



Trabalhos Científicos

Título: Hipoganglionose - Relato De Caso

Autores: CÉSAR CALDAS TEIXEIRA (FAME/FUNJOBE); ANA PAULA SILVA GONTIJO

(FAME/FUNJOBE); BIANCA DIAS RANGEL (FAME/FUNJOBE); EDUARDO QUINTÃO SANTANA (FAME/FUNJOBE); MÔNICA PEREIRA CAMPANHA (FAME/FUNJOBE); VERÔNICA FONTOURA RIBEIRO E LIMA DE MEDEIROS (FAME/FUNJOBE);

CHRISTIANA PAIVA DE PAULA VIEIRA (FAME/FUNJOBE)

Resumo: Introdução: A hipoganglionose é uma entidade rara, que representa cerca de 5% das mal formações neuronais intestinais e pode se manifestar de forma isolada ou associada à Doença de Hirschsprung (DH). O diagnóstico é geralmente tardio, o que reflete a dificuldade de diagnóstico através da biópsia e a sua raridade. Relato de caso: E.M.K., 10 anos, masculino, queixa de poucas evacuações por semana há aproximadamente 7 anos. Mãe relata eliminação normal de mecônio, evoluindo com constipação com cerca de 4 anos de idade, permanecendo naquela época por até 15 dias sem evacuar e evacuando fezes de consistência normal ou pouco endurecida. Atualmente evacua a cada 3 ou 4 dias. Nega dores à evacuação, tenesmo, vômitos ou diarreias associadas. Associado ao quadro observou déficit de crescimento, permanecendo o filho com estatura inferior à dos colegas. Foi solicitado exame de GH. Atualmente em uso de Tamarine e vitaminas do complexo B. No exame do abdome este apresentava-se normoamplo, com timpanismo preservado, ruídos hidroaéreos presentes. Sem massas, abaulamentos, retrações ou tumorações. Na biópsia intestinal diagnosticou-se hipoganglionose. Discussão: As manifestações clínicas da hipoganglionose se assemelham à DH, manifestando-se por obstipação ou sub-oclusão intestinal. A diferenciação dessas duas patologias é feita exclusivamente através da biópsia, no entanto, em muitos casos há uma dificuldade em chegar ao diagnóstico pela semelhança com as formas curta e ultra-curta da DH. Conclusão: Em casos suspeitos de hipoganglionose, o médico deve sempre levantar como diagnóstico diferencial a DH.