



REVISÃO DE LITERATURA DA HIPERTENSÃO PULMONAR ASSOCIADA A CARDIOPATIA NA SÍNDROME DE EISENMENGER

Congresso Brasileiro Digital de Atualização em Pediatria, 2ª edição, de 07/11/2022 a 09/11/2022
ISBN dos Anais: 978-65-5465-000-7
DOI: 10.54265/IIKY8400

SANTANA; Alexandre Augusto de Andrade Santana¹, **TESSARI; Bernardo Malheiros**², **PÓVOA; Gustavo Rodrigues**³, **SANTANA; Natan Augusto de Almeida**⁴, **MOURA; Sérgio Gabriell de Oliveira**⁵, **FREITAS; Yuri Borges Bitu de**⁶

RESUMO

INTRODUÇÃO: A Hipertensão Arterial Pulmonar (HAP) pode ter uma ampla lista de etiologias, dentre elas podemos destacar as cardiopatias congênitas, que podem resultar na comunicação das circulações sistêmica e pulmonar no coração, resultando no aumento do fluxo pulmonar, com aumento da pressão e da resistência vascular nesse órgão. A Síndrome de Eisenmenger já representa um quadro irreversível, indicando o quadro severo e final da HAP, com shunt reverso ou bidirecional, resultantes de defeitos não reparados, levando a sintomas clínicos de baixa saturação de oxigênio, cianose e distúrbios sistêmicos. Embora geralmente a sobrecarga do ventrículo direito não seja bem tolerada, nos casos de defeitos cardíacos congênitos a resistência vascular pulmonar aumenta gradualmente possibilitando adaptação e compensação do quadro, justamente devido à comunicação ventricular. **OBJETIVOS:** Descrever a associação entre hipertensão pulmonar e cardiopatia na síndrome de Eisenmenger. **MÉTODOS:** Trata-se de uma revisão sistemática da literatura, na qual os artigos foram selecionados nas bases de dados Sciencedirect, PubMed, MedLine e Lilacs. Os descritores utilizados foram “*pulmonary hypertension AND Eisenmenger AND heart*”. Os filtros aplicados foram: 10 years, humans. Inicialmente, haviam 209 artigos disponíveis, dos quais, foram selecionados 25 após a leitura inicial dos títulos, resumos e excluídos os repetidos e que não se enquadraram ao tema. Desses, 2 foram excluídos e 23 artigos foram utilizados para compor a revisão. **RESULTADOS:** A síndrome de Eisenmenger (SE) é o fenótipo mais grave e extremo da hipertensão arterial pulmonar associada a cardiopatia congênita (CC), envolvendo-se grande número de shunts não restritivos sistêmicos da esquerda para a direita, o que desencadeia desenvolvimento de vasos vasculares pulmonares, hipertensão arterial pulmonar progressiva, aumento da resistência da vascularização pulmonar por transmissão da pressão sistêmica para a artéria pulmonar e,

¹ Pontifícia Universidade Católica de Goiás, masterxandao@gmail.com

² Pontifícia Universidade Católica de Goiás, bmt220300@gmail.com

³ Pontifícia Universidade Católica de Goiás, masternatan200@gmail.com

⁴ Pontifícia Universidade Católica de Goiás, natan.augusto.santana@gmail.com

⁵ Pontifícia Universidade Católica de Goiás, s.gabriellmoura@gmail.com

⁶ Pontifícia Universidade Católica de Goiás, yuribbf2@hotmail.com

consequentemente, sobrecarga do ventrículo direito. Assim, pacientes com SE associada a hipertensão arterial pulmonar (SE-HAP) apresentam risco aumentado de trombose da artéria pulmonar, com aumento simultâneo do risco de hemoptise e hemorragia pulmonar. Os estudos evidenciaram que pacientes com SE diagnosticado têm maior sobrevida do que pacientes com outras causas de HAP. Porém, a expectativa de vida global é semelhante em pacientes com SE-HAP ou com HAP idiopática ou secundária. Nota-se também como manejo não operatório é cada vez mais importante no tratamento de casos complexos. Nesse sentido, o tratamento conservador da SE pode reduzir sintomas e prevenir complicações como hipoxemia, distúrbios hematológicos, insuficiência cardíaca congestiva, distúrbios do ritmo e infecção, podendo melhorar capacidade de exercícios, função cardíaca, padrões hemodinâmicos, qualidade de vida e longevidade. Foram registrados bons resultados com o uso dos fármacos bosentan, tadalafil, sildenafil, prostanóides, iloprost e, recentemente (2018), selexipag. Ademais, uso de anticoagulante deve ser recomendado de forma conservadora em abordagem individualizada. **CONCLUSÃO:** Foi evidenciado que a SE apresenta-se como uma forma grave de HAP associada à CC, acarretando em uma menor sobrevida em relação a pacientes de HAP sem a síndrome. Terapias conservadoras para o tratamento da HAP são úteis em pacientes com fisiologia complexa, apresentando melhoras na hemodinâmica, na capacidade de exercício e na qualidade de vida. resumo - sem apresentação oral.

PALAVRAS-CHAVE: Cardiopatias Congênitas, Complexo de Eisenmenger, Hipertensão Arterial Pulmonar