



associação portuguesa de
osteogénese imperfeita

Caso clínico

OI na infância

3

2º congresso
osteogénese
imperfeita

31out-01nov

projetar o futuro

- **Identificação:** FMFGP



- **DN:** 29/04/2011

- **AF:** Pai 39 anos, Consultor, saudável

Mãe 39 anos, Doméstica, saudável

Irmãos: 8M 6F

Sem história familiar relevante: saudáveis

- **AP:** 3ª gesta, vigiada e sem intercorrências.

Ecografias: suspeita de fémur curto congénito

Serologias virais neg

Parto eutócico às 39 s. IA 10

PN 3,560 kg. PC 35,8 cm C 49,6 cm

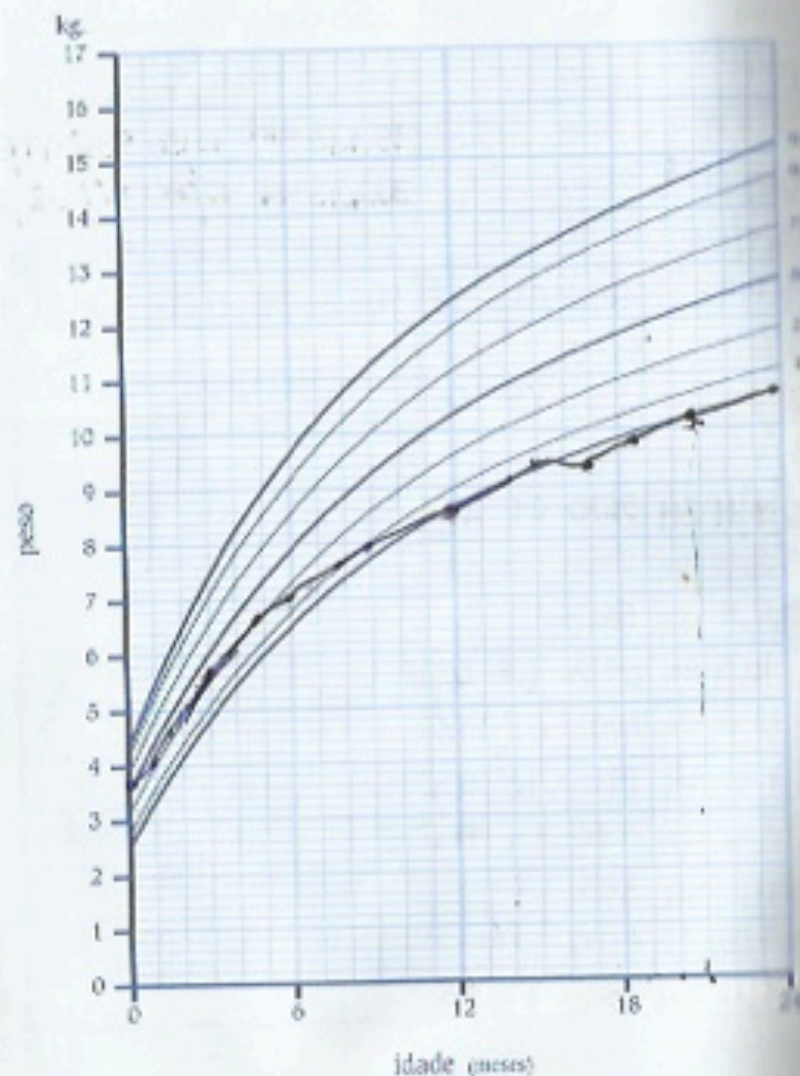
Alta clinicamente bem aos 3 dias de vida.

Outras informações:

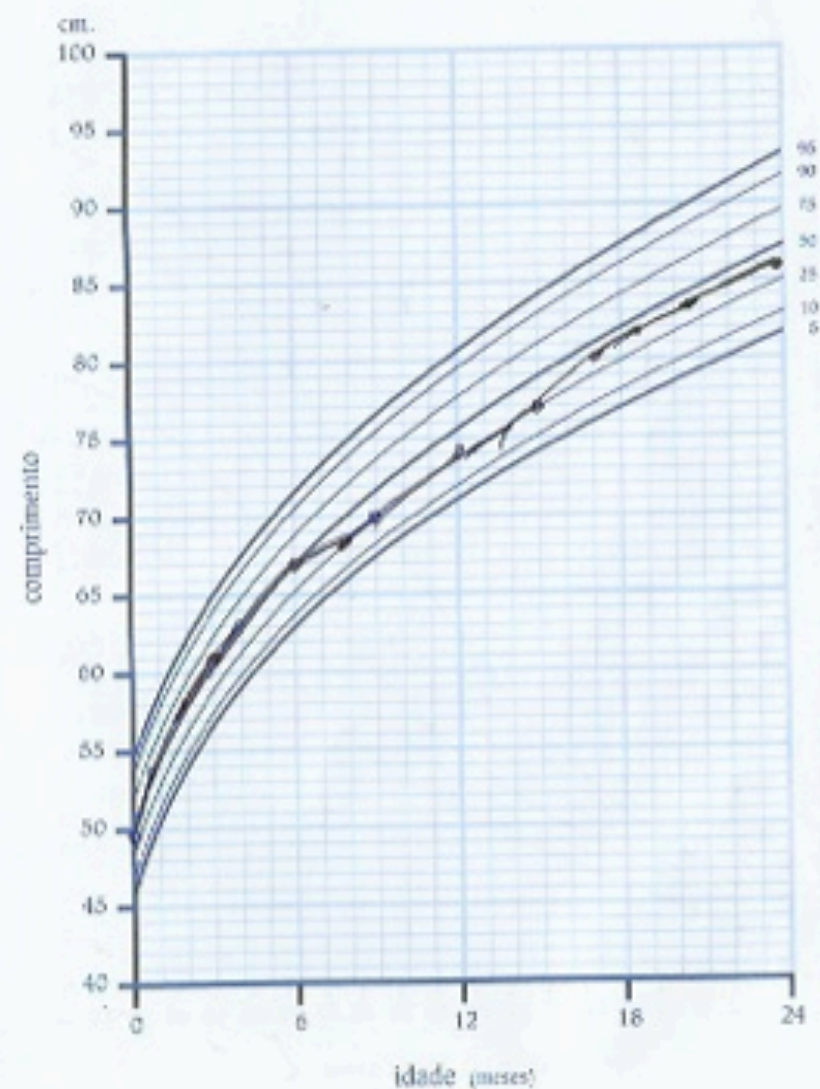
- PNV actualizado + Prevenar + Rotatec
- Acompanhado pelos Pais
- Desenvolvimento psico-motor sempre apropriado
- Início da marcha aos 13 M



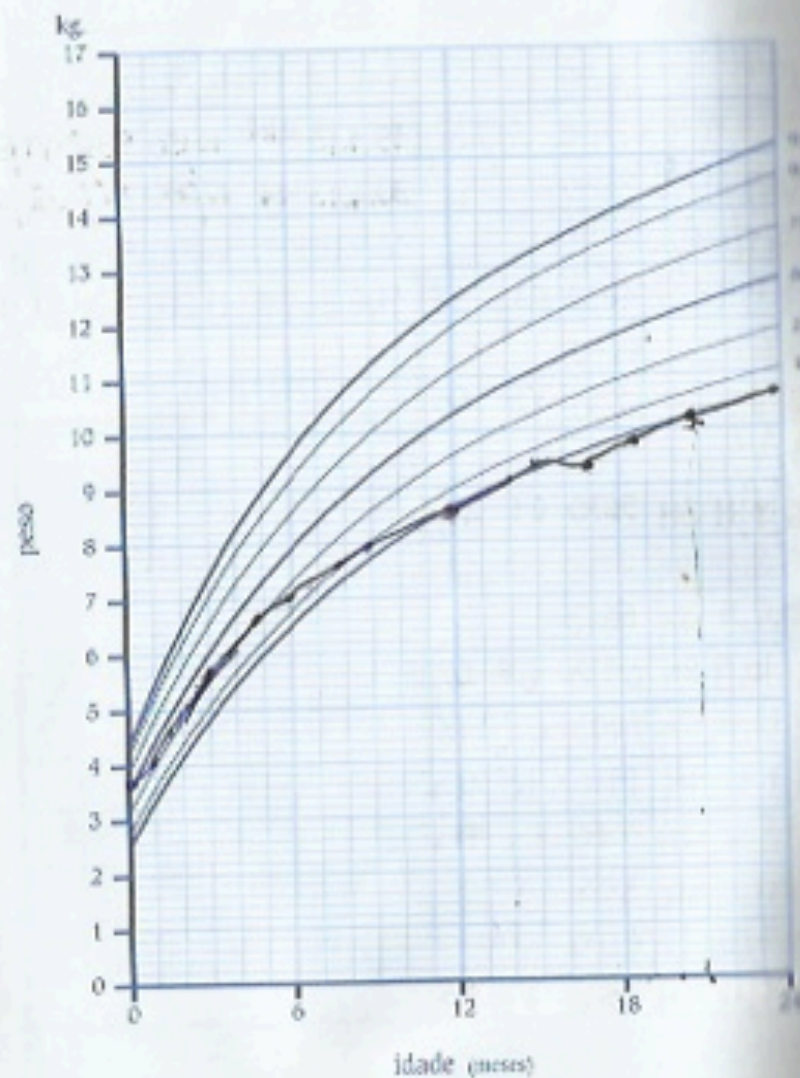
peso 0-24 meses



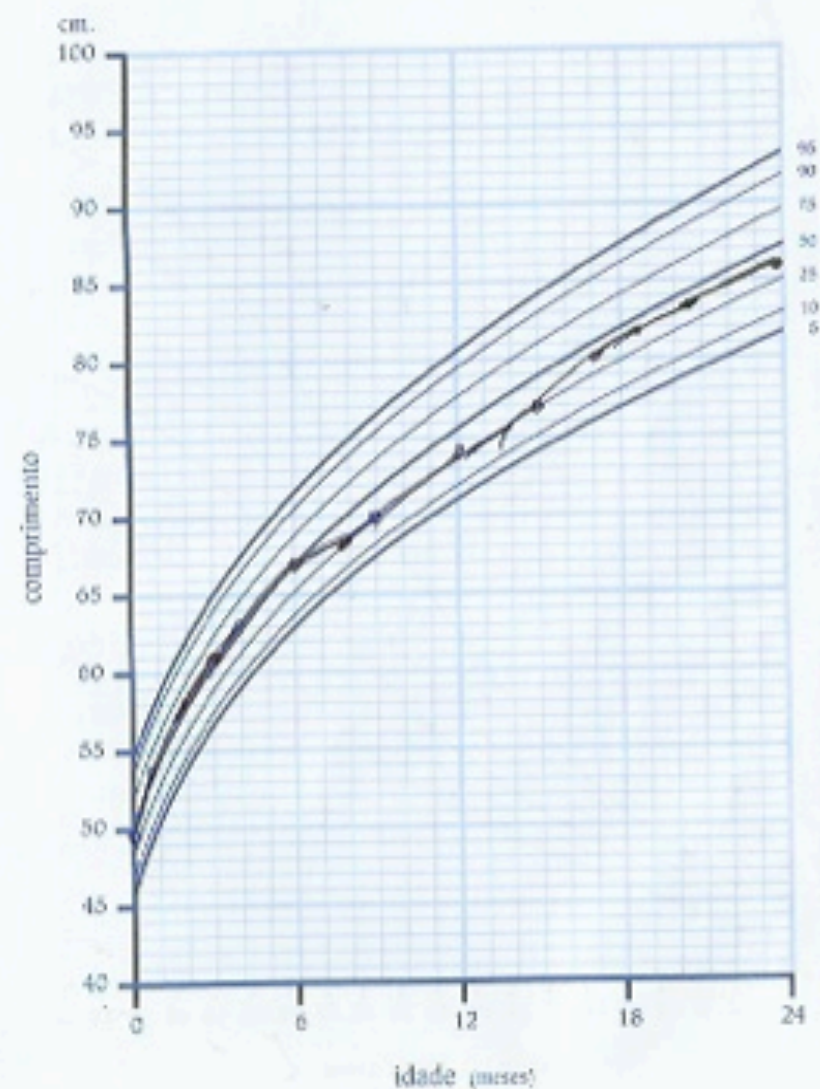
comprimento 0-24 meses



peso 0-24 meses



comprimento 0-24 meses





Sexo Masculino	DN: 29-04.2011	
2ª Consulta	03-07-2012 1A 3M	Fractura do umero E (trauma minor) Osteopénia +++ Corticais finas Pedido avaliação genética

Rx fratura do
umero?



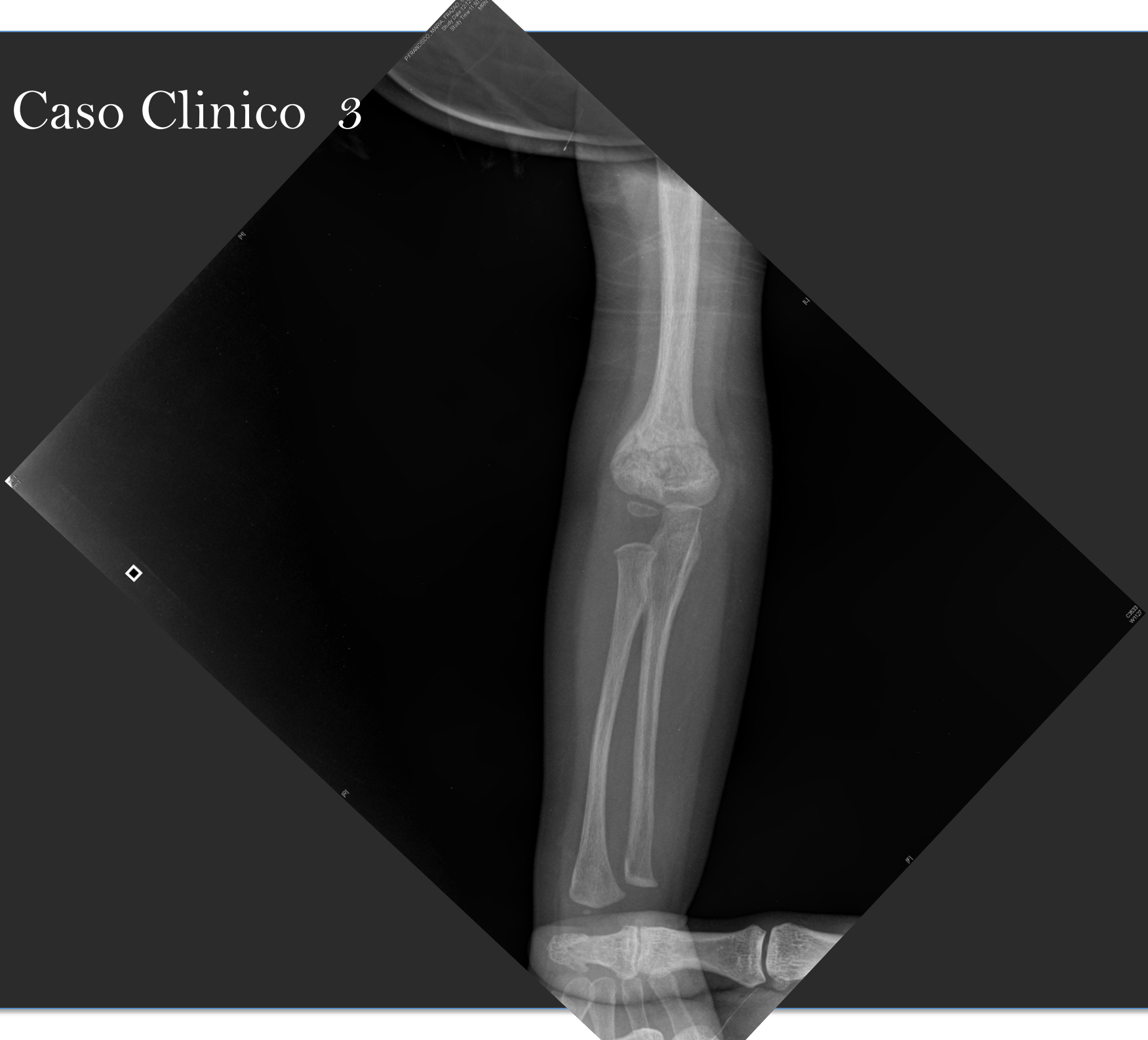
- Avaliação ortopédica...
- Avaliação genética ?
- Outra ?

Sexo Masculino	DN: 29-04.2011	
3ª Consulta	14-08-2012 1A 4M	Fractura (2) da clavícula Resultado preliminar estudo genético negativo ? Inicia programa de reabilitação

Rx Clavicula

Sexo Masculino	DN: 29-04.2011	
4ª Consulta	28-11-2012 1A 7M	Fractura 3 e 4 Estudo genético ainda em stand by Sem marcha independente Mantem programa de reabilitação Percentil 30!
6ª Consulta	15-11-2014 3A 7M	Sem outras fracturas Marcha independente Confirmação genética OI Tipo V

Caso Clínico 3





- Curvas de crescimento

Dores generalizadas intermitentes

