

Ana Deise Pereira Dos Santos Iliryan Jamarine Da Silva Zeida Cesar Carlos Rodrigo Da Silva Ramos

## Categoria do Trabalho

1

## Instituição

CENTRO UNIVERSITÁRIO ANHANGUERA DE SÃO PAULO

## Resumo

A síndrome Cri-du-Chat é uma doença genética rara causada pela exclusão de uma parte do braço curto do cromossomo 5, resultando em sintomas físicos, cognitivos e comportamentais. A síndrome é caracterizada por um ouvido distintamente agudo e estridente, que pode ser perceptível em crianças e diminui com a idade. A síndrome também pode levar a deficiências intelectuais, atrasos no desenvolvimento, desafios nas habilidades motoras, de linguagem e sociais e problemas de saúde associados à síndrome. O diagnóstico pode ser obtido por meio de avaliações clínicas e genéticas, como o teste Cariótypo, o teste Hibridização in situ fluorescente (FISH) e avaliações psicológicas e educacionais.

Não há cura para a síndrome Cri-du-Chat, mas várias intervenções podem ajudar a melhorar a qualidade de vida das crianças afetadas. Elas incluem terapia fonoaudiológica, terapia ocupacional, educação especial, intervenção precoce e suporte emocional. Essas intervenções podem ajudar as crianças a desenvolver suas habilidades, melhorar seu desenvolvimento social e cognitivo e melhorar sua qualidade de vida geral.