

PACIENTE FEMININA, 71 ANOS, COM POLINEUROPATIA, ORGANOMEGALIA, GAMOPATIA MONOCLONAL E ANASARCA: UM RELATO DE CASO

ANA CAROLINA PEÇANHA ANTONIO; GUSTAVO ADOLPHO MOREIRA FAULHABER; TANIA WEBER FURLANETTO

Apresentação: Mulher de 71 anos procurou atendimento por edema subcutâneo generalizado e aumento do volume abdominal havia duas semanas, além de emagrecimento pronunciado, diarreia líquida intermitente e progressiva limitação funcional nos últimos seis meses. Mostrava caquexia e anasarca, sem febre ou hipoxemia. **Avaliação:** Exames laboratoriais e sorologias sem particularidades a não ser por hipoalbuminemia marcada. Ecografia de abdome demonstrou esplenomegalia e ascite. TC de tórax detectou volumosas adenomegalias mediastinais, derrame pleural bilateral e infiltração pulmonar adjacente. Eletroforese de proteínas séricas evidenciou pico monoclonal IgG gama por cadeias leves lambda. Em virtude da rápida piora clínica, o diagnóstico final só pôde ser firmado após necropsia: edema pulmonar não cardiogênico levando a insuficiência respiratória como manifestação de Doença de Castleman (DC) multicêntrica. **Discussão:** DC, também conhecida como hiperplasia linfonodal angiofolicular, é caracterizada, na sua forma multicêntrica, por adenopatias generalizadas, incluindo hepatoesplenomegalia. A Síndrome POEMS (SP) - Polineuropatia, Organomegalia, Endocrinopatia, proteína M e Skin changes - é uma rara síndrome paraneoplásica que tem como critérios diagnósticos maiores a presença de polineuropatia e gamopatia monoclonal, seja na forma de mieloma osteoesclerótico ou DC. Diarreia, anorexia e emagrecimento marcado também são observados. Sobrecarga de volume extravascular (edema periférico, ascite ou efusão pleural) é detectada em aproximadamente 29% dos pacientes, sendo fator de mau prognóstico. A infiltração alveolar maciça é explicada pela síndrome de leak capilar, gerando hemoconcentração, hipoalbuminemia, anasarca e choque hipovolêmico pelo extravasamento de plasma para o terceiro espaço. **Conclusão:** A relevância desse relato encontra-se na diversidade de diagnósticos diferenciais possíveis e na evolução dramática a despeito do manejo intensivo.