

## Displasia Cleidocranica: Caso Clinico

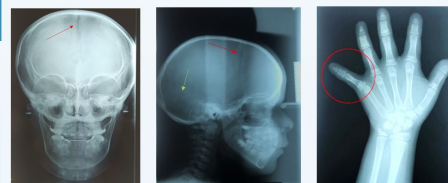
Avantario P., Settanni V., Dipalma G., Di Venere D., Inchingolo F.

*Unità Operativa complessa di Odontostomatologia, Direttore Prof. Gianfranco Favia; Scuola di specializzazione in Ortognatodonzia, Direttore Prof. Francesco Inchingolo.*

*Dipartimento Interdisciplinare di Medicina D.I.M. Università di Bari "Aldo Moro", Bari, Italia.*

### Introduzione

La Displasia Cleidocranica è una forma rara di displasia scheletrica, a trasmissione autosomica dominante, con prevalenza di 1/1.000.000 di nascite. I fattori genetici giocano un ruolo determinante (1).



### Materiali e Metodi

Si è presentata alla nostra attenzione una paziente di 22 anni, con Displasia Cleidocranica. Buona condizione di salute generale. Il padre presentava la stessa condizione medica. Presentava spalle strette, fronte ampia, ponte nasale depresso, ipoplasia mascellare con prognatismo mandibolare, profilo facciale dritto.

A 10 anni erano state effettuate estrazioni di decidui ritenuti per favorire la corretta eruzione dei permanenti.

Alla teleradiografia sul piano sagittale a 10 anni, era evidente la ritardata chiusura delle suture craniche; l'rx della mano sinistra mostrava alterazione articolare del quinto dito.

All'OPT si rilevano due canini superiori e quattro premolari inferiori soprannumerari (meglio localizzati anche con la CBCT).

Si è proceduto all'estrazione dei soprannumerari, effettuata in anestesia generale, complessa per la vicinanza al canale alveolare, al nervo mentale, al seno mascellare, per la completa formazione delle loro radici e per carenza di osso interposto, oltre al trattamento ortodontico.

### Risultati e conclusioni

Il gioco di squadra tra chirurghi orali, chirurghi maxillofacciali ed ortodontisti è stato determinante per la correzione del quadro orale.

### Bibliografia

(1) Genetic Pattern, Orthodontic and Surgical Management of Multiple Supplementary Impacted Teeth in a Rare, Cleidocranial Dysplasia Patient: A Case Report  
 Alessio Danilo Inchingolo et al.

