

Oskar WISZOWATY
Piotr NOWAK
Michał NOWICKI

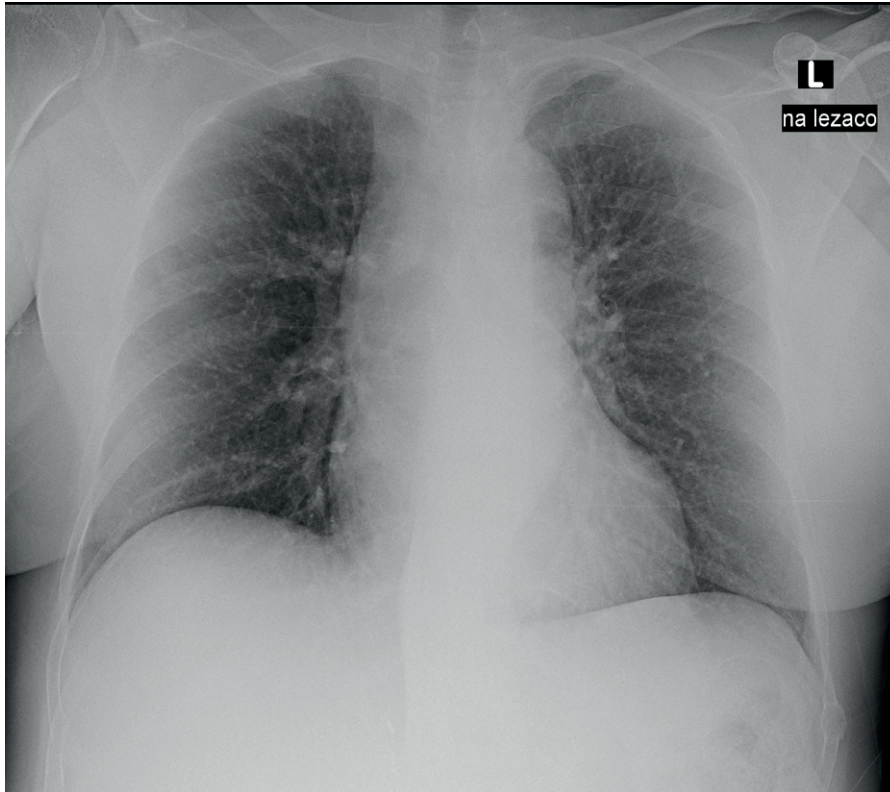
Nietypowa przyczyna bólu „nerki”

(NEFROL DIAL POL 2022; 26: 45)

An unusual cause of “kidney” pain

(POL NEPHROL DIAL 2022; 26: 45)

Klinika Nefrologii, Hipertensjologii
i Transplantologii Nerek, Centralny Szpital
Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi



45-letnia niewidoma pacjentka została przyjęta do szpitala uniwersyteckiego z powodu dolegliwości sklasyfikowanych przez zespół ratownictwa medycznego jako ból lewej nerki. Diagnostyka w szpitalnej izbie przyjęć ujawniła zmianę w lewym – jedynym – nadnerczu oraz prawdopodobnie przerzut do lewego żebra IX. Pacjentka podała, że w dzieciństwie była operowana z powodu guza prawego nadnercza, oraz że rozpoznano u niej chorobę genetyczną, której nazwy nie pamięta. Guzy nadnerczy występowały także u brata i bratanka.

Obraz kliniczny odpowiada zespołowi von Hippel-Lindaua. Jest to choroba genetyczna dziedziczona autosomalnie dominująco. Należy do grupy fakomatoz i charakteryzuje się zwiększoną predyspozycją do nowotworów nerek, ośrodkowego układu nerwowego, szczególnie mózdzku, a także nadnerczy i siatkówki [1].

Piśmiennictwo

1. Louise M Binderup M, Smerdel M, Borgwadt L, et al. von Hippel-Lindau disease: Updated guideline for diagnosis and surveillance. *Eur J Med Genet.* 2022; 65: 104538.

Adres do korespondencji:

Prof. n. med. Michał Nowicki
Klinika Nefrologii, Hipertensjologii i Transplantologii
Nerek,
Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu
Medycznego w Łodzi,
Pomorska 251, 92-213 Łódź, Polska,
tel. +48 422014400, fax +48 422014401,
e-mail: nefro@wp.pl