

14º Congresso Brasileiro de Gastroenterologia Pediátrica

05 a 9 de junho de 2012
São Paulo - SP



Trabalhos Científicos

Título: Síndrome De Caroli: Relato De Caso Em Lactente De 11 meses

Autores: LUSTOSA AMP, RIBEIRO HB, ROCHA EDM, FEITOSA ARX, MARQUES MS, FRAGA MR, SILVA MLS, COELHO FMS, LAFUENTE DMF, TEIXEIRA MJR

Resumo: Síndrome de Caroli: relato de caso em lactente de 11 meses
Introdução: Síndrome de Caroli é afecção rara, caracterizada por dilatação das vias biliares intrahepáticas decorrente da má formação da placa ductal, sendo mais comum que a Doença de Caroli, onde há ectasia ductal pura e maior acometimento clínico. É de caráter genético, autossômico recessivo, fazendo parte das doenças fibrocísticas hepáticas. Geralmente a função hepática está preservada e podem apresentar colangites de repetição e litíase biliar. Há forte associação com doença renal. Descrição do caso: Lactente de 11 meses, há 5 meses apresentando aumento do volume abdominal às custas de hepatoesplenomegalia de volume intermediário, negando acolia, colúria e icterícia. Apresenta função hepática dentro da normalidade e discreto aumento de enzimas canaliculares. Ultrassonografia revelou aumento de volume hepático e esplênico com dilatação de vias biliares intrahepáticas, confirmado por Tomografia de abdome que demonstrou dilatações císticas intrahepáticas sobretudo em lobo direito, com dilatação do colédoco (calibre medindo 1cm), sem alterações nos demais órgãos abdominais. Conclusão: A Síndrome de Caroli é uma doença rara e silente na maioria dos casos, contudo no caso referido, apresentou hepatoesplenomegalia precoce sem repercussões clínicas importantes. Com o diagnóstico e seguimento precoces, possibilita prevenção e tratamento em tempo hábil das complicações da doença, tais como colangite bacteriana recorrente, cirrose e colangiocarcinoma, dando maior qualidade de vida aos pacientes.