



# Neurocirugía



<https://www.revistaneurocirugia.com>

## P-119 - PARÁMETROS ANATÓMICOS Y RADIOLÓGICOS A ESTUDIAR EN LA LUXACIÓN C1-C2 CONGÉNITA. UN CASO DEL QUE APRENDER

I. Cuervo-Arango Herreros, H. Ippolito Bastidas, R. Egea Gámez, T. Márquez Pérez, M. Budke Neukamp, R. González Díaz y B. Rivero Martín

Hospital Universitario Infantil Niño Jesús, Madrid, España.

### Resumen

**Introducción:** La luxación C1-C2 congénita se ha clasificado tradicionalmente en reductible e irreductible. La luxación se observa comúnmente en el plano anteroposterior (cuantificado por el intervalo atlantodental) o en el plano vertical (definido como la alteración de la línea de Chamberlain, que se denomina invaginación basilar). A menudo puede existir la combinación de los dos planos. No existen protocolos de tratamiento para las deformidades de la unión craneocervical, probablemente por la dificultad técnica y el riesgo que asumen.

**Objetivos:** Resaltar las características anatómicas-radiológicas a las que atender en una luxación congénita C1-C2 para determinar correctamente la planificación quirúrgica

**Métodos:** Paciente de 1 año y 10 meses con anomalía compleja de la charnela cráneo-cervical derivada como síndrome de Klippel Feil.

**Resultados:** Se deben analizar radiológicamente el intervalo atlantodental, la asimilación del atlas, arco de atlas bífido, *os odontoideum*, hipoplasia odontoidea, fusión C2-C3 u otras fusiones vertebrales, vértebras bífidas, articulaciones supernumerarias, disposición de facetas articulares y pseudofacetos. Con reconstrucción de TAC de cortes finos se debe medir el desplazamiento vertical usando la línea de Chamberlain. Y la oblicuidad coronal midiendo entre la superficie inferior de C1 y el plano del foramen magno. Nuestro caso presenta todas las anomalías anatómicas descritas excepto la invaginación basilar debido a su aplasia odontoidea.

**Conclusiones:** Valorar adecuadamente las características anatómicas de la deformidad de la unión craneocervical congénita permite enfocar el manejo de forma individualizada y sopesar la capacidad de reducción de la malformación.