

Trabalhos Científicos

Título: Anoníquia Congênita: Relato De Caso

Autores: GRAZIELE SALCHER (HOSPITAL SANTA TEREZINHA DE ERECHIM), NATÁLIA STARKE HÖFS (HOSPITAL SANTA TEREZINHA DE ERECHIM), FERNANDA DE OLIVEIRA (HOSPITAL SANTA TEREZINHA DE ERECHIM), ALINE EMANUELE POLETTO DE SOUZA FRIZON (HOSPITAL SANTA TEREZINHA DE ERECHIM), BEATRIZ RITTER KIRST (HOSPITAL SANTA TEREZINHA DE ERECHIM), MARCO ANTONIO NARDI (HOSPITAL SANTA TEREZINHA DE ERECHIM), MUNIQUE SACHET HANNECKER (HOSPITAL SANTA TEREZINHA DE ERECHIM), SUSIMARA ANESI (HOSPITAL SANTA TEREZINHA DE ERECHIM), GYOVANA PAULA ALBERTONI (HOSPITAL SANTA TEREZINHA DE ERECHIM)

Resumo: Anoníquia é um evento raro de ausência de placas ungueais isolado ou em associação com outras malformações. Tem relação com fatores genéticos e pode ser parcial ou total (NOOH, et al., 2020). O objetivo deste relato é descrever um caso raro de anoníquia congênita bilateral dos pés. Paciente recém-nascida a termo, feminina, parto cesárea sem intercorrências. Mãe hígida com sorologias durante a gestação e na admissão em centro obstétrico não reagentes para HIV, hepatite B, hepatite C e sífilis. Durante a gestação fez uso de sulfato ferroso e ácido fólico, nega consumo de álcool, tabagismo ou uso de drogas ilícitas. Histórico familiar de tio materno com anoníquia congênita bilateral. Ausência de placas ungueais total em ambos os pés, sem outras alterações no exame físico. Radiografia de pés bilateralmente evidenciando ausência de falanges distais. Realizado investigação de outras malformações com exames de imagem, apresentando apenas uma comunicação interatrial do tipo ostium secundum pequena. Cariótipo 46, XX. A ausência de placas ungueais é rara. Esta anormalidade pode ser evidenciada logo após o nascimento sendo capaz de afetar as mãos, os pés ou ambos. Outras formas podem ser adquiridas ou traumáticas (TERAN, et al, 2022). Tem associação com herança autossômica recessiva com mutação do gene RSPO4 no cromossomo 20 e pode, ainda, ser encontrada na Síndrome de Coffin-Siris e na de Hallermann-Streiff (NOOH, et al., 2020, GOMES, et al., 2012). A formação das unhas não ocorre sem a formação normal das falanges pois o desenvolvimento está diretamente ligado. Pode ser isolada ou associada a outras alterações como hipoplasia de patelas, microcefalia, alterações dentárias, retardo mental e surdez. Alguns medicamentos são descritos como relacionados à condição, dentre eles a varfarina e alguns anticonvulsivantes como a carbamazepina e a fenitoína. A maioria dos casos relatados são paquistaneses, o que demonstra a raridade da alteração (NOOH, et al., 2020). Dessa forma, apresentamos uma condição rara de herança genética pouco relatada no mundo, principalmente por tratar-se de condição bilateral total em ambos os pés. Para melhor caracterização da alteração genética seria necessário uma avaliação mais ampliada e específica para alterações compatíveis com a condição.