



12º COBRAPEM

Congresso Brasileiro Pediátrico
de Endocrinologia e Metabologia

31 de maio a 03 de junho de 2017

Rio de Janeiro . RJ

Trabalhos Científicos

Título: Síndrome De Reye: Relato De Caso

Autores: LAURO GOMES DE MACEDO; JOÃO PAULO MARTINS DE SOUZA

Resumo: A síndrome de Reye é uma afecção grave, rara e de rápida progressão caracterizada principalmente por encefalopatia e infiltração gordurosa no fígado. É mais frequente em crianças. A causa ainda é desconhecida, mas é descrito a associação com infecções virais como influenza A/B, varicela e uso de salicilatos. Relatamos o caso de um paciente masculino que aos 10 meses, apresentou quadro clínico de hipertermia, tosse, diarreia, vômitos e foi medicado com ácido acetilsalicílico. Apresentou piora dos sintomas e episódios de equivalente convulsivo, encaminhado assim, para internação hospitalar. Durante a mesma apresentou insuficiência respiratória e cardíaca, necessitando de IOT e VPM com drogas vasoativas, além de novos episódios convulsivos. O hemograma sugeriu causa infecciosa, enzimas hepáticas estavam elevadas, hiperamonemia, líquido sem alterações, radiografia de tórax sugeriu pneumonia bilateral, TC de crânio evidenciou edema cerebral importante e ECG apresentou taquicardia sinusal. Foi diagnosticado gastroenterite aguda, pneumonia adquirida na comunidade e síndrome de Reye. Após 20 dias apresentou melhora do nível de consciência gradual e evoluiu com distonia de MMSS e MMII. Obteve alta hospitalar após melhora clínica importante. Atualmente, aos 14 anos é cadeirante, segue em acompanhamento multiprofissional, em bons cuidados gerais, com medicações contínuas devido sequelas motoras, neurológicas e metabólicas. O desconhecimento por parte da população sobre esta afecção e a automedicação a torna ainda presente em nosso meio. Não existe tratamento específico, mas o rápido diagnóstico, o manejo em UTIs e intervenção precoce influenciam diretamente no prognóstico dos pacientes.