



17º CONGRESSO BRASILEIRO DE GASTROENTEROLOGIA PEDIÁTRICA

Construindo pontes entre a ciência e o cuidado

PORTO DE GALINHAS - PERNAMBUCO

Trabalhos Científicos

Título: Relato De Caso: Síndrome De Budd Chiari Por Membrana Intraluminal Em Paciente Pediátrico

Autores: Bianca Recarey Barreto 1, Larissa Maria Santos Brandão 1, Jéssica Keller de Carvalho 1, Cibele Dantas Ferreira Marques 1, Jany Daiane Vieira de Azevedo Brito 1, Marília Mendes de Sousa 1, Tainara Queiroz de Oliveira 1, Cecília Gomes Menezes 1, Daniela Lima de Oliveira Saavedra 1, Izadora Azi de Aguiar 1, Tiago Silva de Oliveira 1, Adriana Oliveira Castanheira Borges 1, Gustavo Santos Domingues 1, Luciana Rodrigues Silva 1

Resumo: Objetivo(s) Relatar patologia rara cujo desfecho foi favorável em razão de tratamento precoce e eficaz. Método Relato de caso Resultados DJS, feminina, 12 anos, com história de aumento do volume abdominal, náuseas, vômitos e perda de apetite há 4 meses, evoluindo com febre intermitente e diarreia líquida sem sangue ou muco. Foi transferida para hospital terciário, onde iniciou investigação do quadro, sendo detectada elevação de transaminases e sorologias negativas para sífilis, HIV, hepatite C e esquistossomose. Em ultrassonografia de abdome foram visualizados sinais ecográficos sugestivos de processo semioclusivo em veias cava inferior e hepática média, além de hepatomegalia e ascite volumosa. Apresentava varizes esofágicas em endoscopia digestiva, com síndrome de hipertensão portal. A paciente foi regulada para outra unidade terciária, que dispunha de suporte para radiologia intervencionista. Coursou com ascite refratária e desnutrição grave, sendo necessárias paracenteses de alívio frequentes e albumina de uso sistemático. Indicada realização de derivação intra-hepática portossistêmica transjugular (TIPS), na qual foi vista obstrução de veias suprahepáticas sem evidências de trombo, mas sim a presença de membrana intraluminal, sendo então realizada dilatação por angioplastia com balão. Obteve-se normalização da pressão no sistema porta. A paciente evoluiu após o procedimento com melhora progressiva do quadro de ascite e da desnutrição energético proteica, aguardando transplante hepático. conclusão(ões) A síndrome de Budd Chiari é uma condição rara na infância, com elevada morbimortalidade. Apresenta-se com oclusão das veias suprahepáticas, geralmente de natureza trombótica, podendo envolver outras causas menos frequentes, como membranas no interior dos vasos, situação do caso descrito. Nessas situações, torna-se possível normalizar a pressão no sistema porta por meio de intervenções hemodinâmicas, com melhora importante na qualidade e expectativa de vida dos pacientes.