

### Objetivo

Relatar caso de Epidermólise Bolhosa (EB) com manifestação ocular submetido a tratamento cirúrgico com desfecho favorável. A EB é uma doença de pele e mucosas caracterizada pela tendência de formar bolhas aos mínimos traumas, podendo ser adquirida ou hereditária.

### Relato do Caso

Paciente de 34 anos, com queixa de irritação em conjuntiva temporal de olho esquerdo (OE) há cerca de 4 meses, além de restrição do olhar à extrema direita e aumento do pterígio – sic. Ao exame de biomicroscopia OE, foram identificadas cicatrizes em conjuntiva tarsal superior (imagem 1), simbléfaro em fórnice temporal e lesão em conjuntiva bulbar temporal, semelhante a pinguécula, corando a fluoresceína (imagem 2). O paciente foi submetido a correção cirúrgica do simbléfaro e ressecção da lesão, com transplante conjuntival autólogo superior e sutura com nylon 10-0. Evoluiu no pós operatório com melhora da motricidade ocular, sem restrição, e não houve recidiva do quadro após mais de 1 ano de seguimento (imagem 3). Resultado anatomopatológico da peça cirúrgica sugestivo de EB.



**Imagem 1: cicatrizes em conjuntiva tarsal superior**

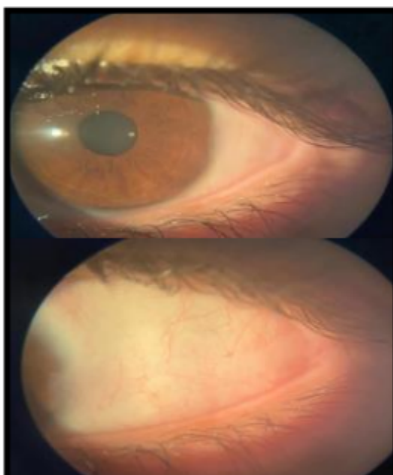
### Conclusão

A EB Distrófica é um subtipo da doença que pode ser autossômica recessiva ou dominante, sendo frequentemente associada a achados oftalmológicos como: erosões corneanas recorrentes, opacidade cicatricial, simbléfaro,

blefarite, ectrópio, obstrução de ductos lacrimais e baixa acuidade visual. Pelo potencial de recidiva e de complicações desses pacientes, torna-se essencial uma abordagem cirúrgica pouco traumática e controle clínico cauteloso



**Imagem 2: simbléfaro em fórnice temporal e lesão conjuntival**



**Imagem 3: aspecto final pós-cirúrgico (01 ano)**

### Referências bibliográficas

1. Fine JD, Johnson LB, Weiner M, et al. Eye involvement in inherited epidermolysis bullosa: experience of the National Epidermolysis Bullosa Registry. *Am J Ophthalmol* 2004;138:254-62.
2. Smith K, Jones S, Mellerio J, et al. The incidence of orthoptic complications in patients with epidermolysis bullosa. *J AAPOS* 2007;11:102.