

MORBUS RECKLINGHAUSEN SA FIBROLIPOSARKOMOM (GRADUS III)

Nebojša Krstić¹, Radojica Stolić²

¹ Centar za dermatovenerologiju, Klinički centar Kragujevac

² Medicinski fakultet Priština/Kosovska Mitrovica

SAŽETAK

Uvod: Neurofibromatoza je autosomalno dominantno stanje s manifestnim promenama na koži, nervnom sistemu, kostima i endokrinim žlezdama. Ove promene uključuju različite kongenitalne malformacije, tumore i hamartome. Prepoznavamo dva glavna oblika neurofibromatoze: (1) klasični von Recklinghausen, označen sa NF 1 i 2 centralni, ili akustični tip neurofibromatoze, označen sa NF 2. Oba tipa imaju mrlje boje bele kafe i neurofibrome, ali samo neurofibromatosis tip 2, ima bilateralne akustične neurome. Značajan dijagnostički znak pojavljuje se samo u neurofibromatosis tip 1, pigmentnim hamarton na dužici oka (Lisch-ov nodul).

Prikaz slučaja: Bolesnicu B.M. 32 godine, iz Kragujevca više puta je ambulantno lečio dermatolog, početkom 2008 godine, a zatim su je pregledali i lečili patolog, hirurg i onkolog. Pacijentkinja sa Dg.Neurofibromatosis et Status post dermaliepectomiam dorsi lat.sin. javila se na pregled zbog tumora, na dorzumu trupa u lumbosakralnoj regiji, veličine 3x5 cm, praćen progredijencijom. Posle biopsije pored osnovne bolesti neurofibromatoze potvrđen je i Dg.Fibroliposarcom ö gradus III.

Diskusija: Pacijentkinja se podvrgla hirurškom zahvatu, pa odstranjen je liposarcom. Posle ekscizije tumora konstatovano je da postoperativni tok protiče uredno, pacijentkinji je preporučeno da dalje redovno odlazi na kontrolu kod dermatologa i hirurga, zbog mogućnosti recidiva liposarcoma.

Ključne reči: neurofibromatoze, liposarkom, prikaz slučaja, dijagnoza, terapija.