

**Amaç:** Bu çalışmada amacımız akut rabdomyolizli çocukların etyolojisini, kliniğini, laboratuvarını ve prognozunu değerlendirmektir.

**Gereç ve Yöntem:** Bu çalışmada 9 yıllık dönemde kliniğimizde takip edilen akut rabdomyolizli hastaların dosyaları retrospektif olarak incelendi.

**Bulgular:** Tüm değerlendirmelerden sonra 90 akut rabdomyolizli hasta incelendi. Hastaların %24,4'ü kız ve %75,6'sı erkekti. Ortalama yaş 82 ay idi. En küçük yaş 1 ay, en büyük yaş 204 ay ve median yaş 80 ay idi. En sık başvuru semptomu myalji ve güçsüzlüktü. İki hastada CK seviyeleri abondan yükseldi. Hastaların çoğunluğuna hidrasyon ve idrar alkalizasyonu yapıldı. Bir hastaböbrek yetmezliği gelişip diyalize alındı. Hiçbir hastamızı kaybetmedik.

**Sonuç:** Çocuklarda akut rabdomyoliz iyi prognozudur. Tanı için klinik semptom ve bulguların farkında olunması gerekir. Bu yüzden bu antitenin erken tanı ve hidrasyonu ile ciddi komplikasyonlar önlenbilir.

**Anahtar kelimeler:** akut rabdomyoliz, çocuk, kreatin kinaz yüksekliği,

Üç kardeşin tamamı WISCR-4 zeka testi ile bilişsel açıdan değerlendirildi. Bilişsel özelliklerinin etkilenmiş olduğu tespit edildi.

**Anahtar kelimeler:** Waardenburg, iris, hipopigmentasyon, sağırılık

## GENEL

P-202

Referans Numarası: 60

## GRADENIGO SENDROMU: OLGU SUNUMU

Deniz Yılmaz<sup>1</sup>, Ali Orak<sup>2</sup>, Hayrunnisa Yıldız Bulut<sup>2</sup><sup>1</sup>T. c. Sağlık Bilimleri Üniversitesi Keçiören Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Nöroloji Bölümü, ankara<sup>2</sup>T. c. Sağlık Bilimleri Üniversitesi Keçiören Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Kliniği, ankara

**Giriş:** Gradenigo Sendromu, otitis medianın nadir bir komplikasyonu olan petroz apeksin enflamasyonuna bağlı olarak gelişen kulak ağrısı, baş ağrısı ve diplopinin bir arada bulunduğu bir sendromdur. Burada çift görme şikayeti ile başvuran ve Gradenigo Sendromu tanısı alan bir olgu sunulmaktadır.

**Olgu:** 6,5 yaşında erkek hasta iki gün önce başlayan çift görme ve baş ağrısı şikayeti ile başvurdu. Hastanın 10 gün önce üst solunum yolu enfeksiyonu geçirdiği öğrenildi. Prenatal, natal, postnatal özelliği olmayan hastanın, nörolojik muayenesinde sağ gözde dışa bakış kısıtlılığı dışında özellik yoktu. Laboratuvar tetkiklerinde sedimentasyon 58 mm/h, beyaz küre 10,0 µL, nötrofil %66,6, lenfosit %27,4 idi. Kan ve idrar kültürlerinde üreme olmadı. Viral tetkikleri negatif olarak saptandı. Temporal BT incelemesinde bilateral mastoid hücrelerde ve her iki orta kulakta enflamasyonla uyumlu yumuşak doku dansiteleri (otitis media ve mastoidit) ve sağ petroz apeks lokalizasyonunda posterior duvarı tümüyle ve anterior duvar kısmi erode eden yumuşak doku dansiteleri (petroz apisit) mevcuttu. Beyin omurilik sıvısı değerlendirmesi normal olan hastaya seftriakson ve klindamisin tedavisi 14 gün süre ile verildi. Hastanın baş ağrısı ve bakış kısıtlılığı tamamen düzeldi.

**Sonuç:** Abdusens paralizi, baş ağrısı, diplopi ile gelen hastalarda Gradenigo Sendromu akla getirilmelidir. Tedavide sistemik (tercihen parenteral) antibiyotik tedavisi uygulanması; sonuç alınamayan olgularda cerrahi girişim yapılması önerilmektedir.

**Anahtar kelimeler:** Otitis media, Gradenigo Sendromu, abduzens paralizi

## GENEL

P-203

Referans Numarası: 254

## JELASTİK NÖBETİN NADİR BİR NEDENİ; ARTERİOVENÖZ MALFORMASYON

Esra Sarıgeçili<sup>1</sup>, Ezgi Çağlar<sup>1</sup>, Çetin Okuyaz<sup>1</sup><sup>1</sup>Mersin Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastanesi Çocuk Nöroloji Bölümü

Jelastik nöbetler hipotalamustan kaynaklanan en sık hipotalamik hamartomlara bağlı olduğu düşünülen nöbetlerdir. Çocukluk dönemi başlangıçlı inatçı nöbetler olup erken ergenlik ve bilişsel bozulma da eşlik eder. Arteriyovenöz malformasyon nöbetlerin %20-45'i ile ilişkilidir. Nöbetin hipotalamustan temporal ve frontal loba yayılması sonucunda hipomotor nöbet, atipik absans, Lennox Gastaut sendromu gibi nöbet türleri de eşlik edebilmektedir. Bu yazıda 6 yaşında jelastik ve hipomotor nöbet kliniği ile başvuran etyolojisinde alışılmadık aksine hipotalamik hamartom dışında temporal bölgede arteriyovenöz malformasyon saptanan bir vaka sunuldu.

**Anahtar kelimeler:** jelastik, arteriyovenöz malformasyon

## GENEL

P-200

Referans Numarası: 252

## ARTEYAL İSKEMİK STROK: 19 ÇOCUK HASTANIN RETROSPEKTİF DEĞERLENDİRİLMESİ

Hüseyin Tan<sup>1</sup>, Mecit Acar<sup>1</sup>, Ergin Cucu<sup>1</sup>, Zuhale Keskin Yıldırım<sup>2</sup><sup>1</sup>Atatürk Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Nöroloji Bölümü<sup>2</sup>Atatürk Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Hematoloji ve Onkoloji Bölümü

**Giriş:** Strok; beyin damarlarının oklüzyonu veya rüptürü sonucu ortaya çıkan akut nörolojik semptom ve bulgulara yol açan klinik durumdur. Tipik olarak arteriyel (İskemik ve hemorajik) ve venöz şeklinde sınıflandırılırlar. Çocuklarda strok, erişkinlerden farklı özelliklere sahiptir.

**Amaç:** Çocukluk çağı arteriyel iskemik stroklu (AİS) hastaların klinik, radyolojik, etyolojik, terapötik ve prognostik özelliklerini inceledik. Bu konudaki çalışmalara katkıda bulunmak istedik.

**Materyal ve Metod:** Bu çalışmada 15 yıllık dönemde kliniğimizde takip edilen AİS'lu hastaların dosyaları retrospektif olarak incelendi.

**Bulgular:** Tüm değerlendirmelerden sonra 19 AİS'lu hasta incelendi. Hastaların %47'si kız ve %53'ü erkekti. Ortalama yaş 8 idi. En küçük yaş 1, en büyük yaş 17 ve median yaş 7 yıldı. Ortalama başvuru zamanı 52 saat (median 12 saat) idi. En sık başvuru semptomu vücudun bir yarısında güçsüzlük ve muayene bulgusu hemipareziydi. İki hastaya trombolitik tedavi verildi. Hiçbir hastada mortalite yoktu, ancak sekel %76 oranında izlendi.

**Sonuç:** Çocuklarda AİS; mortalite açısından iyi prognozlu, ancak yüksek morbiditeye sahiptir. Bu yüzden bu antitenin erken tanınması ve trombolitik tedavi şansının iyi kullanılması için farkındalığın artırılması gerekir.

**Anahtar kelimeler:** arteriyel strok, inme, çocuk, trombolitik tedavi

## GENEL

P-201

Referans Numarası: 253

## WAARDENBURG SENDROMU TANISI KONAN ÜÇ KARDEŞİN BİLİŞSEL DÜZEYLERİNİN DEĞERLENDİRİLMESİ

Esra Sarıgeçili<sup>1</sup>, Meltem Çobanoğulları<sup>1</sup>, Mustafa Kömür<sup>1</sup>, Çetin Okuyaz<sup>1</sup><sup>1</sup>Mersin Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastanesi Çocuk Nöroloji Anabilim Dalı

Waardenburg sendromu iriste, saçta, retinada pigment kaybı, işitme yokluğu ve eşlik eden çölyak hastalığı gibi tipik morfolojik ve klinik bulgularla seyreden nadir görülen otozomal dominant geçişli genetik bir hastalıktır. PAX3 gen mutasyonu sonucu meydana gelir. Bu yazıda PAX3 gen mutasyonu saptanan, ön saç çizgisinde hipopigmentasyon, iriste pigment kaybı olan, işitme kaybının ve çölyak hastalığının da eşlik ettiği nadir görülen Waardenburg sendromu tanısı konan üç kardeş vaka olarak sunulmuştur. Vakaların babası da benzer morfolojik ve klinik özelliklere sahiptir.