



Trabalhos Científicos

Título: Criança Com Síndrome De Potter Tipo Ii E Legg-Calvé-Perthes

Autores: NAYARA PEREIRA DE ALMEIDA OLIVEIRA (UNIVERSIDADE FEDERAL DE GOIÁS),
FERNANDO CARDOSO RAMOS PINHEIRO (UNIVERSIDADE FEDERAL DE GOIÁS)

Resumo: Introdução: Apresentamos caso de criança com diagnosticada com sequência de Potter e doença de Legg-Calvé-Perthes, condições raras apresentadas na infância, além de múltiplas outras comorbidades, sem apresentação única que justifique o quadro. Descrição do caso: Relatamos o caso de uma criança do sexo feminino, admitida aos 10 anos com diagnóstico prévio de Síndrome de Potter tipo II e história de rim direito multicístico, persistência de cloaca, atresia duodenal, comunicação interatrial e inteentricular, persistência de canal arterial e doença de Legg-Calvé-Perthes. No primeiro ano de vida foi submetida a nefrectomia direita, duodenoplastia, vesicostomia e vaginostomia. USG aos 9 anos evidenciava rim esquerdo vicariante com distensão discreta do sistema pielocalicial. Uretrocistografia no mesmo ano evidenciou que a uretra se mostrava pérvia sem estenose ou lesões, não tópica com óstio em intróito vaginal. Em estudo urodinâmico realizado no mesmo ano constatou-se hiperatividade do detrusor sendo prescrito uso de oxibutina. Em uso também de Cefalexina profilático, devido a episódios de infecções de repetição no trato urinário que resultaram em seis internações nos últimos dois anos. Discussão: A doença de Legg-Calve-Perthes é caracterizada pela perda de circulação na cabeça femoral, resultando em necrose avascular em crianças em crescimento. A doença ocorre mais freqüentemente no sexo masculino e há relatos de casos esporádicos e familiares. Não há na literatura associação desta doença com a sequência de Potter tipo II (doença displásica multicística renal), o que torna o manejo clínico deste caso condicionado às múltiplas comorbidades. Teste genético não foi realizado por ausência de condição única que mais provavelmente explicasse o quadro. Conclusão: Criança apresenta quadros raros que não parecem estar relacionados entre si e de grande repercussão à qualidade de vida. Cuidados têm sido direcionados a apresentações clínicas correntes.