

عنوان مقاله:

گزارش یک مورد نئوپلاسم درون ریز متعدد نوع IIa با همراهی سندم کوشینگ

محل انتشار:

مجله پزشکی بالینی ابن سینا، دوره 20، شماره 3 (سال: 1392)

تعداد صفحات اصل مقاله: 6

نویسندگان:

شیوا برزویی - استادیار گروه داخلی غدد دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی همدان

ویدا شیخ - متخصص داخلی

سیدحبيب الله موسوی بهار - دانشیار ارولوژی عضو مرکز تحقیقات ارولوژی و نفرولوژی دانشگاه علوم پزشکی همدان

علی یوسفیان - دانشجوی پزشکی، مرکز تحقیقات تروما و جراحی سینا دانشگاه علوم پزشکی تهران

خلاصه مقاله:

مقدمه: نئوپلاسم درون ریز متعدد نوع IIa شامل فئوکروموسیتوم، کارسینوم مدولری تیروئید و هی پرپاراتیروئیدی است که به شکل اتوزوم غالب به ارث می رسد. فئوکروموسیتوم در تقریباً نیمی از بیماران مبتلا به این سندرم بروز می کند و خود یک علت ترشح نابجای کورتیکوتروپین است که می تواند منجر به تظاهرات سندرم کوشینگ گردد. البته سندرم کوشینگ ناشی از اینتومور بسیار نادر است. معرفی بیمار: در این گزارش یک زن 26 ساله با ضعف شدید عضلات پروگزیمال، ضایعات پوستی انتهای اندامها، افزایش فشارخونشریانی و دیابت اخیر معرفی می شود. در آزما یشات هیپوکالمی، آلكالوز متابولیک و سطوح بسیار بالای کورتیزول، متانفرین، نورمتانفرین، کلسی تونین و درتصویربرداری تشخیصی توده دوطرفه غدد فوق کلیوی مشهود بود. نتیجه نهایی: در بیمارانی با پرفشاری خون، دیابت اخیر و هیپوکالمی باید سندرم کوشینگ و فئوکروموسیتوم بررسی شوند.

کلمات کلیدی:

کارسینوم مدولاری تیروئید، فئوکروموسیتوم، نئوپلاسم غدد درون ریز متعدد نوع 2a

لینک ثابت مقاله در پایگاه سیویلیکا:

<https://civilica.com/doc/570456>

