



PO69 - ALTERAÇÃO VASCULAR CONJUNTIVAL ASSOCIADA À SÍNDROME DE KLIPPEL-TRÉNAUNAY-WEBER

Mónica Santos, Miguel Castro, Arminda Neves, Joana Campos, Luís Violante, João Paulo Castro Sousa
(Centro Hospitalar de Leiria)

Introdução: A síndrome de Klippel-Trénaunay-Weber (SKTW) é uma malformação congénita rara, sendo a maioria dos casos esporádicos, havendo contudo alguns casos familiares sem etiologia genética estabelecida. Manifesta-se por malformações capilares cutâneas, anomalias venosas e/ou linfáticas, hipertrofia óssea e/ou de tecidos moles associadas a malformações arteriovenosas.

As alterações oftalmológicas descritas incluem varicosidades conjuntivais, orbitárias, da retina e coróide, glaucoma secundário, coloboma da íris e heterocromia e várias manifestações neuro-oftalmológicas, incluindo estrabismo.

Material e Métodos: Caso clínico referente a uma mulher de 32 anos com diagnóstico de síndrome de Klippel-Trénaunay-Weber desde o seu internamento no Serviço de Medicina Interna do Centro Hospitalar de Leiria em 2013. Recorreu ao serviço de urgência de Oftalmologia em junho de 2016 por dor e hiperémia ocular acompanhada de diminuição da acuidade visual (AV) bilateral.

Resultados: A MAVC bilateral foi de 10/10, observando-se à biomicroscopia hiperémia conjuntival e uma lesão conjuntival bilateral temporal superior, cística e translúcida, com tortuosidade vascular. Apresentava uma insuficiência de convergência e uma exotropia sem outras alterações no exame oftalmológico.

Foi realizada retinografia, assim como tomografia de coerência óptica da mácula e nervo óptico e perimetria estática computadorizada, sem alterações.

Efectuou-se biópsia da conjuntiva na área descrita tendo o resultado anátomo-patológico revelado a presença de ectasias vasculares conjuntivais.

Conclusões: A avaliação dos pacientes com SKTW deve ser efectuada por uma equipa multidisciplinar. É essencial um exame oftalmológico detalhado perante as potenciais alterações cujo tratamento deverá ser dirigido.