

Krukenbergův tumor

Krukenbergův tumor je sekundární maligní nádor ovaríí, do kterých metastazoval nejčastěji z **GITu**, ale také méně často z **prsou**, plic či kontralaterálního ovaria. V naprosté většině případů bývá nalezen **bilaterálně** (80 % případů). Jedná se v Evropě o vzácnější cíl metastazování GIT nádorů, ale například v Japonsku se jedná o jednu z nejčastějších lokalit.

Morfologie

Nádor tvoří dobře diferencované **mucinózní buňky**, které se kvůli uložení mucinózní vakuoly, která vytlačí jádro k periférii, nazývají **prstenčité** (*signet-ring cells*). Často přítomná i **mukoidní degenerace**. Jak diferenciací v mucinózní buňky, tak i přítomnost prstenčitých buněk poukazuje na původ z GITu (nejčastěji **adenokarcinom žaludku**, následovaný **kolorektálním karcinome**).



Krukenbergův tumor

Klinický projev

- Abdominální bolest,
- nepravidelné menstruační krvácení,
- bolest při pohlavním styku v oblasti pánve.

Léčba a prognóza

Pro určení je nutná diferenciací od primárního nádoru ovária. Většinou se pak přistupuje k **chirurgickému řešení** doplněným chemoterapií.

Odkazy

Související články

- Ovaria
- Ovariální nádory

Zdroj

- KUMAR, [edited by] Vinay, Vinay KUMAR a Jon C. Aster ; with illustrations by James A PERKINS. *Robbins and Cotran pathologic basis of disease : [object Object]*. 9. vydání. Philadelphia : Elsevier Saunders, c2015. ISBN 9781455726134.