



3º CONGRESSO BRASILEIRO DE
**Urgências e
Emergências
Pediátricas**

24 a 26 | novembro | 2022
Hotel Windsor Oceanico
Rio de Janeiro, RJ



Trabalhos Científicos

Título: Rbdomiossarcoma De Orelha Média Causando Síndrome De Collet – Sicard: Relato De Caso

Autores: FELIPE DE ARAUJO BASTOS VIANNA (HOSPITAL MUNICIPAL SOUZA AGUIAR - HMSA), LORENA CARVALHO DOS SANTOS (HOSPITAL MUNICIPAL SOUZA AGUIAR - HMSA), WALTER SEDLACEK MACHADO (HOSPITAL MUNICIPAL SOUZA AGUIAR - HMSA), EDIO JUNIOR CAVALLARO MAGALHÃES (HOSPITAL MUNICIPAL SOUZA AGUIAR - HMSA)

Resumo: Introdução O rbdomiossarcoma é o tumor de partes moles mais comum da infância. Devido a sua prevalência se faz necessária a correta identificação dos casos para abordagem precoce e melhor prognóstico desses pacientes. O objetivo desse trabalho é alertar para o acometimento neurológico por estes tumores, por vezes manifestação inicial da doença. Descrição do Caso M.C.S, feminino, 7 anos, deu entrada na emergência acompanhada da mãe, apresentando otalgia moderada e otorreia à direita há 3 semanas. Quando indagada sobre disfonia, mãe relatava que percebera que a criança estava “rouca de tanto chorar”. Negava febre. Negava comorbidades ou episódios prévios semelhantes. Ao exame físico, a otoscopia direita apresentava lesão avermelhada ocupando o meato acústico externo, impossibilitando visualização das demais estruturas. Na orofaringoscopia, apresentava sinal da cortina para esquerda e desvio da língua para direita. Além disso, a paciente também apresentava fraqueza em músculo esternocleidomastóideo direito. Foi realizada tomografia computadorizada de mastoides que evidenciou lesão expansiva em região infratemporal e orelha média, à direita. Realizada biópsia incisional da lesão, cuja análise evidenciou rbdomiossarcoma embrionário. A paciente foi então direcionada para tratamento radio/quimioterápico. Discussão O rbdomiossarcoma é o tumor de partes moles mais comum da infância, com cerca de 30% dos casos localizado em região de cabeça e pescoço, sendo apenas 3% na orelha média e osso temporal. A síndrome de Collet – Sicard é caracterizada pelo acometimento unilateral e combinado dos pares cranianos IX, X, XI e XII, devido ao acometimento do forame jugular e canal do hipoglosso. Devido a localização do tumor, a paciente do caso se apresentou com essa síndrome rara. Conclusão O rbdomiossarcoma é tumor comum na infância e pode manifestar-se de forma diversa. Faz-se necessária suspeição precoce e correta identificação da doença para tratamento adequado.