

Juliana Késia Araújo da Fonseca¹; Marília Magalhães Wanderlei¹; Giovanna Bezerra Naves¹; Larissa Muller Marques¹; Fernanda Santi Silveira¹; Beatriz Vieira Nascimento Silva¹; Tauane da Mata Vieira Oliveira¹; Glauco Giuliano Lima da Silva¹; Danielle Braz Amarílio da Cunha¹; Anna Beatriz Sanguinetti Regadas de Barros¹; Maria Fernanda Araujo Barbosa Lima¹; Laryssa Ramos Pino de Souza¹; Beatriz Castello Branco Liotto¹; Júlia Oliveira Silva¹; Ana Paula Monteiro Gomides²

1 – Graduando de medicina do Centro Universitário de Brasília

2 – Docente do Centro Universitário de Brasília

RESUMO

Doença de Behçet consiste em uma vasculite de etiologia desconhecida e complicações com alto índice de morbimortalidade em crianças. Possui apresentação clínica variável e difícil diagnóstico. O tratamento é sintomático e individualizado, sem protocolos bem estabelecidos.

INTRODUÇÃO

A doença de Behçet é uma vasculite sistêmica que acomete vasos de distintos calibres e apresenta etiologia desconhecida. Apesar da rara incidência em pediatria, é extremamente relevante pela cronicidade e recorrência do quadro ulcerativo oral e genital, irite e estomatite aftosa. Tais sintomas são extremamente dolorosos e comprometem a qualidade de vida dos indivíduos acometidos.

OBJETIVO

O objetivo central desse estudo é analisar a apresentação clínica da doença de Behçet em pacientes pediátricos, evidenciando sua relevância, particularidades, principais complicações e tratamento.

METODOLOGIA

Esse estudo trata-se de uma revisão literária, realizada através da seleção e análise de 11 artigos científicos completos, extraídos das bases de dados Scielo, Pubmed e Google Scholar, publicados no período entre 2010 e 2020, em português e inglês. Palavras-chave: pediatria, reumatologia, Doença de Behçet.

RESULTADOS

A doença de Behçet possui caráter crônico, inflamatório e multisistêmico. Sua patogênese ainda hoje não é completamente elucidada, porém sabe-se que possui componentes imunológicos desencadeados por agente infecciosos, fatores genéticos e ambientais. Apresenta maior incidência em países do Oriente, porém há casos descritos em países da América, incluindo o Brasil. Não há dados suficientes para definir as principais características das populações mais acometidas. Apesar de rara em crianças, possui índices de morbimortalidade e ocorrência de sequelas relativamente significativos. Suas manifestações clínicas são heterogêneas nessa população, o que dificulta e retarda o diagnóstico,

que é essencialmente clínico. Dentre as manifestações mais prevalentes estão: febre, úlceras orais e genitais bastante dolorosas, acometimento ocular (irite, uveíte), estomatite aftosa, manifestações cutâneas e gastrointestinais. Ademais, podem ocorrer complicações mais graves relacionadas a trombose, arterite e aneurismas de grandes vasos, como por exemplo, aneurismas de artéria pulmonar que apresentam cerca de 25 - 30% de mortalidade. O tratamento visa diminuir a inflamação e prevenir recorrências, variando de acordo com os sintomas. Os medicamentos mais utilizados são: colchicina, azatioprina, ciclofosfamida, corticosteroides e inibidores do TNF α .



Fonte: NUNES, L. G. et al. Síndrome de Behçet. Av. Odontostomatol. Vol. 21 n° 4. Madrid, Jul/Ago. 2005.

CONCLUSÃO

Apesar de sua relevante morbimortalidade no público pediátrico, a doença de Behçet ainda não possui etiopatogenia e terapêutica bem estabelecidas, sendo evidente a necessidade de mais estudos acerca desta patologia, corroborando para melhor manejo de seus portadores e redução das exacerbações e possíveis complicações irreversíveis da doença de Behçet.

REFERÊNCIAS

- PEREIRA, S. L. A.; ARAUJO B. B.; CARVALHO, J. F. **Neurological features of Behçet disease.** Rev. Ciênc. Méd. Biol.. Vol. 19. n°1, p. 144-146. Salvador, Jan/Abr. 2020.
- MEHMET, Y *et al.*. **Pediatric Behçet's disease - clinical aspects and current concepts.** Eur J Rheumatol. European Journal of Rheumatology, 7(Suppl 1):1-10. Sep, 5, 2019.
- BULUR, I.; ONDER, M.. **Behçet Disease: New aspects.** Clin Dermatol. 35(5): 421-434. Sep/Oct. 2017.
- KONÉ-PAUT, I.. **Behçet's disease in children, an overview.** Pediatr Rheumatol Online J.14(1):10. Feb, 18. 2016.