

Lipomatose Simétrica Múltipla: importância de um diagnóstico para evitar complicações graves

Fundamentação teórica/Introdução: A Lipomatose Simétrica Múltipla, também chamada de Síndrome de Madelung, é uma doença pouco frequente, de caráter benigno, caracterizada por acúmulo de tecido adiposo pelo corpo, em especial, região cervical e do dorso.

Objetivos: Esse estudo objetiva discutir sobre uma doença rara, desde os primeiros sinais e sintomas até seu diagnóstico confirmado e a necessidade de iniciar o acompanhamento e tratamento, uma vez que suas complicações, apesar de pouco relatadas, serem graves.

Delineamento e métodos: O trabalho consiste em um relato de caso referente a um paciente encaminhado ao serviço de endocrinologia devido aumento bilateral e simétrico dos braços, tronco e cervical, com redução de pelo nessas regiões, de início há dois anos, sem queixas álgicas, associado à fraqueza muscular e hipotrofia de membros inferiores, com piora progressiva.

Resultados: Realizado exames laboratoriais a fim de investigar doenças endócrinas, biópsia de tecido conjuntivo e gorduroso, cujo resultado apontou como necrose mesenquimal benigna, compatível com Lipomatose Simétrica Benigna. Teste genético de lipodistrofias, hipertrigliceridemias e pancreatite negativos. Durante a investigação, paciente com internações recorrentes com queixas respiratórias e após confirmação, iniciado tratamento de Lipomatose Simétrica.

Conclusões/Considerações Finais: Destaca-se a importância do reconhecimento da doença e exclusão de diagnósticos diferenciais, a fim de evitar complicações graves e iniciar abordagem terapêutica o mais precoce possível.

Palavras Chave: Lipomatose simétrica múltipla, tecido adiposo, Síndrome de Madelung