

Rozdwojenie rdzenia kręgowego typu 1

Kod Orpha: 1671 Kod OMIM: 222500

Opis choroby *

Definicja

A rare, neural tube defect characterized by localized longitudinal division of the spinal cord with an interposed osseous, cartilaginous or fibrous septum and double dural sac, typically occurring at the thoracic or lumbar level. Local vertebral segmental defects, syringomyelia, meningocele and intraspinal tumors may be associated. Variable clinical presentation includes pain, scoliosis, asymmetry and weakness of the lower limbs, neurological deficits, sphincter dysfunction, and various cutaneous abnormalities overlying the spine, such as hypertrichosis, dimple, hemangioma, subcutaneous mass or pigmented nevus.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Wada morfologiczna	SCM type 1
	SCM type I
	Split cord malformation type 1
	Diastematomyelia

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
1671	222500	Q06.2

Kod ICD11
LA07.1

*[Źródło](#)

[orphanet](#)

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl