



ARTIGO ORIGINAL

Clinical and epidemiological study of orofacial clefts[☆]

Josiane Souza^{a,*} e Salmo Raskin^b

^aMédica, Mestre, Professora, Programa de Pós-graduação em Ciências da Saúde (PPGCS), Centro de Ciências Biológicas e da Saúde (CCBS), Pontifícia Universidade Católica do Paraná (PUCPR), Curitiba, PR, Brasil. Centro de Atendimento Integral ao Fissurado Labiopalatal (CAIF), Curitiba, Paraná, Brasil

^bMédico, Doutor, Professor Titular, PPGCS, CCBS, PUCPR, Curitiba, PR, Brasil. Genetika, Centro de Aconselhamento e Laboratório de Genética, Curitiba, Brasil

Recebido em 17 de agosto de 2012; aceito em 3 de outubro de 2012

KEYWORDS

Orofacial cleft;
Cleft lip and palate;
Epidemiology;
Clinical geneticist;
Brazil

Abstract

Objective: Cleft lip with or without cleft palate (CL±P) or cleft palate (CP) are groups of malformations named orofacial clefts (OC), which are the second leading cause of birth defects. This study aimed to analyze clinical and epidemiological features of Brazilian patients with OC, studying cases treated in the reference center of the state of Paraná (PR).

Methods: 2,356 charts were reviewed and 1,838 were evaluated by the same clinical geneticist. Data were collected in the reference center, and compared with those of the Health Department of the state of Paraná. Clinical characteristics, presence of other anomalies, and birth prevalence were evaluated.

Results: 389 (21.2%) patients had CP, 437 (23.8%) had cleft lip (CL), and 1,012 (55%) had cleft lip and palate (CLP). Syndromic OC were identified in 15.3% of patients, 10.4% of patients with CL±P, and 33.9% of patients with CP. Common additional anomalies were: central nervous system, limbs, cardiovascular, and musculoskeletal defects. The number of syndromic cases was lower when clinical evaluation was performed by other medical specialists when compared to that of the clinical geneticist. Birth prevalence was 1/1,010 live births. Lack of notification with the national birth registry was observed in 49.9% of CL±P. The present data suggests a decrease of 18.52% in the prevalence of non-syndromic OC after folic acid fortification in Brazil.

DOI se refere ao artigo: <http://dx.doi.org/10.1016/j.jpmed.2013.03.010>

[☆] Como citar este artigo: Souza J, Raskin S. Clinical and epidemiological study of orofacial clefts. J Pediatr (Rio J). 2013;89:137-44.

*Autor para correspondência.

E-mail: drajosianesouza@yahoo.com.br (J. Souza).

PALAVRAS-CHAVE

Fissura orofacial;
Fissura labiopalatina;
Epidemiologia;
Geneticista clínico;
Brasil

Conclusion: Better understanding of clinical and epidemiological aspects of OC is crucial to improve the understanding of pathogenesis, promote preventive strategies, and guide clinical care, including the presence of clinical geneticists in the multidisciplinary team for OC treatment.

© 2013 Sociedade Brasileira de Pediatria. Published by Elsevier Editora Ltda.

Este é um artigo Open Access sob a licença de [CC BY-NC-ND](#)

Estudo clínico e epidemiológico de fissuras orofaciais**Resumo**

Objetivo: Fissura labial com ou sem fissura palatina (FL ± P) ou fissura palatina (FP) são grupos de malformações chamados fissuras orofaciais (FO) e são a segunda causa de defeitos congênitos. O objetivo do estudo foi analisar características clínicas e epidemiológicas de pacientes brasileiros com FO, estudando casos tratados no centro de referência do estado do Paraná (PR).

Métodos: Foram analisados 2.356 gráficos. Destes, 1.838 foram avaliados pelo mesmo geneticista clínico. Os dados foram coletados no centro de referência e analisados na Secretaria de Estado da Saúde do Paraná. Foram avaliadas as características clínicas, a presença de outras anomalias e a prevalência de nascimentos.

Resultados: No total, 389 (21,2%) pacientes apresentaram fissura palatina (FP), 437 (23,8%) apresentaram fissura labial (FL) e 1.012 (55%) apresentaram fissura labiopalatina (FLP). As FO síndrômicas foram identificadas em 15,3% dos pacientes, 10,4% dos pacientes com FL ± P, e 33,9% dos pacientes com FP. Anomalias comuns adicionais foram: sistema nervoso central, membros, sistema cardiovascular e sistema musculoesquelético. O número de casos síndrômicos foi menor nos centros em que a avaliação clínica foi realizada por outros especialistas, em comparação aos locais em que ela foi realizada por um geneticista clínico. A prevalência de nascimentos foi de 1/1.010 nascidos vivos. A ausência de notificação junto ao cartório de registro civil foi observada em 49,9% dos casos de FL ± P. No Brasil, nossos dados sugerem uma redução de 18,52% na prevalência de FO não síndrômicas após a fortificação com ácido fólico.

Conclusão: Um melhor entendimento dos aspectos clínicos e epidemiológicos das FO é fundamental para melhorar a compreensão de sua patogênese, promover estratégias de prevenção e promover orientações com relação a cuidados clínicos, com a presença de geneticistas clínicos na equipe multidisciplinar para tratamento de FO, por exemplo.

© 2013 Sociedade Brasileira de Pediatria. Publicado por Elsevier Editora Ltda.

Este é um artigo Open Access sob a licença de [CC BY-NC-ND](#)

Introdução

A fissura labial com ou sem fissura palatina (FL ± P) e a fissura palatina (FP) fazem parte do grupo de malformações denominadas fissuras orofaciais (FO), a segunda maior causa de anomalias congênitas em nascidos vivos.¹ Estima-se que de 1 a 2/1.000 neonatos/nascidos vivos apresentem FO.²⁻⁴ A maioria dos pacientes com FO não apresenta nenhuma outra anormalidade (FO não síndrômicas), porém uma parcela significativa - 30 a 50% - apresenta outras malformações e pode ser portadora de uma síndrome (FO síndrômicas).^{2,3}

FO não síndrômicas constituem um grupo de malformações de origem multifatorial, em que fatores genéticos e ambientais contribuem com a etiologia. Diversos estudos foram conduzidos a fim de ampliar o conhecimento da etiologia da FO isolada.⁵ O conhecimento de fatores etiológicos, prevalência e expressão variável desse fenótipo e as malformações relacionadas a ele, em nosso país e em outros lugares, pode ajudar no tratamento clínico e na abordagem do paciente, bem como contribuir para um melhor entendimento de sua etiologia e patogênese.

A vigilância de anomalias congênitas no Brasil é feita, basicamente, por meio de uma Declaração de Nascidos Vivos (DNV). Desde 1990, o Ministério da Saúde estabeleceu um Sistema de Informações sobre Nascidos Vivos (SINASC) com base na DNV.⁶ Um campo livre na DNV pergunta se há qualquer malformação congênita e, em caso positivo, há um campo descritivo que deve ser preenchido, o que deve ser feito por um pediatra, porém, na prática, isso raramente ocorre.⁷ Além disso, até 2011, este apenas podia ser identificado por um código único da Classificação Internacional de Doenças - CID-10. Após 2011, a DNV permitiu a utilização de vários códigos da CID-10, mas esse processo ainda se encontra em fase de implementação. As informações com base na DNV ou no SINASC não são completamente confiáveis, devido à falta de diagnóstico, omissões e classificações errôneas que ocorrem no preenchimento da DNV e na digitação e codificação dos dados.⁷

Uma segunda fonte de informações com relação ao monitoramento de defeitos congênitos no Brasil é a rede de hospitais que trabalham em colaboração com o Estudo Colaborativo Latino-Americano de Malformações Congênitas

- ECLAMC. Contudo, as maternidades brasileiras que fazem parte do ECLAMC abrangem menos de 2% dos nascimentos no país.⁸ Segundo o ECLAMC, entre os anos 1982 e 2002, a prevalência de nascimentos com FO isoladas foi de 1,5 por 1.000 nascidos vivos.⁹ Uma terceira fonte de informações provém de centros de tratamento orofacial, porém os dados coletados em hospitais e clínicas onde os pacientes são tratados são fortemente influenciados pela situação socioeconômica da população que frequenta esses centros, bem como a gravidade dos defeitos.

A finalidade deste estudo é descrever os principais aspectos clínicos e epidemiológicos das FO na população do estado do Paraná, na região Sul do Brasil. As informações fornecidas poderão ser úteis para outros médicos envolvidos no tratamento de crianças com FO e para melhorar os esforços da saúde pública nessa área.

Materiais e métodos

Este estudo foi aprovado pelo Conselho de Revisão Institucional da Pontifícia Universidade Católica do Paraná-PUCPR (Protocolo nº 1.015 de dezembro de 2007).

Os pacientes com FO típica e nascidos no estado do Paraná foram incluídos. Os pacientes com FO atípica, fissuras submucosas e insuficiência velofaríngea não foram incluídos. Os pacientes foram selecionados no Centro de Atendimento Integral ao Fissurado Labiopalatal (CAIF), centro de referência para tratamento de pacientes com deformidades craniofaciais no estado. O CAIF é uma unidade da Secretaria de Estado da Saúde do Paraná (SESA) e é um membro da Rede de Referência no Tratamento de Deformidades Craniofaciais, entidade criada pelo Governo Federal do Brasil em 1998 para credenciamento de serviços especializados para o tratamento de deformidades craniofaciais.¹⁰ Todo o tratamento é fornecido pelo sistema nacional de saúde pública chamado Sistema Único de Saúde (SUS) e por contribuições sociais e de organizações.

Os gráficos médicos foram analisados e os indivíduos foram divididos em dois grupos: grupo 1 - todos os pacientes atendidos pelo mesmo geneticista clínico de janeiro de 2006 a janeiro de 2009, independentemente do ano de nascimento; e grupo 2 - todos os pacientes nascidos entre 2002 e 2008 e tratados no CAIF.

O grupo 1 foi utilizado para identificar a presença ou ausência de outras anomalias associadas a FO, uma vez que todos os pacientes foram avaliados pelo mesmo médico especializado em Genética Clínica. Os dados foram coletados incluindo idade, sexo, local de nascimento, tipo de FO, presença de outras anomalias e histórico familiar. A classificação da FO síndrômica foi atribuída a pacientes que apresentaram, no mínimo, uma anomalia grave mais ou três menores, além da FO, com base em Saal.¹ A exceção a essa regra foi a presença de uma síndrome claramente conhecida, mesmo sem anomalias graves ou pequenas, a Síndrome Van der Woude. As anomalias associadas foram subdivididas pelos sistemas nervoso central, urogenital, digestivo, respiratório, musculoesquelético, membros, cardiovascular, ocular e tegumentar. Além disso, a presença de deficiência intelectual foi avaliada utilizando uma defi-

nição criada pela Associação Americana sobre Deficiência Intelectual e do Desenvolvimento (AAIDD).¹¹

O grupo 2 foi estabelecido para estimar a prevalência de nascimentos com FO no estado do Paraná. Analisamos os gráficos de todos os 1.198 pacientes tratados no CAIF e nascidos entre os anos 2002 e 2008, avaliados ou não pelo geneticista clínico. Todos eles foram avaliados por um cirurgião plástico e/ou um pediatra. Os dados foram registrados incluindo idade, sexo, local de nascimento, tipo de FO e presença de outras anomalias. As informações também foram coletadas por meio do SINASC na SESA e comparadas aos dados do CAIF. A prevalência de nascimentos foi estimada pela divisão da maior quantidade de nascidos vivos com FO não síndrômica pelo total de nascidos vivos registrados durante o período. Os dados da SESA foram coletados em janeiro de 2010. Os dados de nascidos vivos após essa data poderão ter mudado devido ao registro tardio de nascimento ou ao tratamento tardio no CAIF.

As análises descritivas foram conduzidas pelo tipo de FO, idade, sexo, presença de anomalias associadas, classificação de FO síndrômicas e sistema acometido pela mesma. Para avaliar a relação entre os vários parâmetros FL, FLP e FP, utilizamos o teste Qui-quadrado (χ^2). A razão de chances (intervalo de confiança de 95%) foi utilizada para comparar o tipo de FO com o sexo, e a prevalência de nascimentos com FO antes e depois da fortificação das farinhas com ácido fólico no Brasil. Os valores de $p < 0,05$ foram considerados estatisticamente significativos.

Resultados

O estudo incluiu 2.356 pacientes: 1.838 do grupo 1 e 1.198 do grupo 2. Esse grupo incluiu 680 pacientes avaliados e 518 pacientes não avaliados pelo geneticista clínico. A média de idade dos pacientes no momento da avaliação no grupo 1 era de 12,9 anos, e a mediana era de 9,9 anos, com variação de dois dias a 87 anos de idade. Em 1.838 pacientes com FO, encontramos: 389 (21,2%) com FP, 437 (23,8%) com FL, e 1.012 (55%) com FLP. Em pacientes com FL \pm P, 24,9% eram bilaterais: 30,1% com FLP e apenas 12,8% dos pacientes com FL ($p < 0,001$). Quando unilateral, a FL \pm P era preferencialmente no lado esquerdo em 65,9% dos pacientes ($p < 0,001$). Em pacientes com FP, a proporção de fissura incompleta era maior, afetando 61,7% dos casos ($p < 0,001$). O sexo masculino foi mais prevalente na amostra total (55%, $p < 0,001$): 60,4% dos pacientes com FL \pm P e 35% dos pacientes com FP ($p < 0,001$). Ao avaliar a FL \pm P, a proporção entre o sexo masculino e feminino foi de 1,52 (intervalo de confiança (IC) de 95%: 1,37 para 1,69), ao passo que para a FL a proporção foi de 0,54 (IC 95%: 0,44 a 0,66) (Tabela 1).

Identificamos 282 pacientes com FO síndrômica (15,3% da amostra): 10,4% e 10,3% dos pacientes com FL e FLP, respectivamente, e 33,9% dos pacientes com FP ($p < 0,001$ ao comparar FL \pm P e FP e nenhuma diferença estatística quanto a FL e FLP, Tabela 1). Não houve diferença significativa entre o diagnóstico síndrômico em casos de FO unilateral ou bilateral (Tabela 2). No que diz respeito ao sexo e à FO síndrômica, observamos que o sexo feminino estava mais associado a outras anomalias que o sexo masculino, na

Tabela 1 Classificação de fissuras orofaciais (FO) por gravidade, lateralidade, sexo e situação do defeito.

Apresentação clínica (pacientes avaliados pelo geneticista clínico, n = 1.838)	FL n = 437 (23,8%)	FLP n = 1012 (55%)	FP n = 389 (21,2%)
<i>Bilateral</i>	56 (12,8%) ^a	305 (30,1%) ^a	n/d
<i>Unilateral</i>	381 (87,2%) ^a	707 (69,9%) ^a	n/d
Unilateral, direita	122 (32%) ^b	249 (35,2%) ^b	n/d
Unilateral, esquerda	259 (68%) ^b	458 (64,8%) ^b	n/d
<i>Completa</i>	n/d	n/d	149 (39,3%)
<i>Incompleta</i>	n/d	n/d	240 (61,7%)
<i>Masculino</i>	258 (59,04%) ^c	617 (60,97%) ^c	136 (35%) ^d
<i>Feminino</i>	179 (40,96%) ^c	395 (39,03%) ^c	253 (65%) ^d
<i>Não síndrômica</i>	392 (89,7%) ^e	907 (89,6%) ^e	257 (66,1%) ^e
<i>Sindrômica</i>			
Geneticista clínico	45 (10,3%) ^e	105 (10,4%) ^{e,f}	132 (33,9%) ^{e,f}
Cirurgião pediátrico (n = 518)	5 (4%) ^{e,f}	9 (4%) ^{e,f}	41 (24,4%) ^{e,f}

FL, fissura labial; FL ± P, fissura labial com ou sem fissura palatina; FLP, fissura labiopalatina; FP, fissura palatina; n/d, não disponível.

^aAnálise Qui-quadrado comparando a proporção de defeitos uni e bilaterais entre FL e FLP ($p < 0,001$).

^bAnálise Qui-quadrado comparando a proporção do acometimento direito e esquerdo em FL ± P unilateral ($p < 0,001$).

^cAnálise Qui-quadrado comparando a proporção dos sexos masculino e feminino entre FL e FLP ($p < 0,001$).

^dAnálise Qui-quadrado comparando a proporção de pacientes dos sexos masculino e feminino com FP ($p < 0,001$).

^eAnálise Qui-quadrado comparando a proporção de FO síndrômica entre FL ± P e FP ($p < 0,001$). Não houve diferença na proporção de FO síndrômica entre FL e FLP.

^fAnálise Qui-quadrado comparando a proporção de diagnósticos de FO síndrômica entre geneticistas clínicos e outros médicos especialistas em FL ± P e FP e ($p < 0,001$).

Tabela 2 Classificação da fissuras orofaciais síndrômica por lateralidade e sexo.

Apresentação clínica	FL ± P, n = 150 (10,4%)	FP, n = 132 (33%)	Total, n = 282 (15,3%)
Bilateral	42 (11,6%)	n/d	42 (11,6%) ^a
Unilateral	108 (9,9%)	n/d	108 (9,9%) ^a
Masculino	80 (9,1%) ^b	59 (43,4%) ^b	139 (13,7%) ^b
Feminino	70 (12,2%) ^b	73 (58,9%) ^b	143 (17,3%) ^b

FL ± P, fissura labial com ou sem fissura palatina; FP, fissura palatina; n/d, não disponível.

^aAnálise Qui-quadrado comparando a proporção de FL ± P bilateral ou unilateral não significativa.

^bAnálise Qui-quadrado comparando a proporção do total de casos nos sexos masculino e feminino ($p = 0,021$); casos de FL ± P entre os sexos masculino e feminino ($p = 0,038$); casos de FP entre os sexos masculino e feminino ($p = 0,005$).

amostra total ($p = 0,021$). Ao analisar os tipos de FO (FL ± P e FP), observamos que 12,2% das pessoas do sexo feminino com FL ± P apresentaram diagnóstico de FO síndrômica, em comparação a apenas 9,1% das pessoas do sexo masculino ($p = 0,038$). Isso foi invertido na FP, em que os casos síndrômicos foram observados principalmente entre pessoas do sexo masculino (43,4% em comparação a 28,9%, $p = 0,005$, Tabela 2).

Entre todos os casos com FO síndrômica, os sistemas mais afetados foram: o nervoso central (33,3% da FO síndrômica e 5,1% da amostra total), os membros (29,8% e 4,6%), o cardiovascular (20,6% e 3,2%) e o musculoesquelético (17,7% e 2,7%). Foram observadas alterações faciais em 59,6% dos casos. A maioria dos pacientes (87,2%) teve mais de um sistema afetado. Algum grau de incapacidade intelectual foi observado em 49,32% dos casos síndrômicos (7,99% da amostra total).

Quando selecionamos apenas os casos não avaliados pelo geneticista clínico (n = 518), observamos que a proporção de

FO síndrômica foi de 10,6% (24,4% para FP e 4% para FL ± P, Tabela 1). Comparando esse grupo com o avaliado pelo geneticista clínico, observamos uma diferença ($p < 0,001$, Tabela 1) no diagnóstico de FO síndrômica, demonstrando uma maior proporção no grupo avaliado pelo geneticista clínico.

Prevalência de nascimentos

A prevalência de nascimentos entre os anos de 2002 e 2008 foi de 1/1.010 nascidos vivos (1/1.334 para FL ± P e 1/3.953 para FP). Os dados fornecidos pela SESA estão incluídos na tabela e, quando comparamos esses dados com os do CAIF, observamos uma falta de notificação de 49,94% dos casos de FL ± P (Tabela 3). Não houve subnotificação de FP.

Quando observamos a prevalência de FO não síndrômica e comparamos com o período de início da fortificação das farinhas com ácido fólico no Brasil (julho de 2004), percebemos uma redução de 18,52% dos casos de FO (RC-0,81 - IC 0,72 para 0,93, $p = 0,002$). Essa redução deu-se

Tabela 3 Prevalência de nascimentos com fissuras orofaciais não síndrômica no Paraná - 2002 a 2008.

Ano	SESA	Casos registrados no CAIF	Subnotificação	Nascidos vivos	Prevalência de nascimentos
2002				165.125	
Total	119	181	34,25%		1/912
FP	57	45	12,3%*		1/2.897
FL ± P	62	136	54,41%		1/1.214
2003				157.333	
Total	121	166	27,11%		1/947
FP	41	34	17,07%*		1/3.837
FL ± P	80	132	41,67%		1/1.191
2004				159.636	
Total	104	166	37,35%		1/962
FP	39	43	9,30%		1/3.712
FL ± P	65	123	47,15%		1/1.297
2005				160.324	
Total	97	153	36,60%		1/1.047
FP	41	43	4,65%		1/3.728
FL ± P	56	110	49,09%		1/1.457
2006				153.598	
Total	47	141	66,67%		1/1.089
FP	12	36	66,67%		1/4.266
FL ± P	35	105	66,67%		1/1.462
2007				147.554	
Total	94	151	37,75%		1/980
FP	37	39	5,13%		1/3.797
FL ± P	57	112	49,11%		1/1.322
2008				151.437	
Total	106	126	15,87%		1/1.201
FP	50	23	54 % *		1/3.028
FL ± P	56	103	45,63%		1/1.470
Total - 2002 a 2008				1.095.007	
Total	688	1084	36,53%		1/1.010
FP	277	263	5,05% *		1/3.953
FL ± P	411	821	49,94%		1/1334

CAIF, Centro de Atendimento Integral ao Fissurado Labiopalatal; FL ± P, fissura labial com ou sem fissura palatina; FP, fissura palatina; SESA, Secretaria de Estado da Saúde do Paraná.

*Não houve subnotificação.

principalmente em pessoas do sexo masculino com FL e FP, ao passo que houve uma redução de 33,59% e 39,66% dos casos, respectivamente (Tabela 4).

Discussão

Caracterização clínica

A proporção do tipo de FO é semelhante e relativamente constante na maioria dos estudos publicados.^{2,12-14} A FL ± P foi unilateral na maior parte dos casos. O lado esquerdo foi mais afetado, conforme relatado na literatura.^{7,12-14} O motivo dessa predileção não é compreendido. Os padrões de defeitos de lateralidade são conhecidos por serem observados em vários tipos de anomalias, como microtia, pé torto e displasia congênita do quadril.¹⁵ Os grupos de genes expressos de forma assimétrica durante os estágios iniciais do desenvolvimento embrionário poderão contribuir para essa preferência, contudo essa hipótese ainda não foi demonstrada por nenhum estudo.

Os pacientes com FLP apresentavam acometimento bilateral duas vezes mais frequente que aqueles com FL. Também foi relatado por outros autores^{13,16} um fato que sustenta a hipótese discutida em alguns estudos de que a FL e a FLP seriam patogenticamente distintas e devem ser analisadas separadamente.¹⁷

Neste estudo, a maioria dos pacientes com FL ± P era do sexo masculino, e essa constatação é compatível com outros relatórios.^{2,12-14} De acordo com Croen et al.,³ a FP é mais frequente no sexo feminino. Essa constatação também foi observada nesse estudo. A susceptibilidade sexo-dependente das FO não é bem compreendida. De acordo com Blanco et al.,¹⁸ a susceptibilidade do sexo masculino à FL ± P parece ser, no mínimo em parte, uma consequência da variação do gene *MSX1*, localizado no cromossomo 4. A hipótese de que os genes relacionados ao cromossomo X tenham papel importante na etiologia das FO também surgiu, porém não foi confirmada.¹⁹ No que diz respeito à FP, propõe-se que o tempo de fechamento do palato secundário do embrião seja o motivo das diferenças entre os sexos.²⁰ Nos homens, a fusão e o fechamento do palato secundário ocorrem antes

Tabela 4 Prevalência de nascimentos com FO não síndrômica antes e depois da fortificação das farinhas com ácido fólico no Brasil (2002 a 2004 x 2006 a 2008).

	2002 a 2004	2006 a 2008	Redução (%)	Razão de chances	IC 95%	
					Inferior	Superior
<i>Total de FO</i>	513	418	18,52	0,81	0,72	0,93
<i>FL ± P</i>	391	320	18,16	0,82	0,71	0,95
<i>FP</i>	122	98	19,67	0,80	0,62	1,05
<i>FL</i>	191	149	21,99	0,78	0,63	0,97
Masculino	131	87	33,59	0,66	0,51	0,87
Feminino	60	62	-3,33	1,03	0,72	1,47
<i>FLP</i>	200	171	14,50	0,86	0,70	1,05
Masculino	130	114	12,31	0,88	0,68	1,13
Feminino	70	62	11,43	0,89	0,63	1,25
<i>FP</i>	122	98	19,67	0,80	0,62	1,05
Masculino	58	35	39,66	0,60	0,40	0,92
Feminino	64	63	1,56	0,98	0,70	1,39

FL, fissura labial; FL ± P, fissura labial com ou sem fissura palatina; FLP, fissura labiopalatina; FO, fissuras orofaciais; FP, fissura palatina; IC 95%, intervalo de confiança de 95%.

que nas mulheres. Esse fato poderá ter alguma relação com a maior incidência de FL em mulheres.

Fissura orofacial síndrômica

Os dados de outros estudos mostram grande variabilidade na classificação de casos síndrômicos, de 4,3% relatados por Jensen et al.²¹ a 63,4% relatados por Shprintzen et al.²² Essa discrepância deve-se principalmente a diferenças entre as metodologias empregadas na classificação e à falta de consenso sobre o que deve ser considerado um defeito congênito associado à FO. Outros fatores são: o treinamento e a experiência do profissional responsável pelo exame físico e o fato de que muitos autores não incluem todos os indivíduos nascidos em um local específico, mas apenas pacientes encaminhados para tratamento em uma determinada unidade.^{2,4}

Uma importante constatação apontada foi a diferença observada na presença de FO síndrômica em relação ao sexo. Pessoas do sexo feminino com FL ± P apresentam mais anomalias associadas que pessoas do sexo masculino. Essa constatação é o oposto para a FP, em que a proporção de pessoas do sexo masculino estava mais associada a outras anomalias. Isso pode ser explicado pela teoria do limiar de uma doença multifatorial, que observa que, quando o defeito é menos prevalente em um sexo específico, as anormalidades em pacientes desse sexo são mais graves e complexas.

No que diz respeito ao envolvimento de outros sistemas e considerando todos os casos de FO síndrômica, os mais afetados foram: sistema nervoso central, membros, sistema cardiovascular e sistema musculoesquelético. Resultados semelhantes foram observados por Genisca et al.¹³ e Stoll et al.² A maioria dos pacientes teve mais de um sistema afetado, como observado, também, por Shprintzen et al.²²

Algum grau de deficiência intelectual foi observado em metade dos portadores da FO síndrômica. Strauss e Broder²³ também observaram uma alta prevalência de deficiência

intelectual entre indivíduos com FO (10,1%), principalmente incapacidade leve e moderada (respectivamente, 42,8% e 44,6% dessa população).

Com relação à classificação de casos síndrômicos, uma limitação do estudo foi a ausência de cariótipo na maioria dos casos. Esses dados são resultado da indisponibilidade dessas análises por meio do sistema público de saúde em nossa instituição e na maioria dos centros de saúde pública no Brasil. Esse é um fator que fez o percentual de pacientes com anomalias cromossômicas em nosso estudo ser significativamente inferior ao divulgado por Tolarova e Cervenka¹⁴ e Stoll et al.² (4% em comparação a 22,9% e 21,3%, respectivamente).

Ao comparar o percentual de diagnósticos de FO síndrômica feitos por um geneticista clínico e por outro médico especialista, foi observado que os diagnósticos aumentaram de 10,6 para 15,3%. A presença de um geneticista clínico é uma das normas internacionais no cuidado de pacientes com FO.²⁴ De acordo com Lin et al.,²⁵ um geneticista clínico treinado em dismorfologia consegue diferenciar a importância de características faciais, hábitos corporais e desenvolvimento do paciente, o que é essencial para o diagnóstico de casos com múltiplas anomalias congênitas. Apesar da importância da presença de um médico geneticista na equipe, Monlleó et al.¹⁰ observaram que o geneticista clínico estava presente em apenas 50% dos centros de referência para o tratamento de deformidades craniofaciais no Brasil. Sua presença era menos comum entre outras especialidades de reabilitação, cirurgia e cuidado especial.

Prevalência de nascimentos

Este estudo representa o primeiro esforço para estimar a prevalência de nascimentos de indivíduos com FO no estado. Segundo os registros do CAIF, a prevalência de nascimentos em nosso estado foi estimada em 1 por 1.010 nascidos vivos (0,99/1.000 nascimentos). Dados semelhantes foram observados por Genisca et al.¹³ A prevalência de FL ±

P foi de 0,8/1.000 nascimentos e a de FP foi de 0,4/1.000 nascimentos. Tolarova e Cervenka¹⁴ observaram uma prevalência de 0,77/1.000 para FL ± P e 0,31/1000 para FP. No Brasil, foram conduzidos poucos estudos com esse objetivo. Rezende e Zollner²⁶ observaram uma prevalência de nascimentos de 1/672 nascidos vivos na cidade de Taubaté/São Paulo, e Nunes⁷ constatou 1,35/1.000 nascidos vivos em Campos dos Goytacazes/Rio de Janeiro.

Foi observada uma subnotificação significativa na SESA/SINASC. O fato de que um em dois nascidos vivos com FO não foi notificado é preocupante, e, surpreendentemente, isso foi observado apenas para FL ± P, uma anomalia externa facilmente observada no nascimento e às vezes ainda no pré-natal.²⁷ Adicionalmente, esse valor poderá ser subestimado, pois alguns casos poderão não ser tratados no CAIF. Essa falta de notificação não foi observada para FP, o que também é um dado inesperado, porque a FP é mais difícil de diagnosticar no nascimento. Kubon et al.²⁸ divulgaram uma falta de registro na Noruega e observaram que ela estava diretamente relacionada à gravidade da FO. Acreditamos que esses casos de FP notificados podem estar classificados de forma incorreta. Essa observação foi feita por Nunes.⁷ Ele constatou quase 100% de casos classificados erroneamente.

Algumas publicações recentes sugerem a importância do ácido fólico para a prevenção de FO, porém isso ainda é controverso.^{9,29-31} Na América Latina, alguns países têm adotado política de fortificação alimentar com ácido fólico para reduzir a incidência de defeitos do tubo neural. O Brasil, com o auxílio de uma resolução do Ministério da Saúde, tornou obrigatória a fortificação da farinha com 1,5 mg/kg de ácido fólico a partir de 1º de julho de 2004 (RDC nº 344 de 13/12/2002). Avaliamos a incidência de FO não-sindrômica em pacientes tratados no CAIF e relacionamos ao período de início da fortificação das farinhas com ácido fólico no Brasil, e observamos uma redução nos casos de FO não-sindrômica, principalmente em pessoas do sexo masculino com FL e FP. Tolarova foi a primeira autora a demonstrar o efeito do ácido fólico sobre a incidência de FO:³¹ ela mostrou uma redução de 65,4% na recidiva de FL ± P não-sindrômica após suplementação de multivitaminas associada a doses elevadas de ácido fólico (10 mg). Uma meta-análise feita por Johnson e Little³² observou que multivitaminas durante o período periconcepcional reduzem o risco de FL ± P. Entretanto, não houve evidência significativa mostrando que apenas o ácido fólico poderia reduzir esse risco. Recentemente, Lopez-Camelo et al.,⁹ por meio de dados do ECLAMC, avaliou o efeito da fortificação alimentar com ácido fólico sobre a incidência de anomalias congênitas no Brasil, Argentina e Chile. Não houve variação significativa no número de casos de FO em nenhum país. Nosso trabalho parece mostrar que a fortificação da farinha de trigo com ácido fólico reduziu o número de casos de FO no estado do Paraná. Quaisquer outras variáveis que também poderiam influenciar a incidência e recidiva de FO não foram avaliadas.

Com base neste estudo, podemos estimar que aproximadamente 20 novos casos de FO ocorrem por mês no estado do Paraná/Brasil, e a maior parte não é registrada junto à agência nacional responsável. A maior parte desses pacientes apresenta FO não-sindrômica, e a avaliação de um

geneticista clínico pode melhorar o diagnóstico dos casos síndrômicos.

Financiamento

Este estudo recebeu auxílio do CAPES e do CNPq.

Conflito de interesses

Os autores declaram não haver conflito de interesses.

Agradecimentos

Agradecemos ao Projeto Crânio-face Brasil, em especial à dra. Vera Lúcia Gil da Silva Lopes, por sua assistência na análise cariotípica e citogenética molecular da Síndrome Velocardiofacial em alguns de nossos pacientes. Agradecemos à dra. Sandra Sinclair por sua assistência na edição deste texto. Agradecemos a todos os pacientes tratados no CAIF, e em especial ao dr. Lauro Consentino Filho, diretor e fundador do Centro, por possibilitar a realização deste trabalho. Este estudo foi patrocinado pela CAPES e pelo CNPq.

Referências

1. Saal HM. Classification and description of nonsyndromic clefts. Em: Wyszynski DF, editor. Cleft lip and palate: from origin to treatment. New York: Oxford University Press; 2002. p. 47-52.
2. Stoll C, Alembik Y, Dott B, Roth MP. Associated malformations in cases with oral clefts. *Cleft Palate Craniofac J.* 2000;37:41-7.
3. Croen LA, Shaw GM, Wasserman CR, Tolarova MM. Racial and ethnic variations in the prevalence of orofacial clefts in California, 1983-1992. *Am J Med Genet.* 1998;79:42-7.
4. Wyszynski DF, Sárközi A, Czeizel AE. Oral clefts with associated anomalies: methodological issues. *Cleft Palate Craniofac J.* 2006;43:1-6.
5. Murray JC. Face facts: genes, environment, and clefts. *Am J Hum Genet.* 1995;57:227-32.
6. Brasil. Ministério da Saúde. Manual de procedimentos do sistema de informações sobre nascidos vivos. Brasília: Ministério da Saúde; Fundação Nacional de Saúde; 2001. 32 p.
7. Nunes LM. Prevalence of cleft lip and palate and the notification in the information system [dissertação]. Campinas: Universidade Estadual de Campinas; 2005.
8. Castilla EE, Orioli IM. ECLAMC: the Latin-American collaborative study of congenital malformations. *Community Genet.* 2004; 7:76-94.
9. López-Camelo JS, Castilla EE, Orioli IM; INAGEMP (Instituto Nacional de Genética Médica Populacional); ECLAMC (Estudio Colaborativo Latinoamericano de Malformaciones Congénitas). Folic acid flour fortification: impact on the frequencies of 52 congenital anomaly types in three South American countries. *Am J Med Genet A.* 2010;152A:2444-58.
10. Monlleó IL, Gil-da-Silva-Lopes VL. Craniofacial anomalies: description and evaluation of treatment under the Brazilian Unified Health System. *Cad Saúde Pública.* 2006;22:913-22.
11. Luckasson R, Reeve A. Naming, defining, and classifying in mental retardation. *Ment Retard.* 2001;39:47-52.

12. Grosen D, Chevrier C, Skytthe A, Bille C, Mølsted K, Sivertsen A, et al. A cohort study of recurrence patterns among more than 54,000 relatives of oral cleft cases in Denmark: support for the multifactorial threshold model of inheritance. *J Med Genet.* 2010;47:162-8.
13. Genisca AE, Frías JL, Broussard CS, Honein MA, Lammer EJ, Moore CA, et al. Orofacial clefts in the National Birth Defects Prevention Study, 1997-2004. *Am J Med Genet A.* 2009;149A:1149-58.
14. Tolarová MM, Cervenka J. Classification and birth prevalence of orofacial clefts. *Am J Med Genet.* 1998;75:126-37.
15. Paulozzi LJ, Lary JM. Laterality patterns in infants with external birth defects. *Teratology.* 1999;60:265-71.
16. Hagberg C, Larson O, Milerad J. Incidence of cleft lip and palate and risks of additional malformations. *Cleft Palate Craniofac J.* 1998;35:40-5.
17. Harville EW, Wilcox AJ, Lie RT, Vindenes H, Abyholm F. Cleft lip and palate versus cleft lip only: are they distinct defects? *Am J Epidemiol.* 2005;162:448-53.
18. Blanco R, Chakraborty R, Barton SA, Carreño H, Paredes M, Jara L, et al. Evidence of a sex-dependent association between the *MSX1* locus and nonsyndromic cleft lip with or without cleft palate in the Chilean population. *Hum Biol.* 2001;73:81-9.
19. Kimani JW, Shi M, Daack-Hirsch S, Christensen K, Moretti-Ferreira D, Marazita ML, et al. X-chromosome inactivation patterns in monozygotic twins and sib pairs discordant for nonsyndromic cleft lip and/or palate. *Am J Med Genet A.* 2007;143A:3267-72.
20. Sperber GH. Formation of the primary palate and palatogenesis closure of the secondary palate. Em: Wyszynski DF, editor. *Cleft lip and palate: from origin to treatment.* New York: Oxford University Press; 2002. p. 5-13.
21. Jensen BL, Kreiborg S, Dahl E, Fogh-Andersen P. Cleft lip and palate in Denmark, 1976-1981: epidemiology, variability, and early somatic development. *Cleft Palate J.* 1988;25:258-69.
22. Shprintzen RJ, Siegel-Sadewitz VL, Amato J, Goldberg RB. Anomalies associated with cleft lip, cleft palate, or both. *Am J Med Genet.* 1985;20:585-95.
23. Strauss RP, Broder H. Children with cleft lip/palate and mental retardation: a subpopulation of cleft-craniofacial team patients. *Cleft Palate Craniofac J.* 1993;30:548-56.
24. Global strategies to reduce the health care burden of craniofacial anomalies: report of WHO meetings on international collaborative research on craniofacial anomalies. *Cleft Palate Craniofac J.* 2004;41:238-43.
25. Lin AE, Rasmussen SA, Scheuerle A, Stevenson RE. Clinical geneticists in birth defects surveillance and epidemiology research programs: past, present and future roles. *Birth Defects Res A Clin Mol Teratol.* 2009;85:69-75.
26. Rezende KM, Zöllner MS. Occurrence of cleft lip and palate in the city of Taubaté in the years between 2002 and 2006. *Pediatrics (São Paulo).* 2008;30:203-7.
27. Amstalden-Mendes LG, Xavier AC, Antunes DK, Ferreira AC, Tonocchi R, Fett-Conte AC, et al. Time of diagnosis of oral clefts: a multicenter study. *J Pediatr (Rio J).* 2011;87:225-30.
28. Kubon C, Sivertsen A, Vindenes HA, Abyholm F, Wilcox A, Lie RT. Completeness of registration of oral clefts in a medical birth registry: a population-based study. *Acta Obstet Gynecol Scand.* 2007;86:1453-7.
29. Hayes C, Werler MM, Willett WC, Mitchell AA. Case-control study of periconceptional folic acid supplementation and oral clefts. *Am J Epidemiol.* 1996;143:1229-34.
30. Hashmi SS, Waller DK, Langlois P, Canfield M, Hecht JT. Prevalence of nonsyndromic oral clefts in Texas: 1995-1999. *Am J Med Genet A.* 2005;134:368-72.
31. Tolarova M. Periconceptional supplementation with vitamins and folic acid to prevent recurrence of cleft lip. *Lancet.* 1982;2:217.
32. Johnson CY, Little J. Folate intake, markers of folate status and oral clefts: is the evidence converging? *Int J Epidemiol.* 2008;37:1041-58.