

# 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.