

# **MIKROSKOPSKI POLIANGITIS KOD DECE, ZNAČAJ RANE DIJAGNOZE I LEČENJA**

Amira Peco-Antić

*Univerzitetska Dečja klinika u Beogradu*

Mikroskopski poliangiitis (MPA) je nekrotizujući vaskulitis malih krvnih sudova kojeg ne prati granulomatozna inflamacija. MPA je retka bolest, naročito u dece i do sada u našoj sredini nije bilo izveštaja o ovoj bolesti u pedijatrijskoj populaciji. Klinički se ispoljava kao sistemska bolest koja počinje podmuklo, nespecifičnim simptomima imitirajući gripoznu infekciju. Oko 90% bolesnika sa MPA ima glomerulonefritis koji najčešće ima rapidno-progresivni tok i u 40-60% se završava hroničnom bubrežnom insuficijencijom. Najteže forme bolesti pored rapidno-progresivnog glomerulonefritisa, karakteriše vaskulitis centralnog nervnog sistema, pulmonalna hemoragija i gangrenozne promene na koži. Više od 60% bolesnika sa MPA ima antineutrofilna antitela pozitivna na mijeloperksidazu (MPO-ANCA) zahvaljujući kojima se MPA danas lakše dijagnostikuje. Savremena terapija obuhvata imunosupresivne lekove, a u teškim slučajevima se primenjuje i plazmafereza. Sveobuhvatan prikaz o MPA koji se temelji na podacima iz svetske literature i vlastitim iskustvima ima za cilj da pomogne da se u našoj sredini ova bolest kod dece bolje dijagnostikuje i leči.