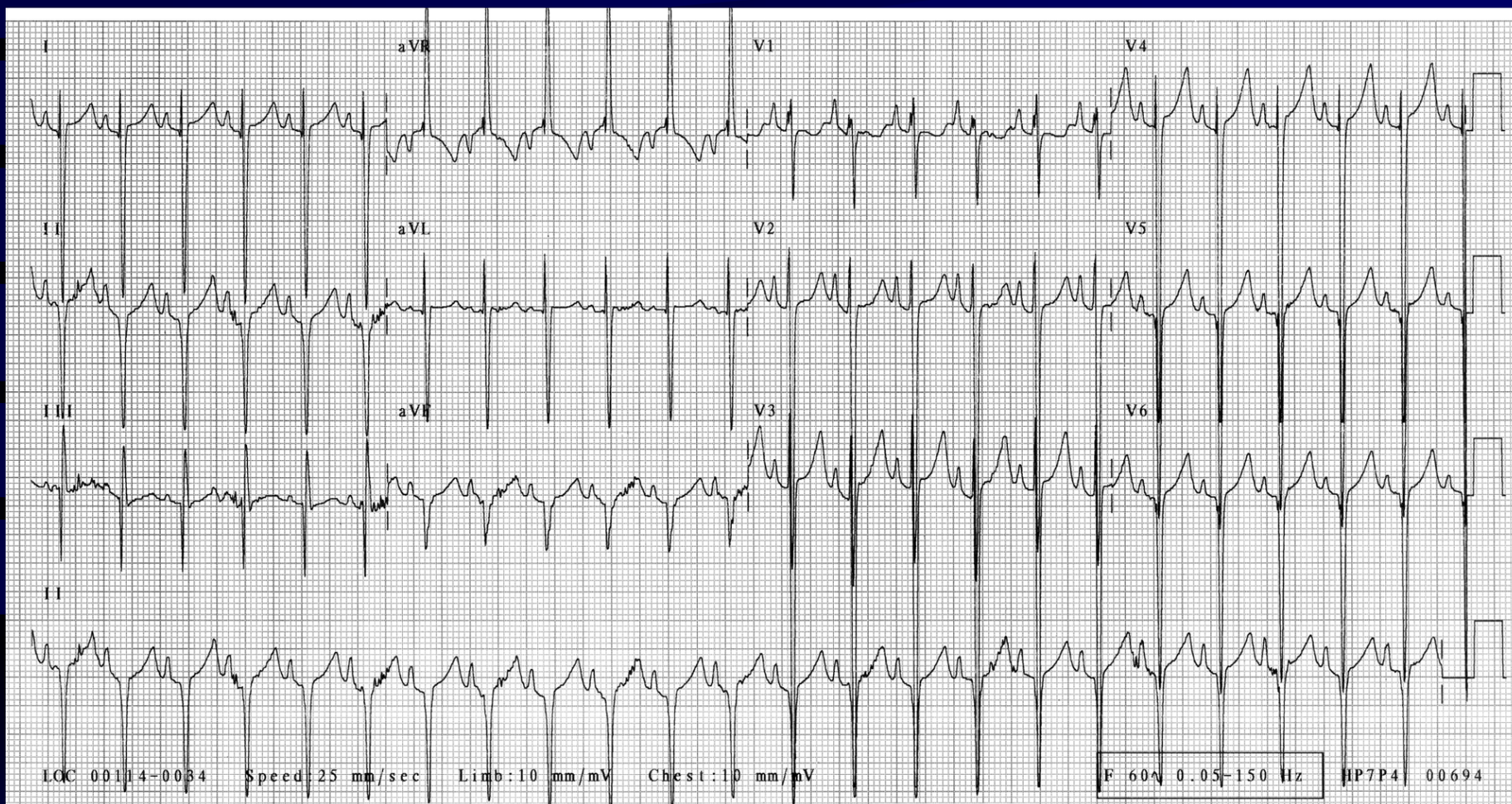


Nome: JPB
Peso: 5,335kg

Idade: 7m 21d
Altura: 0,58m

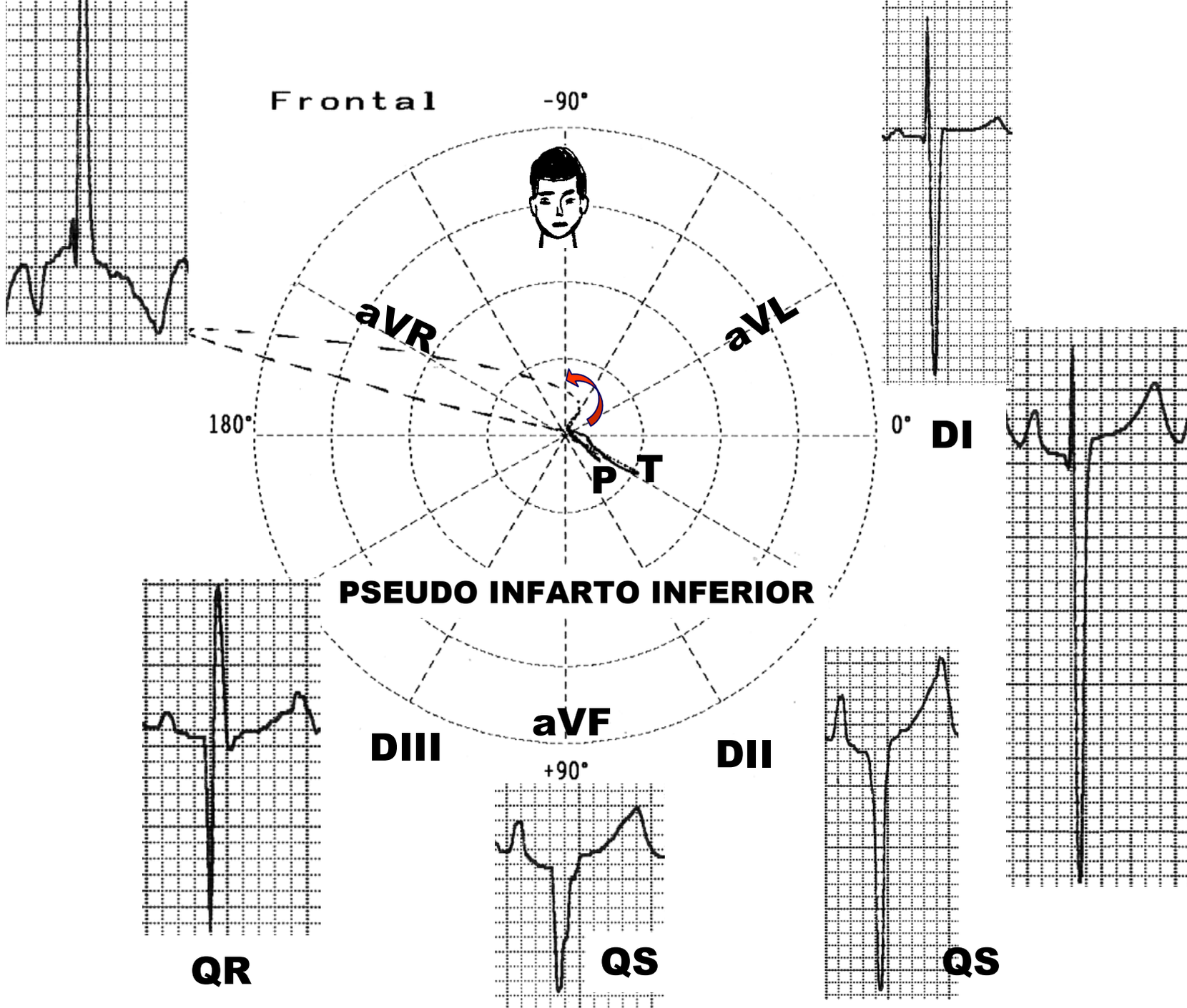
Sexo: M
Data: 22/07/2004

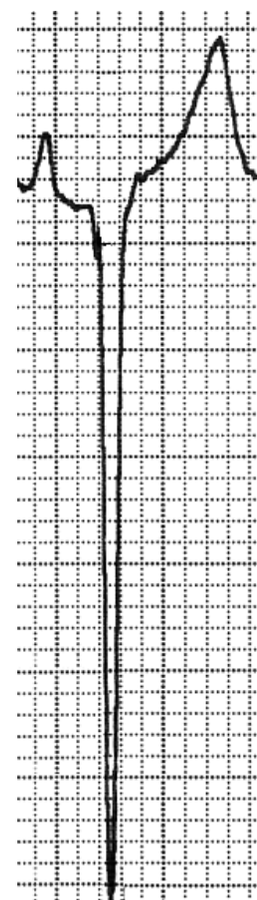
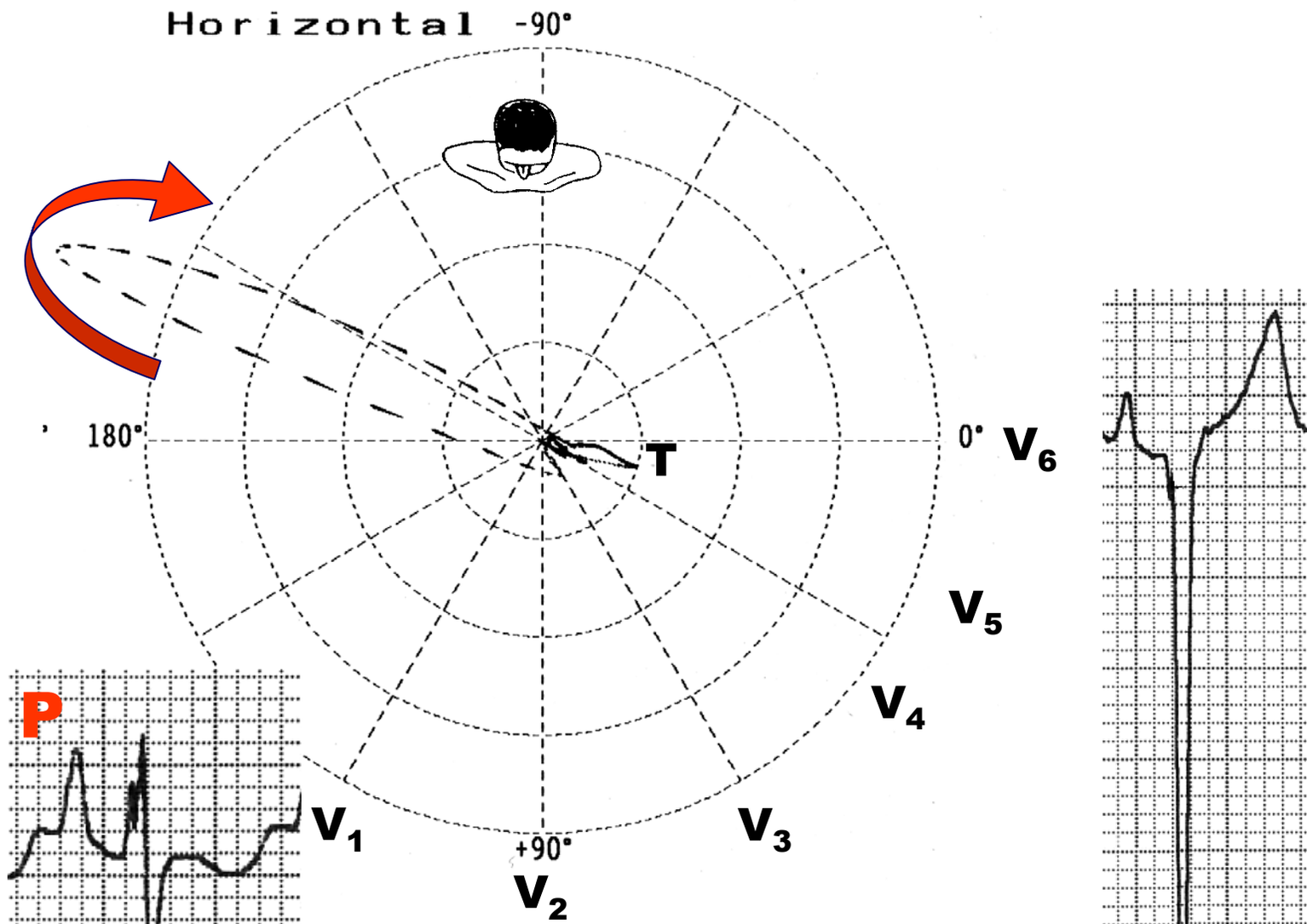
Raça: B



Ritmo: sinusal; FC:144bpm; Onda P: de voltagem muito aumentada em nas inferiores e no PH: 4mm em V1-V2;duração: 60ms; aspecto apiculado; Intervalo PR: 103ms; QRS: SÂQRS: - 170°; duração do QRS (QRSD): 77ms; morfologia: R proeminente em aVR (rsR''); QS em DII e aVF; QR em DII e rS em todas as precordiais. Onda T: SÂT+ 30°.

Conclusão: Sobrecarga Atrial Direita (SAD);Sobrecarga Ventricular Direita tipo C ou especial (SVD tipo C).





- Onda P gigante. Em Cardiopatias congênitas, somente se observa na anomalia de Ebstein "Himalayan P waves" e na Atresia tricúspide: onda P de Gamboa.

2º ECOCARDIOGRAMA BIDIMENSIONAL COM DOPPLER

DATA DO EXAME: 24/06/2004

CONCLUSÕES:

- CIA tipo fossa oval de 3mm com shunt esquerdo-direito;
- Cavidades cardíacas de dimensões normais;
- Presença de hipertrofia de ambos ventrículos com predomínio septal;
- Não há obstrução na via de saída do VE;
- Gradiente na via de saída do VD de 36,7mm de Hg;
- Válvula pulmonar com folhetos espessados e redundantes, porém com boa abertura.

RESSONÂNCIA MAGNÉTICA DE CORAÇÃO

DATA DO EXAME: 16/07/2004

CONCLUSÃO:

Importante hipertrofia ventricular que reduz as dimensões da cavidade ventricular direta. Esta câmara apresenta sua contratilidade preservada.

Ventrículo esquerdo com aumento da espessura das paredes ventriculares com importante redução na cavidade.

Quanto a sua textura as paredes do VE têm sinal homogêneo, compatível com cardiomiopatia hipertrófica,

OBSERVAM-SE ALGUMAS BOCELADURAS NA SUPERFÍCIE VENTRICULAR O QUE DEIXA DÚVIDA DE RABDOMIOMA.

TUMORES CARDÍACOS PRIMÁRIOS

EXISTEM UMA IMPORTANTE POSSIBILIDADE DE REGRESSÃO ESPONTÂNEA DO TUMOR

BENIGNOS (75% dos casos)

Mixoma (Myxoma)

Rabdomioma (Rhabdomyoma): 90% associado á esclerosis tuberosa que é o tumor primário mais comum em crianças¹

Fibroma

Lipoma

Tumor do nó atrioventricular (Atrioventricular node tumor)

Fibroelastoma papilar (Papillary fibroelastoma)

Hemangioma

MALIGNOS (25% dos casos)

Angiossarcoma

Rabdomiossarcoma (Rhabdomyosarcoma)

Fibrossarcoma (Fibrosarcoma)

1) Wang JN, et al. Acta Paediatr Taiwan. 2003;44:215-219.