





Relato de Caso

Osteomielite esclerosante de Garrè: relato de caso

Frederico Barra de Moraes^{a,*}, Tainá Melo Vieira Motta^a, Alessandra Assis Severin^a, Deniel de Alencar Faria^a, Fernanda de Oliveira César^a e Siderlei de Souza Carneiro^b

INFORMAÇÕES SOBRE O ARTIGO

Histórico do artigo: Recebido em 22 de abril de 2013 Aceito em 12 de julho de 2013 On-line em 28 de fevereiro de 2014

Palavras-chave:
Osteomielite/diagnóstico
Osteomielite/cirurgia
Osteomielite/terapia

Keywords:
Osteomyelitis/diagnosis
Osteomyelitis/surgery
Osteomyelitis/therapy

RESUMO

Relatar um caso raro de osteomielite esclerosante de Garrè. Paciente feminino, 54 anos, com história de tratamento de lúpus com corticoide havia 20 anos e osteoporose, em uso de alendronato havia cinco anos. Apresentava edema e limitação do joelho esquerdo havia um ano, derrame leve, dor à palpação metafisária, afebril, bom estado geral, sem secreção local. Imagens do joelho evidenciaram osteólise trabecular da metáfise distal do fêmur e reação periosteal nas duas tíbias proximais e nos dois fêmures distais, compatíveis com osteomielite crônica, de baixa virulência e progressão lenta. Hipersinal em T2 no fêmur e tíbia à ressonância. Curetagem do fêmur distal esquerdo, com saída de secreção, mas cultura negativa. Biópsia evidenciou infecção e inflamação crônica, fibrose, reação xantogranulomatosa e focos de supuração. Feita antibioticoterapia por seis meses. Etiologia não esclarecida, suspeita de infecção bacteriana, mas geralmente a cultura é negativa, processo crônico mantido por infecção de baixa virulência ou mesmo após o tratamento. Diagnósticos diferenciais: displasia fibrosa, sífilis, pustulose palmoplantar, retocolite, Crohn, Sapho (sinovite, acne, pustulose, hiperostose, osteíte) e Paget. Unifocais: osteoma osteoide, Ewing, osteossarcoma e granuloma eosinofílico.

© 2014 Sociedade Brasileira de Ortopedia e Traumatologia. Publicado por Elsevier Editora Ltda. Este é um artigo Open Access sob a licença de CC BY-NC-ND

Garré's sclerosing osteomyelitis: case report

ABSTRACT

The aim was to report on a rare case of Garré's sclerosing osteomyelitis. The patient was a 54-year-old woman with a history of treatment for lupus using corticoids for 20 years, and for osteoporosis using alendronate for five years. She presented edema and developed a limitation of left knee movement one year earlier, with mild effusion and pain on metaphyseal palpation, but without fever. She was in a good general state, without local secretion. Images of her knee showed trabecular osteolysis of the distal metaphysis of the femur and a periosteal reaction in both proximal tibias and both distal femurs, compatible with chronic osteomyelitis of low virulence and slow progression. Magnetic resonance imaging showed T2 hypersignal in the femur and tibia. Curettage was performed on the

a Departamento de Ortopedia e Traumatologia da Faculdade de Medicina da Universidade Federal de Goiás, Goiânia, GO, Brasil

^b Serviço de Anatomia Patológica da Faculdade de Medicina da Universidade Federal de Goiás, Goiânia, GO, Brasil

[†] Trabalho realizado no Departamento de Ortopedia e Traumatologia da Faculdade de Medicina da Universidade Federal de Goiás, Goiânia, GO, Brasil.

^{*} Autor para correspondência.

E-mail: frederico_barra@yahoo.com.br (F.B. de Moraes).

left distal femur, with release of secretion, but this was negative on culturing. A biopsy showed chronic infection and inflammation, fibrosis, xanthogranulomatous reaction and foci of suppuration. Antibiotic therapy was administered for six months. The etiology was not clarified: bacterial infection was suspected, but culturing was generally negative. The chronic process was maintained by low-virulence infection or even after treatment. The differential diagnoses were fibrous dysplasia, syphilis, pustulosis palmoplantaris, rectocolitis, Crohn's disease, SAPHO (synovitis, acne, pustulosis, hyperostosis and osteitis) and Paget's disease. The unifocal diseases were osteoid osteoma, Ewing's disease, osteosarcoma and eosinophilic granuloma.

© 2014 Sociedade Brasileira de Ortopedia e Traumatologia. Published by Elsevier Editora Ltda. Este é um artigo Open Access sob a licença de CC BY-NC-ND

Introdução

Osteomielite de Garrè é uma doença inflamatória rara de caráter crônico, marcada por reação periosteal e que induz uma neoformação óssea. Acomete principalmente a região da mandíbula e, em casos mais raros, pode localizar-se na região metafisária dos ossos longos. A doença também é conhecida como osteomielite esclerosante de Garrè (OEG), osteomielite crônica com periostite proliferativa, osteomielite esclerosante crônica, periostite ossificante e osteomielite esclerosante crônica não supurativa.¹⁻³ O quadro clínico é caracterizado por um início insidioso com dor local e reação do osso afetado. Os sintomas têm caráter episódico, não progressivo, e podem persistir por vários meses. Em contrapartida, o tempo de duração da OEG é muito variável entre os pacientes, que podem apresentar a doença por vários anos. Geralmente, a função do osso acometido é preservada e, no período intercrises, a maioria dos pacientes se encontra saudável.^{4,5}

O objetivo deste trabalho é relatar um caso raro de osteomielite esclerosante de Garrè, no qual há acometimento das regiões proximais das tíbias e distais dos fêmures em uma paciente de 54 anos.

Relato de caso

Paciente do sexo feminino, 54 anos, com história de tratamento de lúpus com corticoide havia 20 anos. Apresentava osteoporose grave, em uso de alendronato havia cinco anos. O quadro clínico específico vinha evoluindo havia um ano com dor, edema e limitação crônica do movimento em joelho esquerdo, que apresentava derrame articular leve, dor à palpação metafisária do fêmur distal, afebril, bom estado geral, sem vermelhidão ou saída de secreções no local.

Foram feitas radiografias e tomografias do joelho esquerdo. As imagens evidenciaram osteólise trabecular da metáfise distal do fêmur esquerdo e reação periosteal nas duas tíbias proximais e nos dois fêmures distais, compatíveis com osteomielite crônica, de baixa virulência e progressão lenta (figs. 1A-C, 2 A-C e 3 A-B). O diagnóstico por imagem foi complementado pela ressonância magnética, que evidenciou hipersinal em T2 tanto no fêmur quanto na tíbia e indicou a OEG.

Foi feito tratamento cirúrgico com curetagem do fêmur distal esquerdo. A punção articular do joelho não evidenciou secreção purulenta, mas a janela óssea feita cursou com a saída de secreção, porém a cultura foi negativa. O material obtido da cirurgia foi enviado para biópsia, que evidenciou infecção e inflamação crônica marcadas por fibrose, reação xantogranulomatosa, focos de supuração, ausência de bacilos álcool-ácido resistentes (BAAR), fungos ou sinais de malignidade (fig. 4).

A paciente foi submetida a antibioticoterapia venosa com oxacilina 4 g/dia e posteriormente com medicação oral com cefalexina 2 g/dia, por seis meses, com melhoria do quadro de inflamação no joelho esquerdo.

Discussão

Carl Alois Philipp Garrè, cirurgião suíço e bacteriologista, publicou em 1893 um artigo que abordava as manifestações das osteomielites. Seu nome foi associado à doença, que passou a ser conhecida como osteomielite esclerosante de Garrè, entretanto não foi o responsável pela descrição dela. 1,2 Ele relatou uma formação periférica de osso reacional por causa da irritação ou de infecções leves, que resultam em um espessamento do periósteo de ossos longos. A etiologia dessa doença ainda não está totalmente esclarecida. Existe suspeita de infecção bacteriana, mas geralmente a cultura é negativa e o processo crônico pode ser mantido por infecção de baixa virulência ou mesmo após o tratamento da infecção. Caso não seja possível detectar o germe por meio da cultura, o exame de reação em cadeia da polimerase (PCR) deve ser solicitado. 3

Uma reação óssea esclerosante multifocal com aspectos clínicos, radiológicos e histológicos semelhante à OEG pode ser encontrada em várias doenças, como displasia fibrosa, sífilis, pustulose palmoplantar, retocolite ulcerativa, doença de Crohn, síndrome Sapho (sinovite, acne, pustulose, hiperostose, osteíte) e doença de Paget. Ainda como diagnóstico diferencial em caso de reação óssea esclerosante unifocal, podem ser incluídos osteoma osteoide, sarcoma de Ewing, osteossarcoma e granuloma eosinofílico.^{3,4}

A osteoporose apresentada pela paciente pode ter contribuído para o início do processo infeccioso/inflamatório que originou a OEG, pois a hipovascularização óssea que ocorre na osteoporose facilita a inflamação, seguida de necrose desse tecido. O próprio lúpus, uma doença crônica sistêmica, parece facilitar a instalação da osteomielite. ^{5,6} Ressalta-se outro ponto de interesse no caso relatado: o uso de corticoides é um importante fator desencadeante de osteoporose. Dessa forma, é razoável supor que o tratamento do lúpus tenha contribuído, no caso relatado, para o surgimento da osteoporose

Download English Version:

https://daneshyari.com/en/article/2707547

Download Persian Version:

https://daneshyari.com/article/2707547

<u>Daneshyari.com</u>