



Trabalhos Científicos

Título: Síndrome De Moebius: Relato De Caso

Autores: GABRIEL HENRIQUE CARDOSO SILVA (FACULDADE DE MEDICINA UNIÃO DAS FACULDADES DOS GRANDES LAGOS), ANA FLAVIA LACOTIS (FACULDADE DE MEDICINA UNIÃO DAS FACULDADES DOS GRANDES LAGOS), DANIELA COMELIS BERTOLIN (FACULDADE DE MEDICINA UNIÃO DAS FACULDADES DOS GRANDES LAGOS), MARIANA MORAIS OLIMPIO (FACULDADE DE MEDICINA UNIÃO DAS FACULDADES DOS GRANDES LAGOS), VIVIANY OLIVEIRA SIMÃO (FACULDADE DE MEDICINA UNIÃO DAS FACULDADES DOS GRANDES LAGOS)

Resumo: Introdução: A síndrome de Moebius é uma doença neurológica rara, de origem congênita, caracterizada por fraqueza ou paralisia de múltiplos nervos cranianos, mais frequentemente dos nervos VI (abducente) e VII (facial). Apresenta baixa incidência na população mundial, cerca de 1 caso a cada 50.000 nascidos vivos, sendo que apenas 500 relatos foram publicados na literatura. Descrição do caso: Paciente G.V.S., sexo feminino, 2 anos, natural de Mirassol-SP, diagnosticada com síndrome de Moebius aos 3 meses de idade pelo hospital pediátrico regional, sendo o estrabismo a queixa principal referida pelos pais na época. Ao exame físico, paciente apresentava pé torto congênito (PTC), estrabismo convergente, paralisia do lado esquerdo da face e ausência de mímica facial. Com essas características, a avaliação neurológica mostrou alteração no VI e VII par de nervo craniano, sendo também descartada a possibilidade de atraso mental e autismo. Atualmente, paciente aguarda cirurgia para correção do PTC e do estrabismo convergente. Discussão: A origem da SM permanece especulativa, mas, certamente, é influenciada por fatores genéticos e ambientais. Isquemia fetal transitória é a teoria mais aceita para explicar a doença. As características clínicas mais importantes são: paralisia facial do tipo periférico, paralisia do sexto par craniano, atrofia da musculatura lingual e outras anomalias musculares e ósseas, localizadas com maior frequência nos membros superiores e inferiores. Estas alterações produzem uma “facies” característica, de aspecto inexpressivo devido à ausência de mímica facial. Conclusão: A síndrome de Moebius é uma desordem neurológica complexa, denominada como uma situação rara cujo diagnóstico é clínico e pode, geralmente, ser feito após o nascimento. Quando diagnosticado, é importante prestar atendimento precoce a essas crianças. O tratamento deve ser integral, realizado por uma equipe multidisciplinar, cujo papel é de fundamental importância, pois esses indivíduos apresentam problemas complexos, necessitando muitas vezes da interação cirurgião-dentista, fonoaudiólogo, médico e fisioterapeuta.