

Pierwotne wgniecenie podstawy czaszki

Kod Orpha: 2285 Kod OMIM: 109500

Opis choroby *

Definicja

Rzadka wada rozwojowa szkieletu charakteryzująca się wrodzonym przemieszczeniem górnego odcinka kręgosłupa szyjnego i stoku do otworu wielkiego. Może przebiegać bezobjawowo lub wiązać się z ciężką dysfunkcją neurologiczną.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

Bull-Nixon syndrome

Zespół Bulla i Nixona

Kod ORPHA

2285

Kod OMIM

109500

Kod ICD10

Q75.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.