

SÍNDROME DE STURGE-WEBER UM RELATO DE CASO

Congresso Online de Integração e Atenção em Saúde, 1^a edição, de 25/08/2021 a 27/08/2021
ISBN dos Anais: 978-65-89908-77-7

GORRITTI; Laura Pastore¹, BENTO; Julia Mercedes Borges², PREISIGHE; Carine Cristhel Rufino³, BARBOSA; Polyana⁴

RESUMO

A síndrome de Sturge-Weber trata-se de uma facomatose vascular encéfalo-trigeminal caracterizada por alterações hipervasculares, as quais ocorrem geralmente em segmentos unilaterais envolvendo as leptomeninges e a epiderme da face nos ramos oftalmico e maxilar do nervo trigêmeo, causando hemangiomas cerebral, cutâneo e ocular. Além disso, outros achados clínicos dessa síndrome incluem Nevos vasculares "vinho do porto", acromegalia, hemi-hipertrofia facial, epilepsia Jacksoniana e deficiência intelectual. Outrossim, também apresenta angioma calcificado linear de duplo contorno delimitando as circunvoluçãoes cerebrais e, por vezes, o hemisfério cerebral afetado atrofia progressivamente. Relatar o caso de uma paciente do sexo feminino, camponesa, com Síndrome Sturge Weber, atendida em um município no interior do estado de Rondônia. Além de mostrar uma enfermidade que pode causar glaucoma e estreitamento vascular, sendo tais fatores favoráveis para o aumento do risco de acidente vascular encefálico em decorrência da trombose, oclusão venosa ou infarto. O estudo foi realizado por meio da revisão de prontuário da paciente, entrevista, exame de fundo de olho, gonioscopia, tonometria, exame de campimetria computadorizada e revisão da literatura. Paciente do sexo feminino, 57 anos, apresentando síndrome de Sturge Weber com alterações de heterocromia, sinais de diminuição da acuidade visual do olho esquerdo, acometimento do globo ocular pela hiperpigmentação ao nível do seio camerular e sem resquícios de sofrimento do nervo óptico no olho contralateral, o que evidencia a causalidade. Apresenta no fundo do olho escavação significativa do disco óptico e pressão intraocular aumentada de 23 mmHg. O exame de campimetria computadorizada evidenciou neuropatia óptica glaucomatosa. Conclui-se que a síndrome de Sturge Weber causa alterações vasculares, como a diminuição do diâmetro dos vasos, facilitando a ocorrência de trombose. Além de provocar a atrofia do lado afetado. Destacando-se, nesse caso, o glaucoma e o aumento da pressão intraocular. A paciente foi operada com cirurgia filtrante e submetida a tratamentos com colírios hipotensores oculares, maleato de timolol e travoprost, que acarretaram na queda da pressão intraocular para 13mmHg. Atualmente, a própria apresenta episódios de hiperemia conjuntival, sem aumento da pressão intraocular.

PALAVRAS-CHAVE: Facomatose, Glaucoma, Pressão intraocular, Vascular

¹ Unifacimed, laurapastorego@gmail.com

² Unifacimed, juliamercedesborges@gmail.com

³ Unifacimed, carine.cristhel@gmail.com

⁴ Unifacimed, polyanabarbosa1988@gmail.com