



Trabalhos Científicos

Título: Neurofibromatose Tipo I (Nf1) Em Adolescente Evoluindo Com Sarcoma

Autores: DANIELLE MORESCO SANVIDO (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), JULIANA CRISTINA DOS SANTOS OLIVEIRA (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), KARIN CHRISTINA SONDA DE SOUZA (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), ADONIS MENDES JUNIOR (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), FABIANA CASTRO ARONI BAZAN (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), JOELSON CAMILO LOPES (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), EDIVÂNIA FERNANDES DE MELO TRINDADE (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), JESSICA KAROLINY COSTA SANTOS (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), JANAINA HUCZOK (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), CRISTHENISE RAGNINI SILVA (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), LEONARDO PEIXOTO DOMINGOS (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), DAHYANNE MARQUES PERSCH (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), TATIANA KERCKHOFF DOS SANTOS (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), CARLA BIANCA DA SILVA SANTOS (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), FLAVIO PIERETTE FERRARI (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), HOZANNA HOLANDA BRASIL (HOSPITAL DE AMOR AMAZÔNIA), FLÁVIO EDUARDO SILVA (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), LOHAYNNE FREITAS (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), ANA PAULA FERNANDES BOA SORTE (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL), MARLLONN ITALLO SANTOS BORBA (HOSPITAL REGIONAL DE CACOAL)

Resumo: Introdução: A NF1 é doença congênita, hereditária e familiar, determinada por gene autossômico dominante. As características são manchas café com leite, neurofibromas dérmicos, efélides, neurofibromas plexiformes, nódulos de Lisch e tem como complicação mais grave os tumores malignos. Descrição do caso: Paciente 14 anos, feminino, com diagnóstico de NF1 aos 4 anos de idade. Há 6 meses atendida com queixa de nódulo de crescimento progressivo no antebraço direito associado à dor limitante. Biópsia guiada por ultrassonografia mostrou neurofibroma. Devido à sintomatologia, realizado exérese sem margem de segurança. Após 15 dias, retornou com crescimento da lesão e dor, com resultado anatomopatológico evidenciando sarcoma fusocelular de alto grau. Foi encaminhada ao serviço de referência que desarticulou cotovelo direito e realizou nova biópsia confirmando tumor maligno de alto grau de nervo periférico. Discussão: Pacientes com NF1 podem desenvolver tumores em quaisquer áreas do corpo. Dor persistente por mais de um mês ou rápido aumento do neurofibroma são os sinais mais frequentes de transformação maligna e a maioria acontece nos membros. Nestes casos, deve-se realizar completa ressecção com margem de segurança e biópsia para confirmação diagnóstica e tratamento precoce, pois são tumores altamente agressivos, e o prognóstico é sombrio, com expectativa de vida média de 18 meses. Conclusão: O surgimento de neurofibromas dolorosos e/ou crescimento rápido nos indivíduos com NF1 devem ser abordados precocemente pelo alto risco de transformação sarcomatosa. REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS MOTTA, C. M., NETO, A. A. C., PEREIRA, G. A. F., et al. DOENÇA DE RECKLINGHAUSEN. RELATO DE CASO E REVISÃO DE LITERATURA. Rev Bras Clin Med. São Paulo, 2011. SOUZA, J. F., TOLEDO, L. L., FERREIRA, M. C. M., et al. NEUROFIBROMATOSE TIPO I: MAIS COMUM E GRAVE DO QUE SE IMAGINA. Rev Assoc Med Bras, 2009.