

Cutis aplasia congenita



MÅNEDENS BILLEDE

redigeres af:

Tove Agner,
Margrethe Herning,
Jens Otto Lund,
Peter Skinhøj og
Karen Lisbeth
Bay Dirksen

Ugeskr Læger
2015;177:V66285

Ved undersøgelse af et nyfødt barn fandt man en vel-afgrænset cirkulær skalpdefekt, som målte 0,5 cm i diameter i midtlinjen af kraniet foran den posteriore fontanelle. Der var manglende huddække, og den underliggende kranieknogle kunne ses. Ud over fundet af denne defekt viste børneundersøgelsen normale forhold. Graviditeten og fødslen var ukomplicerede. Fødslen forløb uden brug af skalpelektrode.

Barnet blev henvist til en plastikkirurgisk afdeling til vurdering. Behandlingen var konservativ. Defekten helede spontant inden for to måneder med et hårløst ar.

Cutis aplasia congenita er en sjælden hudsygdom, som er karakteriseret ved manglende hudområder. Tilstanden konstateres ved fødslen [1, 2].

Diagnosen stilles klinisk [2, 3]. I de fleste tilfælde er der tale om en isoleret defekt på vertex [3, 4]. Defekterne kan dog være multiple og kan være associeret med andre fysiske anomalier og malformationer [1, 2]. Fejlagnostisering efter brug af skalpelektrode er beskrevet [2].

Baggrunden for sygdommen er ukendt og sandsynligvis multifaktoriel [1-3].

Behandlingen er konservativ eller operativ afhængigt af huddefektens størrelse samt risikoen for infektion, blødning eller død [1, 3].

INTERESSEKONFLIKTER: Forfatterens ICMJE-formularer er tilgængelige sammen med artiklen på Ugeskriftet.dk

LITTERATUR

1. Buchel T, Devaul W, Frey K. Newborn with a scalp lesion. *Am Fam Physician* 2005;72:1569-71.
2. Ilona JF. Aplasia cutis congenital: a clinical review and proposal for classification. *J Am Acad Dermatol* 1986;14:646-60.
3. Loreti A, Bracaglia R, Selvaggi G et al. Aplasia cutis congenital: report of four cases and literature review. *Eur J Plast Surg* 2004;27:113-9.
4. Zhou J, Zheng L, Tao W. Systemic aplasia cutis congenital: a case report and review of the literature. *Pathol Res Pract* 2010;206:504-7.