



Trabalhos Científicos

Título: Avaliação De Macroglossia Em Lactente Com Ênfase Na Síndrome De Beckwith-Wiedemann: Um Relato De Caso

Autores: KERLANE FERREIRA DA COSTA GOUVEIA (UFOP); ALINE LOPES COELHO (UFOP); MARÍLIA DE LACERDA SILVA (UFOP); TAINÃ BRITO PORTO (UFOP); ISABELLA SANTOS GOMES (UFOP); LORENI PERÁCIO DE SOUSA (UFOP); LUCAS CAMARANO LEAL (UFOP); RENAN IBRAHIM NEIVA (UFOP)

Resumo: Introdução: A macroglossia é um achado subjetivo e é definida como uma condição em que a língua, na posição de repouso, se projeta além do rebordo alveolar. Pode relacionar-se a diversos diagnósticos, dentre eles: Síndrome de Beckwith-Widemann (SBW), tumores, hipotireoidismo congênito, Trissomia do 21, malformação vascular, lipoidoproteínose, ou ainda ser decorrente de causa idiopática. Descrição do caso: LSAD, dois meses e 22 dias, atendida em consulta ambulatorial apresentando macroglossia, assimetria hemicorporal e gigantismo sem nenhuma outra alteração clínica ao exame da língua e dos demais órgãos que pudesse estar relacionado à tumores e malformações arteriovenosas da língua, bem como a ocorrência de Trissomia do 21. Solicitado exames para avaliação geral, rastreamento de hipotireoidismo e ultrassonografia (US) total de abdome. Hemograma, glicemia, TSH, T4 livre e urina rotina, sem alterações. US: hepatomegalia discreta/moderada e esplenomegalia discreta. Discussão: A busca pelo diagnóstico mais provável de macroglossia ocorre a partir da exclusão de diagnósticos diferenciais, aliado à busca de outros sinais mais elucidativos ao exame físico. No caso apresentado, foram excluídos diagnósticos de hipotireoidismo, Trissomia do 21, malformações vasculares e tumores; e aventado a hipótese de SBW, uma vez que a criança apresentava três achados clínicos maiores, que poderiam estar associados à patologia (macroglossia, gigantismo e hipertrofia hemicorporal). Solicitado o exame de análise genética para confirmação de SBW, cujo resultado ainda não está disponível. Conclusão: A avaliação dos diagnósticos diferenciais de macroglossia e a identificação precoce de sua causa são fundamentais para o tratamento da criança, objetivando a redução de danos. Apesar da incidência da SBW ser baixa, é necessário levá-la em consideração como diagnóstico diferencial nestes casos, uma vez que intervenções precoces e o acompanhamento multiprofissional podem impactar positivamente no prognóstico desses pacientes.