## Revista Pediatría Electrónica

Universidad de Chile Facultad de Medicina Departamento de Pediatría y Cirugía Infantil Servicio Salud Metropolitano Norte Hospital Clínico de Niños Roberto Del Río

## RESUMENES XXXVI CONGRESO CHILENO DE CIRUGIA PEDIATRICA

## SÍNDROME PEUTZ JEGHERS: PRESENTACIÓN DE UN CASO CLÍNICO ASOCIADO A OBSTRUCCIÓN INTESTINAL

Autores: Carolina Donoso C.1, Oscar Carvajal F.1

1 Cirujano Pediatra. Servicio de Cirugía Pediátrica. Hospital Clínico San Borja Arriarán.

Ayudante, Departamento de Pediatría y Cirugía Infantil. Facultad de medicina. Universidad de Chile Santiago, Chile

**Introducción**: El síndrome de Peutz-Jeghers (SPJ) es una enfermedad genética poco frecuente, caracterizada por la presencia de pólipos hamartomatosos intestinales y pigmentaciones mucocutáneas características. Con frecuencia es causal de intususcepción, obstrucción intestinal y/o hemorragias digestivas.

**Objetivo**: En el presente trabajo se reporta un caso de SPJ asociado a invaginación intestinal y obstrucción intestinal.

Caso Clínico: Se describe el caso clínico de una paciente de 8 años con diagnóstico de poliposis familiar de Peutz Jeghers y con obstrucción intestinal. En la laparotomía la obstrucción intestinal es secundaria a una masa de grandes pólipos sésiles, que obstruyen el lumen intestinal en yeyuno y colon. El tratamiento quirúrgico consistió en doble resección intestinal y anastomosis terminoterminal.

**Conclusión**: Se concluye que el SPJ es una entidad poco frecuente, que debe ser reconocida por el cirujano pediatra, para mejorar la sobrevida del paciente en caso de complicaciones graves.