



Trabalhos Científicos

Título: Síndrome De Pierre-Robin: Relato De Caso

Autores: ISLANE RAETZ KRUGER (HGVC); MAXUELL NUNES PEREIRA (UESB); JULIANA ALVES TEIXEIRA (UESB); MICAIL LIMA DE MORAIS (UESB); AIMÉE TEIXEIRA DOS SANTOS MEIRA (UESB); RAYSSA OSORIO (HGVC)

Resumo: **INTRODUÇÃO:** A síndrome de Pierre-Robin é caracterizada por pelo menos dois achados da tríade clássica da sequência de Pierre-Robin, sendo estes micrognatia, glossoptose e fissura palatina¹. Essas anormalidades anatômicas levam a manifestações clínicas de obstrução das vias aéreas e dificuldades alimentares, mais frequentes e graves no período neonatal¹⁻⁵. **DESCRIÇÃO DO CASO:** F.S.F.R, masculino, nascido a termo, de parto cesáreo por apresentação pélvica. Ao exame clínico observou-se micrognatia e fissura palatina. Evoluiu com desconforto respiratório precoce em razão da glossoptose, necessitando de VPP e Hood. A história familiar de síndromes genéticas foi negativa. Apresentou, no primeiro ano de vida, crises de cianose recorrentes, respiração estridente, engasgos e vômitos frequentes, além de problemas respiratórios obstrutivos e secundários a broncoaspiração. Apresentou retardo no crescimento, com deformidades articulares, assimetrias em membros inferiores e superiores, peso e estatura em percentil 3, e desenvolvimento motor grosseiro e de linguagem atrasados. Aos 2 anos realizou palatoplastia total e após esta intervenção apresentou melhora dos quadros respiratórios e desenvolveu da fala. Atualmente, aos 10 anos de idade, tem 1 metro de altura, reconhece letras, mas tem dificuldade de unir as sílabas, escreve o nome e apresenta baixa acuidade visual em investigação. **DISCUSSÃO:** A sequência de Pierre-Robin pode se manifestar de forma isolada ou associada a outras condições²⁻⁵. Em aproximadamente 50% dos casos pode estar associada à síndrome de Stickler, malformações não sindrômicas, problemas neurológicos, síndrome de Moebius ou síndrome de Treachers Collins². A hereditariedade é considerada um fator importante nessas desordens^{2,3,5}. **CONCLUSÃO:** A grande associação da sequência de Pierre-Robin com outras condições chama a atenção para investigação mais minuciosa de cada caso. Desta forma, o diagnóstico precoce é fundamental, pela sua gravidade no período neonatal e pelos prejuízos ao desenvolvimento. Entretanto, nos primeiros anos o diagnóstico das síndromes associadas é limitado, sendo necessário o acompanhamento dos casos.