



Trabalhos Científicos

Título: Drogas Lícitas E Ilícitas E Suas Implicações No Neonato

Autores: GIOVANA BELKE (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), PAMILLY BRUNA DE ARAÚJO BARZZOTTO (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), MARIANA CASSOL (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), RANGEL VINICIUS TESSARO GUEDES (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), LARISSA BELKE (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), LUANA SEVERO VASCONCELLOS (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), GABRIELA NUNES BATISTA (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), GEÓRGIA MANICA GARCIA (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), GIULIA DAMBROS MALACARNE (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), GUILHERME MONTEIRO DA SILVA (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), HELOISA TODESCHINI FRANCESCON (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), HENRIQUE AUGUSTO BARCELOS KNAACK (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), ISABELLE FAYAD PANTAROTTO SANCHES (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO), VICTOR FRANCISCO MOREIRA BAGATINI (HOSPITAL DE CLINICAS DE PASSO FUNDO)

Resumo: Introdução: Síndrome de Peters Plus é doença autossômica recessiva de incidência desconhecida, com menos de 80 casos descrito no mundo todo. Descrição: Recém nascida, feminina, natural de Passo Fundo e procedente de Candelária. Idade gestacional 33semanas+2dias, bolsa rota há 48 horas, parto vaginal induzido por centralização. recebeu corticoterapia 26/07, sorologias negativas e toxoplasmose não suscetível, estreptococo positivo. Mãe tabagista, estilista e usuária de crack (10 unidades/ 3x semana). Peso ao nascer 1575g, APGAR 6/8. Recém nascida encaminhada para UTI neonatal. Ao exame físico apresenta malformação craniofacial, exoftalmia, opacidade córnea bilateral, facies sindrômica, com estreitamento laterolateral do crânio, dimensão ântero-posterior alongada sugerindo fechamento precoce de sutura sagital e metópica, com tomografia de crânio evidenciando sinostoses. Ademais, hipertelorismo, proptose bilateral, leucoma de córnea bilateral e má formação de ponte nasal. fenda palatina posterior, esôfago e ânus pervingos. Abdome flácido, sem malformações, coto umbilical com duas artérias e uma veia. Genitália feminina típica, Ecocardiograma e Ultrassom de vias urinárias sem alterações. Discussão: A Síndrome de Peters Plus é uma doença autossômica recessiva rara que combina anomalias na câmara anterior do olho com outras anomalias congênicas múltiplas. Outras manifestações clínicas incluem atraso variável do desenvolvimento, fissura palatina, baixa estatura, mãos e pés largos, cardiopatia congênita, displasia craniofacial além de más formações ósseas. A etiologia é desconhecida, mas pode envolver o desenvolvimento anormal da crista neural, infecções e ao uso abusivo do álcool. O diagnóstico diferencial deve ser feito com outras síndromes como a Síndrome de Rieger e Síndrome Alcoólica Fetal. Conclusão: Peters Plus tem etiologia indefinida possui forte correlação com o uso de álcool na gestação o que justificaria a mutação. O caso supracitado corrobora a associação já descrita na literatura de malformações congênicas craniofaciais com o uso de drogas lícitas e ilícitas.