



24^º Congresso Brasileiro de
PERINATOLOGIA
de 26 a 29 de setembro de 2018
Natal • RN

Trabalhos Científicos

Título: Defeito Do Septo Atrioventricular Com Dupla Via De Saída De Átrio Direito - Relato De Caso

Autores: JULIANA PIRES VELOSO FUDOLI (HOSPITAL MATER DEI, BELO HORIZONTE, MINAS GERAIS), FLÁVIA MIRANDA DA SILVA ALVES, JULIANA CRISTINA LEITE, MARINA PINHEIRO ROCHA FANTINI, LILIAN ROCHA ZARDINI, MARCO ANTONIO GONÇALVES DE MOURA, HORACE WELLS BRONZON, WANIA CALIL NICOLIELLO, ROBERTA MAIA DE CASTRO ROMANELLI

Resumo: A dupla via de saída atrial foi descrita por Van Mierop em 1977. Trata-se de uma rara cardiopatia congênita, associada ao defeito septo atrioventricular (DSAV), em que existe um desvio do septo interatrial para direita ou para a esquerda da junção atrioventricular. Desta forma a drenagem atrial acontece em ambos ventrículos. **Objetivo e Métodos** - Relatar um caso de dupla via de saída de átrio direito associada ao DSAV e a evolução clínica do paciente. **Resultados** - Recém-nascido (RN) de parto cesáreo, indicado por alteração do Doppler fetal, com idade gestacional 36 semanas e 5 dias. Teve diagnóstico pré-natal de trissomia do cromossomo 21 e DSAV forma total. A criança nasceu bem, mas evoluiu com cianose precoce e foi iniciado suporte com pressão positiva contínua com melhora inicial. Realizado ecocardiograma pós-natal que evidenciou DSAV forma total com dupla via de saída de átrio direito. Tolerou-se a cianose, com saturação em torno de 80. Com 15 dias de vida apresentou sinais de insuficiência cardíaca congestiva. Iniciada medicação anticongestiva com controle do quadro. Recebeu alta hospitalar e foi acompanhado em ambulatório de cardiologia pediátrica, com consultas quinzenais. Aos 2 meses e 21 dias de vida foi admitido no pronto atendimento com quadro de infecção das vias aéreas superiores e descompensação cardíaca. Evoluiu para choque cardiogênico refratário e óbito em poucas horas. **Conclusão** - Apesar da evolução desfavorável, o relato deste caso é importante para alertar o diagnóstico precoce de uma cardiopatia rara.