

Referências

1. Van Der Horst MPJ, Garcia-Herrera A, Markiewicz D, Martin B, Calonje E, Brenn T. Squamoid eccrine ductal carcinoma a clinicopathologic study of 30 cases. *Am J Surg Pathol.* 2016;40:755–60.
2. Lim MM, Macdonald JA. Squamoid eccrine ductal carcinoma: treatment and outcomes. *Am J Dermatopathol.* 2022;44:249–53.
3. Saraiva MIR, Vieira MAHB, Portocarrero LKL, Fraga RC, Kakizaki P, Valente NYS. Squamoid eccrine ductal carcinoma. *An Bras Dermatol.* 2016;91:799–802.
4. Yim S, Lee YH, Chae SW, Kim WS. Squamoid eccrine ductal carcinoma of the ear helix. *Clin Case Rep.* 2019;7:1409–11.
5. Mckissack SS, Wohltmann W, Dalton SR, Miletta NR. Squamoid eccrine ductal carcinoma: an aggressive mimicker of squamous cell carcinoma. *Am J Dermatopathol.* 2019;41:140–3.

Cecília Mirelle Almeida Honorato *,
Giovanna Gelli Carrascoza , Nubia Marrer Abed 
e Fernanda Gonçalves Moya 

Departamento de Dermatologia, Hospital das Clínicas, Faculdade de Medicina, Universidade de São Paulo, São Paulo, SP, Brasil

*Autor para correspondência.

E-mail: draceciliahonorato@gmail.com (C.M. Honorato).

Recebido em 7 de agosto de 2023; aceito em 19 de outubro de 2023

<https://doi.org/10.1016/j.abdp.2024.07.032>

2666-2752/ © 2024 Sociedade Brasileira de Dermatologia.

Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este é um artigo Open

Access sob uma licença CC BY (<http://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>).

Tradução, adaptação cultural e validação do instrumento *Family Dermatology Life Quality Index* para a língua portuguesa (FDLQI-BRA)☆☆



Prezado Editor,

Afecções dermatológicas são muito prevalentes; entretanto, apesar de geralmente apresentarem baixa mortalidade, podem infligir alta morbidade e impacto na qualidade de vida (QV). Ademais, o convívio com portadores de dermatoses pode refletir angústia, demandar cuidados e gasto financeiro. Assim, a doença dermatológica pode interferir na dinâmica familiar. O impacto da doença na QV do paciente é denominado “impacto primário”, e quando envolve os familiares e/ou conviventes, chama-se “impacto secundário”.¹ Compreender as dificuldades enfrentadas pelos familiares é essencial para a criação de programas educacionais e planejamento de apoio para a promoção de QV de quem convive com pacientes dermatológicos.

O *Family Dermatology Life Quality Index* (FDLQI) é instrumento genérico, autopreenchido, para a avaliação do impacto secundário aos conviventes com portadores de doenças dermatológicas. Compõe-se de 10 itens de respostas graduadas em escala do tipo *Likert*, que variam de 0 (“nada”) a 3 (“muitíssimo”), considerando aspectos físicos (cansaço e sobrecarga física), psicológicos e sociais, assim como os relacionados a relações pessoais, laborais

e financeiras.² O FDLQI apresentou elevada consistência interna para diversas línguas como inglês (original), japonês e persa.^{3,4} Foi desenvolvido na Universidade de Cardiff (País de Gales), pelo mesmo grupo que elaborou o *Dermatology Life Quality Index* (DLQI). Não há outros instrumentos genéricos para avaliação da QV de conviventes com portadores de dermatoses. Todavia, há questionários específicos disponíveis, como o *Psoriasis Family Index* (PFI) e o *Family Dermatitis Impact* (FDI), ambos traduzidos e validados no Brasil.^{5,6}

Conduziu-se estudo tipo metodológico com objetivo de traduzir, adaptar culturalmente e validar o FDLQI para a língua portuguesa do Brasil (FDLQI-BRA). O projeto foi aprovado pelo comitê de ética institucional e o consentimento foi obtido dos participantes.

Após autorização dos autores, conduziu-se a tradução para o português e retrotradução. Para essa etapa, quatro especialistas fluentes em português e inglês, e um não especialista, geraram versão traduzida consensual, cuja retrotradução foi aprovada pelos autores do instrumento.⁷

Para a adaptação cultural, 10 familiares de pacientes portadores de doenças dermatológicas responderam ao questionário, e foram interrogados a respeito da clareza da linguagem utilizada, sobre a adequação dos termos linguísticos adotados, acerca da aplicabilidade do instrumento e sua relevância na prática clínica dermatológica. Essa etapa gerou a versão final brasileira: FDLQI-BRA ([Material Suplementar 1 e 2](#)).

Para validação de conteúdo, foram selecionados cinco dermatologistas experientes, e solicitados que avaliassem os itens conforme sua relevância e pertinência. Essa avaliação foi realizada por escala do tipo *Likert*, graduada de 1 a 5 - em que 1 é irrelevante/pouco pertinente e 5 é muitíssimo relevante/pertinente.⁷ O cálculo do Índice de Validação de Conteúdo (IVC) resultou em escores $\geq 0,8$ na maioria dos itens, com exceção ao item 6 (“recreação e lazer”), com 0,6.⁸

Para a fase de validação do FDLQI-BRA, foram incluídos 111 participantes com idade ≥ 18 anos, que coabitavam o domicílio do paciente. Os critérios de não inclusão foram

DOI do artigo original:

<https://doi.org/10.1016/j.abd.2024.02.005>

☆ Como citar este artigo: Souza ML, Miot HA, Martinez JE. Translation, cultural adaptation, and validation of the Family Dermatology Life Quality Index instrument into the Brazilian Portuguese language (FDLQI-BRA). *An Bras Dermatol.* 2024;99:939–42.

☆☆ Trabalho realizado no Ambulatório de Dermatologia, Faculdade de Medicina, Universidade Estadual Paulista, Botucatu, SP, Brasil e Prática Privada, Sorocaba, SP, Brasil.

familiares portadores de comorbidades complicadas ou não controladas, que possam interferir em sua QV. O dimensionamento amostral inicial baseou-se na necessidade de cerca de 10 participantes para cada item do instrumento unidimensional em validação, totalizando ao menos 100 familiares.⁹

Os participantes foram recrutados tanto nos ambulatórios do serviço de dermatologia da Faculdade de Medicina de Botucatu (Unesp, Botucatu-SP, Brasil) quanto no consultório privado da pesquisadora (Sorocaba-SP). Não houve seleção por doença.

Um subgrupo de 20 familiares respondeu novamente o questionário em intervalo de 3 a 10 dias, conquanto que relatada a manutenção do quadro dermatológico do paciente, para estimar a estabilidade temporal do instrumento. Outro subgrupo de 20 familiares respondeu o questionário em intervalo de 30 a 60 dias, após constatação de melhora clínica do quadro dermatológico, para estimar a responsividade do instrumento.

A consistência interna foi avaliada pelo coeficiente Cronbach- α . A correlação entre os itens do instrumento foi calculada pelo coeficiente de Spearman. A estabilidade temporal foi estimada pelo coeficiente de correlação intraclass, e a responsividade, pelo teste de Wilcoxon.

Os achados demográficos dos familiares estão representados na **tabela 1**, e os diagnósticos dermatológicos dos pacientes estão descritos na **tabela 2**. Todos os questionários foram preenchidos completamente, não havendo dúvidas sobre a composição dos itens.

Os escores do FDLQI-BRA variaram de 0 a 27. A distribuição das pontuações foi assimétrica para a maioria dos itens (**fig. 1**). Concomitante a isso, os itens F5 (“vida social”), F6 (“recreação/lazer”) e F9 (“trabalho/estudo”) apresentaram mais de 60% das ocorrências classificadas como “nada”, gerando “efeito chão”.¹⁰

A análise da consistência interna global do FDLQI-BRA (coeficiente Cronbach- α) resultou em 0,855 (95%CI 0,818-0,887), revelando-se adequada para esse instrumento.

A análise paralela de Horn indicou unidimensionalidade para o FDLQI-BRA. O coeficiente KMO foi de 0,803 ($p < 0,01$), indicando adequação da amostra para análise fatorial exploratória. A variância da variável latente explicada pelo fator unidimensional foi de 53,6%, e a matriz de correlação item-

Tabela 1 Principais dados dos familiares que participaram do estágio de validação do FDLQI-BRA (n = 111)

Variáveis		Resultados
Relação familiar	Pais	54 (49%)
	Companheiros	30 (27%)
	Irmãos	12 (11%)
	Filhos	8 (7,5%)
	Avós	7 (6,5%)
Sexo	Feminino	79 (71%)
	Masculino	32 (29%)
Idade, anos	Média (DP)	42 (13)
Nível de educação	Fundamental	31 (27%)
	Médio	40 (36%)
	Superior	40 (36%)
FDLQI-BRA	Mediana (p25-p75)	6 (4-12)

DP, desvio-padrão; p25-p75, primeiro e terceiro quartis.

Tabela 2 Diagnósticos dermatológicos dos pacientes (n = 111)

Diagnóstico	Número de pacientes	%
Acne	18	16%
Dermatite atópica	11	10%
Psoríase	7	6%
Câncer de pele	7	6%
Verruga viral	6	5%
Dermatite de contato	4	4%
Ceratose actínica	3	3%
Melasma	3	3%
Rosácea	3	3%
Alopecia areata	3	3%
Dermatite seborreica	3	3%
Úlcera dos membros inferiores	3	3%
Alopecia androgenética	2	2%
Lúpus	2	2%
Disidrose	2	2%
Molusco contagioso	2	2%
Outros	32	27%

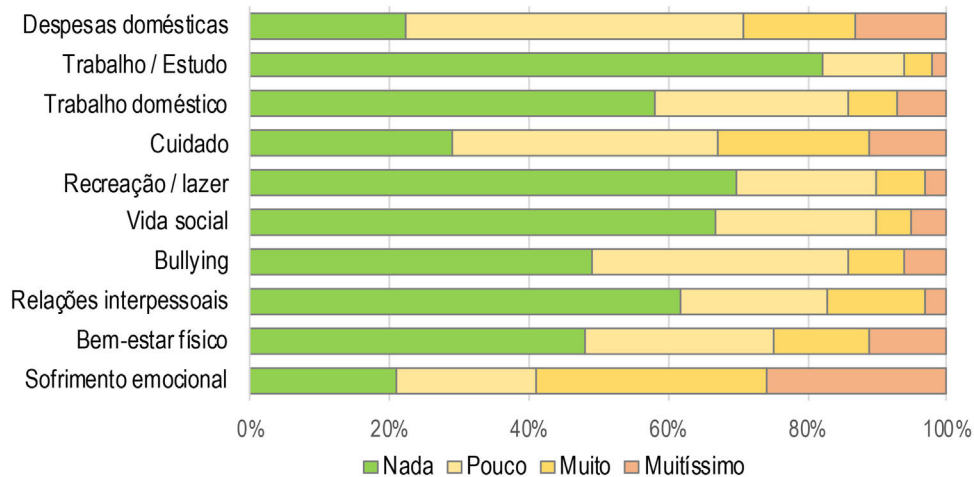


Figura 1 Distribuição dos escores de Family Dermatology Life Quality Index versão brasileira em cada item (n = 111).

Tabela 3 Correlação (*rho* de Spearman) item-item e item-total do FDLQI-BRA (n = 111)

	F1	F2	F3	F4	F5	F6	F7	F8	F9	F10
F2	0,563									
F3	0,283	0,569								
F4	0,323	0,315	0,395							
F5	0,258	0,363	0,508	0,316						
F6	0,308	0,470	0,400	0,177	0,50					
F7	0,345	0,479	0,190	0,277	0,220	0,150				
F8	0,206	0,352	0,318	0,341	0,381	0,249	0,440			
F9	0,354	0,379	0,377	0,154	0,377	0,336	0,153	0,171		
F10	0,244	0,561	0,366	0,211	0,220	0,305	0,404	0,404	0,177	
FDLQI-BRA	0,689	0,825	0,641	0,564	0,566	0,564	0,601	0,576	0,451	0,628

FDLQI-BRA, Family Dermatology Life Quality Index versão brasileira.

-item e item-total resultou nos coeficientes dispostos na tabela 3.

Quanto à estabilidade temporal, o coeficiente de correlação intraclasse para completa concordância foi de 0,998 ($p < 0,05$). Já na análise da responsividade, ou sensibilidade do instrumento à mudança, houve redução dos escores de FDLQI-BRA após instituídos tratamentos e melhora clínica da doença ($p < 0,01$); os valores do teste tiveram média (DP) 11 (4,6), e os valores do reteste, 4 (3,7).

A análise psicométrica do FDLQI-BRA promoveu resultados que garantiram a validade de conteúdo, estrutural, de construto, estabilidade temporal e responsividade, indicando-o como instrumento válido para uso clínico no Brasil.

A distribuição dos escores e a consistência interna foram similares a outras validações internacionais, o que maximiza sua interpretabilidade.^{2,3} Entretanto, o instrumento apresentou algumas ressalvas no comportamento de alguns itens pouco correlatos entre si, especialmente influenciados pelo efeito “chão” de alguns temas abordados, uma vez que trabalho, esporte/lazer e vida social podem não ser homogêneos na população.¹⁰

Deve ser destacado que a amostra de familiares compreendeu, em sua maioria, mulheres e mães. os dados de homens foram restritos. Além disso, como os questionários foram aplicados após consultas ambulatoriais, e não em pronto-atendimentos e unidades de internação, foi incluída uma maioria de pacientes de leve a moderado impacto na QV. Por fim, não há outro instrumento padrão ouro para a validação de critério do tipo concorrente.^{7,11}

Dada a dimensão do impacto das doenças dermatológicas na QV, alguns autores já demonstraram aumento na frequência de doenças psiquiátricas em pacientes dermatológicos, bem como risco aumentado de suicídio; a doença dermatológica muitas vezes pode causar maior preocupação nos indivíduos do que certas doenças sistêmicas.¹²

Diante disso, o entendimento, aperfeiçoamento e desenvolvimento de instrumentos de avaliação da QV são fundamentais para a prática clínica do dermatologista, para os ensaios terapêuticos e para o aperfeiçoamento das políticas educativas para a população.

Em conclusão, traduziu-se e adaptou-se uma versão brasileira para FDLQI, que se mostrou válida e consistente (FDLQI-BRA).

Suporte financeiro

Nenhum.

Contribuição dos autores

Maria Laura Malzoni Souza: Concepção e o desenho do estudo; revisão crítica da literatura; levantamento dos dados; redação do artigo.

Hélio Amante Miot: Idealização do estudo, coleta dos dados, análise dos dados, escrita e aprovação do texto final.

José Eduardo Martinez: Concepção e o desenho do estudo; participação efetiva na orientação da pesquisa; aprovação final da versão final do manuscrito.

Conflito de interesses

Nenhum.

Apêndice. Material adicional

Pode consultar o material adicional para este artigo na sua versão eletrônica disponível em [doi:10.1016/j.abdp.2024.07.030](https://doi.org/10.1016/j.abdp.2024.07.030).

Referências

1. Sampogna F, Finlay AY, Salek SS, Chernyshov P, Dalgard FJ, Evers AWM, et al. Measuring the impact of dermatological conditions on family and caregivers: a review of dermatology-specific instruments. *J Eur Acad Dermatol Venereol*. 2017;31:1429–39.
2. Basra MKA, Sue-Ho R, Finlay AY. The family dermatology life quality index: measuring the secondary impact of skin disease. *Br J Dermatol*. 2007;156:528–38.
3. Basra MKA, Edmunds O, Salek MS, Finlay AY. Measurement of family impact of skin disease: further validation of the Family Life Quality Index (FDLQI). *J Eur Acad Dermatol Venereol*. 2008;22:813–21.
4. Safizadeh H, Nakhaee N, Shamsi-Meymandi S, Pourdamghan N, Basra MK. Preliminary reliability and validity of Persian version of the Family Dermatology Life Quality Index (FDLQI). *Qual Life Res*. 2014;23:869–75.
5. Boza JC, Basra MKA, Vanin RC, Carvalho RR, Weber MB, Cestari TR. Translation into Brazilian portuguese and validation of the psoriasis family index. *An Bras Dermatol*. 2013;88:482–4.

6. Carvalho SLC, Boguchewski AP, Nascimento FLS, Dalmas LM, Carvalho VO. Impact of atopic dermatitis on the quality of life of the family. *Arq Asma Alerg Imunol.* 2017;1:305–10.
7. Bullinger M, Anderson R, Cella D, Aaronson N. Developing and evaluating cross-cultural instruments from minimum requirements to optimal models. *Qual Life Res.* 1993;2:451–9.
8. Alexandre NMC, Coluci MZO. Content validity in the development and adaptation processes of measurement instruments. *Cien Saude Colet.* 2011;16:3061–8.
9. Kyriazos TA. Applied psychometrics: sample size and sample power considerations in factor analysis (EFA CFA) and SEM in general. *Psychology.* 2018;24(9):2207–30.
10. Rodrigues SLL, Rodrigues RCM, São-João TM, Pavan RBB, Padilha KM, Gallani MC. Impact of the disease: Acceptability, ceiling and floor effects and reliability of an instrument on heart failure. *Rev Esc Enferm USP.* 2013;47:1091–7.
11. Pasquali L. The validity of the psychological tests: is it possible to find the way again? *Psicol Teor Pesq.* 2006;23:99–107.
12. Kelly KA, Balogh EA, Kaplan SG, Feldman SR. Skin disease in children: effects on quality of life, stigmatization, bullying, and suicide risk in pediatric acne, atopic dermatitis, and psoriasis patients. *Children (Basel).* 2021;8:1057.

Maria Laura Malzoni Souza ^{a,*}, Hélio Amante Miot ^b

e José Eduardo Martinez ^a

^a *Departamento de Dermatologia, Pontifícia Universidade Católica de São Paulo, Sorocaba, SP, Brasil*

^b *Departamento de Infectologia, Dermatologia, Diagnóstico por Imagem e Radioterapia, Faculdade de Medicina, Universidade Estadual Paulista, Botucatu, SP, Brasil*

* Autor para correspondência.

E-mail: dralauramalzoni@gmail.com (M.L. Souza).

Recebido em 1 de dezembro de 2023; aceito em 15 de fevereiro de 2024

<https://doi.org/10.1016/j.abdp.2024.07.030>

2666-2752/ © 2024 Publicado por Elsevier España, S.L.U. em nome de Sociedade Brasileira de Dermatologia. Este é um artigo Open Access sob uma licença CC BY (<http://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>).

Avaliação do tratamento de malformações vasculares cutâneas capilares e venosas com uso do *laser* Nd:YAG de pulso longo 1064 nm e da luz intensa pulsada^{☆,☆☆}



Prezado Editor,

As malformações vasculares cutâneas são anomalias caracterizadas por ectasia nos vasos, com tendência à progressão. Sua localização predominante na face oferece prejuízo estético e psicológico, e o tratamento precoce é indicado na infância.¹ Embora o *laser* de corante pulsado, ou *pulsed dye laser* (PDL), seja o padrão ouro na terapêutica dessas lesões,^{2–4} ele é pouco acessível e seu comprimento de onda entre 585 e 600 nm limita o tratamento de vasos calibrosos e localizados mais profundamente na pele. Alternativas como o *laser* de Neodímio:Ítrio-Alumínio-Granada (Nd:YAG) 1064 nm de pulso longo e a luz intensa pulsada (LIP) são utilizadas com eficácia no tratamento dessas lesões. As manchas vinho do porto (MVP) e malformações vasculares capilares configuram as anomalias vasculares mais estudadas na terapia com *laser*.^{3,5}

Realizou-se um estudo retrospectivo, aprovado pelo Comitê de Ética e Pesquisa, a fim de avaliar a resposta do tratamento de malformações vasculares capilares e venosas com uso da LIP e do *laser* de Nd:YAG 1064 nm de pulso longo, no Departamento de Dermatologia de um hospital terciário. Foi lido, explicado e aplicado o Termo de Consentimento Livre e Esclarecido (TCLE) aos pacientes ou seus responsáveis legais, bem como o Questionário para Avaliação Global do tratamento aos que consentiram participar do estudo.

Os participantes foram divididos em dois grupos, conforme os tratamentos recebidos: 1) LIP (pacientes tratados apenas com uso da LIP); 2) *Laser* Nd:YAG + / – LIP (pacientes tratados com uso do *laser* Nd:YAG isolado ou associado à LIP).

Os aparelhos utilizados foram: LIP *Etherea*[®] (*Vydenze Medical*), *Solon*[®] (*LMG Lasers*), *Omnimax*[®] (*Sharp Light*) e *Xeo*[®] (*Cutera*); e *Laser* Nd:YAG 1064 nm de pulso longo *Etherea*[®], *Solon*[®].

Dois dermatologistas experientes em *laser* analisaram a resposta terapêutica, comparando fotografias prévias e após os tratamentos, seguindo escores padronizados de avaliação do clareamento das lesões:⁶ 0 = sem resposta ao tratamento; 1 = melhora de 1% a 24% (discreta); 2 = melhora entre 25% e 49% (moderada); 3 = melhora entre 50% e 74% (boa); 4 = melhora entre 75% e 100% (ótima). Na comparação de variáveis quantitativas, utilizou-se o teste não paramétrico de Mann-Whitney, e a associação entre variáveis qualitativas foi avaliada pelo teste exato de Fisher. O nível de significância adotado foi de 5% para os testes estatísticos.

Foram avaliados 30 pacientes, tratados entre setembro de 2013 e fevereiro de 2019. A idade dos participantes variou entre 13 e 74 anos, com média de 38,4 anos. A maioria era do sexo feminino (70%), e o fototipo mais frequente foi o fototipo III (50%). O tratamento isolado com LIP foi realizado em 18 pacientes, enquanto 12 pacientes receberam o tratamento com *laser* Nd:YAG associado ou não à LIP, dos

DOI do artigo original:

<https://doi.org/10.1016/j.abd.2023.12.009>

[☆] Como citar este artigo: Gomes LC, Careta MF, Wu IJH, Loureiro VB, Torezan LAR. Treatment of capillary and venous cutaneous vascular malformations using long pulse 1,064-nm neodymium:yttrium-aluminum-garnet laser and intense pulsed light. *An Bras Dermatol.* 2024;99:942–5.

^{☆☆} Trabalho realizado na Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo, São Paulo, SP, Brasil.