



NEURO-BEHÇET

Paciente masculino, 23 anos, com Neuro-Behçet (NB). Dois meses após episódio de trombose de sistema nervoso central (SNC) sem etiologia estabelecida, apresentou baixa de acuidade visual bilateral. O diagnóstico clínico foi estabelecido pela associação do quadro neurológico com os achados oftalmológicos.

O paciente foi internado para pulsoterapia com metilprednisolona e ciclofosfamida. Encontra-se sem seqüelas neurológicas e em tratamento ambulatorial.

Sua acuidade visual, que inicialmente era de movimentos de mãos bilateralmente, evoluiu para amaurose devido à hemorragia vítrea e glaucoma neovascular secundários à vasculite oclusiva grave em olho direito e 20/30 (0,7) com grande melhora fundoscópica em olho esquerdo.

A doença de Behçet é sistêmica, inflamatória e recorrente, afetando o olho, mucosas, articulações, o sistema vascular (principalmente as veias), pulmões, trato gastrointestinal e SNC¹. Sua etiopatogênica continua desconhecida¹.

Os critérios mais recentes de diagnóstico são: aftas orais (pré-requisito) acompanhados de dois dos seguintes sintomas: úlceras genitais; lesões de pele como eritema nodoso, foliculite e ulcerações; uveíte anterior e/ou posterior; reação de patergia (hiperreatividade cutânea a estímulos mecânicos inespecíficos)².

NB ocorre em aproximadamente 13% dos casos da doença de Behçet¹.

Na NB, o envolvimento parenquimatoso do SNC é mais comum (81%).

A trombose de seios durais é encontrada em 10% dos casos de NB¹.

Observe ressonância magnética com comprometimento do seio sagital posterior. Fundoscopia: Vasculite retiniana bilateral.

JOÃO PAULO DUPRAT

WÂNIA EWERT

CRISTINA MUCCIOLI

**TRABALHO REALIZADO NO AMBULATÓRIO DE UVEÍTES E AIDS,
NO DEPARTAMENTO DE OFTALMOLOGIA DA UNIFESP –
ESCOLA PAULISTA DE MEDICINA, SÃO PAULO, SP.**

Referências

1. Akman-Demir G, Serdaroglu P, Tasci B, Neuro-Behçet Study Group. Clinical patterns of neurological involvements in Behçet's disease: evaluation of 200 patients. *Brain* 1999; 122:2171-81.
2. International Study Group for Behçet's disease. Criteria for diagnosis of Behçet's disease. Review. *Lancet* 1990;335:1078-80.