

## **Trabalhos Científicos**

**Título:** Relato De Caso: Doença De Menetrier Pelo Citomegalovírus

Autores: LIA CAVALCANTI DE ALBUQUERQUE (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN);

TAYNÁ TORRES DE MELO MOURA (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN); LUANNA DE QUEIROZ LEMO (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN); MIKAELLE SEVERO MARQUES (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN); RODRIGO SCHULER HONORIO (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN); RENAN FERREIRA DE MELO (HOSPITAL

INFANTIL ALBERT SABIN)

Resumo: Introdução A doença de Menetrier é uma patologia rara, caracterizada por gastropatia hipertrófica. Sua etiologia permanece desconhecida, tem sido associada com patologias como doença celíaca, distúrbios autoimunes, fatores genéticos e infecções por CMV, H. pylori, vírus herpes e Giardia. Na infância tende a surgir de forma aguda e autolimitada. Descrição Préescolar, masculino, 2 anos, previamente hígido. Apresentou quadro emético pós-prandial, hiporexia, edema de membros inferiores que evoluiu para generalizado e redução da diurese. Ultrassonografia evidenciou ascite, derrame pleural e processo inflamatório renal bilateral, sendo encaminhado ao hospital terciário. Admitido em estado geral regular, anasarcado, oligúrico e hipertenso. Aventada hipótese de síndrome nefrítica, porém, também foram observados componentes nefróticos ( hipoalbuminemia e hiperlipidemia). Realizados sumários de urina, sem alterações. Excluídas etiologias renal e hepática, além de doença celíaca, fibrose cística, linfangiectasia intestinal, imunodeficiências e infecções. Apresentou sorologia Citomegalovírus IGM positiva. A investigação foi, então, direcionada para enteropatia perdedora de proteínas. A endoscopia digestiva alta evidenciou: estômago - mucosa de corpo com múltiplos focos de edema de pregas, recobertas com espessa camada mucogelatinosa e sinais de exsudação. Ao histopatológico, alterações compatíveis com doença de Menetrier/infecção por CMV. A evolução clínica e laboratorial foi favorável, tendo sido apenas instituído tratamento sintomático. Discussão A doença de Menetrier é uma patologia infrequente e subdiagnosticada, visto que a comprovação é feita por estudos histopatológicos ou endoscópicos. As apresentações variam desde assintomática aos quadros de hemorragia digestiva. No caso exposto, o paciente manifestou hipoalbuminemia severa, sendo inicialmente buscadas as patologias mais frequentes, como perdas renais ou desnutrição. Em conformidade com as referências encontradas na literatura, a gastropatia hipertrófica pelo CMV apresentou-se de forma benigna e autolimitada. Conclusão A gastropatia hipertrófica deve fazer parte do arsenal diagnóstico dos quadros de hipoalbuminemia, ainda que possa cursar de forma autolimitada e que seja pouco incidente na população.