

ABSTRACTS

PO 02

NEUROBLASTOMA CERVICAL - DESCRIÇÃO DE CASO EM CRIANÇA DE 7 ANOS

Cesar Augusto Simões(1); Marcelo Doria Durazzo(2)

(1) HOSPITAL DOS SAMS – LISBOA

(2) Hospital das Clínicas -São Paulo- Brasil

INTRODUÇÃO: Os neuroblastomas são tumores raros no pescoço, cuja sintomatologia varia de acordo com a posição do aparecimento, com diagnóstico em geral feito de 19 a 22 meses após o nascimento e 90% sendo diagnosticados antes dos 5 anos de vida. **CASO CLÍNICO:** Criança de 7 anos com diagnóstico de tumor toraco-cervical descoberto em Rx de torax realizado por outro motivo, com PAAF descartando linfoma porém com citologia inconclusiva, foi submetida a ressecção do tumor com rotura intraoperatória da artéria vertebral. Apresentou ótima evolução, sem sinais de recidiva ou metástases após 1 ano de evolução, apenas com síndrome de Horner ipsilateral. **CONCLUSÕES:** A ressecção total da lesão com posterior estudo histopatológico definiram o diagnóstico do tumor. Ao nosso ver, perfeitamente plausível apesar da complicação com artéria vertebral, dispensando a biópsia incisional pois a PAAF já havia descartado linfoma.