



19º CONGRESSO BRASILEIRO DE
Gastroenterologia e
Hepatologia Pediátricas
17º CONGRESSO BRASILEIRO DE
Nutrologia Pediátrica
2º SIMPÓSIO DE
Suporte Nutricional
Pediátrico
São Luís - MA

05 A 07 DE
JUNHO DE 2024

Centro de Convenções Senac
Rua do Passeio, 495 – Centro – São Luís – MA, 65015-350



Trabalhos Científicos

Título: Síndrome De Blue Rubber Bleb Nevus: Relato De Caso

Autores: CAROLINE FARIAS MARQUES ALVES (HOSPITAL UNIVERSITÁRIO PROFESSOR EDGARD SANTOS), CIBELE DANTAS FERREIRA MARQUES ()

Resumo: A Síndrome de Blue Rubber Bleb nevus (SBRBN) é caracterizada por uma anomalia vascular que acomete vários órgãos, envolvendo preferencialmente o trato gastrointestinal. As manifestações clínicas decorrem da perda crônica e oculta de sangue, levando a um quadro de anemia ferropriva e em alguns casos pode haver franca hemorragia digestiva associada. São descritos poucos casos na literatura sendo considerada como uma síndrome rara. "Paciente masculino, 16 anos, previamente hígido, encaminhado ao serviço de pediatria com histórico de anemia ferropriva severa porém sem sinais de exteriorização de sangramento. Durante investigação diagnóstica foi realizado ultrassonografia de abdome, endoscopia digestiva alta e colonoscopia, sem achados que justificassem sangramento ativo ou prévio. Mesmo após repetidas transfusões de concentrado de hemácias, o paciente mantinha um quadro importante de anemia. Posteriormente foi realizado complementação diagnóstica com Entero-Tomografia que mostrou lesão sugestiva de hemangioma intestinal em alça jejunal. Para complementação diagnóstica, paciente realizou exame de cápsula endoscópica com achado de 05 hemangiomas em toda extensão de intestino delgado, gerando suspeita de Síndrome de Blue Rubber Bleb Nevus. Após diagnóstico, foi necessário o rastreio de lesões hemangiomatosas em outros sítios para definição terapêutica. Foi realizado Ressonância de crânio e Cintilografia com Hemácia Marcada de corpo inteiro que não demonstraram lesões vasculares em outros órgãos. Paciente foi tratado com reposição venosa de Ferro, transfusões de concentrado de hemácias e realizado Enteroscopia na qual foi abordado um hemangioma com injeção de cianoacrilato. Segue em acompanhamento no serviço de gastroenterologia pediátrica para monitoramento das demais lesões e possível definição de nova abordagem." "Discussão A SBRBN é uma síndrome de patogênese desconhecida, que afeta igualmente ambos os sexos, tendo descrição na literatura como herança autossômica dominante mas sua apresentação mais comum é na forma de casos esporádicos. As lesões podem acometer vários órgãos, surgindo com maior frequência na pele e tubo digestivo, sendo a porção do intestino delgado a mais frequente. As características das lesões podem variar em número e tamanho. Os sintomas mais comuns decorrem da perda crônica de sangue, muitas vezes oculta, culminando em anemia ferropriva importante. Pode ainda ocorrer sangramento profuso decorrente de lesão do local acometido. O tratamento é feito de acordo à extensão, localização e repercussão clínica da lesão. O paciente deve manter acompanhamento contínuo num serviço especializado para monitoramento dos índices hematimétricos. Comentários Finais A SBRBN embora rara deve ser considerada como diagnóstico diferencial nos casos de sangramento gastrointestinal e anemia crônica. Sua detecção precoce é fundamental para evitar as complicações que a síndrome pode causar.