



## Trabalhos Científicos

**Título:** Hérnia Diafragmática De Morgagni: Relato De Caso

**Autores:** VIVIAN WIENS KLASSEN (HOSPITAL PEQUENO PRÍNCIPE), YASMINE GORCZEWSKI PIGOSSO (HOSPITAL PEQUENO PRÍNCIPE), THAIS DOS SANTOS ROHDE (HOSPITAL PEQUENO PRÍNCIPE), ALINE CRISTINA ZANCHETTIN (HOSPITAL PEQUENO PRÍNCIPE)

**Resumo:** Introdução: A Hérnia Diafragmática de Morgagni (HDM) é o mais raro tipo de Hérnia Diafragmática Congênita (HDC), representando menos de 5% dos casos. O objetivo deste trabalho é relatar um caso de HDM. Descrição do caso: Lactente, nove meses, sexo feminino, dá entrada em pronto-atendimento pediátrico, com quadro de vômitos incoercíveis de início súbito. Ao exame apresentava-se desidratada, com abdome levemente distendido, porém sem massas palpáveis ou sinal de irritação peritoneal. Realizadas radiografias de tórax e abdome que revelaram imagem compatível com alças intestinais em região central do tórax. Posteriormente, realizadas tomografias de tórax e abdome que demonstraram interrupção da continuidade do diafragma com herniação de segmento do cólon transverso e estômago para mediastino, confirmando diagnóstico de hérnia diafragmática mediana anterior, compatível com HDM. Submetida a herniorrafia diafragmática anterior bilateral, permanecendo em Unidade de Terapia Intensiva (UTI) no pós-operatório por seis dias. Apresentou quadro de pneumonia lobar a direita durante hospitalização, sendo tratada com cefalosporina de quarta geração, apresentando boa evolução. Alta hospitalar após dez dias da correção cirúrgica da HDC. Discussão: A HDM resulta da falha na fusão da porção costal e esternal no diafragma anterior a linha média, no período embrionário, causando a herniação de conteúdo abdominal para a cavidade torácica em região retroesternal. Menos de 5% das HDC são HDM, a maioria apresentando-se à direita (90%), e apenas 2-8% é bilateral, como na paciente relatada, enfatizando a raridade desse caso. A HDM pode ser assintomática até a fase adulta ou manifestar-se por disfunções respiratórias ou sintomas gastrointestinais inespecíficos. Neste caso, a paciente apresentou início súbito de vômitos e distensão abdominal, sendo diagnosticado HDM a partir de exames de imagem. Conclusão: A HDM é uma malformação congênita rara, em geral, de manifestação tardia, com sintomas inespecíficos, devendo ser considerada nos pacientes com achados radiográficos atípicos.