



7ª SEMANA DE
CONHECIMENTO



FENILCETONÚRIA

28/10 a 01/11



Autor(res)

Ana Deise Pereira Dos Santos
Ashley Torres Da Rocha
Clodivaldo Gabriel
Érica Regina Soares Silva

Categoria do Trabalho

Trabalho Acadêmico

Instituição

CENTRO UNIVERSITÁRIO ANHANGUERA DE SÃO PAULO

Resumo

O trabalho apresentado trata-se de um trabalho de pesquisa sobre a Fenilcetonúria, feito através do método de Revisão bibliográfica, cujo objetivo é o trazer informações sobre a manifestação e tratamento da doença.

A Fenilcetonúria é uma doença genética rara, descoberta em 1934 que acomete, cerca de 01, a cada recém-nascidos. Essa condição ocorre devido a uma falha na Fenilalanina que acumula toxinas no corpo. Essa doença é Herdada de maneira recessiva e seu diagnóstico é feito através do Teste do Pezinho (Obrigatório no Brasil desde 1992). Seu diagnóstico precoce pode evitar: Deficiência intelectual, más formações, tratamento se dá através da dietoterapia, prevenir efeitos graves, como deficiência intelectual, más formações, crises convulsivas, etc. E seu tratamento se dá através da Dietoterapia, evitando alimentos ricos em Fenilalanina, como carne e ovos, por exemplo. O trabalho também apresenta a Fenilcetonúria Materna, destacando a importância da orientação a mulheres Fenilcetonúricas.