



REVISTA DO HOSPITAL DE CLÍNICAS DE PORTO ALEGRE E
FACULDADE DE MEDICINA DA UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL

REVISTA HCPA 2003; 23 (Supl.)

23^a SEMANA CIENTÍFICA do HCPA

De 01 a 05 de Setembro de 2003

10º Congresso de Pesquisa e Desenvolvimento em Saúde do Mercosul

Anais

STURGE-WEBER - RELATO DE CASO. Silva AR , Segato C , Sebben G , Freire CF , Silva PF , Bianchi MA , Silva YG , Ohlweiler L , Riesgo RS , Rotta NT . Unidade de Neuropediatria do Serviço de Pediatria do HCPA . HCPA.

Resumo: A síndrome de Sturge-Weber, ou angiomatose encéfalo-trigeminada, é uma doença pertencente ao grupo das neuroectodermatoses, doenças cuja característica em comum é o desenvolvimento anômalo do folheto ectodérmico levando a anomalias cutâneas e do sistema nervoso. O objetivo deste estudo é chamar a atenção para um caso atendido no HCPA e sua relação com a revisão da literatura. Relato do caso: paciente F, B, 13 meses, internada por crise convulsiva tônico-clônica generalizada, com mancha "vinho do porto" na hemiface direita e mancha hipocrômica no membro inferior direito. Apresentava desenvolvimento adequado e o exame neurológico foi normal. Na tomografia do crânio foram identificadas calcificações na região têmporo- parieto-occipital posterior esquerda com sulcos atípicos que sofreram impregnação pelo contraste observando-se vasos proeminentes associados, compatíveis com malformação artério-venosa. O eletroencefalograma mostrou raros paroxismos focais centro-parietais à esquerda, sugerindo foco irritativo. Assim foi feito o diagnóstico de Sturge-Weber. Recebeu alta em uso de carbamazepina, mas na evolução voltou a apresentar crises convulsivas que foram controladas com a associação do ácido valpróico.