

## Resumos sobre Casos clínicos em Obstetrícia e Medicina Materno-Fetal | Comunicação Livre

### PO - (21991) - SÍNDROME DE MARFAN NA GRAVIDEZ – IMPORTÂNCIA DA PREGNANCY HEART TEAM

Inês Marques Pereira<sup>1</sup>; Rita Ilhão Moreira<sup>2</sup>; Joana Rebelo<sup>1</sup>; Ana Isabel Machado<sup>1</sup>

1 - Maternidade Dr. Alfredo da Costa - CHULC; 2 - Hospital Santa Marta - CHULC

#### Resumo

A Síndrome de Marfan (SM) é uma doença autossômica dominante que afeta 1 em cada 3000 indivíduos. Tem impacto cardiovascular, entre outros, cursando com dilatação da raiz da aorta. Na gravidez e pós-parto surge um risco acrescido de disseção e/ou rotura da mesma.

Relatamos o caso de uma grávida de 25 anos, nulípara, com SM diagnosticada aos 12 anos por critérios clínicos, familiares e genéticos. De antecedentes destaca-se glaucoma congénito, luxação do cristalino, dilatação da raiz da aorta com 42 mm (aumento de 1 mm em 2 anos), insuficiência aórtica ligeira e fração de ejeção preservada. NYHA classe I.

Na gravidez foi realizado um acompanhamento multidisciplinar em consultas de obstetrícia, cardiologia, genética e DPN. Previamente medicada com atenolol, iniciou bisoprolol. Manteve-se normotensa durante a gestação. Dos métodos complementares realizados destaca-se: diagnóstico de diabetes gestacional do 2º trimestre; ecografias obstétricas com boa evolução fetal e P8; ecocardiogramas transtorácicos a cada 8 semanas, sem agravamento clínico; electrocardiogramas sem arritmias de novo.

Discutida a via de parto com a *pregnancy heart team*, optando-se por cesariana eletiva, às 37 semanas. Recém-nascido do sexo feminino, 2040g, atualmente com seguimento nas consultas de cardiologia e genética. Puérpera estável no internamento e consulta de cardiologia pós parto.

**Palavras-chave :** Síndrome de Marfan, Gravidez, Dilatação da raiz da aorta, pregnancy heart team