

# 14º Congresso Brasileiro de Ensino e Pesquisa 2014

9º CONGRESSO BRASILEIRO DE PESQUISA EM  
SAÚDE DA CRIANÇA E ADOLESCENTE

2º CONGRESSO BRASILEIRO DE RESIDENTES DE PEDIATRIA

2º ENCONTRO NACIONAL DE LIGAS DE PEDIATRIA

14º FÓRUM DA ACADEMIA BRASILEIRA DE PEDIATRIA - Prof. Dr. Izrail Cat



## Trabalhos Científicos

### Título:

**Autores:** RAVENA MASSUCATTO (PUC SP); BÁRBARA WERNER GRICIANAS ( PUC SP); KARINE GUIMARÃES LACERDA (PUC SP); GABRIELA MOREIRA DE TOLEDO (PUCSP); EMILLE ALMICI GHERARDI (PUC SP); ANA CLÁUDIA JUNQUEIRA FRANCO (PUC SP); IZILDA DAS EIRAS TÃMEGA (PUC SP)

**Resumo:** Introdução: A síndrome de Beckwith-Wiedemann é uma desordem genética rara na qual ocorrem crescimento excessivo, defeitos congênitos, hipoglicemia neonatal e predisposição ao desenvolvimento de tumores de origem embrionária na infância. É decorrente de alterações no locus 11p15.5. Sua suspeita é possível no pré-natal, através de exames ultrassonográficos, no entanto, o diagnóstico é essencialmente clínico. Descrição do caso: Paciente do sexo feminino iniciou acompanhamento aos seis dias de vida pois apresentou hipoglicemia neonatal, macroglossia e língua protusa. O pré-natal foi realizado desde 20 semanas de idade gestacional; o parto foi cesáreo, RN a termo, adequado para a idade gestacional. O caso foi considerado sugestivo de Síndrome de Beckwith- Wiedemann, sendo recomendada avaliação semestral para rastreamento de neoplasias malignas. Aos 23 meses, a paciente realizou glossectomia parcial. Permanece em acompanhamento no Ambulatório de Alto Risco. Comentários: A síndrome relatada se favorece do diagnóstico precoce, inclusive no período pré-natal, pois necessita de apoio multiprofissional e avaliação periódica devido ao grande risco de desenvolvimento de complicações.