

# DOENÇA DE CASTLEMAN ASSOCIADA À SÍNDROME POEMS: UM RELATO DE CASO

**Autora:** Sibebe Catarina Bernardi Jacob<sup>1</sup>

**Coautores:** Emmilly Antonnielly Camargo de Freitas<sup>2</sup>; Jessika Cristina Vieira de Lima Ferreira<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Médica pela Universidade Federal de Mato Grosso; Residente de Clínica Médica pelo Hospital Universitário Júlio Müller. E-mail: [sibebebernardi@gmail.com](mailto:sibebebernardi@gmail.com)

<sup>2</sup>Médica pela Universidade Federal de Mato Grosso; Residente de Clínica Médica pelo Hospital Universitário Júlio Müller. E-mail: [camargoemmilly@gmail.com](mailto:camargoemmilly@gmail.com)

<sup>3</sup>Médica pela Universidade Federal de Mato Grosso; Residente de Clínica Médica pelo Hospital Universitário Júlio Müller. E-mail: [jessikalimaferreira@gmail.com](mailto:jessikalimaferreira@gmail.com)

**Introdução:** A doença de Castleman (DC) descreve um grupo heterogêneo de distúrbios linfoproliferativos caracterizados por hiperplasia linfonodal angiofolicular, acarretando produção de citocinas inflamatórias e um estado pró-inflamatório crônico. A DC não raro é associada ao quadro de Síndrome POEMS, que por sua vez, constitui o conjunto de achado clínicos de Polineuropatia periférica, Organomegalia, Endocrinopatia, distúrbio Monoclonal das células plasmáticas e alterações cutâneas. **Objetivos:** Este trabalho objetiva descrever as características da Doença de Castleman e da Síndrome POEMS e os desafios enfrentados pela equipe médica no diagnóstico destas condições, visto sua infrequência na prática clínica diária. **Métodos:** O método utilizado para elaboração deste trabalho foi o Relato de Caso. **Resultados:** No presente estudo, a paciente R.M.S., feminina, 40 anos, apresenta-se com quadro arrastado de síndrome consumptiva, de cerca de 40 quilogramas, associada à febre e astenia, icterícia e menopausa precoce, com achado de diversos nódulos mesentéricos e nódulo de tireoide aos exames de imagem. Com cinco anos de sintomas, permanecia sem diagnóstico firmado, mesmo após visita a diversos especialistas e centros médicos e biópsias das lesões abdominais encontradas, que exibiram resultado inconclusivo. Após nova investigação, minuciosa e paciente do caso, foi aventado e confirmado diagnóstico de DC associada à Síndrome POEMS, devido à história clínica, exames laboratoriais e resultado anatomopatológico compatíveis, sendo fundamental a discussão do caso em junta médica, visto o descostume deste diagnóstico na rotina do hospital em questão. **Conclusões:** Portanto, demonstra-se necessária a exposição deste relato para despertar atenção à estas duas condições clínicas, pouco frequentes na prática diária da maioria dos serviços de saúde, com quadro clínico vasto e debilitante, para que possam ser lembradas frente à diagnósticos desafiadores, determinando ao paciente acesso à tratamento e acompanhamento mais precoces.

**Descritores:** Doença de Castleman; Síndrome POEMS; Linfonodomegalia.