

## Uma rara malformação chamada complexo OEIS: um relato de caso

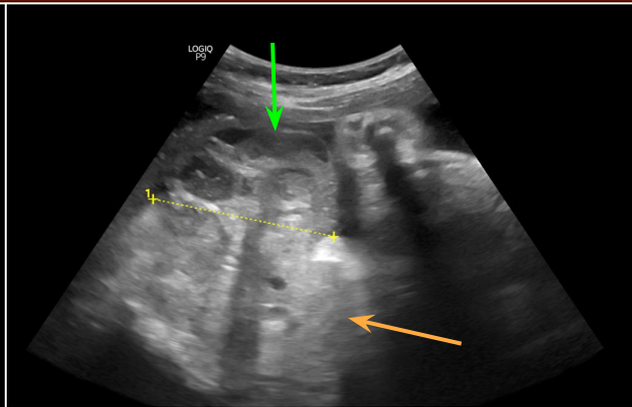
Gestante de 37 semanas e 05 dias foi encaminhada ao serviço de medicina fetal de um hospital terciário devido a onfalocele fetal e defeito medular, identificados em ultrassom realizado no pré natal, para correção dos defeitos após o nascimento. Em avaliação com a medicina fetal, durante exame ultrassonográfico, observou-se que existiam outras malformações associadas as quais em conjunto levantavam a suspeita do complexo OEIS.

Defeito Espinhal



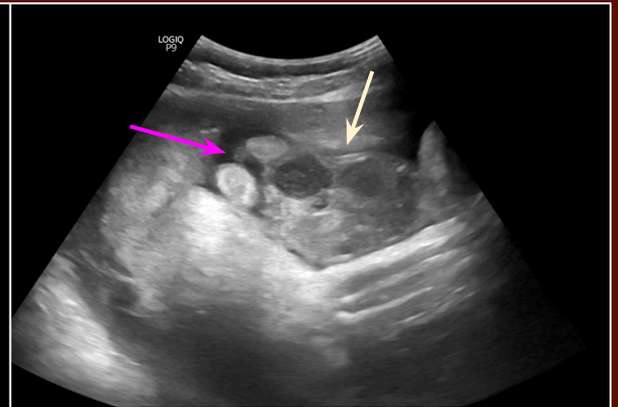
Ultrassonografia, no eixo longitudinal mostrando disrafismo espinhal (seta amarela).

Onfalocele



Ultrassonografia, no eixo transversal demonstrando alças intestinais fora da cavidade abdominal (seta laranja) caracterizando onfalocele (seta verde)

Não caracterização da bexiga



Ultrassonografia, no eixo longitudinal onde não se caracteriza genitália (seta rosa) e nem bexiga na pelve (seta branca)

## Uma rara malformação chamada complexo OEIS: um relato de caso

Após o nascimento, os achados se confirmaram, sendo assim caracterizado o complexo OEIS



Defeito  
Espinal



Onfalocele



Ânus  
imperfurado

## Uma rara malformação chamada complexo OEIS: um relato de caso

Realizado após o nascimento ressonância magnética da coluna e do abdome para melhor caracterização das lesões para melhor planejamento da abordagem cirúrgica

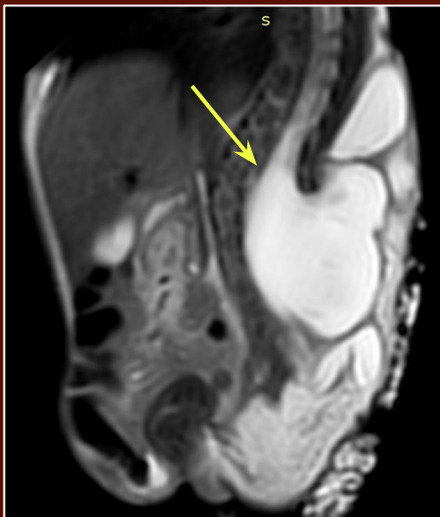


Imagem 1 - Sagital T2, disrafismo com ampla abertura do arco posterior nos níveis lombossacros (sete amarela), associado a volumosa herniação do conteúdo do canal vertebral.

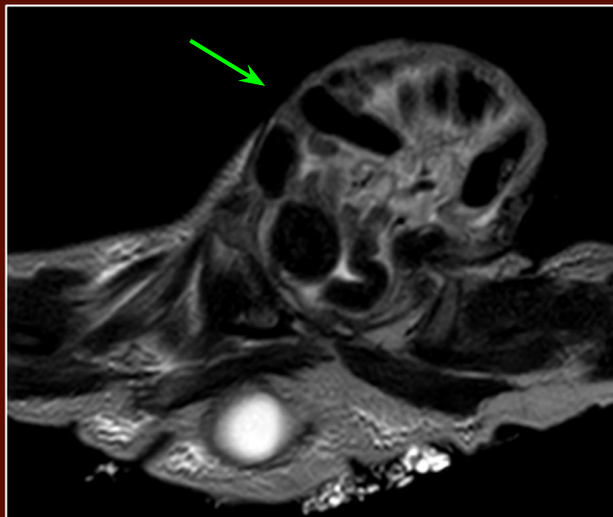


Imagem 2 - Axial T2 fino, observa-se conteúdo intestinal herniado para fora da cavidade abdominal contido por uma membrana, caracterizando a onfalocele (sete verde).

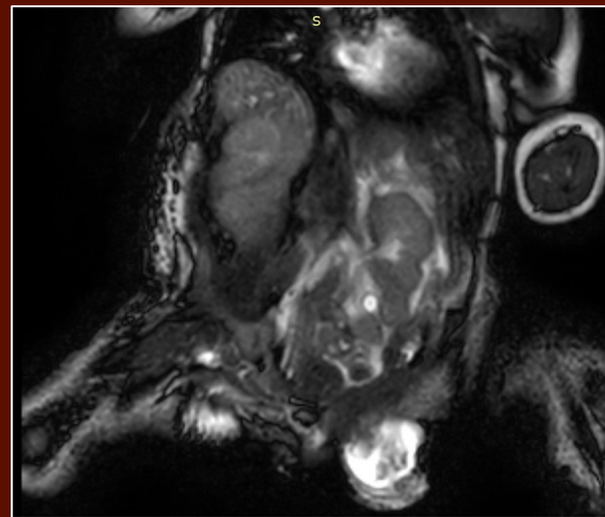


Imagem 3 - Coronal FIESTA, não caracterizado a bexiga na pelve.