

A Placenta da Gestante Diabética

Tese de Doutorado. Curso de Pós-Graduação em Ginecologia e Obstetrícia, Área de Concentração em Obstetrícia. Departamento de Ginecologia e Obstetrícia da Faculdade de Medicina de Botucatu – UNESP. Apresentada em 03/09/98.

Autor: César Pereira Lima
Orientador: Profa. Dra. Marilza Vieira Cunha Rudge

Justificativa: A pesquisa da histopatologia placentária de diabéticas e de intolerantes a hidratos de carbono (HC), proteínas e lipídios (grupo IB de Rudge) é importante para entender as taxas de mortalidade perinatal.

Objetivo geral: Analisar a influência da classificação clínica de White e da classificação diagnóstica de Rudge sobre as alterações histopatológicas das placentas.

Material e métodos: Amostras de 131 placentas de gestantes, atendidas no Hospital das Clínicas de Botucatu (1991 a 1996): seis do grupo IA, 34 do grupo IB, oito do grupo IIA, que correspondem às diabéticas gestacionais da classe A (White) e 83 do grupo IIB, que correspondem às diabéticas, gestacionais e clínicas, das classes A à FRH. A qualidade do controle glicêmico foi analisada pela média glicêmica da gestação, com limite de 120 mg/dl. A idade da gestação foi individualizada em termo e pré-termo.

Conclusões: As 22 alterações histopatológicas de placentas de gestantes diabéticas foram semelhantes àquelas das não diabéticas e, independentemente da classificação clínica de White. Essas alterações não se relacionaram com a idade gestacional ao nascimento e com a qualidade do controle glicêmico materno. As placentas das diabéticas do grupo IIB apresentaram os 22 tipos de alterações histopatológicas analisadas, sendo 21 no pré-termo. As placentas das diabéticas do grupo IIA apresentaram nove tipos de alterações com aumento significativo de dismaturidade, baixo índice de calcificação e ausência de nós sinciciais. As placentas das gestantes grupo IB apresentaram 17 tipos de alterações com aumento significativo de nós sinciciais e endarterite.

Palavras-chaves: Complicações da gravidez. Diabetes *mellitus* na gestação. Placenta, mortalidade perinatal.

Monitorização Ambulatorial da Pressão Arterial (Mapa) em Pacientes com Doença Hipertensiva Específica da Gestação. Correlação dos Achados com o Grau de Proteinúria

Tese de Mestrado da Faculdade de Ciências Médicas da Universidade de Pernambuco, apresentada em 10/08/98.

Autor: Francisco Manoel C. de Mendonça
Orientador: Prof. Dr. Hélio de Lima Ferreira Fernandes Costa

O estudo teve como objetivos avaliar as características da pressão arterial nas 24 horas, em 32 gestantes com diagnóstico de doença hipertensiva específica da gestação, com proteinúria, utilizando a monitorização ambulatorial da pressão arterial (MAPA) nas 24 horas; avaliar a correlação dos níveis de proteinúria

do grupo com os parâmetros observados durante a MAPA e avaliar a aceitação e possíveis complicações do método. O estudo foi do tipo descritivo com comparação de grupos. Na primeira etapa, foram descritos os parâmetros da MAPA onde observou-se que as médias da pressão arterial sistólica (PAS), pressão arterial diastólica (PAD) e

pressão arterial média (PAM). estiveram mais elevadas no período da vigília em relação ao do sono, o ritmo circadiano da PA apresentou descenso noturno em 31,3% (PAS) e 56,3% (PAD), atenuação em 62,5% (PAS) e 37,5% (PAD), e inversão em 6,2% (PAD). No período da vigília observou-se maior número de picos tensionais e maior variabilidade da PA em comparação com o período de sono. A variabilidade foi em média 12,9 mmHg para a PAS e 11,3 mmHg para a PAD no grupo estudado. Observou-se maior incidência de picos tensionais nos períodos entre 8 e 10 horas e entre 17 e 19 horas. Apresentaram carga pressórica anormal

(>30%) 24 das nossas pacientes (75%). Na comparação dos achados com o grau de proteinúria, observou-se correlação positiva com a média das PAS, PAD e PAM ($p < 0,05$). Graus mais acentuados de proteinúria estiveram associados a quedas noturnas menos pronunciadas da PA da vigília para o sono, maior número de picos tensionais e carga pressórica na vigília ($r = 0,532$ e $p < 0,02$) e sono ($r = 0,727$ e $p < 0,01$). Por último observamos que a aceitação do método pelas pacientes foi total e as complicações mínimas.

Palavras-chave: Hipertensão arterial. Proteinúria. Pré-natal.

Estudo Prospectivo, Comparativo da Isradipina e Atenolol no Tratamento de Gestantes Hipertensas

Tese de Doutorado - Faculdade de Medicina, Universidade de São Paulo, apresentada em 11/08/98.

Autor: Eliane Aparecida Alves
Orientador: Prof. Dr. Soubhi Kahhale

O objetivo deste estudo foi o de avaliar a eficácia e a segurança de dois agentes anti-hipertensivos, a isradipina e o atenolol, no tratamento da hipertensão na gravidez. O estudo foi prospectivo, randômico e controlado. As pacientes foram divididas em dois grupos de 47 gestantes, para as quais foram ministrados isradipina na dose de 5 mg duas vezes ao dia ou atenolol, 50 mg duas vezes ao dia. Comparadas com os valores pré-tratamento, as pressões arteriais sistólicas e diastólicas sofreram redução estatisticamente significativa nos dois grupos. O atenolol reduziu a frequência cardíaca materna ($F = 8,17$; $p < 0,01$). Na avaliação da vitalidade fetal em ambos os grupos, a dopplervelocimetria foi considerada normal em um número estatisticamente superior nas pacientes do grupo

da isradipina ($p = 0,03$). Não foram observadas diferenças significantes ao serem avaliados o perfil biofísico dos fetos e o índice de líquido amniótico. A idade gestacional média na ocasião do parto foi 37,5 semanas no grupo da isradipina e 37,2 semanas no grupo do atenolol, sem diferença estatisticamente significativa entre eles. Os recém-nascidos considerados pequenos para a idade gestacional foram 5 (10,6%) no grupo da isradipina e 9 (19,1%) do grupo atenolol, também sem diferença significativa entre os dois ($p = 0,76$). Concluímos que ambas as drogas foram efetivas no tratamento da hipertensão arterial da gravidez, sem acarretar efeitos adversos considerados importantes.

Palavras-chave: Hipertensão arterial. Vitalidade fetal. Velocimetria. Líquido amniótico.