



Meckel Divertikülü ; 15 Yıllık Deneyim

Serdar Karagüzel, Semih Metin, Mustafa Alper Akay, Onursal Varlıklı
Kocaeli Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Cerrahisi Anabilim Dalı



Amaç: Meckel divertikülü bir omfalomezenterik kanal artığı olup insanların yaklaşık %2'sinde bulunur. Divertikül içinde başta mide olmak üzere pankreas, ileum, jejunum, kolon ve duodenum mukozası gibi ektopik dokular bulunur. Komplike olmayan Meckel divertikülleri hayat boyu bulgu vermeden kalabilir. Ancak Meckel divertiküllü olguların %60'ı 2 yaş altında semptomatik hale gelir. Bu yazıda 2008-2023 yılları arasında farklı bulgular ile kliniğimize başvuran Meckel Divertikülü tanısı almış hastaların retrospektif olarak değerlendirilmesi amaçlandı.

Gereç ve Yöntem: On beş yıllık süre içerisinde kliniğimizde Meckel Divertikülü tanısı ile tedavi ve takip edilen hastalar, cinsiyet, yaş, klinik presentasyon, cerrahi sırasındaki bulgular, divetikülün içerdiği ektopik dokular açısından incelendi.

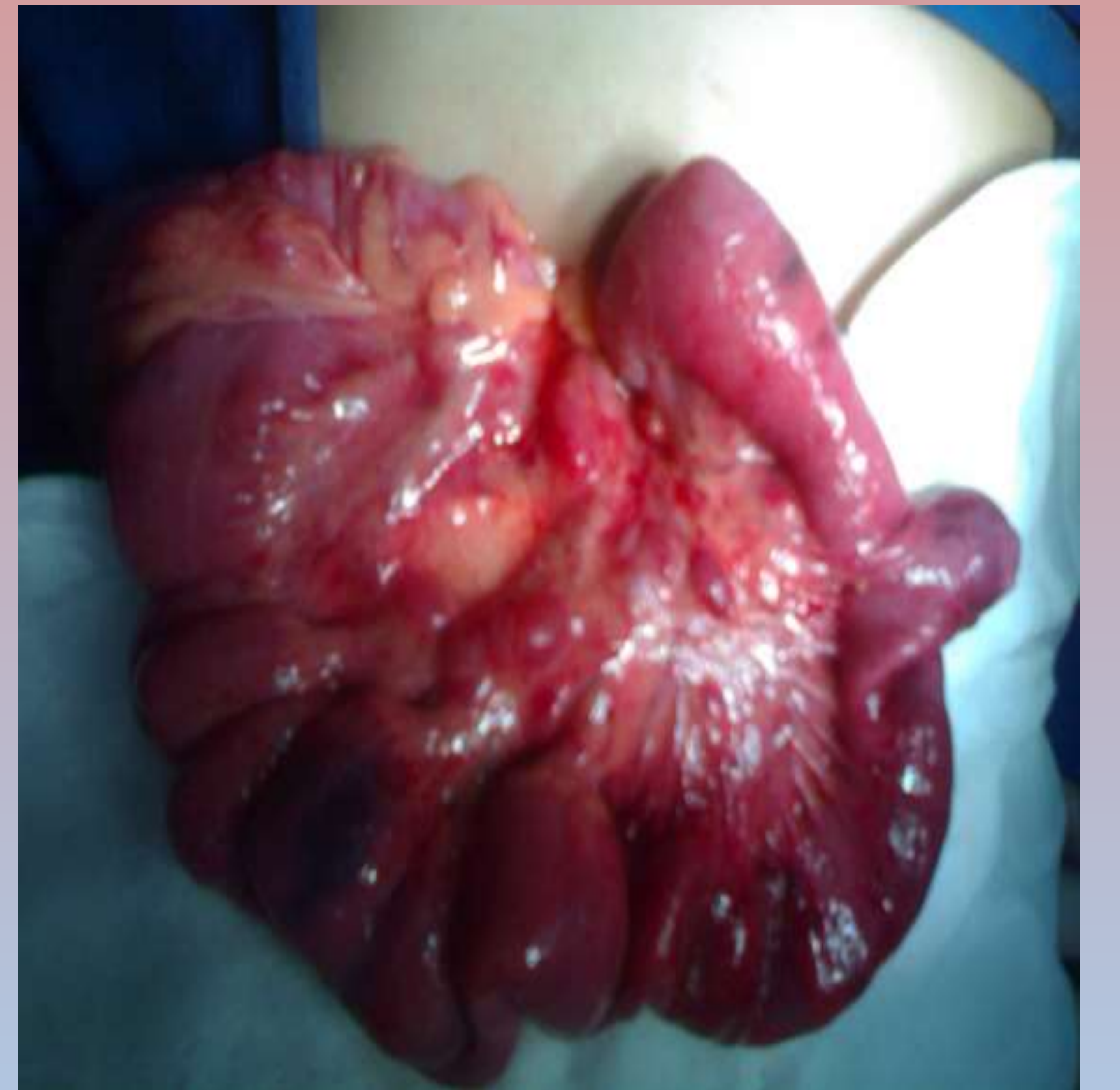
Sonuç: Meckel divetikülü her ne kadar en sık 2 yaş civarında görülse de her yaş grubunda görülebilen bir hastalıktır. Klinikte klasik vişne çürüğü tarzında alt GIS kanama dışında bulgularla da karşımıza gelebilir. Klinik olarak Meckel divertikülüne benzemeyen bulgularla başvurulsa da, sintigrafi ile tanı konulmasa da temkinli olmak ve Meckel Divertikülü tanısını akılda tutmak gerekmektedir. Meckel Divertikülü invajinasyon, volvulus, perforasyon gibi hayatı tehdit eden durumların altında yatan temel patoloji olabilir.



Resim 1: Torsiyone Dev Meckel Divertikülü



Resim 2: Meckel ile birlikte Omfalomezenterik Bant Etrafında Volvulus



Resim 3: Mezenterik Meckel Divertikülü