



Trabalhos Científicos

Título: Doença De Menetrier Com Manifestações Atípicas : Relato De Um Caso

Autores: VANESSA VITORINO AGUIAR (UNIVERSIDADE DE TAUBATE); CAROLINNA PANDORI MAZOTTI (UNIVERSIDADE DE TAUBATE); THAIS MANGABEIRA ALBERNAZ BEZERRA BRANDAO (); LUÍZA PALOMARES MANOEL (); BRUNA ANDRADE ALEIXO (); LAURA PIRES GROSSI (); ADRIANA SWERTS CASTRO FERREIRA (); JOÃO CARLOS DINIZ ()

Resumo: CASO VICTOR HUGO, SD. MENÉTRIER. INTRODUÇÃO: A Doença de Ménétrier da infância se diferencia da doença do adulto pela sua evolução benigna e autolimitada. É uma enteropatia perdedora de proteínas, entidade rara, de etiologia desconhecida, embora esteja descrita associação com infecção por Cytomegalovirus em cerca de um terço dos casos. As alterações clínico-laboratoriais características são o edema e a hipoproteinemia com hipoalbuminemia. DESCRIÇÃO DO CASO: Paciente, sexo masculino, 4 anos, previamente hígido, apresentando quadro agudo de dor abdominal, edema de face, região escrotal e membros inferiores, ascite e hipoalbuminemia, associado a derrame pleural bilateral e desconforto respiratório. Na investigação não foi verificado história infecciosa progressiva, comprometimento renal ou pulmonar que justificassem o quadro clínico apresentado. DISCUSSÃO: Durante internação do paciente foram realizados anamnese, exame clínico, exames laboratoriais e de imagem, Endoscopia Digestiva Alta, assim como sorologias, para definição diagnóstica, sendo encontrado dosagem sérica IgG e IgM positivos para CMV. Paciente apresentou melhora com uso de sintomáticos e após reposição sérica de albumina. CONCLUSÃO: A Doença de Menetrier é caracterizada por hipoproteinemia secundária à perda de proteínas, relaciona-se frequentemente com a infecção pelo citomegalovírus (CMV). Tem início abrupto e curso benigno, devendo ser sempre pesquisada nos quadros gastrointestinais agudos associados a hipoalbuminemia. Muitas vezes pode ser sub-diagnosticada devido tratamento e sintomatologia inespecíficos.