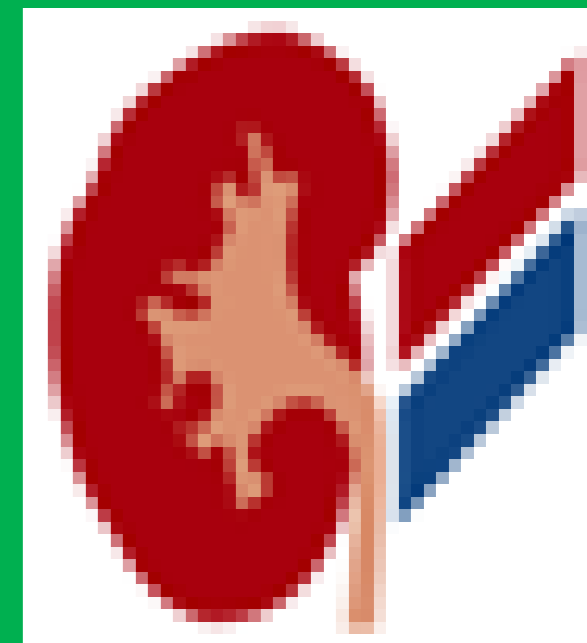


Syndrom inkompletního zdvojení vnitřních rodidel – neobvyklá příčina urosepsy v menarचे



Jiří Špaček, Pavel Navrátil, Ivo Novák, Miloš Brodák
Urologická klinika - FN a LFUK, Hradec Králové

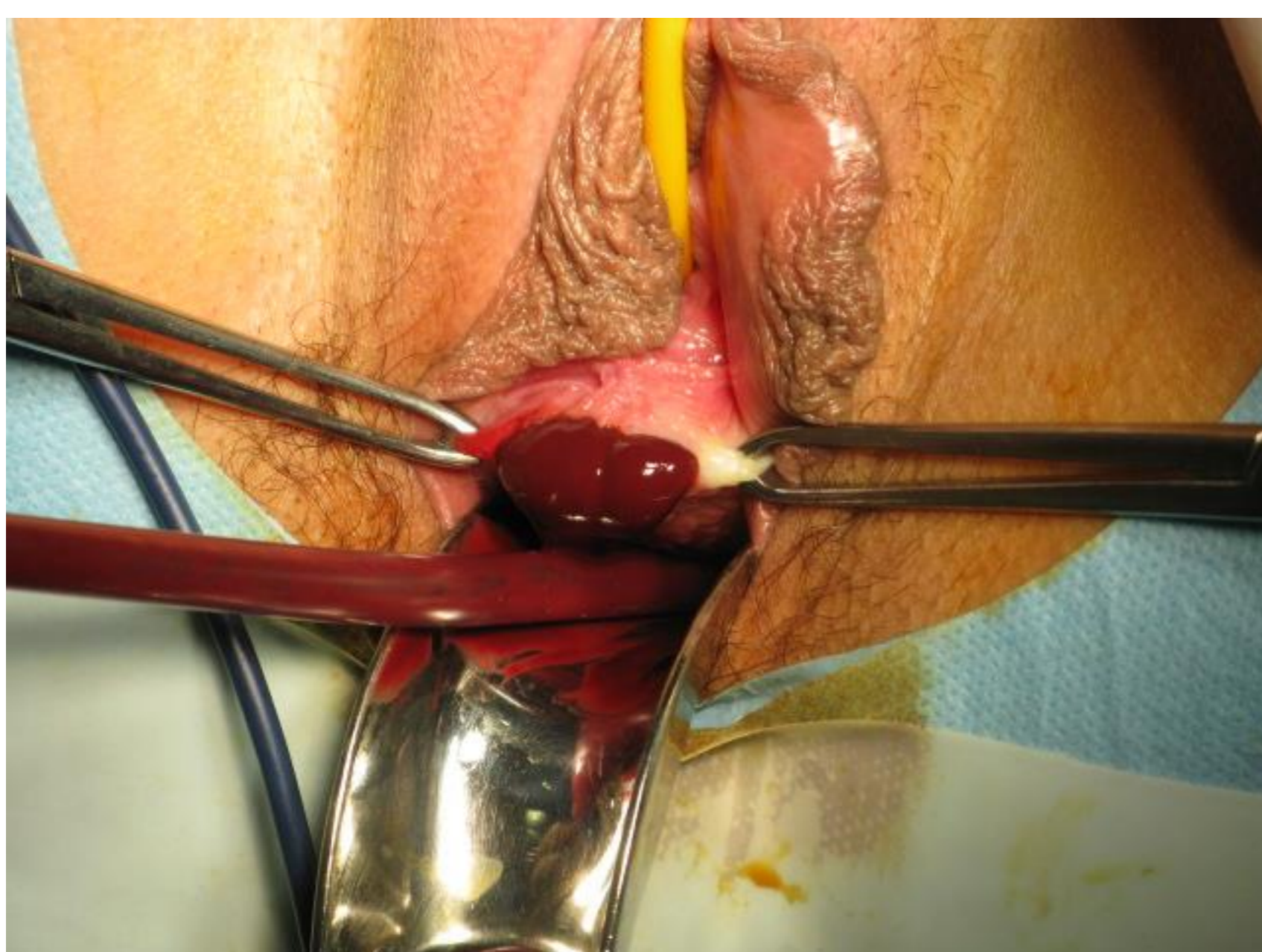
Úvod

U syndromu inkompletního zdvojení dělohy a pochvy je podstatou porucha vývoje dolní části Wolfova mezonefrického vývodu, ze kterého se za normálních okolností vyvine ureter a ledvina. Při poruše Wolfova vývodu nesplynou Müllerovy vývody a na postižené straně se nenapojí na sinus urogenitalis. Důsledkem této vývojové vady je ageneze ledviny, močovodu a uterus didelphys (duplexní děloha a septovaná pochva). Po menarचे odtéká menstruační krev z komunikující strany, ale na straně postižení se hromadí. Narůstající rezistence v pánvi může být příčinou akutního urologického stavu.

Kazuistika

12 letá pacientka byla vyšetřena pediatrem pro febrilie, bolesti břicha a odeslána k urologickému vyšetření s pracovní diagnózou akutní pyelonefritidy s počínající urosepsí. Po základním urologickém vyšetření byla urgentně přijata na JIP dětské kliniky pod obrazem urosepsy při obstrukční pyelonefritidě levé solitární ledviny. Časná urologická péče spočívala v zavedení ureterálního stentu a parenterální antibiotické terapii.

Obr. 2



V průběhu endoskopického výkonu nebylo lokalizováno pravé ureterální ústí. Po stabilizaci klinického stavu byla provedena magnetická resonance břicha a pánve s nálezem ageneze pravé ledviny a močovodu, uterus didelphys a hemihematokolpos vpravo (obr.1). Po sanaci uroinfektu byla ve spolupráci s gynekologem provedena resekce vaginálního septa, evakuace hematokolpu a extrakce ureterálního stentu (obr. 2 a 3).

Dedikace

Podpořeno programem PRVOUK P37/04

Obr.1



Obr. 3

