

Tytuł: Choristoma. Przypadkowe znalezisko podczas laparotomii u dziecka. Opis przypadku. / Choristoma. Accidental discovery during laparotomy in the child. A case report.

Słowa kluczowe: NIEDROŻNOŻY TRZUSTKA EKTOPICZNA CHORISTOMA

Keywords: ECTOPIC PANCREAS OCCLUSION CHORISTOMA

Autorzy:

Bogumiła Strumińska - Klinika Chirurgii i Urologii Dziecięcej Instytutu Centrum Zdrowia Matki Polki w Łodzi

Andrzej Jóźwiak - Klinika Chirurgii i Urologii Dziecięcej Instytutu Centrum Zdrowia Matki Polki w Łodzi

Karolina Nowoszańska-Łuniewska - Klinika Chirurgii i Urologii Dziecięcej Instytutu Centrum Zdrowia Matki Polki w Łodzi

Monika Dzieńiecka - Klinika Chirurgii i Urologii Dziecięcej Instytutu Centrum Zdrowia Matki Polki w Łodzi

Dominika Gwizdała - Klinika Chirurgii i Urologii Dziecięcej Instytutu Centrum Zdrowia Matki Polki w Łodzi

Anna Piaseczna-Piotrowska - Klinika Chirurgii i Urologii Dziecięcej Instytutu Centrum Zdrowia Matki Polki w Łodzi

Streszczenie:

Choristoma (heterotopia, odpryskowiak) jest to anomalia rozwojowa prawidłowej tkanki rozwijająca się poza jej anatomicznym umiejscowieniem¹.

W naszej pracy przedstawiamy przypadek 14-letniego chłopca, u którego bóle brzucha, pojawiające się od roku, były spowodowane zaburzeniami rozwojowymi typu choristoma. Po wykonanych badaniach obrazowych zdecydowano o przeprowadzeniu laparotomii, w której uwidoczniło się duże konglomerat jelit pokrytych siecią, perforowany uchyłkiem jelita cienkiego oraz guz usytuowany w krezce w okolicy uchyłka Meckel'a. Podczas zabiegu resekowano guz krezki, fragment jelita cienkiego z uchyłkiem oraz zmieniony zapalnie fragment poprzecznicy. W obu przypadkach odtworzono ciągłość przewodu pokarmowego zespoleniami typu „koniec do końca”. Badanie histopatologiczne guza odpowiadało zaburzeniom rozwojowym typu choristoma, gdzie stwierdzono prawidłowo zbudowane tkanki trzustki i błony śluzowej żołądka. W piśmiennictwie odnajdujemy pojedyncze doniesienia takiej jednostki chorobowej u dzieci². Jako pierwsi przedstawiamy przypadek chłopca, u którego zdiagnozowano zmiany typu choristoma zbudowanych nie tylko z tkanek trzustki, ale również z błony śluzowej trzonu żołądka umiejscowiony w krezce jelita cienkiego.

Abstract:

Choristoma is a developmental anomaly of normal tissue growing outside the anatomical localization. We present the case of 14-year-old boy, in whom abdominal pain, occurring since one year, was connected with the type of choristoma developmental disorders. After imaging studies we decided to perform a laparotomy, which revealed a large bowel conglomerate covered by abdominal omentum,

perforated diverticulum of the small intestine and mesentery tumor located around Meckel's diverticulum. During surgery, we resected the mesenteric tumor, the part of the small intestine with an inflamed Meckel's diverticulum and the part of large intestine. In both cases, the continuity of the digestive tract was reproduced by anastomosis. The Tumor's histopathological examination showed developmental disorders such as choristoma, wherein apperanted pancreatic and gastritis tissue were properly constructed. In the literature we find a few reports of such a disease in children. We present, for the first time, the case of a boy diagnosed with choristoma constructed not only from pancreatic tissue, but also gastric mucosa of the stem positioned in the mesentery.