

# 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](http://www.orphanet.pl)