

Guz neuroendokryny jelita czczego

Kod Orpha: 100077 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Guz neuroendokryny jelita czczego jest rzadkim, pierwotnym, złośliwym nowotworem nabłonkowym jelita cienkiego, powstającym z komórek enterochromafinowych w jelicie czczym. 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

Kategoria

Synonimy

Jejunal neuroendocrine neoplasm

Nowotwór neuroendokryny jelita czczego

Kod ORPHA

100077

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

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