

EP-212 - UMA CAUSA RARA DE DISFAGIA

Eduardo Dantas¹; Mariana Coelho²; Cristiana Sequeira²; Cláudio Martins²; Ana Paula Oliveira²

1 - Serviço de Gastrenterologia - Hospital São Bernardo; 2 - Serviço de Gastrenterologia – Hospital São Bernardo

O síndrome de Plummer-Vinson, também conhecido por síndrome de Paterson-Brown-Kelly, caracteriza-se pela tríade de anemia ferropénica, disfagia e membranas esofágicas. É uma entidade clínica rara, mais comum em mulheres de raça caucasiana entre a 4ª e 7ª décadas de vida. A sua fisiopatologia é ainda pouco compreendida, sendo a deficiência de ferro considerada um dos fatores etiológicos mais comuns. O seu reconhecimento é importante pois encontra-se associada a aumento do risco de neoplasia do trato gastrointestinal superior.

Os autores reportam o caso de uma mulher de 18 anos, melanodérmica, referenciada a consulta de Gastrenterologia por quadro com anos de evolução de astenia e disfagia alta para sólidos. Analiticamente documentou-se anemia ferropénica. A endoscopia digestiva alta mostrou estenose regular e circunferencial aos 20cm da arcada dentária, esboçando múltiplas membranas, inultrapassável com o endoscópio alto. As biopsias excluíram esofagite eosinofílica e tecido neoplásico. O estudo manométrico não mostrou alterações do esfíncter esofágico inferior nem da peristalse esofágica. Admitiu-se o diagnóstico de Síndrome de Plummer-Vinson, tendo iniciado programa de dilatações endoscópicas associado à suplementação com ferro oral.

Destaca-se o caso pela raridade da etiologia de disfagia em doente jovem de raça negra.