



7ª SEMANA DE CONHECIMENTO



Síndrome de Cri-du-Chat

28/10 a 01/11



Autor(res)

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

Categoria do Trabalho

Trabalho Acadêmico

Instituição

CENTRO UNIVERSITÁRIO ANHANGUERA DE SÃO PAULO

Resumo

A síndrome de Cri-du-Chat é uma desordem genética rara causada pela deleção de uma porção do cromossomo 5, resultando em características físicas, cognitivas e comportamentais distintas. Os sintomas podem incluir choro agudo semelhante ao som de um gato, características faciais distintivas, deficiência intelectual, atrasos no desenvolvimento e comportamentos desafiadores. O diagnóstico é feito por avaliação clínica e testes genéticos, como o cariótipo e FISH. Embora não haja cura, terapias de desenvolvimento, educação especial, intervenção precoce e suporte emocional podem melhorar a qualidade de vida dos afetados. Como a síndrome é genética, a prevenção não é possível, mas o aconselhamento genético é importante para famílias com histórico de anomalias cromossômicas. A síndrome de Cri-du-Chat afeta aproximadamente 1 em cada 50.000 nascimentos e a pesquisa continua a evoluir para melhorar o entendimento da condição e desenvolver terapias mais eficazes. Em conclusão, o diagnóstico precoce e o suporte adequado são essenciais para ajudar as crianças a alcançarem seu potencial máximo e promover um ambiente inclusivo e compreensivo para aqueles que vivem com a síndrome.