

### EP-183 - NEUROFIBROMATOSE INTESTINAL UMA CAUSA RARA DE POLIPOSE CÓLICA

J. Fernandes<sup>1,2</sup>; L. Lopes<sup>1,3,4</sup>

1 - Serviço de Gastreenterologia – Hospital de Santa Luzia; 2 - Serviço de Gastreenterologia – Centro Hospitalar da Cova da Beira; 3 - Life and Health Sciences Research Institute (ICVS), School of Medicine, University of Minho, Braga, Portugal; 4 - ICVS/3B's - PT Government Associate Laboratory, Braga/Guimarães, Portugal

**Descrição:** A neurofibromatose central ou tipo 2 (NF2), é uma doença genética multisistémica, de transmissão autossómica dominante, associada ao desenvolvimento de schwannomas vestibulares e medulares, meningiomas, gliomas e cataratas juvenis. Em comparação com a doença de Von Recklinghausen (tipo 1 ou periférica), na NF2 há escassez ou mesmo ausência de manifestações cutâneas e neurofibromas.

Apresentamos o caso de uma doente de 69 anos referenciada para colonoscopia por anemia microcítica, com antecedentes de cirurgia a um neurinoma vestibular há 15 anos, meningiomas intracranianos supratentoriais e amaurose por cataratas. A colonoscopia, mostrou múltiplas lesões subepiteliais de aspeto esbranquiçado, e consistência pétreas. Face aos achados endoscópicos foi realizado estudo de imagem por tomografia axial computadorizada que evidenciou incontáveis formações nodulares calcificadas a nível peritoneal, paravertebral e algumas a nível subcutâneo. A biópsia de um destes nódulos subcutâneos mostrou escassos agregados de células ovais a fusiformes, sem atipia, compatível com o diagnóstico de neurofibroadenoma, o que aliado aos outros sintomas apresentados pela doente, permitiu fazer o diagnóstico clínico de NF2.

**Motivação:** Destacamos este caso pela raridade da patologia, iconografia endoscópica e imagiológica e diagnóstico diferencial raro de uma polipose cólica.