

PD-224 - (20SPP-9401) - QUERATODERMIA PALMOPLANTAR PUNCTATA: UMA ENTIDADE RARA

Susana Cláudia Teixeira¹; André Almeida¹; Joana Carvalho¹; Paulo Morais²

1 - Serviço de Pediatria, Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro; 2 - Serviço de Dermatologia e Venereologia, Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro

Introdução / Descrição do Caso

As queratodermias palmoplantares (QPP) são um grupo heterogêneo de doenças hereditárias ou adquiridas, que se traduzem pelo espessamento epidérmico excessivo das superfícies palmoplantares. Uma das suas formas hereditárias raras é a QPP punctata, que se transmite de forma autossômica dominante e surge geralmente na adolescência.

Criança de 5 anos do sexo masculino, filho de pais não consanguíneos, referenciada à consulta de Dermatologia aos 18 meses por suspeita de melanose pustular nos pés. Ao exame objetivo observava-se hiperlinearidade palmar, com lesões circulares hiperqueratósicas de 2-3 mm de diâmetro nas plantas dos pés, unhas frágeis e com estriação longitudinal (onicorrexis) e cicatrizes milimétricas em picador de gelo (atrofodermia vermiculata) nas regiões malares. Sem outras alterações ao nível das faneras, mucosas ou outros sistemas. Da história familiar a salientar que mãe, avô materno e bisavó materna apresentavam hiperqueratose palmoplantar. Efetuada biópsia cutânea lesional na mãe, que mostrou pele de epiderme com acantose irregular e hiperqueratose ortoqueratótica, sem outras alterações morfológicas associadas. O aspeto clínico das lesões, associado à história familiar e achados histológicos permitiram realizar o diagnóstico de QPP punctata. Foi instituída terapia tópica com ureia a 20% e emoliente com resultados satisfatórios.

Comentários / Conclusões

O caso clínico apresentado mostra QPP punctata de aparecimento precoce associada a outra manifestação rara, a atrofodermia vermiculata na região malar. Esta genodermatose, apesar de benigna, tem tendência a sofrer agravamento clínico ao longo do tempo. O seu diagnóstico é importante pois pode estar associada ao desenvolvimento de algumas neoplasias. O tratamento é essencialmente sintomático.

Palavras-chave : Queratodermia palmoplantar punctata, genodermatose