

Akromegalia

zestawienie bibliograficzne w wyborze

Wybór i oprac. Bożena Lewandowska

Materiał przygotowano w oparciu o Polską Bibliografię Lekarską, katalog NUKAT i katalog Pedagogicznej Biblioteki Wojewódzkiej w Kielcach.

Rozwinięcie skrótów dot. lokalizacji:

GBL – Główna Biblioteka Lekarska /Warszawa/
PBW – Pedagogiczna Biblioteka Wojewódzka /Kielce/
UJK – Uniwersytet Jana Kochanowskiego /Kielce/

Wydawnictwa zwarte

1. Bałdys-Waligórska, Agata : Analiza skuteczności oraz możliwości optymalizacji współcześnie stosowanego algorytmu leczenia akromegalii / Agata Bałdys-Waligórska. - Kraków : Uniwersytet Jagielloński. Collegium Medicum. Wydział Lekarski, 2011. - 116 s. : il. ; 30 cm.
Biblioteka Jagiellońska i Biblioteka Medyczna Uniwersytetu Jagiellońskiego - Collegium Medicum
2. Bomba-Opoń, Dorota Agata : Czynniki prognostyczne w leczeniu cukrzycy ciężarowej / Dorota Agata Bomba-Opoń ; Warszawski Uniwersytet Medyczny. - Warszawa : Oficyna Wydawnicza Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego, 2012. - 115 s. : il. kolor. ; 21 cm. – Bibliogr.
Praca habilitacyjna. Warszawski Uniwersytet Medyczny.
Zawiera m.in.: gigantyzm płodowy – etiopatogeneza i diagnostyka.
Biblioteka Medyczna Collegium Medicum w Bydgoszczy
Biblioteka Główna Uniwersytetu Medycznego w Lublinie
Biblioteka Główna Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Biblioteka Jagiellońska i Biblioteka Medyczna Uniwersytetu Jagiellońskiego - Collegium Medicum
Biblioteka Główna Gdańskiego Uniwersytetu Medycznego
3. Domagalska-Nalewajek, Hanna : Gigantyzm a nadmierny wzrost u dzieci : Hanna Domagalska-Nalewajek, Andrzej Lewiński // „Klinika Pediatryczna”. – T. 19, nr 1 (2011), s.45-48. - Bibliogr. 20 poz., sum.
Streszczenie polskie: Przedstawiono problemy wysokiego wzrostu u dzieci. Dokonano diagnostyki różnicowej gigantyzmu pierwotnego, przysadkowego oraz innych przyczyn wysokiego wzrostu. Szczególną uwagę zwrócono na wczesne rozpoznawanie akromegalii u dzieci.
GBL
Biblioteka Jagiellońska i Biblioteka Medyczna Uniwersytetu Jagiellońskiego - Collegium Medicum
4. Królikowska-Kobierska, Beata : Ocena wpływu zaburzeń tolerancji glukozy w ciąży na przebieg ciąży i stan noworodków w materiale Kliniki Położnictwa Gdańskiego Uniwersytetu Medycznego / Beata Królikowska-Kobierska. - Gdańsk, 2013. - 127 k. : il. kolor. ; 31 cm. – Bibliogr.

Zawiera m.in. gigantyzm płodowy: powikłania, profilaktyka, ultrasonografia.
Dostęp online:
<http://pbc.gda.pl/publication/37127>

5. Mikułowski, Włodzimierz : Gigantyzm i akromegalia u chłopca 6-letniego / Włodzimierz Mikułowski, Janina Stopyrowa, Krystyna Medvey. - [Warszawa : Państwowy Zakład Wydawnictw Lekarskich], 1962. S. 407-412 : il. ; 24 cm. – Bibliogr.
Nadb. z: Endokrynologia Polska, 1962, T. 13.
Biblioteka Jagiellońska i Biblioteka Medyczna Uniwersytetu Jagiellońskiego - Collegium Medicum
6. Orłowski, Witold Eugeniusz : Nauka o chorobach wewnętrznych. T. 3, Choroby gruczołów wewnętrznego wydzielania / Witold Orłowski ; pod red. Walentego Hartwiga ; aut. Bogusława Baranowska [et al.]. - Wyd. 2 zm. - Warszawa : Państwowy Zakład Wydawnictw Lekarskich, 1988. - XII, 501, [1] s. : fot., rys., wykr. ; 25 cm.
Zawiera m.in.: S. 58-63: Akromegalia – obraz kliniczny, badania laboratoryjne, rozpoznanie, rokowania, leczenie.
Sogn. 199355, 240095 Wypożyczalnia PBW
7. Romer, Tomasz Eugeniusz : Zaburzenia wzrostu / Tomasz E. Romer. - Warszawa : Państwowy Zakład Wydawnictw Lekarskich, 1979. - 231, [1] s. : il., tab., wykr. ; 20 cm. – (Biblioteka Pediatrii, 0303-7827 ; 10). - Bibliogr. przy rozdz.
Zawiera m.in.: S. 164-175: Wzrost nadmierny.
Sogn. 147280 Wypożyczalnia PBW

Wydawnictwa ciągłe

8. Arasiewicz, Hubert : Co nowego w akromegalii? = Refreshing our knowledge about cutaneous signs of acromegaly / Hubert Arasiewicz, Ligia Brzezińska-Wcisło // „Dermatologia Praktyczna”. – T. 5, nr 3 (2013), s. 22-26, il. - Bibliogr. 14 poz., sum.
GBL
Biblioteka Jagiellońska i Biblioteka Medyczna Uniwersytetu Jagiellońskiego - Collegium Medicum
9. Hilczer, Maciej : Nadmierny wzrost u dzieci i młodzieży / Maciej Hilczer, Mieczysław Walczak // „Pediatria po Dyplomie”. – T. 18, nr 1 (2014), s. 33-37. - Bibliogr. 9 poz.
GBL
Biblioteka Jagiellońska i Biblioteka Medyczna Uniwersytetu Jagiellońskiego - Collegium Medicum
10. Krysiak Robert : Współczesne poglądy na etiologię, patofizjologię i objawy kliniczne akromegalii=Current views on etiology, pathophysiology and clinical manifestations of acromegaly / Robert Krysiak, Bogusław Okopień, Marek Bogdan // „Polski Merkuriusz Lekarski”. – T. 32, nr 188 (2012), s.123-128. - Bibliogr. 31 poz., sum.

Streszczenie polskie: Akromegalia jest stosunkowo rzadką chorobą uwarunkowaną nadmiernym wydzielaniem hormonu wzrostu najczęściej przez gruczolaka somatotropowego przysadki. Większość guzów powodujących akromegalię ma charakter sporadyczny, w niektórych przypadkach jednak u podłoża tej choroby leży występowanie jednego z wrodzonych zespołów endokrynnych, takich jak: zespół mnogiej gruczolakowatości wewnątrzwydzielniczej typu 1, zespół McCune-Albrighta czy zespół Carneya. Z uwagi na powolny rozwój objawów u wielu chorych rozpoznanie akromegalii stanowi poważny problem diagnostyczny. Chorobę charakteryzuje znacząco zwiększona chorobowość i śmiertelność, które mają charakter wtórny. Fakt ten nasuwa konieczność postawienia szybkiego i jednoznacznego rozpoznania akromegalii oraz zastosowania odpowiedniego leczenia. Rozpoznanie jest stawiane na podstawie obrazu klinicznego, wyników oznaczeń hormonalnych oraz badań obrazowych przysadki. W artykule omawiamy etiologię, obraz histopatologiczny i symptomatologię akromegalii, stosowane metody diagnostyczne oraz rokowanie.

Biblioteka Jagiellońska i Biblioteka Medyczna Uniwersytetu Jagiellońskiego - Collegium Medicum

Biblioteka Krakowskiej Akademii

Biblioteka Główna Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego

11. Ruchała Marek : Diagnostyka i leczenie akromegalii=Diagnosics and treatment of acromegaly/ Marek Ruchała, Ewelina Szczepanek-Parulska, Ewa Komorska-Piotrowiak // "OncoReview". – T. 1, nr 4 (2011), s. 240-247, il. - Bibliogr. 29 poz., sum.

Streszczenie polskie: Akromegalia jest chorobą przewlekłą, wywołaną nadmiernym wydzielaniem hormonu wzrostu i wtórnie podwyższonym stężeniem insulinopodobnego czynnika wzrostu 1 (IGF-1). Nieleczona lub nieprawidłowo leczona choroba skutkuje rozwojem poważnych komplikacji, do których należą: zwiększenie śmiertelności, skrócenie średniej spodziewanej długości życia oraz pogorszenie jakości życia. Stała stymulacja różnych tkanek poprzez czynniki wzrostowe w przebiegu choroby skutkuje istotnym wzrostem częstości występowania zarówno łagodnych, jak i złośliwych guzów wielu narządów, z których najczęstsze są nowotwory: jelita grubego, mózgu, piersi, tarczycy, macicy, prostaty, nerki i skóry. Wszystkie wymienione powikłania występują istotnie częściej u pacjentów z długotrwałą niekontrolowaną chorobą, stąd praca podkreśla istotną rolę zarówno wczesnego rozpoznania, włączenia odpowiedniego leczenia, jak i ścisłego monitorowania w zmniejszeniu śmiertelności i poprawie jakości życia pacjentów. Ponadto artykuł zwięźle przedstawia obraz kliniczny akromegalii, metody diagnostyczne oraz najnowsze wytyczne dotyczące leczenia i monitorowania chorych.

GBL

Biblioteka Jagiellońska i Biblioteka Medyczna Uniwersytetu Jagiellońskiego - Collegium Medicum

12. Wojciechowska-Durczyńska, Katarzyna : Aktualne wytyczne postępowania w akromegalii / Katarzyna Wojciechowska-Durczyńska // „Nowa Klinika”. – T. 18, nr 3, (2011), s. 355-359. - Bibliogr. 25 poz., sum.

Streszczenie polskie: Nadmierne wydzielanie hormonu wzrostu (GH) jest

najczęściej spowodowane obecnością gruczolaka przysadki i prowadzi do rozwoju akromegalii. W akromegalii dochodzi do zaburzenia procesów wzrostowych układu szkieletowego oraz innych tkanek i narządów. Ponadto w wyniku nadmiaru GH dochodzi do wtórnego rozwoju chorób układu sercowo-naczyniowego, oddechowego i zaburzeń gospodarki węglowodanowej, co może stanowić poważany problem terapeutyczny. W przypadku niewłaściwego leczenia tych chorych ich śmiertelność wzrasta. Niniejszy artykuł ma na celu omówienie patogenezy akromegalii oraz wytycznych dotyczących aktualnego postępowania diagnostycznego i terapeutycznego w tej chorobie.

GBL

Biblioteka Jagiellońska i Biblioteka Medyczna Uniwersytetu Jagiellońskiego - Collegium Medium

Biblioteka Uniwersytetu Łódzkiego

Biblioteka Główna Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego

13. Zawada Natalia Bożena : Akromegalia jako problem interdyscyplinarny=Acromegaly - an interdisciplinary problem / Bożena Natalia Zawada, Jolanta Kunert-Radek // „Folia Medica Lodziensia”. – T. 38, nr 2 (2011), s. 285-317. - Bibliogr. 94 poz., sum.
Streszczenie polskie: Praca omawia epidemiologię i patogenezę akromegalii ze szczególnym zwróceniem uwagi na naturę i patofizjologię hormonu wzrostu. Autorzy poruszają szeroko problem guzów przysadki z uwzględnieniem miejsca akromegalii w różnorodnych kryteriach podziału gruczolaków przysadki. Przedstawiają charakterystyczny obraz kliniczny i kryteria rozpoznania tej endokrynopatii, odnosząc się w szczególności do konsensusu Amerykańskiego Towarzystwa Endokrynologów Klinicznych z 2011 roku, dotyczącego diagnostyki i leczenia akromegalii. Podnoszą zagadnienie wciąż wiele lat opóźnionego rozpoznania choroby. Podkreślają interdyscyplinarny, złożony problem terapii tej endokrynopatii i zaangażowanie lekarzy wielu specjalności. Omawiają zasady etapowego leczenia akromegalii, podkreślając wciąż wiodącą rolę leczenia operacyjnego. Dużo uwagi poświęcają różnym formom farmakoterapii akromegalii, coraz szerzej stosowanym w inwazyjnych gruczolakach somatotropowych, również jako metody pierwszego wyboru. Autorzy podkreślają nadzieje związane z nowymi lekami oraz konieczność łączenia wielu metod terapeutycznych w celu wyleczenia akromegalii.

GBL

Biblioteka Jagiellońska i Biblioteka Medyczna Uniwersytetu Jagiellońskiego - Collegium Medium

Biblioteka Uniwersytetu Łódzkiego

Biblioteka Główna Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego

14. Kałużny, Marcin : Akromegalia - od mitów do faktów=Acromegaly - from myths to facto / Marcin Kałużny, Marek Bolanowski // „Endokrynologia, Otyłość i Zaburzenia Przemiany”. –T. 59, nr 3 (2008), s. 242-244, il., Bibliogr. 25 poz., sum.
Autorzy przedstawiają liczne przekazy historyczne o osobach mogących chorować na gigantyzm lub akromegalię. Podają najstarsze medyczne opisy chorych, pierwsze próby przyczynowego leczenia neurochirurgicznego,

historię odkrycia hormonu wzrostu, insulinopodobnego czynnika wzrostu-1, hormonu uwalniającego hormon wzrostu i somatostatyny. Wymieniono także najwyższe żyjące współcześnie osoby.

GBL

Biblioteka Jagiellońska i Biblioteka Medyczna Uniwersytetu Jagiellońskiego - Collegium Medium Małopolskie
Biblioteka Główna AWF w Krakowie

Materiał ze stron www

15. Akromegalia [Dokument elektroniczny]. – Tryb dostępu
<http://medycyna-na-co-dzien.net.pl/ciekawostki/Akromegalia.htm>
16. Akromegalia [Dokument elektroniczny]. – Tryb dostępu
<http://www.atlaschorob.pl/akromegalia.php>
17. Bolanowski, Marek : Akromegalia [Dokument elektroniczny] / Marek Bolanowski. – Tryb dostępu
http://webcache.googleusercontent.com/search?q=cache:7xZAcSppYqIJ:www.izbalekarska.opole.pl/index.php%3Foption%3Dcom_docman%26task%3Doc_download%26gid%3D59%26Itemid%3D47+&cd=10&hl=pl&ct=clnk&gl=pl&client=firefox-a
18. Zgliczyński, Wojciech : Akromegalia - choroba gigantów [Dokument elektroniczny] / Wojciech Zgliczyński. – Tryb dostępu
http://zdrowie.gazeta.pl/Zdrowie/1,105912,13868573,Akromegalia___choroba_gigantow.html
Zawiera: Co to jest akromegalia i czym jest spowodowana? Jakie funkcje pełni przysadka?
Ile osób w Polsce choruje na akromegalię? Jak wyglądają chorzy z akromegalią?
Dlaczego rozpoznajemy ją dopiero po kilku latach trwania choroby? Kogo najczęściej atakuje akromegalia? Jak ją leczyć? Jak wygląda sytuacja chorych na akromegalię w Polsce?