

Trabalhos Científicos

Título: Doença De Erdheim-Chester Com Comprometimento Hipofisário Em Adolescente: Relato De Caso

Autores: Introdução: A doença de Erdheim-Chester (ECD) é uma histiocitose rara, incluída desde 2016 na classificação da OMS dos tumores hematopoiéticos, com cerca de 1.000 casos descritos. Embora típica de adultos entre 40–70 anos, há relatos pediátricos. O comprometimento do eixo hipotálamo-hipofisário ocorre em 40–70% dos pacientes, sendo manifestação frequente e clinicamente relevante. O diabetes insipidus (DI) central é a apresentação mais comum (25–50%), podendo anteceder o diagnóstico por anos. Objetivos: Paciente masculino, 14 anos, com baixa estatura, atraso puberal, polidipsia (4litros/dia), poliúria, tosse e dispneia. Exames laboratoriais: hipotireoidismo e hipogonadismo centrais, IGF-1 reduzido, eixo cortisol preservado, densidade urinária

Resumo: CLAIRE SÃO JOÃO KRIEGER GOMES (HOSPITAL DA CRIANÇA SANTO ANTÔNIO - SANTA CASA DE PORTO ALEGRE / UFCSPA), HELEN HICKMANN (HOSPITAL DA CRIANÇA SANTO ANTÔNIO - SANTA CASA DE PORTO ALEGRE / UFCSPA), GABRIELA MICHELLE PEÑA (HOSPITAL DA CRIANÇA SANTO ANTÔNIO - SANTA CASA DE PORTO ALEGRE / UFCSPA), LUIZA BARBARO CHRISTENSEN (PPG PATOLOGIA UFCSPA), BIANCA CANELA FURIAN (PPG PATOLOGIA UFCSPA), RENATA SARTORETTO (HOSPITAL DA CRIANÇA SANTO ANTÔNIO - SANTA CASA DE PORTO ALEGRE / UFCSPA), JULIA FERNANDA SEMMELMANN PEREIRA LIMA (HOSPITAL DA CRIANÇA SANTO ANTÔNIO - SANTA CASA DE PORTO ALEGRE / UFCSPA), CRISTIANE KOPACEK (HOSPITAL MATERNO INFANTIL PRESIDENTE VARGAS / HMIPV), CAROLINA GARCIA SOARES LEÃES RECH (HOSPITAL DA CRIANÇA SANTO ANTÔNIO - SANTA CASA DE PORTO ALEGRE / UFCSPA)