



7ª SEMANA DE CONHECIMENTO



Síndrome de Patau

28/10 a 01/11



Autor(res)

Ana Deise Pereira Dos Santos

Lidiane De Oliveira

Paula Pereira Ribeiro

Adriana Carvalho De Oliveira

Surya Sabes Hidalgo

Categoria do Trabalho

Trabalho Acadêmico

Instituição

CENTRO UNIVERSITÁRIO ANHANGUERA DE SÃO PAULO

Resumo

A síndrome de Patau também conhecida como trissomia do cromossomo 13, é uma condição genética rara e grave. Ela ocorre quando há uma cópia extra do cromossomo 13 nas células do indivíduo. Essa anomalia provoca uma série de malformações e problemas de desenvolvimento e baixa expectativa de vida. Não tem cura e o tratamento é focado em amenizar os sintomas e melhorar a qualidade de vida do paciente. O diagnóstico precoce, como o NIPT, tem se mostrado uma ferramenta crucial para identificar a condição ainda durante a gestação, permitindo que as famílias e as equipes médicas possam se preparar melhor para as complicações que virão. Estudos ressaltam a necessidade de suporte psicológico para as famílias, dada a alta mortalidade dos bebês. O cuidado multidisciplinar e o aconselhamento genético são fundamentais no manejo dos casos. Contudo, poucos estudos abordam os raros sobreviventes além do primeiro ano. Novas tecnologias de diagnóstico oferecem esperança, mas não há intervenções terapêuticas que mudem significativamente o prognóstico.