

14º Congresso Brasileiro de Gastroenterologia Pediátrica

05 a 9 de junho de 2012
São Paulo - SP



Trabalhos Científicos

Título: Má Absorção Congênita De Glicose: Relato De Caso

Autores: VIDOLIN E, RAMOS VP, MORANDO FS, , , , , ,

Resumo: Má absorção congênita de glicose-galactose é uma síndrome diarreica rara de herança autossômica recessiva de início precoce. Decorre da ausência ou inatividade dos carreadores de sódio responsáveis pelo transporte ativo de monossacarídeos elevando a osmolaridade do lúmen intestinal, levando a secreção de água, diarreia aquosa, desnutrição e alteração nos testes de absorção oral de glicose. O diagnóstico ocorre principalmente pelo teste de sobrecarga oral da glicose-galactose. O objetivo deste relato é chamar a atenção para a importância da história clínica no diagnóstico e a boa resposta ao tratamento proposto. LLA, masculino, filho de pais consanguíneos, sem nenhuma intercorrência ao nascimento, que começou apresentar diarreia aquosa logo após as primeiras mamadas. Recebeu leite materno exclusivo até 15 dias de vida e após, complementação com fórmula de partida. Admitido com desnutrição proteico calórica ($z < -3$ para peso e estatura) e desidratação, aos 57 dias de vida. Realizado teste de exclusão alimentar, a princípio da lactose. Sem nenhuma melhora foi suspenso a seguir a glicose, e iniciado nutrição parenteral total com melhora da diarreia. Após 3 dias foi reintroduzido novamente fórmula elementar, com retorno imediato do quadro diarreico. Iniciado então “mamadeira de frango” complementada com óleo e frutose. Evoluiu com melhora da diarreia e ganho pênvero estatural progressivo. Diagnóstico e tratamento precoces são importantes para a resolução do quadro diarreico e impedir a instalação das várias complicações que levam principalmente a desnutrição grave.