



23^o CONGRESSO BRASILEIRO DE PERINATOLOGIA

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

Trabalhos Científicos

Título: Sirenomelia: Relato De Uma Síndrome Rara E Revisão Da Literatura

Autores: ROBERTA ISMAEL LACERDA MACHADO (HOSPITAL E MATERNIDADE CELSO PIERRO PUC CAMPINAS); POLIANA MARIA SUSIN PINTO (HOSPITAL E MATERNIDADE CELSO PIERRO PUC CAMPINAS); ANA PAULA ALONSO MONTE CLARO (HOSPITAL E MATERNIDADE CELSO PIERRO PUC CAMPINAS/ FACULDADE DE MEDICINA PUC CAMPINAS); ANA MONDADORI SANTOS (HOSPITAL E MATERNIDADE CELSO PIERRO PUC CAMPINAS); LARISSA TECHIO (HOSPITAL E MATERNIDADE CELSO PIERRO PUC CAMPINAS)

Resumo: INTRODUÇÃO: A Sirenomelia ou síndrome da sereia é uma anormalidade da formação mesodérmica na eminência caudal, rara e fatal, de etiologia desconhecida, sendo mais comum em gemelares. OBJETIVO: Descrever um caso de Sirenomelia diagnosticado ao nascimento e realizar uma revisão da literatura a cerca da temática. MÉTODO: Relato de caso com descrição dos aspectos clínicos e anatomopatológicos da Sirenomelia. RESULTADO: Mãe de 37 anos, octigesta, sem aborto, internada devido trabalho de parto prematuro sem causa aparente. Realizou rotina de pré-natal sem intercorrências com sorologias negativas, data da última menstruação incerta, sem a realização de ultrassonografia (US) morfológica. Negava co- morbididades, exceto por tabagismo 1 cigarro/dia até 2 meses antes do parto. Fazia uso de sulfato ferroso e ácido fólico. Gestações anteriores com filhos vivos e sem mal formações. Na admissão obstétrica realizada US evidenciando idade gestacional de 27 semanas, anidrânio, sinais de hipoplasia pulmonar. Optado pela obstetrícia iniciar corticoterapia e sulfato de magnésio para neuroproteção fetal e sendo indicado de parto cesárea posteriormente. Recém-nascido prematuro com necessidade de reanimação neonatal sem sucesso, Apgar no primeiro minuto de 1 e no quinto minuto de 2. Ao exame macroscópico clínico apresentava vários dismorfismos como fácies de Potter, fusão dos membros inferiores, sem possibilidade de determinação de gênero. Encaminhado à necropsia que evidenciou múltiplas malformações: sirenomelia com pé único, agenesia do aparelho urogenital e da artéria renal, imperfuração anal e reto em fundo cego, hipoplasia pulmonar, anomalia de lobo hepático esquerdo e dolico megacolon em fundo cego. Anatomopatológico da placenta sem particularidades, cordão umbilical 2 artérias e 1 veia. Não foi realizado Cariótipo. CONCLUSÃO: O presente relato descreveu uma síndrome rara, conhecida como Sirenomelia, incompatível com a vida, sendo necessário o reconhecimento pelo obstetra durante o pré-natal, com a finalidade de haver uma melhor assistência perinatal.