**RELATO DE CASO: PÚRPURA TROMBOCITOPÊNICA IDIOPÁTICA**

**Autores:**

Vinicius de Siqueira Afonso, Adriana de Oliveira Martins, Ricardo Farias, Leonardo Alves.

**Palavras Chave:** púpura trombocitopenica idiopática, plaquetopenia.

**Introdução/objetivos**

Púrpura trombocitopênica idiopática (PTI) é uma doença comum, e geralmente benigna, que se caracteriza por trombocitopenia. Predomina dos 20 aos 50 anos, ocorrendo cerca de 3 vezes mais em mulheres e sem tendência familiar. O objetivo deste trabalho é destacar a importância de PTI como diagnóstico diferencial para quadros de trombocitopenia, considerando que o manejo adequado reduz consideravelmente a morbimortalidade da doença.

**Metodologia**

Relato de caso de paciente do Hospital Universitário (HU) de Rio Grande.

**Resultados**

M.B.C, 68 anos, feminina. Paciente transferida de Bagé para o HU de Rio Grande para investigação de quadro de plaquetopenia grave (5000**/**mm3 de plaquetas), com evolução de 10 anos. Fez uso de Prednisona 20mg**/**dia durante esse tempo. Ao exame físico: presença de petequias em abdome, tórax e membros superiores. Fez-se diagnóstico de PTI através do quadro clínico, dos exames laboratoriais e da biópsia de medula realizada durante a internação, que revelou abundância de megacariócitos. Submetida a esplenectomia, paciente evolui a óbito no pós-operatório por insuficiência adrenal.

**Conclusão**

Apesar de normalmente ser benigna, a PTI pode evoluir desfavoravelmente nos casos graves ou refratários ao tratamento.