

# Vrozené vady

Z. Rozkydal

P. Janíček

# Vrozené vady

Jsou vady s nimiž se dítě narodí.

1. Typické - dědičné, většinou genová abnormalita, mají familiární výskyt
2. Atypické - vznikají během vývoje plodu, nejsou dědičné

# Vrozené vady

1. Porucha formace části končetiny
2. Chybná diferenciacie a separace
3. Zdvojení
4. Gigantismus
5. Hypoplázie
6. Vrozená konstriktce
7. Generalizované vady

# 1. Poruchy formace

## A. Defekty končetin transverzální

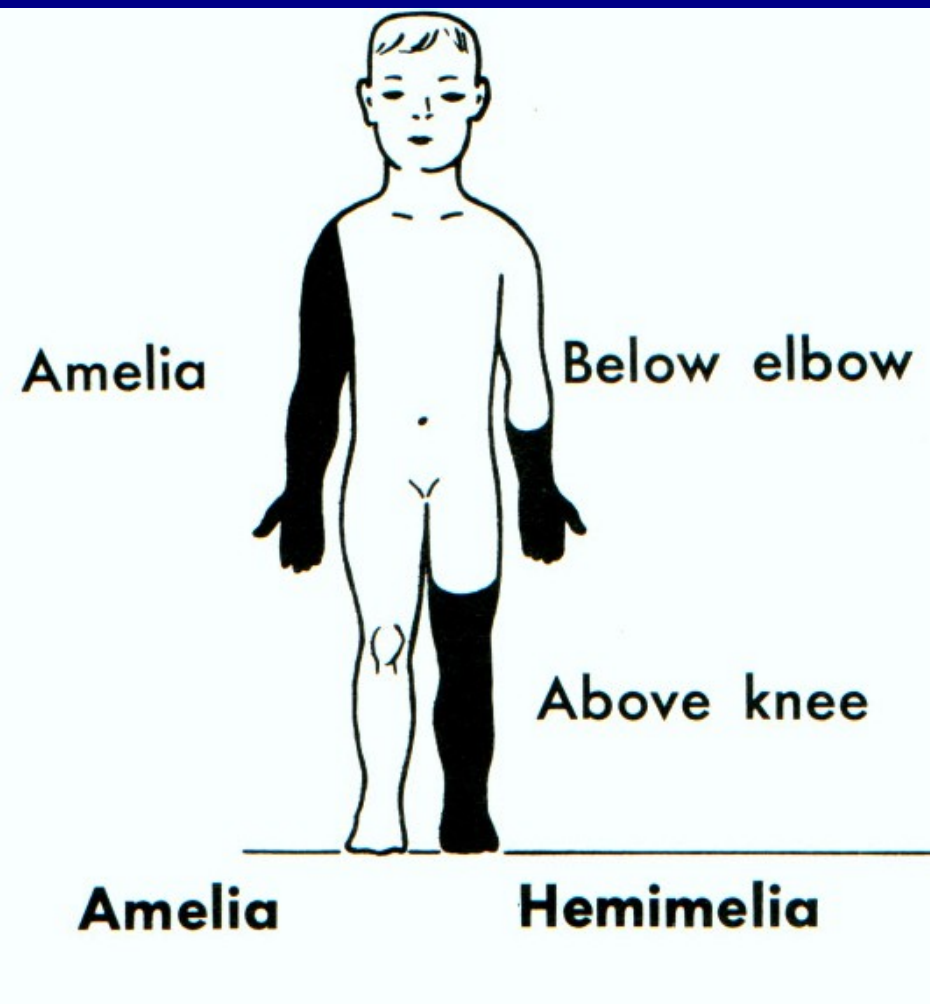
- terminální (chybí distální část)
- vmezežené (chybí prostřední část)

## B. Defekty končetin longitudinální

- terminální (chybí distální část)
- vmezežené (chybí prostřední část)

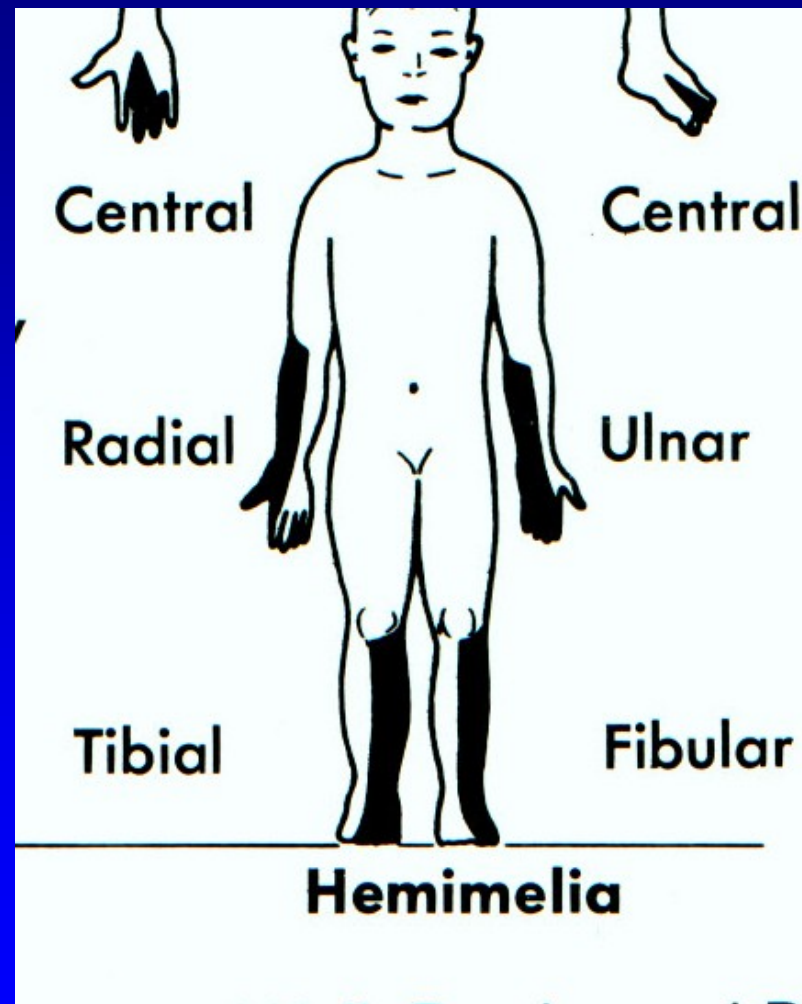
# Terminální defekty

## Transverzální



Obr. 1

## Longitudinální

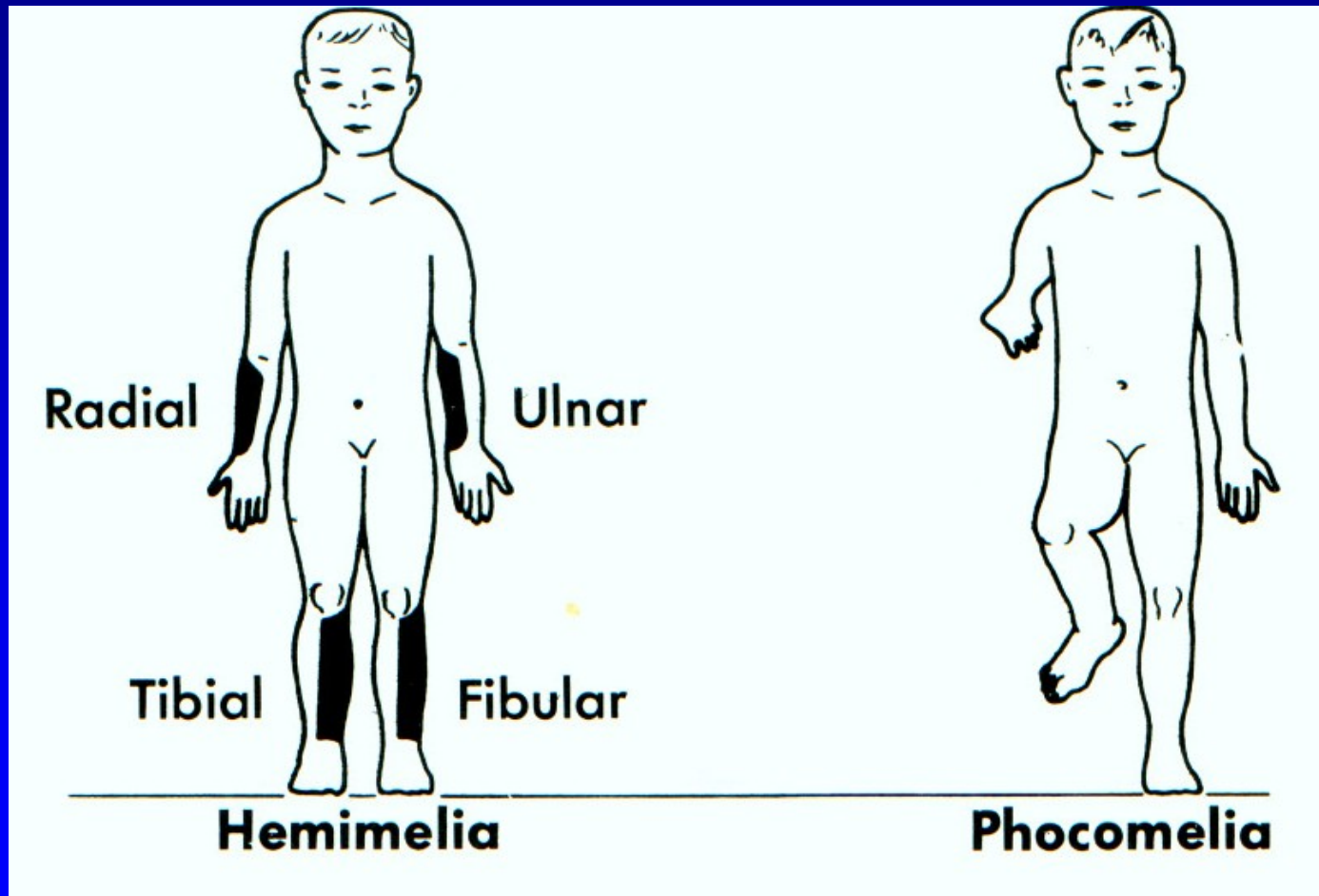


Obr. 2

# Vmezeřené defekty

Longitudinální

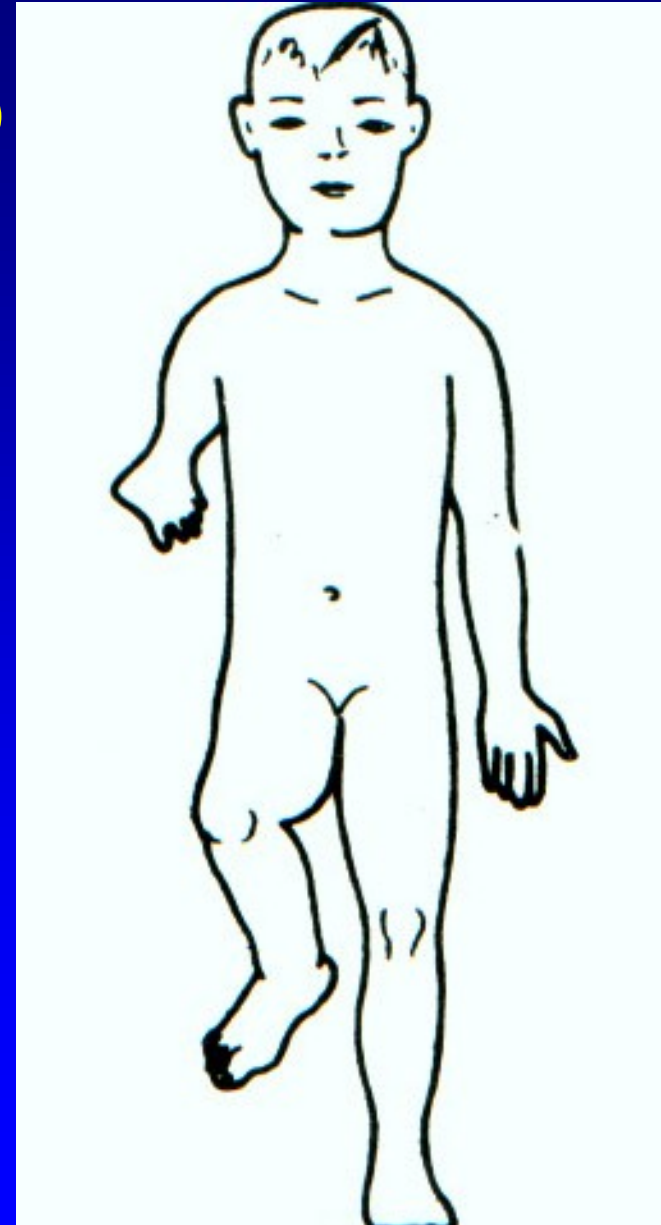
Transverzální



Obr. 3

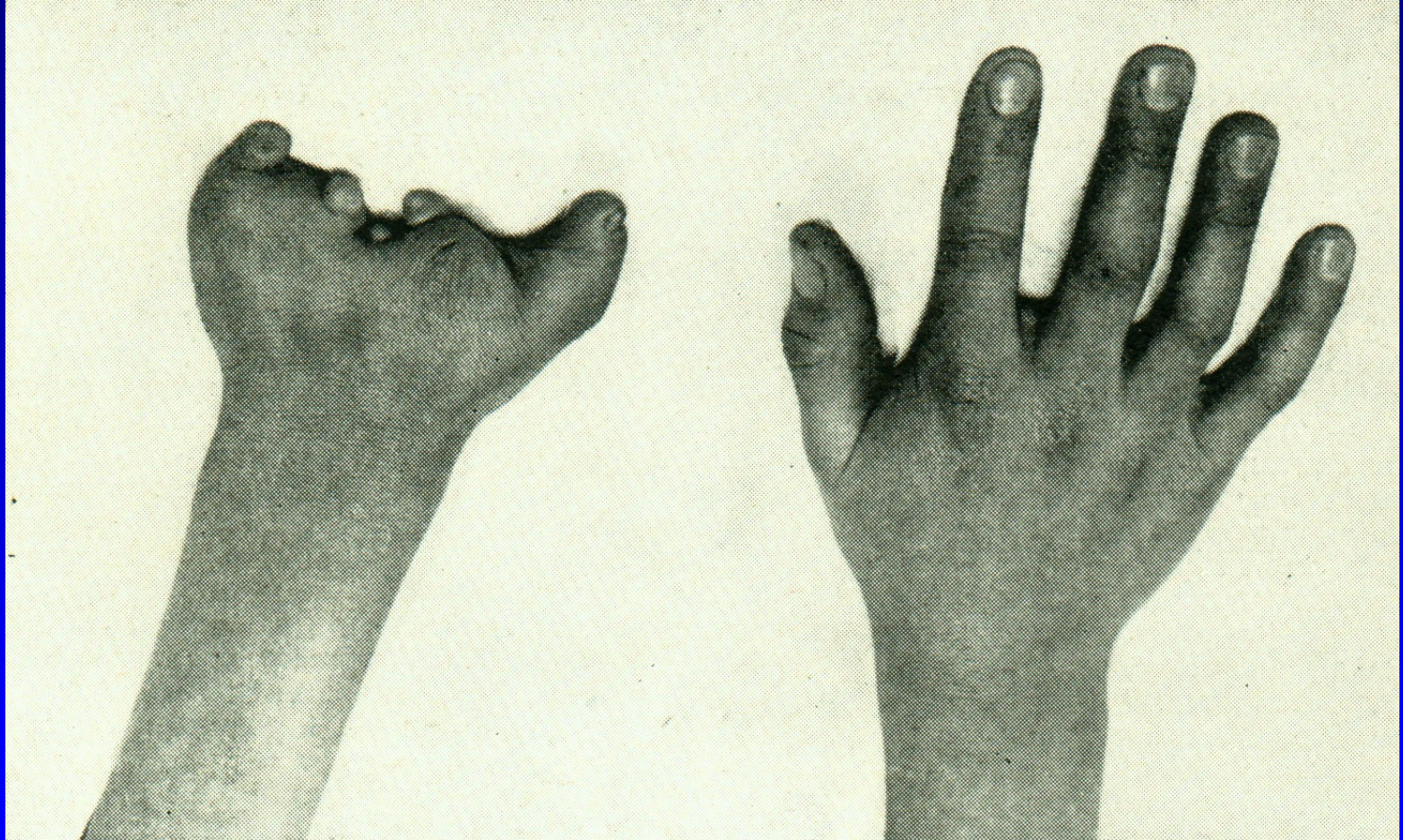
# Aplázie

Např: fokomélie (ruka nasedá na rameno)  
většinou není dědičná  
hlavní roli hrají exogenní příčiny



Obr. 4

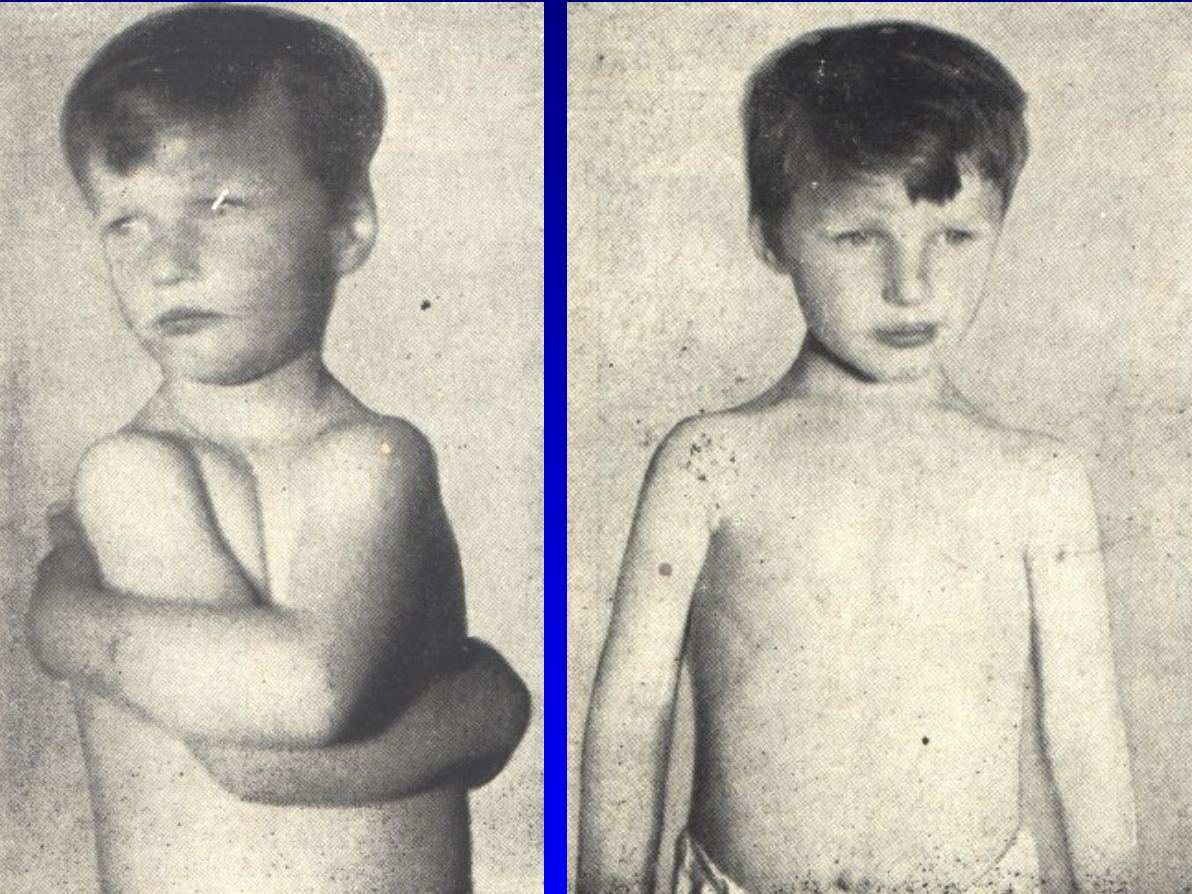
# Vrozená aplázie prstů a metakarpů



Obr. 5



# Dysostosis cleidocranialis



Chybění klavikuly

Defekty kalvy

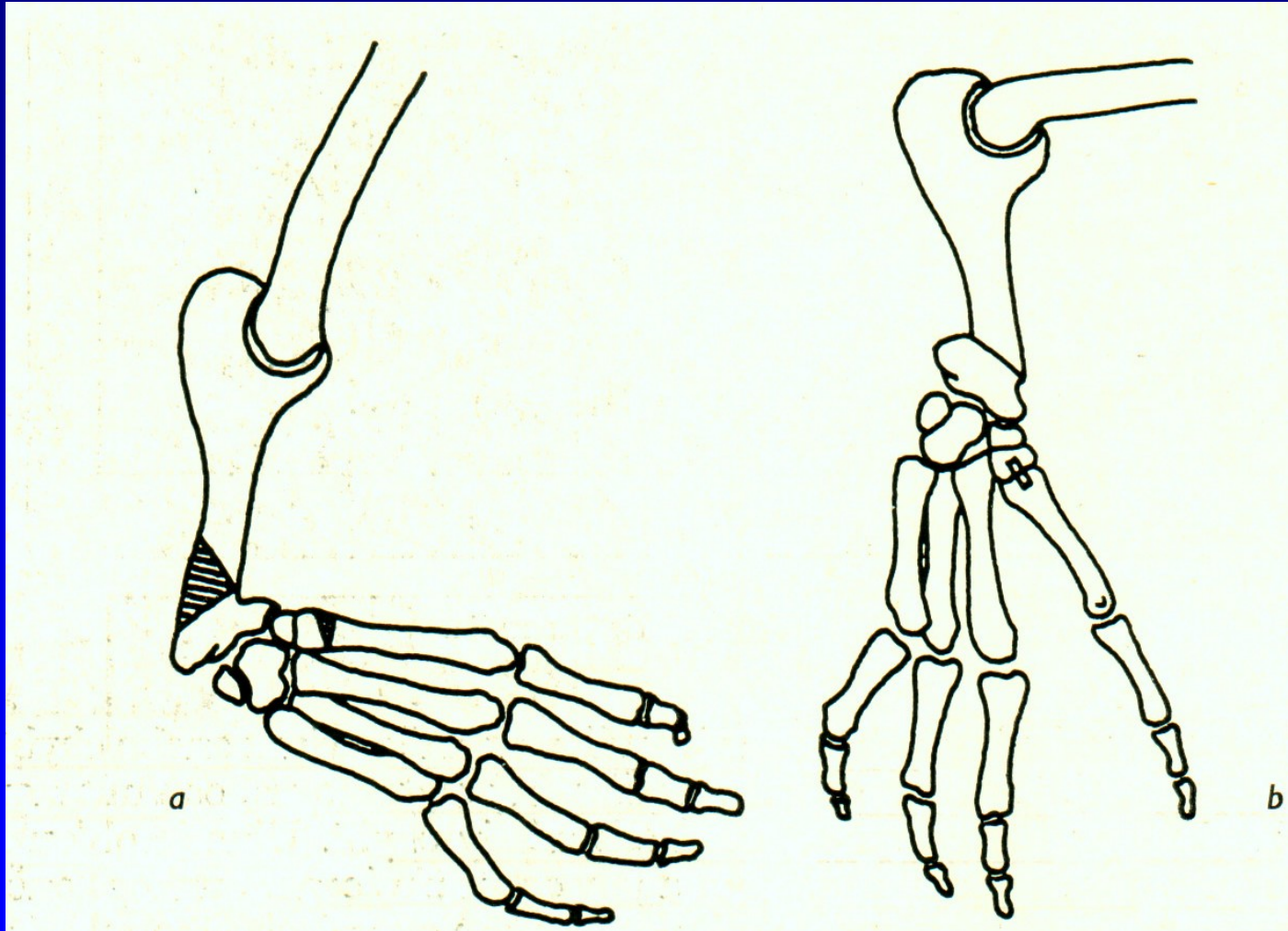
Obr. 6

# Kongenitální aplázie radia - manus vara



Obr. 7

# Kongenitální aplázie radia - manus vara



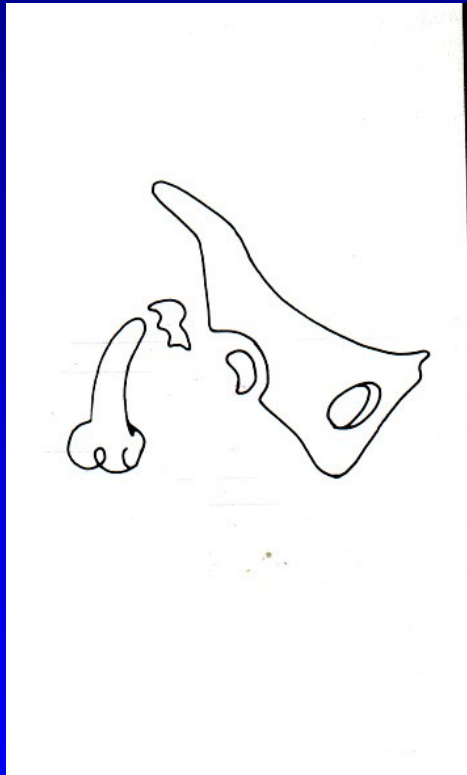
Obr. 8

# Klepetovitá ruka

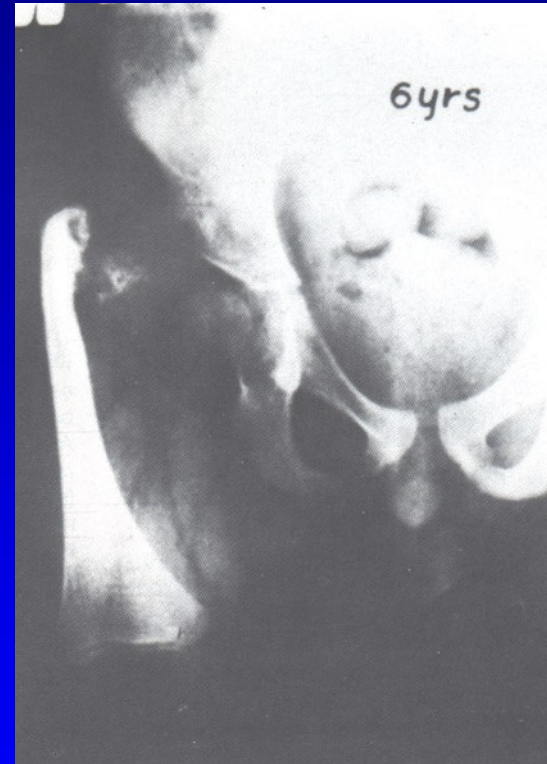


Obr. 9

# Aplázie femuru

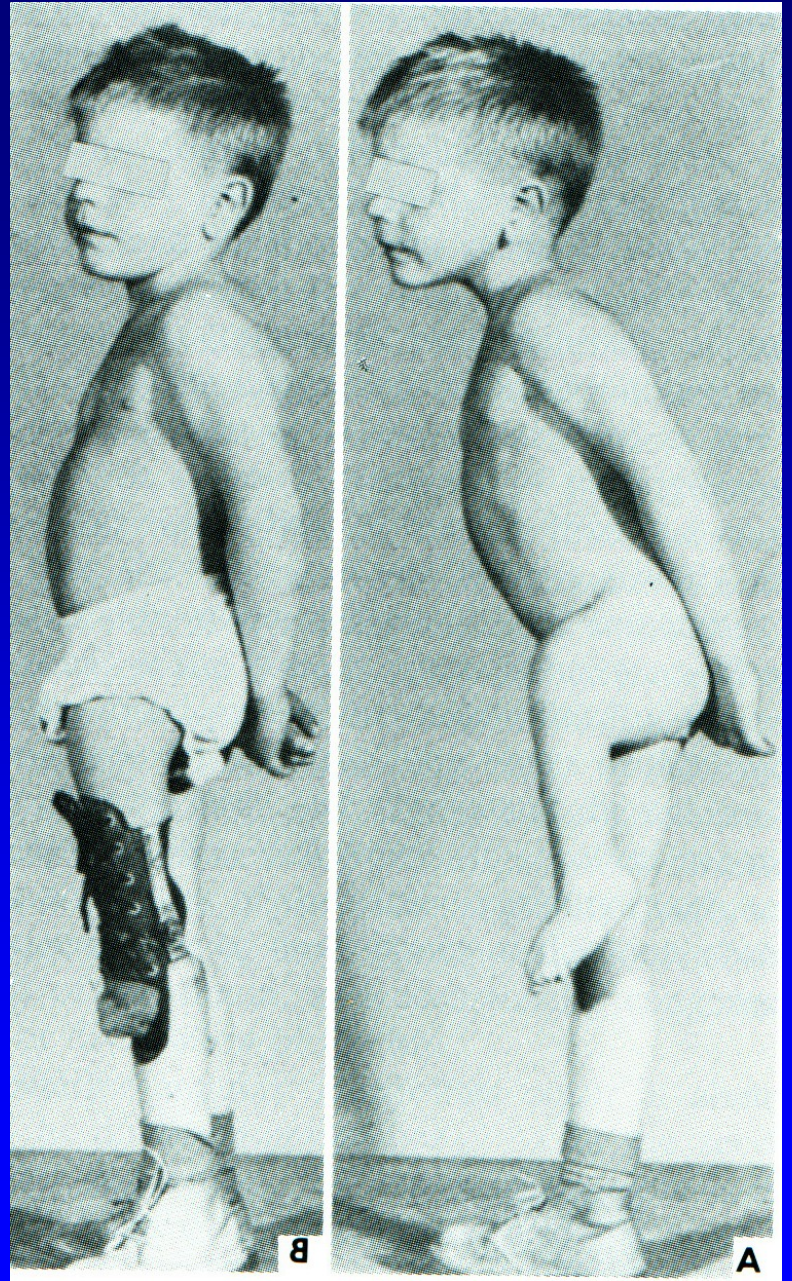


Obr. 10



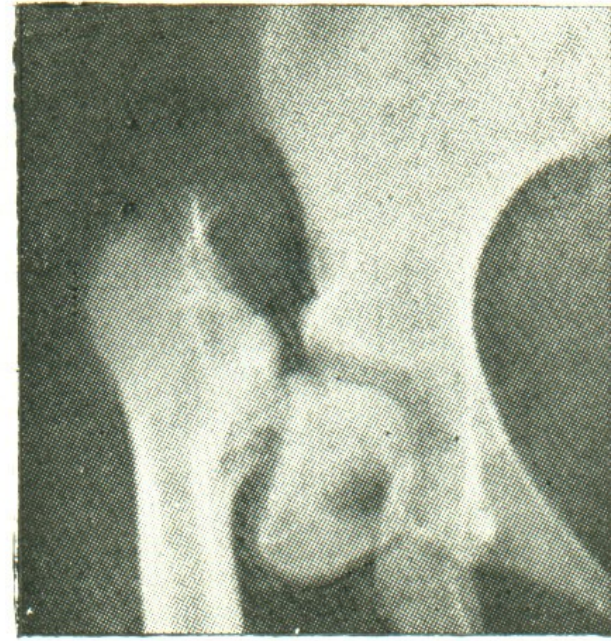
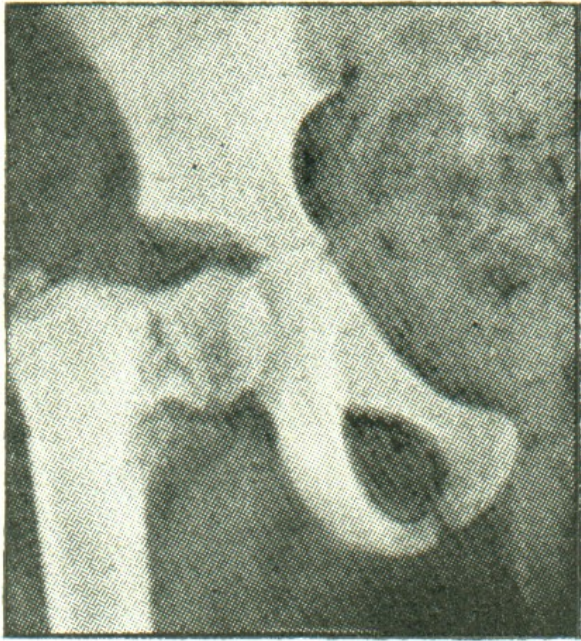
Obr. 11

# Kongenitální aplázie femuru



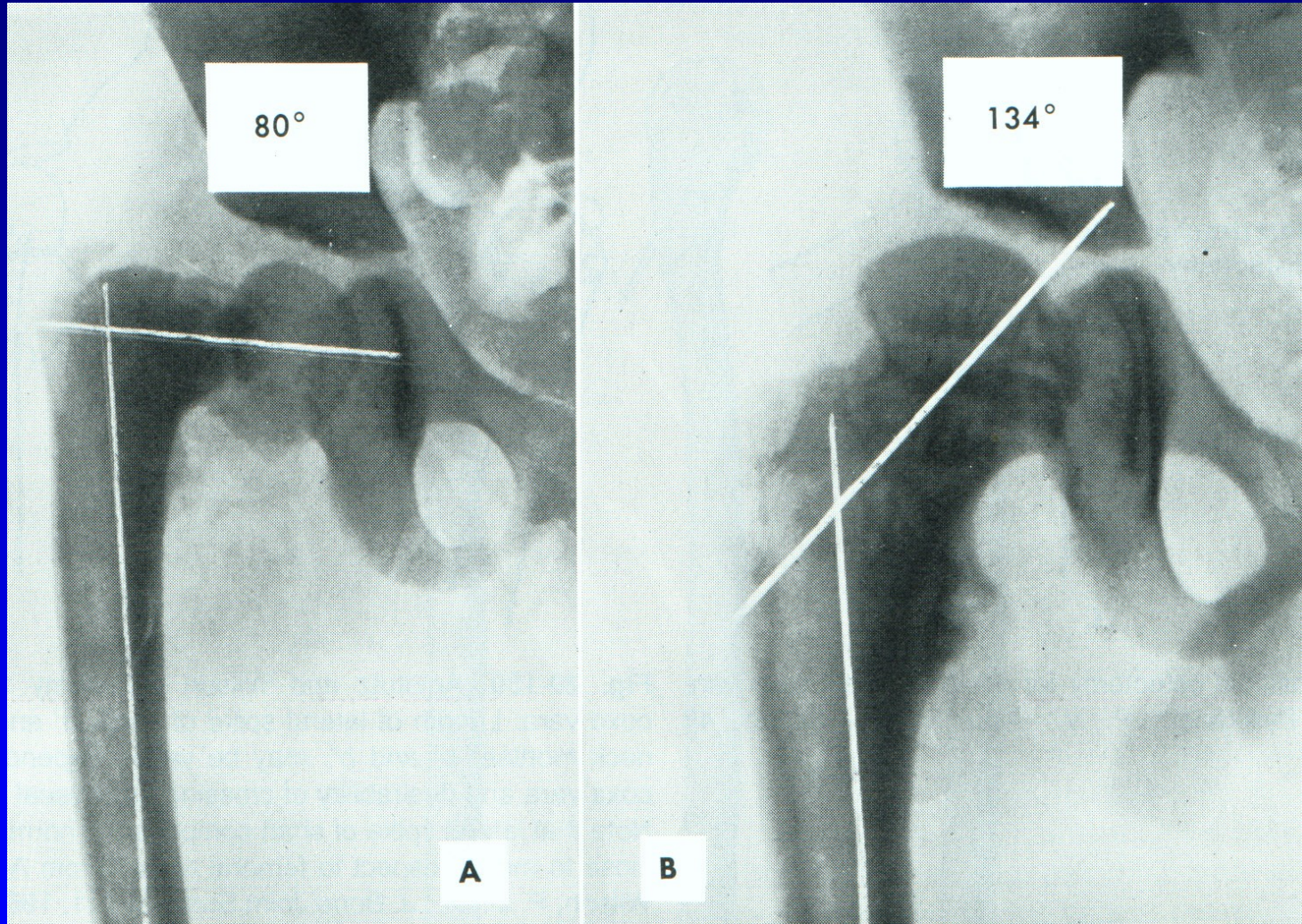
Obr. 12

# Coxa vara congenita



Obr. 13

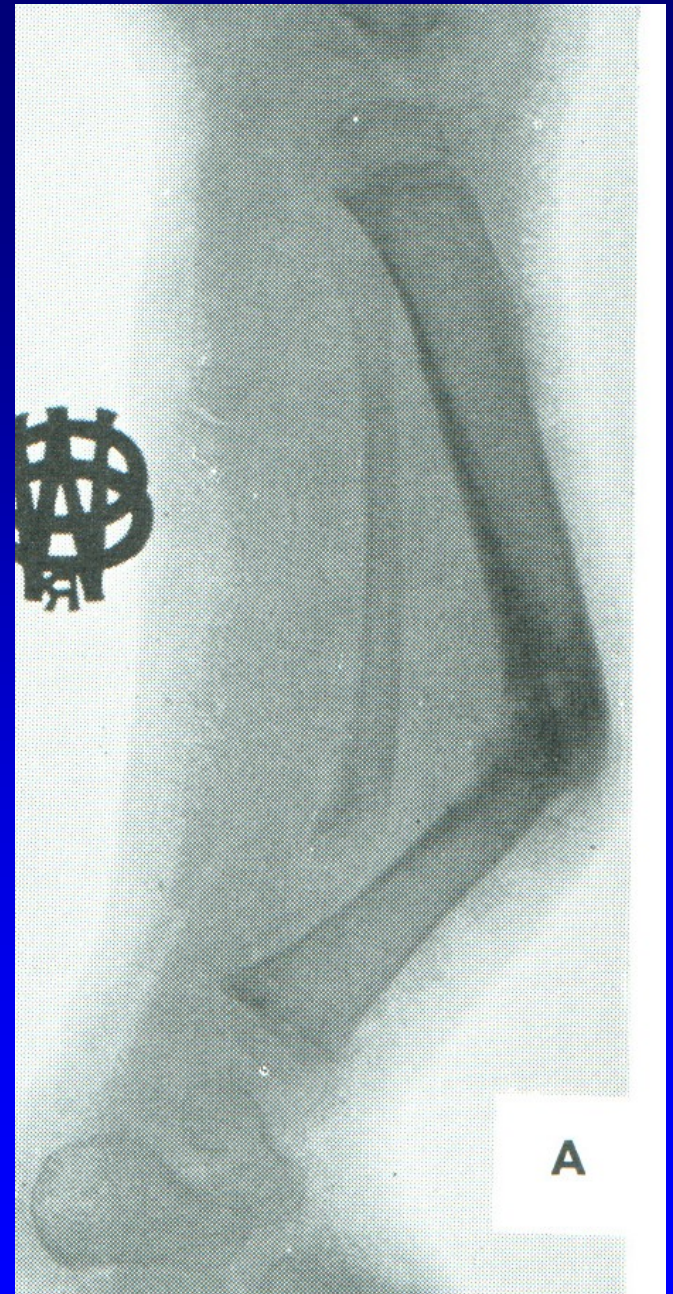
# Coxa vara congenita



Obr. 14

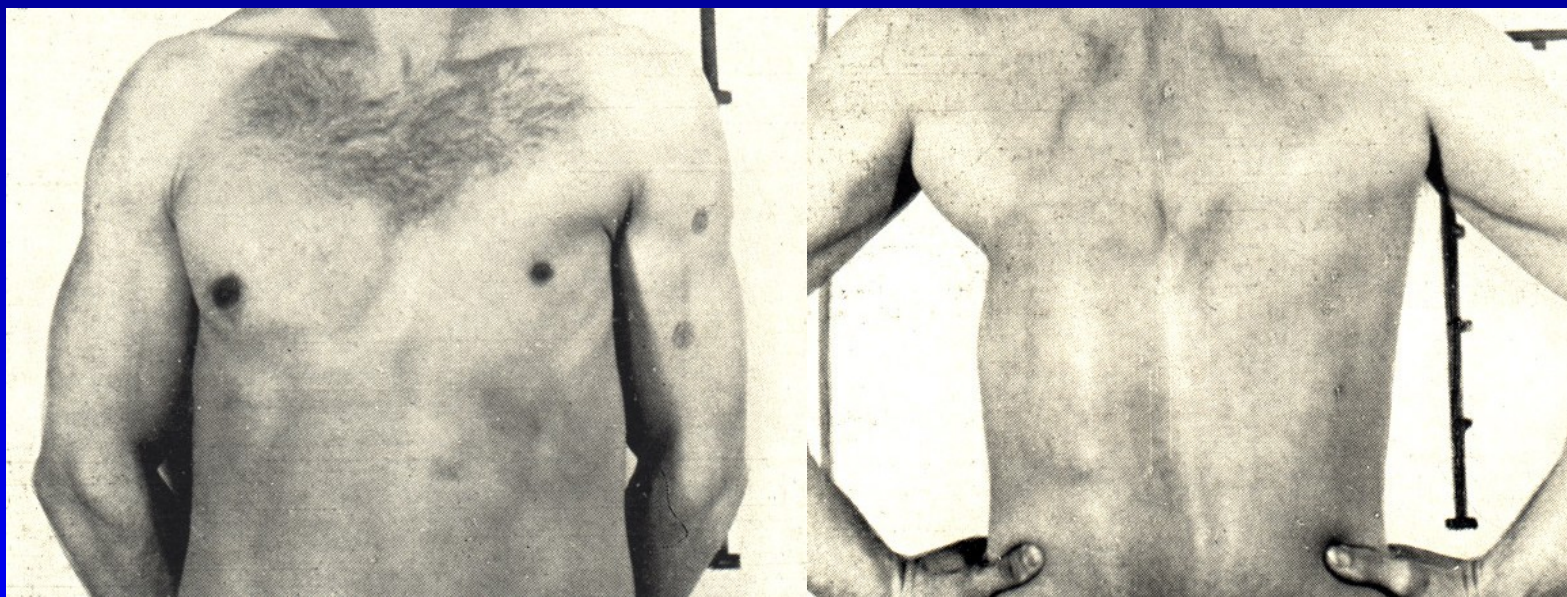


# Kongenitální pakloub tibie



Obr. 15

# Aplázie pectorálních svalů



Obr. 16

## 2. Chybná diferenciacie

Syndactylia - srůst kůží až srůst kostní

Kong. radioulnární synostóza

Kong. synostózy karpálních kostí

Synostózy obratlových těl

Kong. synostóza tibiofibulární

Tarzální koalice - vazivové, chrupavčité,  
kostní spojení tarzálních kostí

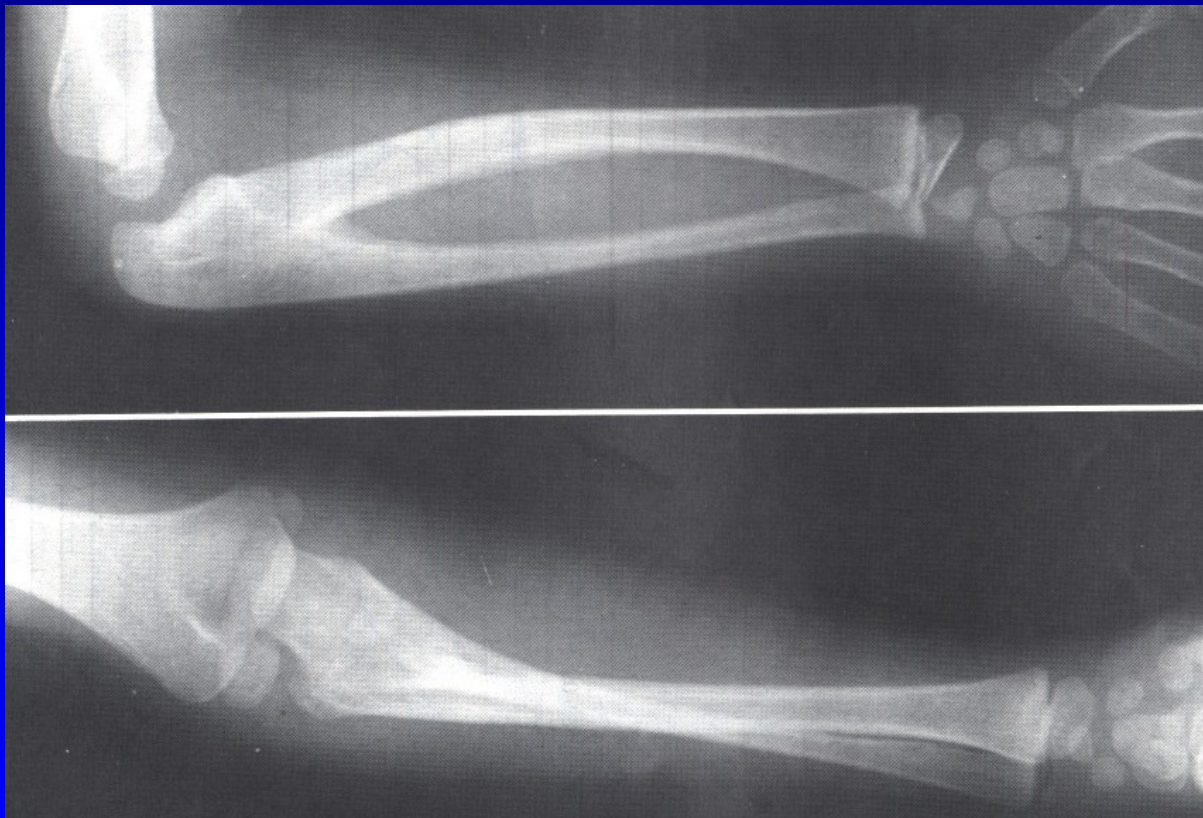
.

# Syndaktylie



Obr. 17

# Kongenitální radioulnární synostóza



Obr. 18

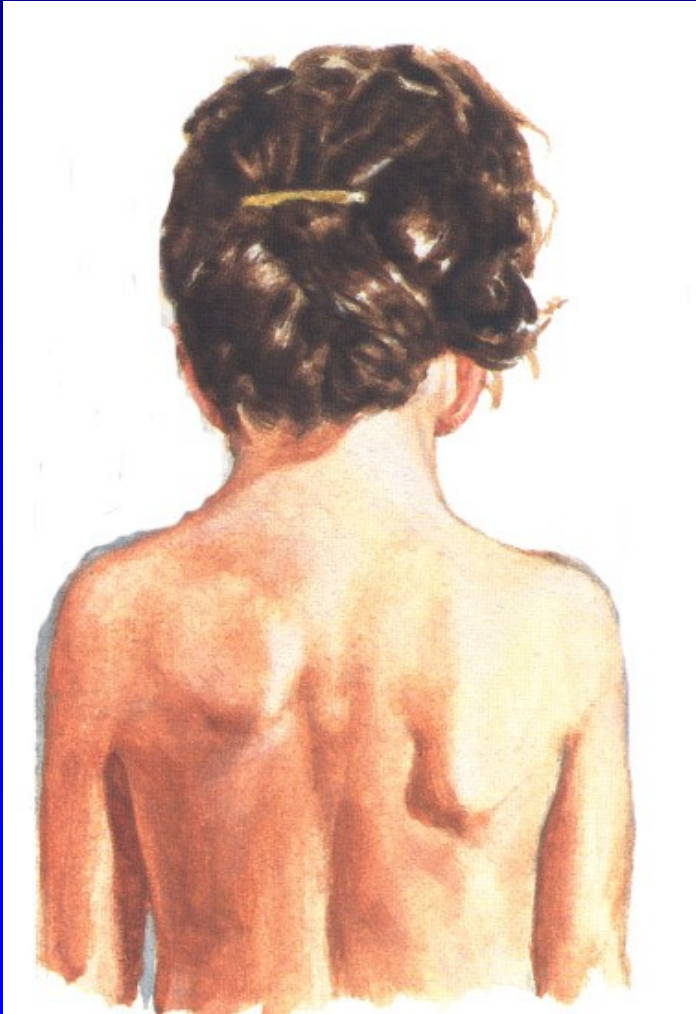
# Tarzální koalice nohy



Obr. 19

# Sprengelova deformita

- vysoký stav lopatky



malá lopatka  
os omovertebrale  
vazivové, chrupavčité,  
kostní spojení  
fixovaná rotace lopatky  
omezení pohybu

Obr. 20

### 3. Zdvojení (duplikace)

Přespočetný prst (palec, malík apod.)

Polydactyilia

- rudimentární prst
- gigantický prst



# Nadpočetný prst nohy



Obr. 21

# Polydaktylie



Obr. 22

# Polydaktylie



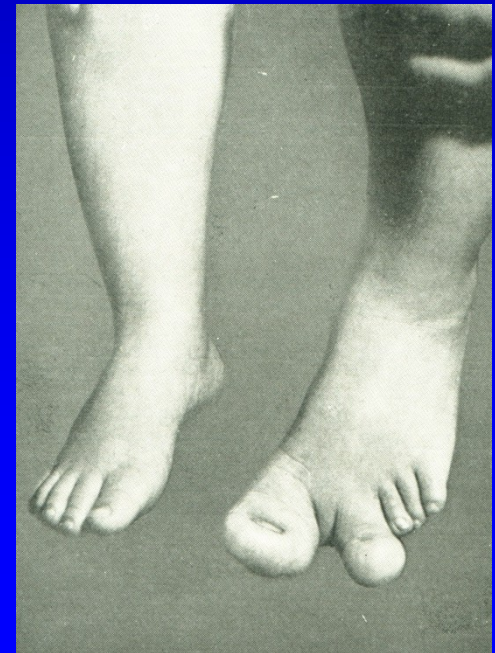
Obr. 23

# 4. Gigantismus

Zvýšená produkce růstového hormonu

A- vysoká mohutná postava (nad 2 m)  
proporcionální gigantismus  
dysproporcionální gigantismus

B- mohutná část těla



# Makrodaktylie



Obr. 25

# 5. Hypoplázie

Nedostatečný nebo chybný růst kostí

Brachydaktylia

Brachyphalangia

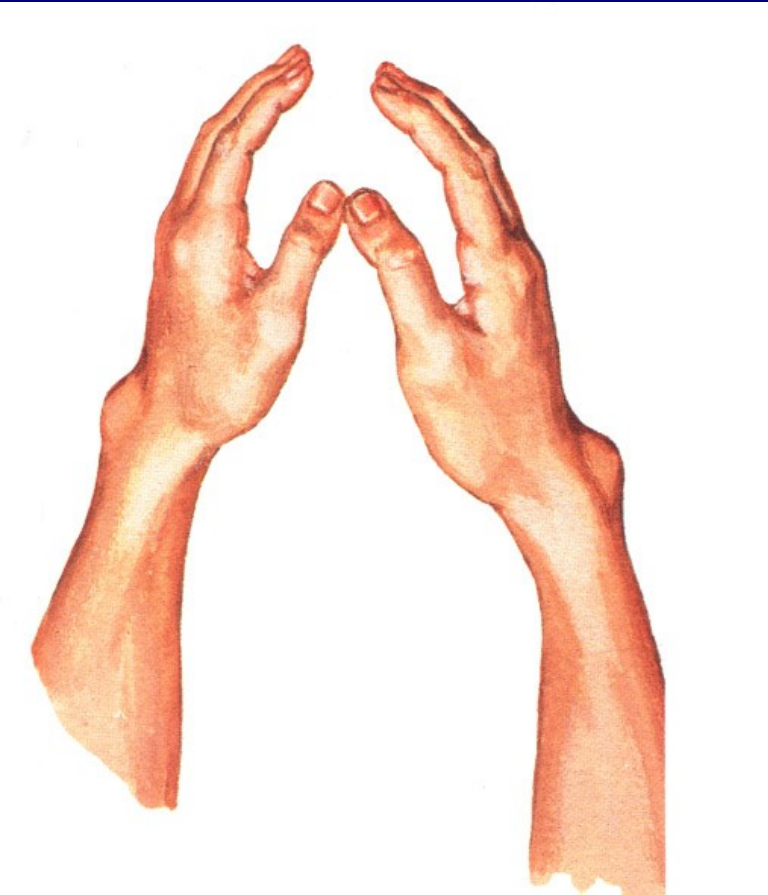
Zkrácení metakarpů a metatarzů

Hypoplázie palce

Madelungova deformita

Pes equinovarus congenitus

# Madelungova deformita



Obr. 26



Obr. 27

Bajonetovitý tvar karpu  
Dist. část radiia roste pomalu  
Sklon epifýzy radiia volárně a  
ulárně  
Přerůst ulny  
Omezení pohybu zápěstí

# Pes equinovarus congenitus

Druhá nejčastější vada

Výskyt 1/1000

2x častěji u chlapců

1. Equinozita
2. Varozita paty
3. Addukce přednoží
4. Supinace nohy
5. Exkavace střední části nohy



Obr. 28



# Pes equinovarus congenitus

Polohový PEC

Pravý, rigidní PEC

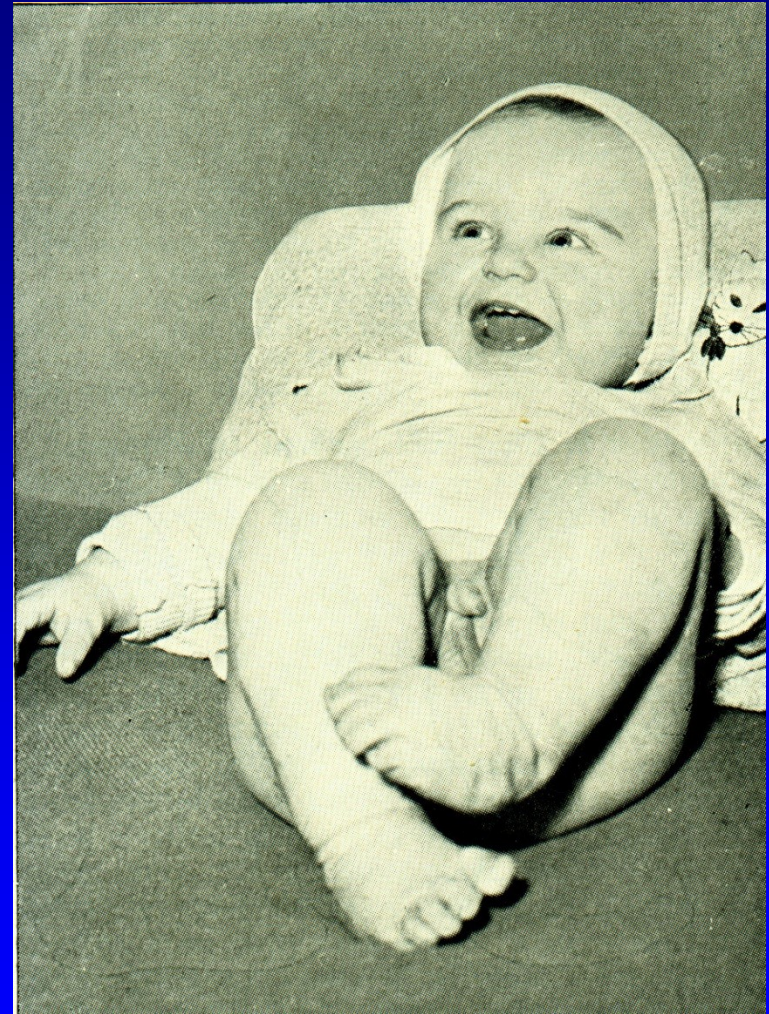
Rigidní sdružený  
s dalšími vadami

Vrozeně vadný tvar talu

Přední část talu prominuje laterálně

Stočení nohy do kornoutu

Chodidlo našlapuje na zevní  
okraj nohy



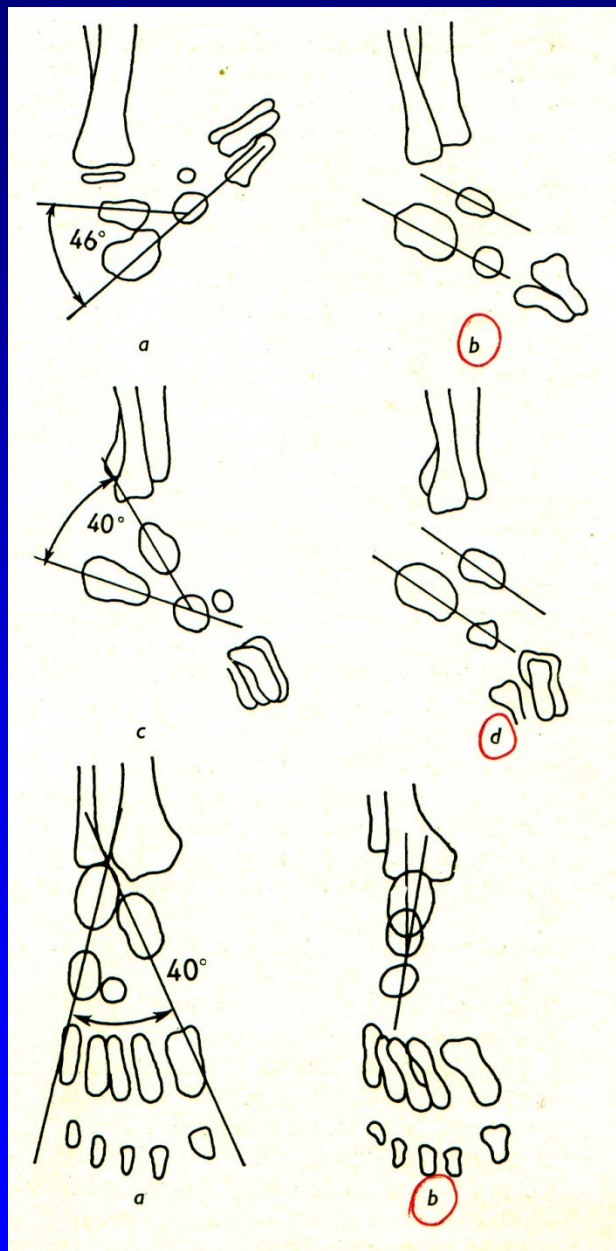
Obr. 28

# Pes equinovarus congenitus

## RTG vyšetření

Norma

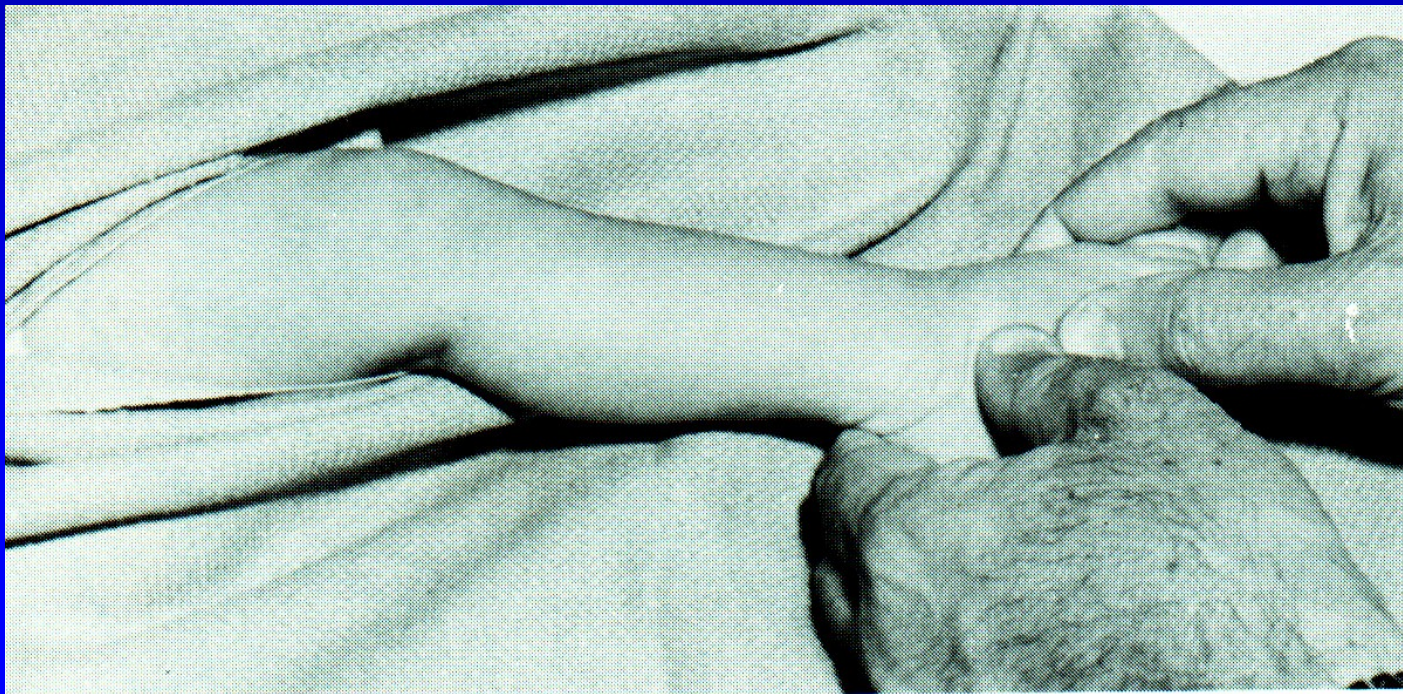
PEC



Obr. 30

# Léčba

## Cvičení: malý význam



Obr. 31

# Léčba: redresní sádrová léčba

První dny po porodu:  
Sádrový obvaz ob den měnit,  
později 2 x týdně,  
Po propuštění 1 x týdně  
celkem 10-16 týdnů.  
Korigovat všechny složky  
současně.  
Subtalární derotace  
Sádrovat do 3 měsíců.

Obr. 32



# Léčba: redresní sádrová léčba

Ponseti metoda:

Korigovat sádrou všechny složky deformity současně.

Po 4 týdnech Achilotomie a naložení sádrového obvazu na 6 týdnů

Pak doléčení Denis-Brownovou dlahou.

60 % úspěch

40 % nutná operační léčba



Obr. 32

# Operace

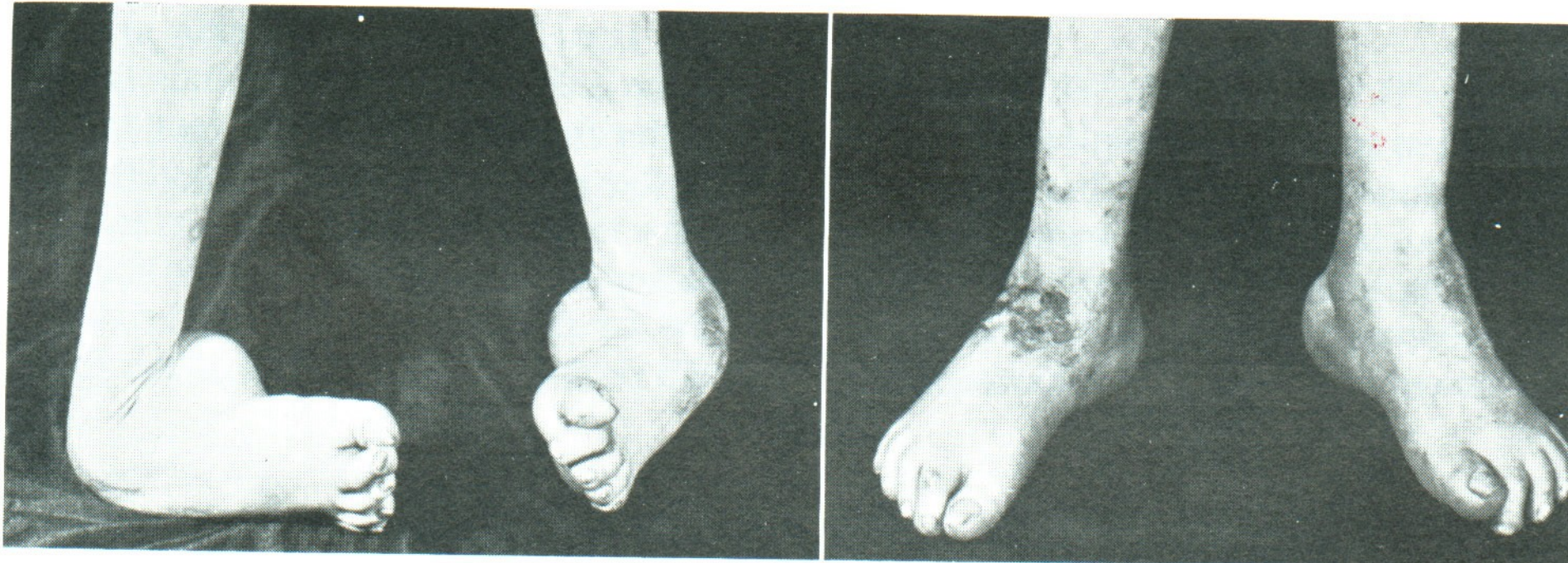
prodloužení šlachy Achilovy

zadní kapsulotomie

op. sec Turco, Mc Kay, Dwyer,  
Heymann, Bermann + Gartland.

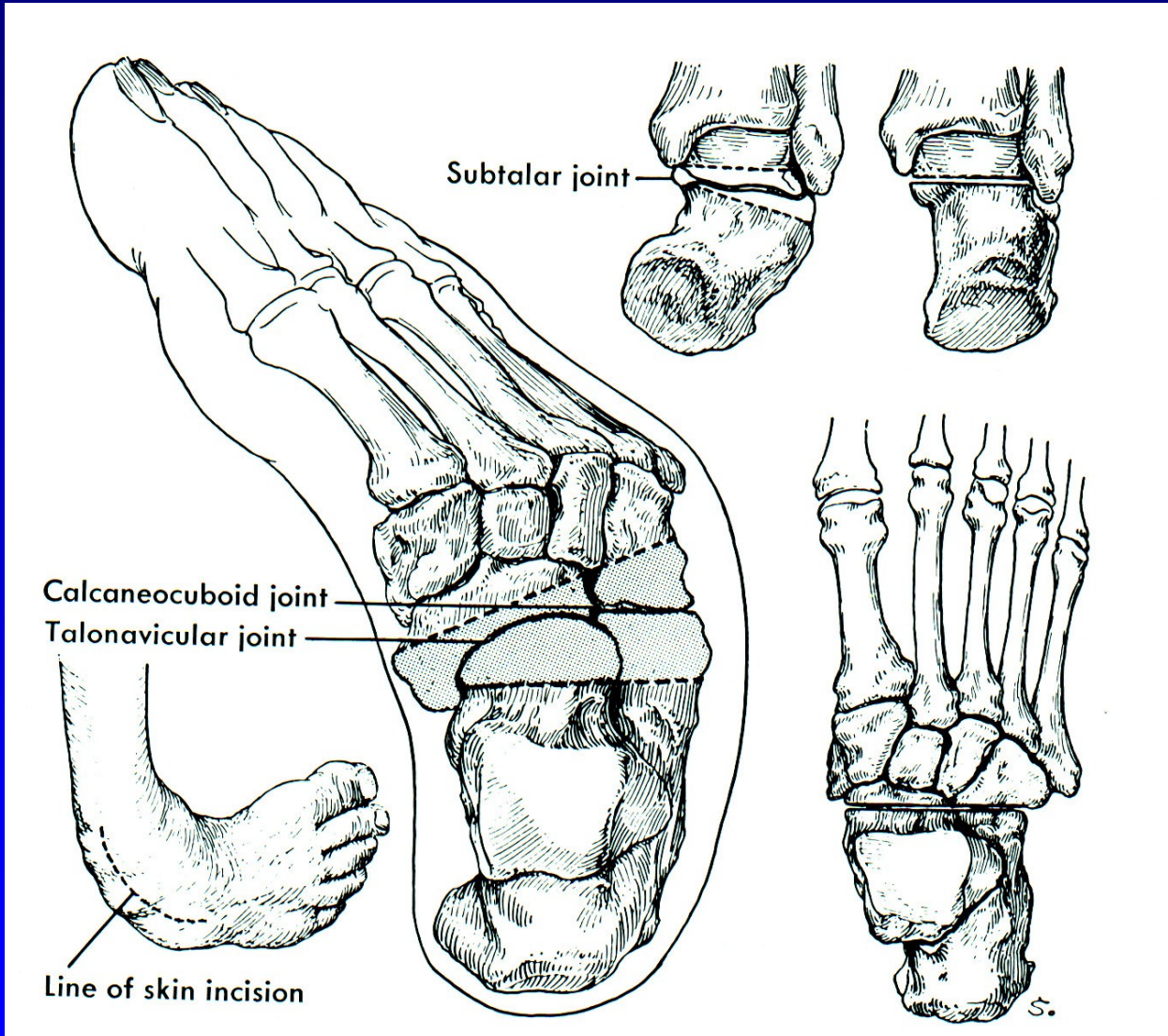
Doléčení- sádry, korekční sandály

# Pes equinovarus congenitus - inveter.



Obr. 33

# Resekce sub talo

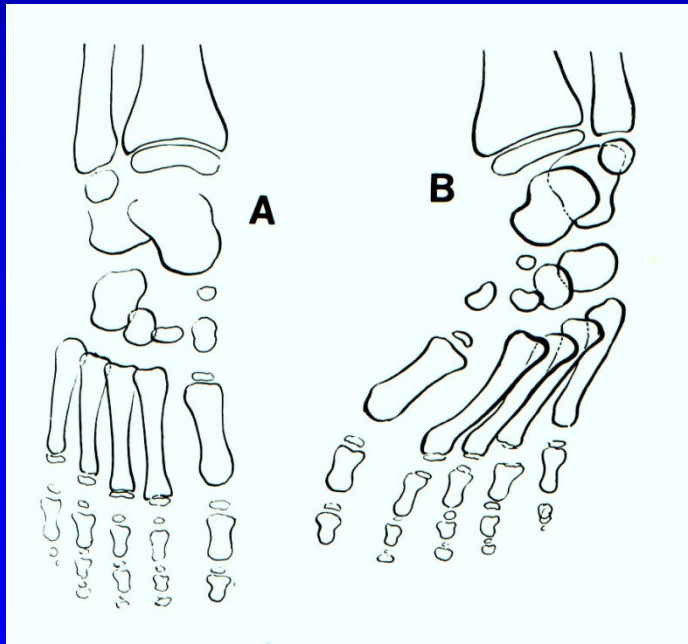




# Metatarsus varus congenitus

Frustní forma PEC - addukce a supinace přednoží.

Léčba konzervativní i operativní

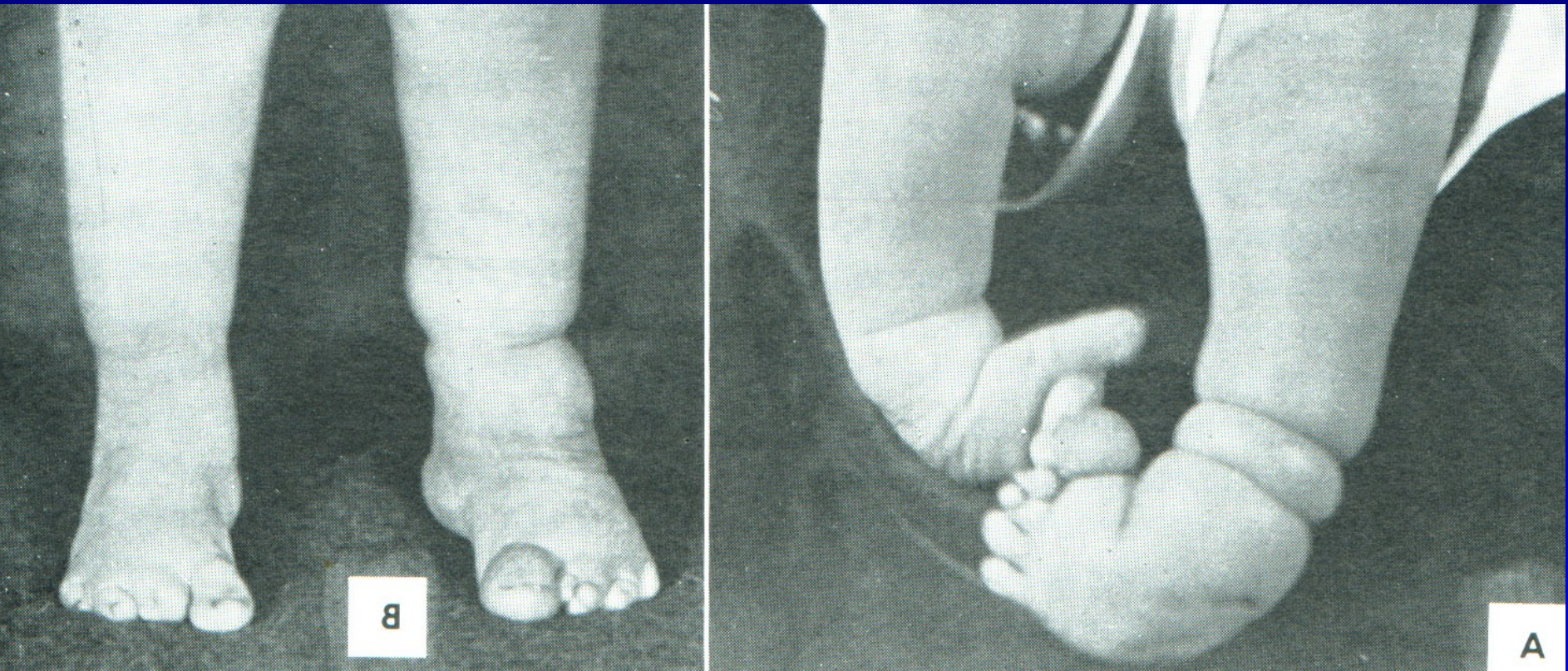


Obr. 35



Obr. 36

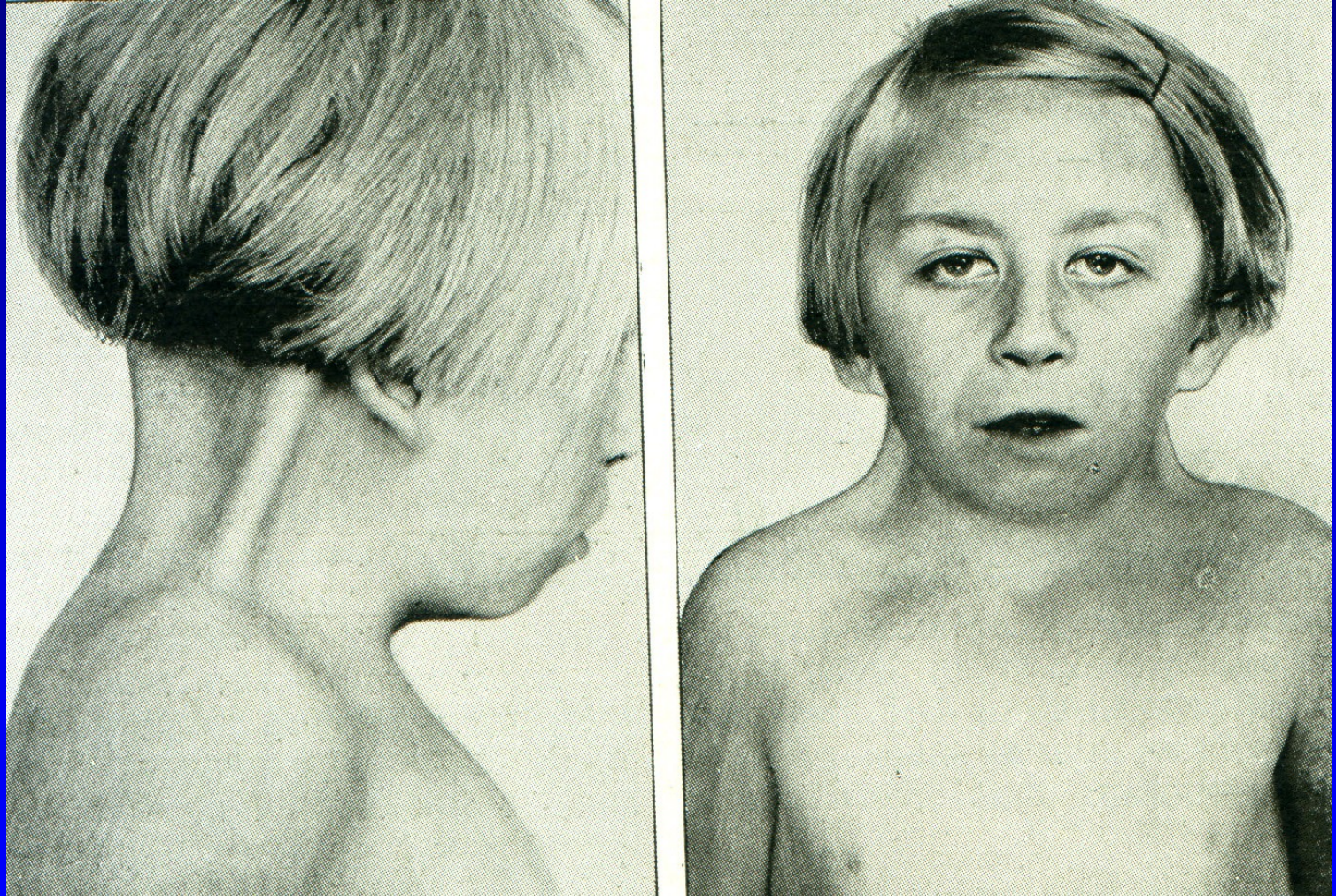
## 6. Vrozené konstriktce



Obr. 37

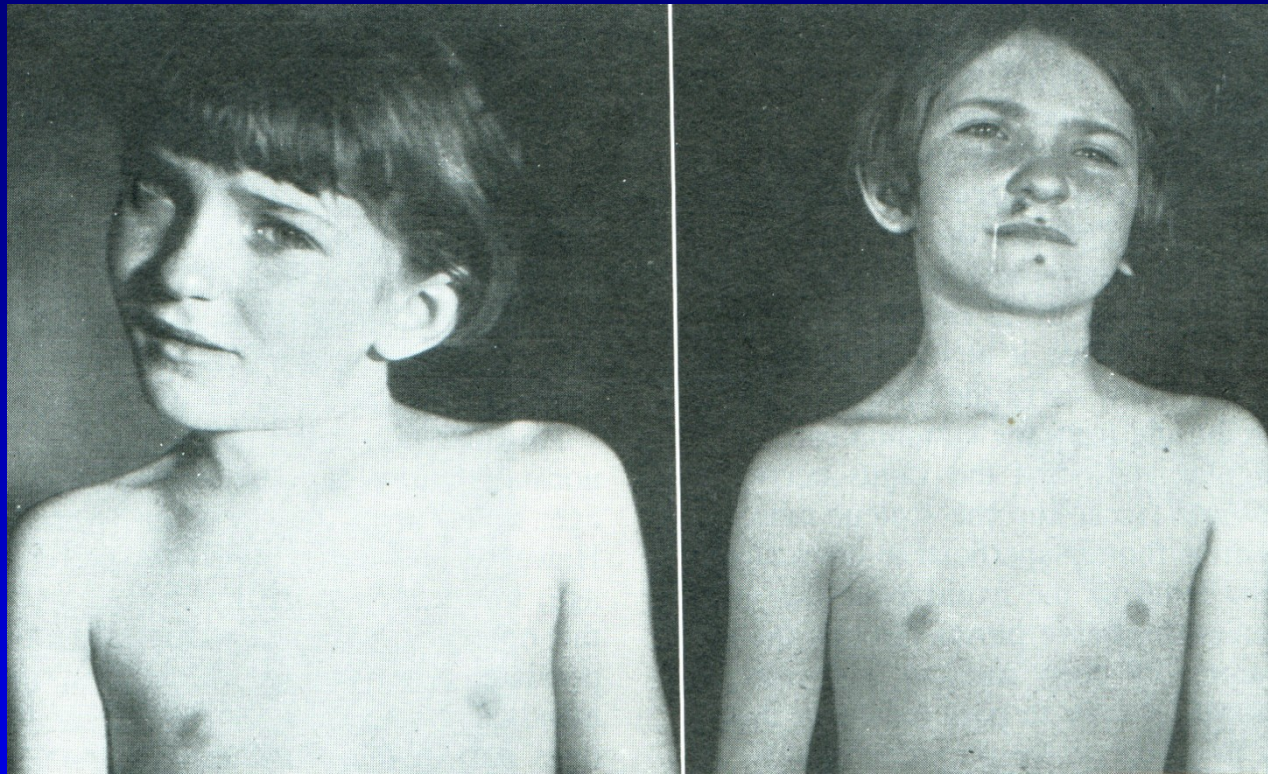
Jsou získány během intrauterinního vývoje  
Cirkulární zářezy končetin

# Pterygium colli



Obr. 38

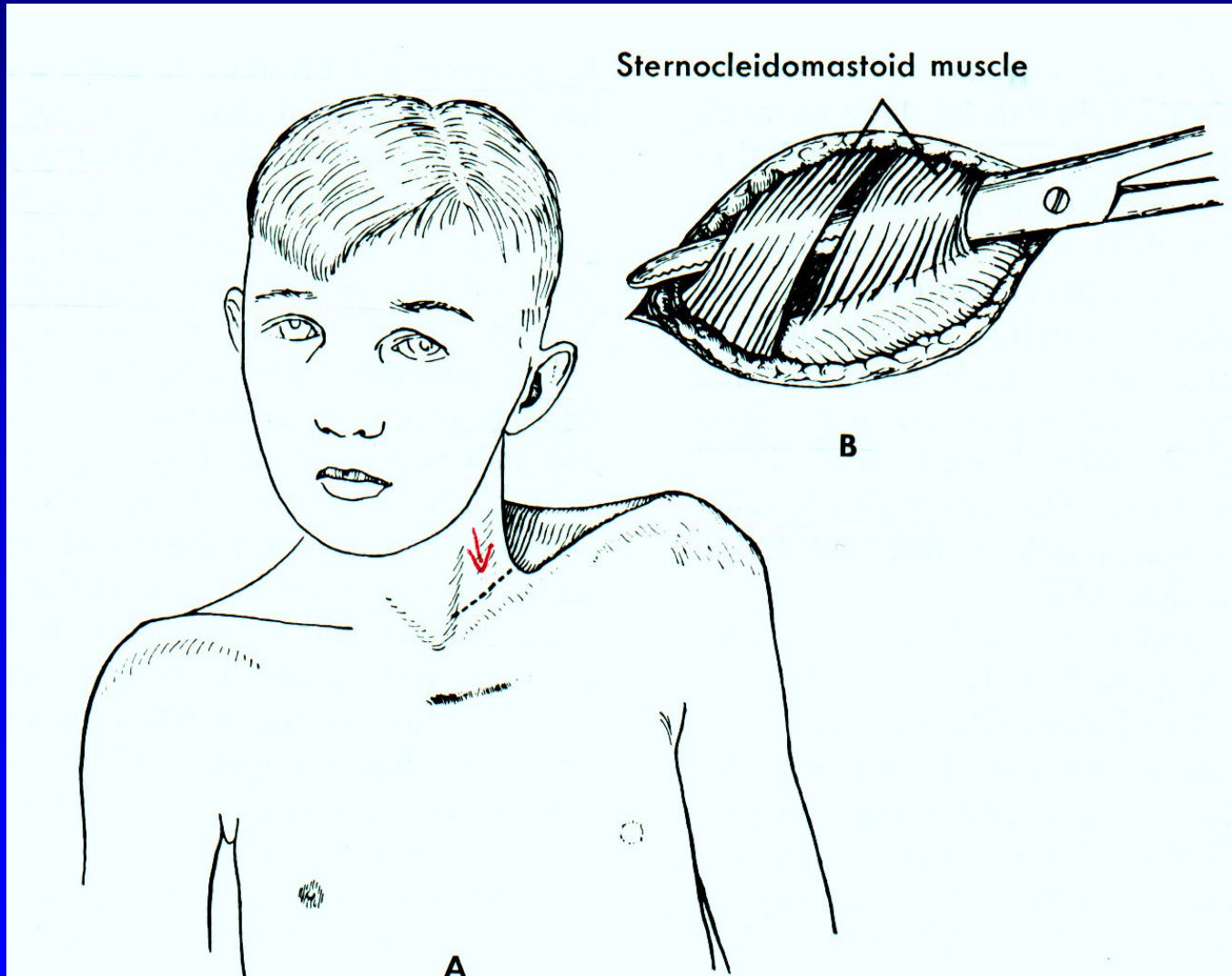
# Torticollis muscularis congenita



Obr. 39

Porodní trauma m. sternocleidomastoideus  
Hematom, napnutí a jizevnaté zkrácení svalu  
Hlava je otočena ke zdravé straně  
Hlavu nelze sklonit na zdravou stranu  
Asymetrie obličeje, skrčení krční páteře

# Torticollis muscularis congenita



# Generelizované skeletální vady

A. Kostní vady

B. Chrupavčité vady

C. Mesenchymální vady

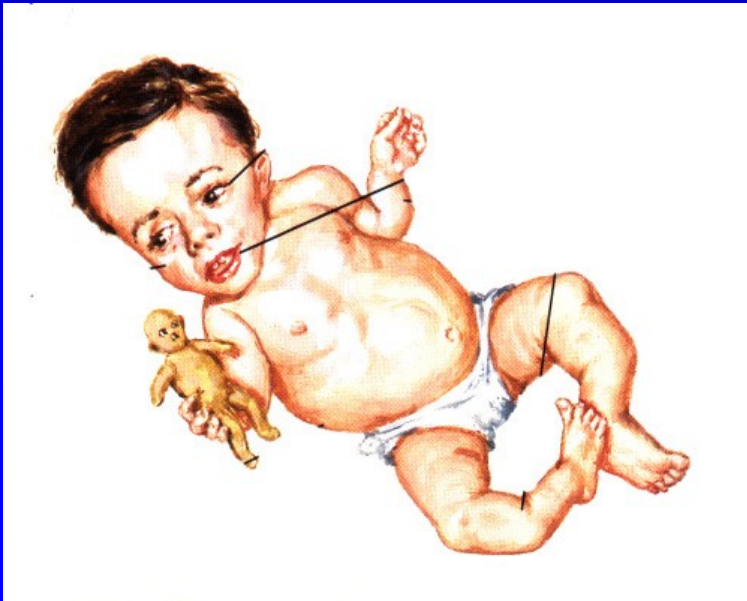
# A. Kostní vady

Osteogenesis imperfecta

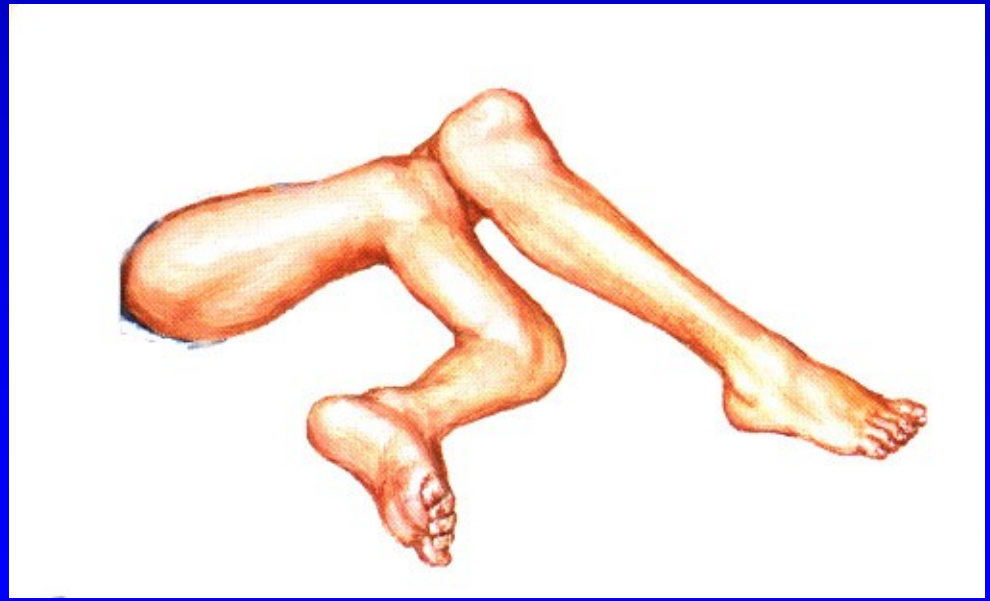
Osteopetrosis

# Osteogenesis imperfecta

- letalis (mnohočetné fraktury intrauterinně)
- tarda (zvýšená lomivost kostí, zlomeniny, deformity, kyfóza, kyfoskolióza, modré skléry, nedoslýchavost (otoskleróza))



Obr. 41



Obr. 42

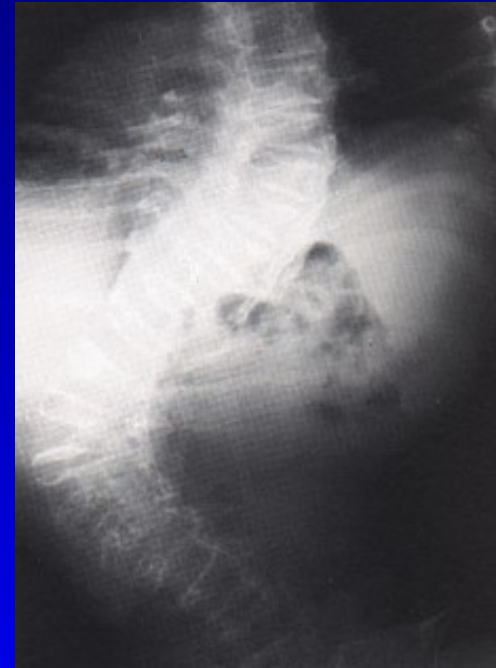


# Osteogenesis imperfecta



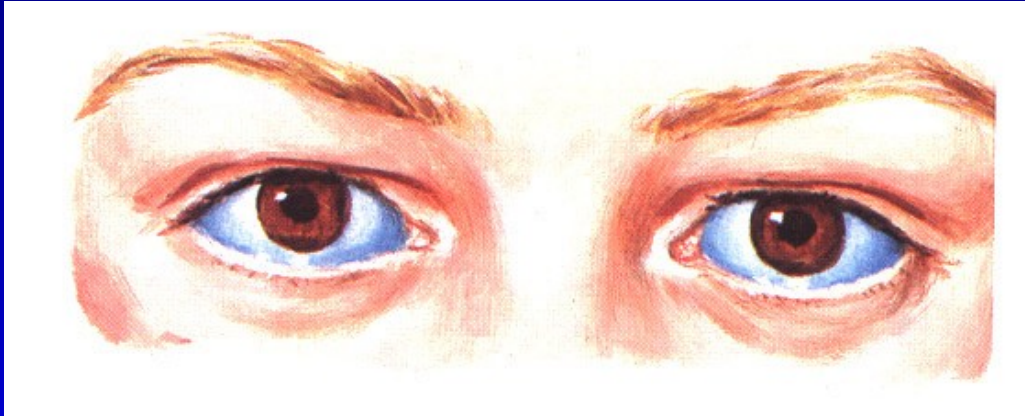
Obr. 43

Mnohočetné zlomeniny  
Deformity končetin  
Kyfoskolióza



Obr. 44

# Osteogenesis imperfecta



Obr. 45



Obr. 46

Modré skléry  
Poruchy dentice

# Osteogenesis imperfecta I. typ

modré skléry

produkce kolagenu na 50 %

hyperelastická kloubů

kyfoskolióza

plochonoží

porucha sluchu- projeví se později

# Osteogenesis imperfecta II. typ

intrauterinní letalita - intrakraniální  
krvácení

po porodu respirační insuficience

defektní hrudní koš

sériové zlomeniny žeber

deformace končetin

modré skléry

# Osteogenesis imperfecta III. typ

neletální typ

vážná lomivost kostí

progresivní deformity skeletu

těžké deformity páteře a končetin

autosomálně recesivní dědičnost

# Osteogenesis imperfecta IV. typ

osteoporóza

zvýšená lomivost kostí

normální barva bělma

dentinogenesis imperfecta

# Osteogenesis imperfecta V. typ

podobný typu IV.

nepodařilo se prokázat defekt kolagenu

zlomeniny v dětství i v dospělosti

provázeny deformitami

kostní svalok hypertrofický

bělma normální

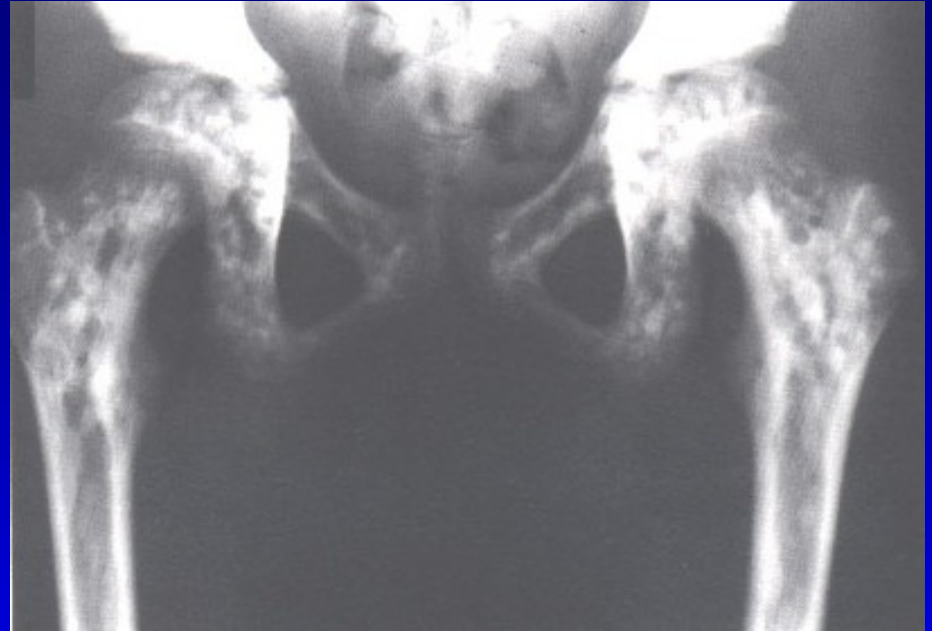
# Osteopetrosis



Obr. 47

Osteopetrosis

Kost je sklerotická a křehká



Obr. 48

Osteopoikilosis



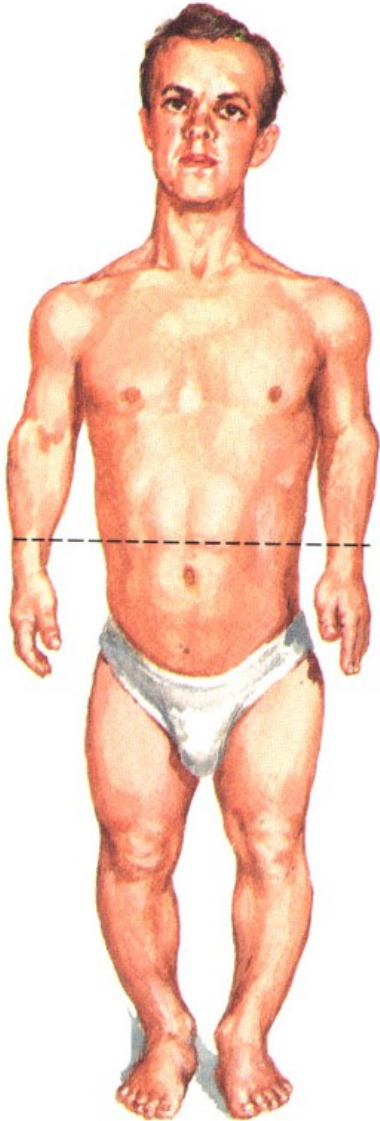
## B. Chrupavčité vady

Achondroplázie

Mnohočetná chondromatóza

Mnohočetná epifyzární dysplázie

# Achondroplázie



Nedostatečná činnost růstových plotének  
Předčasný uzávěr epifýz dlouhých kostí  
Dysproporcionální trpaslík –  
dlouhý trup, krátké končetiny  
Duševní vývoj je normální  
Svalstvo nadměrně vyvinuté

Obr. 49

# Spondyloepifyzární dysplázie



Obr. 50



Obr. 51

Porucha enchondr. osifikace epifýz  
Deformace epifýz, postižení kloubů  
platyspondylie

# Mnohočetná osteochondromatóza



Obr. 52



Obr. 53

Tvorba mnohočetných osteochondromů

## C. Mesenchymální vady

Arthrogryposis congenita

Neurofibromatosis

Fibrózní dysplázie

M. Ehlers-Danlos

Marfanův syndrom

Mukopolysacharidózy

# Arthrogryphosis congenita



Přeměna svalů ve vazivově-  
tukovou tkáň

Ztuhnutí kloubů v různém stupni

Flekční typ

Extenční typ

Intelekt je normální

Obr. 54

# Neurofibromatosis



Obr. 55

Mnohočetné neurofibromy

Skvrny bílé kávy

Velké plošné névy

Hyperplázie

Hypoplázie

# Neurofibromatosis



Obr. 56

Kyfoskolióza



Obr. 57

Elefantiasis



# Neurofibromatosis

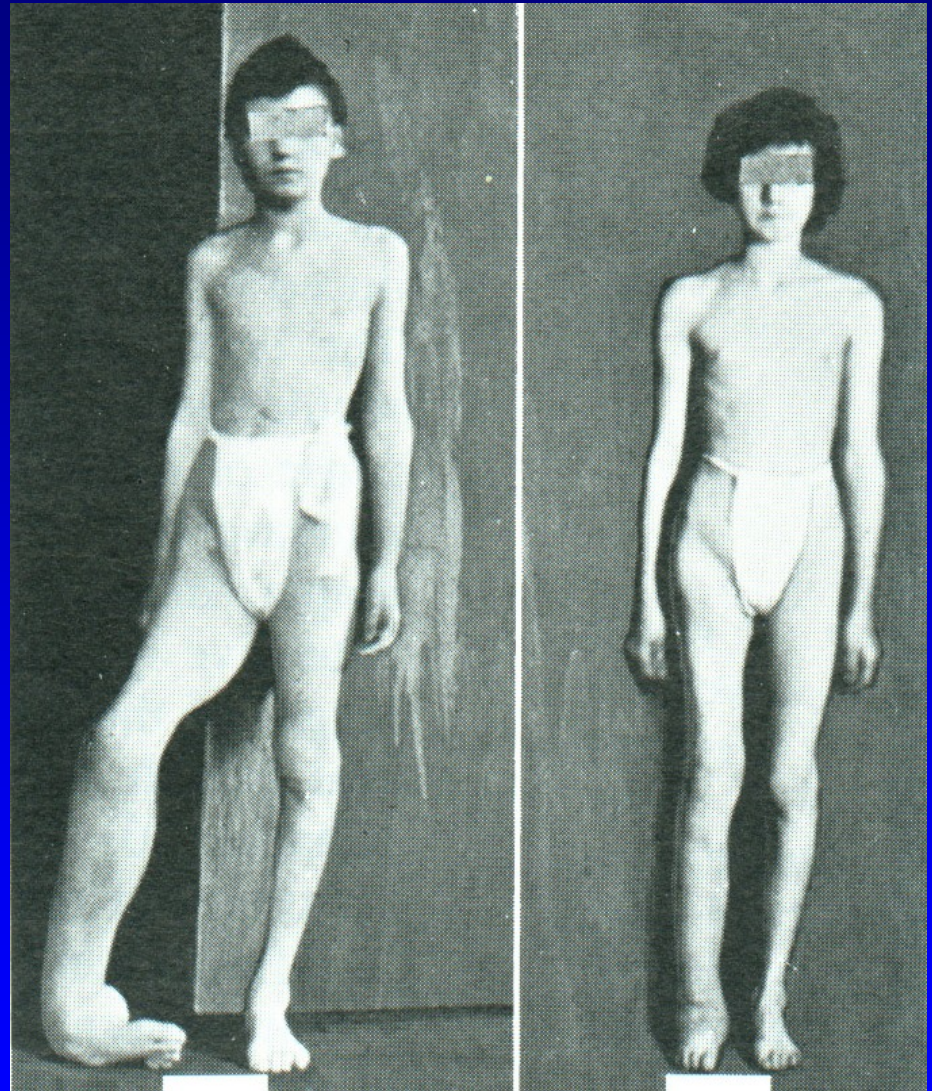
Edémy

Elefantiasis

Haemangiomy

Hyperplázie

Hypoplázie

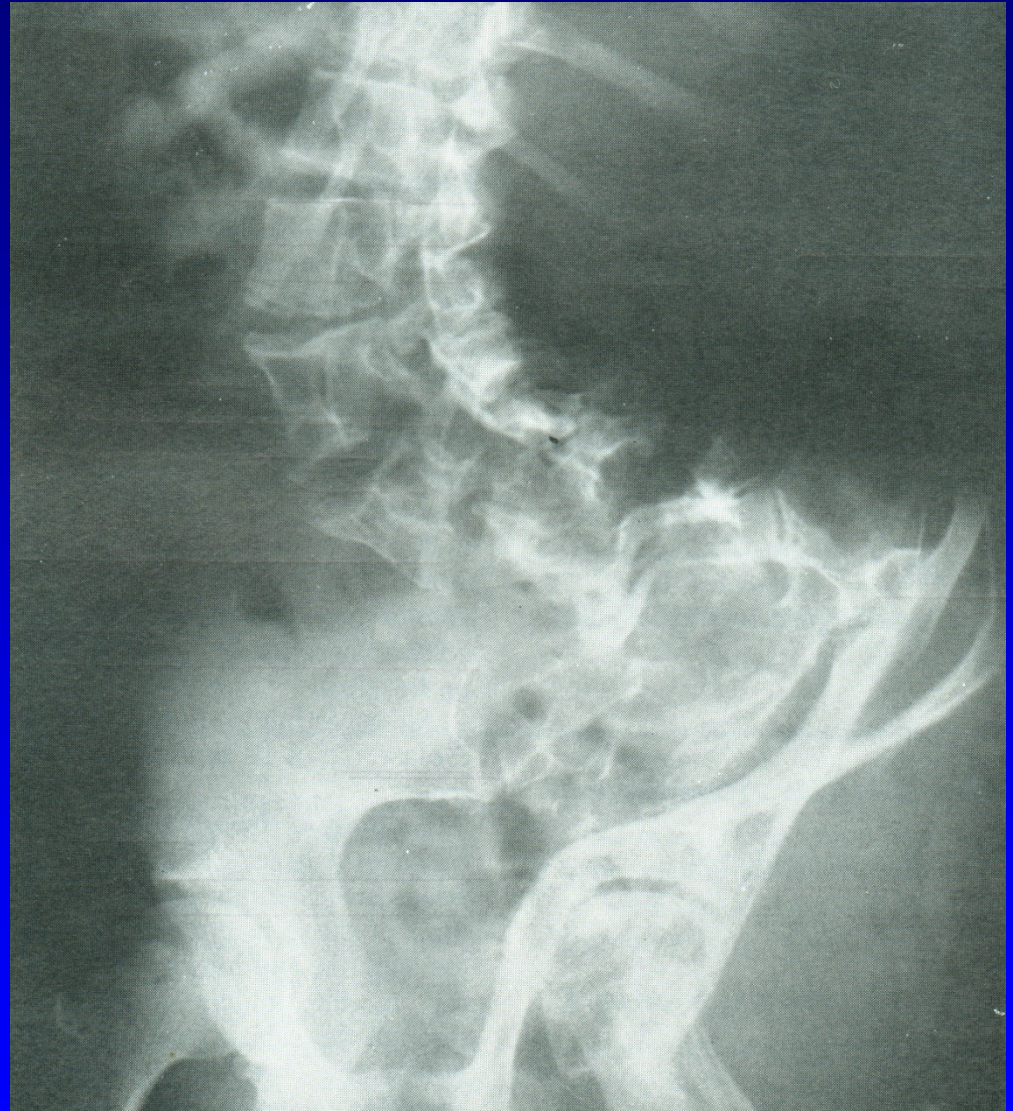


Obr. 58

# Neurofibromatosis

Durální cysty v  
intervertebrálních  
foraminech

Skolióza  
deformita pánve  
a krčku femuru

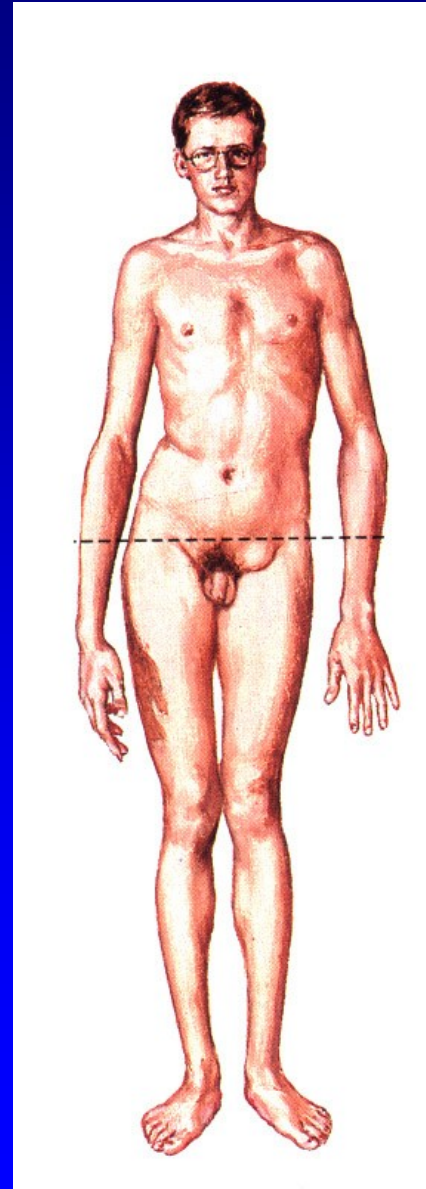


Obr. 59

# Marfanův syndrom

Vysoký vzrůst  
Dlouhé končetiny  
Dlouhé a tenké prsty  
Skolióza  
Nálevkovitý hrudník

Aneuryzma aorty  
Vrozená srdeční vada  
Dystopie oční čočky  
Gotické patro  
Nepravidelný chrup

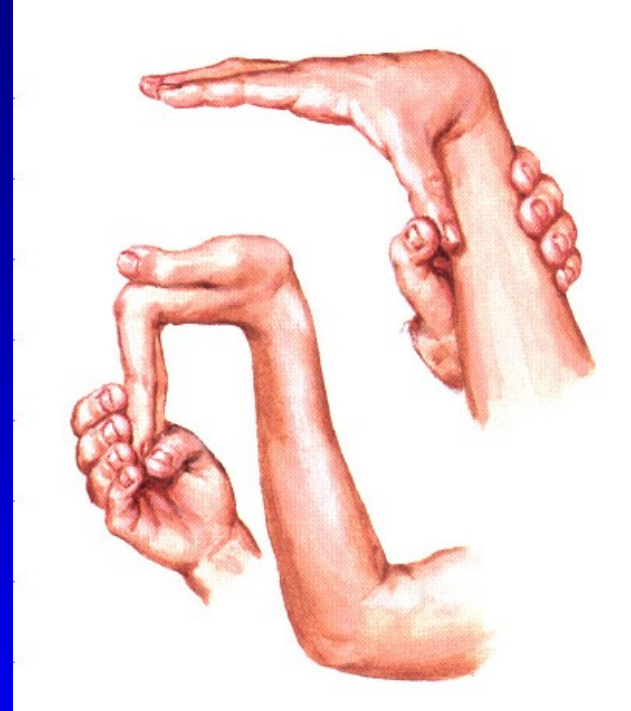


Obr. 60

# Marfanův syndrom



Obr. 61



Obr. 62

Zvýšená laxita mesenchymu  
Genu recurvatum

# Mukopolysacharidózy

Morquio- Brailsford syndrom

Hurlerův syndrom

Hunterův syndrom

# Morquio- Brailsford syndrom



Snížení obratlů hrudní páteře  
Kyfóza hrudní páteře  
Krátká postava  
Krátký krk  
Pectus carinatum  
Porucha kyčelních kloubů  
Děti slabé

Obr. 63

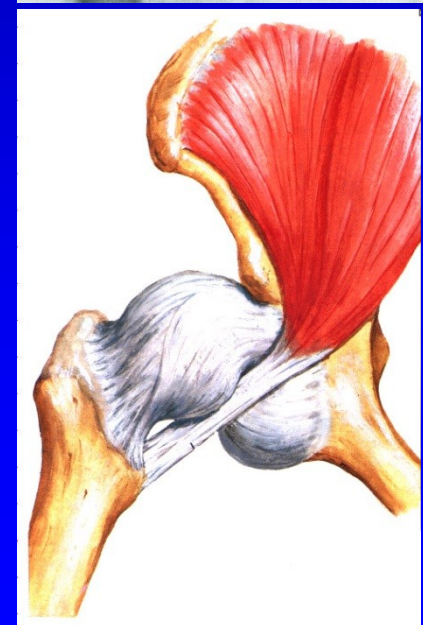
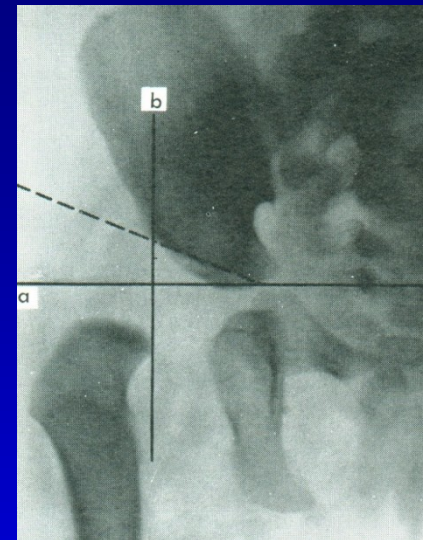
# Vývojová dysplázie kyčelního kloubu VDK, DDH

Výskyt: 5 % všech dětí

ČR: 80-120 dětí s luxací /rok

3-5 x častěji děvčata

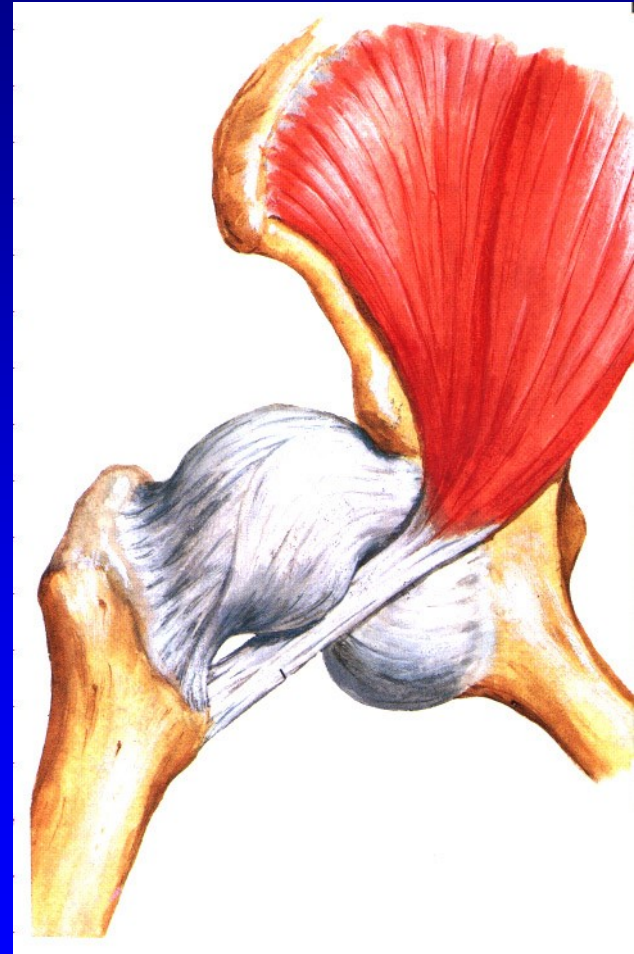
20 % postdysplastická koxartróza



Obr. 64

# DDH

Perinatalní a postnatální faktory  
Geny pro acetabulární dysplázií  
Geny pro kloubní laxitu  
Zvýšená laxita- relaxin  
Zevní síly  
Porod koncem pánevním



Obr. 64



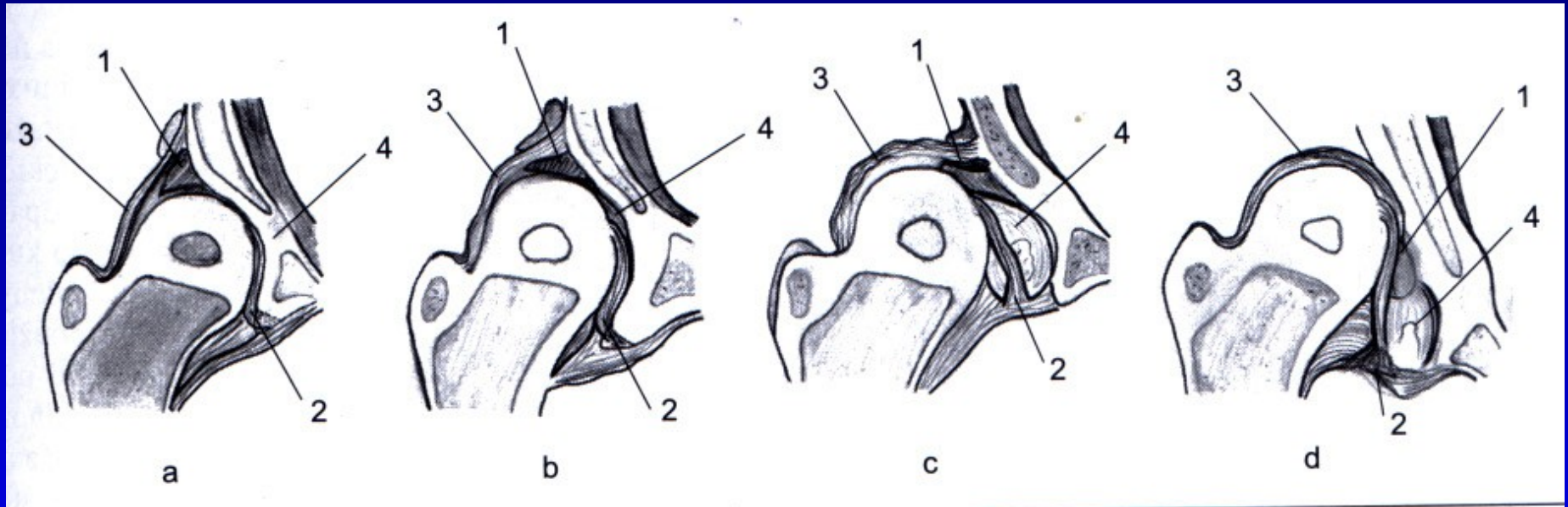
# Vývojová dysplázie kyčle

1. Dysplázie - strmá kostní stříška  
opožděná osifikace jádérka  
není decentrace
2. Subluxace - hlavice je subluxována zevně a dozadu
3. Luxace – hlavička femuru je zcela mimo jamku

# DDH

1. Dysplasia      a- stabilní kyčel  
                      b- nestabilní kyčel  
                      strmá stříška  
                      pozdní osifikace hlavice femuru  
                      není decentrace
2. Subluxace      hlavice femuru je subluxována
3. Luxace          hlavice femuru je mimo acetabulum

# DDH



- a dysplasia, stable hip
- b dysplasia, unstable hip
- c subluxation
- d dislocation

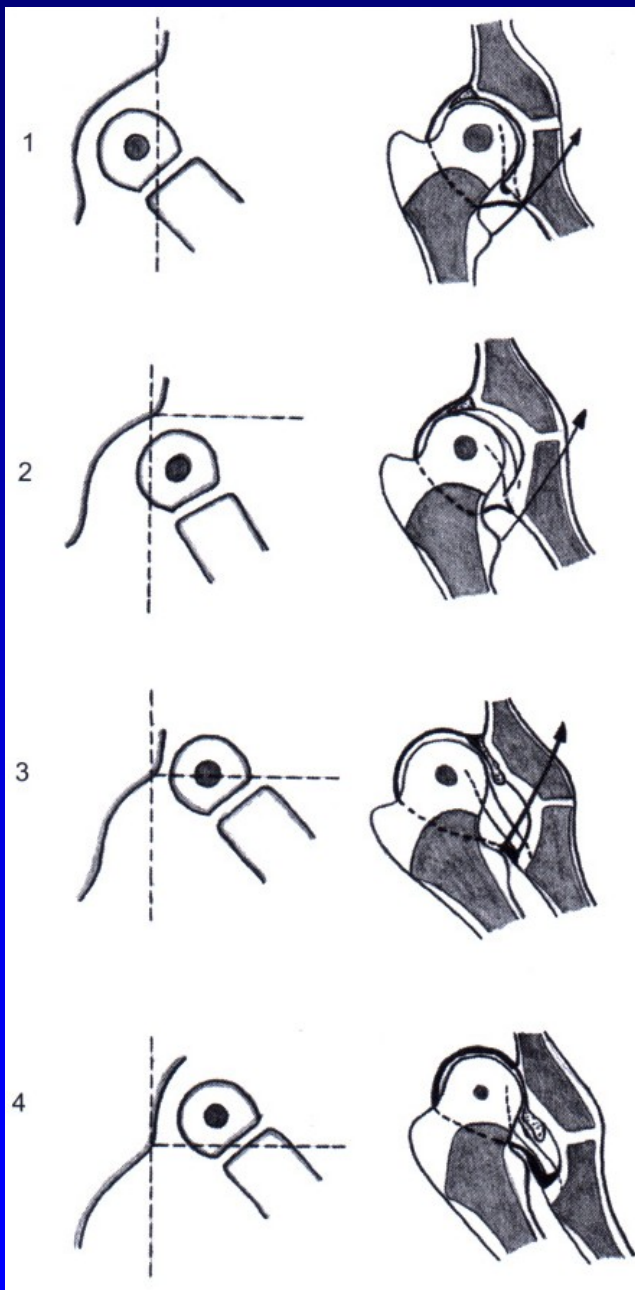
# AKH klasifikace - DDH

1 preluxace

2 nestabilní dysplázie

3 subluxe

4 luxace

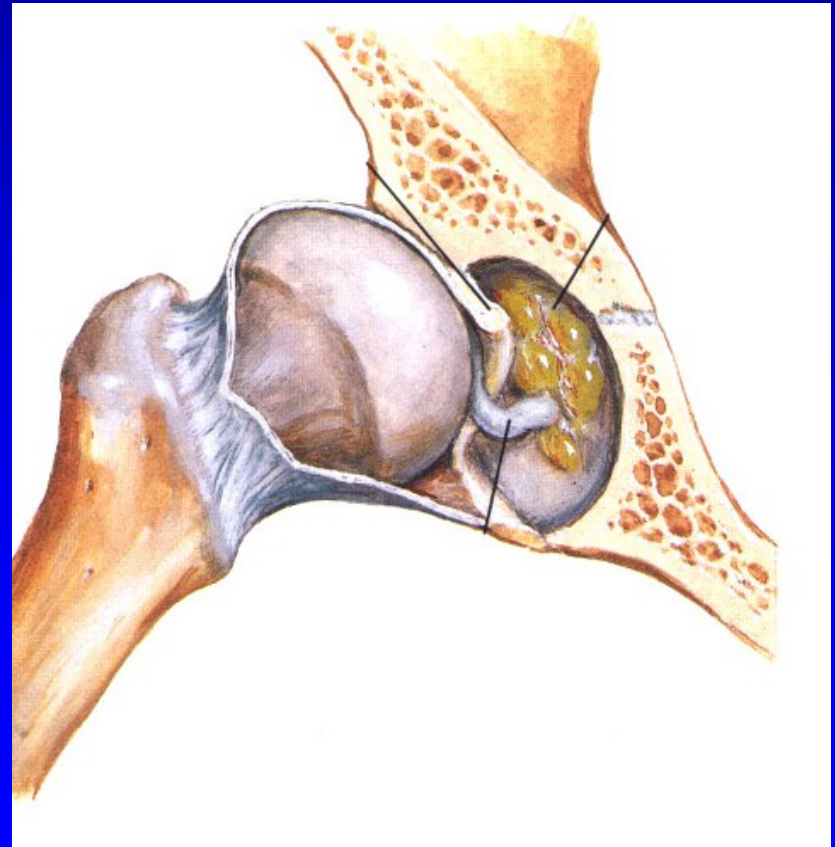


Luxace - hlavička femuru je zcela mimo jamku

Luxatio marginalis

Luxatio supracotyloidea

Luxatio iliaca



Obr. 66

# Příznaky u novorozence a kojence - jisté

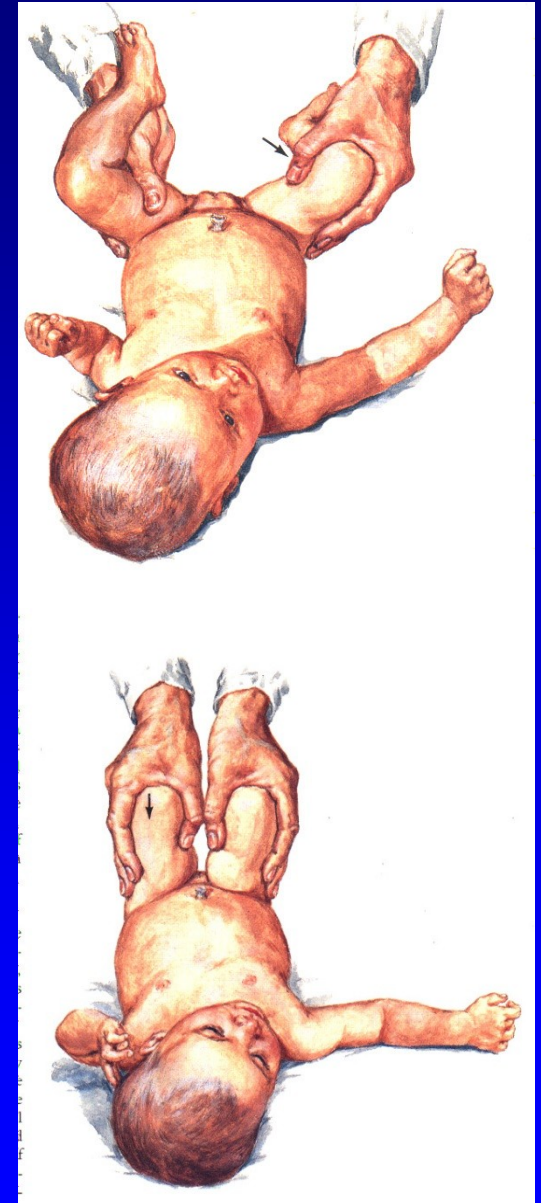
Ortolaniho abdukční test (repoziční)

Dislokační testy:

- Palménův test
- le Damanyho test
- Barlowův test

Vysoké postavení velkého trochanteru

Hlavička femuru hmatná pod abduktory nebo v inquině



Obr. 67

# Příznaky u novorozence a kojence - vzbuzující podezření

Relativní zkrácení končetiny  
Omezení abdukce  
Příznak úhelnice:  
při vnitřní rotaci lze flektované  
koleno položit na podložku



Obr. 68

# Příznaky u novorozence a kojence - upozorňující

Asymetrie kožních rýh a zářezů

Asymetrie inquinálních rýh

Asymetrie gluteofemorálních rýh

Končetina v zevní rotaci abdukci

Zvýšené napětí adduktorů

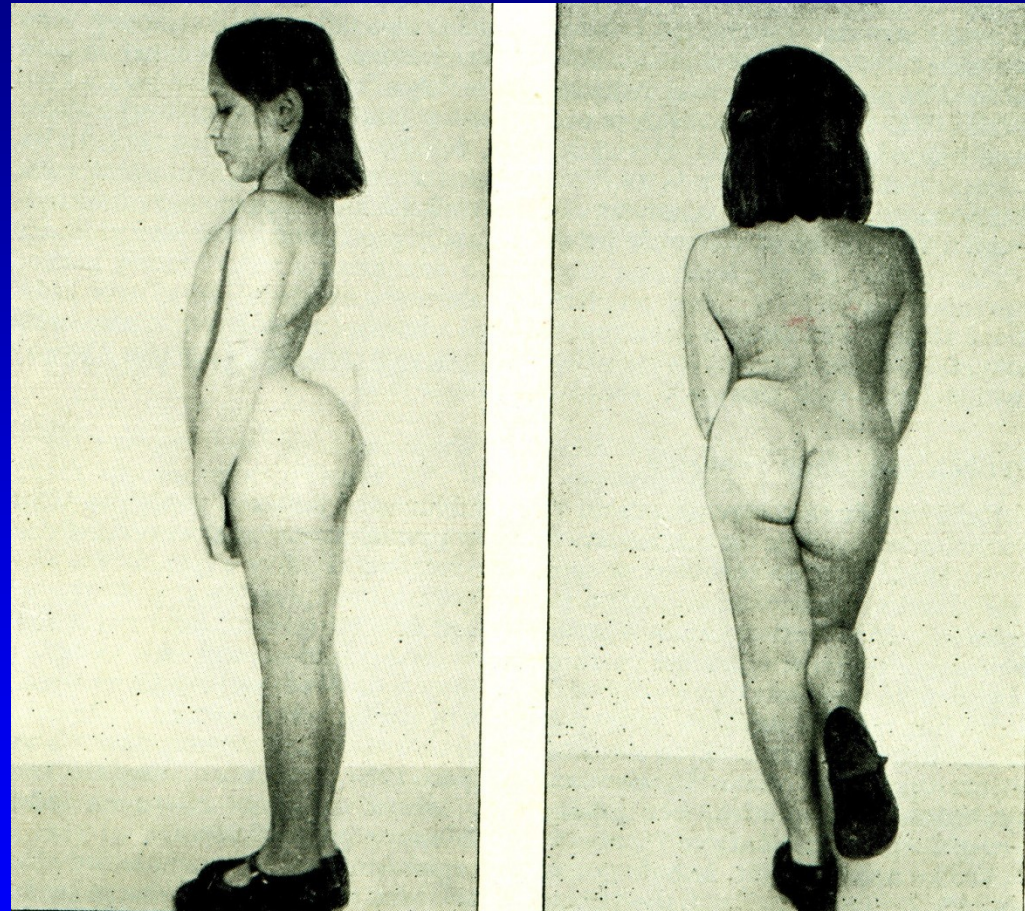


Obr. 69  
Omezení abdukce



# Příznaky u dětí, které chodí

Napadání a kulhání  
Zkrácení končetiny  
Trendelenburgův příznak  
Vysunutí gluteální krajiny  
zevně  
Bederní hyperlordóza  
Kolébavá kachní chůze  
u oboustranné luxace



Obr. 70 Trendelenburgův příznak

# Ultrasonografické vyšetření

## Klasifikace dle Grafa

I a

I b

II a

II b

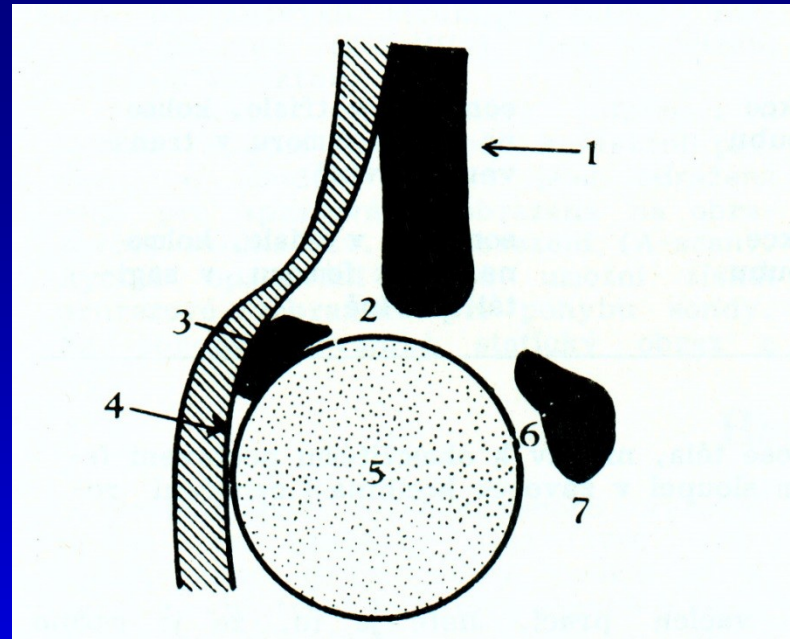
II c

II d

III a

III b

IV



Obr. 71

1- lopata kosti kyčelní

2- chrupavka zevního okraje acetabula

3- labrum acetabulare

4- kloubní pouzdro

5- hlavice femuru

6- kostěná stříška

7- dolní okraj kyčelní kosti

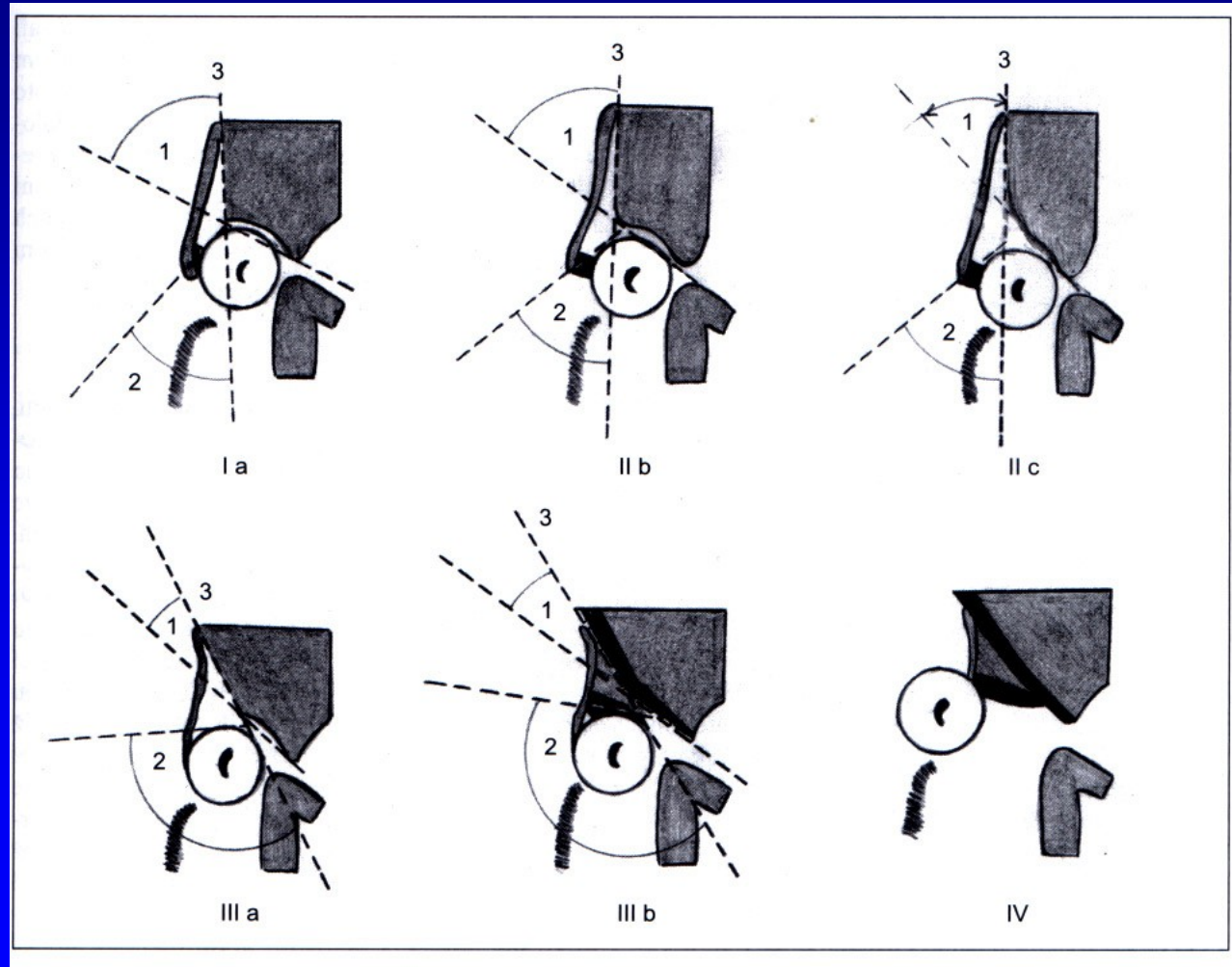
# Grafova klasifikace- ultrasonografie

Ia, Ib normal

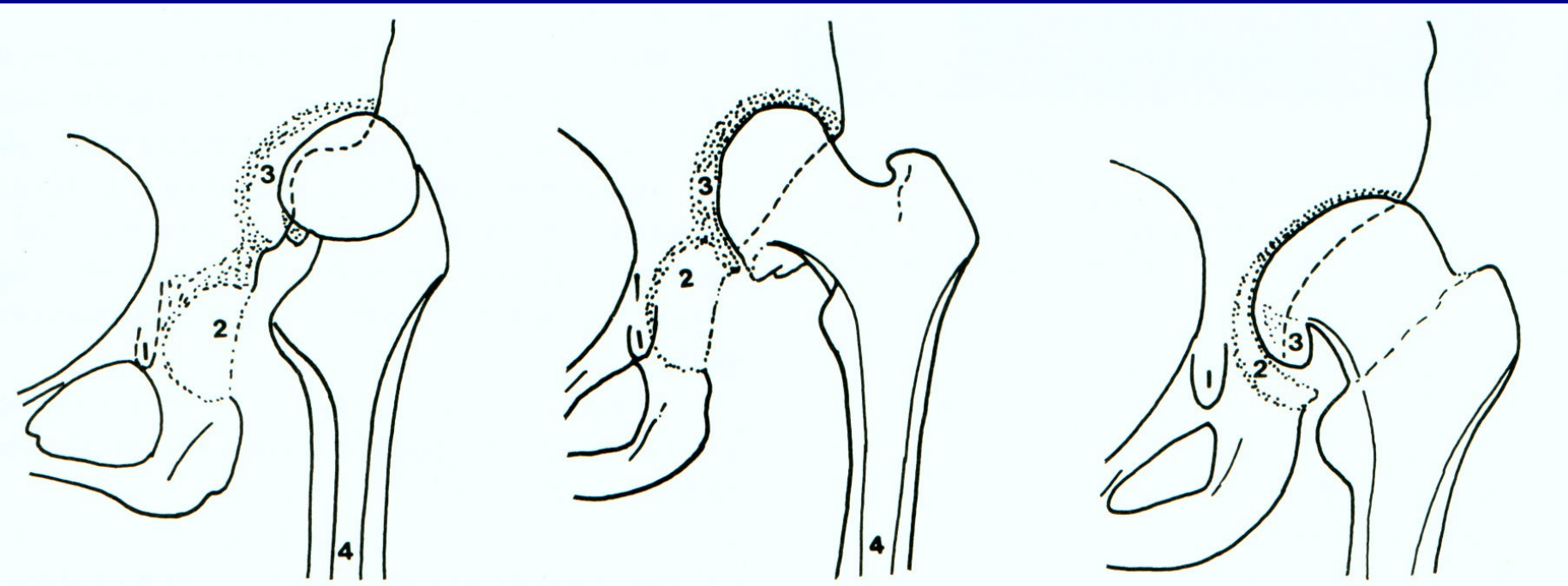
IIa,b,c,d dysplasia

IIIa,b subluxation

IV dislocation



# Vývojová dysplázie kyčle- dospělí



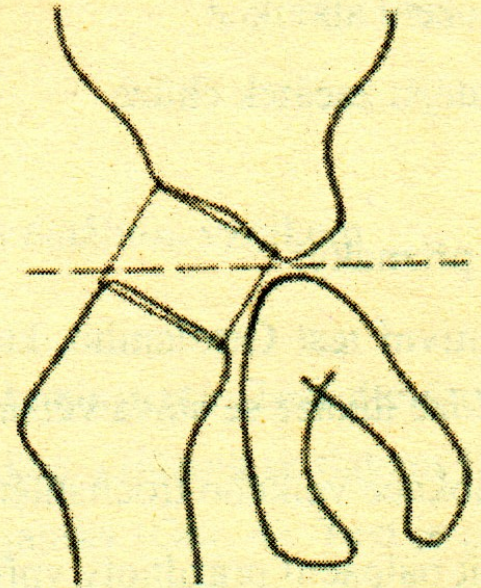
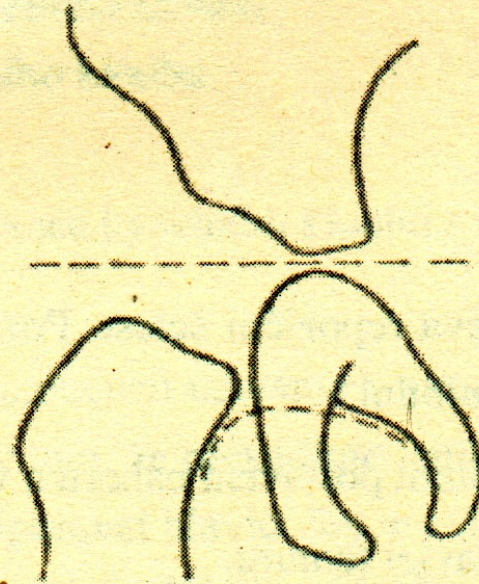
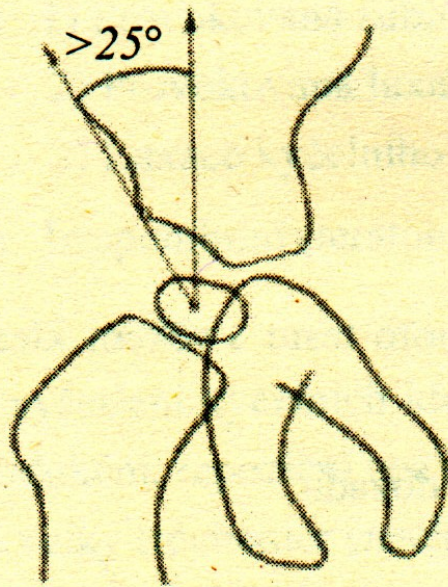
Obr. 65

Luxace

Subluxace

Dysplázie

# RTG vyšetření- po 3 měsících věku



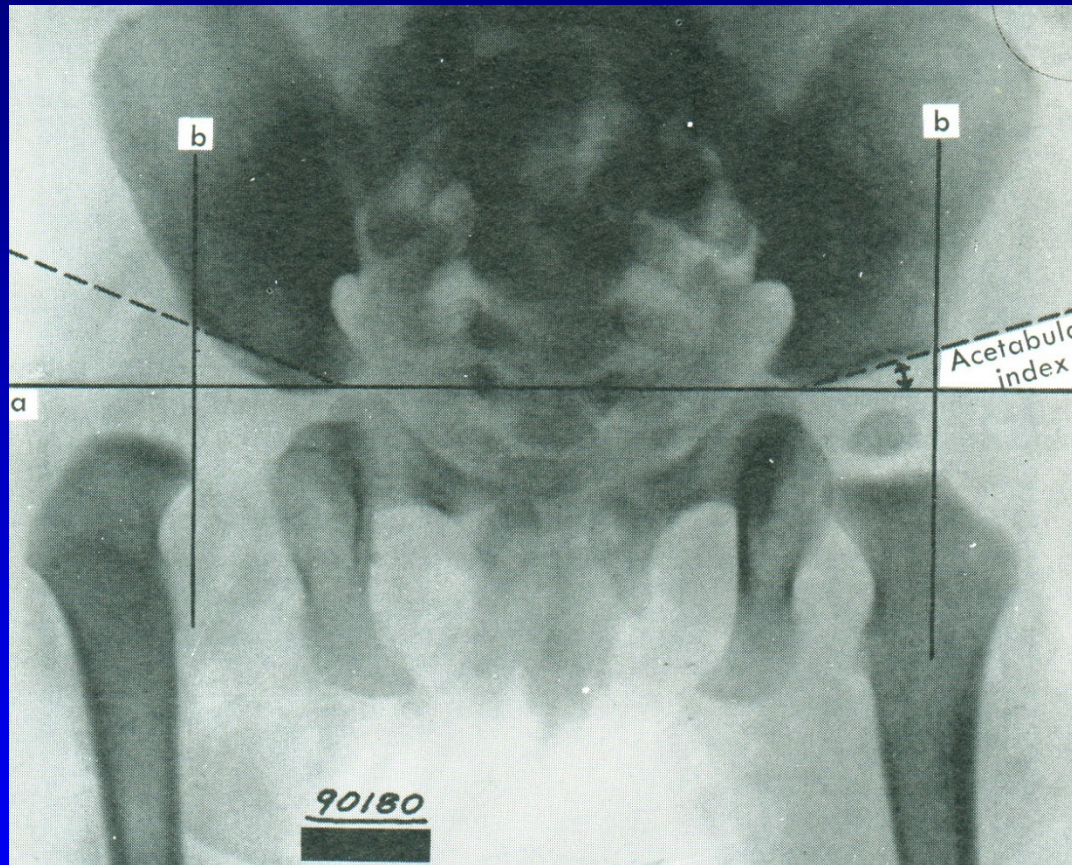
Obr. 72

Wibergův úhel

Shentonova linie

Kopitzův paralelogram

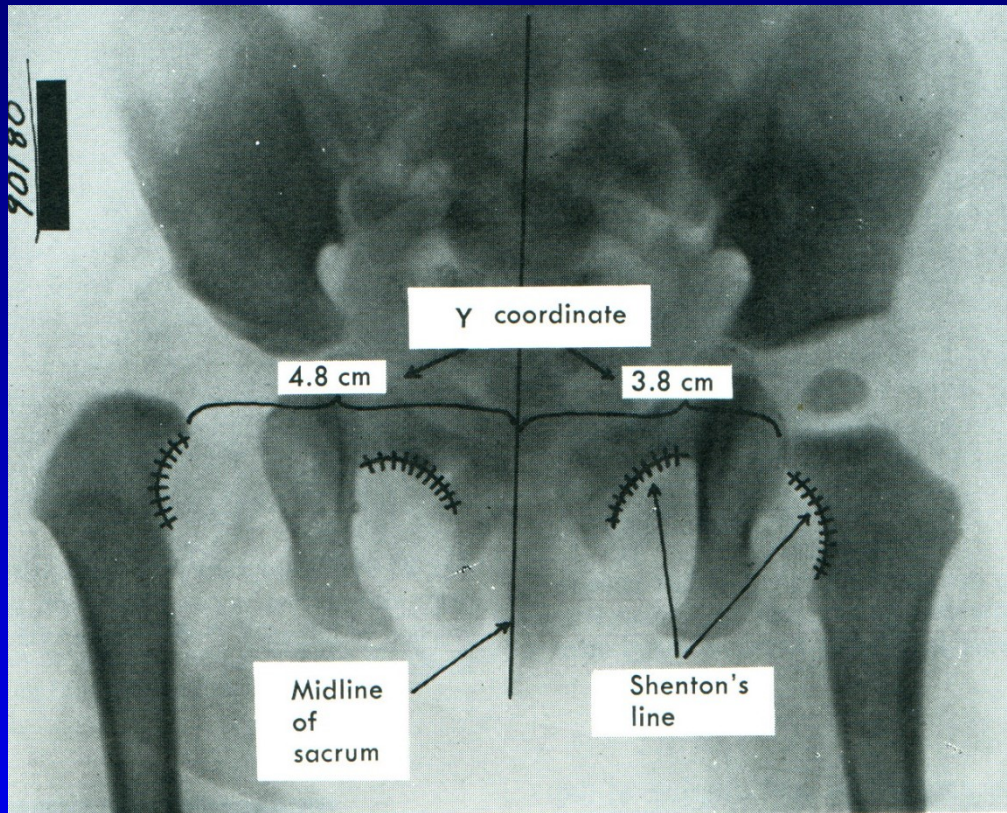
# RTG vyšetření



Obr. 73

Luxace kyčelního kloubu vpravo  
Chybí osifikace proximální epifýzy femuru

# RTG vyšetření



Obr. 74

Luxace pravého kyčelního kloubu:  
Femur je posunut proximálně a laterálně  
Je porušena Shentovova linie  
Chybí osifikace proximální epifýzy femuru

# Konzervativní léčba

## - zavřená repozice

Při diagnostice do 1 měsíce: repozice jemným manévrem do abdukce při Ortolaniho testu.

Dále udržovat Pavlíkovými třmeny.

Zajistit stabilní polohu v tzv. bezpečné zóně:

90-120 st flexe a 50-70 st abdukce.

Spontánní repozice: do 2- 3 měsíců od narození

- abdukční balení
- Frejkova peřinka
- Pavlíkovy třmeny



# Konzervativní léčba - princip funkční léčby



Obr. 75

Frejkova peřinka

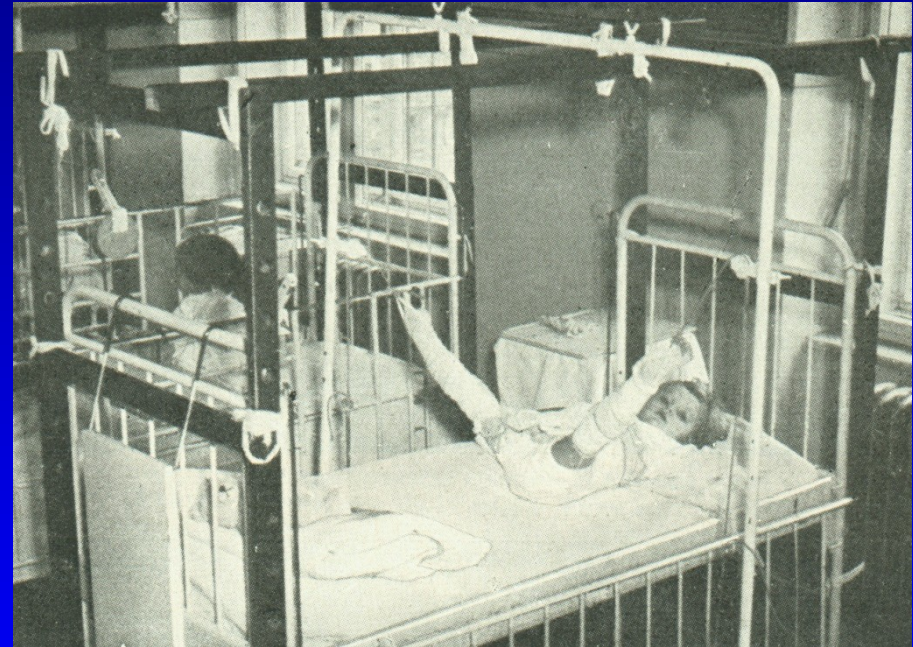


Obr. 76

Pavlíkovy třmeny

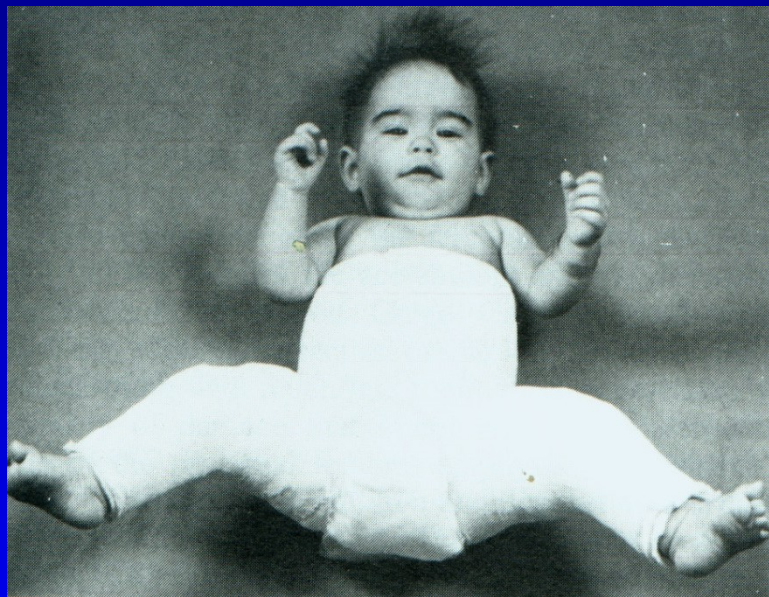
# Konzervativní léčba - Over head traction

1. 2 týdny horizontální trakce  
10-15 % hmotností za každou DK.
2. 4 týdny flexe 110 st s postupným  
zvětšováním abdukce do 70 st.  
Udržovat hýždě nad podložku.
3. Oboustranná spika, flexe 100st,  
abdukce 50 st. na 6 týdnů.
4. Doléčení Pavlíkovými třmeny.



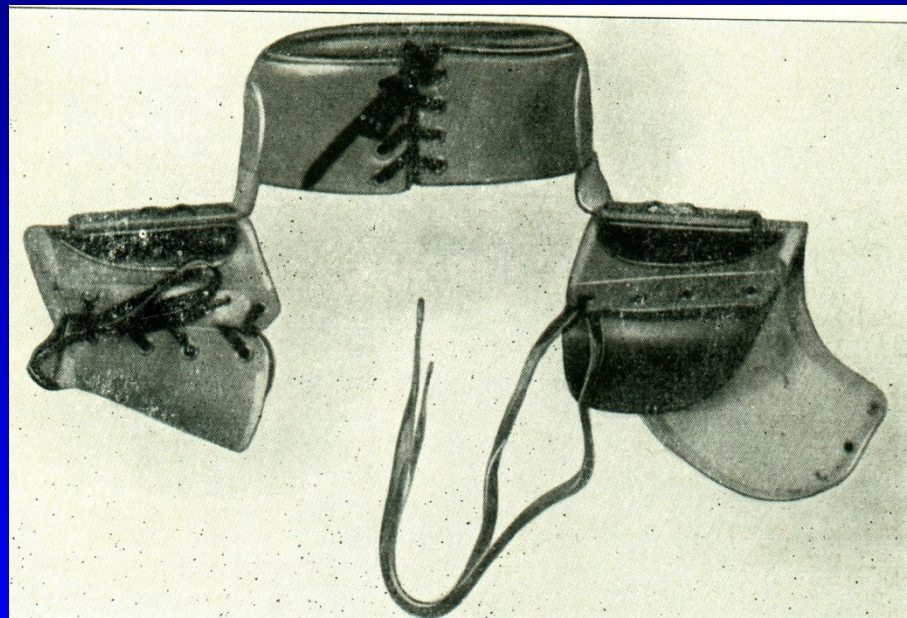
Obr. 77

# Kyčelní spika



Obr. 78

# Abdukční aparát



Obr. 79

# Pokud nedojde k repozici- artrografie nebo MRI vyšetření

Levá kyčel:  
Invertovaný limbus  
Konstrikce pouzdra  
tvaru přesýpacích  
hodin

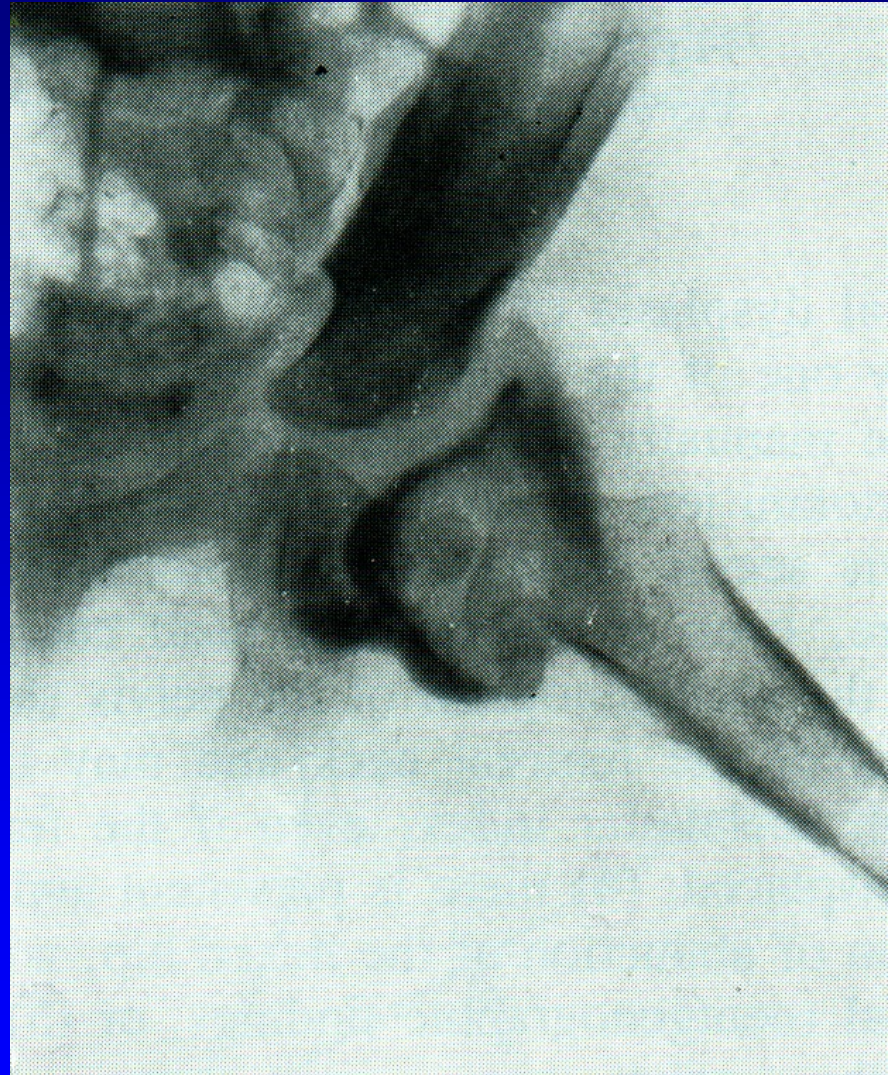


Obr. 80

# Artrografie

Velký invertovaný  
limbus

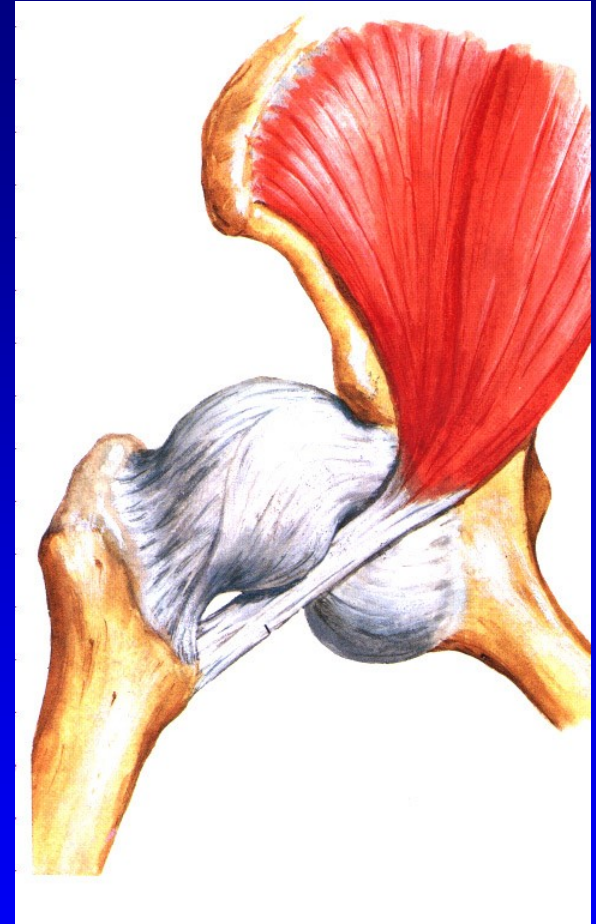
dichotomická  
hlavice femuru



Obr. 81

# Repoziční překážka

1. Invertovaný limbus
2. Kl. pouzdro tvaru přesýpacích hodin
3. Hypertrofické lig. capitis femoris
4. Šlacha m. iliopsoas
5. Velká antevertze krčku femuru



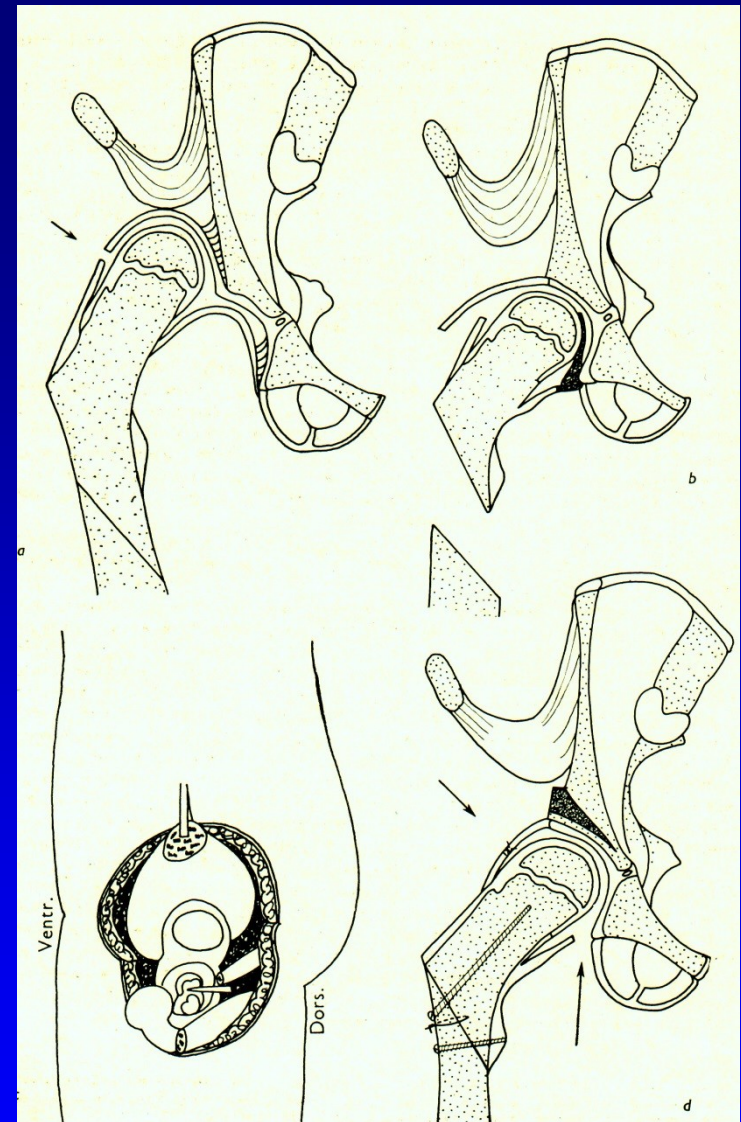
Obr. 82 Šlacha m. iliopsoas bránící repozici

# Otevřená repozice

Odstranění repoziční překážky

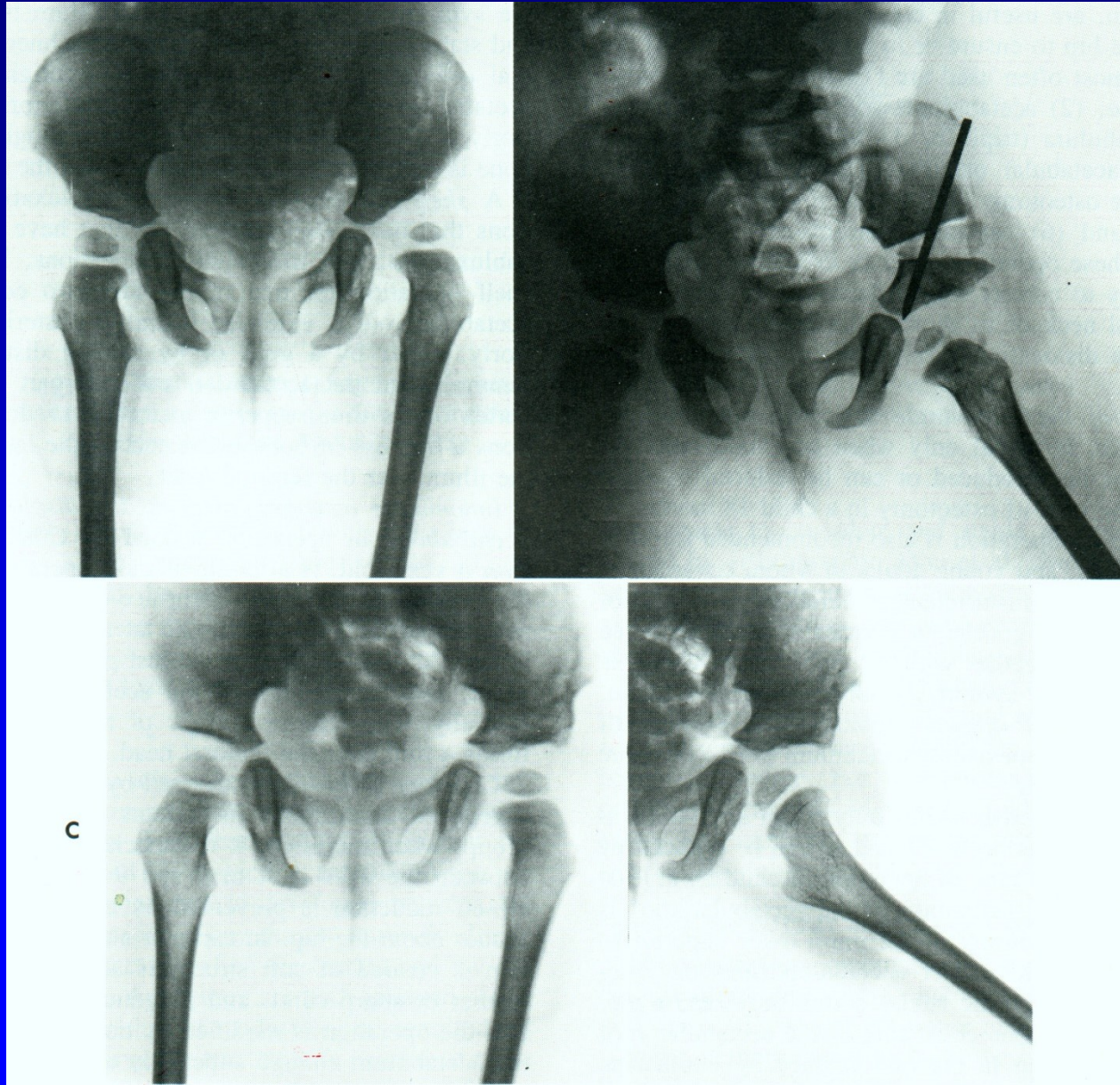
Osteotomie pánve-  
Salter, Dega, Pemberton

Úprava kolodiafyzární úhlu  
a antevertze (osteotomie)



Obr. 83 Otevřená repozice podle  
Zahradníčka

# Osteotomie pánve sec. Salter





# Operační léčba

Plastika stříšky- acetabuloplastika

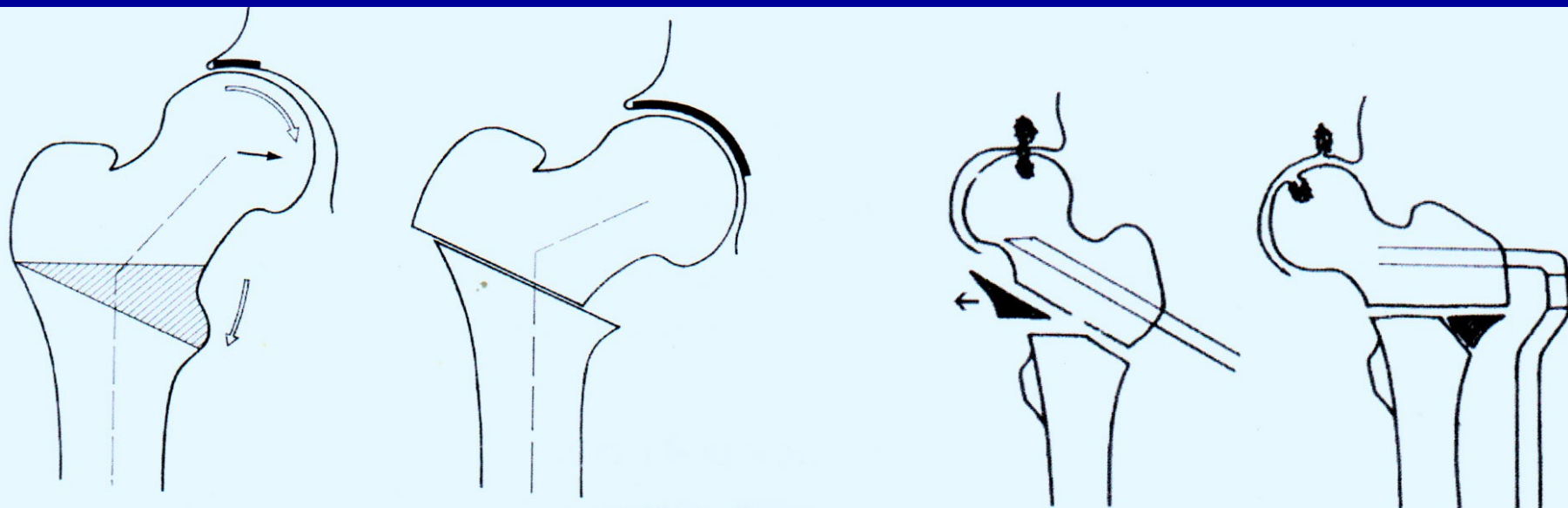
Osteotomie pánve:

Steel, Sutherland, Eppright, Chiari

Osteotomie femuru :

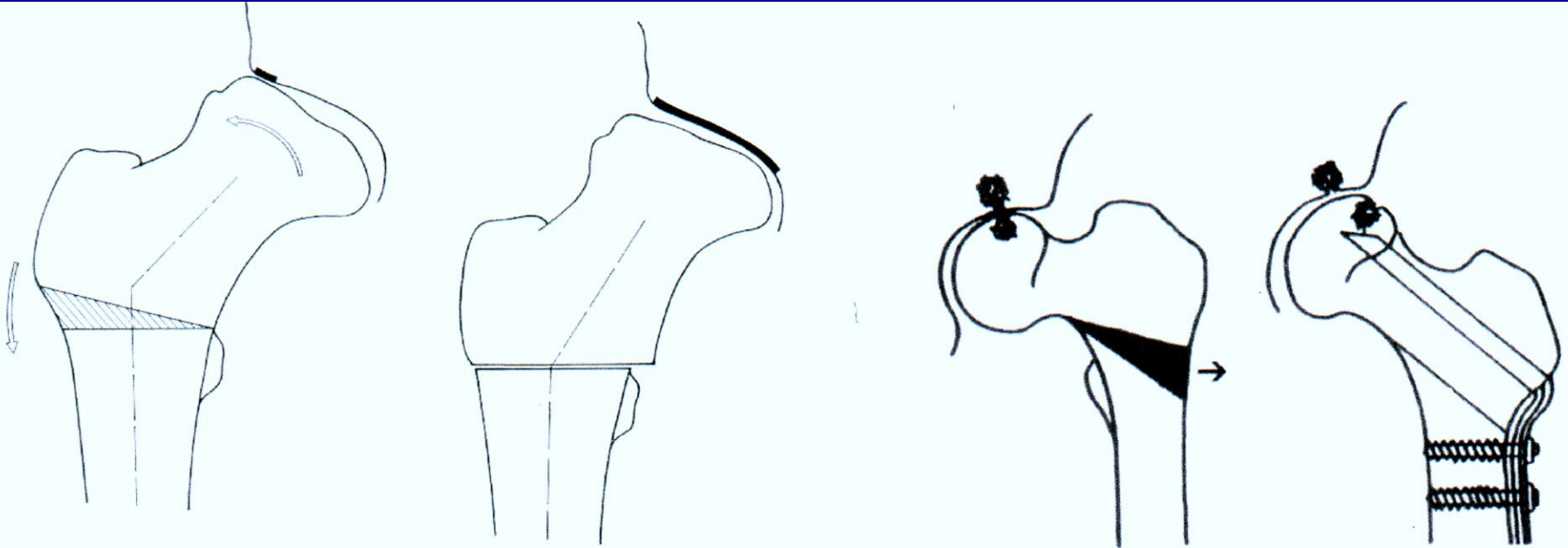
- varizační
- valgizační
- zkracovací
- derotační

# Varizační osteotomie



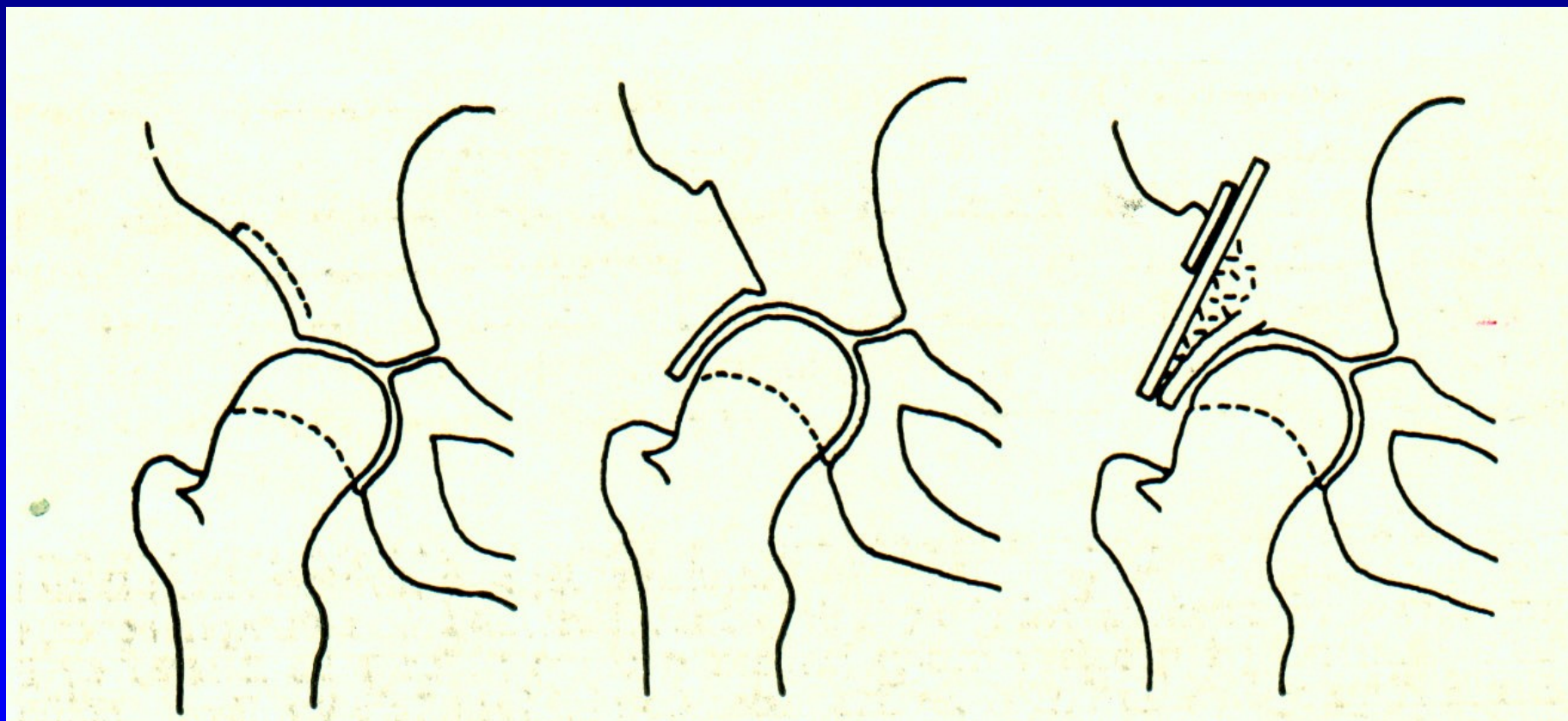
Obr. 85

# Valgizační osteotomie



Obr. 86

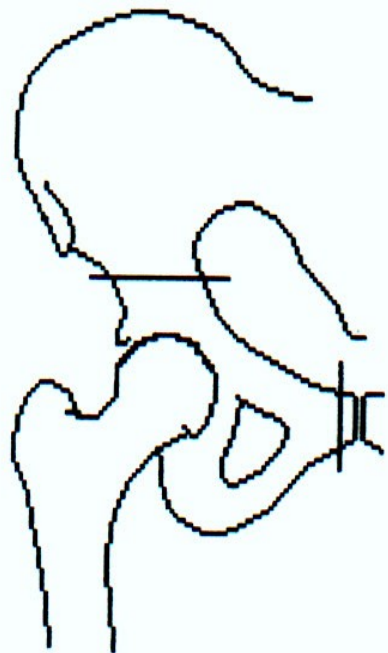
# Plastika stříšky



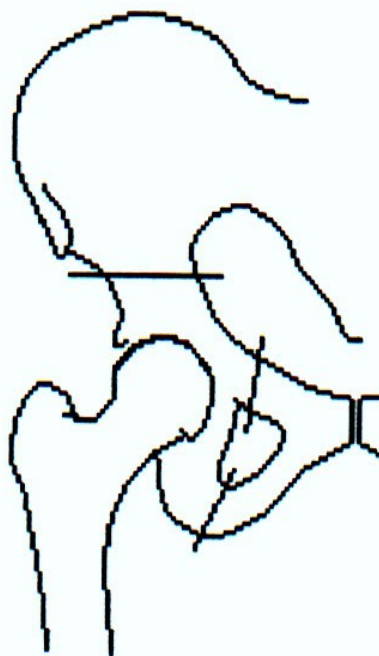
Obr. 87

# Osteotomie pánve

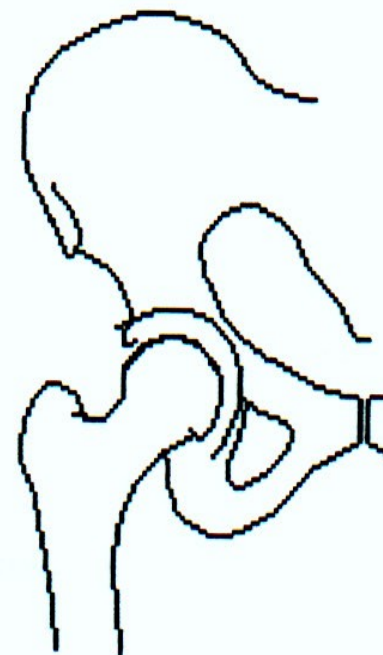
Sutherland



Steel

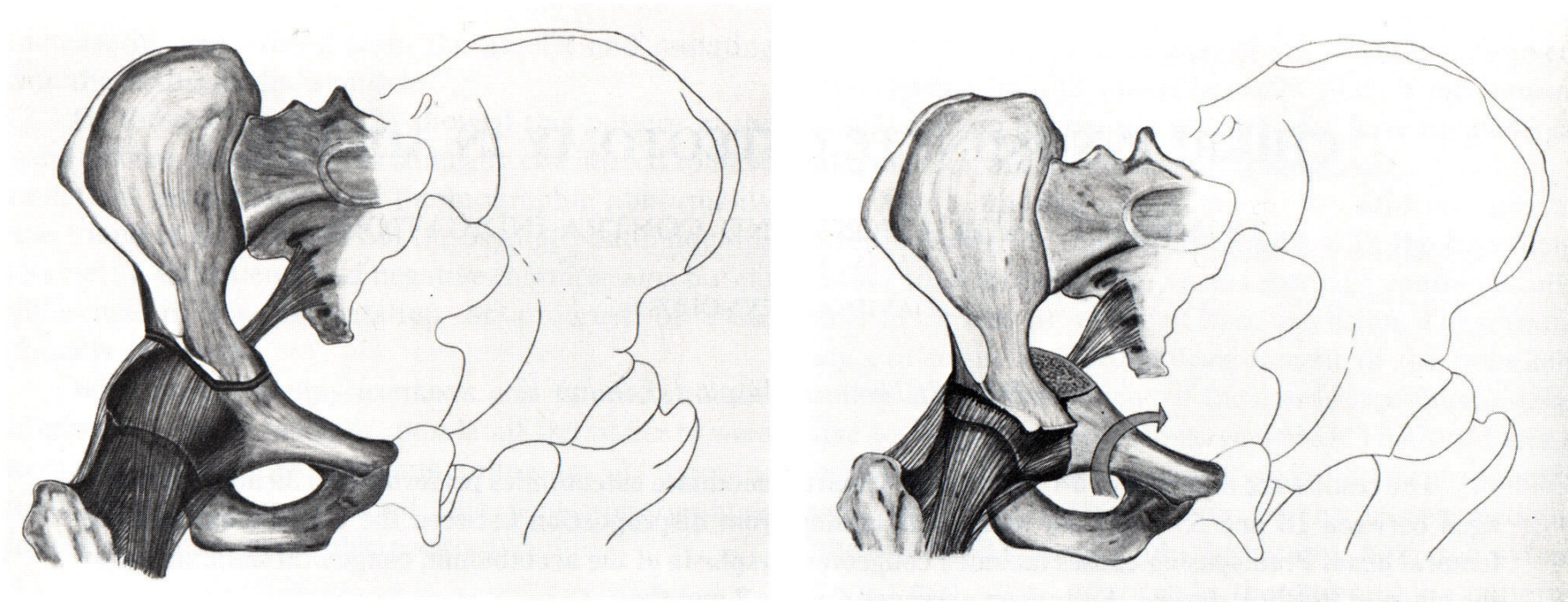


Eppright



Obr. 88

# Osteotomie pánve sec. Chiari



Obr. 89

# Komplikace léčby

Ischemická nekróza hlavice femuru:

- Cévní okluze extrakapsulárně
- Cévní okluze intrakapsulárně
- Komprese intraepifyzárních cév

Reziduální dysplázie

Poškození labra



Obr. 90

# Následky VDK v dospělosti

Předčasný rozvoj artrózy kyčle

Bolesti, omezení pohybu

Kulhání

Snížení životního komfortu

Pomůcky pro chůzi



Obr. 91

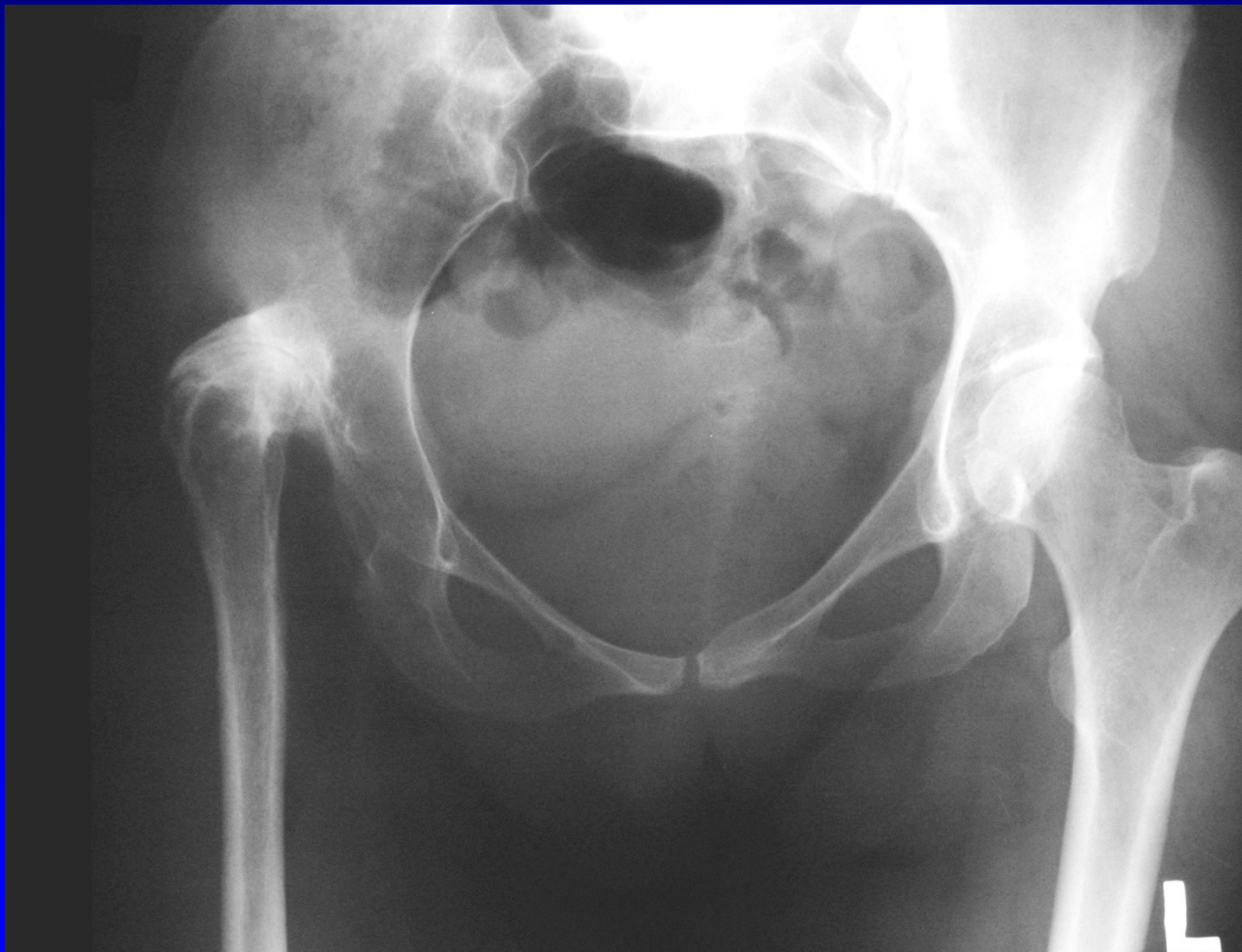


# Coxarthrosis l. sin gr IV., stp. op. sec. Chiari



Obr. 92

# Inveterovaná luxace pravé kyčle



Obr. 93

# Použitá literatura

Janíček, P.: Ortopedie. Lékařská fakulta MU v Brně, 2001.

Spoluautoři: Dufek, P., Chaloupka, R., Krbec, M., Poul, J., Procházka, P., Rozkydal, Z.

# Ilustrace použity z těchto publikací

Edmonson A.S., Crenshaw, A.H. : Campbell's Operative Orthopaedics. Sixth Edition, The C.V. Mosby Company, 1980.

Obr. 10,11,14,18,33,34,37,39,40,58,59,73,74,78,80,84.

Netter, F.: The CIBA collection of medical illustrations Vol. 8, part. I, II., Ciba- Geigy Corporation, 1990.

Obr. 20,26,28,35,36,41,42,43,44,45,46,47,48,49,50,51, 52,53,54,55,56,57,60,61,62,64,66,67,68,69,81,82.

## Ilustrace použity z těchto publikací

Pauwels, F.: Atlas zur Biomechanik der gesunden und krankem Hufte. Springer Verlag, Berlin-Heidelberg-New York 1973.

Obr. 85, 86.

Reynolds, D.A.: Chiari innominate osteotomy in adults. Technique, indications and contraindications.

J Bone J Surg 1986;68-B:45-54.

Obr. 89.

## Ilustrace použity z těchto publikací

Turek, S.: Orthopaedics. J.B. Lippincott Company,  
Third Edition, 1977  
Obr. 1,2,3,4,31,32.

Frejka, B.: Základy ortopedické chirurgie. Avicenum  
Praha, 1970  
Obr. 5,6,7,8,9,13,16,19,21,24,27,29,30,38,63,70,75,76,  
77,79,83,87.

Janíček, P.: Ortopedie. Masarykova univerzita, 2001.  
Obr. 72.

## Ilustrace použity z těchto publikací

Hartofilakidis, G., Stamos, K. et al.: Congenital hip Disease in adults. Classifications of acetabular Deficiencies and operative treatment.

J Bone J Surg 1996; 78-A: 683- 692.

Obr. 65.