

LA IMPORTANCIA DE UN DIAGNÓSTICO MULTIDISCIPLINAR EN RECIEN NACIDO CON FIBROMATOSIS COLLI



CUÁNDO PENSAR EN SU ASOCIACIÓN CON EL SÍNDROME DE WILDERVANCK

Mónica Fernández Álvarez, Mónica Rubio Lorenzo, Francisco Cuadrado Abajo, German Galindo Juárez, Maria Dolores García Alfaro, Carmelo Arbona Jimenez.

La Fibromatosis Colli o Tortícolis muscular congénita (TMC) es la **tercera anomalía músculo-esquelética más frecuente**. En un porcentaje de casos está asociada síndromes raros, por lo su **despistaje precoz** es fundamental para realizar un buen diagnóstico diferencial.

PRESENTACIÓN CASO

EDAD 8 meses

SEXO



MOTIVO DE CONSULTA

Tortícolis muscular congénita

ANTECEDENTES PERSONALES

Seguimiento por:

- Oftalmología: **SINDROME DUANE**
- Otorrino: **HIPOACUSIA TRANSMISION**

EXPLORACIÓN FÍSICA

- Contractura músculo esternocleidomastoideo
- Lateralización cuello
- Ascenso hombro y escapula
- Giba izquierda
- Anomalia pliegue interglúteo
- Asimetría facial
- Fositas preauriculares
- Cabello implantación baja

ECO: Engrosamiento músculo ECM izquierdo

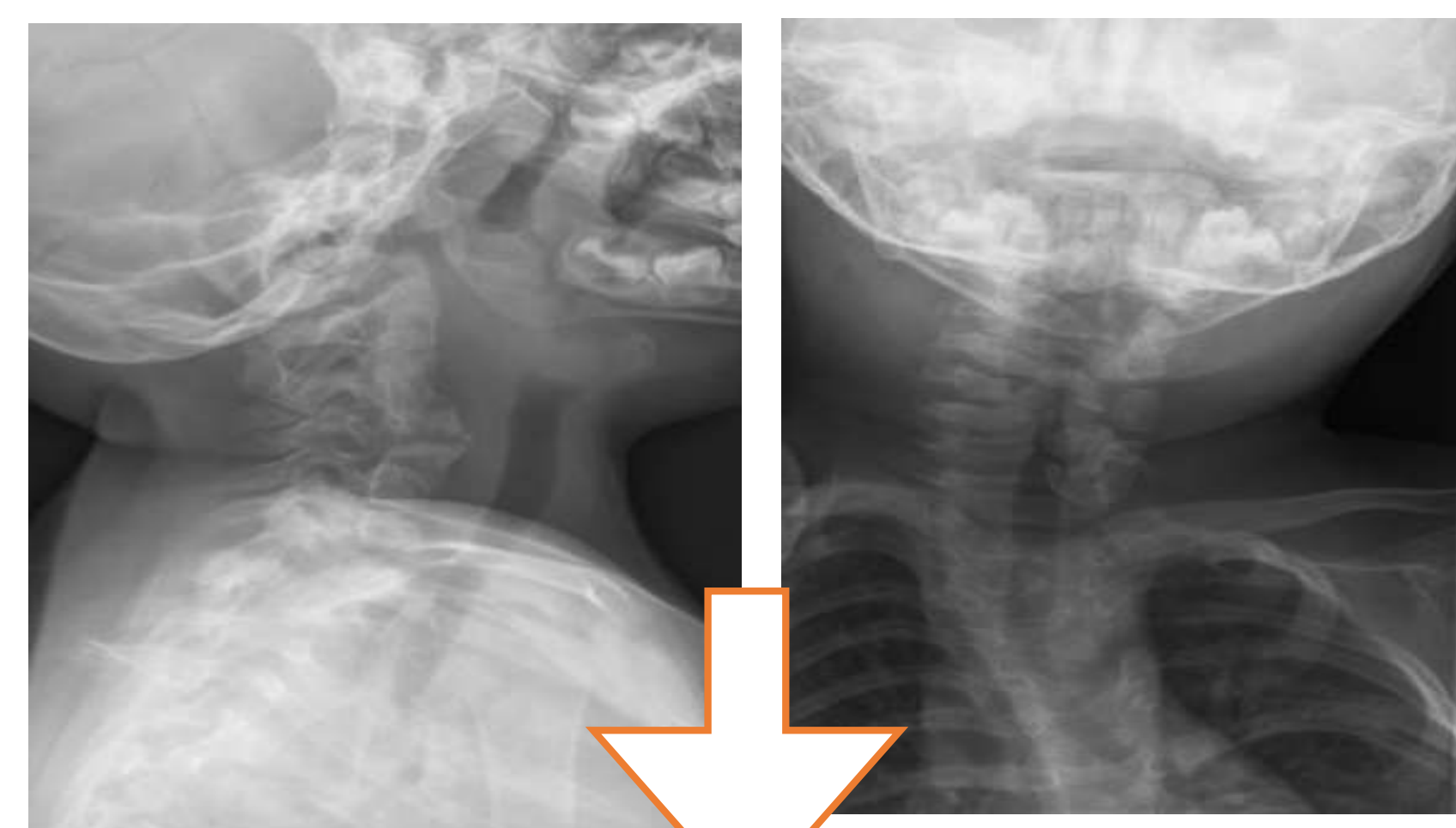


SOSPECHA DE SINDROME KLIPPEL-FEIL

SOSPECHAR lesión COLUMNA

PRUEBAS COMPLEMENTARIAS

SOLICITAR RADIOGRAFIAS AP y LAT DE COLUMNA CERVICAL, DORSAL y LUMBAR



TC CERVICAL

EVOLUCIÓN

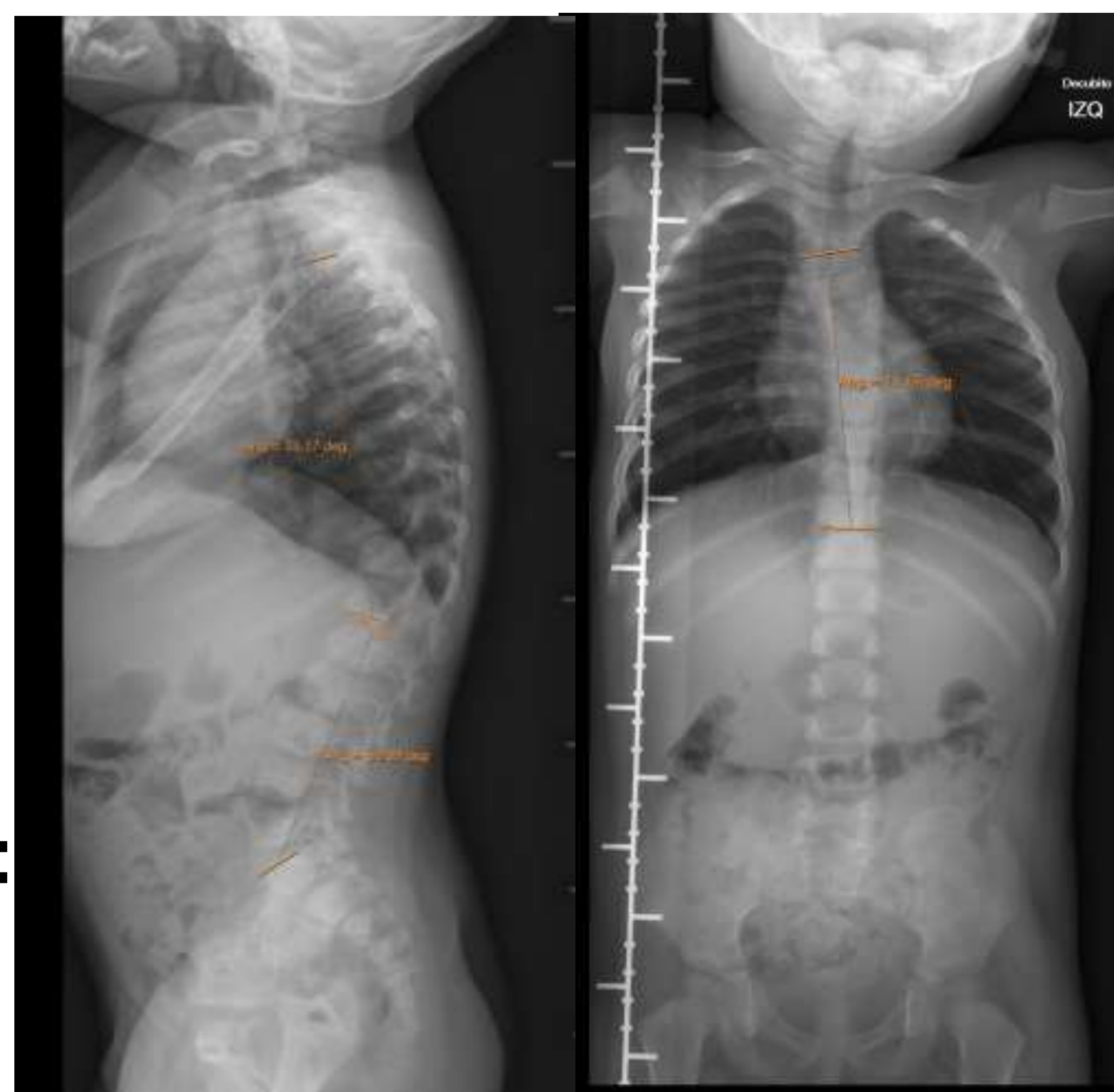
- Servicio Oftalmología
- Servicio de Otorrino
- Servicio de Pediatría
- Servicio de Ortopedia Infantil

- ESTUDIO GENÉTICO
- DERIVACIÓN HOSPITALARIA

Valoración MULTIDISCIPLINAR

- Clínica
- Radiológica

SINDROME CERVICO-ÓCULO-ÁCÚSTICO (SINDROME WILDERVANCK)



55 CONGRESO secot