

Tytuł: Wrodzony zespół naczyniakowatości limfatycznej jelita cienkiego – opis przypadku. /
Primary intestinal lymphangiectasia – case report.

Słowa kluczowe: jelitowa ucieczka białka tłuszczu MCT wrodzony zespół naczyniakowatości limfatycznej jelita cienkiego

Keywords: MCT protein-losing enteropathy primary intestinal lymphangiectasia

Autorzy:

dr hab. Piotr Socha - Klinika Gastroenterologii, Hepatologii i Immunologii IP-CZD

lek. med. Anna Rybak

dr hab. Marek Woynarowski - Grupa ds. badań klinicznych w populacji pediatrycznej
Stowarzyszenie na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (www.gcppl.org.pl)

prof. dr hab. Jerzy Socha - Klinika Gastroenterologii, Hepatologii i Immunologii Instytutu „Pomnik – Centrum Zdrowia Dziecka”; Wydział Medyczny Uniwersytetu Rzeszowskiego

Streszczenie:

Wrodzony zespół naczyniakowatości limfatycznej jelita cienkiego jest to bardzo rzadka, zlokalizowana lub uogólniona choroba naczyń limfatycznych, często związana z patologią układu chłonnego w dowolnej lokalizacji w organizmie. Przedstawiamy przypadek dziewczynki z bardzo rozległą postacią tego zaburzenia, uniemożliwiającą leczenie chirurgiczne. Dieta polegająca na całkowitym zastąpieniu tłuszczów długociąguchowych przez tłuszcze średnociąguchowe jest często jedyną metodą leczenia pacjentów z wrodzonym zespołem naczyniakowatości limfatycznej jelita cienkiego.

Abstract:

Primary intestinal lymphangiectasia is a very rare condition, where local or systemic lymphatic vessels are affected. It is often related to any pathology of the lymphatic system in the human body. Here we present a case report of a patient with an extremely extended type of this disease. Dietary treatment, including replacement of long-chain fatty acids with medium-chain triglycerides, is often the only way of treatment for patients with primary intestinal lymphangiectasia.