

Formulário de Resposta de Recurso

ANULAÇÃO DE QUESTÃO

RECURSO CONTRA O GABARITO PRELIMINAR DA PROVA ESCRITA

Protocolo: 0000000542

HOSPITAL DE CLÍNICAS DE PORTO ALEGRE - EDITAL Nº 01/2020

FORMULÁRIO DE RECURSO CONTRA AS QUESTÕES DA PROVA ESCRITA

RESPOSTA A RECURSO

PS 22 - MÉDICO I (ONCOLOGIA PEDIÁTRICA)

Nº DA QUESTÃO: 1

QUESTÃO 1 – A questão solicita a correlação correta de síndromes genéticas e neoplasias.

Alternativa A: a síndrome de Beckwith- Wiedemann aumenta o risco de tumor de Wilms, carcinoma adrenal, hepatoblastoma e neuroblastoma, sendo recomendado inclusive exames de rastreamento (screening) para detecção precoce, conforme a metanálise “Cancer Risk in Beckwith-Wiedemann Syndrome: A Systematic Review and Meta-Analysis Outlining a Novel (Epi)Genotype Specific Histotype Targeted Screening Protocol”, publicada em J Pediatr. 2016 Sep;176:142-149.e1. doi: 10.1016/j.jpeds.2016.05.038. Portanto, a alternativa A está correta.

Alternativa B: a síndrome de Li-Fraumeni se caracteriza por múltiplos casos de tumores primários de início precoce que incluem sarcomas, tumores de sistema nervoso central (meduloblastoma), neoplasias hematológicas (leucemias, síndromes mielodisplásicas, linfomas) e tumores adrenocorticais infantis (ex: neuroblastoma, carcinoma adrenal), consoante o artigo “Genetic predisposition to childhood câncer”, publicado em Pathologie. 2018 Dec;39(Suppl 2):306-310. doi: 10.1007/s00292-018-0542-7 e “Li-Fraumeni syndrome: a paradigm for the understanding of hereditary cancer predisposition”, publicado em Br J Haematol. 2017 Feb;176(4):539-552. doi: 10.1111/bjh.14461. Epub 2016 Dec 16. Assim, a alternativa B também está correta.

Alternativa D: a neurofibromatose tipo 1 é uma doença genética que causa diversas manifestações neurológicas, incluindo tumores de via óptica, meningioma (porém com maior associação à Neurofibromatose tipo 2), gliomas cerebrais (astrocitoma, glioblastoma) e tumores malignos da bainha dos nervos periféricos, conforme os artigos “An update on the CNS manifestations of neurofibromatosis type 2”, publicado em Acta Neuropathol.

2019 Jun 4. doi: 10.1007/s00401-019-02029-5; e “2016 Children's Tumor Foundation conference on neurofibromatosis type 1, neurofibromatosis type 2, and schwannomatosis”, publicado em Am J Med Genet A. 2018 May;176(5):1258-1269. doi: 10.1002/ajmg.a.38675; e “Neurological complications of neurofibromatosis type 1 in adulthood”, publicado em Brain, Volume 122, Issue 3, March 1999, Pages 473–481, <https://doi.org/10.1093/brain/122.3.473>. Por conseguinte, a alternativa D também está correta.

Alternativa E: as principais complicações relacionadas à anemia de Fanconi são anemia aplástica, leucemia mielóide aguda, síndrome mielodisplásica e tumores sólidos, tais como carcinoma de células escamosas da cabeça e pescoço e ginecológicos, conforme os artigos científicos “Fanconi anemia and the development of leucemia”, publicado em Best Pract Res Clin Haematol. 2014 Sep-Dec;27(3-4):214-21. doi: 10.1016/j.beha.2014.10.002; “Fanconi anaemia and câncer: na intricate relationship”, publicado em Nature Reviews Cancer 18, páginas 168- 185 (January 2018) – <https://doi.org/10.1038/nrc.2017.116>. Desse modo, a alternativa E também está correta.

Portanto, a questão 1 deveria ser anulada já que possui mais de uma alternativa correta.

RESPOSTA DA BANCA: DEFERIDO

JUSTIFICATIVA: recurso deferido