

GIST ileal perforat asociat cu diverticul Meckel - o entitate patologică rară de abdomen acut chirurgical

Cristina Șerban^{1,2}, Georgiana Bianca Constantin¹, Dorel Firescu^{1,2}, Laura Rebegea^{1,2}, Corina Pălivan Manole^{1,2}, Raul Mihailov^{1,2}, Constantin Truș^{1,2}, Dragoș Voicuș¹, Rodica Bîrlă³

¹Dunarea de Jos University, Faculty of Medicine and Pharmacy Galati, Romania

²Clinical Emergency County Hospital "Sf. Ap. Andrei" Galati, Romania

³Carol Davila University of Medicine and Pharmacy, Bucharest, Romania

Rezumat

Introducere: Tumorile GIST sunt entități rare (<1% din totalul tumorilor). Își au originea în celulele interstițiale Cajal, care fac parte din sistemul nervos autonom al intestinului. Cea mai frecventă localizare a lor este stomacul, urmată de intestinul subțire. Scopul acestei lucrări este de a prezenta un caz foarte rar de GIST ileal perforat, asociat cu diverticul Meckel.

Prezentare de caz: Pacient în vârstă de 71 de ani, cu comorbidități, este internat în urgență pentru simptome și semne de abdomen acut chirurgical. Laparotomia exploratorie relevă peritonită acută generalizată prin tumoră ileală perforată și diverticul Meckel. Se practică enterectomie segmentară, cu evoluție postoperatorie favorabilă. Examenul histologic al piesei de rezecție arată aspect de GIST, confirmat imunohistochimic.

Concluzii: Tumorile GIST ale intestinului subțire sunt tumori neobișnuite, iar perforația spontană și hemoragia care pun în pericol viața reprezintă o raritate. Tratamentul principal pentru această formă de GIST este rezecția, cu un rezultat clinic favorabil.

Cuvinte cheie: GIST, diverticul Meckel, abdomen acut