



17º CONGRESSO BRASILEIRO DE GASTROENTEROLOGIA PEDIÁTRICA

Construindo pontes entre a ciência e o cuidado

PORTO DE GALINHAS - PERNAMBUCO

Trabalhos Científicos

Título: Síndrome De Peutz-Jeghers De Manifestação Clínica Inicial Exclusivamente Dermatológica: Relato De Caso

Autores: Giovanna de Brito Silva 1, Aline Gomes da Silva , Arthur Campos Ferreira , José Emerson Paz Soares , Maria Eduarda Araújo de Melo , Vitória Maia Pereira Albuquerque , Luiza Lyra Cabral , Mirian Raquel Soares Silva , Marcílio Lins Aroucha

Resumo: Objetivo(s) A Síndrome de Peutz-Jeghers (SPJ) caracteriza-se pelo surgimento de pólipos hamartomatosos no intestino e por manchas escuras na região oral. Diante da baixa incidência e das características clínicas importantes da Síndrome, o presente estudo tem o objetivo de relatar o caso de uma criança diagnosticada com SPJ. Método Análise de prontuário médico e revisão da literatura. Resultados Descrição do caso: D.H.S., 11 anos, procedente do município de Jaboatão dos Guararapes, é encaminhado em 2014 ao serviço por geneticista, que identificou a SPJ em fase já avançada. Nesse momento, sua única queixa eram as lesões hiperocrômicas na região oral e não constava qualquer sinal ou sintoma de alterações gastrointestinais. Foi solicitada avaliação de trânsito intestinal, endoscopia digestiva alta (EDA), USG abdominal e biópsia das lesões orais. No ano seguinte, paciente retornou com o resultado dos exames solicitados, sem alterações na ultrassonografia. A biópsia da lesão em lábio inferior revelou hiperpigmentação melânica sem aumento significativo de número de melanócitos (mácula melanótica). O paciente retorna ao ambulatório em 2017 e são solicitados novos exames, como USG abdominal, EDA, colonoscopia, avaliação de trânsito intestinal e marcadores tumorais a fim de investigar lesões pré-cancerígenas. Em 2018, o paciente retorna com o resultado da EDA e biópsia de lesão gástrica, em que se evidenciou um pólipos na região da cárdia com alterações hiperplásicas, inflamação e edema da lâmina própria, achado compatível com pólipos de Peutz-Jeghers. Não haviam indícios de alterações neoplásicas e ou consequências clínicas até o momento. Assim, foi confirmado o diagnóstico e o paciente segue em acompanhamento regular no ambulatório. conclusão(ões) Destaca-se a raridade do caso, não só pela baixa incidência da SPJ, mas também pela apresentação inicial exclusivamente dermatológica, na ausência de queixas gastrointestinais. As manifestações clínicas da SPJ caracterizam-se por serem mais evidentes e específicas do que as do caso relatado, assim como a presença de histórico familiar. Reforça-se a necessidade do exame físico cuidadoso, o qual, no caso, permitiu identificar as lesões hiperpigmentadas da região oral, que podem promover o diagnóstico precoce e início da terapêutica. Além disso, demonstra-se o papel fundamental da avaliação primária e sua capacidade de resolutividade e referência, além da importância do seguimento desses pacientes em ambulatório especializado.