

Golińska Joanna¹, Szablowska Karina¹, Wędrowska Ewelina¹, Goede Arkadiusz¹, Kaszyński Krzysztof², Chmielarski Maciej². **Aktualny stan wiedzy na temat etiopatogenezy sarkoidozy**. 1Zakład Genoterapii Collegium Medicum UMK w Bydgoszczy, 2Koło Naukowe Genoterapii Collegium Medicum UMK w Bydgoszczy.

STRESZCZENIE

Sarkoidoza jest wielonarządową chorobą ziarniniakową o nieustalonej etiologii i złożonej immunopatogenezie. Może obejmować między innymi płuca, serce, skórę, centralny układ nerwowy i oczy.

Przebieg choroby jest bardzo zróżnicowany: od postaci ostrej, która często ulega samoistnej remisji, do postaci przewlekłej, prowadzącej do niszczenia tkanek zajętych narządów.

Rokowanie w chorobie jest zazwyczaj dobre, nieliczni pacjenci wymagają leczenia.

Mimo, że upłynęło ponad 140 lat od pierwszych wzmianek na temat tego schorzenia, przyczyna nadal nie została zidentyfikowana.

Sarkoidoza była i jest nadal przedmiotem licznych badań.

Rozpatruje się wiele potencjalnych czynników infekcyjnych i środowiskowych, ale wyniki tych badań nie są jednoznaczne. Podkreśla się również rolę witaminy D oraz estrogenów w rozwoju ziarniny sarkoidalnej. Nierozstrzygnięta pozostaje nadal kwestia udziału prątków gruźlicy w rozwoju sarkoidozy. Mimo intensywnych badań wydaje się mało prawdopodobne, aby w najbliższym czasie udało się określić czynnik sprawczy.

Przyjmuje się, że wiele różnych czynników u osób genetycznie predysponowanych może sprzyjać jej rozwojowi.