

Diastematomyeli

Hasta Bilgilendirme Serisi – Bilmeniz ve Sormanız Gerekenler

Diastematomyeli nedir?

Diastematomyeli, omuriliğin tam veya kısmi olarak iki hemi-kordona bölündüğü bir durumdur (uzunlamasına bir bölünme).

Diastematomyeli nasıl oluşur?

Omurilik ve intradorsal sinir kökleri iki kolona ayrılır. Bu kitle vertebral kanalı kısmen veya tamamen bölen kemik, fibröz veya kıkırdak bir septum olabilir. Yarık herhangi bir seviyede bulunabilir, ancak çoğu vakada alt torasik veya üst lomber bölgelerde bulunur. Torasik bölge boyun tabanından karına kadar uzanan bölgedir, lomber bölge ise sırtın alt kısmıdır. Diastematomyeli, nöral elemanların yukarı doğru göçünü engelleyerek omuriliğin normal büyümesini yavaşlatan bir kısıtlayıcı görevi görür ve uzuvlarda ilerleyici nörolojik defisitler (anormal fonksiyon) görülür.

Daha fazla test yaptırmalı mıyım?

Mevcut testler bulunduğunuz yere göre değişir. Amniyosentez, kromozom sayısı ve altta yatan bazı genetik durumlarla ilgili sorunlara bakmak için yapılabilecek testler arasında yer alır. Amniyosentez yapılırken, bebeğin etrafından bir miktar sıvı toplamak ve bunu test etmek için karnınıza bir iğne yerleştirilir. Diastematomyeli diğer çeşitli anomalilerle (açık spina bifida, skolyoz, kifoz, hemivertebra, deri bulguları ve özellikle çarpık ayak gibi ortopedik deformiteler) birlikte tanımlandığından, ayrıntılı bir ultrason muayenesi de istemelisiniz.

Gebelik sırasında dikkat edilmesi gerekenler nelerdir?

Bilmeniz gereken sonucun genellikle olumlu olduğudur; ancak nöroşirürji ve ortopedik cerrahi müdahale gerekebilir ve nörolojik hasar olasılığı vardır.

Diastematomyeli

Hasta Bilgilendirme Serisi – Bilmeniz ve Sormanız Gerekenler

Doğduktan sonra bebeğim için ne anlama geliyor?

Diastematomyeli kapalı bir nöral tüp defekti olarak ortaya çıktığında, nörolojik fonksiyonların prognozu septumun erken cerrahi olarak çıkarılmasıyla iyileştirilebilir. Bu nedenle ameliyatın doğru zamanlamasını planlamak için bir ortopedi merkezine başvurmak önemlidir.

Tekrarlayacak mı?

Tekrarlama riski bilinmemektedir. Nadir vakalarda otozomal dominant geçiş tanımlanmıştır, bu nedenle genetik danışmanlık önerilir.

Başka hangi soruları sormalıyım?

- Diastematomyeli izole mi yoksa diğer anomalilerle ilişkili mi?
- Spina bifida mevcut mu?
- Gebeliği sonlandırmak mümkün mü?
- Ne sıklıkla ultrason muayenesi yaptıracağım?
- Gebelik sonrası ameliyat mümkün mü?
- Nerede ve nasıl doğum yapmalıyım?
- Bebeğim doğum sonrası en iyi bakımı nerede alacaktır?
- Bebeğimin doğum sonrası bakımını gerçekleştirecek doktorlarla tanışabilir miyim?

Son güncelleme Eylül 2019