

PD-053 - (21SPP-11436) - DOENÇA DE KIKUCHI-FUJIMOTO - UMA ENTIDADE ENIGMÁTICA

Joana Lage¹; Ana Teresa Guerra¹; Francisca Costa¹; Andreia Martins¹; Catarina Luís¹; Paula Correia¹

1 - Hospital Professor Doutor Fernando Fonseca

Introdução / Descrição do Caso

A doença de Kikuchi-Fujimoto (DKF) é uma patologia rara, benigna e autolimitada, caracterizada por febre e linfadenopatias.

Descrição dos casos

Adolescente 14 anos, com febre, adenopatias cervicais e inguinais e perda ponderal com 1 mês de evolução. Analiticamente: leucopenia e elevação dos parâmetros inflamatórios. A Tomografia Computorizada demonstrou múltiplas adenopatias cervicais, latero-aórticas e hilares. A investigação etiológica dirigida a causas infecciosas foi negativa, com ANAs (1/160) e anticorpo anti-Sm positivos. Biópsia ganglionar compatível com DKF. Resolução espontânea do quadro em 2 semanas.

Adolescente 12 anos, com linfadenopatias generalizadas cervicais, epitrocleares e inguinais, sem outros sintomas associados. Analiticamente: leucopenia e elevação da velocidade de sedimentação. A investigação etiológica infecciosa foi negativa, com ANAs (1/320) positivos. Biópsia ganglionar com aspectos histológicos compatíveis com DKF. Resolução do quadro em 6 semanas.

Adolescente 17 anos, com febre, astenia e diarreia com 1 semana de evolução. Analiticamente: pancitopénia e elevação dos parâmetros de inflamação. A investigação infecciosa e autoimune foi negativa, com biópsia medular sem alterações. A ecografia abdominal mostrou múltiplas lesões esplénicas. Durante o internamento, desenvolveu adenopatias cervicais e inguinais, e a biópsia ganglionar foi compatível com DKF. Resolução espontânea em 3 semanas, sem corticoterapia, tendo sido posteriormente feito o diagnóstico de Lúpus Eritematoso Sistémico (LES).

Comentários / Conclusões

O diagnóstico diferencial de DKF engloba múltiplas patologias, sendo importante sensibilizar para esta entidade. Embora seja autolimitada, existe associação com LES, evidenciando a necessidade de seguimento.

Palavras-chave : Doença de Kikuchi-Fujimoto, Linfadenite histiocítica necrotizante, linfadenopatias, Lúpus Eritematoso Sistémico