



Trabalhos Científicos

Título: Associação De Vacterl: Relato De Caso

Autores: CRISTIANE SOUZA VASCONCELOS (UNIVERSIDADE ESTADUAL DO CEARA); MAYARA NATERCIA VERISSIMO DE VASCONCELOS (UNIVERSIDADE ESTADUAL DO CEARÁ); GABRIELA PINHEIRO GOMES WIRTZBIKI (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN); MAYARA CARVALHO FORTES (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN); MONIZI CAMPELO GOMES (HOSPITAL INFANTIL ALBERT SABIN)

Resumo: Introdução: A associação VACTERL / VATER é definida pela presença de pelo menos três das seguintes malformações congênitas: defeitos vertebrais, atresia anal, defeitos cardíacos, fístula traqueoesofágica, anomalias renais e anomalias do membro. A incidência é estimada em cerca de 1 em 10.000 e 1 em 40.000 nascidos vivos. Descrição do caso: Paciente, sexo feminino, caucasiana, diagnosticada ao nascimento com PCA ~7mm) e ICC associada à atresia de esôfago e ânus imperfurado, sendo submetida à cirurgia para correção com colostomia aos 2 dias de vida. Com o seguimento da investigação foram observadas alterações em vértebras e costelas e refluxo vésico-ureteral grau V à direita com megaureter e rim único. Evoluiu com IRC, apresentando ITUs de repetição e após urinocultura negativa foi submetida à pielostomia. Evoluiu bem, permanecendo com urinocultura negativa, recebendo alta em boas condições clínicas para realizar acompanhamento ambulatorial para programações cirúrgicas futuras. Discussão: O manejo de pacientes com VACTERL / VATER normalmente gira em torno de correção cirúrgica das anomalias congênitas específicas normalmente atresia anal, certos tipos de malformações cardíacas, e / ou fístula traqueoesofágica) no período pós-natal imediato, seguido de longo prazo da gestão das sequelas das malformações. Se a correção cirúrgica ideal é alcançável, o prognóstico pode ser relativamente positivo, embora alguns pacientes continuem a ser afetados por suas malformações congênitas ao longo da vida. Vale ressaltar que estes pacientes tendem a não ter deficiência neurocognitiva. Conclusão: Este estudo, que teve como propósito relatar um caso desta associação no sentido de divulgar suas apresentações para médicos. Trata-se de uma condição rara, porém acredita-se que existem mais casos do que os diagnosticados. Portanto, é essencial que os profissionais ao identificarem malformações, investiguem outras anomalias ocultas e encaminhem para especialistas com o intuito de obter prognósticos mais favoráveis, menor mortalidade e maior sobrevida.