

FORAMINA PARIETALIA PERMAGNA

Carlos Umbero Pereira (*Departamento de Medicina da Universidade Federal de Sergipe. Aracaju – Sergipe - Brasil*), Rafaela Nunes Dantas (), Marília Grandó Sória (), Liani Patrícia Andrade Santos (), Annie Merielle Gomes de Almeida ()

Resumo

Introdução: A foramina parietalia permagna (FPP) é um defeito oval bilateral de ossificação do osso parietal, de tamanho variável, simétrico, localizado ao lado da sutura sagital. É uma patologia rara que acomete ambos os gêneros, sendo mais comum no feminino. Esta falha óssea encontra-se preenchida por tecido fibroso que continua com o periósteo e a dura-máter, coberto pelo couro cabeludo normal, sem herniação de tecido cerebral através deles. Paciente e Resultados: JFS, masculino, 14 dias de vida, encaminhado ao Ambulatório de Neurocirurgia do Hospital Universitário, com história tumoração na cabeça. Exame físico: ossificação da sutura sagital, presença de falha óssea biparietal na porção posterior da sutura sagital de consistência amolecida e indolor a palpação. O rx simples de crânio: presença de falha óssea biparietal posterior. Tomografia computadorizada craniana demonstrou cranioestenose sagital e presença de forames parietais bilaterais. Foi submetido a tratamento cirúrgico da sinostose sagital através de craniectomia bitempoparietal. Teve evolução satisfatória. Permanece com FPP, aguardando correção cirúrgica. Conclusão: A FPP é um raro defeito congênito do crânio identificado ao exame físico e confirmado radiologicamente. Diante deste achado, deve-se estabelecer o diagnóstico diferencial com neoplasias, alterações pós-traumáticas, mielomeningocele, osteomielite e metástases. A intervenção cirúrgica em casos de FPP tem indicação para proteger a criança contra potenciais danos ao cérebro subjacente.

Carlos Umberto Pereira, umberto@infonet.com.br