



Trabalhos Científicos

Título: Síndrome Adrenal Autoimune: Um Relato De Caso

Autores: FERNANDA DE OLIVEIRA (UFFS), LUCIANO FERREIRA, THAÍS CARLOTTO TODESCHINI, CRISTINA CAREN COGHETTO, SUELEN ZANONI BERTUZZI, BRUNO LOPES MARÇAL, JARBAS RYGOLL, ANA LUIZA PACHECO, BRUNO HIDEMI TOMINAGA, JOÃO PEDRO LANGARO

Resumo: Introdução: A causa mais comum de insuficiência adrenal primária é a inflamação autoimune da glândula adrenal. A adrenalite autoimune é caracterizada pela presença de anticorpos séricos contra as enzimas esteroidogênicas. Objetivos: Relatar o caso de um paciente pediátrico, do sexo masculino, na fase escolar, com histórico de apendicite aguda prévia ao diagnóstico. Métodos: Revisão de prontuário do paciente do caso relatado e atualização literária sobre Síndrome Adrenal Autoimune. Resultados: O quadro foi aberto com dor abdominal, náuseas, vômitos e hiponatremia. O paciente foi submetido a uma apendicectomia por vídeo. Após o resultado anatomopatológico diagnosticando apendicite agudo, o paciente foi submetido a exames laboratoriais de sangue: ACTH 1660,0 pg/mL, Renina 500 microUI/mL e Anti Adrenal com resultado positivo, titulado de 1:80. Conclusões: A presença de autoanticorpos adrenais pode ser um forte preditor de insuficiência adrenal, mais relatado em crianças do que adultos. A insuficiência adrenal só se manifesta clinicamente após pelo menos 90 do córtex ter sido destruído. Paciente seguiu em tratamento com Florinefe 0,1, Prednisona 7,5 mg pela manhã e 2,5 mg ao entardecer, nas consultas subsequentes a dose de corticoide foi sendo diminuída. Portanto, o caso relatado e publicações levantadas trazem à tona a discussão da terapêutica e do seguimento ambulatorial.