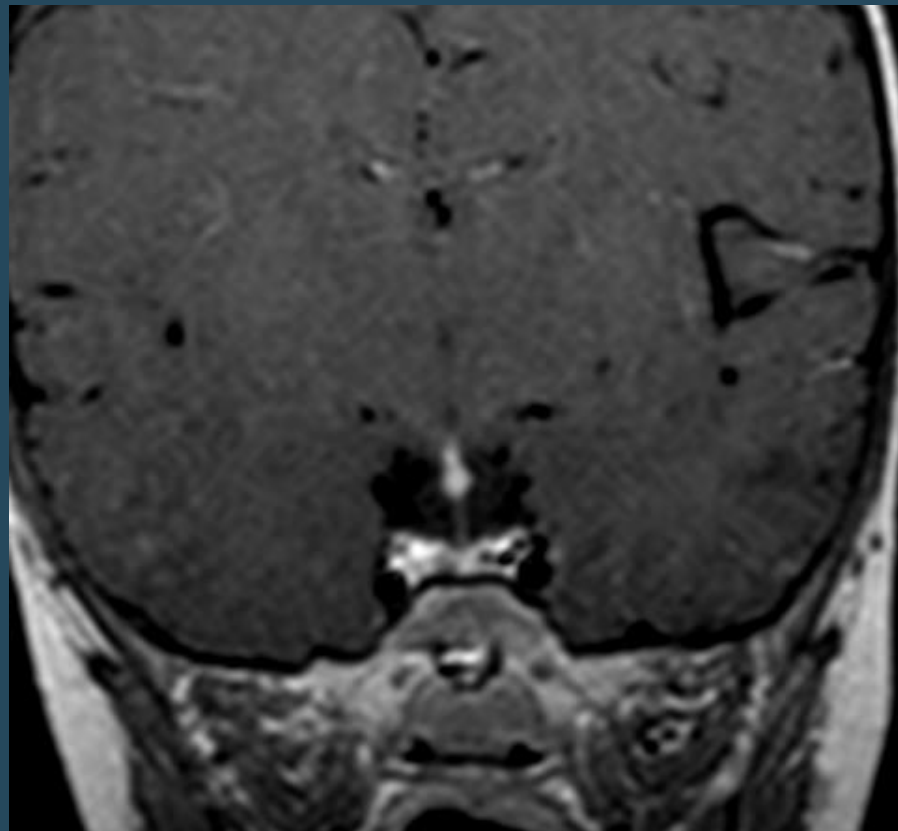
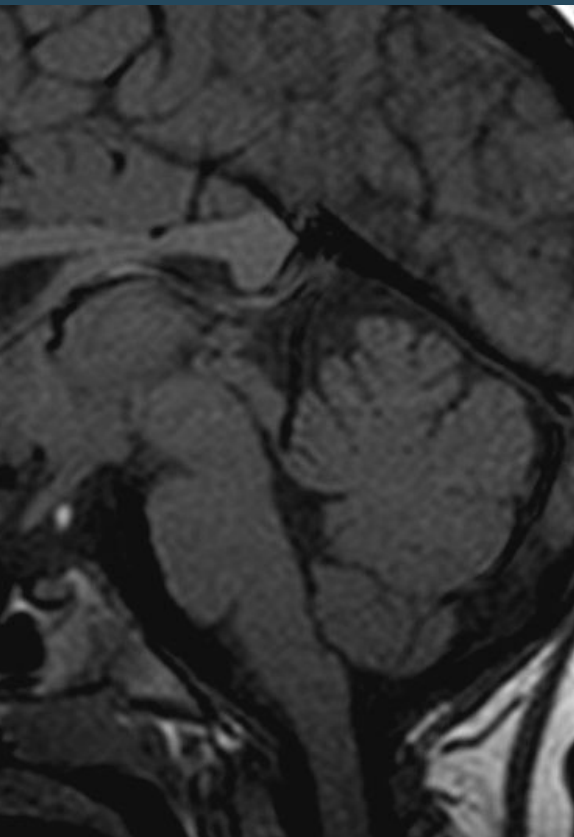


1) QUAL O DIAGNÓSTICO?

06 anos, déficit GH



- A. Neuro-hipófise ectópica
- B. Lipoma
- C. Hamartoma
- D. Sd interrupção haste hipofisária



NEUROsky

EDUCAÇÃO CONTINUADA ESPECIALIZADA

NEURORRADIOLOGIA

Seja um NEUROskyer

#Siga #Curta #Participe #Capacite #Compartilhe



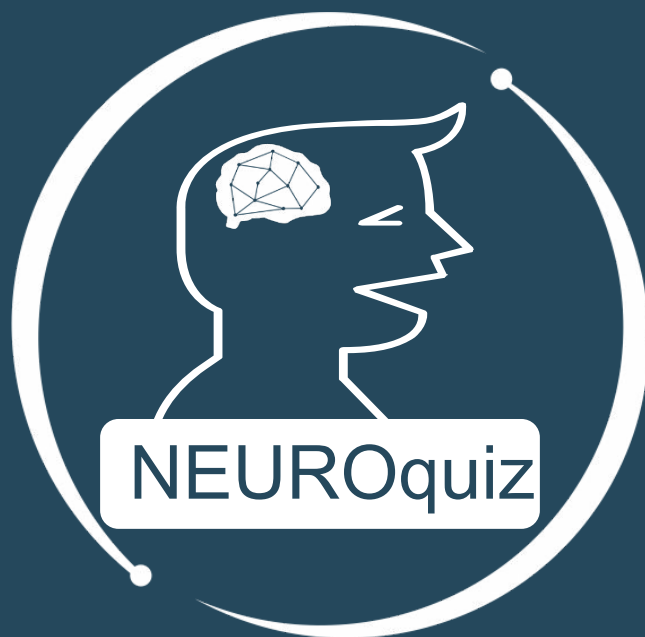
@neurosky.med



@neurosky.med



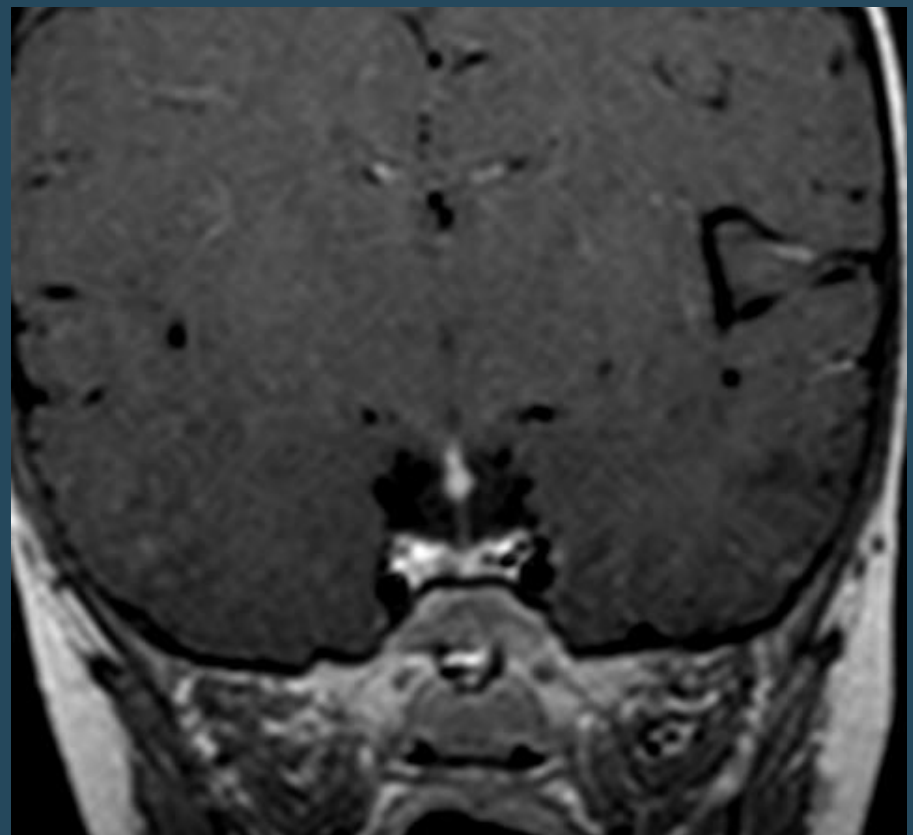
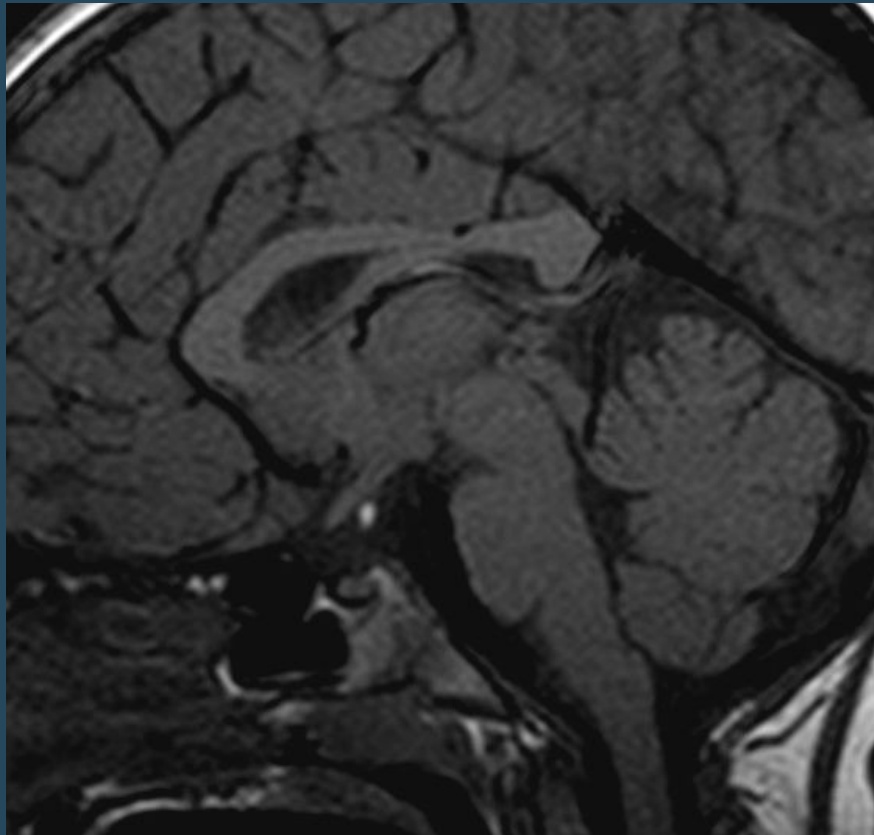
@neurosky_med



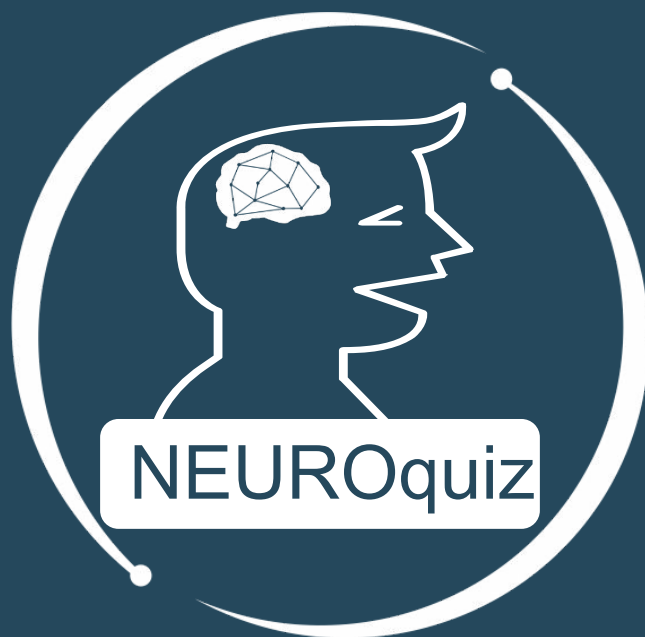
- RESPOSTAS -

1) QUAL O DIAGNÓSTICO?

06 anos, déficit GH



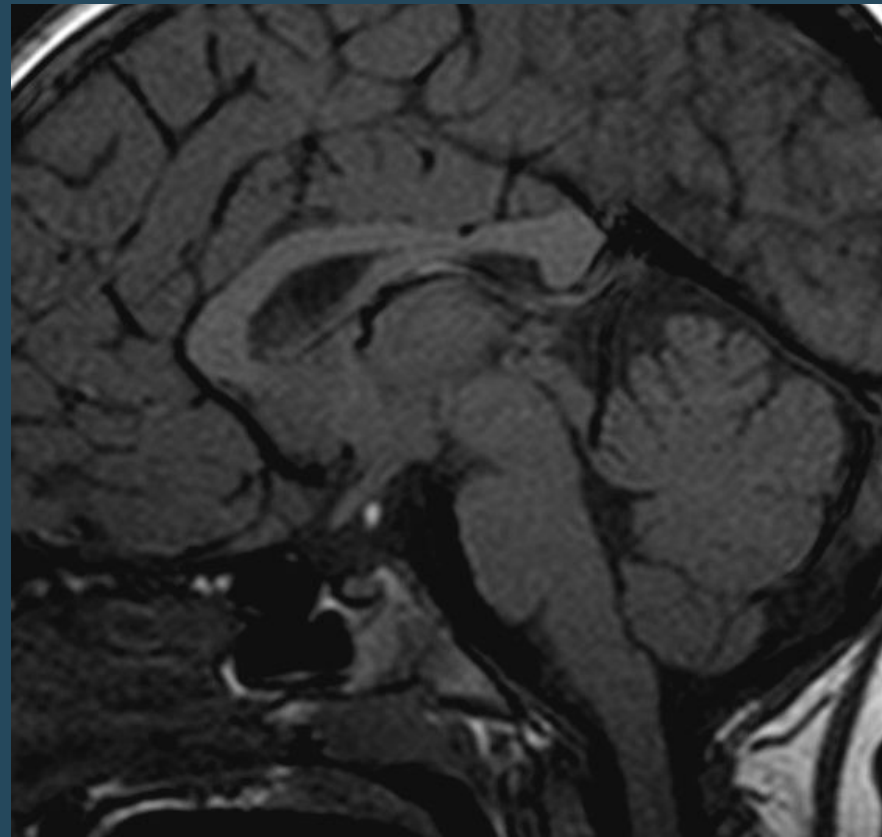
- A. Neuro-hipófise ectópica
- B. Lipoma
- C. Hamartoma
- D. Sd interrupção haste hipofisária



- DISCUSSÃO -

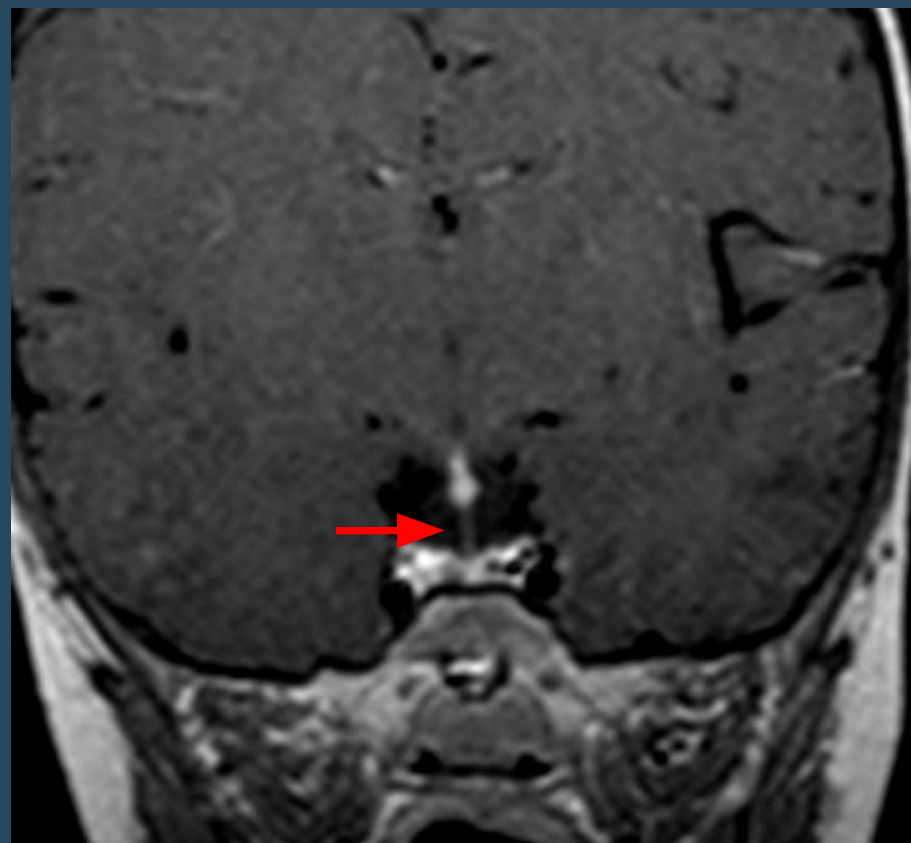
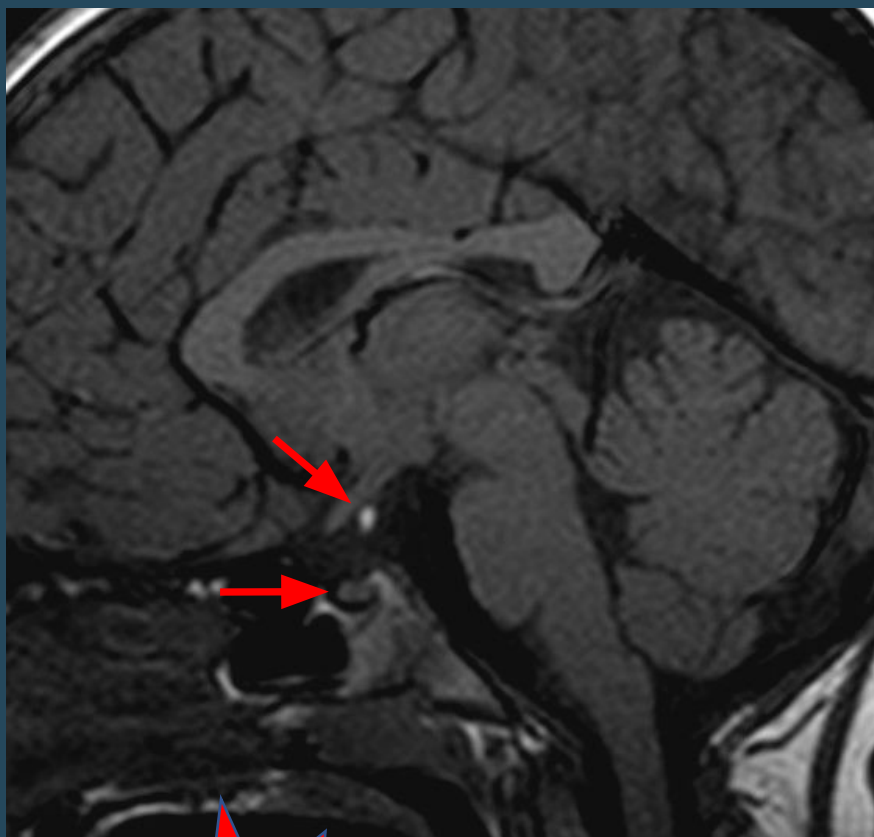
Síndrome de Interrupção da Haste Hipofisária

- Etiologia incerta.
- 0,5/100.000 nascimentos.
- 95% dos casos esporádicos.
- Genes relacionados: PIT1, PROP1, LHX3/LHX4, PROKR2, OTX2, TGIF, HESX1 e WDR11.
- Déficit de GH, porém outras deficiências hormonais podem estar associadas.
- QC:
 - Baixa estatura com proporção corporal preservada;
 - Curva de crescimento lenta;
 - Retardo da maturação esquelética.



Síndrome de Interrupção da Haste Hipofisária

- Imagem -



TRÍADE

- Neuro-hipófise ectópica
- Adeno-hipófise pequena
- Afilamento/agenesia da haste hipofisária



Referências Bibliográficas:



Pituitary Stalk Interruption Syndrome: From Clinical Findings to Pathogenesis. J Neuroendocrinol . 2017 Jan;29(1).

Digenic Inheritance of PROKR2 and WDR11 Mutations in Pituitary Stalk Interruption Syndrome. J Clin Endocrinol Metab . 2017 Jul 1;102(7):2501-2507.

Pituitary stalk interruption syndrome. BMJ Case Rep . 2019 Apr 14;12(4):e230133.



NEUROsky

EDUCAÇÃO CONTINUADA ESPECIALIZADA

NEURORRADIOLOGIA

Seja um NEUROskyer

#Siga #Curta #Participe #Capacite #Compartilhe



@neurosky.med



@neurosky.med



@neurosky_med