



Endovascular treatment of a teenager with nutcracker syndrome: a case report

Tratamento endovascular da síndrome do quebra-nozes em adolescente: relato de caso

Sergio Quilici Belczak^{1,2} , Léa Luz¹, Luciana Barbosa Paglia¹, Gabriela Prata Ramos Barbosa¹, Alex Mendes Leonel Freire¹, Matheus Amparado Miziara¹, Paulo Eduardo Baldini Lucena¹, Douglas Yuji Saito¹

Abstract

The nutcracker syndrome is caused by compression of the left renal vein by the superior mesenteric artery and aorta and is associated with characteristic symptoms, such as lower abdominal pain, varicocele, and hematuria. Diagnosis is often difficult and, therefore, is often delayed. Invasive treatment is controversial, particularly in pediatric patients. However, it is indicated in cases of gross hematuria associated with anemia, renal function impairment, severe pelvic pain, or ineffective conservative treatment. We report the case of a 12-year-old boy presenting with severe hematuria for 12 hours, with no abnormal findings at a first evaluation, who progressed with severe anemia and urinary retention. Further investigation provided images suggestive of nutcracker syndrome, and endovascular stenting (smart control stent) followed by balloon dilatation was the treatment of choice. Hematuria ceased after the procedure, and the patient is still asymptomatic at 5-year follow-up.

Keywords: renal nutcracker syndrome; renal vein; hematuria.

Resumo

A síndrome do quebra-nozes (ou síndrome de *nutcracker*) é causada pela compressão da veia renal esquerda pela artéria mesentérica superior e aorta, e está associada a uma sintomatologia característica, como dor no baixo ventre, varicocele e hematúria. O diagnóstico é frequentemente difícil e, portanto, demorado. O tratamento invasivo é controverso, especialmente nos pacientes pediátricos; no entanto, em casos de hematúria severa associada a anemia, insuficiência renal funcional, severa dor pélvica ou ineficácia de tratamento conservador, ele é indicado. É relatado o caso de uma criança do sexo masculino, 12 anos, com quadro de hematúria maciça por 12 horas, sem evidências de alterações à investigação inicial, que evoluiu com anemia intensa e retenção urinária. Investigações futuras evidenciaram imagens sugestivas da síndrome de *nutcracker* e foi optado pelo tratamento endovascular por implante de stent *smart control* seguido de balonamento. Paciente cessou a hematúria após o procedimento e permanece assintomático há 5 anos.

Palavras-chave: síndrome do quebra-nozes; veias renais; hematúria.

How to cite: Belczak SQ, Luz L, Paglia LB, et al. Endovascular treatment of a teenager with nutcracker syndrome: a case report. *J Vasc Bras.* 2020;19:e20180126. <https://doi.org/10.1590/1677-5449.180126>

¹ Centro Universitário São Camilo, São Paulo, SP, Brasil.

² Instituto de Aprimoramento e Pesquisa em Angiorradiologia e Cirurgia Endovascular – IAPACE, São Paulo, SP, Brasil.

Financial support: None.

Conflicts of interest: No conflicts of interest declared concerning the publication of this article.

Submitted: November 13, 2018. Accepted: September 11, 2019.

The study was carried out at Instituto de Aprimoramento e Pesquisa em Angiorradiologia e Cirurgia Endovascular (IAPACE), São Paulo, SP, Brazil.

INTRODUCTION

The nutcracker syndrome is a difficult-to-diagnose condition that is often identified late¹ and is characterized by a group of clinical manifestations caused by compression of the left renal vein (LRV) between the superior mesenteric artery (SMA), anteriorly, and the aorta (AA), posteriorly.² The normal angle between the SMA and the aorta is 90°, but the LRV is compressed when this angle is acute, giving rise to the anterior nutcracker syndrome, which accounts for the majority of cases. There are also descriptions in the literature of posterior nutcracker syndrome, which occurs when the course of the renal vein is retroaortic or circumferential to the aorta, with compression occurring between the aorta and the vertebral body.³

The syndrome is most common among women aged from 20 to 40 years. The most frequent symptom is hematuria, followed by abdominal and flank pains, which can spread to thighs and buttocks. Pain may worsen in sitting and standing positions.¹

Imaging exams are essential for diagnosis, and the most widely-used methods for this purpose are renal Doppler ultrasonography and computed tomography angiography.⁴ Treatment for nutcracker syndrome is debatable, with clinical and surgical options, depending on the severity of the symptoms.⁵ The emergence of endovascular surgery has enabled less invasive interventions with lower morbidity, and stenting is often used in these cases.²

This report presents the case of a 12-year-old patient with a diagnosis of nutcracker syndrome who was treated successfully with stenting of the LRV.

CASE DESCRIPTION

A 12-year-old male patient was admitted via the urology service after presenting with gross hematuria lasting 12 hours. He had no other complaints and mentioned nothing of note in relation to personal or family history. Computed tomography was ordered, but showed nothing, according to the report. A blood test conducted at admission showed serum hemoglobin (Hb) of 11.7 mg/dL.

Over 24 hours, the patient developed intense anemia, reaching Hb of 7.4 mg/dL, and urinary retention. Urethral catheterization was performed to relieve the bladder, eliminating countless clots, and ultrasonography revealed a large clot in the bladder interior.

A transfusion was then performed with two packed red blood cell units, and cystoscopy was conducted with bladder lavage and removal of clots. Active blood flow was observed from the left ureter into

the interior of the bladder and so the urology team inserted a JJ catheter.

Arteriography was ordered and ruled out arteriovenous malformations and renal arteriovenous fistulas (Figure 1). However, it showed very slow renal drainage, considerable stenosis of the LRV, and images revealing compression of the SMA, suggestive of nutcracker syndrome (Figure 2). Reassessment of the initial computed tomography revealed compression of the LRV by the SMA, with an acute exit angle, of approximately 13.4° (Figure 3).

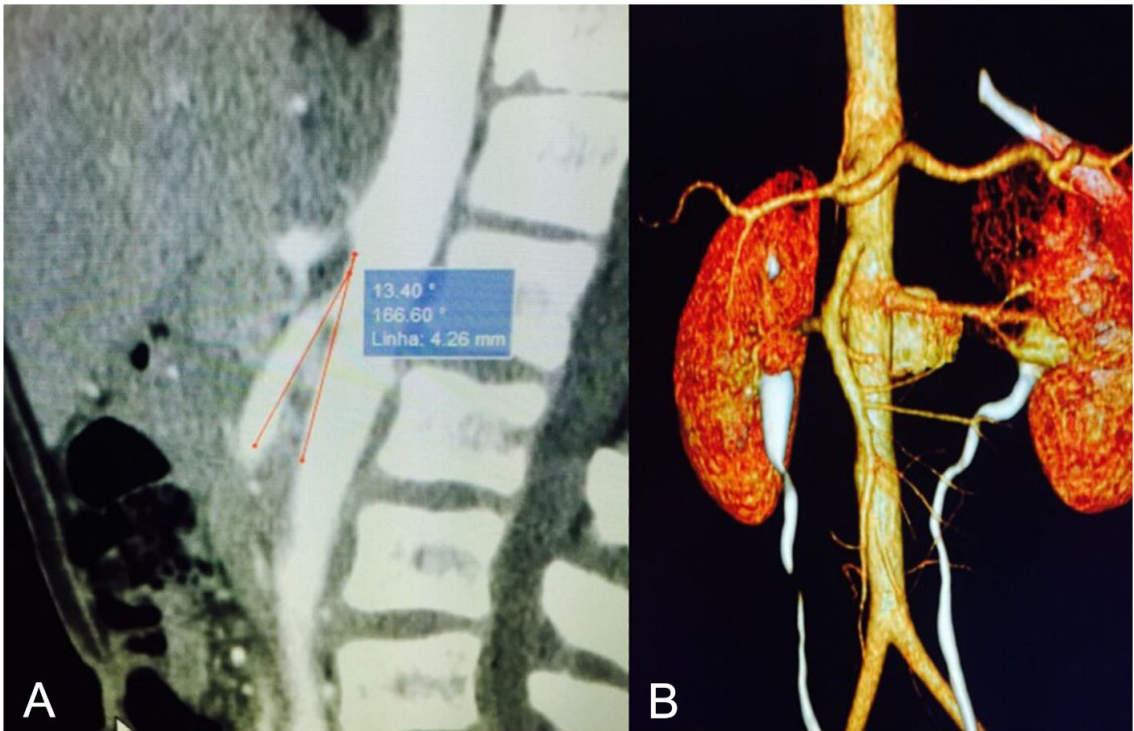
Repair was attempted by angioplasty with a 10 × 40 mm balloon, but there was considerable recoil, and stenosis remained (Figure 4). The case



Figure 1. Arteriography of the left renal artery.



Figure 2. Phlebography of the left renal vein, showing reduced outflow and stenosis.



Figures 3. The initial computed tomography (A) and three-dimensional reconstruction (B) re-assessed, showing compression of the left renal vein.



Figure 4. Phlebography after 10 × 40 mm balloon angioplasty, showing that stenosis remains.



Figure 5. Deployment of the smart control stent followed by 10 × 40 mm balloon angioplasty.

was discussed with the urology team, assessing the possibility of nephrectomy. Instead, the decision was taken to deploy a 12 × 40 mm smart control stent, followed by ballooning once more, with a 10 × 40 mm balloon (Figure 5).

The patient's hematuria ceased completely in 6 hours, even though he was on acetylsalicylic acid (ASA) and clopidogrel. The patient has been asymptomatic for 5 years, with control angiotomography showing the stent patent and no compressions (Figure 6).

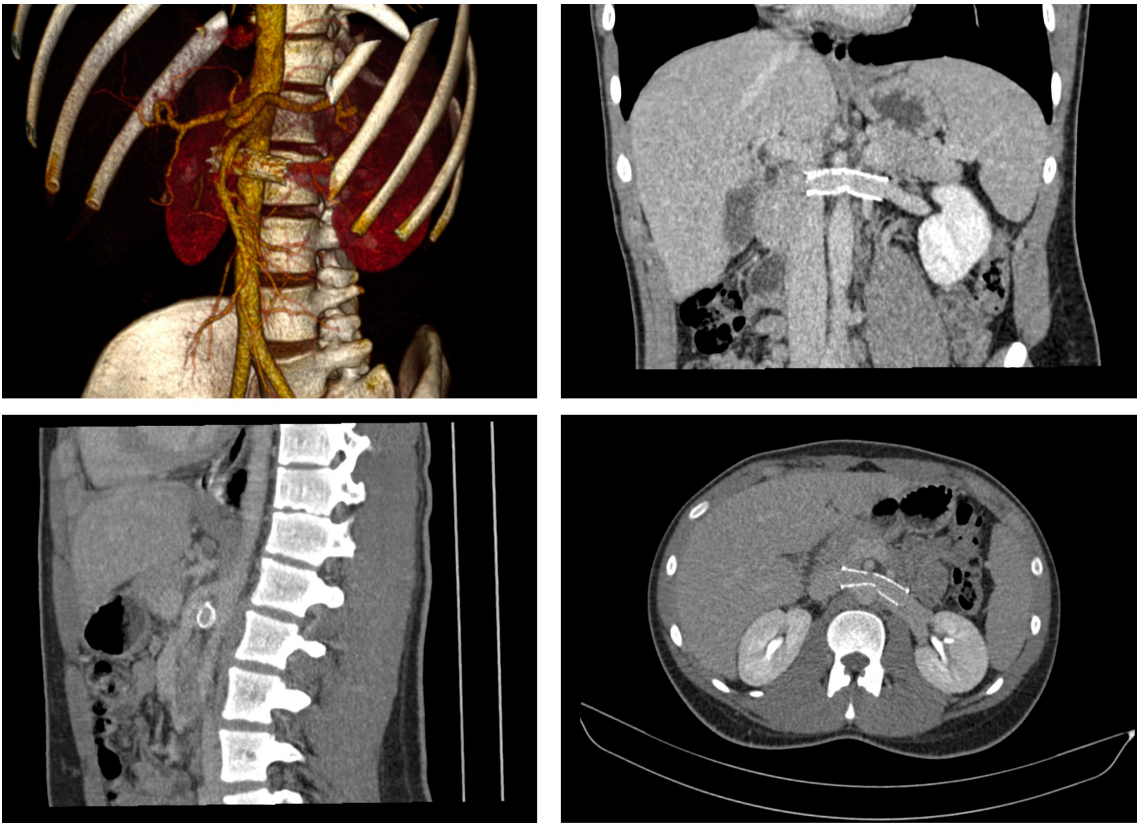


Figure 6. Control angiotomography images, 5 years after the procedure.

DISCUSSION

Initially described in 1950, the nutcracker syndrome typically consists of compression of the LRV between the aorta and the SMA.^{2,3} It is believed that the syndrome is associated with a lack of retroperitoneal fat, which reduces the exit angle of the SMA, or nephroptosis, causing elongation of the LRV.² There is also another variant of the syndrome, in which the LRV is compressed between the aorta and the spine in the presence of an anatomic variant with a retroaortic LRV position. Compression of the LRV, and its consequent stenosis, lead to varying degrees of flow reduction, causing venous hypertension. This may be asymptomatic or may cause a range of signs and symptoms, such as hematuria (rupture of the thin walls of vessels adjacent to the collector system manifests clinically as microscopic or macroscopic hematuria), lumbar pain, left flank pain, spreading to the posterolateral thigh and the buttocks, orthostatic proteinuria, and left-side varicocele.^{2,3} The most common symptom of the syndrome is hematuria, varying from microscopic to bleeding linked to anemia,

as in the present report, in which the patient's Hb dropped from 11.7 to 7.4 mg/dL over the 24 hours after admission.

Compression of the LRV can also be caused by pancreatic cancer, periaortic lymphadenopathy, retroperitoneal cancer, or presence of localized fibrotic tissue between the aorta and the SMA. Prevalence is higher among females and it can have onset in childhood or adulthood, but frequency is highest in from the 2nd to 3rd decades of life.³

Symptoms can be aggravated by physical activity and other clinical conditions are common, primarily kidney stones. Nutcracker syndrome is difficult to diagnose, and it is necessary to first investigate and rule out other more common and/or serious causes of the symptoms, particularly of hematuria.^{2,3} Presence of hematuria from the orifice of the left ureter in the absence of any other detectable pathology should arouse suspicion. Cystoscopy can therefore assist in diagnosis, but it may fail to detect intermittent hematuria. The cystoscopy conducted for our patient showed blood actively exiting into the interior of

the bladder. Laboratory urine cytochemistry analysis tests can only identify hematuria and proteinuria.

Arteriography was ordered to test for arteriovenous malformations or renal arteriovenous fistula, which could have been the cause of gross hematuria, and ruled out these conditions. Clinical and biochemical characteristics may not be evident and detection of hypertension in the left renal vein by radiological procedures is subject to operator error, to the extent that the syndrome may be more common than is described in the literature.⁶ In children, Doppler ultrasound and magnetic resonance angiography are the first choice tests because they are innocuous and generally lead to diagnosis.⁷ Phlebography with intravascular ultrasonography has also proved to be an important tool for diagnostic confirmation and for intraoperative assessment of the result of stenting and of relief of extrinsic compression.⁸

Prognosis is variable with nutcracker syndrome and is dictated by the magnitude of compression of the renal vein. In some cases, development of collateral venous circulation can trigger regression of the symptomatology.⁷

Since hematuria will resolve in 75% of cases, treatment should be conservative for at least 2 years in patients under the age of 18 years. However, in cases with severe symptoms, interventional treatment should be provided and this encompasses a range of surgical options, including nephropexy and renal vein bypass, transposition of the left renal vein, with or without dacron reinforcement, transposition of the superior mesenteric artery, kidney autotransplantation and renal vein bypass to the vena cava, through gonadocaval bypass, or even nephrectomy.³

Placement of external or intravascular stents has been described with good results. The current tendency to favor minimally invasive surgery suggests that intravascular stenting could be beneficial for patients, but care should be taken to avoid intimal hyperplasia and later occlusion of the stent. Therefore, it is recommended that platelet antiaggregants or anticoagulants should be used for at least 2 to 3 months, while waiting for full neoendothelialization of the site. There are few publications describing implantation of venous stents in young patients and there is no consensus on this application. While there are reports of promising results so far, there is little evidence on the long-term patency of these stents in these patients.^{9,10} Since adolescent and pediatric patients will continue to grow, growth of the blood vessel could lead to local stenosis and this factor should be taken into account whenever endovascular treatment is indicated. Similarly, there are several

reports of other complications, especially migration of stents.¹¹ There is recent evidence of treatment of patients with nutcracker syndrome in retroaortic renal veins, with results similar to those observed in patients who have undergone endovascular treatment for anterior nutcracker syndrome.¹²

The results in the case presented here were satisfactory. After deployment of a 12 × 40 mm smart control stent, followed by 10 × 40 mm balloon angioplasty, the patient's hematuria ceased completely in 6 hours, even though he was on platelet antiaggregants and anticoagulants. The patient has remained asymptomatic for 5 years.

REFERENCES

1. Kurklinsky AK, Rooke TW. Nutcracker phenomenon and nutcracker syndrome. *Mayo Clin Proc.* 2010;85(6):552-9. <http://dx.doi.org/10.4065/mcp.2009.0586>. PMID:20511485.
2. Cunha JR Jr, Souza TC, Feitosa AT, Brizzi JR, Tinoco JA. Tratamento endovascular da Síndrome de Quebra-nozes (Nutcracker). *J Vasc Bras.* 2013;12(3):247-51. <http://dx.doi.org/10.1590/jvb.2013.034>.
3. Velasquez CA, Saeyeldin A, Zafar MA, Brownstein AJ, Erben Y. A systematic review on management of nutcracker syndrome. *J Vasc Surg Venous Lymphat Disord.* 2018;6(2):271-8. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jvsv.2017.11.005>. PMID:29292117.
4. Silva M, Maurano A, Mendes G, et al. Síndrome de nutcracker: a aplicação da ultrassonografia com Doppler e relato de caso. *Rev Imagem.* 2007;29(3):121-4.
5. Dever DP, Ginsburg ME, Millet DJ, Feinstein MJ, Cockett AT. Nutcracker phenomenon. *Urology.* 1986;27(6):540-2. [http://dx.doi.org/10.1016/0090-4295\(86\)90337-7](http://dx.doi.org/10.1016/0090-4295(86)90337-7). PMID:3716053.
6. Almeida R, Barros E, Balbinotto A, Thomé FS, da Costa FP. Síndrome de Nutcracker: relato de caso. *Rev Bras Clin Med.* 2010;8(3):283-5.
7. Sousa B, Tavares M, Braga A, et al. Síndrome Nutcracker como causa de hematuria recorrente. *Acta Pediatr Port.* 2002;6(33):441-4.
8. Neupane S, Ambulgekar N, Edla S, Torey J, Gottam N, Yamasaki H. Intravascular ultrasound-guided endovascular stenting of renal vein in nutcracker syndrome. *Vasc Endovascular Surg.* 2018;52(5):355-6. <http://dx.doi.org/10.1177/1538574418765387>. PMID:29576005.
9. Chen W, Chu J, Yang JY, et al. Endovascular stent placement for the treatment of nutcracker phenomenon in three pediatric patients. *J Vasc Interv Radiol.* 2005;16(11):1529-33. <http://dx.doi.org/10.1097/01.RVI.0000178259.87608.EC>. PMID:16319162.
10. Chen S, Zhang H, Shi H, Tian L, Jin W, Li M. Endovascular stenting for treatment of nutcracker syndrome: report of 61 cases with long-term followup. *J Urol.* 2011;186(2):570-5. <http://dx.doi.org/10.1016/j.juro.2011.03.135>. PMID:21683388.
11. Sebastian T, Erdoes G, Bratu VA, Baumgartner I, Kucher N. Endovascular extraction of a migrated large self-expanding laser-cut renal venous stent from the right ventricle. *J Vasc Surg Cases Innov Tech.* 2017;3(2):79-82. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jvscit.2017.03.001>. PMID:29349383.
12. Rodríguez-Morata A, Robles-Martín ML, Reyes-Ortega JP. Endovascular treatment of posterior nutcracker syndrome with a new autoexpandable stent. *J Vasc Surg Venous Lymphat Disord.* 2019;7(1):118-21. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jvsv.2018.06.008>. PMID:30104164.

Correspondence

Sergio Quilici Belczak
Centro Universitário São Camilo
Rua Rio de Janeiro, 338, apto. 8 - Higienópolis
CEP 01240-010 - São Paulo (SP), Brasil
Tel.: +55 (11) 3628-5642
E-mail: belczak@gmail.com

Author information

SQB - PhD; Postdoctoral fellow in Cirurgia, Universidade de São Paulo (USP); Professor, Cirurgia Vascular, Curso de Medicina, Centro Universitário São Camilo (CUSC).
LL and DYS - 10th semester students, Curso de Medicina, Centro Universitário São Camilo (CUSC); Collaborators, Liga Acadêmica Camiliana de Cirurgia Vascular (LACCV).
LBP - Physician graduated, Centro Universitário São Camilo (CUSC); Resident, Cirurgia Geral, Servidor Público Municipal; Collaborator, Liga Acadêmica Camiliana de Cirurgia Vascular (LACCV).
GPRB and PEBL - Physicians graduated, Centro Universitário São Camilo (CUSC); Collaborators, Liga Acadêmica Camiliana de Cirurgia Vascular (LACCV).
AMLF and MAM - 12th semester students, Curso de Medicina, Centro Universitário São Camilo (CUSC); Collaborators, Liga Acadêmica Camiliana de Cirurgia Vascular (LACCV).

Author contributions


Conception and design: SQB
Analysis and interpretation: SQB, LL, LBP, GPRB, AMLF, MAM, PEBL, DYS
Data collection: SQB
Writing the article: SQB, LL, LBP, GPRB, AMLF, MAM, PEBL, DYS
Critical revision of the article: SQB
Final approval of the article*: SQB, LL, LBP, GPRB, AMLF, MAM, PEBL, DYS
Statistical analysis: N/A.
Overall responsibility: SQB

*All authors have read and approved of the final version of the article submitted to J Vasc Bras.



Tratamento endovascular da síndrome do quebra-nozes em adolescente: relato de caso

Endovascular treatment of a teenager with nutcracker syndrome: a case report

Sergio Quilici Belczak^{1,2} , Léa Luz¹, Luciana Barbosa Paglia¹, Gabriela Prata Ramos Barbosa¹, Alex Mendes Leonel Freire¹, Matheus Amparado Miziara¹, Paulo Eduardo Baldini Lucena¹, Douglas Yuji Saito¹

Resumo

A síndrome do quebra-nozes (ou síndrome de *nutcracker*) é causada pela compressão da veia renal esquerda pela artéria mesentérica superior e aorta, e está associada a uma sintomatologia característica, como dor no baixo ventre, varicocele e hematúria. O diagnóstico é frequentemente difícil e, portanto, demorado. O tratamento invasivo é controverso, especialmente nos pacientes pediátricos; no entanto, em casos de hematúria severa associada a anemia, insuficiência renal funcional, severa dor pélvica ou ineficácia de tratamento conservador, ele é indicado. É relatado o caso de uma criança do sexo masculino, 12 anos, com quadro de hematúria maciça por 12 horas, sem evidências de alterações à investigação inicial, que evoluiu com anemia intensa e retenção urinária. Investigações futuras evidenciaram imagens sugestivas da síndrome de *nutcracker* e foi optado pelo tratamento endovascular por implante de stent *smart control* seguido de balonamento. Paciente cessou a hematúria após o procedimento e permanece assintomático há 5 anos.

Palavras-chave: síndrome do quebra-nozes; veias renais; hematúria.

Abstract

The nutcracker syndrome is caused by compression of the left renal vein by the superior mesenteric artery and aorta and is associated with characteristic symptoms, such as lower abdominal pain, varicocele, and hematuria. Diagnosis is often difficult and, therefore, is often delayed. Invasive treatment is controversial, particularly in pediatric patients. However, it is indicated in cases of gross hematuria associated with anemia, renal function impairment, severe pelvic pain, or ineffective conservative treatment. We report the case of a 12-year-old boy presenting with severe hematuria for 12 hours, with no abnormal findings at a first evaluation, who progressed with severe anemia and urinary retention. Further investigation provided images suggestive of nutcracker syndrome, and endovascular stenting (*smart control* stent) followed by balloon dilatation was the treatment of choice. Hematuria ceased after the procedure, and the patient is still asymptomatic at 5-year follow-up.

Keywords: renal nutcracker syndrome; renal vein; hematuria.

Como citar: Belczak SQ, Luz L, Paglia LB, et al. Tratamento endovascular da síndrome do quebra-nozes em adolescente: relato de caso. J Vasc Bras. 2020;19:e20180126. <https://doi.org/10.1590/1677-5449.180126>

¹ Centro Universitário São Camilo, São Paulo, SP, Brasil.

² Instituto de Aprimoramento e Pesquisa em Angiorradiologia e Cirurgia Endovascular – IAPACE, São Paulo, SP, Brasil.

Fonte de financiamento: Nenhuma.

Conflito de interesse: Os autores declararam não haver conflitos de interesse que precisam ser informados.

Submetido em: Novembro 13, 2018. Aceito em: Setembro 11, 2019.

O estudo foi realizado no Instituto de Aprimoramento e Pesquisa em Angiorradiologia e Cirurgia Endovascular (IAPACE), São Paulo, SP, Brasil.

■ INTRODUÇÃO

A síndrome do quebra-nozes, também conhecida como *nutcracker*, é uma condição de diagnóstico difícil e frequentemente tardio¹, sendo caracterizada por um conjunto de manifestações clínicas que ocorrem devido à compressão da veia renal esquerda (VRE) pela artéria mesentérica superior (AMS), anteriormente, e pela artéria aorta (AA), posteriormente². O ângulo normal entre a AMS e a AA é de 90°; porém, quando esse ângulo é agudo, ocorre a compressão da VRE, originando o “quebra-nozes” anterior, correspondente à maioria dos casos. Na literatura, também é descrito o “quebra-nozes” posterior, que ocorre quando a veia renal se encontra retroaórtica ou circunferencial à aorta, e a compressão se dá pela aorta e pelo corpo vertebral³.

Essa síndrome é mais comum em mulheres entre 20 e 40 anos. O sintoma mais frequente é a hematúria, seguido de dor abdominal e nos flancos, com possível irradiação para coxas e nádegas. A dor pode apresentar piora nas posições sentada e ortostática¹.

Exames de imagem são essenciais no diagnóstico, e os mais utilizados são a ultrassonografia com Doppler renal e a angiotomografia computadorizada⁴. O tratamento da síndrome do quebra-nozes é discutível, podendo ser clínico ou cirúrgico, dependendo da gravidade dos sintomas apresentados⁵. Com o surgimento da cirurgia endovascular, o procedimento intervencionista passou a ser menos invasivo e de menor morbidade, sendo a colocação de stents muito utilizada nesses casos².

Este relato tem como objetivo apresentar o caso de um paciente de 12 anos com diagnóstico de síndrome do quebra-nozes, tratado com sucesso por implante de stent na VRE.

■ DESCRIÇÃO DO CASO

Paciente do sexo masculino, 12 anos, deu entrada pelo serviço de urologia com quadro de hematúria maciça havia 12 horas. Negava outros tipos de queixas e não relatava nada digno de nota em antecedentes pessoais e familiares. Foi solicitada tomografia computadorizada, que não evidenciou alterações segundo laudo, e também um hemograma com nível sérico de hemoglobina (Hb) de entrada de 11,7 mg/dL.

Em 24 horas, o paciente evoluiu com anemia intensa, apresentando Hb de 7,4 mg/dL e quadro de retenção urinária. Assim, foi realizada sondagem uretral de alívio com eliminação de inúmeros coágulos, além de uma ultrassonografia que evidenciou um grande coágulo no interior da bexiga.

Em seguida, realizou-se transfusão com dois concentrados de hemácias e cistoscopia com lavagem vesical e retirada de coágulos. Evidenciou-se saída

ativa de sangue pelo ureter esquerdo no interior da bexiga e, então, foi passado cateter duplo J pela equipe de urologia.

Foi solicitada arteriografia, que descartou malformações arteriovenosas e fistula arteriovenosa renal (Figura 1). Porém, evidenciou-se escoamento renal bem lentificado, estenose importante de VRE e imagem de compressão da AMS, sugestiva de síndrome de *nutcracker* (Figura 2). Ao se reavaliar a tomografia computadorizada inicial, observou-se, então, compressão da VRE pela AMS com ângulo de emergência agudo de aproximadamente 13,4° (Figura 3).

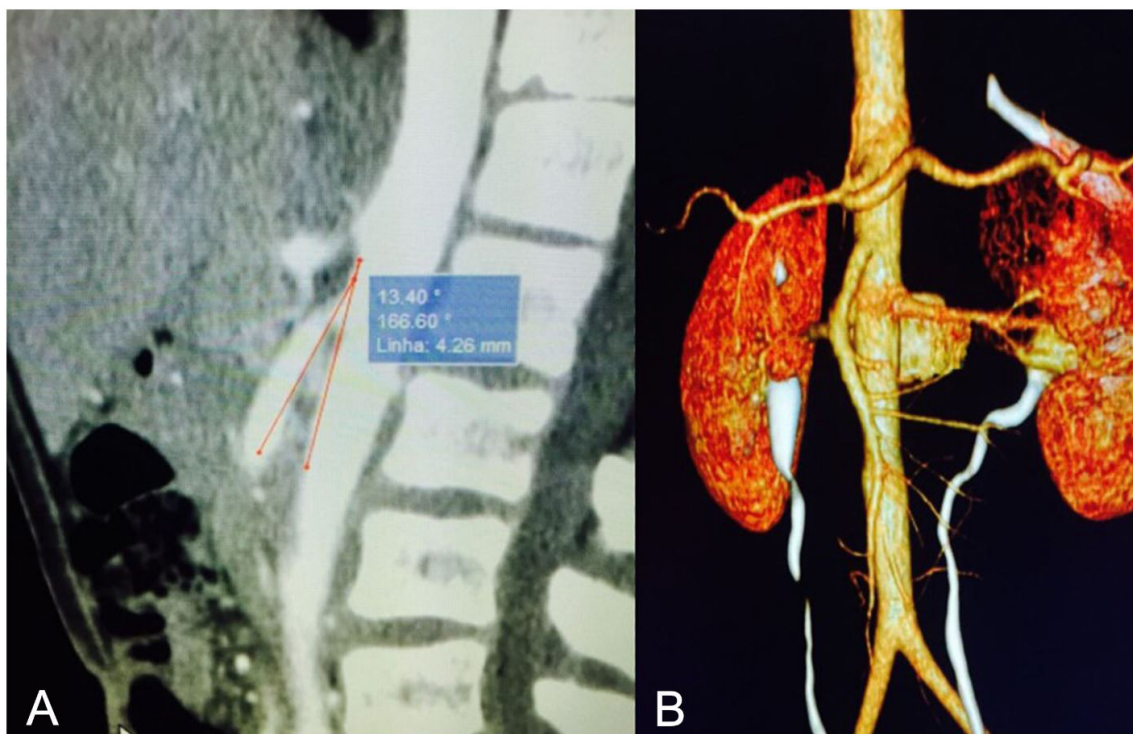
Para correção, foi realizada angioplastia com balão 10 × 40 mm, porém com *recoil* importante



Figura 1. Arteriografia de artéria renal esquerda.



Figura 2. Flebografia de veia renal esquerda evidenciando diminuição do escoamento e estenose.



Figuras 3. Tomografia computadorizada inicial (A) e reconstrução tridimensional (B) reavaliadas demonstrando compressão da veia renal esquerda.



Figura 4. Flebografia após angioplastia com balão 10 x 40 mm evidenciando manutenção da estenose.



Figura 5. Implante do stent *smart control* seguido de angioplastia com balão 10 x 40 mm.

e manutenção da estenose (Figura 4). O caso foi levado para discussão com a equipe de urologia, avaliando-se a possibilidade de nefrectomia. Optou-se pelo implante de stents *smart control* 12 x 40 mm, seguido de novo balonamento com balão 10 x 40 mm (Figura 5).

A hematúria do paciente cessou completamente em 6 horas, mesmo com o uso de ácido acetilsalicílico (AAS) e clopidogrel. Há 5 anos, o paciente permanece assintomático e com angiotomografia de controle evidenciando perviedade do stent e ausência de compressões (Figura 6).

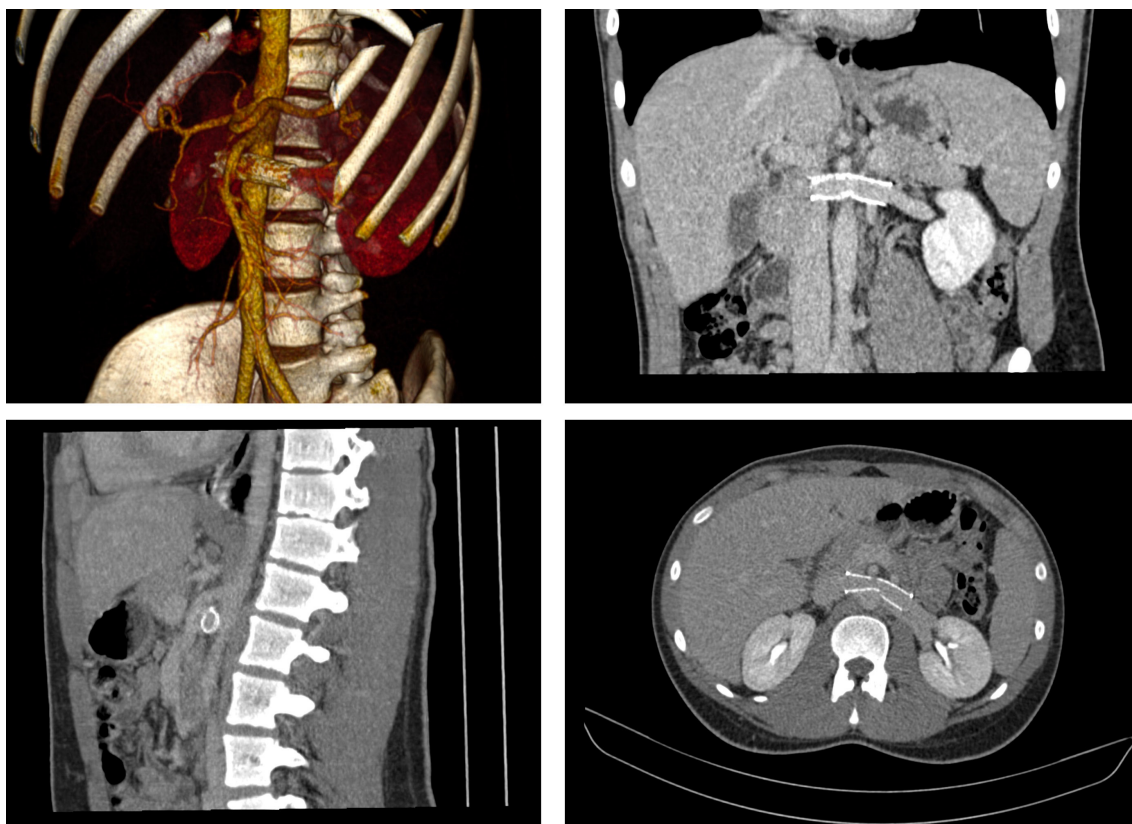


Figura 6. Imagens de Angiotomografia de controle de 5 anos após o procedimento.

DISCUSSÃO

Inicialmente descrita em 1950, a síndrome do quebra-nozes (*nutcracker*) consiste na típica compressão da VRE pela AA e pela AMS^{2,3}. Acredita-se que a escassez de gordura retroperitoneal, levando a uma diminuição do ângulo de emergência da AMS, ou a nefroptose, levando a um alongamento da VRE, estejam associadas à síndrome². Há também um segundo tipo da Síndrome causado pela compressão da VRE entre a aorta e a coluna quando esta apresenta uma variação anatômica configurando uma posição retroaórtica. A compressão da VRE e conseqüentemente sua estenose, leva em diferentes graus, a redução do seu fluxo, provocando hipertensão venosa. Esta pode ser assintomática ou gerar diversos sinais e sintomas, como a hematúria (a ruptura das finas paredes dos vasos adjacentes ao sistema coletor traduz-se clinicamente em micro-hematúria ou hematuria macroscópica), dor lombar, dor em flanco esquerdo com irradiação para a região posterolateral da coxa e para as nádegas, proteinúria ortostática e varicocele esquerda^{2,3}. O sintoma mais comum da síndrome é a hematuria, que varia de micro até

sangramentos associados à anemia, como no presente relato, no qual a Hb do paciente evoluiu de 11,7 para 7,4 mg/dL após 24 horas de internação.

A compressão da VRE pode ocorrer devido a neoplasia pancreática, linfadenopatia periaórtica, neoplasias retroperitoneais ou presença de tecido fibrótico local entre a AA e a AMS. Sua prevalência é superior no sexo feminino, podendo aparecer na infância ou na idade adulta, porém mais frequentemente entre a 2^a e a 3^a décadas de vida³.

Os sintomas podem ser agravados com atividade física e são comuns a outras situações clínicas, principalmente a nefrolitíase. O diagnóstico da síndrome do quebra-nozes é difícil, exigindo a investigação prévia de outras causas mais frequentes e/ou mais graves desses sintomas (principalmente a hematuria)^{2,3}. A presença de hematuria no orifício ureteral esquerdo, na ausência de qualquer outra patologia detectável, deve levantar a suspeita. A cistoscopia, então, pode auxiliar o diagnóstico, mas pode não revelar hematuria intermitente durante o exame. Na cistoscopia realizada no nosso paciente, observou-se a saída de sangue ativamente no interior da bexiga. Laboratorialmente,

a hematúria e a proteinúria são os únicos elementos identificáveis na análise citoquímica da urina.

Para descartar malformações arteriovenosas ou fistula arteriovenosa renal, que poderiam justificar a hematúria maciça, foi solicitada uma arteriografia, que descartou as lesões. As características clínicas e bioquímicas podem não ser evidentes, além de a detecção da hipertensão da veia renal esquerda por procedimentos radiológicos estar sujeita à falha do operador, de forma que a síndrome possa ser mais comum do que se encontra na literatura⁶. Em crianças, a ecografia com Doppler e a angiorressonância são de primeira escolha pela inocuidade e por geralmente serem esclarecedoras do diagnóstico⁷. A realização de flebografia com a utilização de ultrassonografia intravascular também tem se mostrado ferramenta importante para confirmação do diagnóstico e avaliação intraoperatória do resultado do implante do stent e alívio da compressão extrínseca⁸.

O prognóstico da Síndrome de Nutcracker é variável e ditado pela magnitude da compressão da veia renal. Em alguns casos, o desenvolvimento de circulação venosa colateral desencadeia uma regressão da sintomatologia⁷.

Uma vez que em 75% dos casos a hematúria se resolve, o tratamento deve ser conservador durante pelo menos 2 anos em pacientes com idade abaixo de 18 anos. No entanto, em casos com sintomas graves, o tratamento intervencionista deve ser realizado e compreende várias opções de cirurgias, incluindo desde nefropexia e *bypass* da veia renal, passando por transposição da veia renal esquerda com ou sem reforço de dacron, transposição da artéria mesentérica superior, autotransplante renal e derivação da veia renal para a veia cava, até *bypass* gonadocaval ou mesmo nefrectomia³.

Foi descrita, com bom resultado, a colocação de stent externo ou intravascular. Atualmente, a tendência de cirurgia minimamente invasiva sugere que o *stent* intravascular pode ser benéfico para o paciente, mas deve-se tomar cuidado com hiperplasia intimal e posterior oclusão do *stent*. Para tanto, aconselha-se o uso de antiagregantes plaquetários ou anticoagulantes por pelo menos 2 a 3 meses, a fim de aguardar a efetiva neoendotelização local. Há poucas publicações em relação ao implante de stents venosos em pacientes jovens, e falta de consenso nessa indicação. Mas até então, há relatos de resultados promissores. Porém não há muitas evidências sobre a perviabilidade destes *stents* a longo prazo nestes indivíduos^{9,10}. Uma vez que pacientes adolescentes e pediátricos ainda vão crescer, o crescimento do vaso sanguíneo pode acarretar uma estenose no local, esse fator deve ser considerado se terapia endovascular foi indicada. Da mesma forma, há

diversos relatos de outras complicações, especialmente migração de *stents* foram descritos¹¹. Há também evidências atuais do tratamento inclusive de pacientes com quebra-nozes em veia renal retroaórtica, com resultados semelhantes àqueles obtidos em pacientes submetidos ao tratamento endovascular em quebra-nozes anterior¹².

No presente caso apresentado, o resultado foi satisfatório. Após implante de *stent smart control* 12 × 40 mm, seguido de angioplastia com balão 10 × 40 mm, a hematúria do paciente cessou completamente em 6 horas, mesmo com uso de antiagregantes plaquetários e anticoagulantes. Há 5 anos, o paciente permanece assintomático.

REFERÊNCIAS

1. Kurklinsky AK, Rooke TW. Nutcracker phenomenon and nutcracker syndrome. *Mayo Clin Proc.* 2010;85(6):552-9. <http://dx.doi.org/10.4065/mcp.2009.0586>. PMID:20511485.
2. Cunha JR Jr, Souza TC, Feitosa AT, Brizzi JR, Tinoco JA. Tratamento endovascular da Síndrome de Quebra-nozes (Nutcracker). *J Vasc Bras.* 2013;12(3):247-51. <http://dx.doi.org/10.1590/jvb.2013.034>.
3. Velasquez CA, Saeyeldin A, Zafar MA, Brownstein AJ, Erben Y. A systematic review on management of nutcracker syndrome. *J Vasc Surg Venous Lymphat Disord.* 2018;6(2):271-8. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jvsv.2017.11.005>. PMID:29292117.
4. Silva M, Maurano A, Mendes G, et al. Síndrome de nutcracker: a aplicação da ultrassonografia com Doppler e relato de caso. *Rev Imagem.* 2007;29(3):121-4.
5. Dever DP, Ginsburg ME, Millet DJ, Feinstein MJ, Cockett AT. Nutcracker phenomenon. *Urology.* 1986;27(6):540-2. [http://dx.doi.org/10.1016/0090-4295\(86\)90337-7](http://dx.doi.org/10.1016/0090-4295(86)90337-7). PMID:3716053.
6. Almeida R, Barros E, Balbinotto A, Thomé FS, da Costa FP. Síndrome de Nutcracker: relato de caso. *Rev Bras Clin Med.* 2010;8(3):283-5.
7. Sousa B, Tavares M, Braga A, et al. Síndrome Nutcracker como causa de hematúria recorrente. *Acta Pediatr Port.* 2002;6(33):441-4.
8. Neupane S, Ambulgekar N, Edla S, Torey J, Gottam N, Yamasaki H. Intravascular ultrasound-guided endovascular stenting of renal vein in nutcracker syndrome. *Vasc Endovascular Surg.* 2018;52(5):355-6. <http://dx.doi.org/10.1177/1538574418765387>. PMID:29576005.
9. Chen W, Chu J, Yang JY, et al. Endovascular stent placement for the treatment of nutcracker phenomenon in three pediatric patients. *J Vasc Interv Radiol.* 2005;16(11):1529-33. <http://dx.doi.org/10.1097/01.RVI.0000178259.87608.EC>. PMID:16319162.
10. Chen S, Zhang H, Shi H, Tian L, Jin W, Li M. Endovascular stenting for treatment of nutcracker syndrome: report of 61 cases with long-term followup. *J Urol.* 2011;186(2):570-5. <http://dx.doi.org/10.1016/j.juro.2011.03.135>. PMID:21683388.
11. Sebastian T, Erdoes G, Bratu VA, Baumgartner I, Kucher N. Endovascular extraction of a migrated large self-expanding laser-cut renal venous stent from the right ventricle. *J Vasc Surg Cases Innov Tech.* 2017;3(2):79-82. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jvscit.2017.03.001>. PMID:29349383.
12. Rodríguez-Morata A, Robles-Martín ML, Reyes-Ortega JP. Endovascular treatment of posterior nutcracker syndrome with a new autoexpandable stent. *J Vasc Surg Venous Lymphat Disord.* 2019;7(1):118-21. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jvsv.2018.06.008>. PMID:30104164.

Correspondência

Sergio Quilici Belczak
Centro Universitário São Camilo
Rua Rio de Janeiro, 338, apto. 8 - Higienópolis
CEP 01240-010 - São Paulo (SP), Brasil
Tel: (11) 3628-5642
E-mail: belczak@gmail.com

Informações sobre os autores

SQB - Doutor; Pós-doutor em Cirurgia, Universidade de São Paulo (USP); Docente, Disciplina de Cirurgia Vascular, Curso de Medicina, Centro Universitário São Camilo (CUSC).
LL e DYS - Alunos, 10º semestre, Curso de Medicina, Centro Universitário São Camilo (CUSC); Colaboradores, Liga Acadêmica Camiliana de Cirurgia Vascular (LACCV).
LBP - Médica formada, Centro Universitário São Camilo (CUSC); Residente, Cirurgia Geral, Servidor Público Municipal; Colaboradora, Liga Acadêmica Camiliana de Cirurgia Vascular (LACCV).
GPRB e PEBL - Médicos formados, Centro Universitário São Camilo (CUSC); Colaboradores, Liga Acadêmica Camiliana de Cirurgia Vascular (LACCV).
AMLF e MAM - Alunos, 12º semestre, Curso de Medicina, Centro Universitário São Camilo (CUSC); Colaborador da Liga Acadêmica Camiliana de Cirurgia Vascular (LACCV).

Contribuições dos autores

Concepção e desenho do estudo: SQB
Análise e interpretação dos dados: SQB, LL, LBP, GPRB, AMLF, MAM, PEBL, DYS
Coleta de dados: SQB
Redação do artigo: SQB, LL, LBP, GPRB, AMLF, MAM, PEBL, DYS
Revisão crítica do texto: SQB
Aprovação final do artigo*: SQB, LL, LBP, GPRB, AMLF, MAM, PEBL, DYS
Análise estatística: N/A.
Responsabilidade geral pelo estudo: SQB

*Todos os autores leram e aprovaram a versão final submetida ao J Vasc Bras.