

Myofibroblastický tumor bronchu – cíl pro endobronchiální léčbu

E. Voláková¹, V. Kolek¹, P. Flodr², J. Pšikalová³

¹Klinika plicních nemocí a tuberkulózy, FN Olomouc,

²Ústav klinické a molekulární patologie LF UP a FN

Olomouc, ³TRN oddělení, Kroměřížská nemocnice,

a. s.

SOUHRN

Primární benigní nádory průdušek jsou vzácné, jedná se přitom o velmi heterogenní skupinu. Cílem předkládané kazuistiky je upozornit na vzácnou skupinu lézí, označovanou jako inflamatorní myofibroblastický tumor (IMT), jejichž etiologie není dosud zcela vyjasněná. Přestože tyto léze v histologickém obraze, bohatém na příměs zánětlivých buněk, připomínají léze zánětlivé, byl u nich prokázán jistý potenciál k infiltrativnímu růstu a metastazování. Endobronchiální IMT tvoří méně než 5 % případů. V předkládané kazuistice je prezentován případ úspěšné endobronchiální léčby tumoru u mladého muže, který díky úspěšné bronchoskopické exstirpaci tumoru byl ušetřen rozsáhlé resekční plicní operace.

Klíčová slova: benigní nádory průdušek, inflamatorní myofibroblastický tumor, rigidní bronchoskopie, endobronchiální výkon, exstirpace tumoru