

Síndrome de Vogt-Koyanagi-Harada: um relato de caso

Fundamentação teórica/Introdução: A síndrome de Vogt-Koyanagi-Harada é uma condição rara que ocorre devido à desregulação autoimune mediada por células T, visando auto-antígenos melanocíticos. Frequentemente, a doença se relaciona a problemas neurológicos (meningite), auditivos e dermatológicos, por causa de uma inflamação granulomatosa.

Objetivos: destacar a importância da identificação precoce da rara Síndrome de Vogt-Koyanagi-Harada e os impactos dessa emergência oftalmológica na qualidade de vida dos pacientes.

Delineamento e Métodos: Relato de caso realizado por meio de consulta a prontuários médicos de um hospital universitário

Descrição do caso: Mulher de 59 anos iniciou com quadro de cefaleia inédita em aperto. Ao buscar atendimento, identificou-se um pico hipertensivo de 170 x 80 mmHg. Concomitantemente, apresentou eritema, lacrimejamento e ardência em olho esquerdo, além de hemianopsia temporal nesse mesmo olho. Ao ser encaminhada para hospital terciário para investigação, foi realizada uma tomografia computadorizada (TC) com contraste. Após o exame da TC, apresentou cefaleia de forte intensidade, escotomas e escurecimento da visão, que flutuavam ao longo dos dias. Desse modo, foi instituída pulsoterapia em ciclo de cinco dias, que resultou em melhora importante da visão. Posteriormente, foi diagnosticada pela oftalmologia com uveíte pela Síndrome de Vogt-Koyanagi-Harada.

Conclusão/Considerações finais: Ante apresentação sintomática inespecífica, haja vista da manifestação de cefaleia associada a quadro hipertensivo, torna-se desafiador o delineamento hipotético e posterior confirmação diagnóstica de emergências oftalmológicas, como a descrita no caso da paciente. Com efeito, em razão de sua raridade (1/400.000 por ano), bem como de portar-se de protocolos específicos para um diagnóstico essencialmente clínico - apoiado em testes de retinografia e angiografia ocular fluoresceínica - e cursar com sintomatologia de baixa especificidade perante à amplitude de acometimentos neurológicos diferenciais que precisam ser descartados previamente, a Síndrome de Vogt-Koyanagi-Harada, por sua vez, carece de conhecimento e atenção, em prol de um melhor bem-estar e qualidade de vida aos pacientes que sofrem com essa doença autoimune multissistêmica.

Descritores: Autoimunidade. Síndrome Uveomeningoencefálica. Síndrome de Vogt-Koyanagi-Harada.