



26º CONGRESSO BRASILEIRO DE
PERINATOLOGIA
Florianópolis-SC

#NeoJuntos
11 A 14
DE OUTUBRO
CentroSul Florianópolis
Av. Gov. Gustavo Richard, 850 - Centro, Florianópolis - SC



Trabalhos Científicos

Título: Relato De Caso E Revisão De Literatura De Gemelares Com Síndrome De Pierre Robin

Autores: RENATA DE CARVALHO KUNTZ (ISSAL), BRUNA VIEIRA BRANDES (ISSAL), CECILIA MUSSINI (ISSAL), CARMILA EDUARDA DA ROCHA TELES TOZI (ISSAL), LUANA TONET PORTO (ISSAL), SARAH KAROLINA LIMA TAVARES (ISSAL), KARINA DESCONSI (ISSAL), ADRIANA MARTINS CARLET (ISSAL)

Resumo: [INTRODUÇÃO] - A síndrome de Pierre Robin se caracteriza por três problemas associados, sendo eles a micrognatia, glossoptose e fissura de palato, fisiologicamente o recém-nascido apresenta queixo menor que o normal, deslocamento posterior da língua em direção à faringe e abertura no palato. [OBJETIVOS] - Gemelares de 34 semanas, de parto cesárea, ambos com micrognatia e fenda palatina, com características da síndrome de Pierre Robin, sendo passado sonda nasogástrica. Gemelar I, com APGAR 8/9, peso de 2056g, foi realizado clampeamento do cordão umbilical com 30 segundos, sendo levado à sala de atendimento ao recém nascido devido a desconforto respiratório e apneia. Gemelar II, com APGAR 7/8, peso de 2114g, não necessitou de manobras de reanimação. Com 20 dias de vida, receberam alta hospitalar sendo encaminhados para o serviço de referência para acompanhamento da fenda palatina. [METODOLOGIA] - Realizado relato de caso e revisão bibliográfica para melhor conhecimento da Síndrome de Pierre Robin [RESULTADOS] - A síndrome de Pierre Robin resulta na predisposição da queda da língua sobre a hipofaringe, o que causa obstrução das vias aéreas. A tríade micrognatia, fenda palatina e retroglossoptose são características conhecidas como Síndrome de Pierre Robin, contudo, o termo “síndrome” passou a ser usado para alterações na morfogênese simultaneamente á múltiplas anormalidades que foram causadas por uma etiologia original. Á vista disto, o termo “sequência” foi incorporado para incluir condições que envolvam várias anormalidades geradas por uma sequência de acontecimentos precipitados por uma malformação única. [CONCLUSÃO] - Caracterizada por anomalia craniofacial congênita, onde o paciente mostra-se com uma característica principal, que é a micrognatia, e está associada a glossoptose e à fissura de palato. A fenda palatina está presente na maioria dos pacientes que possuem esta sequência. Usualmente essa fenda é ampla em se apresente em forma de U. A micrognatia pode ser acompanhada de retrognatia, e é identificável logo após o nascimento, apresentando-se como uma mandíbula diminuída na dimensão vertical e também horizontal. Conclui-se que a Síndrome de Pierre Robin, estabelece dificuldades alimentares graves e complicações respiratórias podendo evoluir para óbito, caso não haja intervenção imediata.