



Trabalhos Científicos

Título: Síndrome De Opsoclonus-Mioclonus-Ataxia Em Criança Com Massa Adrenal: Relato De Caso

Autores: LEDA MONTALVERNE FROTA DE AZEVEDO (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN, FORTALEZA/CE); MARIANI HERCULANO DA SILVA LIMA GIFONI (HOSPITAL SÃO JOSÉ DE DOENÇAS INFECCIOSAS, FORTALEZA/CE); LOHANNA VALESKA DE SOUSA TAVARES (HOSPITAL SÃO JOSÉ DE DOENÇAS INFECCIOSAS, FORTALEZA/CE); MONIKA MAYA TSUJI NISHIKIDO (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN, FORTALEZA/CE); ANTONIO ALEXANDRE LEITE MENDONÇA MINÁ (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN, FORTALEZA/CE); ANTONIO ALDO DE MELO FILHO (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN, FORTALEZA/CE); NATÁLIA FREITAS FRANCELINO DIAS (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN, FORTALEZA/CE); VALÉRIA CRISTINA DUARTE BARRETO (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN, FORTALEZA/CE); ANTONIA ELISABETH CRISTINA BATISTA MENDES (UNIVERSIDADE ESTADUAL DO CEARÁ, FORTALEZA/CE); JULIANA LANDIM VIANA (CENTRO UNIVERSITÁRIO UNICHRISTUS, FORTALEZA/CE)

Resumo: INTRODUÇÃO: A síndrome de opsoclonus-mioclonus-ataxia é bastante rara, porém fortemente associada ao neuroblastoma em crianças, como síndrome paraneoplásica, sendo mandatório o rastreamento desta neoplasia. DESCRIÇÃO DO CASO: Masculino, 1 ano e 2 meses, branco, natural de Fortaleza /CE, previamente hígido, iniciou quadro súbito de mioclonias em membros, movimentos erráticos involuntários dos olhos (opsoclonus), ataxia de tronco e irritabilidade importante, sem outros sintomas associados. Procurou atendimento em emergência, sendo inicialmente aventada hipótese de meningoencefalite, devido a isso iniciado Ceftriaxona e Aciclovir, e encaminhado para hospital de referência de doenças infecciosas, onde foi descartada infecção do sistema nervoso. Logo depois, foi referenciado para hospital terciário para investigação, já com hipótese de síndrome de Opsoclonus-Mioclonus-Ataxia, que foi confirmada, sendo iniciada pesquisa para neuroblastoma, além de infecções virais que pudessem estar associadas a esse quadro. Durante internamento, foi detectado em tomografia de abdome massa sólida em região de glândula adrenal esquerda, sugestiva de neuroblastoma, que tem associação reconhecida com a síndrome apresentada. DISCUSSÃO: Relatamos um caso de ataxia em criança, em que o opsoclonus e as mioclonias tiveram destaque na diferenciação entre ataxia cerebelar e a síndrome apresentada pelo paciente (maior especificidade do opsoclonus), que pode ser um sinal precoce de neuroblastoma. Com o diagnóstico precoce, o prognóstico melhora substancialmente, sendo importante ter alto nível de suspeição. CONCLUSÃO: Pacientes pediátricos que apresentam sintomas de movimentos oculares erráticos devem ser avaliados de forma minuciosa, para que possa ser detectada a síndrome de opsoclonus-mioclonus-ataxia, que apesar de rara, tem associação forte com neuroblastoma, ajudando no diagnóstico precoce dessa doença e causando uma mudança benéfica no seu prognóstico. Devido a isso, é necessário manter alto nível de suspeição nessa manifestação neurológica.