



Diagnóstico da Síndrome de Turner

José Lima Assunção Júnior

Médico, Pós-graduação em alergia e imunologia, Pós-graduação em dermatologia
E-mail: juniorassuncao36@gmail.com

Allyson Diego Silva Barros

Médico

Instituição: UniFunorte ICS

Endereço: Avenida osmane barbosa 11.111, JK, CEP: 39404-006

E-mail: allysondiegobarros@gmail.com

Larissa Adriane Corrêa Ramos

Médica

Instituição: Centro Universitário do Pará (cesupa)

E-mail: cdlarissaramos122@gmail.com

Rebeca Carvalho de Aguiar

Médica

E-mail: rebeca_aguiar@hotmail.com

Thiciane Teixeira Ribeiro Gonçalves

Estudante de Medicina

Instituição: Ceuma

Endereço: Ceuma Renascença - R. Anapurus, 1 - Renascença II, São Luís - MA, CEP: 65075-120

E-mail: thicianerr@hotmail.com

Erica Ferreira de Albuquerque

Médica

Instituição: Centro Universitário São Lucas

E-mail: ericaalbuquerqq@gmail.com

Thereza Cozzolino Ferreira Raffaelli

Instituição: Faculdade de Medicina de Petrópolis

Endereço: Avenida barão do Rio Branco, 1003, Centro - Petropolis - RJ

E-mail: thee.cozzolino@gmail.com

Valeska Almeida Linard

Acadêmica de Medicina

Instituição: Centro Universitário Maurício de Nassau (Uninassau)

Endereço: Rua jonathas de vasconcelos, 316. Boa viagem, Recife - PE

CEP: 51021-140

E-mail: valeskaalmeidalinardd@gmail.com

Ludmyla Katherina Soares Sales Bastos

Médica

Instituição: Centro Universitario Mauricio de Nassau (Uninassau)

Endereço: Rua Jonathas de Vasconcelos, 316, Boa viagem, Recife - PE

E-mail: ludysales066@gmail.com



Juliana Moura Falcao Campos

Médica

Instituição: Centro universitario mauricio de nassau (UNINASSAU)
Endereço: Rua Jonathas de Vasconcelos, 316, Boa viagem, Recife - PE
E-mail: medjufalcao00@gmail.com

Amanda Maria Soares de Andrade

Médica

Instituição: Faculdade Pernambucana de Saúde
Endereço: Av. Mal. Mascarenhas de Moraes, 4861
E-mail: amandamariasdaa@gmail.com

Isabelle Jordão Cantarelli

Médica

Instituição: Faculdade Pernambucana de Saúde
Endereço: Av. Mal. Mascarenhas de Moraes, 4861
E-mail: isabelle.cantarellii@gmail.com

Jéssica Carla dos Santos Maloney

Médica Generalista

Instituição: Centro Universitário Aparício Carvalho
Endereço: R. das Ararás, 241 - Eldorado, Porto Velho - RO
E-mail: jehmaloney@gmail.com
ORCID: 0000-0002-0684-3063

Onassis Boeri de Castro

Médico

Instituição: Centro Universitario Aparício Carvalho, FIMCA
Endereço: Avenida Farroupilha 5606, Apto 406, Bloco C. Bairro: Marechal Rondon, Canoas, RS,
CEP: 92020-476
E-mail: onassisboerii@gmail.com

Lais da Silva Rodrigues

Médica

Instituição: UFRGS
Endereço: nº, R. Ramiro Barcelos, 2400 - Santa Cecília, Porto Alegre - RS, CEP: 90035-003
E-mail: lais.rodrigues288@gmail.com

Ana Carla França Barros

Instituição: UniFIPMOC

Endereço: Av. Profa. Aida Mainartina Paraíso, 80 - Ibituruna, Montes Claros - MG,
CEP: 39408-007
E-mail: anacarlagbii@hotmail.com
ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-1885-6515>

RESUMO

A Síndrome de Turner é uma condição genética rara que afeta as mulheres, resultando em uma série de características físicas e médicas distintas.

Palavras-chave: Síndrome de Turner, Mulheres.



1 INTRODUÇÃO

A Síndrome de Turner é uma condição genética rara que afeta as mulheres, resultando em uma série de características físicas e médicas distintas. O diagnóstico precoce e preciso desempenha um papel fundamental na gestão adequada dessa condição. Este estudo se concentra no diagnóstico da Síndrome de Turner, destacando as estratégias e métodos disponíveis para identificar essa condição.

2 OBJETIVO

O objetivo principal desta pesquisa é analisar os métodos e estratégias de diagnóstico da Síndrome de Turner, enfatizando a importância do diagnóstico precoce para otimizar a intervenção médica e melhorar a qualidade de vida das pacientes afetadas.

3 RESULTADOS

Nossos resultados destacam que o diagnóstico da Síndrome de Turner geralmente envolve uma avaliação clínica abrangente, incluindo exame físico e histórico médico detalhado. Os principais sinais clínicos que podem levantar suspeitas incluem baixa estatura, pescoço alado, edema de mãos e pés ao nascimento, e puberdade atrasada.

Além disso, a análise genética desempenha um papel fundamental na confirmação do diagnóstico. A Síndrome de Turner é geralmente causada pela ausência total ou parcial de um dos cromossomos X. Portanto, a análise do cariótipo, que examina os cromossomos, é uma ferramenta diagnóstica essencial.

4 DISCUSSÃO

A discussão enfatiza que o diagnóstico da Síndrome de Turner pode ser desafiador, pois seus sintomas podem variar amplamente em gravidade e algumas características podem ser sutis. Portanto, a conscientização entre os profissionais de saúde é crucial para identificar as pacientes que precisam de avaliação genética.

Além disso, a detecção precoce é fundamental para iniciar intervenções médicas oportunas, como tratamento com hormônio do crescimento para melhorar a estatura e acompanhamento médico para monitorar a saúde cardíaca, renal e outras condições médicas associadas à Síndrome de Turner.

5 CONCLUSÃO

Em conclusão, o diagnóstico da Síndrome de Turner é essencial para fornecer cuidados médicos adequados e melhorar a qualidade de vida das pacientes afetadas. Envolve uma avaliação clínica abrangente e análise genética para confirmar a presença de anomalias cromossômicas. A conscientização entre os profissionais de saúde e o diagnóstico precoce são cruciais para garantir que as pacientes recebam



intervenções médicas oportunas e apoio adequado para enfrentar os desafios associados a essa condição genética rara. Portanto, investir em pesquisa e educação contínuas sobre a Síndrome de Turner é fundamental para melhorar os resultados para as pacientes afetadas e suas famílias.