



XVI congresso interno de iniciação científica

Ginásio Multidisciplinar da Unicamp
24 a 25 de setembro de 2008



B0109

AVALIAÇÃO DO CONHECIMENTO DE PROFISSIONAIS DE SAÚDE E LEIGOS SOBRE A HIPERPLASIA ADRENAL CONGÊNITA POR DEFICIÊNCIA CLÁSSICA DA 21-HIDROXILASE

Lucas Ricci Bento (Bolsista PIBIC/CNPq) e Prof. Dr. Gil Guerra Júnior (Orientador), Faculdade de Ciências Médicas - FCM, UNICAMP

Mais de 90% dos casos de Hiperplasia Adrenal Congênita (HAC) ocorrem por deficiência da enzima 21-hidroxilase (21-OHD). Existem as formas clássicas da doença (HAC-C21-OHD) com exposição androgênica intra-útero e atividade enzimática quase nula, divididas em virilizantes simples e perdedoras de sal, e as formas não clássicas, com atividade enzimática em torno de 30 a 50%. Além de fatores, como o acesso ao medicamento, custo e quantidade, a adesão ao tratamento depende também da importância que a família dá em relação ao que entendeu, ao prognóstico e à própria doença. Portanto, este estudo teve por objetivo avaliar o conhecimento de profissionais de saúde, familiares e pacientes com HAC-C21-OHD, através de entrevistas com a aplicação de um questionário sobre os assuntos relevantes a serem conhecidos a respeito da doença. As entrevistas ocorreram em momentos distintos: uma entrevista inicial, outra após a leitura de guia informativo sobre a doença, e uma terceira, após a que avaliou o conhecimento final adquirido sobre a doença. Foram entrevistados 80 profissionais de saúde (40 alunos do 6º ano de Medicina, 20 médicos residentes e 20 médicos docentes), e 40 famílias com HAC-C21-OHD. Em todos os grupos avaliados, observou-se melhora importante do conhecimento da doença com a evolução das entrevistas.

Hiperplasia supra-renal congên - Assistência a saúde - Guia de prática médica