

SITUS INVERSUS TOTALIS - RELATO DE CASO

Oliveira, Jackeline Ribeiro¹; Sagawa, Gisele Mitiko¹; Vieira, Maria Carolina Arruda¹; Guidoux, Gustavo Nader²; Ribeiro, Ana Milena Santos²; Tomita, Wilson Koitti³; Velano, Carlos Eduardo Engel⁴; Botrel, Tobias Engel Ayer⁴

O Situs inversus totalis ocorre em 0,01% das crianças nascidas, sendo uma herança transmitida por genes autossômicos recessivos, sem predileção por sexo. É uma condição determinada pela posição invertida dos órgãos torácicos e abdominais, como uma imagem em espelho. Relato de caso: JRR, 38 anos, sexo masculino, procedente de Itamonte-MG, chegou ao PS do HUAV com quadro de adinamia, edema de membros inferiores e diarreia, sendo diagnosticado nefropatia diabética. Tinha como antecedentes patológicos diabetes melittus e hipertensão arterial sistêmica há 10 anos, em tratamento, e miocardiopatia dilatada. Durante o exame físico na admissão foi constatado dextrocardia na ausculta e, durante sua internação, foram realizados exames complementares (raio-X de tórax, eletrocardiograma e US abdominal) que confirmaram o achado de situs inversus totalis. O Situs Inversus Totalis não apresenta repercussões clínicas, exceto quando há malformação cardíaca associada, sendo freqüentemente um achado diagnóstico.

Palavras-chave: 1) Situs inversus totalis 2) diagnóstico

¹ Acadêmicas do 12º período de Medicina

² Acadêmicos do 10º período de Medicina

³ Orientador – Faculdade de Ciências Médicas

⁴ Residentes de Clínica Médica do HUAV

Fonte Financiadora: UNIFENAS