



REVISTA DO HOSPITAL DE CLÍNICAS DE PORTO ALEGRE E
FACULDADE DE MEDICINA DA UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL

REVISTA HCPA 2007;27 (Supl 1) :1-292

27^a Semana Científica do Hospital de Clínicas de Porto Alegre

14º Congresso de Pesquisa e Desenvolvimento em Saúde do Mercosul
10 a 14 de setembro de 2007

Anais

USO COMPASSIVO PARA IMPLANTE DE ÓRTESES DE SILICONE HCPA-1 EM PORTADORES DE ESTENOSSES TRAQUEOBRONQUIAIS BENIGNAS E MALIGNAS

MEIRY DAMBRÓS; PATRÍCIA DA SILVA PASSOS, ROGÉRIO GASTAL XAVIER, PAULO ROBERTO STEFANI SANCHES, GABRIEL KUHL, AMARILIO VIEIRA DE MACEDO NETO, JOSÉ CARLOS FRAGA, HUGO GOULART OLIVEIRA

Introdução: O tratamento cirúrgico e endoscópico das estenoses de vias aéreas costuma ser problema difícil por terem causas bastante complexas. O tratamento broncoscópico com órteses apresenta-se como alternativa terapêutica, aplicável quando o tratamento cirúrgico está contra-indicado ou por falha deste. **Objetivo:** Permitir o uso compassivo para implante da órtese HCPA-1 em traquéia e brônquios de humanos com alterações benignas ou malignas, que não sejam consideradas suscetíveis de correção cirúrgica ou outro método alternativo, e que se constitua em medida terapêutica de resgate ao risco de vida apresentado. **Material e Métodos:** Incluídos pacientes com mais de 16 anos, ambos os sexos, originados do HCPA ou que a este tenham sido referenciados, com adesão por escrito ao Termo de Consentimento Livre e Esclarecido, aprovado pela Comissão de Bioética e Pesquisa do HCPA, permanecendo como fator limitante a eventual indisponibilidade da órtese com tipo e diâmetro compatíveis. São acompanhados clinicamente (com variáveis clínicas específicas), exames de imagem e broncoscopias. As órteses são implantadas em bloco cirúrgico ou ambulatorial. Solicitada ao paciente ou familiar avaliação histopatológica nos casos de óbito ou retirada da prótese. **Resultados:** Classificados em plenamente satisfatórios (abertura da luz traqueal ou bronquial > 80% do previsto), satisfatórios (de 50 a 79%) e pouco satisfatórios (< 50%), tabulando-se os dados relativos aos resultados imediatos (< 1 semana), mediatos (até em 6 meses) e em longo prazo (> de 6 meses). **Conclusão:** Devido ao início recente do projeto, os resultados e conclusões se mostram parciais até o momento.

Reumatologia