



Trabalhos Científicos

Título: Ectrodactilia: Relato De Caso De Rara Malformação Congênita

Autores: JOSENEIDE MARIA FEITOSA DE OLIVEIRA (UNIVERSIDADE FEDERAL DO ACRE, RIO BRANCO/AC), JULIANA ROQUE DA SILVA (UNIVERSIDADE FEDERAL DO ACRE, RIO BRANCO/AC), MARIANA RAMOS BARBOSA (UNIVERSIDADE FEDERAL DO ACRE, RIO BRANCO/AC), CEZAR LUÍZ MAGALHÃES PINHEIRO (MATERNIDADE BÁRBARA HELIODORA, RIO BRANCO/AC), CARLA KARINY CANTUÁRIA BRAGA PONTES (UNIVERSIDADE FEDERAL DO ACRE, RIO BRANCO/AC), ALANA SPERANDIO PORTO (UNIVERSIDADE FEDERAL DO ACRE, RIO BRANCO/AC), JAKELINE MOREIRA MACHADO (UNIVERSIDADE FEDERAL DO ACRE, RIO BRANCO/AC), BÁRBARA ROQUE (CENTRO UNIVERSITÁRIO UNINORTE, RIO BRANCO/AC), LARISSA CUNHA CORDEIRO (UNIVERSIDADE FEDERAL DO ACRE, RIO BRANCO/AC), BRUNA PEREIRA FARIAS (HOSPITAL DAS CRIANÇAS, RIO BRANCO/AC), ANNELISE BIANCA REIS DE ALMEIDA (UNIVERSIDADE FEDERAL DE CAMPINA GRANDE/PB), NICOLAS WILLIAN GALDINO (UNIVERSIDADE FEDERAL DO ACRE, RIO BRANCO/AC), LUISVALDO RODRIGUES DA SILVA (MATERNIDADE BÁRBARA HELIODORA, RIO BRANCO/AC), JANISON BEZERRA DOS SANTOS (MATERNIDADE BÁRBARA HELIODORA, RIO BRANCO/AC), MARIA DO SOCORRO AVELINO GONÇALVES (MATERNIDADE BÁRBARA HELIODORA, RIO BRANCO/AC), SARA RODRIGUES PEREIRA (MATERNIDADE BÁRBARA HELIODORA, RIO BRANCO/AC), CHARLENE RODRIGUES MENEZES (HOSPITAL DA CRIANÇA, RIO BRANCO/AC)

Resumo: Introdução: Ectrodactilia é uma malformação congênita rara, de herança autossômica dominante, caracterizada pela agenesia de um ou mais quirodáctilos. Também há registro de acometimento dos pés, sendo a síndrome ocorrente na forma isolada ou sindrômica. Acomete cerca de 1 paciente a cada 90 mil/150 mil nascidos vivos. Descrição do caso: Recém-nascido (RN) de RNSM, masculino, 34 semanas de idade gestacional, nascido de parto cesárea, pré-termo tardio, Apgar 9/9, pesando 1375 gramas e medindo 37 cm, pequeno para idade gestacional. Mãe jovem, realizou o pré-natal em seis consultas, com sorologias testadas e não reagentes, vacinas não administradas e relato de infecção do trato urinário no 3º trimestre, a qual foi tratada. Nega etilismo e tabagismo. Sem intercorrências ao nascimento. Ao primeiro exame físico do RN, logo após o nascimento, notou-se malformações: ausência de 2 quirodáctilos direitos, ectrodactilia com sindactilia na mão esquerda, ausência de 2 pododáctilos direitos e sindactilia no pé esquerdo. Observou-se ainda hipertelorismo, pescoço curto, pavilhões auriculares diminuídos e criptorquidia bilateral. Após avaliação inicial, considerou-se diagnóstico de ectrodactilia de mãos e pés, confirmada pela médica geneticista, no qual deverá seguir acompanhamento a fim de se obter um melhor prognóstico. A família apresentou dificuldade no pós-parto quanto à aceitação do RN. Discussão: O diagnóstico pré-natal de anomalias congênitas estruturais, como a ectrodactilia, baseia-se na ecografia durante o segundo trimestre de gravidez. Neste caso, não foi realizado um diagnóstico precoce, visto a não realização deste exame, o que culminou na diminuição do tempo dos médicos e responsáveis se prepararem para a condição do RN. Conclusão: Ressalta-se a importância da realização da ecografia, com o intuito de descobrir precocemente a existência de anomalias. Tal medida possibilitaria o preparo psicológico dos pais para maior aceitação da condição física do filho. Assim como, faz-se também necessário uma abordagem multiprofissional para o paciente e família.