

## **KLIPPEL FEIL SINDROM, INCIDENCA I ISHOD U RANOM NEONATALNOM PERIODU**

Delovska-Stojkova V., Mihajlović-Dimovska B., Kalajdžieva-Zip M.,  
Guleva J., Penšovska T., Đuković E., Žuta K.

*Specijalna bolnica za ginekologiju i akušerstvo-Čair, Skopje, R. Makedonija*

Klippel Feil Syndroma karakteriše se klasičnom deskripcijom trijade: kratak vrat (shortneck), nisko usađena kosa (low posterior hairline), ograničeni pokreti vrata (limitation of neck motion).

Pravi uzrok je kongenitalna fuzija cervikalnih i/ili cervikotorakalnih pršljenova, a kao posledica toga javlja se zaostatak rasta i deformiteti cervikotorakalne kičme.

Klippel Feil Sy je često asociran sa defektima genitourinarnog, nervnog, kardiovaskularnog, a ređe sa pulmonalnim malformacijama i respiratornim stradanjem.

U zadnjih 15 godina imali smo više od 60000 novorođenčadi u Specijalnoj Bolnici za Ginekologiju i Akušerstvo-Čair, Skopje i 5 slučajeva Klippel Feil Sy, sa različitim kliničkim slikama i različitim ishodom.