DOENÇA DE CASTLEMAN ASSOCIADA À SÍNDROME POEMS: UM RELATO DE CASO

Autora: Sibele Catarina Bernardi Jacob¹

Coautores: Emmilly Antonnielly Camargo de Freitas²; Jessika Cristina Vieira de Lima Ferreira³

¹Médica pela Universidade Federal de Mato Grosso; Residente de Clínica Médica pelo Hospital Universitário Júlio Müller. E-mail: sibelebernardi@gmail.com

²Médica pela Universidade Federal de Mato Grosso; Residente de Clínica Médica pelo Hospital Universitário Júlio Müller. E-mail: camargoemmilly@gmail.com

³Médica pela Universidade Federal de Mato Grosso; Residente de Clínica Médica pelo Hospital Universitário Júlio Müller. E-mail: jessikalimaferreira@gmail.com

Introdução: A doença de Castleman (DC) descreve um grupo heterogêneo de distúrbios linfoproliferativos caracterizados por hiperplasia linfonodal angiofolicular, acarretando produção de citocinas inflamatórias e um estado pró-inflamatório crônico. A DC não raro é associada ao quadro de Síndrome POEMS, que por sua vez, constitui o conjunto de achado clínicos de Polineuropatia periférica, Organomegalia, Endocrinopatia, distúrbio Monoclonal das células plasmáticas e alterações cutâneas. **Objetivos**: Este trabalho objetiva descrever as características da Doença de Castleman e da Síndrome POEMS e os desafios enfrentados pela equipe médica no diagnóstico destas condições, visto sua infrequência na prática clínica diária. **Métodos**: O método utilizado para elaboração deste trabalho foi o Relato de Caso. **Resultados**: No presente estudo, a paciente R.M.S., feminina, 40 anos, apresenta-se com quadro arrastado de síndrome consumptiva, de cerca de 40 quilogramas, associada à febre e astenia, icterícia e menopausa precoce, com achado de diversos nódulos mesentéricos e nódulo de tireoide aos exames de imagem. Com cinco anos de sintomas, permanecia sem diagnóstico firmado, mesmo após visita a diversos especialistas e centros médicos e biópsias das lesões abdominais encontradas, que exibiram resultado inconclusivo. Após nova investigação, minuciosa e paciente do caso, foi aventado e confirmado diagnóstico de DC associada à Síndrome POEMS, devido à história clínica, exames laboratoriais e resultado anatomopatológico compatíveis, sendo fundamental a discussão do caso em junta médica, visto o descostume deste diagnóstico na rotina do hospital em questão. Conclusões: Portanto, demonstra-se necessária a exposição deste relato para despertar atenção à estas duas condições clínicas, pouco frequentes na prática diária da maioria dos serviços de saúde, com quadro clínico vasto e debilitante, para que possam ser relembradas frente à diagnósticos desafiadores, determinando ao paciente acesso à tratamento e acompanhamento mais precoces.

Descritores: Doença de Castleman; Síndrome POEMS; Linfonodomegalia.