

DERMATOMIOSITE JUVENIL: RELATO DE CASO

ELECI MARQUES VAZ E LORENZO SEMMELMANN MAIA

HOSPITAL DE CLÍNICAS DE PORTO ALEGRE

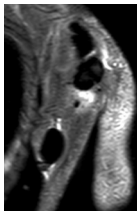
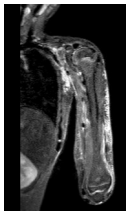
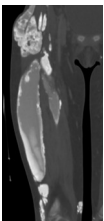
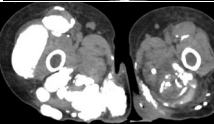
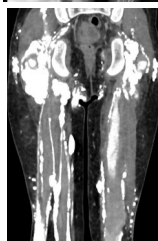
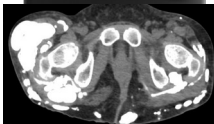
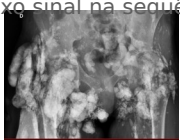
INTRODUÇÃO:

A dermatomiosite é uma miopatia inflamatória idiopática, presumivelmente de etiologia autoimune, que acarreta um risco aumentado de malignidade. Epidemiologia: há uma reconhecida predominância no sexo feminino. A idade de apresentação varia de acordo com a variante: a dermatomiosite juvenil (DMJ) afeta crianças e tende a ser mais grave.

DESCRIÇÃO DO CASO:

Paciente de 13 anos, com queixas de dores articulares.

Ao RX simples e TC: extensas calcificações em partes moles na regiões dos quadris e membros superiores. À RM, extensas calcinose identificadas difusamente na parede torácica, cintura escapular e tecidos do braço, caracterizadas por áreas de baixo sinal na sequência



DISCUSSÃO E COMENTÁRIOS FINAIS:

A apresentação clássica é a de uma miopatia proximal simétrica miálgica com alterações dermatológicas associadas, que incluem uma erupção vermelho-escuro no rosto (por exemplo, erupção heliotrópica), braços, mãos (por exemplo, pápulas de Gottron), pernas (por exemplo, sinal do coldre) e outras características (por exemplo, sinal em V e sinal do xale) Disfagia, mialgia, febre e perda de peso são outras características.

REFERÊNCIAS:

- Malattia, C., et al. (2024). Imaging Juvenile Dermatomyositis. *Annals of the Rheumatic Diseases*.
- Ladd, P. E., et al. (2011). Juvenile Dermatomyositis: Correlation of MRI at Presentation With Clinical Outcome. *American Journal of Roentgenology (AJR)*.
- Adeajo, O., et al. (2025). Imaging assessment of calcinosis in juvenile dermatomyositis. *Pediatric Rheumatology*