**Tytuł**: Obustronny pierwotny pigmentowany rozrost drobnoguzkowy nadnerczy jako składowa zespołu Carney’a- opis przypadku.

**Tytuł skrócony:** Opis przypadku zespołu Carney’a.

**Autorzy:** Dorota Sikorska1, Lucyna Bednarek-Papierska2, Ewa Mojs3, Ewa Makowska3, Marek Ruchała4, Włodzimierz Samborski1

*1. Klinika Reumatologii i Rehabilitacji, Uniwersytet Medyczny im. K. Marcinkowskiego w Poznaniu*

*2. Kliniki Endokrynologii, Centrum Medycznego Kształcenia Podyplomowego w Warszawie.*

*3. Zakład Psychologii Klinicznej, Uniwersytet Medyczny im. K. Marcinkowskiego w Poznaniu*

*4. Klinika Endokrynologii, Przemiany Materii i Chorób Wewnętrznych, Uniwersytet Medyczny im. K. Marcinkowskiego w Poznaniu*

**Autor do korespondencji:**

Dorota Sikorska

Klinika Reumatologii i Rehabilitacji, Uniwersytet Medyczny w Poznaniu

e-mial: dorotasikorska@ump.edu.pl

tel. (+ 48) 61 831-02-80

fax. (+48) 61 831-02-44

**Abstrakt:**

Przedstawiono opis przypadku 20-letniej pacjentki z zespołem Cushing’a, w przebiegu zespołu Carney’a. Zespół Carney’a jest dziedziczony w sposób autosomalny dominujący i wiąże się z występowaniem: pierwotnego pigmentowanego rozrostu drobnoguzkowego nadnerczy, śluzaków skóry i serca, przebarwień na skórze oraz guzów sutka, jąder, jajników, tarczycy czy przysadki mózgowej.

**Słowa kluczowe:**

Zespół Carney’a, zespół Cushinga, pierwotny pigmentowany rozrost drobnoguzkowy nadnerczy, adrenalektomia



Rycina 1. Guz nadnercza.