

## **Síndrome de West em lactente: um relato de caso**

Natália Rebelatto Vanz; Crissiane Melo Nepomuceno; Luiza Zangalli; Cristiano do Amaral de Leon.

Medicina ULBRA.

Introdução: síndrome de West é uma epilepsia da infância caracterizada pela tríade: espasmos, deterioração neuropsíquica e eletroencefalograma patognomônico com hipsarritmia.

Relato do caso: T. H. P., masculino, três meses, acompanhado da mãe relatando crises convulsivas, iniciadas há uma semana, durando aproximadamente vinte segundos. Eletroencefalograma realizado demonstrou hipsarritmia, sinal que, aliado aos achados de anamnese e exame físico, confirmaram o diagnóstico de síndrome de West. Mãe usuária de cocaína, álcool e tabaco no primeiro trimestre de gestação, diagnosticada com sífilis nesse período e recebendo tratamento com Penicilina; entretanto, o lactente não realizou exames ou tratamento para provável sífilis congênita.

Discussão e considerações finais: acredita-se que a síndrome de West seja determinada por diferentes etiologias como infecção intrauterina, esclerose tuberosa, asfixia perinatal ou afecções pós-natais.<sup>1</sup> Podendo, a sífilis congênita ser uma das causas no caso relatado.

Referências:

- 1) Filho, ALP. Avaliação dos achados ao exame dos potenciais evocados do tronco cerebral em indivíduos com síndrome de West. Rev Bras Otorrinolaringol. 2004; 70(1): 90-3.

Natália Rebelatto Vanz; [nataliarebelattovanz@gmail.com](mailto:nataliarebelattovanz@gmail.com); ULBRA.

Palavras chave: síndrome de West; espasmos infantis; sífilis congênita.