

PREAURIKULARNI APENDIKS I ANOMALIJA UROTRAKTA - prikaz familije -

Šmugreska S.¹, Todorovska S.², Tomić V.³, Trenčeva M.¹, Tasić V.⁴

¹*Zdravstven Dom Skopje*

²*PZU Pantelejmon*

³*Medicinski Centar Tetovo*

⁴*Klinika za dečje bolesti Skopje*

UVOD: Familijarni karakter kongenitalnih anomalija urinarnog trakta je opisan u literaturi. Isto tako i malformacija aurikule i preaurikularne regije (apendiksi, sinusi) su asocirane sa anomalijama urotakta.

CILJ: Opisati slučaj preaurikularnog apendiksa (kod oca) i malformacije urotakta (kod sina).

MATERIJALI I METODI RADA: Standardne kliničke, laboratorijske i radiografske metode u evaluaciji urotakta.

REZULTATI: Muška beba stara 2 meseci, hospitalizirana zbog hiperpireksije. Pregled urine pokazao piuriju i замуćenost sa pozitivnim nitritima, a mikrobiološkim pregledom konstatirama signifikantna bakteriurija. Bubrežna funkcija normalna, a jako povećan CRP (92.2 mg/l). Sproveden parenteralan tretman ceftriaksonom. Ultrazvučni pregled pokazao bilateralnu ureterohidronefrozu II stepena sa očuvanim parenhimom, a MCUG je pokazala prisustvo vezikoureteralnog refluksa. Kod oca konstatirano prisustvo velikog preaurikularnog apendiksa na desnoj strani. Evaluacija urotakta kod oca ultrazvučnim pregledom pokazala uredan nalaz.

ZAKLJUČAK: Postojanje preaurikularnog apendiksa kod oca i anomalije urotakta kod sina ukazuje na moguću genetsku povezanost (eventualno BOR syndrome). Potrebna je dalja genetska obrada.