



FETO POLIMALFORMADO

García Cegarra, P.M; Bueno González, M.M; Urbano Reyes, M.I; Rubio Ciudad; M.; Vázquez Campá, R.; Martínez Martínez, A; Gómez Leal, P
Servicio de Obstetricia y Ginecología de Hospital General Universitario Santa Lucía

Introducción

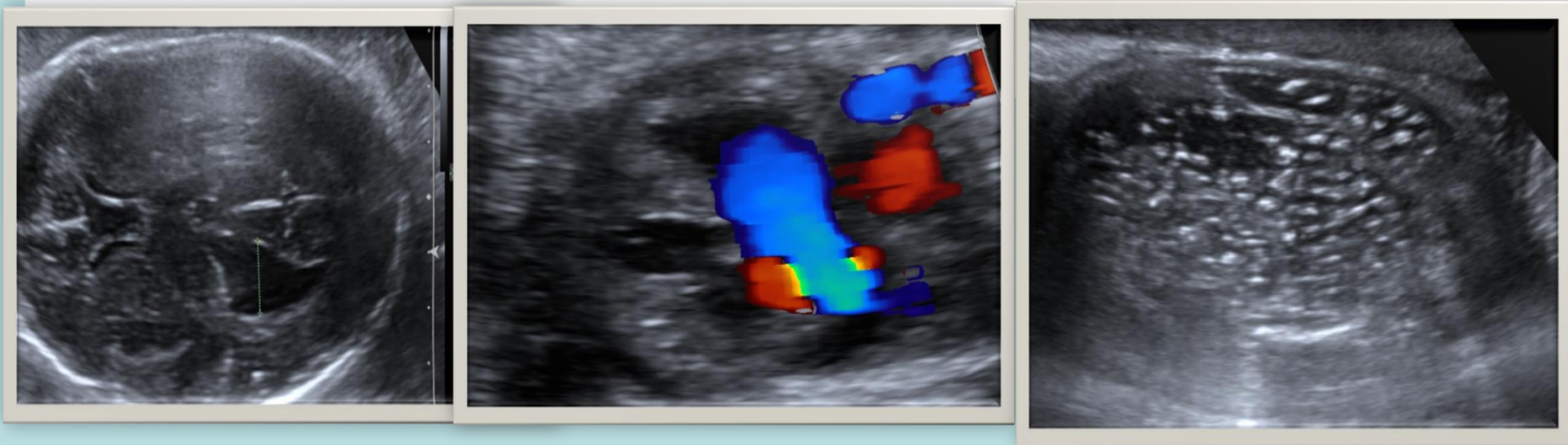
La etiología de los defectos congénitos puede ser debida a alteraciones genéticas, ambientales, multifactoriales o desconocidas. Estos defectos se asocian a mortalidad perinatal, abortos de primer trimestre y trastornos de desarrollo intelectual.

Caso clínico

Se presenta el caso de una tercigesta de origen magrebí de 30 años, con antecedente de parto eutócico en 2007 con recién nacido femenino de 3000 g que falleció al mes de vida, sin causa conocida, y otro parto eutócico en 2013 con recién nacido de sexo masculino de 3990 g, sano.

Se realiza ecografía de primer trimestre satisfactoria, con cribado combinado de cromosopatías de bajo riesgo.

En la ecografía morfológica se observa un feto polimalformado femenino en anhidramnios con dolicocefalia, hipoplasia cerebelosa. pliegue nucal aumentado, ventriculomegalia, probable hipotelorismo. cardiopatía compleja con canal AV completo, cardiomegalia y leve derrame pericárdico, asas intestinales dilatadas hiperrefringentes, dilatación bilateral de vías urinarias, tálipes bilateral y CIR severo precoz.



Se realiza cordocentesis, sin resultado por contaminación materna de la muestra. La paciente desea continuar con la gestación y no desea realizar nueva cordocentesis, por lo que se controla hasta la semana 40, que inicia periodo activo de parto y se realiza cesárea urgente por presentación de nalgas incompletas.

Nace un recién nacido de sexo masculino, con Apgar 1/2, que fallece a la hora de vida. A la exploración se observan los hallazgos ecográficos descritos. Se extrae cariotipo con resultado 46 XY normal.

Conclusión

Ante el hallazgo ecográfico de un feto polimalformado es importante realizar estudio genético, de cara a planificar nuevas gestaciones, así como el apoyo y la información a la familia del pronóstico de este tipo de malformaciones complejas.