

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

Wada morfologiczna

Synonimy

SCM type 1
SCM type I
Split cord malformation type 1
Diastematomyelia

Kod ORPHA

1671

Kod OMIM

222500

Kod ICD10

Q06.2

Kod ICD11

LA07.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

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