

# Quisto de Klestadt (Nasolabial)

A. Gomes da Silva\*, Carlos Coelho Cardoso\*\*

**Resumo:** Os autores relatam a sua experiência no diagnóstico e tratamento de uma situação clínica de quisto nasolabial, e a propósito do mesmo fazem uma revisão bibliográfica actualizada, abordando os seus diferentes aspectos – quadro clínico com sintomas e sinais, diagnóstico, tratamento, histologia e prognóstico.

Palavras-Chave: Quisto de Klestadt; Quisto nasolabial; Canal nasolacrimal

**Abstract:** The authors described a clinical situation of nasolabial cyst diagnosed and treated by themselves, and based on it, they realized a bibliographic revision of the actual scientific literature concerning the nasolabial cyst, in its different aspects – clinical symptoms and signals, diagnosis, treatment, histological aspects and prognosis.

Key-words: Klestadt cyst; Nasolabial cyst; Nasolacrimal channel

(Gomes da Silva A, Cardoso CC. Quisto de Klestadt (Nasolabial). Rev Port Estomatol Cir Maxilofac 2008;49:233-236)

- \*Médico Dentista Civil no Serviço de Estomatologia, Cirurgia Maxilofacial e Medicina Dentária do Hospital da Marinha. Médico Dentista no Posto Médico dos Serviços Sociais da Caixa Geral de Depósitos.
- \*\*CMG MN Res, Médico, Estomatologista, Cirurgião Maxilofacial. Director de Serviço do Serviço de Estomatologia, Maxilofacial e Medicina Dentária do Hospital da Marinha. Estomatologista nos SAMS-SBSI.

## **INTRODUÇÃO**

O quisto de Klestadt é um tumor quistico de desenvolvimento, raro, localizado no sulco nasogeniano, envolvendo a região canina até à base da narina. Inicialmente descrito em 1882 por Zuckerkandl<sup>(1-6)</sup>, é também conhecido por quisto nasolabial ou por quisto nasomaxilar<sup>(4-7)</sup>. A sua patogénese é controversa, existindo duas teorias para a sua origem<sup>(8)</sup>. Klestadt considera-o um quisto fissurário, derivado de epitélio embrionário encarcerado ao longo das linhas de sutura embrionárias<sup>(3)</sup>. Bruggemann, devido à similar aparência histológica<sup>(3)</sup>, afirma que o quisto nasolabial deriva de restos das porções anteriores e inferiores do canal nasolacrimal<sup>(1,4,6,7,9+1)</sup>.

Localizado no sulco nasolabial, 90% das vezes é unilateral<sup>(11)</sup> e manifesta-se habitualmente na 4ª, 5ª ou 6ª década de vida<sup>(1,2,7,11)</sup>. Tem uma incidência de 3:1 a favor das mulheres<sup>(2,7,11)</sup>. Normalmente é assintomático, a não ser quando infecta<sup>(11)</sup> ou atinge dimensões consideráveis, provocando apagamento do sulco nasolabial, elevação da asa do nariz do mesmo lado e projecção do lábio superior<sup>(1,7)</sup>.

Uma vez que está localizado totalmente nos tecidos moles, o rx não apresenta alterações relevantes<sup>(4,7,11)</sup>. A TAC e a ressonância magnética servem para delimitar anatomicamente o quisto.

Histologicamente, é caracterizado por epitélio respiratório, ou seja, por uma membrana de epitélio colunar pseudo-estratificado<sup>(4,6-11)</sup>, com numerosas células produtoras de muco (células caliciformes – "goblet cells")<sup>(7,8,10,11)</sup> e com frequência células ciliares<sup>(4,11)</sup>. Pode ser observado, por vezes, epitélio escamoso estratificado<sup>(4,7,8,10)</sup> e epitélio cuboide do tipo ductal<sup>(7,10)</sup>.

O tratamento de eleição é a excisão cirúrgica por via oral<sup>(4)</sup>. É uma lesão benigna em que a recidiva é rara<sup>(4)</sup>. Há apenas um caso, descrito por Arnold (1929), de degeneração carcinomatosa derivada do quisto nasolabial<sup>(6)</sup>.

### CASO CLÍNICO

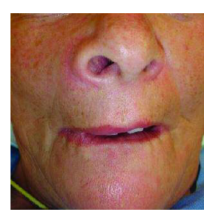
Paciente do sexo feminino, 63 anos de idade, caucasiana, foi referida à consulta de cirurgia oral e maxilofacial por apresentar dor muito intensa, associada a aumento de volume persistente, na região da fossa canina direita, com apagamento do

sulco nasogeniano e elevação da asa do nariz (Figura 1), que não cedeu à prescrição prolongada e variada da antibioterapia.

Três a quatro meses antes, começou a ter dores localizadas, que a levaram ao seu médico dentista assistente, o qual associou o aumento de volume a abcesso de causa dentária, e extraiu o dente (1.3). Após a exodontia e antibioterapia, a tumefacção e as dores agravaram-se de modo contínuo e insidioso. Foramlhe prescritos novos antibióticos e anti-inflamatórios, e como não melhorasse, foi encaminhada para a consulta de cirurgia oral.

A doente referiu na sua história pregressa, anos antes, o diagnóstico de um quisto, a que nunca deu importância, pela ausência de sintomatologia. Tratara-se de um achado diagnóstico durante uma consulta em dermatologia.

À inspecção apresentava assimetria da face, por aumento de volume localizado ao sulco nasogeniano, asa do nariz e pavimento narinário direitos, e rubor dos tegumentos cutâneos. (Figura 1)



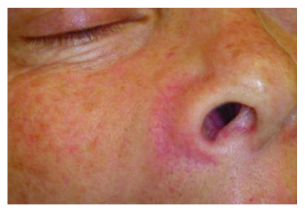


Figura 1 - Fotografia extra-oral. Assimetria da face por levantamento da asa do nariz e tumefacção nasolabial, com alteração dos tegumentos cutâneos envolventes.

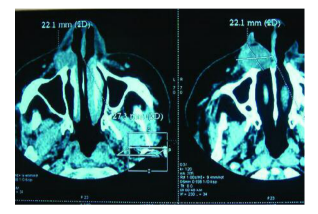
À palpação registámos aumento de volume, e da temperatura localizada, tensão dolorosa dos tecidos, e dificuldade de manipulação dos mesmos.

O exame intra-oral revelou um fundo de vestíbulo aumen-

tado de volume e arcadas dentárias parcialmente desdentadas.

O Rx – ortopantomografia - foi inconclusivo.

A TAC mostrou uma imagem sugestiva de quisto, de aproximadamente 27 mm de maior eixo, localizado nos tecidos moles na transição do andar inferior e médio da face, à direita, com relação com o maxilar superior, na fossa canina, e com aparente comunicação com as fossas nasais do mesmo lado. Há evidente reabsorção óssea maxilar por compressão (Figura 2).



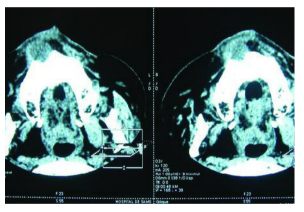
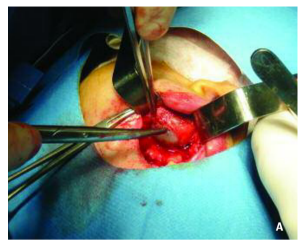


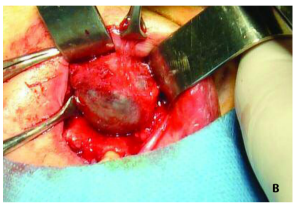
Figura 2 - TAC do quisto. Note a reabsorção óssea do maxilar provocada pelo quisto, bem como a sua continuidade com as fossas nasais.

Sob anestesia geral, procedemos à excisão da lesão, por via oral (Figura 3), com encerramento de comunicação oro-nasal. Cirurgia e pós-operatório decorreram sem complicações. A peça operatória foi enviada para exame anatomo-patológico. Após um primeiro diagnóstico de quisto mucoso do seio maxilar, e ter sido discutido e revisto clínica e histologicamente, o resultado final do exame foi de quisto nasolabial (Figura 4).

### **DISCUSSÃO**

Os dois quistos de desenvolvimento não odontogénicos, anteriormente classificados como fissurários, localizados na região oral, são o quisto nasopalatino e o quisto nasolabial<sup>(7)</sup>. São raros





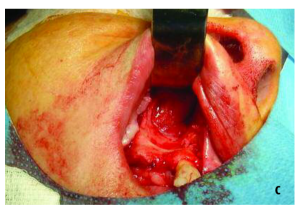
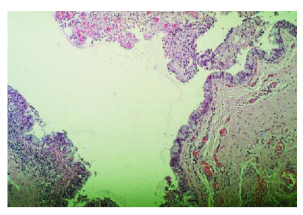


Figura 3 - Fotografias intra-operatórias. Lesão a ser removida (a e b) e loca ciruqica após excisão (c).

e considerados quistos de canais residuais. O quisto do canal nasopalatino tem localização intra-ósseo e deriva da retenção de restos epiteliais embrionários do canal palatino, e o quisto nasolabial está localizado nos tecidos moles e deriva de restos anteriores e inferiores do canal nasolacrimal<sup>(7)</sup>. Alguns autores consideram-no fissurario. As suas características histológicas similares ao canal nasolacrimal apoiam a hipótese de Brüggeman, na qual o quisto nasolabial deriva de restos anteriores e inferiores do canal nasolacrimal<sup>(3)</sup>. A hipótese de ser um quisto fissurario tem perdido adeptos por recentes estudos apoiarem as



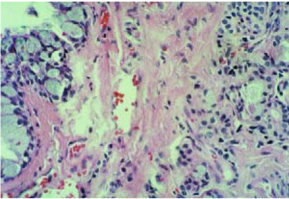


Figura 4 - Fotografia da preparação histológica (Lâminas de Hematoxilina eosina – HE) com ampliações de 100X e 400X.

conclusões de que durante a embriogénese não há retenção de epitélio ao longo das linhas de sutura embrionárias (suturas ósseas)<sup>(7)</sup>. Contudo, recentemente, López-Ríos e col. sugeriram que seja revista a teoria de Brüggeman, devido à extensa secreção apocrina (não há evidência da existência de células apocrinas no canal nasolacrimal) observada numa peça histologica apresentada num caso clínico de quisto nasolabial<sup>(3)</sup>. Inclusivamente, referiram que se a correlação clínica, imagiológica e histológica não fosse tão explícita em favor de quisto nasolabial o diagnóstico seria de um adenoma quistico de uma glândula salivar minor<sup>(3)</sup>.

O diagnóstico diferencial é feito com lesões inflamatórias periapicais, furúnculo nasal, quisto do canal nasopalatino, quisto dermóide e epidermóide e tumores das glândulas salivares minor.

Tanimoto e col., referem a importância da ressonância magnética no estudo anatómico e no diagnóstico do quisto nasolabial<sup>(2)</sup>. Além da excelente resolução em tecidos moles, a ressonância magnética com meio de contraste faz o diagnóstico diferencial do quisto nasolabial com tumores de glândulas salivares minor<sup>(2)</sup>. O interior do quisto nasolabial é realçado sem contraste, enquanto que o interior de tumores de glândulas salivares minor são realçadas com meio de contraste<sup>(2)</sup>.

Para o diagnóstico da patologia oral é essencial uma correcta correlação entre a clínica, a imagiologia e a anatomia patológica. Se em determinados casos uma destas especialidades é suficiente para o diagnóstico, noutros casos as observações clínicas servem para apoiar a anatomia patológica, e vice-versa.

No caso apresentado, a confusão no diagnóstico histológico deveu-se essencialmente à similaridade histológica entre o quisto de retenção do seio maxilar e o quisto nasolabial. No entanto, os aspectos clínicos e anatómicos ajudaram ao diagnóstico histológico final.

#### **AGRADECIMENTOS**

À Exma. Sra. Dra. Sara Turpin, médica especialista do Departamento de Patologia, Unidade de Anatomia Patológica do Hospital dos SAMS-SBSI, os nossos agradecimentos pela preciosa colaboração prestada e sem a qual o diagnóstico não teria sido possível. O nosso agradecimento ainda pela disponibilização das fotografias das preparações histológicas, que aqui apresentamos.

#### **BIBLIOGRAFIA**

- 1 Ramos TCV, Mesquita RA, Gomez RS, Castro WH. Transnasal Approach to Marsupialization of the Nasolabial Cyst: Report of 2 Cases. J Oral Maxillofac Surg 2007;65:1241-1243.
- 2 Tanimoto K, Kakimoto N, Nishiyama H, Murakami S, Kishino M. MRI of nasoalveolar cyst: Case report. Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol Endod 2005;99:221-224.
- 3 López-Ríos F, Lassaletta-Atienza L, Domingo-Carrasco C, Martinez-Tello FJ. Nasolabial cyst. Report of a case with extensive apocrine change. Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol Endod 1997;84:404-6.
- 4 Hoffman S, Jacoway JR, Krolls SO. Intraosseous and parosteal tumors of the jaws. In: Hartmann WH, Sobin LH, editors. Atlas of tumor pathology, vol. 24. Washington (DC): Armed Forces Institute of Pathology, 1987.
- 5 França DCC, Monti LM, Castro EVFL, Castro AL, Crivelini MM. Cisto naslabial: Relato de caso. Revista Odontológica de Aracatuba 2006;27:91-95.
- 6 Félix JA, Ferreira PJ, Correa R, Cantini R, Neto RM, Félix F. Cistonasolabial bilateral: relato de dois casos e revisão da literatura. Rev Brás Otorrinolaringol 2003;69:279-82.
- 7 Sapp JF, Eversole LR, Wysocki GP. Patologia Oral e Maxilofacial Contemporânea. Lusociência edições técnicas e cientificas, Lda. 1999.
- 8 Tiago RSL, Maia MS, Nascimento GMS, Correa JP, Salgado DC. Cisto nasolabial: aspectos diagnósticos e terapêuticos. Rev. Brás. Otorrinolaringol 2008;74.
- 9 Cawson RA, Odell EW. Essentials of Oral Pathology and Oral Medicine. 6<sup>a</sup> ed. Harcourt Brace and Company Limited. 1998. Churchill Livingstone.
- 10 Regezi J.A., Sciubba J.J., Jordan R.C.K. Oral Pathology. Clinical Pathology Correlations. Elsevier Science (USA). 2003.
- 11 Lalwani AK. Current Diagnosis & Treatment in Otolaryngology Head & Neck Surgery. Lange Medical Books/McGraw-Hill. 2004.
- 12 Wesley RK, Scannell T, Nathan LE. Nasolabial cyst: Presentation of a case with a review of the literature. J Oral Maxillofac Surg 1984;42:188-192.