



23^o CONGRESSO BRASILEIRO DE PERINATOLOGIA

14 a 17 de setembro de 2016 - EXPOGRAMADO - Gramado / RS

Trabalhos Científicos

Título: Anemia De Blackfan Diamond

Autores: NATALIA CARVALHO (HMJCF); HALINE NOVAIS CAVALCANTI (HMJCF); ELISA REBELO (HMJCF)

Resumo: A anemia é uma doença comum na sociedade atual e pode ser definida como uma desordem patológico na qual encontramos uma concentração baixa de hemoglobina (Hb). Para ser considerada anemia, os padrões da doença devem respeitar variações como idade, sexo e altitude em relação ao nível do mar assim como várias outras situações como infecções crônicas, problemas hereditários sanguíneos e carência de nutrientes essenciais. Dentre inúmeros fatores a deficiência de ferro é a maior responsável pelas anemias encontradas em nosso país, devido aos distúrbios alimentares, porém no período do nascimento até os 18 meses de vida, outros diagnósticos devem ser descartados, como a anemia de Blackfan Diamond em que há uma ausência na capacidade de produzir glóbulos vermelhos, havendo também presença de anemia macrocítica. A.D.M., feminina, 45 dias de vida, 5,1 kg, com historia de palidez há 10 dias, hemograma evidenciou anemia, hb: 3,3g% ht:19%. VCM: 106 fl, serie branca sem alteração. Ferro e ferritina normais para idade. Nascida de 39s2d, parto normal, sem intercorrências, mãe: O+, RN: O+ em aleitamento materno exclusivo, ritmo intestinal e urinário preservados, vacinas atualizadas, pais e irmã hígidos e avó materna com historia de anemia. Realizado transfusão de hemácias 10ml/kg em 03/07 e colhido vitamina b12 e ácido fólico normais para idade e ADA elevado. Mielograma em 04/07 sem alteração para leucemias, porem com série eritrocítica com produção quase nula. Recebe então diagnóstico de anemia de blackfan diamond e está em acompanhamento com hematologia. Retorna em 21/06 com HB:4,9g% realizada nova transfusão. A Síndrome de Blackfan-Diamond é uma doença hereditária, rara, que deve ser descartada como diagnóstico diferencial em anemias do período neonatal, pois pode evoluir com complicações graves relacionadas à medula óssea defeituosa, com uma chance maior de desenvolver síndromes mielodisplásicas, se não tratada adequada e precocemente.