

Displasia arritmogênica do ventrículo direito: um relato de caso

Daniel Dourado Boaventura¹, Felipe Sousa Rodrigues¹, Jade Cardoso Araújo¹, Renann Lores de Sousa¹, Denis Masashi Sugita².

1. Discente do curso de Medicina Centro Universitário UniEVANGÉLICA;

2. Docente curso de medicina Centro Universitário UniEVANGÉLICA

RESUMO: A displasia arritmogênica do ventrículo direito (DAVD) é caracterizada pela substituição miocárdica por tecido fibroadiposo e é causa da maioria das mortes súbitas, em pacientes com menos de 35 anos. Relatamos um caso de uma paciente do sexo feminino, 47 anos, sem comorbidades, que iniciou quadro de dispneia e dor torácica intensa no quarto dia de pós-operatório de mamoplastia, indo a óbito subitamente. Macroscopia e microscopia pulmonares evidenciaram trombos em artérias e arteríolas pulmonares. Macroscopia e microscopia cardíacas evidenciaram substituição miocárdica por tecido fibroadiposo, além de afilamento de parede de ventrículo direito, à macroscopia. A DADV é mais prevalente em homens, o que difere do presente caso. Por não ter nenhuma sintomatologia prévia e não ter o histórico familiar completo, diagnóstico de DADV torna-se um desafio.

Palavras-chave:

Displasia arritmogênica do ventrículo direito. tromboembolismo pulmonar