

2876

ATENDIMENTO MULTIPROFISSIONAL E CONTINUIDADE DO CUIDADO: ARTICULAÇÃO COM PROGRAMA MELHOR EM CASA NO PROCESSO DE DESOSPITALIZAÇÃO DE PACIENTE PEDIÁTRICA

AMANDA MOREIRA DE BRITO; AMANDA SCHMITT SPRENGER; ANA PAULA DATTEIN PEITER; CAROLINA DUARTE BORBA; CHRISTINA FIORINI TOSCA; ERIKA SCHEIDT GORGEN; GABRIELA PINTO MENDES DE MORAES; INGRID DA SILVA VIANNA; VANESSA DE SOUZA VIEIRA; DEBORAH SALLE LEVY

HCPA - Hospital de Clínicas de Porto Alegre

Introdução: Pacientes pediátricos dependentes de tecnologia atendidos em hospitais de alta complexidade necessitam de acompanhamento pós alta com equipe multiprofissional. O Programa Melhor em Casa é uma estratégia facilitadora da antecipação da alta hospitalar e do cuidado continuado no domicílio. **Descrição do caso:** Paciente a termo, 3 meses de idade, feminina, com diagnóstico de transposição de grandes vasos corrigida cirurgicamente, paralisia diafragmática, distúrbio gastroesofágico, estenose e malácia de brônquio principal esquerdo. Transferida à Unidade de Terapia Intensiva Pediátrica (UTIP) do Hospital de Clínicas de Porto Alegre (HCPA), em uso de ventilação mecânica invasiva (VMI) por traqueostomia, para avaliação de desmame ventilatório. Permaneceu internada por 70 dias e recebeu acompanhamento de equipe multiprofissional. A fisioterapia atuou com objetivo principal de estimular o desenvolvimento motor, a farmácia com o seguimento farmacoterapêutico, a psicologia realizou acompanhamento psicoterapêutico à mãe da paciente, que constituía-se como principal cuidadora no contexto hospitalar, a fonoaudiologia atuou na dessensibilização das respostas hipersensíveis resultantes de experiências orais aversivas, a enfermagem realizou orientação e treinamento da mãe para realização do cuidado no domicílio e o serviço social atuou na articulação para o acesso ao direitos sociais e a contrarreferência do cuidado pós alta hospitalar. Após avaliação clínica, foi determinada a necessidade de suporte de VMI domiciliar, sendo necessária a aquisição do ventilador mecânico portátil. Foi realizada articulação com a rede, em que o serviço social contactou o Programa Melhor em Casa (Porto Alegre), o qual avaliou a paciente, acordando com a necessidade de acompanhamento domiciliar multidisciplinar e disponibilizou o ventilador portátil para adaptação da mesma. A existência de um programa de atendimento domiciliar no município de origem facilitou a antecipação e a promoção de alta hospitalar segura, minimizando a possibilidade de reinternação. **Conclusão:** A atuação multiprofissional e a alternativa do Programa Melhor em Casa na desospitalização de paciente com tecnologias de alta complexidade tornou-se viável, apresentando bons resultados e proporcionando satisfação familiar e humanização do cuidado ao paciente.

2888

LINFANGIECTASIA PULMONAR CONGÊNITA UNILATERAL: RELATO DE CASO

ALLAN GALANTI ZARPELON; RODRIGO JAHN SOARES; ANA LAURA SCHUMACHER; ADRIANA SAITO JASPER

Outras Instituições

Introdução: A linfangiectasia pulmonar (LP) é um raro distúrbio de desenvolvimento caracterizada pela proliferação e dilatação dos vasos linfáticos, classificada em congênita ou secundária, geralmente com mau prognóstico. O presente artigo tem por objetivo relatar o caso de um paciente com diagnóstico de linfangiectasia pulmonar congênita de boa evolução, ressaltando a importância do diagnóstico precoce e abordagem terapêutica.

Descrição do caso: Prematuro de 31 semanas e 3 dias (APGAR de 8/9), apresentou desconforto respiratório nas primeiras horas de vida necessitando de intubação orotraqueal, permaneceu em ventilação mecânica por 34 dias, não tolerando desmame. Os exames radiológicos mostraram imagem persistente de múltiplos cistos em hemitórax esquerdo, desvio do mediastino para a direita e atelectasia com broncogramas aéreos do lobo inferior esquerdo, com hipótese diagnóstica de Malformação Adenomatosa Cística (MAC). Optou-se por ressecção cirúrgica do lobo superior esquerdo realizada aos 36 dias de vida. Avaliação anatomopatológica da peça condizente com LP congênita. Paciente extubado 11 dias depois, apresentou boa evolução, ganho de peso e recebeu alta hospitalar com 3 meses e 23 dias de vida.

Conclusão: A LP é uma alteração que cursa com repercussão respiratória grave e dificilmente é considerada no diagnóstico diferencial por sua raridade e por ser, até pouco tempo, incompatível com a vida na maioria dos casos. Nesse relato, apesar da ressecção ter sido indicada com uma hipótese diagnóstica não confirmada, o paciente se beneficiou do procedimento. Os atuais avanços no atendimento perinatal permitiram o aumento da sobrevivência de pacientes com LP. Antigamente, o que era considerado uma patologia incompatível com a vida, atualmente apresenta um bom prognóstico, de acordo com a gravidade da doença e da assistência ministrada.

2911

POSSÍVEL ATRESIA DE COANAS EM SALA DE PARTO: COMO SALVAR UMA VIDA.

GILBERTO PAZ DA SILVA CORREA; WILLIAM ISRAEL CARDOSO DA SILVA; LUCAS PAIM HONORATO; FAUSTO ALEJANDRO FALCONI NUNEZ; JHONATA LUIZ LINO DE AQUINO

HCPA - Hospital de Clínicas de Porto Alegre

Introdução:

Atresia de coanas é uma desordem infrequente (1:7000 nascidos vivos)¹ em que há falha da comunicação da porção posterior da cavidade nasal com a rinofaringe. A embriogênese do fenômeno não está bem definida, parece haver falha da ruptura da membrana oronasal ou persistência da membrana bucofaringea². Essa alteração, quando completa e bilateral ao nascimento, necessita de manejo rápido e eficaz em sala de parto.

Descrição:

Mãe de 28 anos apresenta-se para parto cesáreo por 2 prévias, idade gestacional de 38 semanas e 2 dias por ecografia precoce, com história de pielonefrite na gestação, sem outras alterações. Neonato do sexo feminino, 3500 gramas, nasce com bom tônus, choro forte, nó frouxo de cordão umbilical, bolsa rota no ato com líquido amniótico claro. Aos 1min e 30s ficou hipotônico, teve o cordão clampeado, foi levado à berço aquecido, secado, e teve tentativa de aspiração de vias aéreas, mas, não houve progressão de sondas 8, 6 e 4 Gauge nas narinas em tentativas consecutivas por profissionais experientes. Durante o manejo observou-se que o recém nascido tendia à dessaturação quando parava de chorar. Iniciado oxigenioterapia suplementar aos 3 min por oximetria de 55% com Fração inspirada de oxigênio (FiO₂) até 80%, evoluiu com sinal de esforço ventilatório, sem bradicardia. Optou-se, por intubação orotraqueal pela suspeita clínica de Atresia Bilateral de Coanas. A partir disso mostrou melhora da saturação com FiO₂ reduzida gradualmente para 21%. Levado para UTI Neonatal onde houve novas tentativas de passagem de sonda nasogástrica e obteve-se sucesso na progressão em narina esquerda com certa dificuldade, mantida sonda nasogástrica aberta em frasco com drenagem de conteúdo salivar sanguinolento. Após 1 hora tolerou extubação com necessidade de pressão positiva contínua (CPAP). Em avaliação otorrinolaringológica posterior, procedeu-se passagem de cateter de aspiração 6G bilateralmente. Em Nasofibrolaringoscopia com 2h de vida não apresentou alterações visíveis. Teve boa evolução e alta hospitalar após 72h de vida.

Conclusão:

A atresia de coanas pode ser, embora menos comumente, apenas membranosa, sem defeitos ósseos. Seu manejo precoce é essencial para manutenção da vida, tendo em vista que os neonatos são respiradores nasais exclusivos até por volta do 6 mês de vida.

1. Myer CM 3rd, Cotton RT. Nasal obstruction in the pediatric patient. Pediatrics 1983

2. Gnagi SH, Schraff AS. Nasal obstruction in newborns. Pediatr Clin North Am. 2013

2959

RELATO DE CASO: SÍNDROME DE STURGE-WEBER

ALINE SPIAZZI; TIAGO LIMA CASTRO; BERNARDO FRISON SPIAZZI; CAROLINA PIRES ZINGANO; CLARISSA GUTIÉRREZ CARVALHO; VALENTINA COUTINHO BALDOTO GAVA CHAKR
HCPA - Hospital de Clínicas de Porto Alegre

INTRODUÇÃO: A síndrome de Sturge-Weber (SSW) é uma síndrome neurocutânea rara associada a marca de nascença em vinho do porto facial, angiomatose leptomeníngea e glaucoma.

RELATO DE CASO: Masculino, 14 meses, previamente hígido. Apresentava mancha vinho do porto em frente e região ocular direita e movimentos paroxísticos de membro superior esquerdo, associados a piscamento de olho esquerdo e desvio de comissura labial para esquerda. Posteriormente, houve novo episódio com necessidade de realização de midazolam e diazepam, porém manteve crises, sendo iniciada dose de ataque e manutenção de fenitoína. Estava afebril, com eletrólitos e glicemia normais. Ocorreram episódios convulsivos persistentes, administrando-se dose de ataque e manutenção de fenobarbital com aumento da dose de fenitoína. Tomografia de crânio com contraste, líquido e avaliação oftalmológica obtiveram resultados normais, enquanto eletroencefalograma evidenciou paroxismos de ondas agudas focais na região fronto-central direita. Foi levantada a possibilidade de encefalite viral e iniciado aciclovir. Ademais, ressonância nuclear magnética de crânio evidenciou malformação venocapilar envolvendo os lobos frontal e temporal direitos com características de angioma leptomeníngeo. Manteve crises durante a internação, sendo adicionada carbamazepina.

CONCLUSÃO: O desfecho clínico de crianças com SSW é altamente variável, e muitos fatores prognósticos apresentados pelo paciente têm sido implicados em pior desfecho cognitivo, como o início precoce das convulsões, anormalidades eletroencefalográficas e alta frequência de convulsões. Portanto, o melhor controle dos episódios convulsivos com medicação anticonvulsiva profilática, por exemplo, poderia modificar os desfechos neurocognitivos e o curso da síndrome.

2979

USO DE LEITE MATERNO NA ALIMENTAÇÃO DE PRÉ-TERMOS EM UMA UNIDADE DE INTERNAÇÃO NEONATAL

ANA LUIZA PEREZ OLIVÉ DIAS; CAROLINE CEZIMBRA HOFFMANN; MARIA LUZIA CHOLLOPETZ DA CUNHA
UFRGS - Universidade Federal do Rio Grande do Sul

Introdução: Os fatores relacionados à nutrição dos recém-nascidos são determinantes para os desfechos de saúde e desenvolvimento. Os benefícios do uso de leite materno (LM) na alimentação de pré-termos são amplamente comprovados, como a menor incidência de enterocolite necrosante, uma das principais causas de mortalidade em unidades de terapia intensiva neonatal. Apesar de o LM ser a primeira escolha para a alimentação, o neonato pré-termo ainda apresenta menor probabilidade de receber LM, comparado ao recém-nascido a termo. Objetivos: Avaliar o uso de LM na alimentação enteral de recém-nascidos pré-termo durante a permanência em unidade de internação neonatal (UIN) e no momento da alta da unidade, comparado ao uso de fórmula láctea (FL). Métodos: Estudo de coorte prospectivo, aprovado pelo CEP/HCPA sob o número 20180478, realizado em UIN de hospital universitário em Porto Alegre, Rio Grande do Sul, Brasil. Os dados foram obtidos de registros informatizados de prontuários de pré-termos, incluídos na pesquisa após preencherem os critérios de elegibilidade, entre agosto de 2019 e agosto de 2020, e acompanhados até a alta da UIN. Avaliou-se individualmente as administrações diárias de alimentações enterais, contabilizando os volumes recebidos de LM e FL para determinar o tipo predominante; também avaliou-se a prescrição de alimentação enteral no momento da alta da UIN para determinar o status da alimentação. Os dados foram analisados por estatística descritiva. Resultados: Foram incluídos no estudo 82 pré-termos. A análise dos volumes administrados demonstrou que 53 (64,6%) neonatos receberam predominantemente FL na alimentação enteral, durante a permanência na UIN; 25 (30,5%), receberam LM predominantemente; e 4 (4,9%), receberam FL e LM em proporções iguais. Quanto ao status da alimentação no momento da alta da UIN, avaliou-se que 68 (88,3%)