

Redak slučaj primarnog MALT limfoma dojke

Daliborka Marić¹, Dragan Stojanov², Saša Vujnović¹, Violeta Kovačević Dragosavljević¹

¹*Univerzitetski Klinički centar Republike Srpske, Banja Luka, Bosna i Hercegovina*

²*Klinika za radiologiju, Klinički centar Niš, Niš, Serbia*

SAŽETAK

Prisustvo limfoma u dojci je rijetko i predstavlja dijagnostički izazov. Maligni limfom u dojci, bilo primarni ili sekundarni, vrlo je rijedak slučaj. Primarni limfom dojke čini 0,38%–0,7% svih nehoćinskih limfoma; 1,7%–2,2% svih ektranodalnih nehoćinskih limfoma; i samo 0,04%–0,5% svih karcinoma dojke. Najčešći primarni limfom dojke je difuzni limfom krupnih B-ćelija (53%). MALT limfom dojke čini mali dio svih MALT limfoma (1%-2%). Predstavljamo slučaj bolesnice sa primarnim MALT limfomom dojke i njegovom prezentacijom na različitim radiološkim modalitetima. Dvije godine nakon otkrivanja i sprovedenih osam ciklusa hemioterapije, bolesnica je još živa bez znakova recidiva bolesti.

Ključne reči: B-ćelije, MALT limfom, kompjuterizovana tomografija, ultrasonografija, mamografija dojke