

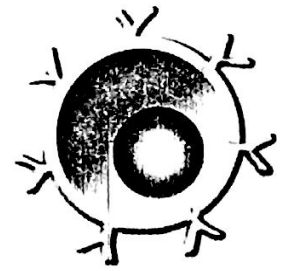
XV. ULUSAL KANSER KONGRESİ

23-27 Nisan 2003

Kemer, Antalya



Program ve Bildiri Özet Kitabı



P275

ref0988

28 YIL SONRA NÜKS EDEN BİR NON-HODGKIN LENFOMA OLGUSU¹Abdurrahman Işıkdöğen*, ¹Orhan Ayyıldız, ²Ahmet Dirier, ¹Metin Çelik, ¹Kenan Turgutalp, ³Hüseyin Büyükbayram¹Dicle Üniversitesi Tıp Fakültesi İç Hastalıkları²Dicle Üniversitesi Tıp Fakültesi Radyasyon Onkolojisi³Dicle Üniversitesi Tıp Fakültesi Patoloji

74 yaşında kadın hasta, sağ submandibuler bölgedeki 2.5 cm çapında kit-
le nedeniyle Mayıs 2002 tarihinde başvurdu. Histopatolojik ve immünohisto-
kimyasal inceleme sonucu Diffüz büyük B hücreli lenfoma olarak rapor edil-
di. Evreleme işlemleri sonucu evre IA olarak değerlendirildi. Hikayesinde
hastanın 1974 yılında aynı şekilde sağ submandibuler bölgedeki kitlesi nede-
niyle araştırıldığı ve biyopsi sonucu NHL tanısı aldığı, Evre IA olması nedeni-
le sadece radyoterapi aldığı saptandı. Karşılaştırma amacıyla eski preparatla-
rın yeniden değerlendirilmesi planlandı. Ancak aradan uzun süre geçmesi ne-
deniyle patoloji preparatları ve parafin bloklarına ulaşılamadı. 3 kür CEOP ve-
rildi. Tam remisyonda takip edilmektedir.

Onkolojide kemoterapi ve radyoterapi ile yüz güldürücü sonuçlar alınan
ve kür sağlanabilen hastalıklar içinde lenfomalar önemli bir yer tutar. Uzun
takiplerle ilgili yayınlar bulunmaktadır. Ancak 28 yıl gibi uzun süre sonra
nüks gelişimi ile ilgili literatürde bilgiye rastlanılmadı. Nadir bir olgu olması
nedeniyle sunuldu.

P276 SBA 4

ref0990

HODGKIN LENFOMA'LI 138 OLGUNUN KLİNİK VE PATOLOJİK ÖZELLİKLERİ¹Abdurrahman Işıkdöğen*, ¹Orhan Ayyıldız, ¹Metin Çelik, ¹Mustafa Yakut,¹Haluk Yeşilboğdan, ¹Tamer Saylam, ¹Naci Tiftik, ²Murat Söker,³Adem Arslan, ¹Ekrem Müftüoğlu¹D.Ü Tıp Fakültesi İç Hastalıkları²D.Ü Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları³D.Ü Tıp Fakültesi Patoloji

Giriş ve amaç: Dicle üniversitesi Tıp Fakültesi İç hastalıkları Hematoloji kli-
niğinde takip ve tedavi edilen hodgkin lenfomalı tüm hastalar retrospektif
olarak değerlendirildi.

Hastalar ve yöntem: Histopatolojik tanısı olan ve düzenli kayıtları olan 138
hasta değerlendirildi. Hastalar yaş, cins, patolojik alt tipleri, ve evreleri baka-
rından değerlendirildi. 95 (%69) erkek, 43 (%31) kadın olmak üzere 138
hasta değerlendirildi. Medyan yaş 39 (16-73 yıl) olarak bulundu. Histolojik
alt tiplerine göre Mikst sellüler, Nodüler sklerozan, lenfositten zengin ve len-
fositten yoksun tip sırasıyla 57 (%41), 35 (%25), 23 (%16), ve 19 (%13) has-
tada saptandı. Histolojik alt tipin 4 (%2.8) hastada belirlenemediği saptandı.
Evrelere göre hasta dağılımı sırasıyla: Evre I'de 16 (%11.5) hasta, Evre II'de
32 (%23) hasta Evre III'de 48 (%35) hasta, ve evre IV'de 40 (%29) hasta me-
vcuttu. İki hastada ise yeterli evreleme işlemlerinin yapılmadığı saptandı. SPSS
11.0 istatistik analiz kullanılarak değerlendirme yapıldı: 40 yaş altı ve üstü ol-
mak üzere hastalar gruplandırıldığında yaş grupları arasında anlamlı bir fark
bulunamadı. Ayrıca yaş grupları ile histolojik alt tipler arasında anlamlı bir
ilişki bulunamadı. Histolojik alt tip ile evre arasında da anlamlı bir korelas-
yon gösterilemedi.

Sonuç ve yorum: Hodgkin lenfoma erkeklerde daha sık rastlandı (E/K:2.2).
En sık histolojik alt tip mikst sellüler tip ve hastaların çoğunluğunun (%63)
ileri evre (evre III ve IV) olduğu saptandı.

P277

ref1009

MULTİPLE MYELOMALI HASTALARIMIZ¹Burhan Hazar*, ¹Ertuğrul Seyrek, ²Naci Tiftik, ³Fatma Akdoğan,
³Ali İhsan Şeran¹Mersin Üniversitesi Tıp Fakültesi İç Hastalıkları Anabilim Dalı²Mersin Üniversitesi Tıp Fakültesi³Adana a Numune Hast. Rad. Onk Bölümü

Adana Numune Hastanesi'ne kasım 2000 ile ekim 2002 tarihleri arasında
başvuran ve multiple myeloma(MM) tanısı alan 23 olgu retrospektif olarak
değerlendirildi. Olguların 17'si(%74) erkek, 6'sı(%26) bayandı. Hastaların ya-
şları 42 ile 80 arasında değişiyordu. Ortalama yaş 63 bulundu. Onbeş olguda sa-
dece MM varken, sekiz olguya plazmositoma(PMS)eşlik ediyordu. Sadece üç
olguda izole PMS vardı. PMS yerleşim yeri olarak; gastrik bir olguda, kolumna
vertebralis dört olguda, sternum iki olguda, beyin bir olguda, nazal kavite ve
vertebral tutulum beraberliği iki olguda saptandı. Olguların beşinde evre IIIB,
14 olguda IIIA hastalık varken, bir olguda evre II hastalık saptandı. Dört olgu
tedaviyi kabul etmedi. İzole PMS olan üç olgu sadece radyoterapi(RT)aldı(Bir
olgu nazal kavite, birisi sternum, bir diğeri servikal vertebra lokalizasyon-
lu). Onaltı olguya sistemik kemoterapi(KT) verildi. Dört olgu VAD(vinkristin,
adriamisin, deksametazon)kemoterapisi, 12 olgu melfelan + prednizolon ve-
ya melfelan + deksametazon KT'si aldı. Sekiz olguda (%50) tam cevap, üç olgu-
da(%19) parsiyel cevap, bir olguda (%6) stabil hastalık, dört olguda(%25) iler-
leyici hastalık görüldü. Takipteki 23 hastanın altısı ilerleyici hastalık ve/veya
enfeksiyondan kaybedildi. En sık enfeksiyon odağı akciğerdi. Onyedii hastanın
halen takibi yapılmaktadır.

P278

ref1051

PRİMER KEMİK KÖKENLİ HODGKIN-DIŞI MALİGN LENFOMALI OLGULARIMIZGülşan Yavuz*, Handan Uğur, Emel Ünal, Nurdan Taçyıldız, Suna Emir,
Sevgi Gözdaşoğlu, Şükrü Cin

Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Pediatrik Hematoloji-Onkoloji Bilim Dalı

Giriş: Primer kemik kökenli malign lenfomalar Hodgkin-dışı malign lenfo-
maların oldukça küçük bir grubunu oluşturmaktadır. Sıklığı, en geniş çocuk-
luk çağı serilerinde %5'in altında bildirilmektedir. Geniş bir histopatolojik
dağılımı olan hastaların bugünkü tedavi yaklaşımında, histopatolojik subgrup
dikkate alınarak kemoterapi uygulanması önerilmektedir. Burada, primer
kemik kökenli lenfoma olgularımız klinik özellikleri ve tedavi sonuçları ile su-
nulmaktadır.

Materyal-metot: Ocak 1990-Ocak 2003 tarihleri arasında bölümümüzde iz-
lenen 68 Hodgkin-dışı malign lenfomalı olgunun 6'sına biyopsi ile primer ke-
mik kökenli malign lenfoma tanısı konuldu. Yaşları 6-12 yıl arasında değişen
(median 10 yaş) hastaların 5'i erkek, 1'i kız çocuktur. Primer tutulum yerleri
açısından lezyonlar 2 olguda humerus, 2 olguda femur, 1 olguda vertebra, 1
olguda maksilla olarak belirlendi. Histopatolojik ve immünohistotipik özellik-
lerine göre 2 olgu anaplastik large cell lenfoma-CD30+ (1 olgu Bcell, 1 olgu
Tcell), 3 olgu lenfoblastik (1 olgu Tcell, 2 olgu Bcell), 1 olgu Burkitt dışı Bcell
olarak değerlendirildi. Hastalardan sadece birinin (humerus kökenli) ilk tanı-
sı Ewing sarkomuydu ve santral sinir sistemi tutulumundan sonra lenfoblas-
tik lenfoma tanısı aldı. Diğer 5 hastanın ilk tanılarını primer kemik kökenli
Hodgkin dışı malign lenfomaydı. Hastaların modifiye Murphy sınıflandırılma-
sına göre evrelendirilmesi yapıldığında 4 hasta evre I, 2 hasta evre IV olarak
değerlendirildi. Tcell kökenli 2 olgu lenfoblastik lenfoma protokolü, Bcell
kökenli 4 olgu POG 9317 Bcell protokolü ile tedavi edildi. Hiçbir hastaya ra-
dyoterapi uygulanmadı. Hastaların tümünde komplet remisyon sağlandı. An-
cak ilk tanısı Ewing sarkom olan hasta santral sinir sistemi tutulumunu taki-
ben progresif hastalık ile kaybedildi. 5 hasta (%83) halen tedavisiz olarak iz-
lenmektedir. Hastaların tüm yaşam süresi median 40 ay (12-96 ay)dır.