

Trabalhos Científicos

Título: Relato De Caso: Mody-Gck - Mutação Heterozigótica Em Uma Família

Autores: Introdução: O diabetes monogênico do tipo MODY (Maturity-Onset Diabetes of the Young) é uma forma rara de diabetes. Apresentaremos o relato de caso de uma família com mutação heterozigótica no gene GCK, compatível com diabetes melitos (DM) tipo MODY GCK. Objetivos: Paciente feminina, 10 anos, encaminhada à endocrinologia pediátrica aos 2 anos após alteração em glicemia de jejum (GJ) e hemoglobina glicada (HbA1c) em exames pré-operatórios para adenoidectomia. Inicialmente diagnosticada como DM tipo 1, iniciou-se insulina basal (0,2 UI/kg/dia) e foram solicitados autoanticorpos de células 946, e peptídeo C que vieram normais. Ao longo do seguimento, observou-se que a paciente mantinha controles glicêmicos dentro da meta de 70 a 180 mg/dL e HbA1c

Resumo: CAMILA PEDATELLA JAIME (HOSPITAL DA CRIANÇA DE BRASILÍA), CINTHIA MARES LEÃO (HOSPITAL DA CRIANÇA DE BRASILÍA), GABRIELA RAMOS DO AMARAL (HOSPITAL DA CRIANÇA DE BRASILÍA), JULIANA COSTA REIS (HOSPITAL DA CRIANÇA DE BRASILÍA), LETÍCIA REIS KALUME (HOSPITAL DA CRIANÇA DE BRASILÍA), NATIELLY ALEIXO INÁCIO (HOSPITAL DA CRIANÇA DE BRASILÍA), THIAGO SILVA TONELLI (HOSPITAL DA CRIANÇA DE BRASILÍA), ANA CRISTINA DE ARAUJO BEZERRA (HOSPITAL DA CRIANÇA DE BRASILÍA), EMANUELLE LOPES VIEIRA MARQUES (CENTRO ESPECIALIZADO EM DIABETES), FERNANDA VIEIRA DE SOUZA CANUTO (CENTRO ESPECIALIZADO EM DIABETES)