

RESUMO

RELATO DE CASO: SÍNDROME MC-CUNE ALBRIGHT

Introdução: MNFL, sexo masculino, 7 anos, chegou queixando de dor em membro inferior esquerdo e uma fratura espontânea nesse fêmur. Além disso, apresentava manchas café com leite e sinais de puberdade precoce. Dessa forma, foi encaminhado para realização de exames de imagem, através dos quais foram identificadas alterações sugestivas da Síndrome de McCune – Albright. **Objetivos:** este relato de caso tem objetivo de descrever e atualizar os conhecimentos acerca da Síndrome de McCune-Albright na comunidade científica. **Método:** o trabalho científico se baseou no relato de um caso clínico acompanhado no ambulatório de clínica médica da instituição de ensino (UNIPTAN). **Resultados:** de acordo com a literatura, os sintomas mais comuns da Síndrome de McCune Albright são puberdade precoce, manchas café-com-leite, e displasia fibrosa óssea, sendo todos eles observados no caso relatado. O sintoma que teve destaque no paciente foi a displasia fibrosa óssea, observada principalmente no fêmur e na calota craniana. Como o diagnóstico ainda era muito incerto, os profissionais envolvidos decidiram partir de exames menos específicos, descartando de pouco a pouco as possibilidades. Primeiramente foi feita a radiografia apenas para identificar alguma fratura, em seguida foi levado para a ressonância para reconhecer o tipo de fratura e, só por fim, que foi feito a cintilografia óssea no paciente, para que então pudesse de fato confirmar a displasia fibrosa óssea poliostótica. O diagnóstico final foi então confirmado, considerando que o paciente apresentava todos os sintomas clássicos vistos na literatura da Síndrome de McCune Albright. **Conclusão:** o caso relatado e as discussões levantadas evidenciam a complexibilidade da Síndrome de McCune Albright. Este trabalho pôde contribuir com informações relacionadas à apresentação dessa síndrome em pacientes, tal como a forma de encaminhar todo o processo até o diagnóstico.

