

## COMPROMETIMENTO DE MÚLTIPLOS ÓRGÃOS EM PACIENTE COM HISTIOCITOSE DE CÉLULAS DE LANGERHANS (HCL): RELATO DE CASO

CAROLINE COLLEONI ZARO<sup>1</sup>  
ELIANA FARENZENA<sup>2</sup>  
GUILHERME GALANTE HEUSER<sup>3</sup>  
JULIANA SCHIMIT<sup>4</sup>  
LUIZ EDUARDO SCHEIN<sup>5</sup>

As HCL têm em comum a proliferação/acúmulo de células do sistema monócito-macrófagos de ocorrência rara (3 a 5 por milhão de crianças<sup>4</sup>)<sup>5</sup>.O presente estudo tem por objetivo relatar a ocorrência de um caso de HCL e discutir as formas de apresentação desta doença, o diagnóstico e a conduta terapêutica, afim de despertar a classe médica quanto a este diagnóstico. Relataremos a história clínica de uma criança, de 8 meses, que internou no HU FURG, Rio Grande, cuja anamnese foi colhida com o auxílio da mãe.O diagnóstico foi confirmado por exames laboratoriais, de imagem e anatomopatológico.O acompanhamento do paciente foi realizado através de visitas e telefonemas, por 11 meses.Diante desta doença, compreendemos a necessidade de informação e conhecimento que nós acadêmicos precisamos buscar para que patologias como esta tenham diagnóstico e tratamento adequado.

Descritores: Histiocitose de células de Langerhans, complicações, diagnóstico.

---

<sup>1</sup> Acadêmica do quarto ano do curso de Medicina – FURG. E-mail: [carolinezaro@hotmail.com](mailto:carolinezaro@hotmail.com)

<sup>2</sup> Acadêmica do quarto ano do curso de Medicina – FURG.

<sup>3</sup> Acadêmico do quarto ano do curso de Medicina – FURG.

<sup>4</sup> Acadêmica do quarto ano do curso de Medicina – FURG.

<sup>5</sup> Docente da Faculdade de Medicina – FURG; Mestre em Ciências da Saúde – FURG.