



DERMAPED
4º SIMPÓSIO INTERNACIONAL DE
DERMATOLOGIA PEDIÁTRICA
PORTO ALEGRE - RS | 29 DE JUNHO A 01 DE JULHO DE 2023

**29 DE JUNHO
A 01 DE JULHO
DE 2023**

Centro de Eventos do BarraShoppingSul
Av. Diário de Notícias, 300, Cristal, Porto Alegre - RS



Trabalhos Científicos

Título: Hipomelanose De Ito Em Lactente: Relato De Caso

Autores: MEYSON SANTOS SILVA (UEPA), CLAUDIA DIZIOLI FRANCO BUENO (UEPA), CAMILA MARTINS RICARTE (UEPA), LORENA DOS REIS RABELO (UEPA), MARIA ANGELICA CARNEIRO DA CUNHA (UEPA), ESTER BARROS DA COSTA (), ISABELLE CHRISTINE CASTRO FRANCO (UEPA), DYANA MELKYS BORGES DA SILVA (UEPA), EWERTON LIMA DA SILVA (UEPA), OTAVIO LUIZ DE QUEIROZ (UEPA)

Resumo: A Hipomelanose de Ito é uma síndrome neurocutânea rara, com provável origem autossômica dominante, que envolve anomalias genéticas e alterações neurológicas, ligadas ao comprometimento cutâneo. O quadro cursa com máculas hipocrômicas características, podendo estar associado a anormalidades sistêmicas. Em crianças, costuma estar relacionado ainda com atraso do neurodesenvolvimento (ALMEIDA, CECHIN, FERRAZ et al., 2001). Ademais, a Hipomelanose de Ito, se identificada precocemente possibilitam a atenuação dos danos neurológicos no paciente e menos impactos no seu desenvolvimento. Paciente, 4 anos de idade, do sexo masculino, cor parda, natural do município de Marabá-PA. Nascido de parto cesárea, a termo, sem intercorrências perinatais. Aos 2 meses de idade, paciente foi encaminhado para o serviço de pediatria. A mãe relatava lesão dermatológica, que surgiu no lactente, manifestou-se de forma súbita, em menos de 1 mês, em todo o hemicorpo à esquerda, acometendo a região anterior e posterior. Nessa consulta, foi feita hipótese diagnóstica de dermatite atópica. Foi prescrito e utilizado loção emoliente e orientado cuidados de rotina. Em retorno médico, observou-se que a lesão permaneceu sem melhora, evoluindo em faixa e estrias espiraladas, seguindo ao longo das Linhas de Blaschko, desde a região torácica até o membro inferior. Feito encaminhamento para consulta em Dermatologia, onde foi realizado o diagnóstico clínico de Hipomelanose de Ito, aos 5 meses de idade. Permaneceu em acompanhamento no serviço de pediatria, mantendo bom desenvolvimento neuropsicomotor até os dois anos. Aos dois anos de idade, foi percebido pela mãe atraso na fala da criança, sendo encaminhado para serviço de Neuropediatria, onde foi feito o diagnóstico de Transtorno do Espectro Autista (TEA). Realizou estudos de imagem através de tomografia de crânio, eletroencefalograma e também audiometria, onde não foi visto alterações em nenhum dos exames. Atualmente, com 4 anos, segue em acompanhamento com equipe multiprofissional devido atraso em desenvolvimento, especialmente na linguagem, que permanece. Não houve progressão de lesões pigmentares que se mantêm estagnadas, mas presentes. Não utiliza medicações. A Hipomelanose de Ito (HI) ou mosaicismismo pigmentar do tipo Ito é um termo genérico que abrange fenótipos caracterizados por hipopigmentação em mosaico, forma linear, espirais, irregularidades cutâneas no geral e pode aparecer como listras onduladas ou redemoinhos, muito semelhantes as lesões encontradas no paciente. É comum que paciente que tenham essa condição, apresentem alterações estruturais em sistema nervoso central cursando com convulsões, alterações musculoesqueléticas como escoliose e alterações craniofaciais. Entretanto, essas manifestações não foram verificadas no paciente em questão, apenas lesões de peles características e atrasos neurocognitivos (BATISTA, BEZERRIL, 2021).