



Trabalhos Científicos

Título: Achados Clínicos De Uma Paciente Com Amioplusia Congênita.

Autores: BIBIANA DE BORBA TELLES (UFCSPA), RODRIGO DA SILVA BATISTI (UFCSPA), MARCO AURÉLIO FARINA JÚNIOR (UFCSPA), FRANCIELE MANICA (UFCSPA), GISELE DELAZERI (UFCSPA), JESSICA GALVAN (UFCSPA), JÔNIO VIEIRA FERREIRA (UFCSPA), RENATO MARTINS DA COSTA (UFCSPA), ROSANA CARDOSO MANIQUE ROSA (UFCSPA), PAULO RICARDO GAZZOLA ZEN (UFCSPA E SCMPA), RAFAEL FABIANO MACHADO ROSA (UFCSPA E SCMPA)

Resumo: Introdução: a amioplusia congênita caracteriza-se por um quadro de contraturas (artrogripes) envolvendo múltiplas articulações maiores. Nosso objetivo foi relatar uma paciente com este diagnóstico, salientando os seus achados clínicos. Descrição do caso: a paciente é a primeira filha de um casal não consanguíneo e sem história de casos semelhantes na família. Ela nasceu a termo, de parto cesáreo, pesando 3080 gramas e com escores de Apgar de 8 e 9. A sua ecografia gestacional revelou acinesia fetal, oligodrâmnio, além de alteração muscular esquelética fetal com encurtamento dos membros superiores e inferiores. A criança chegou a sofrer uma fratura no fêmur direito no momento do parto. Em relação ao seu desenvolvimento neuropsicomotor, o mesmo foi atrasado. No seu exame físico, observavam-se hipotonia, nevus flammeus na fronte, contraturas envolvendo várias articulações (incluindo dedos, cotovelos, quadris, joelhos e pés), além de fossetas nos cotovelos e nos joelhos. A tomografia computadorizada de crânio evidenciou hipoplasia cortical. A avaliação radiográfica mostrou escoliose toracolombar levoconvexa e alterações congênitas de corpos vertebrais na metade inferior da coluna torácica (incluindo vértebras em borboleta), adesão das estruturas ósseas dos membros superiores e intensa hipotrofia muscular. Além disso, havia acetábulo displásico, sinais de constrição ou de banda de tecidos no terço distal da coxa direita e médio da esquerda, intensa hipotrofia muscular, adesão das diáfises dos fêmures e pés equinovaros. A ecografia abdominal total e o cariótipo foram normais. Discussão: os achados clínicos apresentados pela paciente foram compatíveis com os de amioplusia congênita. A acinesia ou hipocinesia (a falta ou diminuição da movimentação) fetal é um achado frequentemente referido pelas mães de crianças com esta condição. Conclusão: a amioplusia congênita é uma condição caracterizada por contraturas múltiplas. Intervenções precoces são bastante importantes, no sentido de evitar em especial a maior atrofia dos membros acometidos.