



Trabalhos Científicos

Título: Onfalocele E Malformações Associadas: Um Relato De Caso.

Autores: MARINA FERREIRA DA SILVA (UNIVERSIDADE CATÓLICA DE BRASÍLIA. BRASÍLIA - DF.), LUAN DA CRUZ VIEIRA (UNIVERSIDADE CATÓLICA DE BRASÍLIA. BRASÍLIA - DF.), LAURA DE LIMA CRIVELLARO (UNIVERSIDADE CATÓLICA DE BRASÍLIA. BRASÍLIA - DF), BEATRIZ CANOVAS FEIJÓ OLIVEIRA (UNIVERSIDADE CATÓLICA DE BRASÍLIA. BRASÍLIA - DF), IAGO ICARO MURAD MOURA (UNIVERSIDADE CATÓLICA DE BRASÍLIA. BRASÍLIA - DF), MARINA NUNES SOUSA (UNIVERSIDADE CATÓLICA DE BRASÍLIA. BRASÍLIA - DF), DENISE NOGUEIRA DA GAMA CORDEIRO (UNIVERSIDADE CATÓLICA DE BRASÍLIA. BRASÍLIA - DF)

Resumo: Introdução: A onfalocele é um dos defeitos congênitos da parede abdominal mais comuns, com elevada incidência de malformações associadas, sendo necessária a avaliação de alterações estruturais e cromossômicas no paciente portador dessa condição. Descrição do caso: Feminino, 4 meses, nascida de parto cesárea, a termo. Diagnóstico pré-natal de onfalocele. Permaneceu 40 dias em UTI neonatal, sendo realizadas quatro abordagens cirúrgicas. Apresentava ao nascimento onfalocele íntegra, manchas avermelhadas em pele com aparente ausência da derme, localizadas em mento, pescoço e membros superiores e inferiores. Presença de apenas um hálux e um pododáctilo bilateralmente. Mão direita com polegar e dois quirodáctilos. Alterações oftalmológicas com coloboma de íris, nervo óptico e retina, microcórnea, atrofia completa de íris e luxação do cristalino. Paciente foi encaminhada e segue em acompanhamento com cirurgia pediátrica, oftalmologia e investigação de síndrome genética. Discussão: Dentre as anomalias associadas à onfalocele se inserem as cardíacas, gastrointestinais, genitourinárias, musculoesqueléticas e do sistema nervoso central. É frequente sua associação com alterações cromossômicas como trissomias do 13, 18 e 21 e com síndromes genéticas como pentalogia de Cantrell e síndrome de Beckwith- Wiedemann. Essas associações pioram o prognóstico do paciente, sendo a taxa de sobrevivência maior quando a onfalocele está presente isoladamente. É importante a adoção de uma conduta pré-natal com análise do cariótipo fetal, ultrassonografia que identifique outras malformações e ecocardiografia fetal, pois os defeitos cardíacos ocorrem mais frequentemente. Essa investigação será importante no aconselhamento parental e elaboração da conduta obstétrica e perinatal adequada a cada caso. Conclusão: O diagnóstico pré-natal de malformações permite o planejamento da via de parto, preparação para complicações e o encaminhamento da gestante ao serviço de saúde terciário que possa oferecer a assistência necessária, fatores que, conseqüentemente, contribuem para um melhor prognóstico e diminuem a morbidade e mortalidade.