



Trabalhos Científicos

Título: Vômitos: Síndrome De Pseudo-Batter Na Fibrose Cística

Autores: FERNANDA BOYADJIAN TORCHIO (UNIVERSIDADE DO GRANDE RIO - UNIGRANRIO); BARBARA PINTO NASR (UNIVERSIDADE DO GRANDE RIO-UNIGRANRIO); MONICA MÜLLER TAULOIS (UNIVERSIDADE DO GRANDE RIO-UNIGRANRIO)

Resumo: Introdução: Síndrome de Pseudo-Bartter se apresenta com hipocalemia, hipocloremia associada à alcalose metabólica sem o acometimento dos túbulos renais. Relato de caso: L.B.L, feminino, 4 anos, negra, pn 2710g e est. 47cm, APGAR 7/10. Eliminou mecônio nas primeiras 24 horas. Tripsina Imunorreativa 190 ng/mL e 187 ng/mL no quinto e vigésimo dia de vida interpretada como normal pela pediatra. Vômitos diários em jato tratados como doença do refluxo gastroesofágico. Aleitamento materno exclusivo de hora em hora, era extremamente irritada e chorosa, evacuava 10 vezes/dia com esteatorréia, apresentava-se hipertônica e com o olhar fixo, porém atenta ao meio. Evolui, sem tratamento, até o quarto mês de vida quando é encaminhada à gastropediatria. Peso 3205g, edema de mãos, pés e face, cabelos quebradiços e claros. Dosagem de eletrólitos no suor: cloro de 79 mmol/L. Iniciada terapia de reposição enzimática com mudança imediata do comportamento, passa a dormir por 4 horas. Gasometria arterial: pH 7,5; HCO₃ 51,5 mmol/L e eletrólitos Na 116 mmol/L, K 2,5 mmol/L e Cl 79 mmol/L com albumina de 2,3g/dl. Iniciada reposição de cloreto de sódio (NaCl) e potássio (KCl) por via oral com monitoramento de sódio urinário. Os vômitos cessam bem como a hipertonia e o olhar. Após 7 dias, nova gasometria e eletrólitos pH 7,4, HCO₃ 26 mmol/L, Na 140 mmol/L, K 4,0 mmol/L e Cl 105 mmol/L. Solução oral de KCL suspensa aos 11 meses Discussão: Existem identificadas cerca de 2000 diferentes mutações para Fibrose Cística. Isso possibilita uma diversidade grande de manifestações iniciais da doença. Sintomas comuns como vômitos e ganho de peso inadequado podem ser uma manifestação inicial compondo a Síndrome de Pseudo-Bartter, com frequência em torno de 41,6%. Conclusão: Conhecer a diversidade de apresentação clínica da Fibrose Cística e o diagnóstico precoce através da triagem neonatal é fundamental para evitar suas complicações.