



16º CONGRESSO
BRASILEIRO DE
CLÍNICA MÉDICA 2021

EVENTO
HÍBRIDO
PRESENCIAL E VIRTUAL

6º Congresso Internacional de
Medicina de Urgência e Emergência

CAMPINAS - SP
08 A 11
DE OUTUBRO
2021

Relato de caso - Sarcoma de Kaposi em paciente com diagnóstico de Granulomatose com Poliangeíte

Rodolfo Borges Franco de Macêdo¹; Guilherme Eler de Almeida¹; Flávio de Jesus Junior¹;
Rafael Antonio Cavatti¹; Mahler Giordani Mileo¹
1.Hospital Regional de Cacoal
E-mail: rodborgesfm@gmail.com

Introdução

A Granulomatose com Poliangeíte (GPA) é uma vasculite necrotizante sistêmica de pequenos e médios vasos, que acomete principalmente o trato respiratório e rins. O tratamento é obtido com drogas imunossupressoras. Ao utiliza-las, é possível desenvolver uma variante conhecida do Sarcoma de Kaposi (SK).

Objetivos

Relatar o caso de um paciente com diagnóstico de GPA, que desenvolveu o SK, após início de tratamento com imunossupressores..

Relato do caso

Paciente do sexo masculino, 42 anos, iniciou quadro de dispneia aos mínimos esforços, hemoptise, febre, palidez cutânea além de petéquias em membros superiores e inferiores que evoluíram para pápulas e úlceras com débito serossanguinolento. Seu histórico patológico prévio exibia infecções de via aérea superior de repetição e tromboembolismo pulmonar (TEP). Os exames laboratoriais exibiam: Hemoglobina: 7,8g/dL ; Hematócrito: 24,8%; Leucócitos: 7910/mm³; Plaquetas: 284mil/mm³; Urina 1:eritrócitos incontáveis e proteína +++, Uréia:99mg/dl; creatinina: 2,2mg/dL ; VHS: 96mm; PCR:48mg/L; proteinúria: 4585mg/24hs. Tomografia de tórax: padrão de vidro fosco difuso poupando as bases pulmonares com algumas áreas de consolidações, cavitação de parede espessada em lobo médio direito. As sorologias para HIV, hepatite B e C foram negativas.

Diante dos achados, realizou-se auto-anticorpos, inclusive ANCA. Descartado novo TEP e com a positividade de C-ANCA na titulação de 1:160 foi realizado o diagnóstico de GPA. Iniciado a pulsoterapia com metilprednisolona e posteriormente ciclos mensais de CFA. Após o 6º ciclo de CFA e em desmame de prednisona, o paciente desenvolveu lesões de coloração violácea em membros inferiores, de aspecto irregular, macronodular e angiomatoso (figura 1). Após biopsiada, o resultado foi compatível com sarcoma de Kaposi. Foram realizados colonoscopia e endoscopia sem evidência de comprometimento de mucosa pelo sarcoma. O paciente realizou tratamento com crioterapia e Imiquimode com resolução completa das lesões cutâneas.



Figura 1. Sarcoma de Kaposi

Conclusões

Diante do relatado, paciente com diagnóstico de GPA, desenvolveu após o tratamento com imunossupressores o SK com acometimento exclusivamente cutâneo, apresentando resposta completa ao tratamento descrito acima. Trata-se de uma variante do SK associado à imunossupressão com uma apresentação não usual, pois o que se sabe é que essa variante tende a ser mais agressiva em imunossuprimidos, com acometimento de órgãos internos, podendo as lesões cutâneas estarem ausentes.

Referências Bibliográficas

- Brambilla L, Toulaki A, Genovese G. Iatrogenic Kaposi's Sarcoma: a Retrospective Cohort Study in an Italian Tertiary Care Centre. Clin Oncol (R Coll Radiol) 2017;29:e165-71. PubMed <https://doi.org/10.1016/j.clon.2017.05.008>.
- Saxena A, Netchiporouk E, Al-Rajaibi R, Billick R, Roshdy O. Iatrogenic Kaposi's sarcoma after immunosuppressive treatment for granulomatosis with polyangiitis (Wegener's). JAAD Case Rep. 2015;1(2):71-73. Published 2015 Mar 6. doi:10.1016/j.jdcr.2014.12.002
- Garlapati P, Qurie A. Granulomatosis with Polyangiitis. [Updated 2021 May 15]. In: StatPearls [Internet]. Treasure Island (FL): StatPearls Publishing; 2021 Jan-. Available from: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK557827/>



16º CONGRESSO BRASILEIRO
DE CLÍNICA MÉDICA 2021

6º Congresso Internacional de
Medicina de Urgência e Emergência

Campinas, SP - 08 a 11 de outubro/2021

EVENTO
HÍBRIDO
PRESENCIAL E ON-LINE