

Hemofilia: Estratégias Cruciais para um Atendimento Odontológico Seguro e Eficaz

Autor(es)

Gabriella Bené Barbosa
Iago Santos De Souza Barreto
Juliana Andrade Cardoso

Categoria do Trabalho

Trabalho Acadêmico

Instituição

UNIME LAURO DE FREITAS

Introdução

A hemofilia é um distúrbio hemorrágico hereditário caracterizado pela deficiência de fatores de coagulação VIII (hemofilia A) ou IX (hemofilia B). Esta condição resulta em tendência a episódios de sangramento prolongado e espontâneo, afetando significativamente a qualidade de vida dos pacientes. O manejo odontológico destes indivíduos representa um desafio considerável devido ao risco aumentado de hemorragia durante e após procedimentos dentários. A prevalência estimada da hemofilia é de aproximadamente 1 em cada 10.000 nascimentos, no sexo masculino, e a sua gestão requer uma abordagem multidisciplinar que envolva hematologistas e dentistas. Este estudo visa compilar e analisar as práticas recomendadas para o atendimento odontológico de pacientes com hemofilia, baseando-se em evidências recentes para proporcionar um atendimento seguro e eficaz, minimizando os riscos de complicações hemorrágicas.

Objetivo

Revisar e discutir as melhores práticas para o manejo odontológico de pacientes com hemofilia, identificando estratégias que minimizem o risco de complicações hemorrágicas e promovam a saúde bucal.

Material e Métodos

Este estudo consiste em uma revisão narrativa da literatura. Foram selecionados artigos publicados nos últimos cinco anos nas bases de dados PubMed, Scopus e Web of Science. Os termos de busca incluíram "hemofilia", "atendimento odontológico", "manejo de sangramento" e "protocolos odontológicos". Critérios de inclusão abrangeram artigos revisados por pares que discutem protocolos de tratamento odontológico para pacientes com hemofilia, em inglês, português e espanhol. A análise dos dados focou em estratégias eficazes para o manejo de sangramento, uso de agentes

hemostáticos, colaboração interdisciplinar e cuidados preventivos. Cada artigo foi avaliado quanto à relevância e qualidade da evidência, sendo incluídos aqueles que apresentaram diretrizes práticas e resultados clínicos significativos.

Resultados e Discussão

A literatura revisada destaca a necessidade de uma avaliação pré-operatória minuciosa, considerando a história médica do paciente e os níveis de fator de coagulação. A profilaxia com fatores de coagulação recombinantes ou derivados de plasma é crucial para procedimentos invasivos (Srivastava et al., 2020). Agentes hemostáticos locais, como ácido tranexâmico e adesivos de fibrina, mostraram-se eficazes na redução do sangramento intraoperatório e pós-operatório (Mahlangu et al., 2018). A colaboração interdisciplinar com hematologistas é vital para ajustar a dosagem de fatores de coagulação e monitorar a resposta ao tratamento (Berntorp & Shapiro, 2019). A educação preventiva e a manutenção da saúde bucal são essenciais para minimizar a necessidade de intervenções odontológicas invasivas (Santagostino et al., 2017). A individualização do tratamento é fundamental devido à variabilidade na resposta dos pacientes aos fatores de coagulação e aos agentes hemostáticos.

Conclusão

O manejo odontológico de pacientes com hemofilia requer uma abordagem multidisciplinar e personalizada. A profilaxia com fatores de coagulação, o uso de agentes hemostáticos locais e a comunicação estreita com hematologistas são componentes essenciais para um atendimento seguro e eficaz. A educação contínua dos pacientes e a promoção da saúde bucal são igualmente importantes para prevenir complicações hemorrágicas.

Referências

1. Srivastava A, Brewer AK, Mauser-Bunschoten EP, et al. Guidelines for the management of hemophilia. *Haemophilia*. 2020;26(Suppl 6):1-158.
2. Peyvandi F, Garagiola I, Young G. The past and future of haemophilia: diagnosis, treatments, and its complications. *Lancet*. 2021;397(10274):1447-1459.
3. Mahlangu J, Oldenburg J, Paz-Priel I, et al. Emicizumab Prophylaxis in Patients with Hemophilia A with Inhibitors. *N Engl J Med*. 2018;377(9):809-818.
4. Berntorp E, Shapiro AD. Modern haemophilia care. *Lancet*. 2019;394(10194):195-206.
5. Santagostino E, Mancuso ME, Tripodi A, et al. A single dose of recombinant factor VIII SQ in hemophilia A: results from a phase 1 trial. *Blood*. 2017;129(16):2161-2165.