

Abstract POSTERS**□ Raro caso di ascesso cerebrale da *Actinomyces meyeri*: case report**

N. NOCCHI, L. MORABITO, S. MASSACCESI, E. AGOSTINI, R. CENTONZE, P. RAGAZZI

UO di Neurochirurgia, Azienda Ospedaliera Marche Nord, Pesaro (PU)

INTRODUZIONE. L'actinomicosi è una infezione batterica sostenuta da Gram positivi con coinvolgimento di numerosi distretti corporei. Un coinvolgimento cerebrale rappresenta un evento raro. Una delle forme più rare di actinomicosi è quella sostenuta dall'*Actinomyces meyeri*. Riportiamo il caso clinico di ascesso cerebrale in paziente con actinomicosi sostenuto da *Actinomyces meyeri*.

CASE REPORT. Un paziente di 55 anni affetto da disturbi psichiatrici giungeva in PS dopo transitoria perdita di coscienza. Evidenza di leucocitosi neutrofila, PCR e VES elevate. TC t-b e RM encefalo documentavano ascesso parieto-occipitale destro. Evidenza di nodulo polmonare di probabile origine infettiva. Veniva eseguita craniotomia con asportazione del processo espansivo. Prelievo di mate-

riale purulento con isolamento *Actinomyces meyeri*. Impostata terapia antibiotica a base di Ampicillina e Ceftriaxone e.v. per tre settimane e orale per nove mesi. Decorso postoperatorio regolare.

DISCUSSIONE E CONCLUSIONI. Una actinomicosi cerebrale rappresenta una rara eventualità successiva ad una diffusione ematogena del batterio. L'*Actinomyces meyeri* è responsabile di circa < 1% di tutte le actinomicosi. Il trattamento di actinomicosi cerebrali non è regolato da trial randomizzati ma esiste consenso nel ricorso ad un trattamento antibiotico prolungato. Un intervento chirurgico di asportazione o drenaggio di ascesso cerebrale è indicato per ridurre effetto massa e rendere più efficace la terapia farmacologica.

Corrispondenza: Dr. Niccolò Nocchi, UO di Neurochirurgia, Presidio Ospedaliero “S. Salvatore”, piazzale Carlo Cinelli 4, 61121 Pesaro (PU), e-mail: niccolo.nocchi@gmail.com

LVII Congresso Nazionale SNO, 24-26 maggio 2017, Napoli.

Atti a cura di Massimo de Bellis e Bruno Zanotti.

Copyright © 2017 by new Magazine edizioni s.r.l., Trento, Italia. www.newmagazine.it

ISBN: 978-88-8041-115-4