



15º CONGRESSO BRASILEIRO DE
**Gastroenterologia
Pediátrica**
19º CONGRESSO LATINO AMERICANO E
10º CONGRESSO IBERO AMERICANO DE
GASTROENTEROLOGIA, HEPATOLOGIA E NUTRIÇÃO
Centro de Convenções de Natal . RN . Brasil
26 a 29 de março de 2014

Trabalhos Científicos

Título: Doença De Ménétrier Em Pediatria: Relato De Caso Em Criança De 7 Anos De Idade

Autores: DENISE DE OLIVEIRA ANDRADE; SIDNEY DELAILSON DA SILVA; MARTHA LATIFE; MAURICIO BUZELIN NUNES; FERNANDO FILIZZOLA DE MATTOS

Resumo: Introdução: Doença de Ménétrier é doença rara em pediatria, caracterizada por gastropatia hipertrófica, com hipoproteinemia secundária à perda de proteínas. Descrição do caso: menina, 7 anos, com dor abdominal, edema periorbital e membros inferiores e vômitos com 4 dias evolução. Admissão: edema periorbital, membros e ascite. Exames: hipoalbuminemia (1,2g/dl) sem proteinúria; Hemograma, eletrólitos, função renal e hepática normais. Ultrassom e tomografia abdominal: ascite e derrame pleural discretos e parede gástrica espessada. Ecocardiograma: derrame pericárdico. Endoscopia digestiva demonstrou pregas de corpo e fundo gástrico alargadas, enantemáticas e recobertas por muco espesso. Biópsias gástricas demonstraram hiperplasia gástrica foveolar e infiltrado inflamatório crônico no corpo gástrico, caracterizando Doença de Ménétrier. Sorologia para Hepatite A, B e C , HIV , citomegalovirus e Helicobacter pylori negativas. Medicada com albumina , furosema e tratamento suportivo com remissão dos sintomas. Controle 40 dias após alta: assintomática, sem edemas. Discussão e Conclusão: A Doença de Ménétrier Pediátrica é uma gastropatia hipertrófica rara, com curso diferente do adulto, de causa não determinada mas pode estar relacionada com fatores dietéticos, anormalidades imunológicas, doenças auto-imunes, alergia e agentes infecciosos, principalmente Citomegalovirus. Tem início abrupto, curso benigno e duração inferior a 6 semanas. Cursa com náuseas, vômitos, dor abdominal , edema periférico, ascite , derrame pleural devidos à hipoalbuminemia. As pregas gástricas apresentam-se alargadas, com aspecto “cerebriforme”, pela hipertrofia da mucosa, acometendo corpo e fundo gástricos. Histologia caracterizada por hiperplasia da mucosa gástrica foveolar com glândulas mucosas dilatadas e alongadas, substituição das células principais e parietais, maior secreção de muco, pouca secreção ácida, com perda aumentada de proteína , hipoalbuminemia e edema. Os dados clínicos , laboratoriais, endoscópicos e histopatológicos encontrados neste caso corroboram o diagnóstico da Doença de Ménétrier. Conclusão: A Doença de Ménétrier Pediátrica é uma gastropatia hipertrófica rara, que deve ser pesquisada nos quadros gastrointestinais agudos associados a hipoalbuminemia.