

Guz neuroendokryny jelita krętego

Kod Orpha: 100078 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Guz neuroendokryny jelita krętego jest rzadkim, pierwotnym, złośliwym nowotworem nabłonkowym jelita cienkiego, powstającym z komórek enterochromafinowych w jelicie krętym (zwykle w końcowym odcinku). Obraz kliniczny zależy od stopnia zróżnicowania histologicznego. Początkowo generalnie charakteryzuje się niespecyficznymi objawami brzuszными (skurcze, wzdęcia, biegunka) o podstępym początku, czasami jednak może dawać objawy niedrożności/perforacji jelit lub krwawienie z przewodu pokarmowego. Rozpoznanie często stawiane jest w zaawansowanych stadiach z miejscowym lub odległym szerzeniem się choroby, natomiast objawy zespołu rakowiaka (zaczerwienienie, pocenie się, biegunka) zwykle nie są obecne, dopóki nie pojawią się przerzuty do wątroby.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Ileal neuroendocrine neoplasm

Nowotwór neuroendokryny jelita krętego

Kod ORPHA

100078

Kod OMIM

-

Kod ICD10

C17.2

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl