



Trabalhos Científicos

Título: Relato De Caso De Craniolacunia Sem Outras Anomalias

Autores: NÁDIA LÚCIA LINHARES DE MEDEIROS (HOSPITAL UNIVERSITÁRIO ALZIRA VELANO); THAÍS TAVARES FERNANDES (HOSPITAL UNIVERSITÁRIO ALZIRA VELANO); ALESSANDRA MARIA DE CÁSSIA DE SOUSA (HOSPITAL UNIVERSITÁRIO ALZIRA VELANO); ANNDRESSA DE SOUZA DIPE (HOSPITAL UNIVERSITÁRIO ALZIRA VELANO); ANNIE BEATRIZ DE CARVALHO (HOSPITAL UNIVERSITÁRIO ALZIRA VELANO); MARIA NATALIA ANDRADE (HOSPITAL UNIVERSITÁRIO ALZIRA VELANO)

Resumo: Introdução: A craniolacunia, formação defeituosa de áreas do osso membranoso, é comum se associar com crânio bifido frontal, protrusão dos tecidos moles, meningomielocele, meningocele ou encefalocele e desaparece entre 4 e 6 meses de vida. Objetivos: Relatar caso incomum em criança com desenvolvimento normal. Métodos: Apresentação de relato de caso de recém-nascido (RN) com Craniolacunia. Resultados: RN de EGPS, sexo masculino, nascido de parto cesáreo, Apgar 8/9, com peso 3270g, Capurro de 40,4 semanas. Ao exame físico inicial normal, exceto por suturas alargadas e bossa occipital. No segundo dia de vida observado crepitação em região occipital em áreas limitadas da calota craniana e foi realizado raio-X de crânio que mostrou áreas circulares de adelgaçamento da calota difusas. Recebeu alta hospitalar com 60 horas de vida, peso 3095g, em aleitamento materno exclusivo e exame físico, inclusive neurológico, normal. Ao nível ambulatorial efetuou-se: com uma semana de vida Ultrassonografia transfontanela (USTF) sem alterações e aos três meses de idade Tomografia computadorizada (TC) de crânio apresentando conformação braquicefálica, fontanelas abertas e lacunas ósseas em osso occipital e parietais. O lactente mostra-se com desenvolvimento neuropsicomotor e pondero-estatural adequado para idade. Conclusão: Embora a Craniolacunia seja quase exclusivamente associada a anomalias neurológicas, há casos como o relatado no qual esta alteração aparece isolada, sem comprometimento do desenvolvimento.