



[www.printo.it/pediatric-rheumatology/PT/intro](http://www.printo.it/pediatric-rheumatology/PT/intro)

## **Vasculite Sistémica Primária Juvenil Rara**

Versão de 2016

### **8. OUTRAS VASCULITES E DOENÇAS SEMELHANTES**

A vasculite leucocitoclástica cutânea (também conhecida como hipersensibilidade ou vasculite alérgica) caracteriza-se por uma inflamação dos vasos sanguíneos causada pela reação inadequada a uma fonte sensibilizante. Nas crianças, os medicamentos e infeções são desencadeadores comuns desta doença. Geralmente, afeta os vasos de pequeno calibre e tem uma aparência microscópica específica na biópsia da pele.

A vasculite urticariforme hipocomplementémica caracteriza-se por uma erupção cutânea que apresenta frequentemente prurido, urticária generalizada que não desaparece tão depressa como nas reações cutâneas alérgicas comuns. As análises sanguíneas apresentam níveis do sistema complemento diminuídos a acompanhar esta situação.

A poliangeíte eosinofílica (PAE, denominada anteriormente por síndrome de Churg-Strauss) é um tipo extremamente raro de vasculite nas crianças. Vários sintomas de vasculite na pele e nos órgãos internos são acompanhados por asma e por um aumento, no sangue e nos tecidos, do número de um tipo de glóbulos brancos conhecidos como eosinófilos.

A síndrome de Cogan é uma doença rara caracterizada pelo envolvimento dos olhos e do ouvido interno apresentando fotofobia, tonturas e perda de audição. Podem existir sintomas de vasculite mais generalizada.

A doença de Behçet foi discutida separadamente noutra secção.

