



## Trabalhos Científicos

**Título:** Síndrome De Klippel-Trenaunay E Hipergamaglobulinemia: Um Relato De Caso

**Autores:** CAROLINA AROUCHE CAMBRAIA (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN); LUCIANA RIBEIRO MOURA (UNICHRISTUS); FERNANDA PAIVA PEREIRA HONÓRIO (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN; HOSPITAL UNIVERSITÁRIO WALTER CANTÍDEO); GABRIELA DE ALMEIDA MOREIRA SALES (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN); MARIA DA CONCEIÇÃO ALVES JUCÁ (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN; UNIVERSIDADE ESTADUAL DO CEARÁ; UNIVERSIDADE DE FORTALEZA); BRUNO RODRIGUES PARAHYBA (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN); BRUNO LIMAVERDE VILAR LOBO (UNIVERSIDADE ESTADUAL DO CEARÁ); GRACIELA JOSUÉ DE OLIVEIRA (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN); BÁRBARA THALYTA MACEDO (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN)

**Resumo:** Introdução: A síndrome de Klippel-Trenaunay é uma rara afecção congênita da mesoderme, que se caracteriza por uma tríade composta por hemangiomas cutâneos, veias varicosas e hipertrofia dos tecidos ósseos e/ou partes moles. Descrição do caso: Paciente, masculino, de 10 anos, deu entrada em hospital infantil terciário de Fortaleza, com diagnóstico de linfangioma congênito em membro inferior esquerdo, apresentando infecção secundária de lesões bolhosas do referido membro. Ao exame físico, observou-se ainda a presença de hemangioma extenso em região posterior do quadril esquerdo e varicosidades difusas pelo membro. Adicionalmente, foi evidenciada massa abdominal palpável em flanco e fossa ilíaca esquerdos. Diante da presença da tríade clássica da doença, aventou-se a hipótese diagnóstica de síndrome de Klippel-Trenaunay, que foi reforçada pela equipe da onco-hematologia. Foi solicitada ressonância magnética de abdome e pelve, visando afastar associação da referida síndrome com tumor de Wilms e outras neoplasias, tendo sido concluído que a massa abdominal apresentava características de linfangioma, afastando malignidades. Associado ao exposto, constatou-se quadro de desnutrição grave, anemia e hipoalbuminemia, com inversão albumina-globulina. Foi aventada hipótese de linfangiectasia intestinal para justificar quadro de desnutrição e, devido a inversão albumina-globulina, foi realizada eletroforese de proteínas que evidenciou gamopatia monoclonal às custas de IgG. Investigação diagnóstica adicional para descartar neoplasias hematológicas foi negativa. Discussão: A síndrome de Klippel-Trenaunay consiste em afecção rara, tendo sido reportado, na literatura, aumento do risco para neoplasias malignas. A associação da síndrome com hipergamaglobulinemia isolada é um achado extremamente incomum, com informações escassas em estudos. Conclusão: O presente relato de caso propõe debate acerca de uma patologia pouco encontrada na literatura, cujo diagnóstico e entendimento permanecem um desafio na prática clínica.