

## Trabalhos Científicos

**Título:** Síndrome Imerslund-Grasbeck Em Uma Unidade Básica De Saúde: Relato De Caso

**Autores:** ALYNNY DE CARVALHO (ITPAC PORTO), JANDREI MARKUS (ITPAC PORTO), WLADIMIR PEREIRA COURTE JUNIOR (ITPAC PORTO), ALEX RUAN SILVA SOUSA (ITPAC PORTO), ANNA CLARA DE SOUSA MARQUES (ITPAC PORTO), ANA CECÍLIA LOPES PORFIRO (ITPAC PORTO), AXEL ROCHA DE ALENCAR COSTA (ITPAC PORTO), MARCELA ORLANDO NUNES (ITPAC PORTO), DALARA LOUISE DE ALCÂNTARA E FIGUEIREDO (ITPAC PORTO), DEYVID FREIRE ZANGIROLAMI, ZANGIROLAMI (ITPAC PORTO), JULIANA MARTINS COELHO DE OLIVEIRA (ITPAC PORTO), KAMILLY VICTÓRIA JACQUES SILVA ASSIS (ITPAC PORTO), LEONARDO CASTELO BRANCO OLIVEIRA OLIVEIRA (ITPAC PORTO)

**Resumo:** A síndrome de Imerslund-Gräsbeck (IGS) é caracterizada pela deficiência de vitamina B12 (vitB12), resultando em anemia megaloblástica na infância, além de repercussões neurológicas. Escolar, 7 anos de idade, sexo masculino, acompanhado de sua mãe procura a Unidade Básica de Saúde (UBS), queixando-se de agressividade no ambiente escolar e apatia nos demais momentos diários. Mãe relata que nos últimos dias o filho se apresenta bastante irritado e que durante a noite a criança apresenta dificuldade para dormir ao mesmo tempo que durante o dia apresenta sonolência. Narra que a criança fez uso de melatonina, porém não obteve os resultados esperados e agora solicita um fármaco mais específico. A criança estuda no período vespertino e foi diagnosticada aos 7 meses de idade com a síndrome Imerslund-Grasbeck por médica pediatra. Ao exame físico, na inspeção paciente se apresenta sonolento e em bom estado geral. Com relação a percussão, palpação e ausculta apresenta normalidade em todos os sistemas avaliados. Peso e altura dentro da faixa de normalidade entre score 0 e +1 da avaliação. A IGS é causada por mutações no gene que codifica a cubilina, considerada essencial tanto para a absorção intestinal de vitB12 quanto para a reabsorção de proteínas renais. Os sintomas são inespecíficos, como falha no crescimento, fadiga, infecções virais frequentes e sinais neurológicos leves. Além disso, a proteinúria sem lesão renal está presente em metade dos pacientes. Os pacientes são tratados com vitB12 intramuscular, que corrige o fenótipo clínico. Considerada a porta de entrada e centro da comunicação da Rede de Atenção à Saúde (RAS), a UBS deve ser o contato inicial e preferencial dos usuários. Dito isso, diagnósticos raros, como é o caso da síndrome Imerslund-Gräsbeck, fogem da alçada de ação da Atenção Primária em saúde sendo necessário lançar mão do encaminhamento para serviços especializados como forma de ofertar maior qualidade no atendimento do paciente. Portanto, devido a diagnóstico já estabelecido de Síndrome de Imerslund-Grasbeck, uma síndrome rara que, no Brasil, em que há a prevalência de apenas mais dois casos, não foi necessário a elaboração de uma hipótese diagnóstica, entretanto, atendendo à demanda da mãe sobre uma avaliação mais aprofundada e acompanhamento com um especialista, foi determinado uma conduta na qual houve o encaminhamento para um neuropediatra em caráter de urgência para uma maior assertividade no tratamento. Devido ao baixo grau tecnológico encontrado na atenção primária é virtualmente impossível que todas as demandas sejam solucionadas nesse nível atenção, contudo, o SUS tem como um de seus princípios a integralidade, que apoia o paciente do início ao fim do seu tratamento em todas as esferas necessárias para continuidade do cuidado, dessa maneira, aos casos que fogem da esfera de ação da atenção primária, pode e deve-se lançar mão do encaminhamento com instrumento de comprimento desse princípio básico do SUS.