



Trabalhos Científicos

Título: Síndrome De Fraser E Criptofalmia - Relato De Caso

Autores: MARIANA NEVES FONTELES (UFC); ANA CLARA MOURA RAMALHO (UFC); LÍCIO DE ALBUQUERQUE CAMPOS (UFC); VALESCA LUNA SILVA (UFC); ADRIELE MOURÃO VIEIRA (UFC)

Resumo: Introdução: A síndrome de Fraser (SF) é um raro desarranjo cromossômico caracterizado pela herança autossômica recessiva e pela frequente relação com a consanguinidade. Descrição do caso: A criança que acompanhamos com esta síndrome nasceu em 2002, parto vaginal, a termo e com boas condições de vitalidade. A mãe nega uso de drogas na gravidez, porém ela e o pai da criança são primos de primeiro grau. No exame físico a criança apresentava criptofalmia à direita, nariz em sela, sindactilia de mãos e pés e atresia de vagina, além disso, retrata atraso no crescimento. Discussão: O diagnóstico da síndrome é feito com dois critérios maiores e um menor ou um maior e quatro menores. Os maiores são criptofalmia, sindactilia, genitália anômala e irmão com SF. Os menores: malformações congênitas de orelhas, laringe e nariz, fenda palatina ou labial, defeitos esqueléticos, hérnia umbilical, agenesia renal e retardo mental. No caso, a criança apresenta três critérios maiores e um menor, enquadrando-se ao quadro típico e ainda há a relação com a consanguinidade. Conclusão: A síndrome de Fraser tem a necessidade de um acompanhamento multidisciplinar por pediatras, oftalmologistas, geneticistas, cirurgiões plásticos, entre outros profissionais. O diagnóstico pré-natal e o aconselhamento genético são importantes devido ao tratamento limitado, devendo ser recomendados precocemente, buscando melhorar a qualidade de vida da criança e da família.