

Konjenital Boyun Bölgesinde Saptanan Ewing Sarkom- Nadir bir Olgu Sunumu

Dr. Gülşah AYNAOĞLU YILDIZ
Atatürk Üniversitesi Tıp Fakültesi Kadın
Hastalıkları ve Doğum ABD

Ewing Sarkomu

- Yüksek malignensi gösteren küçük yuvarlak hücreli nadir görülen bir tümördür.
- İskelet dışı ewing sarkomu genellikle ekstremiteler, pelvis ve gövdedeki yumuşak dokuyu tutar.
- Yenidoğanda çok nadir görülen bir tümördür.
- Yapılan geniş serili çalışmalarda 3 yaşından önce tanı konulan grupta genellikle iskelet tutulumu olduğu gösterilmiştir.

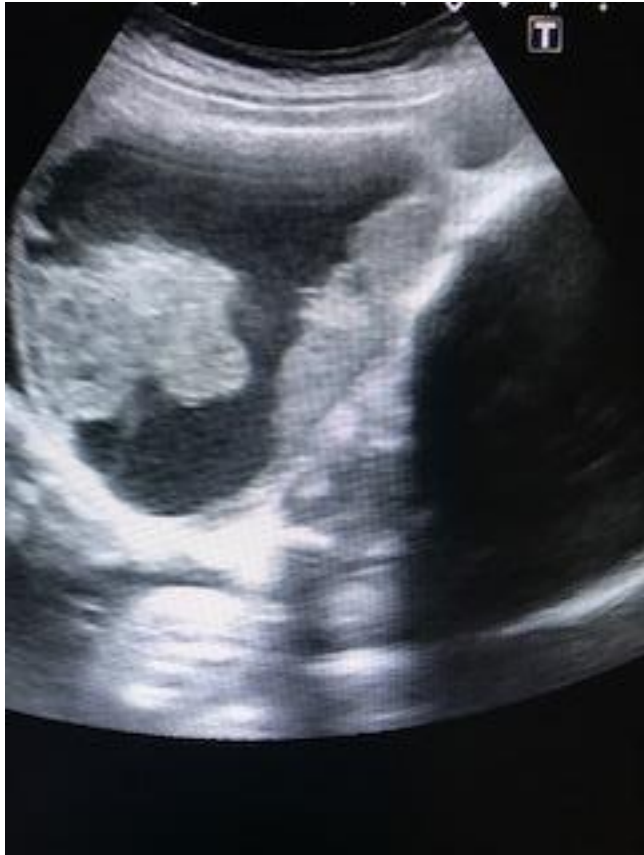
- İskelet dışı ewing sarkomu genellikle 10-30 yaş arasında görülmektedir.
- Genellikle paravertebral ve interkostal alanlarda ve de alt dudakta yerleşim gösterir.
- Pelvik ve kalça bölgesinde yerleşimi daha nadirdir.
- Lezyon, görüntüleme yöntemleriyle 2. Trimesterin sonu veya 3. Trimesterde tespit edilir.
- Tutulum genellikle derin yumuşak dokular olup dermiş ve subcutis tutulumu nadirdir.
- En yaygın sitogenetik anomali translokasyon $t(11;22)(q24;q12)$ dir.

Olgu

- 32 yaşı, G2 P1 Y1 35
- 35. haftada fetusun baş boyun bölgesinde kitle tespit edilmesi üzerine kliniğimize sevk edildi.
- 3 yaşındaki kız çocuğunda grade 4 santral sinir sisteminin embriyonel tümörü mevcut
- ultrasonografik muayenesinde yaklaşık 10 cm lik boyun ve omuz bölgesinden kaynaklanan, teratomu düşündüren, septalı solid kistik kitle saptandı

- MR....Rabdomyosarkom ?
- 38. haftada başka bir merkezde sectio
- İlk 24 saat içinde opere
- Patoloji..... ewing sarkom
- Bebeğe KT başlanmış





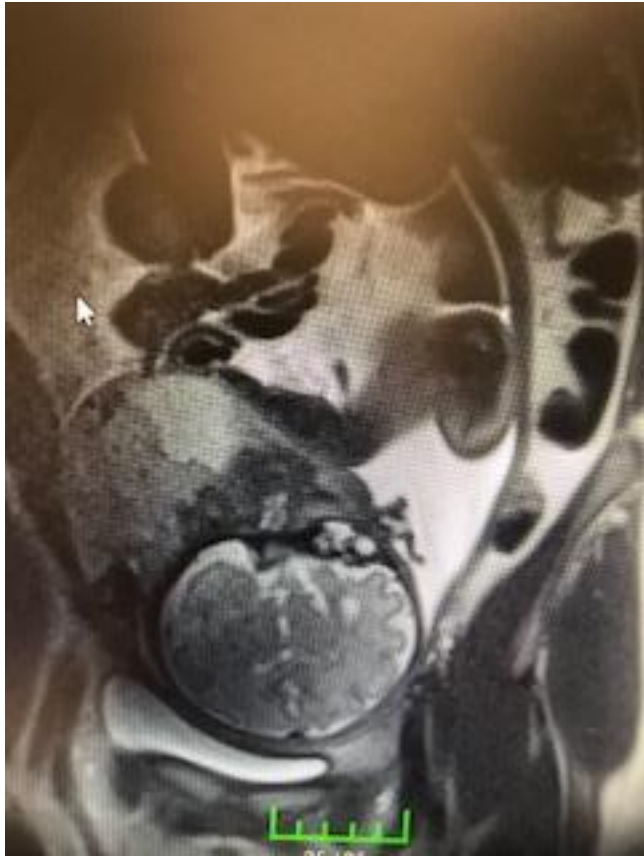
KOM:CEKIM GULBAHAR

DOGUM

OB 2

Precis





- Bu vaka hem intaruterin kitle saptanması hem de iskelet dışı tutulum olması sebebiyle önemlidir.
- Baş-boyun kitlesi saptanan hastalarda, ewing sarkomu akılda tutulmalıdır.

TEŞEKKÜR EDERİM