



16º COBRAPEM
CONGRESSO BRASILEIRO PEDIÁTRICO
DE ENDOCRINOLOGIA E METABOLOGIA
12 A 15 DE NOVEMBRO DE 2025 Recife - PE

12 a 15 de novembro

Recife Expo Center
Cais Santa Rita, 156 - São José, Recife - PE

Trabalhos Científicos

Título: Baixa Estatura Na Síndrome Ataxia-Telangiectasia: Relato De Caso

Autores: Introdução: A síndrome Ataxia-Telangiectasia (AT) é uma condição genética rara, com prevalência estimada entre 1:40.000 e 1:100.000 nascidos vivos. Caracteriza-se por manifestações neurológicas, imunodeficiência, infecções, maior risco de neoplasias, doenças autoimunes e alta frequência de complicações endócrinas. Objetivos: Paciente de 13 anos encaminhado ao serviço de endocrinologia por baixa estatura. Nascido com 35 semanas e 5 dias, adequado para a idade gestacional, foi diagnosticado com AT aos cinco anos. Apresentava peso de 30 kg, estatura de 139 cm e IMC de 15.5, todos abaixo do percentil 3. O estadiamento puberal revelou Tanner G2P3, testículos de 3–4 mL, pênis de 5 cm e ausência de pelos axilares. Exames laboratoriais mostraram IGF-1 e IGFBP3 no limite inferior, GH

Resumo: FABÍOLA COSTENARO (HOSPITAL MOINHOS DE VENTO), BIANCA TONOLLI (HOSPITAL MOINHOS DE VENTO), AMANDA CHEUICHE (HOSPITAL MOINHOS DE VENTO), JULIA LEAL (HOSPITAL MOINHOS DE VENTO), LUIZA ROSSO (HOSPITAL MOINHOS DE VENTO)