

Trabalhos Científicos

Título: Relato De Caso: Epispádia Isolada Em Uretra Feminina – Uma Tipo Raro De Dds

Autores: JULIA DE CASTRO FARIA (HOSPITAL INFANTIL DARCY VARGAS), CAROLINA COSTA FIGUEIREDO (HOSPITAL INFANTIL DARCY VARGAS), GUIDO DE PAULA COLARES NETO (HOSPITAL INFANTIL DARCY VARGAS), TERESA MARIA LOPES DE OLIVEIRA URAS BELEM (HOSPITAL DOS ESTIVADORES), FABIA BECKER (HOSPITAL DOS ESTIVADORES), FERNANDA GHILARDI LEÃO (HOSPITAL INFANTIL DARCY VARGAS), NARA MICHELLE DE ARAÚJO EVANGELISTA (HOSPITAL INFANTIL DARCY VARGAS), VÂNIA DE FÁTIMA TONETTO FERNANDES (HOSPITAL INFANTIL DARCY VARGAS)

Resumo: Diferenças do desenvolvimento do sexo (DDS) são condições congênicas cujo desenvolvimento cromossomal, gonadal ou anatômico do sexo é atípico. Essas desordens necessitam de seguimento como é o caso da epispádia isolada de uretra feminina (EIUF). Relatar o caso raro de uma EIUF evidenciando como foi realizado o diagnóstico. Destacar as complicações esperadas desta patologia. Ressaltar para o pediatra geral a importância do exame físico do recém nascido (RN) Relato de caso realizado através da análise de prontuário de um hospital infantil terciário. Realizada revisão bibliográfica do assunto na base de dados PubMed e guidelines de referências do país RN de J.F.D, 11 dias de vida é encaminhado ao serviço de endocrinopediatria devido à genitália atípica. Sem histórico de disfunções obstétricas, pré-natais ou de triagens neonatais, desenvolvimento compatível com a idade, em aleitamento materno exclusivo e ganho ponderal adequado. Genitália com presença de clitóris bífido, orifício central único, ânus típico, sem demais discrepâncias ao exame físico. Foram solicitados exames de imagem, os quais evidenciaram útero, trompas e ovários e demais órgãos abdominais dentro da normalidade, além de complementares como Androstenediona, Cortisol, ACTH, Testosterona total, 17OHprogesterona, eletrólitos cujos resultados estavam inseridos nos valores de referência, além do Cariótipo 46,XX – o que permitiu a emissão da certidão de nascimento da paciente. Solicitada avaliação da Urologia a qual corroborou com o diagnóstico de EIUF e manteve seguimento para avaliar presença posterior de incontinência urinária a fim de evitar infecções do trato urinário (ITU) de repetição A EIUF é a anomalia menos severa do conjunto de malformações congênicas do complexo extrofia-epispádia, o qual engloba os diversos graus de extrofia de bexiga e de extrofia de cloaca. Devido à atipia genital que ela pode causar, se enquadra no vasto espectro das DDS. Trata-se de uma disfunção raríssima, cuja incidência é cerca de 1:484.000 nascidos vivos. É imprescindível seu diagnóstico pois o mau funcionamento do esfíncter uretral pode propiciar ITU de repetição e, se não diagnosticada, pode evoluir com maior risco de lesão renal. Os exames complementares solicitados foram essenciais para a desfecho diagnóstico, tendo em vista a necessidade de exclusão de disfunções hormonais, como a hiperplasia adrenal congênita e malformações congênicas do trato geniturinário e do sistema reprodutor. Contudo, para que todo esse seguimento fosse realizado, foi necessária avaliação adequada da genitália do recém nascido pelo pediatra geral em sala de parto e, constatada anormalidade, encaminhado para avaliação do endocrinologista pediátrico.