing effect is weak. Obes Rev. 2013 Aug;14(8):620–33.
- 171. Mattes RD, Shikany JM, Kaiser KA, Allison DB. Nutritively sweetened beverage consumption and body weight: a systematic review and meta-analysis of randomized experiments. Obes Rev. 2011 May;12(5):346–65.
- 172. Rogers PJ, Hogenkamp PS, de Graaf C, Higgs S, Lluch A, Ness AR, et al. Does low-energy sweetener consumption affect energy intake and body weight? A systematic review, including meta-analyses, of the evidence from human and animal studies. Int J Obes (Lond). 2016 Mar;40(3):381–94.
- 173. Markey O, Le Jeune J, Lovegrove JA. Energy compensation following consumption of sugar-reduced products: a randomized controlled trial. Eur J Nutr. 2016 Sep;55(6):2137–49.
- 174. Sharma A, Hauck K, Hollingsworth B, Siciliani L. The effects of taxing sugar-sweetened beverages across different income groups. Health Econ. 2014 Sep;23(9):1159–84.
- 175. Briggs ADM, Mytton OT, Kehlbacher A, Tiffin R, Elhussein A, Rayner M, et al. Health impact assessment of the UK soft drinks industry levy: a comparative risk assessment modelling study. Lancet Public Heal. 2017 Jan;2(1):e15–22.
- 176. Sanchez-Romero LM, Penko J, Coxson PG, Fernandez A, Mason A, Moran AE, et al. Projected Impact of Mexico's Sugar-Sweetened Beverage Tax Policy on Diabetes and Cardiovascular Disease: A Modeling Study. PLoS Med. 2016 Nov;13(11):e1002158.
- 177. Viester L, Verhagen EALM, Bongers PM, van der Beek AJ. Effectiveness of a Worksite Intervention for Male Construction Workers on Dietary and Physical Activity Behaviors, Body Mass Index, and Health Outcomes: Results of a Randomized Controlled Trial. Am J Health Promot. 2018 Mar;32(3):795–805.
- 178. Chen L, Appel LJ, Loria C, Lin P-H, Champagne CM, Elmer PJ, et al. Reduction in consumption of sugar-sweetened beverages is associated with weight loss: the PREMIER trial. Am J Clin Nutr. 2009 May;89(5):1299–306.
- 179. Stookey JD, Constant F, Popkin BM, Gardner CD. Drinking water is associated with weight loss in overweight dieting women independent of diet and activity. Obesity (Silver Spring). 2008 Nov;16(11):2481–8.
- 180. Vartanian LR, Schwartz MB, Brownell KD. Effects of soft drink consumption on nutrition and health: a systematic review and meta-analysis. Am J Public Health. 2007 Apr;97(4):667–75.



- 181. Rosado JL, García OP, Ronquillo D, Hervert D, Rodríguez G, Gutierrez J, et al. The inclusion of milk fortified with micronutrients increases the effectiveness of a calorie restricted diet to reduce obesity in women. FASEB J. 2009;23(S1).
- 182. Tate DF, Turner-McGrievy G, Stevens J, Erickson K, Polzien K, Diamond M, et al. Replacing caloric beverages with water or diet beverages for weight loss in adults: Results of a 6-month randomized controlled trial. In: 29th Annual Scientific Meeting of the Obesity-Society. Obesity; 2011. p. S68.
- 183. Hernandez-Cordero S, Barquera S, Rodriguez-Ramirez S, Villanueva-Borbolla MA, Gonzalez de Cossio T, Dommarco JR, et al. Substituting water for sugar-sweetened beverages reduces circulating triglycerides and the prevalence of metabolic syndrome in obese but not in overweight Mexican women in a randomized controlled trial. J Nutr. 2014 Nov;144(11):1742–52.
- 184. Tate DF, Turner-McGrievy G, Lyons E, Stevens J, Erickson K, Polzien K, et al. Replacing caloric beverages with water or diet beverages for weight loss in adults: main results of the Choose Healthy Options Consciously Everyday (CHOICE) randomized clinical trial. Am J Clin Nutr. 2012 Mar;95(3):555–63.
- 185. Basto-Abreu A, Braverman-Bronstein A, Camacho-Garcia-Formenti D, Zepeda-Tello R, Popkin BM, Rivera-Dommarco J, et al. Expected changes in obesity after reformulation to reduce added sugars in beverages: A modeling study. PLoS Med. 2018 Oct;15(10):e1002664.
- 186. Barrientos-Gutierrez T, Zepeda-Tello R, Rodrigues ER, Colchero MA, Rojas-Martinez R, Lazcano-Ponce E, et al. Expected population weight and diabetes impact of the 1-peso-per-litre tax to sugar sweetened beverages in Mexico. PLoS One. 2017;12(5):e0176336.
- 187. Schwendicke F, Stolpe M. Taxing sugar-sweetened beverages: impact on overweight and obesity in Germany. BMC Public Health. 2017 Jan;17(1):88.
- 188. Duffey KJ, Poti J. Modeling the Effect of Replacing Sugar-Sweetened Beverage Consumption with Water on Energy Intake, HBI Score, and Obesity Prevalence. Nutrients. 2016 Jun;8(7).
- 189. Ma Y, He FJ, Yin Y, Hashem KM, MacGregor GA. Gradual reduction of sugar in soft drinks without substitution as a strategy to reduce overweight, obesity, and type 2 diabetes: a modelling study. lancet Diabetes Endocrinol. 2016 Feb;4(2):105–14.
- 190. Ruff RR, Zhen C. Estimating the effects of a calorie-based sugar-sweetened beverage tax on weight and obesity in New York City adults using dynamic loss models. Ann Epidemiol. 2015 May;25(5):350–7.
- 191. Dharmasena S, Capps OJ. Intended and unintended consequences of a proposed national tax on sugar-sweetened beverages to combat the U.S. obesity problem. Health Econ. 2012 Jun;21(6):669–94.
- 192. Lin B-H, Smith TA, Lee J-Y, Hall KD. Measuring weight outcomes for obesity intervention strategies: the case of a sugar-sweetened beverage tax. Econ Hum Biol. 2011 Dec;9(4):329–41
- 193. Mullie P, Aerenhouts D, Clarys P. Demographic, socioeconomic and nutritional determinants of daily versus non-daily sugar-sweetened and artificially sweetened beverage consumption. Eur J Clin Nutr. 2012 Feb;66(2):150–5.
- 194. Hendriksen MA, Tijhuis MJ, Fransen HP, Verhagen H, Hoekstra J. Impact of substituting added sugar in carbonated soft drinks by intense sweeteners in young adults in the Netherlands: example of a benefit-risk approach. Eur J Nutr. 2011 Feb;50(1):41–51.
- 195. Mosdol A, Vist GE, Svendsen C, Dirven H, Lillegaard ITL, Mathisen GH, et al. Hypotheses and evidence related to intense sweeteners and effects on appetite and body weight changes: A scoping review of reviews. PLoS One. 2018;13(7):e0199558.
- 196. De La Hunty A, Gibson S, Ashwell M. A review of the effectiveness of aspartame in helping with weight control. Nutr Bull. 2006 Jun;31(2):115–28.



- 197. Han Y, Kwon E-Y, Yu MK, Lee SJ, Kim H-J, Kim S-B, et al. A Preliminary Study for Evaluating the Dose-Dependent Effect of d-Allulose for Fat Mass Reduction in Adult Humans: A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Trial. Nutrients. 2018 Jan;10(2).
- 198. Knopp RH, Brandt K, Arky RA. Effects of aspartame in young persons during weight reduction. J Toxicol Environ Health. 1976 Nov;2(2):417–28.
- 199. Kanders BS, Lavin PT, Kowalchuk MB, Greenberg I, Blackburn GL. An evaluation of the effect of aspartame on weight loss. Appetite. 1988;11 Suppl 1:73–84.
- 200. Blackburn GL, Kanders BS, Lavin PT, Keller SD, Whatley J. The effect of aspartame as part of a multidisciplinary weight-control program on short- and long-term control of body weight. Am J Clin Nutr. 1997 Feb;65(2):409–18.
- 201. Peters JC, Wyatt HR, Foster GD, Pan Z, Wojtanowski AC, Vander Veur SS, et al. The effects of water and non-nutritive sweetened beverages on weight loss during a 12-week weight loss treatment program. Obesity (Silver Spring). 2014 Jun;22(6):1415–21.
- 202. Peters JC, Beck J, Cardel M, Wyatt HR, Foster GD, Pan Z, et al. The effects of water and non-nutritive sweetened beverages on weight loss and weight maintenance: A randomized clinical trial. Obesity (Silver Spring). 2016 Feb;24(2):297–304.
- 203. Madjd A, Taylor MA, Delavari A, Malekzadeh R, Macdonald IA, Farshchi HR. Effects on weight loss in adults of replacing diet beverages with water during a hypoenergetic diet: a randomized, 24-wk clinical trial. Am J Clin Nutr. 2015 Dec;102(6):1305–12.
- 204. Ballantyne C, Hammersley R, Reid M. Effects of sucrose added blind to the diet over eight weeks on body mass and mood in men. Appetite. 2011;57.
- 205. Toews I, Lohner S, Kullenberg de Gaudry D, Sommer H, Meerpohl JJ. Association between intake of non-sugar sweeteners and health outcomes: systematic review and meta-analyses of randomised and non-randomised controlled trials and observational studies. BMJ. 2019 Jan;364:k4718.
- 206. Maersk M, Belza A, Stodkilde-Jorgensen H, Ringgaard S, Chabanova E, Thomsen H, et al. Sucrose-sweetened beverages increase fat storage in the liver, muscle, and visceral fat depot: a 6-mo randomized intervention study. Am J Clin Nutr. 2012 Feb;95(2):283–9.
- 207. Raben A, Vasilaras TH, Moller AC, Astrup A. Sucrose compared with artificial sweeteners: different effects on ad libitum food intake and body weight after 10 wk of supplementation in overweight subjects. Am J Clin Nutr. 2002 Oct;76(4):721–9.
- 208. Reid M, Hammersley R, Duffy M. Effects of sucrose drinks on macronutrient intake, body weight, and mood state in overweight women over 4 weeks. Appetite. 2010 Aug;55(1):130–6.
- 209. Reid M, Hammersley R, Duffy M, Ballantyne C. Effects on obese women of the sugar sucrose added to the diet over 28 d: a quasi-randomised, single-blind, controlled trial. Br J Nutr. 2014 Feb;111(3):563–70.
- 210. Schoenfeld BJ, Aragon AA, Krieger JW. Effects of meal frequency on weight loss and body composition: a meta-analysis. Nutr Rev. 2015 Feb;73(2):69–82.
- 211. Bachman JL, Phelan S, Wing RR, Raynor HA. Eating frequency is higher in weight loss maintainers and normal-weight individuals than in overweight individuals. J Am Diet Assoc. 2011 Nov;111(11):1730–4.
- 212. Mattson MP, Allison DB, Fontana L, Harvie M, Longo VD, Malaisse WJ, et al. Meal frequency and timing in health and disease. Proc Natl Acad Sci U S A. 2014 Nov;111(47):16647–53.
- 213. Finkelstein B, Fryer BA. Meal frequency and weight reduction of young women. Am J Clin Nutr. 1971 Apr;24(4):465–8.
- 214. Norris SL, Zhang X, Avenell A, Gregg E, Brown TJ, Schmid CH, et al. Long-term non-pharmacologic weight loss interventions for adults with type 2 diabetes. Cochrane database Syst Rev. 2005 Apr;(2):CD004095.
- 215. Berteus Forslund H, Klingstrom S, Hagberg H, Londahl M, Torgerson JS, Lindroos AK. Should



- snacks be recommended in obesity treatment? A 1-year randomized clinical trial. Eur J Clin Nutr. 2008 Nov;62(11):1308–17.
- 216. de la Iglesia R, Lopez-Legarrea P, Celada P, Sanchez-Muniz FJ, Martinez JA, Zulet MA. Beneficial effects of the RESMENA dietary pattern on oxidative stress in patients suffering from metabolic syndrome with hyperglycemia are associated to dietary TAC and fruit consumption. Int J Mol Sci. 2013 Mar;14(4):6903–19.
- 217. Lopez-Legarrea P, de la Iglesia R, Abete I, Bondia-Pons I, Navas-Carretero S, Forga L, et al. Short-term role of the dietary total antioxidant capacity in two hypocaloric regimes on obese with metabolic syndrome symptoms: the RESMENA randomized controlled trial. Nutr Metab (Lond). 2013 Feb;10(1):22.
- 218. Megson M, Wing R, Leahey TM. Effects of breakfast eating and eating frequency on body mass index and weight loss outcomes in adults enrolled in an obesity treatment program. J Behav Med. 2017 Aug;40(4):595–601.
- 219. Zhang L, Cordeiro LS, Liu J, Ma Y. The Association between Breakfast Skipping and Body Weight, Nutrient Intake, and Metabolic Measures among Participants with Metabolic Syndrome. Nutrients. 2017 Apr;9(4).
- 220. Arciero PJ, Ormsbee MJ, Gentile CL, Nindl BC, Brestoff JR, Ruby M. Increased protein intake and meal frequency reduces abdominal fat during energy balance and energy deficit. Obesity (Silver Spring). 2013 Jul;21(7):1357–66.
- 221. Poston WSC, Haddock CK, Pinkston MM, Pace P, Karakoc ND, Reeves RS, et al. Weight loss with meal replacement and meal replacement plus snacks: a randomized trial. Int J Obes (Lond). 2005 Sep;29(9):1107–14.
- 222. Schlundt DG, Hill JO, Sbrocco T, Pope-Cordle J, Sharp T. The role of breakfast in the treatment of obesity: a randomized clinical trial. Am J Clin Nutr. 1992 Mar;55(3):645–51.
- 223. Hoddy KK, Kroeger CM, Trepanowski JF, Barnosky A, Bhutani S, Varady KA. Meal timing during alternate day fasting: Impact on body weight and cardiovascular disease risk in obese adults. Obesity (Silver Spring). 2014 Dec;22(12):2524–31.
- 224. Kong A, Beresford SAA, Alfano CM, Foster-Schubert KE, Neuhouser ML, Johnson DB, et al. Associations between snacking and weight loss and nutrient intake among postmenopausal overweight to obese women in a dietary weight-loss intervention. J Am Diet Assoc. 2011 Dec;111(12):1898–903.
- 225. Kong A, Beresford SAA, Alfano CM, Foster-Schubert KE, Neuhouser ML, Johnson DB, et al. Self-monitoring and eating-related behaviors are associated with 12-month weight loss in postmenopausal overweight-to-obese women. J Acad Nutr Diet. 2012 Sep;112(9):1428–35.
- 226. Lally P, Chipperfield A, Wardle J. Healthy habits: efficacy of simple advice on weight control based on a habit-formation model. Int J Obes (Lond). 2008 Apr;32(4):700–7.
- 227. Piya M, Reddy N, Harte A, Campbell A, Hattersley J, Halder L, et al. The impact of high fat meal frequency on metabolic profile and energy expenditure in obese subjects. In: 49th Annual Meeting of the EASD. Spinger; 2013.
- 228. Egberts K, Kymmell Q, Brown W, Brennan L, O'Brien P. Effect of meal frequency on weight loss: A systematic review. Obes Res Clin Pract. 2011;5(1):26.
- 229. Bortz WM, Wroldsen A, Issekutz BJ, Rodahl K. Weight loss and frequency of feeding. N Engl J Med. 1966 Feb;274(7):376–9.
- 230. Antoine JM, Rohr R, Gagey MJ, Bleyer RE, Debry G. Feeding frequency and nitrogen balance in weight-reducing obese women. Hum Nutr Clin Nutr. 1984 Jan;38(1):31–8.
- 231. Young CM, Scanlan SS, Topping CM, Simko V, Lutwak L. Frequency of feeding, weight reduction, and body composition. J Am Diet Assoc. 1971 Nov;59(5):466–72.
- 232. Garrow JS, Durrant M, Blaza S, Wilkins D, Royston P, Sunkin S. The effect of meal frequency and protein concentration on the composition of the weight lost by obese subjects. Br J Nutr.



- 1981 Jan; 45(1):5-15.
- 233. Verboeket-van de Venne WP, Westerterp KR. Frequency of feeding, weight reduction and energy metabolism. Int J Obes Relat Metab Disord. 1993 Jan;17(1):31–6.
- 234. Vander Wal JS, Waller SM, Klurfeld DM, McBurney MI, Cho S, Kapila M, et al. Effect of a post-dinner snack and partial meal replacement program on weight loss. Int J Food Sci Nutr. 2006;57(1–2):97–106.
- 235. Cameron JD, Cyr M-J, Doucet E. Increased meal frequency does not promote greater weight loss in subjects who were prescribed an 8-week equi-energetic energy-restricted diet. Br J Nutr. 2010 Apr;103(8):1098–101.
- 236. Bachman JL, Raynor HA. Effects of manipulating eating frequency during a behavioral weight loss intervention: a pilot randomized controlled trial. Obesity (Silver Spring). 2012 May;20(5):985–92.
- 237. Hatami Zargaran Z, Salehi M, Heydari ST, Babajafari S. The Effects of 6 Isocaloric Meals on Body Weight, Lipid Profiles, Leptin, and Adiponectin in Overweight Subjects (BMI > 25). Int Cardiovasc Res J. 2014 Apr;8(2):52–6.
- 238. Anjana RM, Ranjani H, Unnikrishnan R, Weber MB, Mohan V, Narayan KMV. Exercise patterns and behaviour in Asian Indians: data from the baseline survey of the Diabetes Community Lifestyle Improvement Program (D-CLIP). Diabetes Res Clin Pract. 2015 Jan;107(1):77–84.
- 239. Blunt W, Gill DP, Sibbald SL, Riggin B, Pulford RW, Scott R, et al. Optimization of the Hockey Fans in Training (Hockey FIT) weight loss and healthy lifestyle program for male hockey fans. BMC Public Health. 2017 Nov;17(1):916.
- 240. Park S-K, Park J-H, Kwon Y-C, Kim H-S, Yoon M-S, Park H-T. The effect of combined aerobic and resistance exercise training on abdominal fat in obese middle-aged women. J Physiol Anthropol Appl Human Sci. 2003 May;22(3):129–35.
- 241. Shah R V, Murthy VL, Colangelo LA, Reis J, Venkatesh BA, Sharma R, et al. Association of Fitness in Young Adulthood With Survival and Cardiovascular Risk: The Coronary Artery Risk Development in Young Adults (CARDIA) Study. JAMA Intern Med. 2016 Jan;176(1):87–95.
- 242. Catenacci VA, Grunwald GK, Ingebrigtsen JP, Jakicic JM, McDermott MD, Phelan S, et al. Physical activity patterns using accelerometry in the National Weight Control Registry. Obesity (Silver Spring). 2011 Jun;19(6):1163–70.
- 243. Gordon-Larsen P, Hou N, Sidney S, Sternfeld B, Lewis CE, Jacobs DRJ, et al. Fifteen-year longitudinal trends in walking patterns and their impact on weight change. Am J Clin Nutr. 2009 Jan;89(1):19–26.
- 244. Pouwels S, Wit M, Teijink JAW, Nienhuijs SW. Aspects of Exercise before or after Bariatric Surgery: A Systematic Review. Obes Facts. 2015;8(2):132–46.
- 245. Drenowatz C, Hand GA, Shook RP, Jakicic JM, Hebert JR, Burgess S, et al. The association between different types of exercise and energy expenditure in young nonoverweight and overweight adults. Appl Physiol Nutr Metab = Physiol Appl Nutr Metab. 2015 Mar;40(3):211–7.
- 246. Whyte LJ, Ferguson C, Wilson J, Scott RA, Gill JMR. Effects of single bout of very high-intensity exercise on metabolic health biomarkers in overweight/obese sedentary men. Metabolism. 2013 Feb;62(2):212–9.
- 247. Joseph RP, Casazza K, Durant NH. The effect of a 3-month moderate-intensity physical activity program on body composition in overweight and obese African American college females. Osteoporos Int. 2014 Oct;25(10):2485–91.
- 248. Manthou E, Gill JM, Malkova D. Effect of exercise programs with aerobic exercise sessions of similar intensity but different frequency and duration on health-related measures in overweight women. J Phys Act Health. 2015 Jan;12(1):80–6.
- 249. Sukala WR, Page R, Rowlands DS, Krebs J, Lys I, Leikis M, et al. South Pacific Islanders resist



- type 2 diabetes: comparison of aerobic and resistance training. Eur J Appl Physiol. 2012 Jan;112(1):317–25.
- 250. Overgaard K, Nannerup K, Lunen MKB, Maindal HT, Larsen RG. Exercise more or sit less? A randomized trial assessing the feasibility of two advice-based interventions in obese inactive adults. J Sci Med Sport. 2018 Jul;21(7):708–13.
- 251. Sakuta H, Suzuki T. Physical activity and selected cardiovascular risk factors in middle-aged male personnel of self-defense forces. Ind Health. 2006 Jan;44(1):184–9.
- 252. Smith-Ryan AE, Melvin MN, Wingfield HL. High-intensity interval training: Modulating interval duration in overweight/obese men. Phys Sportsmed. 2015 May;43(2):107–13.
- 253. Hansen D, Dendale P, van Loon LJC, Meeusen R. The impact of training modalities on the clinical benefits of exercise intervention in patients with cardiovascular disease risk or type 2 diabetes mellitus. Sports Med. 2010 Nov;40(11):921–40.
- 254. Keller C, Trevino RP. Effects of two frequencies of walking on cardiovascular risk factor reduction in Mexican American women. Res Nurs Health. 2001 Oct;24(5):390–401.
- 255. Nikpour S, Vahidi SH, Hedayati M, Haghani H, AghaAlinejad H, Borim nejad L, et al. The Effect of Rhythmic Endurance Training on Abdominal Obesity Indices Among Working Women in Iran University of Medical Sciences TT المنافل ورزش تأثير منظم استقامتي ورزش تأثير المنافل على علوم دانشگاه در 87. IJEM. 2010 Mar;11(2):177–83.
- 256. Koo BK, Han KA, Ahn HJ, Jung JY, Kim HC, Min KW. The effects of total energy expenditure from all levels of physical activity vs. physical activity energy expenditure from moderate-to-vigorous activity on visceral fat and insulin sensitivity in obese Type 2 diabetic women. Diabet Med. 2010 Sep;27(9):1088–92.
- 257. Mougios V, Kazaki M, Christoulas K, Ziogas G, Petridou A. Does the intensity of an exercise programme modulate body composition changes? Int J Sports Med. 2006 Mar;27(3):178–81.
- 258. Williams DM, Dunsiger S, Miranda RJ, Gwaltney CJ, Emerson JA, Monti PM, et al. Recommending self-paced exercise among overweight and obese adults: a randomized pilot study. Ann Behav Med. 2015 Apr;49(2):280–5.
- 259. Annesi JJ. Behaviorally supported exercise predicts weight loss in obese adults through improvements in mood, self-efficacy, and self-regulation, rather than by caloric expenditure. Perm J. 2011;15(1):23–7.
- 260. Carnero EA, Amati F, Pinto RS, Valamatos MJ, Mil-Homens P, Sardinha LB. Regional fat mobilization and training type on sedentary, premenopausal overweight and obese women. Obesity (Silver Spring). 2014 Jan;22(1):86–93.
- 261. Jakicic JM, Marcus BH, Gallagher KI, Napolitano M, Lang W. Effect of exercise duration and intensity on weight loss in overweight, sedentary women: a randomized trial. JAMA. 2003 Sep;290(10):1323–30.
- 262. Lee SH, So J, LOMANTIO D, Lim S, Shabbir A, Kayambu G. Effectiveness Of Weight Loss In Overweight And Obese Singaporean Adults: A Comparative Study Of Non-Supervised Exercise Versus Supervised Exercise Program. Surg Obes Relat Dis. 2016 Aug;12(7):S153.
- 263. Blumenthal JA, Sherwood A, Gullette EC, Babyak M, Waugh R, Georgiades A, et al. Exercise and weight loss reduce blood pressure in men and women with mild hypertension: effects on cardiovascular, metabolic, and hemodynamic functioning. Arch Intern Med. 2000 Jul;160(13):1947–58.
- 264. Davidson LE, Hudson R, Kilpatrick K, Kuk JL, McMillan K, Janiszewski PM, et al. Effects of exercise modality on insulin resistance and functional limitation in older adults: a randomized controlled trial. Arch Intern Med. 2009 Jan;169(2):122–31.
- 265. Donnelly JE, Hill JO, Jacobsen DJ, Potteiger J, Sullivan DK, Johnson SL, et al. Effects of a 16-month randomized controlled exercise trial on body weight and composition in young, overweight men and women: the Midwest Exercise Trial. Arch Intern Med. 2003



- Jun;163(11):1343-50.
- 266. Irwin ML, Yasui Y, Ulrich CM, Bowen D, Rudolph RE, Schwartz RS, et al. Effect of exercise on total and intra-abdominal body fat in postmenopausal women: a randomized controlled trial. JAMA. 2003 Jan;289(3):323–30.
- 267. Ho SS, Dhaliwal SS, Hills AP, Pal S. The effect of 12 weeks of aerobic, resistance or combination exercise training on cardiovascular risk factors in the overweight and obese in a randomized trial. BMC Public Health. 2012 Aug;12:704.
- 268. Nieman DC, Brock DW, Butterworth D, Utter AC, Nieman CC. Reducing diet and/or exercise training decreases the lipid and lipoprotein risk factors of moderately obese women. J Am Coll Nutr. 2002 Aug;21(4):344–50.
- 269. Schroeder EC, Franke WD, Sharp RL, Lee D-C. Comparative effectiveness of aerobic, resistance, and combined training on cardiovascular disease risk factors: A randomized controlled trial. PLoS One. 2019;14(1):e0210292.
- 270. Beavers KM, Walkup MP, Weaver AA, Lenchik L, Kritchevsky SB, Nicklas BJ, et al. Effect of Exercise Modality During Weight Loss on Bone Health in Older Adults With Obesity and Cardiovascular Disease or Metabolic Syndrome: A Randomized Controlled Trial. J Bone Miner Res. 2018 Dec;33(12):2140–9.
- 271. Bales CW, Hawk VH, Granville EO, Rose SB, Shields T, Bateman L, et al. Aerobic and resistance training effects on energy intake: the STRRIDE-AT/RT study. Med Sci Sports Exerc. 2012 Oct;44(10):2033–9.
- 272. Hunter GR, Brock DW, Byrne NM, Chandler-Laney PC, Del Corral P, Gower BA. Exercise training prevents regain of visceral fat for 1 year following weight loss. Obesity (Silver Spring). 2010 Apr;18(4):690–5.
- 273. Ross R, Rissanen J, Pedwell H, Clifford J, Shragge P. Influence of diet and exercise on skeletal muscle and visceral adipose tissue in men. J Appl Physiol. 1996 Dec;81(6):2445–55.
- 274. Janssen I, Fortier A, Hudson R, Ross R. Effects of an energy-restrictive diet with or without exercise on abdominal fat, intermuscular fat, and metabolic risk factors in obese women. Diabetes Care. 2002 Mar;25(3):431–8.
- 275. Sartorio A, Lafortuna CL, Massarini M, Galvani C. Effects of different training protocols on exercise performance during a short-term body weight reduction programme in severely obese patients. Eat Weight Disord. 2003 Mar;8(1):36–43.
- 276. Cuff DJ, Meneilly GS, Martin A, Ignaszewski A, Tildesley HD, Frohlich JJ. Effective exercise modality to reduce insulin resistance in women with type 2 diabetes. Diabetes Care. 2003 Nov;26(11):2977–82.
- 277. Geliebter A, Maher MM, Gerace L, Gutin B, Heymsfield SB, Hashim SA. Effects of strength or aerobic training on body composition, resting metabolic rate, and peak oxygen consumption in obese dieting subjects. Am J Clin Nutr. 1997 Sep;66(3):557–63.
- 278. Herring LY, Wagstaff C, Scott A. The efficacy of 12 weeks supervised exercise in obesity management. Clin Obes. 2014 Aug;4(4):220–7.
- 279. Bateman LA, Slentz CA, Willis LH, Shields AT, Piner LW, Bales CW, et al. Comparison of aerobic versus resistance exercise training effects on metabolic syndrome (from the Studies of a Targeted Risk Reduction Intervention Through Defined Exercise STRRIDE-AT/RT). Am J Cardiol. 2011 Sep;108(6):838–44.
- 280. Lucotti P, Monti LD, Setola E, Galluccio E, Gatti R, Bosi E, et al. Aerobic and resistance training effects compared to aerobic training alone in obese type 2 diabetic patients on diet treatment. Diabetes Res Clin Pract. 2011 Dec;94(3):395–403.
- 281. Rice B, Janssen I, Hudson R, Ross R. Effects of aerobic or resistance exercise and/or diet on glucose tolerance and plasma insulin levels in obese men. Diabetes Care. 1999 May;22(5):684–91.



- 282. Schjerve IE, Tyldum GA, Tjonna AE, Stolen T, Loennechen JP, Hansen HEM, et al. Both aerobic endurance and strength training programmes improve cardiovascular health in obese adults. Clin Sci (Lond). 2008 Nov;115(9):283–93.
- 283. Ho SS, Radavelli-Bagatini S, Dhaliwal SS, Hills AP, Pal S. Resistance, aerobic, and combination training on vascular function in overweight and obese adults. J Clin Hypertens (Greenwich). 2012 Dec;14(12):848–54.
- 284. Willis LH, Slentz CA, Bateman LA, Shields AT, Piner LW, Bales CW, et al. Effects of aerobic and/or resistance training on body mass and fat mass in overweight or obese adults. J Appl Physiol. 2012 Dec;113(12):1831–7.
- 285. Kuhle CL, Steffen MW, Anderson PJ, Murad MH. Effect of exercise on anthropometric measures and serum lipids in older individuals: a systematic review and meta-analysis. BMJ Open. 2014 Jun;4(6):e005283.
- 286. Romain AJ, Carayol M, Desplan M, Fedou C, Ninot G, Mercier J, et al. Physical Activity Targeted at Maximal Lipid Oxidation: A Meta-Analysis. J Nutr Metab. 2012;2012:1–11.
- 287. Wahid A, Manek N, Nichols M, Kelly P, Foster C, Webster P, et al. Quantifying the Association Between Physical Activity and Cardiovascular Disease and Diabetes: A Systematic Review and Meta-Analysis. J Am Hear Assoc. 2016/09/16. 2016;5(9).
- 288. Clark JE. Diet, exercise or diet with exercise: comparing the effectiveness of treatment options for weight-loss and changes in fitness for adults (18-65 years old) who are overfat, or obese; systematic review and meta-analysis. J Diabetes Metab Disord. 2015;14:31.
- 289. Haennel RG, Lemire F. Physical activity to prevent cardiovascular disease. How much is enough? Can Fam Physician. 2002 Jan;48:65–71.
- 290. Jelleyman C, Yates T, O'Donovan G, Gray LJ, King JA, Khunti K, et al. The effects of high-intensity interval training on glucose regulation and insulin resistance: a meta-analysis. Obes Rev. 2015 Nov;16(11):942–61.
- 291. Keating SE, Johnson NA, Mielke GI, Coombes JS. A systematic review and meta-analysis of interval training versus moderate-intensity continuous training on body adiposity. Obes Rev. 2017/05/18. 2017;18(8):943–64.
- 292. Maillard F, Pereira B, Boisseau N. Effect of High-Intensity Interval Training on Total, Abdominal and Visceral Fat Mass: A Meta-Analysis. Sport Med. 2017/11/12. 2018;48(2):269–88.
- 293. Wormgoor SG, Dalleck LC, Zinn C, Harris NK. Effects of High-Intensity Interval Training on People Living with Type 2 Diabetes: A Narrative Review. Can J Diabetes. 2017/04/04. 2017;41(5):536–47.
- 294. Herring LY, Stevinson C, Davies MJ, Biddle SJ, Sutton C, Bowrey D, et al. Changes in physical activity behaviour and physical function after bariatric surgery: a systematic review and meta-analysis. Obes Rev. 2016 Mar;17(3):250–61.
- 295. Andreato L V, Esteves J V, Coimbra DR, Moraes AJP, de Carvalho T. The influence of high-intensity interval training on anthropometric variables of adults with overweight or obesity: a systematic review and network meta-analysis. Obes Rev. 2019 Jan;20(1):142–55.
- 296. Batacan RBJ, Duncan MJ, Dalbo VJ, Tucker PS, Fenning AS. Effects of high-intensity interval training on cardiometabolic health: a systematic review and meta-analysis of intervention studies. Br J Sports Med. 2017 Mar;51(6):494–503.
- 297. Wewege M, van den Berg R, Ward RE, Keech A. The effects of high-intensity interval training vs. moderate-intensity continuous training on body composition in overweight and obese adults: a systematic review and meta-analysis. Obes Rev. 2017 Jun;18(6):635–46.
- 298. Turk Y, Theel W, Kasteleyn MJ, Franssen FME, Hiemstra PS, Rudolphus A, et al. High intensity training in obesity: a Meta-analysis. Obes Sci Pract. 2017 Sep;3(3):258–71.
- 299. Paul-Ebhohimhen, Virginia; Avenwll A. A Systematic Review of the Effectiveness of Group versus Individual Treatments for Adult Obesity. Obes Facts. 2009;17–24.



- 300. Abbott, S; Bryant, E; Lycett, D; Tighe, B; Tahrani A. The effectiveness of group versus individual lifestyle interventions for overweight and obese adults: A systematic review and meta-analysis of randomised controlled trials. Obes Facts. 2018;11(0):264–5.
- 301. Minniti A, Bissoli L, Francesco V Di, Fantin F, Mandragona R, Olivieri M, et al. Individual versus group therapy for obesity: Comparison of dropout rate and treatment outcome. 2007;12(December):161–7.
- 302. Straw, Margret; Terre L. An Evaluation of Individualized Behavioral Obesity Treatment and Maintenance Strategies. Behav Ther. 1983;266:255–66.
- 303. Jeffery RW, Gerber WM, Rosenthal BS, Lindquist RA. Monetary Contracts in Weight Control: Effectiveness of Group and Individual Contracts of Varying Size. J Consult Clin Psychol. 1983;51(2):242–8.
- 304. Jeffery RW, Bjornson-benson WM, Rosenthal BS, Lindquist RA, Johnson SL. Behavioral treatment of obesity with monetary contracting: Two-year follow-up. Addict Behav. 1984;9:311–3.
- 305. Perri MG, Martin AD, Leermakers EA, Sears SF, Notelovitz M, Perri MG, et al. Effects of Group-Versus Home-Based Exercise in the Treatment of Obesity. J Consult Clin Psychol. 1997;65:278–85.
- 306. Renjilian DA, Nezu AM, Perri MG, Mckelvey WF, Shermer RL, Anton SD. Individual Versus Group Therapy for Obesity: Effects of Matching Participants to Their Treatment Preferences. J Consult Clin Psychol. 2001;69(4):717–21.
- 307. Waleekhachonloet O, Limwattananon C, Limwattananon S, Gross CR. Group behavior therapy versus individual behavior therapy for healthy dieting and weight control management in overweight and obese. Obes Res. 2007;
- 308. Weinstock RS, Trief PM, Cibula D, Morin PC, Delahanty LM. Weight Loss Success in Metabolic Syndrome by Telephone Interventions: Results from the SHINE Study. J Gen Intern Med. 2013;1620–8.
- 309. Mantzios M, Giannou K. Group vs . Single Mindfulness Meditation : Exploring Avoidance , Impulsivity , and Weight Management in Two Separate Mindfulness Meditation Settings. Appl Psychol Heal Well Being. 2014;6(2):173–91.
- 310. Wright, J1. Wright J, Wood B HGE of GVINE in OP with MI*. 1981;, Wood B, Hale G. Evaluation of Group Versus Individual Nutrition Education in Overweight Patients with Myocardial Infarction *. Aust N Z J Med. 1981;
- 311. Cresci B, Tesi F, Ferlita T La, Ricca V, Ravaldi C, Rotella CM, et al. Group versus individual cognitive- behavioral treatment for obesity: Results after 36 months. Eat Weight Disord. 2007;12(December):147–53.
- 312. Rigsby A, Gropper DM, Gropper SS. Eating Behaviors Success of women in a worksite weight loss program: Does being part of a group help? Eat Behav. 2009;10(2):128–30.
- 313. Befort CA, Donnelly JE, Sullivan DK, Ellerbeck EF, Perri MG. Group versus individual phone-based obesity treatment for rural women. Eat Behav. 2011;11(1):1–15.
- 314. Duchesne M, Appolinário JC, Rangé BP, Freitas S, Papelbaum M, Coutinho W. Evidências sobre a terapia cognitivo-comportamental no tratamento de obesos com transtorno da compulsão alimentar periódica . Vol. 29, Revista de Psiquiatria do Rio Grande do Sul . scielo ; 2007. p. 80–92.
- 315. Barnes RD, Ivezaj V, Martino S, Pittman BP, Paris M, Grilo CM. Examining motivational interviewing plus nutrition psychoeducation for weight loss in primary care. J Psychosom Res. 2018 Jan;104:101–7.
- 316. Simpson SA, McNamara R, Shaw C, Kelson M, Moriarty Y, Randell E, et al. A feasibility randomised controlled trial of a motivational interviewing-based intervention for weight loss maintenance in adults. Health Technol Assess. 2015 Jul;19(50):v–vi, xix–xxv, 1–378.



- 317. Brennan L, Walkley J, Wilks R, Fraser SF, Greenway K. Physiological and behavioural outcomes of a randomised controlled trial of a cognitive behavioural lifestyle intervention for overweight and obese adolescents. Obes Res Clin Pract. 2013;7(1):e23-41.
- 318. Devlin MJ, Goldfein JA, Petkova E, Jiang H, Raizman PS, Wolk S, et al. Cognitive behavioral therapy and fluoxetine as adjuncts to group behavioral therapy for binge eating disorder. Obes Res. 2005 Jun;13(6):1077–88.
- 319. Berk KAC, Buijks H, Ozcan B, Van't Spijker A, Busschbach JJ V, Sijbrands EJG. The Prevention Of WEight Regain in diabetes type 2 (POWER) study: the effectiveness of adding a combined psychological intervention to a very low calorie diet, design and pilot data of a randomized controlled trial. BMC Public Health. 2012 Nov;12:1026.
- 320. Barnes RD, Ivezaj V. A systematic review of motivational interviewing for weight loss among adults in primary care. Obes Rev. 2015 Apr;16(4):304–18.
- 321. Armstrong MJ, Mottershead TA, Ronksley PE, Sigal RJ, Campbell TS, Hemmelgarn BR. Motivational interviewing to improve weight loss in overweight and/or obese patients: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Obes Rev. 2011 Sep;12(9):709–23.
- 322. Khazaal Y, Fresard E, Rabia S, Chatton A, Rothen S, Pomini V, et al. Cognitive behavioural therapy for weight gain associated with antipsychotic drugs. Schizophr Res. 2007 Mar;91(1–3):169–77.
- 323. Lawlor ER, Islam N, Griffin SJ, Hill AJ, Hughes CA, Ahern AL. Third-wave cognitive behaviour therapies for weight management: systematic review and network meta-analysis protocol. BMJ Open. 2018 Aug;8(7):e023425.
- 324. Grilo CM, Masheb RM, Wilson GT. Efficacy of cognitive behavioral therapy and fluoxetine for the treatment of binge eating disorder: a randomized double-blind placebo-controlled comparison. Biol Psychiatry. 2005 Feb;57(3):301–9.
- 325. Klosek P, Grosicki S, Calyniuk B. Improving the effectiveness of obesity treatment by combining a diet and motivational techniques. Rocz Panstw Zakl Hig. 2018;69(3):299–305.
- 326. Hartmann-Boyce J, Boylan A-M, Jebb SA, Fletcher B, Aveyard P. Cognitive and behavioural strategies for self-directed weight loss: systematic review of qualitative studies. Obes Rev. 2017 Mar;18(3):335–49.
- 327. Huber JM, Shapiro JS, Wieland ML, Croghan IT, Vickers Douglas KS, Schroeder DR, et al. Telecoaching plus a portion control plate for weight care management: a randomized trial. Trials. 2015 Jul;16:323.
- 328. Palavras MA, Hay P, Filho CADS, Claudino A. The Efficacy of Psychological Therapies in Reducing Weight and Binge Eating in People with Bulimia Nervosa and Binge Eating Disorder Who Are Overweight or Obese-A Critical Synthesis and Meta-Analyses. Nutrients. 2017 Mar;9(3).
- 329. Palmeira L, Pinto-Gouveia J, Cunha M. Exploring the efficacy of an acceptance, mindfulness & compassionate-based group intervention for women struggling with their weight (Kg-Free): A randomized controlled trial. Appetite. 2017 May;112:107–16.
- 330. Jacob A, Moullec G, Lavoie KL, Laurin C, Cowan T, Tisshaw C, et al. Impact of cognitive-behavioral interventions on weight loss and psychological outcomes: A meta-analysis. Health Psychol. 2018 May;37(5):417–32.
- 331. Casagrande SS, Jerome GJ, Dalcin AT, Dickerson FB, Anderson CA, Appel LJ, et al. Randomized trial of achieving healthy lifestyles in psychiatric rehabilitation: the ACHIEVE trial. BMC Psychiatry. 2010 Dec;10:108.
- 332. Jiskoot G, Beerthuizen A, Timman R, Busschbach J, Laven J. Effects on body weight of a 1-year three-component lifestyle RCT in obese PCOS women. Reprod Sci. 2018;25(1):182A.
- 333. Ma J, Strub P, Xiao L, Lavori PW, Camargo CAJ, Wilson SR, et al. Behavioral weight loss and



- physical activity intervention in obese adults with asthma. A randomized trial. Ann Am Thorac Soc. 2015 Jan;12(1):1–11.
- 334. Annesi JJ, Johnson PH. Theory-based psychosocial factors that discriminate between weight-loss success and failure over 6 months in women with morbid obesity receiving behavioral treatments. Eat Weight Disord. 2015 Jun;20(2):223–32.
- 335. C TC, Pao-Hwa L, C CL, C BB, A GJ, C GS, et al. Abstract P122: Fidelity to Motivational Interviewing and Weight Loss in Young Adults: Cellphone Intervention for You (CITY) Trial. Circulation. 2015 Mar;131(suppl_1):AP122–AP122.
- 336. Young A, Cohen A, Niv N, Kreyenbuhl J, Goldberg R. The effectiveness of computerized services and peer coaches to improve weight in patients with serious mental illness. J Gen Intern Med. 2017;32(2):S340.
- 337. Booth HP, Prevost TA, Wright AJ, Gulliford MC. Effectiveness of behavioural weight loss interventions delivered in a primary care setting: a systematic review and meta-analysis. Fam Pract. 2014 Dec;31(6):643–53.
- 338. Eldredge KL, Stewart Agras W, Arnow B, Telch CF, Bell S, Castonguay L, et al. The effects of extending cognitive-behavioral therapy for binge eating disorder among initial treatment nonresponders. Int J Eat Disord. 1997 May;21(4):347–52.
- 339. Ruffault A, Czernichow S, Hagger MS, Ferrand M, Erichot N, Carette C, et al. The effects of mindfulness training on weight-loss and health-related behaviours in adults with overweight and obesity: A systematic review and meta-analysis. Obes Res Clin Pract. 2017 Sep;11(5 Suppl 1):90–111.
- 340. Prost SG, Ai AL, Ainsworth SE, Ayers J. Mental Health Professionals and Behavioral Interventions for Obesity: A Systematic Literature Review. J evidence-informed Soc Work. 2016;13(3):305–30.
- 341. Turner-McGrievy GM, Campbell MK, Tate DF, Truesdale KP, Bowling JM, Crosby L. Pounds Off Digitally study: a randomized podcasting weight-loss intervention. Am J Prev Med. 2009 Oct;37(4):263–9.
- 342. Wilson GT. Treatment of binge eating disorder. Psychiatr Clin North Am. 2011 Dec;34(4):773–83
- 343. Grilo CM, Masheb RM. A randomized controlled comparison of guided self-help cognitive behavioral therapy and behavioral weight loss for binge eating disorder. Behav Res Ther. 2005 Nov;43(11):1509–25.
- 344. Grilo CM, White MA, Gueorguieva R, Barnes RD, Masheb RM. Self-help for binge eating disorder in primary care: a randomized controlled trial with ethnically and racially diverse obese patients. Behav Res Ther. 2013 Dec;51(12):855–61.
- 345. Stahre L, Hallstrom T. A short-term cognitive group treatment program gives substantial weight reduction up to 18 months from the end of treatment. A randomized controlled trial. Eat Weight Disord. 2005 Mar;10(1):51–8.
- 346. Rieger E, Treasure J, Murray K, Caterson I. The use of support people to improve the weight-related and psychological outcomes of adults with obesity: A randomised controlled trial. Behav Res Ther. 2017 Jul;94:48–59.
- 347. Michelini I, Falchi AG, Muggia C, Grecchi I, Montagna E, De Silvestri A, et al. Early dropout predictive factors in obesity treatment. Nutr Res Pract. 2014 Feb;8(1):94–102.
- 348. Grilo CM, Masheb RM, Crosby RD. Predictors and moderators of response to cognitive behavioral therapy and medication for the treatment of binge eating disorder. J Consult Clin Psychol. 2012 Oct;80(5):897–906.
- 349. Grilo CM, White MA, Wilson GT, Gueorguieva R, Masheb RM. Rapid response predicts 12-month post-treatment outcomes in binge-eating disorder: theoretical and clinical implications. Psychol Med. 2012 Apr;42(4):807–17.

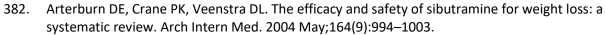


- 350. Majanovic SK, Ruzic A, Bulian AP, Licul V, Orlic ZC, Stimac D. Comparative Study of Intragastric Balloon and Cognitive-Behavioral Approach for Non-Morbid Obesity. Hepatogastroenterology. 2014 Jun;61(132):937–41.
- 351. Munsch S, Biedert E, Meyer A, Michael T, Schlup B, Tuch A, et al. A randomized comparison of cognitive behavioral therapy and behavioral weight loss treatment for overweight individuals with binge eating disorder. Int J Eat Disord. 2007 Mar;40(2):102–13.
- 352. Munsch S, Meyer AH, Biedert E. Efficacy and predictors of long-term treatment success for Cognitive-Behavioral Treatment and Behavioral Weight-Loss-Treatment in overweight individuals with binge eating disorder. Behav Res Ther. 2012 Dec;50(12):775–85.
- 353. West DS, DiLillo V, Bursac Z, Gore SA, Greene PG. Motivational interviewing improves weight loss in women with type 2 diabetes. Diabetes Care. 2007 May;30(5):1081–7.
- 354. Linde JA, Simon GE, Ludman EJ, Ichikawa LE, Operskalski BH, Arterburn D, et al. A randomized controlled trial of behavioral weight loss treatment versus combined weight loss/depression treatment among women with comorbid obesity and depression. Ann Behav Med. 2011 Feb;41(1):119–30.
- 355. Castelnuovo G, Manzoni GM, Villa V, Cesa GL, Molinari E. Brief Strategic Therapy vs Cognitive Behavioral Therapy for the Inpatient and Telephone-Based Outpatient Treatment of Binge Eating Disorder: The STRATOB Randomized Controlled Clinical Trial. Clin Pract Epidemiol Ment Health. 2011 Mar;7:29–37.
- 356. Grilo CM, Masheb RM, Wilson GT, Gueorguieva R, White MA. Cognitive-behavioral therapy, behavioral weight loss, and sequential treatment for obese patients with binge-eating disorder: a randomized controlled trial. J Consult Clin Psychol. 2011 Oct;79(5):675–85.
- 357. Tarraga Marcos ML, Rosich N, Panisello Royo JM, Galvez Casas A, Serrano Selva JP, Rodriguez-Montes JA, et al. [Efficacy of motivational interventions in the treatment of overweight and obesity]. Nutr Hosp. 2014 Oct;30(4):741–8.
- 358. Muggia C, Falchi AG, Michelini I, Montagna E, De Silvestri A, Grecchi I, et al. Brief group cognitive behavioral treatment in addition to prescriptive diet versus standard care in obese and overweight patients. A randomized controlled trial. ESPEN J. 2014;9(1):e26–33.
- 359. Mirkarimi K, Mostafavi F, Eshghinia S, Vakili MA, Ozouni-Davaji RB, Aryaie M. Effect of Motivational Interviewing on a Weight Loss Program Based on the Protection Motivation Theory. Iran Red Crescent Med J. 2015 Jun;17(6):e23492.
- 360. MIRKARIMI K, MOSTAFAVI F, BERDI OZOUNI DAVAJI R, ESHGHINIA S, VAKILI MALI. THE EFFECT OF WEIGHT LOSS PROGRAM ON OVERWEIGHT AND OBESE FEMALES BASED ON PROTECTION MOTIVATION THEORY: A RANDOMIZED CONTROL TRIAL. Iran RED CRESCENT Med J. 2017;19(1):0.
- 361. de Zwaan M, Mitchell JE, Crosby RD, Mussell MP, Raymond NC, Specker SM, et al. Short-term cognitive behavioral treatment does not improve outcome of a comprehensive very-low-calorie diet program in obese women with binge eating disorder. Behav Ther. 2005;36(1):89–99.
- 362. Wagner B, Nagl M, Dolemeyer R, Klinitzke G, Steinig J, Hilbert A, et al. Randomized Controlled Trial of an Internet-Based Cognitive-Behavioral Treatment Program for Binge-Eating Disorder. Behav Ther. 2016 Jul;47(4):500–14.
- 363. Barnes RD, Ivezaj V, Martino S, Pittman BP, Grilo CM. Back to Basics? No Weight Loss from Motivational Interviewing Compared to Nutrition Psychoeducation at One-Year Follow-Up. Obesity (Silver Spring). 2017 Dec;25(12):2074–8.
- 364. Rodriguez-Cristobal JJ, Alonso-Villaverde C, Panisello JM, Trave-Mercade P, Rodriguez-Cortes F, Marsal JR, et al. Effectiveness of a motivational intervention on overweight/obese patients in the primary healthcare: a cluster randomized trial. BMC Fam Pract. 2017 Jun;18(1):74.
- 365. Mirkarimi K, Eri M, Ghanbari MR, Kabir MJ, Raeisi M, Ozouni-Davaji RB, et al. Modifying



- attitude and intention toward regular physical activity using protection motivation theory: a randomized controlled trial. East Mediterr Health J. 2017 Oct;23(8):543–50.
- 366. Raman J, Hay P, Tchanturia K, Smith E. A randomised controlled trial of manualized cognitive remediation therapy in adult obesity. Appetite. 2018 Apr;123:269–79.
- 367. Berk KA, Buijks HIM, Verhoeven AJM, Mulder MT, Ozcan B, van 't Spijker A, et al. Group cognitive behavioural therapy and weight regain after diet in type 2 diabetes: results from the randomised controlled POWER trial. Diabetologia. 2018 Apr;61(4):790–9.
- 368. Jackson JB, Pietrabissa G, Rossi A, Manzoni GM, Castelnuovo G. Brief strategic therapy and cognitive behavioral therapy for women with binge eating disorder and comorbid obesity: A randomized clinical trial one-year follow-up. J Consult Clin Psychol. 2018 Aug;86(8):688–701.
- 369. Solbrig L, Whalley B, Kavanagh DJ, May J, Parkin T, Jones R, et al. Functional imagery training versus motivational interviewing for weight loss: a randomised controlled trial of brief individual interventions for overweight and obesity. Int J Obes (Lond). 2019 Apr;43(4):883–94.
- 370. Mhurchu CN, Margetts BM, Speller V. Randomized clinical trial comparing the effectiveness of two dietary interventions for patients with hyperlipidaemia. Clin Sci (Lond). 1998 Oct;95(4):479–87.
- 371. Greaves CJ, Middlebrooke A, O'Loughlin L, Holland S, Piper J, Steele A, et al. Motivational interviewing for modifying diabetes risk: a randomised controlled trial. Br J Gen Pract. 2008 Aug;58(553):535–40.
- 372. DiMarco ID, Klein DA, Clark VL, Wilson GT. The use of motivational interviewing techniques to enhance the efficacy of guided self-help behavioral weight loss treatment. Eat Behav. 2009 Apr;10(2):134–6.
- 373. Penn L, White M, Oldroyd J, Walker M, Alberti KGMM, Mathers JC. Prevention of type 2 diabetes in adults with impaired glucose tolerance: the European Diabetes Prevention RCT in Newcastle upon Tyne, UK. BMC Public Health. 2009 Sep;9:342.
- 374. Wilfley DE, Welch RR, Stein RI, Spurrell EB, Cohen LR, Saelens BE, et al. A randomized comparison of group cognitive-behavioral therapy and group interpersonal psychotherapy for the treatment of overweight individuals with binge-eating disorder. Arch Gen Psychiatry. 2002 Aug;59(8):713–21.
- 375. Fitzgibbon ML, Stolley MR, Schiffer L, Sharp LK, Singh V, Dyer A. Obesity reduction black intervention trial (ORBIT): 18-month results. Obesity (Silver Spring). 2010 Dec;18(12):2317–25.
- 376. Stahre L, Tarnell B, Hakanson C-E, Hallstrom T. A randomized controlled trial of two weight-reducing short-term group treatment programs for obesity with an 18-month follow-up. Int J Behav Med. 2007;14(1):48–55.
- 377. Hauner H, Meier M, Wendland G, Kurscheid T, Lauterbach K. Weight reduction by sibutramine in obese subjects in primary care medicine: the SAT Study. Exp Clin Endocrinol Diabetes. 2004 Apr;112(4):201–7.
- 378. Rucker D, Padwal R, Li SK, Curioni C, Lau DCW. Long term pharmacotherapy for obesity and overweight: updated meta-analysis. BMJ. 2007 Dec;335(7631):1194–9.
- 379. McMahon FG, Fujioka K, Singh BN, Mendel CM, Rowe E, Rolston K, et al. Efficacy and safety of sibutramine in obese white and African American patients with hypertension: a 1-year, double-blind, placebo-controlled, multicenter trial. Arch Intern Med. 2000 Jul;160(14):2185–91.
- 380. Padwal R, Li SK, Lau DCW. Long-term pharmacotherapy for overweight and obesity: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Int J Obes Relat Metab Disord. 2003 Dec;27(12):1437–46.
- 381. González LC, Solís RC, Gascón, Montserrat Bacardí; Cruz AJ. Long-term randomized clinical trials of pharmacological treatment of obesity: Systematic review *. Colomb Med. 2010;41:17–25.





- 383. Cuellar GE, Martinez; Ruiz A, Martinez; Monsalve, Maria Cristina R, Berber A. Six-Month Treatment of Obesity with Sibutramine 15 mg; A Double-Blind, Placebo-Controlled Monocenter Clinical Trial in a Hispanic Population. Obes Res. 2000;8(1):71–82.
- 384. G. F, L. C, L. S-R, A. B. A clinical trial of the use of Sibutramine for the treatment of patients suffering essential obesity. Int J Obes. 2000;24(2):144–50.
- 385. A. NF, F.F. RF, D.D.G. L, N. K, S.R. GF, M.T. Z. Effects of sibutramine on the treatment of obesity in patients with arterial hypertension. Arq Bras Cardiol. 2002;78(2):172–80.
- 386. Finer N, Bloom SR, Frost GS, Banks LM, Griffiths J. Sibutramine is effective for weight loss and diabetic control in obesity with type 2 diabetes: a randomised, double-blind, placebocontrolled study. Diabetes Obes Metab. 2000 Apr;2(2):105–12.
- 387. Fujioka K, Seaton TB, Rowe E, Jelinek CA, Raskin P, Lebovitz HE, et al. Weight loss with sibutramine improves glycaemic control and other metabolic parameters in obese patients with type 2 diabetes mellitus. Diabetes Obes Metab. 2000 Jun;2(3):175–87.
- 388. Hazenberg BP. Randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter study of sibutramine in obese hypertensive patients. Cardiology. 2000;94(3):152–8.
- 389. Hanotin C, Thomas F, Jones SP, Leutenegger E, Drouin P. A comparison of sibutramine and dexfenfluramine in the treatment of obesity. Obes Res. 1998 Jul;6(4):285–91.
- 390. James WP, Astrup A, Finer N, Hilsted J, Kopelman P, Rossner S, et al. Effect of sibutramine on weight maintenance after weight loss: a randomised trial. STORM Study Group. Sibutramine Trial of Obesity Reduction and Maintenance. Lancet (London, England). 2000 Dec;356(9248):2119–25.
- 391. Norris SL, Zhang X, Avenell A, Gregg E, Schmid CH, Lau J. Pharmacotherapy for weight loss in adults with type 2 diabetes mellitus. Cochrane database Syst Rev. 2005 Jan;(1):CD004096.
- 392. Serrano-Rios M, Melchionda N, Moreno-Carretero E. Role of sibutramine in the treatment of obese Type 2 diabetic patients receiving sulphonylurea therapy. Diabet Med. 2002 Feb;19(2):119–24.
- 393. Smith IG, Goulder MA. Randomized placebo-controlled trial of long-term treatment with sibutramine in mild to moderate obesity. J Fam Pract. 2001 Jun;50(6):505–12.
- 394. Sramek JJ, Leibowitz MT, Weinstein SP, Rowe ED, Mendel CM, Levy B. Efficacy and safety of sibutramine for weight loss in obese patients with hypertension well controlled by \(^____\\\ adrenergic blocking agents : a placebo- controlled , double-blind , randomised trial. J Hum Hypertens. 2002;13−9.
- 395. Apfelbaum M, Vague P, Ziegler O, Hanotin C, Thomas F, Leutenegger E. Long-term maintenance of weight loss after a very-low-calorie diet: A randomized blinded trial of the efficacy and tolerability of sibutramine. Am J Med. 1999;106(2):179–84.
- 396. Bray GA, Ryan DH, Heidingsfeldervi S, George A, Ryan DH, Heidingsfelder S, et al. A Double-Blind Randomized Placebo- Controlled Trial of Sibutramine. Obes Res. 1996;4(3):263–70.
- 397. Milano W, Petrella C, Casella A, Capasso A, Carrino S, Milano L. Use of sibutramine, an inhibitor of the reuptake of serotonin and noradrenaline, in the treatment of binge eating disorder: a placebo-controlled study. Adv Ther. 2005;22(1):25–31.
- 398. Wilfley DE, Ph D, Crow SJ, Hudson JI, Sc D, Mitchell JE, et al. Efficacy of Sibutramine for the Treatment of Binge Eating Double-Blind Study. Psychiatry Interpers Biol Process. 2008;(January):51–8.
- 399. James WPT, Caterson ID, Coutinho W, Finer N, Van Gaal LF, Maggioni AP, et al. Effect of sibutramine on cardiovascular outcomes in overweight and obese subjects. N Engl J Med. 2010 Sep;363(10):905–17.
- 400. Kim SH, Lee YM, Jee SH, Nam CM. Effect of Sibutramine on Weight Loss and Blood Pressure: A



- Meta-analysis of Controlled Trials. Obes Res. 2003;11(9):1116-23.
- 401. Dedov II, Melnichenko GA, Troshina EA, Mazurina NV, Galieva MO. Body Weight Reduction Associated with the Sibutramine Treatment: Overall Results of the PRIMAVERA Primary Health Care Trial. Obes Facts. 2018;11(4):335–43.
- 402. Gaciong Z, Placha G. Efficacy and safety of sibutramine in 2225 subjects with cardiovascular risk factors: short-term, open-label, observational study. J Hum Hypertens. 2005 Sep;19(9):737–43.
- 403. Stimac D, Ruzic A, Majanovic SK. Croatian experience with sibutramine in the treatment of obesity--multicenter prospective study. Coll Antropol. 2004 Jun;28(1):215–21.
- 404. Gray LJ, Cooper N, Dunkley A, Warren FC, Ara R, Abrams K, et al. A systematic review and mixed treatment comparison of pharmacological interventions for the treatment of obesity. Obes Rev. 2012 Jun;13(6):483–98.
- 405. Neovius M, Johansson K, Rossner S. Head-to-head studies evaluating efficacy of pharmaco-therapy for obesity: a systematic review and meta-analysis. Obes Rev. 2008 Sep;9(5):420–7.
- 406. Appolinario JC, Bacaltchuk J, Sichieri R, Claudino AM, Godoy-Matos A, Morgan C, et al. A randomized, double-blind, placebo-controlled study of sibutramine in the treatment of binge-eating disorder. Arch Gen Psychiatry. 2003 Nov;60(11):1109–16.
- 407. Erondu N, Addy C, Lu K, Mallick M, Musser B, Gantz I, et al. NPY5R antagonism does not augment the weight loss efficacy of orlistat or sibutramine. Obesity (Silver Spring). 2007 Aug;15(8):2027–42.
- 408. Fanghanel G, Cortinas L, Sanchez-Reyes L, Gomez-Santos R, Campos-Franco E, Berber A. Safety and efficacy of sibutramine in overweight Hispanic patients with hypertension. Adv Ther. 2003;20(2):101–13.
- 409. Di Francesco V, Sacco T, Zamboni M, Bissoli L, Zoico E, Mazzali G, et al. Weight loss and quality of life improvement in obese subjects treated with sibutramine: a double-blind randomized multicenter study. Ann Nutr Metab. 2007;51(1):75–81.
- 410. Derosa G, Cicero AFG, Murdolo G, Ciccarelli L, Fogari R. Comparison of metabolic effects of orlistat and sibutramine treatment in Type 2 diabetic obese patients. Diabetes Nutr Metab. 2004 Aug;17(4):222–9.
- 411. Halpern A, Leite CC, Herszkowicz N, Barbato A, Costa APA. Evaluation of efficacy, reliability, and tolerability of sibutramine in obese patients, with an echocardiographic study. Rev Hosp Clin Fac Med Sao Paulo. 2002;57(3):98–102.
- 412. Kaya A, Aydin N, Topsever P, Filiz M, Ozturk A, Dagar A, et al. Efficacy of sibutramine, orlistat and combination therapy on short-term weight management in obese patients. Biomed Pharmacother. 2004 Dec;58(10):582–7.
- 413. Porter JA, Raebel MA, Conner DA, Lanty FA, Vogel EA, Gay EC, et al. The Long-term Outcomes of Sibutramine Effectiveness on Weight (LOSE Weight) study: evaluating the role of drug therapy within a weight management program in a group-model health maintenance organization. Am J Manag Care. 2004 Jun;10(6):369–76.
- 414. Tankova T, Dakovska G, Lazarova M, Dakovska L, Kirilov G, Koev D. Sibutramine in the treatment of obesity in type 2 diabetic patients and in nondiabetic subjects. Acta Diabetol. 2004 Dec;41(4):146–53.
- 415. Caterson ID, Finer N, Coutinho W, Van Gaal LF, Maggioni AP, Torp-Pedersen C, et al. Maintained intentional weight loss reduces cardiovascular outcomes: results from the Sibutramine Cardiovascular OUTcomes (SCOUT) trial. Diabetes Obes Metab. 2012 Jun;14(6):523–30.
- 416. Douglas IJ, Bhaskaran K, Batterham RL, Smeeth L. The effectiveness of pharmaceutical interventions for obesity: weight loss with orlistat and sibutramine in a United Kingdom population-based cohort. Br J Clin Pharmacol. 2015 Jun;79(6):1020–7.



- 417. Yancy WSJ, Westman EC, McDuffie JR, Grambow SC, Jeffreys AS, Bolton J, et al. A randomized trial of a low-carbohydrate diet vs orlistat plus a low-fat diet for weight loss. Arch Intern Med. 2010 Jan;170(2):136–45.
- 418. Wadden TA, Volger S, Sarwer DB, Vetter ML, Tsai AG, Berkowitz RI, et al. A Two-Year Randomized Trial of Obesity Treatment in Primary Care Practice. N Engl J Med. 2011 Nov;365(21):1969–79.
- 419. Turker I, Guvener Demirag N, Tanaci N, Uslu Tutar N, Kirbas I. Effects of orlistat plus diet on postprandial lipemia and brachial artery reactivity in normolipidemic, obese women with normal glucose tolerance: A prospective, randomized, controlled Study. Curr Ther Res. 2006 May;67(3):159–73.
- 420. Derosa G, Mugellini A, Ciccarelli L, Rinaldi A, Fogari R. Effects of orlistat, simvastatin, and orlistat + simvastatin in obese patients with hypercholesterolemia: a randomized, open-label trial. Curr Ther Res. 2002 Sep;63(9):621–33.
- 421. Florentin M, Kostapanos MS, Nakou ES, Elisaf M, Liberopoulos EN. Efficacy and safety of ezetimibe plus orlistat or rimonabant in statin-intolerant nondiabetic overweight/obese patients with dyslipidemia. J Cardiovasc Pharmacol Ther. 2009 Dec;14(4):274–82.
- 422. Kim KK, Suh HS, Hwang IC, Ko KD. Influence of eating behaviors on short-term weight loss by orlistat and anorectic agent. Eat Behav. 2014 Jan;15(1):87–90.
- 423. Ryan DH, Johnson WD, Myers VH, Prather TL, McGlone MM, Rood J, et al. Nonsurgical Weight Loss for Extreme Obesity in Primary Care Settings. Arch Intern Med. 2010 Jan;170(2):146.
- 424. Smith SR, Stenlof KS, Greenway FL, McHutchison J, Schwartz SM, Dev VB, et al. Orlistat 60 mg reduces visceral adipose tissue: a 24-week randomized, placebo-controlled, multicenter trial. Obesity (Silver Spring). 2011 Sep;19(9):1796–803.
- 425. Harrison SA, Fecht W, Brunt EM, Neuschwander-Tetri BA. Orlistat for overweight subjects with nonalcoholic steatohepatitis: A randomized, prospective trial. Hepatology. 2009 Jan;49(1):80–6.
- 426. Kumar P, Arora S. Orlistat in polycystic ovarian syndrome reduces weight with improvement in lipid profile and pregnancy rates. J Hum Reprod Sci. 2014;7:255.
- 427. Grilo CM, White MA. Orlistat with behavioral weight loss for obesity with versus without binge eating disorder: randomized placebo-controlled trial at a community mental health center serving educationally and economically disadvantaged Latino/as. Behav Res Ther. 2013 Mar;51(3):167–75.
- 428. Grilo CM, Masheb RM. Rapid response predicts binge eating and weight loss in binge eating disorder: findings from a controlled trial of orlistat with guided self-help cognitive behavioral therapy. Behav Res Ther. 2007 Nov;45(11):2537–50.
- 429. Cadegiani FA, Diniz GC, Alves G. Aggressive clinical approach to obesity improves metabolic and clinical outcomes and can prevent bariatric surgery: a single center experience. BMC Obes. 2017;4:9.
- 430. Sultana Munir S, Jabeen S, Alvi N, Khan D, Khan M. Role of Orlistat Combined With Life Style in the Management of Obese Patients with Polycystic Ovarian Syndrome. Vol. 12.
- 431. Cocco G, Pandolfi S, Rousson V. Sufficient Weight Reduction Decreases Cardiovascular Complications in Diabetic Patients with the Metabolic Syndrome. Hear Drug. 2005;5(2):68–74.
- 432. Diamanti-Kandarakis E, Katsikis I, Piperi C, Alexandraki K, Panidis D. Effect of long-term orlistat treatment on serum levels of advanced glycation end-products in women with polycystic ovary syndrome. Clin Endocrinol (Oxf). 2006 Oct;0(0):061031010617005-???
- 433. Harrison SA, Fincke C, Helinski D, Torgerson S, Hayashi P. A pilot study of orlistat treatment in obese, non-alcoholic steatohepatitis patients. Aliment Pharmacol Ther. 2004 Sep;20(6):623–8.
- 434. Kalashnikova MF, Uchamprina V, Romantsova TI, Gerasimov AN, Gerasimov AN, Ивановна РТ, et al. Clinical and economic analysis of the modern strategies for treating metabolic



- syndrome. Diabetes Mellit. 2014 Apr;17(2):116.
- 435. Grilo CM, Masheb RM, Salant SL. Cognitive behavioral therapy guided self-help and orlistat for the treatment of binge eating disorder: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial. Biol Psychiatry. 2005 May;57(10):1193–201.
- 436. Sari R, Balci MK, Cakir M, Altunbas H, Karayalcin U. Comparison of efficacy of sibutramine or orlistat versus their combination in obese women. Endocr Res. 2004 May;30(2):159–67.
- 437. Dixon JB, Strauss BJG, Laurie C, O'Brien PE. Changes in body composition with weight loss: obese subjects randomized to surgical and medical programs. Obesity (Silver Spring). 2007 May;15(5):1187–98.
- 438. Vosnakis C, Georgopoulos NA, Rousso D, Mavromatidis G, Katsikis I, Roupas ND, et al. Diet, physical exercise and Orlistat administration increase serum anti-Mullerian hormone (AMH) levels in women with polycystic ovary syndrome (PCOS). Gynecol Endocrinol. 2013 Mar;29(3):242–5.
- 439. Pinkston MM, Poston WSC, Reeves RS, Haddock CK, Taylor JE, Foreyt JP. Does metabolic syndrome mitigate weight loss in overweight Mexican American women treated for 1-year with orlistat and lifestyle modification? Eat Weight Disord. 2006 Mar;11(1):e35-41.
- 440. Filippatos TD, Kiortsis DN, Liberopoulos EN, Georgoula M, Mikhailidis DP, Elisaf MS. Effect of orlistat, micronised fenofibrate and their combination on metabolic parameters in overweight and obese patients with the metabolic syndrome: the FenOrli study. Curr Med Res Opin. 2005 Dec;21(12):1997–2006.
- 441. Fatahi S, Kord Varkaneh H, Pezeshki M, Ghahremanian A, Shab-Bidar S. A survey on clinical effectiveness of orlistat compared to sibutramine, lorcaserin, metformin and placebo on weight loss in obese people: a network meta-analysis. Tehran Univ Med J TUMS Publ. 2018;76(6):403–9.
- 442. Audikovszky M, Pados G, Seres I, Harangi M, Fulop P, Katona E, et al. [Changes in lipid profile and paraoxonase activity in obese patients as a result of orlistat treatment]. Orv Hetil. 2001 Dec;142(50):2779–83.
- 443. [Efficacy and safety of a short-time orlistat treatment in obese subjects]. Ann Ital di Med interna organo Uff della Soc Ital di Med interna. 2005;20(2):90–6.
- 444. GAO L, LIU J, YANG Jun, YANG J, ZHANG Y, CHEN J, et al. Efficacy and safety of Orlistat for obese patients with cardiovascular risk: a meta-analysis. Chinese J Evidence-Based Med . 2018;18(5):476–88.
- 445. Hajduković Z, Jovelić A, Zivotić-Vanović M, Raden S. [Influence of orlistat therapy on serum insulin level and morphological and functional parameters of peripheral arterial circulation in obese patients]. Vojnosanit Pregl. 2005 Nov;62(11):803–10.
- 446. Sjostrom L, Rissanen A, Andersen T, Boldrin M, Golay A, Koppeschaar H, et al. [Randomized placebo-controlled trial of orlistat for weight loss and prevention of weight regain in obese patients]. Ter Arkh. 2000;72(8):50–4.
- 447. Makoundou V, Bobbioni-Harsch E, Gachoud J-P, Habicht F, Pataky Z, Golay A. A 2-year multifactor approach of weight loss maintenance. Eat Weight Disord. 2010;15(1–2):e9-14.
- 448. LeCheminant JD, Jacobsen DJ, Hall MA, Donnelly JE. A Comparison of Meal Replacements and Medication in Weight Maintenance after Weight Loss. J Am Coll Nutr. 2005 Oct;24(5):347–53.
- 449. Dombrowski SU, Knittle K, Avenell A, Araujo-Soares V, Sniehotta FF. Long term maintenance of weight loss with non-surgical interventions in obese adults: systematic review and meta-analyses of randomised controlled trials. BMJ. 2014 May;348:g2646.
- 450. M. S, A. T-N. Monocentric, randomised, double-blind, pilot study using a double-dummy design to compare two treatment methods for the management of overweight and obesity. Obes Rev. 2011;12:278.
- 451. Stoll M, Bitterlich N, Cornelli U. Randomised, double-blind, clinical investigation to compare



- orlistat 60 milligram and a customized polyglucosamine, two treatment methods for the management of overweight and obesity. BMC Obes. 2017;4:4.
- 452. Nakou ES, Filippatos TD, Georgoula M, Kiortsis DN, Tselepis AD, Mikhailidis DP, et al. The effect of orlistat and ezetimibe, alone or in combination, on serum LDL and small dense LDL cholesterol levels in overweight and obese patients with hypercholesterolaemia. Curr Med Res Opin. 2008 Jul;24(7):1919–29.
- 453. M. M, S. A, T.C. L, W.L. L. An RCT of metformin versus or listat for the management of obese anovulatory women. Hum Reprod. 2009;24(4):966–75.
- 454. S.K. G, F.M. M, P. Z, P.M. S. Effects of orlistat vs. metformin on weight loss-related clinical variables in women with PCOS: Systematic review and meta-Analysis. Int J Clin Pract. 2016;70(6):450–61.
- 455. A. W. Reduction of body weight and co-morbidities by orlistat: The XXL Primary health care trial. Diabetes, Obes Metab. 2005;7(1):21–7.
- 456. Leblanc ES, O'Connor E, Whitlock EP, Patnode CD, Kapka T. Effectiveness of primary carerelevant treatments for obesity in adults: a systematic evidence review for the U.S. Preventive Services Task Force. Ann Intern Med. 2011 Oct;155(7):434–47.
- 457. F.-F. W, Y. W, Y.-H. Z, T. D, R.L. B, F. Q, et al. Pharmacologic therapy to induce weight loss in women who have obesity/overweight with polycystic ovary syndrome: a systematic review and network meta-analysis. Obes Rev. 2018;19(10):1424–45.
- 458. Moini A, Kanani M, Kashani L, Hosseini R, Hosseini L. Effect of orlistat on weight loss, hormonal and metabolic profiles in women with polycystic ovarian syndrome: a randomized double-blind placebo-controlled trial. Vol. 49, Endocrine. United States; 2015. p. 286–9.
- 459. Zimbron J, Khandaker GM, Toschi C, Jones PB, Fernandez-Egea E. A systematic review and meta-analysis of randomised controlled trials of treatments for clozapine-induced obesity and metabolic syndrome. Eur Neuropsychopharmacol. 2016 Sep;26(9):1353–65.
- 460. Dong Z, Xu L, Liu H, Lv Y, Zheng Q, Li L. Comparative efficacy of five long-term weight loss drugs: quantitative information for medication guidelines. Obes Rev. 2017 Dec;18(12):1377–85.
- 461. Panda SR, Jain M, Jain S, Saxena R, Hota S. Effect of Orlistat Versus Metformin in Various Aspects of Polycystic Ovarian Syndrome: A Systematic Review of Randomized Control Trials. J Obstet Gynaecol India. 2018 Oct;68(5):336–43.
- 462. Sharma AM, Golay A. Effect of orlistat-induced weight loss on blood pressure and heart rate in obese patients with hypertension. J Hypertens. 2002 Sep;20(9):1873–8.
- 463. Yanovski SZ, Yanovski JA. Long-term Drug Treatment for Obesity. JAMA. 2014 Jan;311(1):74.
- 464. Castañeda-González L, Camberos-Solís R, Bacardí-Gascón M, Jiménez-Cruz A. Long-term randomized clinical trials of pharmacological treatment of obesity: Systematic review. Colomb Med. 2010;41(1):1–5.
- 465. Haddock C, Poston W, Dill P, Foreyt J, Ericsson M. Pharmacotherapy for obesity: a quantitative analysis of four decades of published randomized clinical trials. Int J Obes. 2002 Feb;26(2):262–73.
- 466. Robertson C, Avenell A, Stewart F, Archibald D, Douglas F, Hoddinott P, et al. Clinical Effectiveness of Weight Loss and Weight Maintenance Interventions for Men: A Systematic Review of Men-Only Randomized Controlled Trials (The ROMEO Project). Am J Mens Health. 2017 Jul;11(4):1096–123.
- 467. Svendsen M, Rissanen A, Richelsen B, Rossner S, Hansson F, Tonstad S. Effect of orlistat on eating behavior among participants in a 3-year weight maintenance trial. Obesity (Silver Spring). 2008 Feb;16(2):327–33.
- 468. Sahebkar A, Simental-Mendia LE, Kovanen PT, Pedone C, Simental-Mendia M, Cicero AFG. Effects of orlistat on blood pressure: a systematic review and meta-analysis of 27 randomized



- controlled clinical trials. J Am Soc Hypertens. 2018 Feb;12(2):80-96.
- 469. Derosa G, Maffioli P, Sahebkar A. Improvement of plasma adiponectin, leptin and C-reactive protein concentrations by orlistat: a systematic review and meta-analysis. Br J Clin Pharmacol. 2016 May;81(5):819–34.
- 470. Yesilbursa D, Serdar Z, Serdar A, Sarac M, Coskun S, Jale C. Lipid peroxides in obese patients and effects of weight loss with orlistat on lipid peroxides levels. Int J Obes (Lond). 2005 Jan;29(1):142–5.
- 471. Padwal R, Kezouh A, Levine M, Etminan M. Long-term persistence with orlistat and sibutramine in a population-based cohort. Int J Obes (Lond). 2007 Oct;31(10):1567–70.
- 472. Finkelstein EA, Kruger E. Meta- and cost-effectiveness analysis of commercial weight loss strategies. Obesity (Silver Spring). 2014 Sep;22(9):1942–51.
- 473. Hauptman J. Orlistat: Selective Inhibition of Caloric Absorption Can Affect Long-Term Body Weight. Endocrine. 2000 Oct;13(2):201–6.
- 474. Robertson C, Avenell A, Boachie C, Stewart F, Archibald D, Douglas F, et al. Should weight loss and maintenance programmes be designed differently for men? A systematic review of long-term randomised controlled trials presenting data for men and women: The ROMEO project. Obes Res Clin Pract. 2016 Jan;10(1):70–84.
- 475. O'Meara S, Glenny A, Sheldon T, Melville A, Wilson C. Systematic review of the effectiveness of interventions used in the management of obesity. J Hum Nutr Diet. 1998 Jun;11(3):203–6.
- 476. Panidis D, Farmakiotis D, Rousso D, Kourtis A, Katsikis I, Krassas G. Obesity, weight loss, and the polycystic ovary syndrome: effect of treatment with diet and orlistat for 24 weeks on insulin resistance and androgen levels. Fertil Steril. 2008 Apr;89(4):899–906.
- 477. Drent ML, Larsson I, William-Olsson T, Quaade F, Czubayko F, von Bergmann K, et al. Orlistat (Ro 18-0647), a lipase inhibitor, in the treatment of human obesity: a multiple dose study. Int J Obes Relat Metab Disord. 1995 Apr;19(4):221–6.
- 478. Pathan MF, Latif ZA, Nazneen NE, Mili SU. Orlistat as an adjunct therapy in type 2 obese diabetic patients treated with sulphonylurea: a Bangladesh experience. Bangladesh Med Res Counc Bull. 2004 Apr;30(1):1–8.
- 479. Tchoukhine E, Takala P, Hakko H, Raidma M, Putkonen H, Räsänen P, et al. Orlistat in Clozapine- or Olanzapine-Treated Patients With Overweight or Obesity. J Clin Psychiatry. 2011 Mar;72(03):326–30.
- 480. Joffe G, Takala P, Tchoukhine E, Hakko H, Raidma M, Putkonen H, et al. Orlistat in clozapine-or olanzapine-treated patients with overweight or obesity: a 16-week randomized, double-blind, placebo-controlled trial. J Clin Psychiatry. 2008 May;69(5):706–11.
- 481. Douglas IJ, Bhaskaran K, Smeeth L. Abstracts of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Department of the 29th International Conference on Pharmacoepidemiology & Departmen
- 482. Rehman KA, Khan M, Rehmani A, Taufeeq M, Sheikh MA, Fatima K, et al. A meta-analysis of cardiovascular safety of FDA approved anti-obesity drugs. J Am Coll Cardiol. 2017 Mar;69(11):1668.
- 483. Schwartz TL, Jindal S, Simionescu M, Nihalani N, Azhar N, Tirmazi S, et al. Effectiveness of orlistat versus diet and exercise for weight gain associated with antidepressant use: a pilot study. Vol. 24, Journal of clinical psychopharmacology. United States; 2004. p. 555–6.
- 484. Strebkova E, Solovyeva I, Sharapova E, Mkrtumyan A, Alekseeva L. Evaluation of treatment efficacy of orlistat in obese women with knee osteoarthritis World Congress on Osteoporosis, Osteoarthritis and Musculoskeletal Diseases (WCO-IOF-ESCEO 2014): Poster Abstracts. Osteoporos Int. 2014 Apr;25(S2):S353.
- 485. C. R, A. A, F. S, D. A, F. D, P. H, et al. Evidence for effective male weight loss programmes. A



- systematic review of long-term weight loss randomised trials for obese men: The ROMEO project. Obes Facts. 2013;6:196.
- 486. Strebkova E, Alekseeva L. SAT0558 Pharmacotherapy of obesity in patients with knee osteoarthritis and metabolic syndrome. In: Saturday, 16 JUNE 2018. BMJ Publishing Group Ltd and European League Against Rheumatism; 2018. p. 1132.3-1133.
- 487. K. S, F. G, S.R. S, K. M, J. M, V. A, et al. Significant reduction in body fat assessed by echomri in subjects treated with orlistat 60 mg for 6 months compared with placebo: Relationships between changes in body composition and body weight. Obes Rev. 2010;11:235.
- 488. Smith S, Stenlöf K, Greenway F, McHutchison J, Savastano D, Bansal-Dev V, et al. Poster Presentations The effect of orlistat 60 mg on changes in body composition over a 24 week treatment: a randomized, placebo-controlled, multicenter study. Obes Rev. 2010 Jul;11:72–472.
- 489. Levinson PD, Orlistat Swedish Multimorbidity Study Group. Orlistat with diet was effective and safe for weight loss and coronary risk reduction in obesity. Evid Based Med. 2001 Mar;54(6):54.
- 490. Makoundou V, Bobbiono-Harsch E, Gachoud J-P, Pataky Z, Golay A. Multifactorial approach with a new orlistat "on/off" therapeutic schema in a weight loss maintenance programme: 4 Years follow up. 2010 p. 76.
- 491. D. P-M, M. K-L, M. S, D. S, K. M, E. S-C, et al. Insulin resistance as a determinant of insulin-like growth factor-1 concentration changes in obese caucasian women treated with Orlistat, Metformin, or diet. J Hypertens. 2017;35:e258.
- 492. Saghar S, Pegah V, Nasrin S, Sedigheh H. A two purpose use of Orlistat in obese women with polycystic ovary syndrome: Weight loss and Androgen reduction. IAHR; 2016 p. 1.
- 493. K.K. K, I.C. H, K.S. L, H.S. S, S.W. O, K.R. L. Addition of orlistat to sibutramine, compared with sibutramine alone, induce further improvement of serum lipid profiles in 14-week treatment. Obes Rev. 2011;12:214–5.
- 494. Khera R, Pandey A, Chandar A, Murad MH, Wang Z, Camilleri M, et al. Abstract 16413: Association of Weight Loss Medications With Cardiometabolic Risk Factors: Systematic Review and Network Meta-Analysis. 2018 Nov p. 815–27.
- 495. I Haq;, Verma; R, Farooq; M, Ganghat; I, Davies; M, McNally; P, et al. Clinical care and other categories posters: Audit Clinical experience with orlistat in real world obese patients with diabetes: P416. Diabet Med. 2009 Mar;26:79–199.
- 496. Hankin C, Brunetti L, Knispel J, Troupin B. COMPARATIVE EFFECTIVENESS OF WEIGHT LOSS TREATMENTS: DIET, PHARMACOLOGIC AGENTS, AND BARIATRIC SURGERY PDAM-01 BACKGROUND. 2010.
- 497. Khera R, Murad MH, Chandar AK, Dulai PS, Wang Z, Prokop L, et al. 383 Comparative Efficacy and Tolerability of Long-Term Pharmacological Interventions for Obesity: A Systematic Review and Network Meta-Analysis. Gastroenterology. 2016 Apr;150(4):S87.
- 498. Suyog J, Milind P, Karuna R. Comparison of efficacy and safety of rimonabant with orlistat in obese and overweight patients. Int J Pharma Bio Sci. 2011;2(1):179–87.
- 499. Ye J, Yanqin W, Xuan H, Bihui Z. P1322 Effect of orlistat on total liver fat quantification by novel magnetic resonance imaging in obese patients with non-alcoholic steatohepatitis: Interim analysis of a prospective, randomized, single-center, open-label trial. United Eur Gastroenterol J. 2017;5(5S):A625.
- 500. Gotfredsen A, Westergren Hendel H, Andersen T. Influence of orlistat on bone turnover and body composition. Int J Obes Relat Metab Disord. 2001 Aug;25(8):1154–60.
- 501. Sjostrom L, Rissanen A, Andersen T, Boldrin M, Golay A, Koppeschaar HP, et al. Randomised placebo-controlled trial of orlistat for weight loss and prevention of weight regain in obese patients. European Multicentre Orlistat Study Group. Lancet (London, England). 1998



- Jul;352(9123):167-72.
- 502. James WP, Avenell A, Broom J, Whitehead J. A one-year trial to assess the value of orlistat in the management of obesity. Int J Obes Relat Metab Disord. 1997 Jun;21 Suppl 3:S24-30.
- 503. Broom I, Wilding J, Stott P, Myers N, UK Multimorbidity Study Group. Randomised trial of the effect of orlistat on body weight and cardiovascular disease risk profile in obese patients: UK Multimorbidity Study. Int J Clin Pract. 2002 Sep;56(7):494–9.
- 504. Derosa G, Maffioli P, Salvadeo SAT, Ferrari I, Gravina A, Mereu R, et al. Comparison of orlistat treatment and placebo in obese type 2 diabetic patients. Expert Opin Pharmacother. 2010 Aug;11(12):1971–82.
- 505. Derosa G, Cicero A, D'Angelo A, Fogari E, Maffioli P. Effects of 1-year orlistat treatment compared to placebo on insulin resistance parameters in patients with type 2 diabetes. J Clin Pharm Ther. 2012 Apr;37(2):187–95.
- 506. Bloch KV, Salles GF, Muxfeldt ES, Da Rocha Nogueira A. Orlistat in hypertensive overweight/obese patients: results of a randomized clinical trial. J Hypertens. 2003 Nov;21(11):2159–65.
- 507. de Castro JJ, Dias T, Chambel P, Carvalheiro M, Correia LG, Guerreiro L, et al. A randomized double-blind study comparing the efficacy and safety of orlistat versus placebo in obese patients with mild to moderate hypercholesterolemia. Rev Port Cardiol. 2009 Dec;28(12):1361–74.
- 508. Chou K-M, Huang B-Y, Fanchiang J-K, Chen C-H. Comparison of the effects of sibutramine and orlistat on obese, poorly-controlled type 2 diabetic patients. Chang Gung Med J. 2007;30(6):538–46.
- 509. Derosa G, Mugellini A, Ciccarelli L, Fogari R. Randomized, double-blind, placebo-controlled comparison of the action of orlistat, fluvastatin, or both an anthropometric measurements, blood pressure, and lipid profile in obese patients with hypercholesterolemia prescribed a standardized diet. Clin Ther. 2003 Apr;25(4):1107–22.
- 510. G. D, A.F.G. C, G. M, M.N. P, E. F, G. B, et al. Efficacy and safety comparative evaluation of orlistat and sibutramine treatment in hypertensive obese patients. Diabetes, Obes Metab. 2005;7(1):47–55.
- 511. Finer N, James WP, Kopelman PG, Lean ME, Williams G. One-year treatment of obesity: a randomized, double-blind, placebo-controlled, multicentre study of orlistat, a gastrointestinal lipase inhibitor. Int J Obes Relat Metab Disord. 2000 Mar;24(3):306–13.
- 512. Gokcel A, Gumurdulu Y, Karakose H, Melek Ertorer E, Tanaci N, BascilTutuncu N, et al. Evaluation of the safety and efficacy of sibutramine, orlistat and metformin in the treatment of obesity. Diabetes Obes Metab. 2002 Jan;4(1):49–55.
- 513. Gursoy A, Erdogan MF, Cin MO, Cesur M, Baskal N. Comparison of orlistat and sibutramine in an obesity management program: efficacy, compliance, and weight regain after noncompliance. Eat Weight Disord. 2006 Dec;11(4):e127-32.
- 514. Guy-Grand B, Drouin P, Eschwege E, Gin H, Joubert J-M, Valensi P. Effects of orlistat on obesity-related diseases a six-month randomized trial. Diabetes Obes Metab. 2004 Sep;6(5):375–83.
- 515. Halpern A, Mancini MC, Suplicy H, Zanella MT, Repetto G, Gross J, et al. Latin-American trial of orlistat for weight loss and improvement in glycaemic profile in obese diabetic patients.

 Diabetes Obes Metab. 2003 May;5(3):180–8.
- 516. Hauptman J, Lucas C, Boldrin MN, Collins H, Segal KR. Orlistat in the long-term treatment of obesity in primary care settings. Arch Fam Med. 2000 Feb;9(2):160–7.
- 517. Hollander PA, Elbein SC, Hirsch IB, Kelley D, McGill J, Taylor T, et al. Role of orlistat in the treatment of obese patients with type 2 diabetes. A 1-year randomized double-blind study. Diabetes Care. 1998 Aug;21(8):1288–94.



- 518. Kaya A, Aydın N, Topsever P, Filiz M, Öztürk A, Dağar A, et al. Efficacy of sibutramine, orlistat and combination therapy on short-term weight management in obese patients. Biomed Pharmacother. 2004 Dec;58(10):582–7.
- 519. Kelley DE, Bray GA, Pi-Sunyer FX, Klein S, Hill J, Miles J, et al. Clinical efficacy of orlistat therapy in overweight and obese patients with insulin-treated type 2 diabetes: A 1-year randomized controlled trial. Diabetes Care. 2002 Jun;25(6):1033–41.
- 520. Kuo C-S, Pei D, Yao C-Y, Hsieh M-C, Kuo S-W. Effect of orlistat in overweight poorly controlled Chinese female type 2 diabetic patients: a randomised, double-blind, placebo-controlled study. Int J Clin Pract. 2006 Aug;60(8):906–10.
- 521. Miles JM, Leiter L, Hollander P, Wadden T, Anderson JW, Doyle M, et al. Effect of orlistat in overweight and obese patients with type 2 diabetes treated with metformin. Diabetes Care. 2002 Jul;25(7):1123–8.
- 522. Poston WSC, Haddock CK, Pinkston MM, Pace P, Reeves RS, Karakoc N, et al. Evaluation of a primary care-oriented brief counselling intervention for obesity with and without orlistat. J Intern Med. 2006 Oct;260(4):388–98.
- 523. Reaven G, Segal K, Hauptman J, Boldrin M, Lucas C. Effect of orlistat-assisted weight loss in decreasing coronary heart disease risk in patients with syndrome X. Am J Cardiol. 2001 Apr;87(7):827–31.
- 524. B. R, S. T, S. R, S. T, L. N, S. M, et al. Effect of orlistat on weight regain and cardiovascular risk factors following a very-low-energy diet in abdominally obese patients: A 3-year randomized, placebo-controlled study. Diabetes Care. 2007;30(1):27–32.
- 525. Shi Y-F, Pan C-Y, Hill J, Gao Y. Orlistat in the treatment of overweight or obese Chinese patients with newly diagnosed Type 2 diabetes. Diabet Med. 2005 Dec;22(12):1737–43.
- 526. Smith TJ, Crombie A, Sanders LF, Sigrist LD, Bathalon GP, McGraw S, et al. Efficacy of orlistat 60 mg on weight loss and body fat mass in US Army soldiers. J Acad Nutr Diet. 2012 Apr;112(4):533–40.
- 527. B.A. S, D. C, A.P. H, M. H, S. M, J. P, et al. Effect of orlistat on cardiovascular disease risk in obese adults. Diabetes, Obes Metab. 2005;7(3):254–62.
- 528. Trouillot TE, Pace DG, McKinley C, Cockey L, Zhi J, Haeussler J, et al. Orlistat maintains biliary lipid composition and hepatobiliary function in obese subjects undergoing moderate weight loss. Am J Gastroenterol. 2001 Jun;96(6):1888–94.
- 529. Anderson JW, Schwartz SM, Hauptman J, Boldrin M, Rossi M, Bansal V, et al. Low-dose orlistat effects on body weight of mildly to moderately overweight individuals: a 16 week, double-blind, placebo-controlled trial. Ann Pharmacother. 2006 Oct;40(10):1717–23.
- 530. Audikovszky M, Pados G, Seres I, Harangi M, Fülöp P, Katona E, et al. Orlistat increases serum paraoxonase activity in obese patients. Nutr Metab Cardiovasc Dis. 2007 May;17(4):268–73.
- 531. Aydin N, Topsever P, Kaya A, Karasakal M, Duman C, Dagar A. Orlistat, sibutramine, or combination therapy: which performs better on waist circumference in relation with body mass index in obese patients? Tohoku J Exp Med. 2004 Mar;202(3):173–80.
- 532. Bakris G, Calhoun D, Egan B, Hellmann C, Dolker M, Kingma I. Orlistat improves blood pressure control in obese subjects with treated but inadequately controlled hypertension. J Hypertens. 2002 Nov;20(11):2257–67.
- 533. Beck-da-Silva L, Higginson L, Fraser M, Williams K, Haddad H. Effect of Orlistat in obese patients with heart failure: a pilot study. Congest Heart Fail. 2005;11(3):118–23.
- 534. Berne C, Orlistat Swedish Type 2 diabetes Study Group. A randomized study of orlistat in combination with a weight management programme in obese patients with Type 2 diabetes treated with metformin. Diabet Med. 2005 May;22(5):612–8.
- 535. Aldekhail NM, Logue J, McLoone P, Morrison DS. Effect of orlistat on glycaemic control in overweight and obese patients with type 2 diabetes mellitus: a systematic review and meta-





- 536. Horvath K, Jeitler K, Siering U, Stich AK, Skipka G, Gratzer TW, et al. Long-term Effects of Weight-Reducing Interventions in Hypertensive Patients<subtitle>Systematic Review and Meta-analysis</subtitle> Arch Intern Med. 2008 Mar;168(6):571.
- 537. Khera R, Pandey A, Chandar AK, Murad MH, Prokop LJ, Neeland IJ, et al. Effects of Weight-Loss Medications on Cardiometabolic Risk Profiles: A Systematic Review and Network Meta-analysis. Gastroenterology. 2018 Apr;154(5):1309-1319.e7.
- 538. Khera R, Murad MH, Chandar AK, Dulai PS, Wang Z, Prokop LJ, et al. Association of Pharmacological Treatments for Obesity With Weight Loss and Adverse Events: A Systematic Review and Meta-analysis. JAMA. 2016 Jun;315(22):2424–34.
- 539. LeBlanc ES, Patnode CD, Webber EM, Redmond N, Rushkin M, O'Connor EA. Behavioral and Pharmacotherapy Weight Loss Interventions to Prevent Obesity-Related Morbidity and Mortality in Adults. JAMA. 2018 Sep;320(11):1172.
- 540. M. N, K. J, S. R. Head-to-head studies evaluating efficacy of pharmaco-therapy for obesity: A systematic review and meta-analysis. Obes Rev. 2008;9(5):420–7.
- 541. O'Meara S, Riemsma R, Shirran L, Mather L, ter Riet G. A systematic review of the clinical effectiveness of orlistat used for the management of obesity. Obes Rev. 2004 Feb;5(1):51–68.
- 542. S. O, R. R, L. S, L. M, G. TR. A rapid and systematic review of the clinical effectiveness and cost-effectiveness of orlistat in the management of obesity. Health Technol Assess (Rockv). 2001;5(18):iii-iv+1-71.
- 543. G. O-A, Y. A, I. K, S. K, K. M. Pharmacotherapy for overweight/obesity in ethnic minorities and White Caucasians: A systematic review and meta-analysis. Diabetes, Obes Metab. 2011;13(5):385–93.
- 544. R. P, S.K. L, D.C.W. L. Long-term pharmacotherapy for overweight and obesity: A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Int J Obes. 2003;27(12):1437–46.
- 545. Sahebkar A, Simental-Mendia LE, Reiner Z, Kovanen PT, Simental-Mendia M, Bianconi V, et al. Effect of orlistat on plasma lipids and body weight: A systematic review and meta-analysis of 33 randomized controlled trials. Pharmacol Res. 2017 Aug;122:53–65.
- 546. Siebenhofer A, Jeitler K, Horvath K, Berghold A, Posch N, Meschik J, et al. Long-term effects of weight-reducing drugs in people with hypertension. Cochrane Database Syst Rev. 2016 Mar;3:CD007654.
- 547. Zhou Y-H, Ma X-Q, Wu C, Lu J, Zhang S-S, Guo J, et al. Effect of anti-obesity drug on cardiovascular risk factors: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. PLoS One. 2012;7(6):e39062.
- 548. Hutton B, Fergusson D. Changes in body weight and serum lipid profile in obese patients treated with orlistat in addition to a hypocaloric diet: a systematic review of randomized clinical trials. Am J Clin Nutr. 2004 Dec;80(6):1461–8.
- 549. Arzola-Paniagua MA, García-Salgado López ER, Calvo-Vargas CG, Guevara-Cruz M. Efficacy of an orlistat-resveratrol combination for weight loss in subjects with obesity: A randomized controlled trial. Obesity. 2016 Jul;24(7):1454–63.
- 550. Golay A, Laurent-Jaccard A, Habicht F, Gachoud J-P, Chabloz M, Kammer A, et al. Effect of orlistat in obese patients with binge eating disorder. Obes Res. 2005 Oct;13(10):1701–8.
- 551. Trujillo RC, Acosta A de L, Parra MG de la, Tapia MGP. Estudio comparativo para evaluar la eficacia y seguridad de orlistat vs placebo en pacientes adultos de la Ciudad de México. Med Interna México. 2010;26(5):437–48.
- 552. Jain SS, Ramanand SJ, Ramanand JB, Akat PB, Patwardhan MH, Joshi SR. Evaluation of efficacy and safety of orlistat in obese patients. Indian J Endocrinol Metab. 2011 Apr;15(2):99–104.
- 553. Gavin KL, Linde JA, Pacanowski CR, French SA, Jeffery RW, Ho Y-Y. Weighing frequency among working adults: cross-sectional analysis of two community samples. Prev Med reports.



- 2015;2:44-6.
- 554. Burke LE, Wang J, Sevick MA. Self-monitoring in weight loss: a systematic review of the literature. J Am Diet Assoc. 2011 Jan;111(1):92–102.
- 555. Shieh C, Knisely MR, Clark D, Carpenter JS. Self-weighing in weight management interventions: A systematic review of literature. Obes Res Clin Pract. 2016 Sep;10(5):493–519.
- 556. Ramage S, Farmer A, Eccles KA, McCargar L. Healthy strategies for successful weight loss and weight maintenance: a systematic review. Appl Physiol Nutr Metab = Physiol Appl Nutr Metab. 2014 Jan;39(1):1–20.
- 557. Vanwormer JJ, French SA, Pereira MA, Welsh EM. The impact of regular self-weighing on weight management: a systematic literature review. Int J Behav Nutr Phys Act. 2008 Nov;5:54.
- 558. Y. Z, S.M. S, L.J. E, C.A. D, M.A. T, C. I, et al. Is self-efficacy associated with patterns of self-weighing behavior? Circulation. 2016;133.
- 559. M.L. T, K.M. R, R.R. W. Frequency and variability of self-monitored weight and calories in internet-based weight management program. Diabetes. 2015;64:A215.
- 560. Madigan CD, Aveyard P, Jolly K, Denley J, Lewis A, Daley AJ. Regular self-weighing to promote weight maintenance after intentional weight loss: a quasi-randomized controlled trial. J Public Health (Oxf). 2014 Jun;36(2):259–67.
- 561. Krukowski RA, Harvey-Berino J, Bursac Z, Ashikaga T, West DS. Patterns of success: online self-monitoring in a web-based behavioral weight control program. Health Psychol. 2013 Feb;32(2):164–70.
- 562. Teixeira PJ, Carraca E V, Marques MM, Rutter H, Oppert J-M, De Bourdeaudhuij I, et al. Successful behavior change in obesity interventions in adults: a systematic review of self-regulation mediators. BMC Med. 2015 Apr;13:84.
- 563. Linde JA, Jeffery RW, French SA, Pronk NP, Boyle RG. Self-weighing in weight gain prevention and weight loss trials. Ann Behav Med. 2005 Dec;30(3):210–6.
- 564. Zheng Y, Sereika SM, Ewing LJ, Danford CA, Terry MA, Burke LE. Association between Self-Weighing and Percent Weight Change: Mediation Effects of Adherence to Energy Intake and Expenditure Goals. J Acad Nutr Diet. 2016 Apr;116(4):660–6.
- 565. Carrard I, Kruseman M. Qualitative analysis of the role of self-weighing as a strategy of weight control for weight-loss maintainers in comparison with a normal, stable weight group.

 Appetite. 2016 Oct;105:604–10.
- 566. Linde JA, Jeffery RW, Finch EA, Simon GE, Ludman EJ, Operskalski BH, et al. Relation of body mass index to depression and weighing frequency in overweight women. Prev Med (Baltim). 2007 Jul;45(1):75–9.
- 567. Steinberg DM, Bennett GG, Askew S, Tate DF. Weighing every day matters: daily weighing improves weight loss and adoption of weight control behaviors. J Acad Nutr Diet. 2015 Apr;115(4):511–8.
- 568. Akers JD, Cornett RA, Savla JS, Davy KP, Davy BM. Daily self-monitoring of body weight, step count, fruit/vegetable intake, and water consumption: a feasible and effective long-term weight loss maintenance approach. J Acad Nutr Diet. 2012 May;112(5):685-692.e2.
- 569. M.H. L, S.A. M, M.G. P. The role of self-monitoring in the maintenance of weight loss success. Eat Behav. 2016;21:193–7.
- 570. VanWormer JJ, Martinez AM, Martinson BC, Crain AL, Benson GA, Cosentino DL, et al. Selfweighing promotes weight loss for obese adults. Am J Prev Med. 2009 Jan;36(1):70–3.
- 571. Welsh EM, Sherwood NE, VanWormer JJ, Hotop AM, Jeffery RW. Is frequent self-weighing associated with poorer body satisfaction? Findings from a phone-based weight loss trial. J Nutr Educ Behav. 2009;41(6):425–8.
- 572. Zheng Y, Burke LE, Danford CA, Ewing LJ, Terry MA, Sereika SM. Patterns of self-weighing behavior and weight change in a weight loss trial. Int J Obes (Lond). 2016 Sep;40(9):1392–6.



- 573. LaRose JG, Fava JL, Steeves EA, Hecht J, Wing RR, Raynor HA. Daily self-weighing within a lifestyle intervention: impact on disordered eating symptoms. Health Psychol. 2014 Mar;33(3):297–300.
- 574. Painter SL, Ahmed R, Hill JO, Kushner RF, Lindquist R, Brunning S, et al. What Matters in Weight Loss? An In-Depth Analysis of Self-Monitoring. J Med Internet Res. 2017 May;19(5):e160.
- 575. Steinberg DM, Tate DF, Bennett GG, Ennett S, Samuel-Hodge C, Ward DS. The efficacy of a daily self-weighing weight loss intervention using smart scales and e-mail. Obesity (Silver Spring). 2013 Sep;21(9):1789–97.
- 576. Wing RR, Phelan S. Long-term weight loss maintenance. Am J Clin Nutr. 2005 Jul;82(1 Suppl):222S-225S.
- 577. Butryn ML, Phelan S, Hill JO, Wing RR. Consistent self-monitoring of weight: a key component of successful weight loss maintenance. Obesity (Silver Spring). 2007 Dec;15(12):3091–6.
- 578. Rohde P, Arigo D, Shaw H, Stice E. Relation of self-weighing to future weight gain and onset of disordered eating symptoms. J Consult Clin Psychol. 2018 Aug;86(8):677–87.
- 579. Steinberg DM, Tate DF, Bennett GG, Ennett S, Samuel-Hodge C, Ward DS. Daily self-weighing and adverse psychological outcomes: a randomized controlled trial. Am J Prev Med. 2014 Jan;46(1):24–9.
- 580. Wing RR, Tate DF, Gorin AA, Raynor HA, Fava JL, Machan J. STOP regain: are there negative effects of daily weighing? J Consult Clin Psychol. 2007 Aug;75(4):652–6.
- 581. Wilkinson L, Pacanowski CR, Levitsky D. Three-Year Follow-Up of Participants from a Self-Weighing Randomized Controlled Trial. J Obes. 2017;2017:4956326.
- 582. Rosenbaum DL, Espel HM, Butryn ML, Zhang F, Lowe MR. Daily self-weighing and weight gain prevention: a longitudinal study of college-aged women. J Behav Med. 2017 Oct;40(5):846–53.
- 583. Fallahi Khoshknab M, Mazaheri M, Tamizi Z, Khankh HR, Babaei RM, Ghazanfari N, et al. The effect of weight monitoring and recording on control of obesity and overweight. Eat Weight Disord. 2011 Jun;16(2):e137-41.
- 584. VanWormer JJ, Linde JA, Harnack LJ, Stovitz SD, Jeffery RW. Self-weighing frequency is associated with weight gain prevention over 2 years among working adults. Int J Behav Med. 2012 Sep;19(3):351–8.
- 585. F. B, C.R. P, D.A. L. Frequent self-weighing with electronic graphic feedback to prevent agerelated weight gain in young adults. Obesity. 2015;23(10):2009–14.
- 586. Oshima Y, Matsuoka Y, Sakane N. Effect of weight-loss program using self-weighing twice a day and feedback in overweight and obese subject: a randomized controlled trial. Obes Res Clin Pract. 2013;7(5):e361-6.
- 587. Zheng Y, Klem M Lou, Sereika SM, Danford CA, Ewing LJ, Burke LE. Self-weighing in weight management: a systematic literature review. Obesity (Silver Spring). 2015 Feb;23(2):256–65.
- 588. Madigan CD, Daley AJ, Lewis AL, Aveyard P, Jolly K. Is self-weighing an effective tool for weight loss: a systematic literature review and meta-analysis. Int J Behav Nutr Phys Act. 2015 Aug;12:104.
- 589. Crane MM, Gavin K, Wolfson J, Linde JA. How Accurate are Recalls of Self-Weighing Frequency? Data from a 24-Month Randomized Trial. Obesity (Silver Spring). 2018 Aug;26(8):1296–302.
- 590. Jospe MR, Roy M, Brown RC, Williams SM, Osborne HR, Meredith-Jones KA, et al. The Effect of Different Types of Monitoring Strategies on Weight Loss: A Randomized Controlled Trial. Obesity (Silver Spring). 2017 Sep;25(9):1490–8.
- 591. Madigan CD, Jolly K, Lewis AL, Aveyard P, Daley AJ. A randomised controlled trial of the effectiveness of self-weighing as a weight loss intervention. Int J Behav Nutr Phys Act. 2014



Oct;11:125.

- 592. Pacanowski CR, Levitsky DA. Frequent Self-Weighing and Visual Feedback for Weight Loss in Overweight Adults. J Obes. 2015;2015:763680.
- 593. J.G. L, A. L, D.F. T, R.R. W. Frequency of self-weighing and weight loss outcomes within a brief lifestyle intervention targeting emerging adults. Obes Sci Pract. 2016;2(1):88–92.