



## Trabalhos Científicos

**Título:** Síndrome De Jadassohn: Apresentação Rara E Extensa

**Autores:** FABIANE ROSA E SILVA (UNESC), NICOLE CAROLINA PERUCHI (UNESC), LAÍS BÜTTNER SARTOR (UNESC), IVO MARCOS DARELLA LORENZIN FERNANDES NETO (UNESC), LUIZ FELIPE DE OLIVEIRA BLANCO (UNESC), VICTOR KOSMINSKY (UNESC)

**Resumo:** INTRODUÇÃO: A Síndrome de Jadassohn é uma patologia rara caracterizada por nevos sebáceos associados a características sindrômicas, como anormalidades esqueléticas e neurológicas, podendo estar associada a neoplasias secundárias, especialmente de pele. DESCRIÇÃO DO CASO: Mulher, atualmente com 28 anos, apresenta, desde a infância, lesões névicas em face, pescoço, couro cabeludo, orelha e região sacral. Possui raquitismo hipofosfatêmico, diagnosticada e tratada na infância/adolescência para puberdade precoce, diagnóstico de teratoma imaturo (benigno) em ovário esquerdo aos 21 anos e meniscos discóides rompidos em ambos os joelhos, necessitando de intervenção cirúrgica. Nega alterações do sistema nervoso central. Excisão de aproximadamente 15 carcinomas basocelulares até o momento. Atualmente, em acompanhamento das lesões. DISCUSSÃO: As apresentações da paciente são atípicas, uma vez que as lesões são extensas, presentes em região sacro-ilíaca e biparietal. Também apresentou múltiplos carcinomas basocelulares os nevos com confirmação histológica. A relação com puberdade precoce e raquitismo hipofosfatêmico corroboram para o diagnóstico da síndrome. CONCLUSÃO: na descrição deste caso, o diagnóstico foi realizado nos primeiros meses de vida da criança, portanto durante a infância, e sua apresentação é extensa e rara da síndrome de Jadassohn, além da importante associação com neoplasias de pele, especialmente carcinomas basocelulares e de outras alterações hormonais e neoplásicas ainda sem relação bem definida com a síndrome.