



A DIFICULDADE DE DIAGNÓSTICOS PEDIÁTRICOS EM CRIANÇAS PORTADORAS DE SÍNDROME DE DOWN (TRISSOMIA DO 21)

LENNA KARLLA DIAS DANTAS

Introdução: A Síndrome de Down ou trissomia do 21 é uma condição humana genética que ocorre mudanças no cromossomo, esta alteração é mais comum em humanos. Entretanto, é importante ressaltar que o apoio não é exclusivo para pessoas portadoras da síndrome, mas com a família que necessita de amparo para a continuidade e indispensabilidade que vem apresentar durante os anos. **Objetivos:** Identificar a dificuldade em diagnósticos pediátricos para crianças portadoras de síndrome de down. **Metodologia:** Revisão de literatura com pesquisas na BVS Biblioteca Virtual em Saúde com uso de descritores “síndrome de down” and “pediatria” com uso de filtros de texto completo nas bases de dados MEDLINE e LILACS com assuntos de Síndrome de Down e Pediatria. Foram incluídos estudos de interesses em bases de dados publicados nos últimos 5 anos entre 2019 e 2024. **Resultados:** Conforme a pesquisa foi encontrado apenas um artigo na base de dados diante os filtros utilizados. O artigo “Comunicação do diagnóstico da Síndrome de Down: Experiências de mães e médicos” relata a dificuldade de mães e médicos com o resultado de diagnóstico. A maior parte dos relatos informa a falta de preparo na comunicação. **Conclusão:** Assim, observamos que necessita de mais estudos e amparos relacionados a pediatria e diagnostico de síndrome de Down, a humanização, amparo, cuidados, acolhimento familiar uma vez que, é uma síndrome descoberta desde 1866 por um pediatra Frances. Existe diversos documentos sobre o assunto, inclusive uma atualização para profissionais da área da saúde para realiza acompanhamento de pessoas com SD.

Palavras-chave: **SÍNDROME DE DOWN; PEDIATRIA; TRISSOMIA 21; COMUNICAÇÃO; DIAGNOSTICO**