

Trabalhos Científicos

Título: 'desvendando Os Desafios Da Fibrose Cística: Um Olhar Profundo Sobre A Realidade Brasileira'

Autores: LOUISE XAVIER MACEDO (UNIRG - GURUPI), VICTOR MARTINS BATISTA (UNIRG - GURUPI), ANNA JULLIA GUEDES DE MIRANDA (UNIRG - GURUPI), BEATRIZ REZENDE GUIMARÃES (UNIRG - GURUPI)

Resumo: A fibrose cística é uma doença genética complexa que afeta principalmente o sistema respiratório e digestivo, e sua gestão eficaz requer uma abordagem multidisciplinar e personalizada. No Brasil, o acesso a diagnóstico precoce, tratamentos especializados e terapias inovadoras pode ser limitado, resultando em uma carga significativa para pacientes, familiares e sistemas de saúde. Este artigo destaca as disparidades no acesso ao cuidado, as lacunas na educação do paciente e as necessidades não atendidas dos pacientes com fibrose cística no país. Além disso, são discutidas estratégias para melhorar a detecção precoce, ampliar o acesso a tratamentos de ponta e promover uma maior conscientização sobre a fibrose cística entre profissionais de saúde e o público em geral. "Este artigo tem como objetivo analisar os desafios enfrentados no diagnóstico, tratamento e manejo da fibrose cística no Brasil, com o intuito de identificar lacunas no sistema de saúde, propor soluções para melhorar o acesso a cuidados de qualidade e promover uma maior conscientização sobre a doença. "Este estudo adotou uma abordagem qualitativa e exploratória, utilizando uma revisão sistemática da literatura para coletar dados relevantes sobre a fibrose cística no contexto brasileiro. Foram realizadas pesquisas em bases de dados médicas, como PubMed, Scopus e Biblioteca Virtual em Saúde (BVS), utilizando termos de busca específicos relacionados à fibrose cística e ao Brasil. Os critérios de inclusão foram estudos originais, revisões e relatórios que abordassem aspectos epidemiológicos, diagnóstico, tratamento, acesso aos cuidados de saúde e desafios enfrentados pelos pacientes com fibrose cística no Brasil. " Foi constatado que o diagnóstico precoce ainda é um obstáculo significativo devido à falta de triagem neonatal universal em todo o país, resultando em atrasos no início do tratamento e na progressão da doença. Além disso, a disponibilidade limitada de centros especializados em fibrose cística e a falta de acesso a medicamentos e terapias inovadoras representam barreiras significativas para os pacientes, especialmente aqueles de regiões remotas ou de baixa renda. "Os resultados desta pesquisa evidenciam os desafios significativos enfrentados na ausência de triagem neonatal universal e a escassez de centros especializados contribuem para atrasos diagnósticos e limitações no acesso ao tratamento adequado, agravando a progressão da doença e impactando negativamente a qualidade de vida dos pacientes. Além disso, a falta de acesso a terapias inovadoras e medicamentos específicos compromete ainda mais a gestão eficaz da fibrose cística. Destaca-se a necessidade urgente de implementar políticas e programas que visem melhorar o diagnóstico precoce, ampliar o acesso a tratamentos especializados e promover a conscientização sobre a doença entre profissionais de saúde e a população em geral.