



Trabalhos Científicos

Título: Rara Associação De Doença De Hirschsprung Com Doença De Crohn – Relato De Caso

Autores: MARIA STELLA MONTANHA ALVAREZ (UNIVERSIDADE NOVE DE JULHO, SÃO BERNARDO DO CAMPO, SP), MATHEUS EUGENIO MARQUES BARBOSA (FACULDADE DE MEDICINA DE ITAJUBÁ, ITAJUBÁ, MG), ADRIANA NOGUEIRA DA SILVA CATAPANI (INSTITUIÇÃO FUNDAÇÃO ABC, SANTO ANDRÉ, SP), ELISABETH GONZAGA CANOVA FERNANDES (UNIVERSIDADE NOVE DE JULHO, SÃO BERNARDO DO CAMPO, SP)

Resumo: Introdução: A doença de Crohn (DC) é uma doença inflamatória intestinal de incidência crescente na população pediátrica. Em raríssimos casos há associação com a doença de Hirschsprung (DH), uma anomalia congênita relativamente comum que ocorre em 1 a cada 5.000 nascidos vivos. Descrição do caso: Paciente de 13 anos, sexo masculino, com 12 horas de vida apresentou náuseas, vômitos e distensão abdominal. Após 14 dias realizou cirurgia para correção de DH. Aos dois anos, reoperou para fechar ileostomia realizada na segunda semana de vida. Evoluiu com distensão abdominal e dificuldade para evacuar, anemia crônica e aos dez anos, apresentou piora da dor abdominal, anorexia, desnutrição, fezes semi-líquidas e artrite no quadril e joelhos que limitava a marcha. Na investigação realizou colonoscopia, que demonstrou anastomose íleo-retal com erosão de 3 cm, alça ileal com edema, erosões planas sem sangramento e retite ulcerada intensa sugestiva de doença de Crohn. Após o diagnóstico de DC foi prescrito infliximabe associado a azatioprina com controle da doença intestinal e articular. Discussão: Apresentamos um caso raro e grave de criança com DC associada a DH, com diversas manifestações gastrointestinais e reumatológicas. Enquanto a DC é caracterizada por múltiplas lesões que acomete descontinuamente o trato gastrointestinal, a DH é marcada por obstrução colônica funcional causada por aganglionose congênita. O diagnóstico dessa associação é sempre um desafio. Embora enterocolite pos-operatória seja mais comum nos pacientes com DH, a DC deve ser considerada nos casos de múltiplos episódios de enterocolite ao longo dos anos após correção cirúrgica de DH associada a sintomas atípicos como artrite, uveíte ou eritema nodoso. Conclusão: É de suma importância divulgar essa rara associação na pediatria, já que o diagnóstico tardio pode provocar uma piora na qualidade de vida, retardo no crescimento e uma maior morbi-mortalidade.