

Défices e anomalias congénitas

Estas podem ser anomalias estruturais ou funcionais do trato intestinal que derivam de malformações durante a gestação, prévias ao parto. Frequentemente, estas anomalias apenas são reconhecidas após o nascimento quando ocorre algum sintoma no recém-nascido que seja indicador de um síndrome de absorção. A etiologia destas malformações pode ser distinta, variando entre fatores biológicos, ambientais ou do desenvolvimento embrionário, muitas vezes em simultâneo.

Alguns destes defeitos congénitos que poderão vir a levar ao diagnóstico de síndrome do intestino curto, após a ressecção intestinal, são:

- **Gastrosquise:** É a protrusão das vísceras abdominais através de toda a espessura de um defeito da parede abdominal de espessura total.
- **Onfalocele:** É a protrusão de vísceras abdominais através de um defeito da linha média na base do umbigo
- **Intussuscepção:** telescopagem de uma porção do intestino dentro de um segmento adjacente, causando obstrução intestinal e, possivelmente, isquemia intestinal
- **Atresia intestinal:** formação incompleta de parte do intestino delgado
- **Hérnia interna:** deslocamento de víscera através de abertura normal ou anormal

Referências bibliográficas:

Manuais MSD edição para profissionais. (n.d.). Manuais MSD Edição Para Profissionais.
<https://www.msdmanuals.com/pt-pt/profissional>