

RARO CASO DE COMPLEXO OEIS EM UM RECÉM-NASCIDO: UM RELATO DE CASO

XXIX Encontro de Iniciação à Docência

Encontros Universitários da UFC - Sobral 2021

Benedito Mesley Lima Portela, Daniel Hardy Melo, Eladio Pessoa de Andrade Filho, Felipe Salim Habib Buhamara Alves Nasser Gurjão, Dara Medeiros Mendes, Carolina da Silva Carvalho

INTRODUÇÃO: O complexo OEIS é caracterizado por uma série de defeitos presentes no feto, como: onfalocele (intestino presente fora da parede abdominal), extrofia de cloaca (defeitos infra umbilicais envolvendo o sistema gênito-urinário e o intestino), ânus imperfurado e defeitos espinais (decorrentes de defeitos no tubo neural). Em relação a epidemiologia, o complexo OIES afeta 1 em cada 200.00 a 400.000 gestações e sua origem ainda não é totalmente explicada. Na maioria das vezes são casos isolados, mas também podem estar relacionados com anormalidades cromossômicas, como: trissomia 18 ou 21, mosaico Turner, translocação desequilibrada entre o cromossomo 9 e o cromossomo Y, exclusão do cromossomo 3 e exclusão 1p36. O diagnóstico no período pré-natal é possível desde que apresente no ultrassom os seguintes achados: onfalocele, defeitos espinais, não visualização da bexiga e malformações associadas. **OBJETIVO:** Relatar a condição rara do complexo OEIS observada em um recém-nascido (RN) do Laboratório de Anatomia da Universidade Federal do Ceará- Campus Sobral. **METODOLOGIA:** Depois de selecionado, o RN teve sua parede abdominal aberta, para melhor visualização das malformações apresentadas e para a realização de medidas, posteriormente. **DESCRIÇÃO DO CASO:** O recém-nascido com aproximadamente $\pm 34-36$ semanas de gestação, sexo masculino, peso e tamanho ainda não estimados, apresenta onfalocele, extrofia de cloaca, ânus imperfurado, defeitos espinais, dupla hemibexiga e artéria umbilical única. **CONCLUSÃO:** Tendo em vista os defeitos apresentados pelo RN, o caso relatado se encaixa dentro dos padrões do Complexo OEIS, não sendo possível definir, por ausência de informações fetais, se foi um caso esporádico ou relacionado com anormalidades cromossômicas.

Palavras-chave: Onfalocele, Extrofia de Cloaca, Ânus Imperfurado, Defeitos Espinais.