

Encefalocele

Es una enfermedad congénita rara, en la cual, un divertículo del tejido cerebral y de las meninges protruyen a través de defectos en la bóveda craneana, es decir, un defecto del cerebro en el cual el revestimiento y el líquido protector quedan fuera, formando una protuberancia tanto en la región occipital como en la región frontal y sincipital;

Clasificación

Se subdividen a la vez en la zona nasofrontal, nosaetmoidal y nosaorbital.

Según el grado o intensidad de la evaginación, existen varias formas clínicas ordenadas de menor a mayor gravedad:

Cráneo bífido oculto

Meningocele craneal

Encefalomeningocele

Cefaloceles atrésico (formas involucionadas o abortadas que contienen tejido neural o glial)

Encefalocistomeningocele.

Hidroencefalocele: si solamente protruyen el ventrículo.

Meningohidroencefalocele: si protruyen también las meninges.

Etiología

Deriva de una falla en el cierre del tubo neural durante el desarrollo embrionario, por lo que en ocasiones también es llamado cráneo bífido.

Principalmente tiene lugar durante la cuarta semana de gestación. Aunque su origen no se conoce con precisión, ha sido asociado a una deficiencia materna en los niveles de ácido fólico durante el embarazo, así como consecutiva a un traumatismo y por lo tanto producirse como las hernias.
Manifestaciones clínicas

Clínica

Las manifestaciones clínicas más frecuentes suelen ser:

Retraso mental

Crisis convulsivas

Cabeza con tamaño inferior a lo normal (microencefalia).

Los encefalocelos con protrusión en la región parietofrontal tienen además problemas auditivos, visuales y nasales

From:

<http://www.neurocirugiacontemporanea.com/> - **Neurocirugía Contemporánea**

ISSN 1988-2661

Permanent link:

<http://www.neurocirugiacontemporanea.com/doku.php?id=encefalolocale>

Last update: **2019/09/26 22:22**

