

Meme Kanseri

S18

MEME'NİN NADİR TÜMÖRLERİ: LENFOİD, NÖROENDOKRİN VE MEZENKİMAL NEOPLAZİLER– ÇOK MERKEZLİ RETROSPEKTİF KOHORT ÇALIŞMASI

Müzeyyen Aslı Ergözoğlu¹, Özge Büyükahışa², Okan Aydın³, Hasibe Bilge Gür⁴, Hikmet Akar⁵, Berksoy Şahin¹, Bahiddin Yılmaz², Atike Pınar Erdoğan⁵

¹Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Onkoloji Bilim Dalı, Adana

²Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Onkoloji Bilim Dalı, Samsun

³Prof.dr.cemil Taşcıoğlu Şehir Hastanesi Tıbbi Onkoloji Bilim Dalı, İstanbul

⁴Sakarya Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Onkoloji Bilim Dalı, Sakarya

⁵Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Onkoloji Bilim Dalı, Manisa

Amaç: Meme malignitelerinin %1'inden azını oluşturan lenfoid, nöroendokrin ve mezenkimal neoplaziler, standart dışı klinik seyirleri nedeniyle tanı ve tedavide zorluklar barındırmaktadır. Bu çalışmada, 5 merkezden toplanan nadir olguların karakteristiklerini ve sağkalım verilerini literatür eşliğinde değerlendirmeyi amaçladık.

Yöntem: 2000-2025 yılları arasında histopatolojik olarak nadir meme tümörü tanısı alan 78 yetişkin hasta retrospektif olarak incelendi. Sağkalım analizleri Kaplan-Meier yöntemi ile yapıldı.

Bulgular: Ortanca yaş 45,8 saptandı. Hastaların %42,3'ü (n=33) malign filloides tümör (MFT), %38,5'i (n=30) sarkom, %18,8'i (n=10) nöroendokrin karsinom ve %6,4'ü (n=5) lenfomada idi. En sık sarkom alt tipi anjiyosarkom (%7,7); lenfoma tipi ise NHL (%5,1) idi. Hastaların %38,3'ünde T3 tümör saptanırken, %58'ine aksiller disseksiyon uygulanmadı. Takipte %16,4 hastada lokal nüks ve %18,6 hastada uzak metastaz gelişti. Histolojik alt tipe göre genel sağkalım (OS) sürelerinde anlamlı farklılık izlendi (p=0.006). En uzun OS NHL grubunda (63,25 ay) iken; en kısa OS süreleri anjiyosarkom (23,5 ay) ve MFT (6,7 ay) gruplarında kaydedildi.

Sonuç: Literatürde meme sarkomları ve MFT'ler, epiteliyal karsinomlara göre daha agresif seyirli ve hematogen yayılıma yatkın antiteler olarak tanımlanmaktadır; çalışmamızdaki anjiyosarkom ve MFT grubundaki belirgin düşük sağkalım süreleri bu verilerle paralellik göstermektedir. NHL olgularındaki sağkalım başarısı, literatürdeki primer meme lenfomalarının sistemik kemoterapiye (özellikle antrasiklin bazlı) verdiği yüksek yanıt oranıyla ilişkilendirilmiştir. Olgularımızın %58'ine aksiller disseksiyon yapılmaması, bu tümörlerin lenfatik yayılım potansiyelinin düşük olduğunu bildiren güncel yaklaşımları desteklemektedir. Sonuç olarak, bu heterojen grupta histolojik alt tip sağkalımın en temel belirleyicisidir ve tedavi yönetimi mutlaka multidisipliner bir zeminde, tümör biyolojisine spesifik olarak kurgulanmalıdır.

Anahtar Kelimeler : meme kanseri, nadir tümörler, meme lenfoması, nöroendokrin tümör, sarkom.

Kaynakça :

Jabbour, G., et al. (2017). "Primary breast lymphoma: 22-year experience of a single cancer center." Journal of Medical Case Reports.

Adem, C., et al. (2004). "Primary breast sarcoma: clinicopathologic series from the Mayo Clinic and review of the literature." British Journal of Cancer.

Inno, A., et al. (2016). "Neuroendocrine carcinoma of the breast: Current evidence and future perspectives." The Oncologist.

Resimler :

Resim Açıklaması: ...

Meme kanseri, Nadir tümörler, Meme lenfoması, Nöroendokrin tümör, Sarkom.