

Primer Tiroid Lenfoma Tanılı Hastaların Değerlendirilmesi: Tek Merkez Deneyimi

Derya Demirtaş Esmer, Doğan Uncu, Hilal Karakaş
ANKARA ŞEHİR HASTANESİ, TIBBİ ONKOLOJİ KLİNİĞİ

Primer Tiroid Lenfoma Tanılı Hastaların Değerlendirilmesi: Tek Merkez Deneyimi
Derya Demirtaş Esmer, Doğan Uncu, Hilal Karakaş

1 Ankara Şehir Hastanesi Medikal Onkoloji Kliniği

Giriş-Amaç: Primer tiroid lenfomaları (PTL) hem tiroid maligniteleri arasında hem de ektranodal lenfomalar arasında nadir görülmesine rağmen erken tanı ve tedavi için bu hastalığın farkında olmak önemlidir. Biz bu çalışmamızda tiroid lenfomalı hastaların klinik ve patolojik özelliklerini, uygulanan tedavileri ve sağkalım sonuçlarını araştırmayı amaçladık

Hastalar ve Yöntem: Kliniğimizde Ağustos 2008 ile Aralık 2021 tarihleri arasında takip ve tedavi edilen PTL tanısı alan 8 hasta retrospektif olarak incelendi. Hastaların cinsiyet, yaş, ECOG performans statüsü, tanı anında başvuru semptomları, B semptomları olup olmadığına hastalık zemininde kronik tiroidit varlığı, hastalık evresi, uygulanan tedaviler ve yanıt oranları ve sağkalım özellikleri retrospektif olarak incelendi.

Bulgular: Çalışmaya alınan 8 hastanın 6'sı kadın 2'si erkek idi. Hastaların ortalama yaşı 48.5 (minimum:23, maximum:69) yılıdır. Hastalar en sık, boyunda kitle (%62,5), nefes darlığı (%25) ve boyunda ağrı (%12,5) şikayetleri ile prezente olmuşlardır. Üç hastanın (%37,5) tanıda B semptomları bulunmaktaydı. Hastaların büyük çoğunluğu (%62,5) tanı anında normal TSH düzeyine sahipti, %25 hastada tiroid otoantikor pozitifliği mevcuttu. Hastaların %25 i evre1,%25 i evre 2, %50 si evre 4 idi. Tüm hastalara cerrahi yapılmıştı ve ortalama tümör boyutu 6,6 cm idi. Tüm hastalar Diffüz Büyük B Hücreli Lenfoma histolojisine sahipti. Hastaların 7'sine kemoterapi verilmişti. Verilen kemoterapi rejimleri; R-CHOP (%71,4), CHOP (%14,3) ve R-CVP (%14,3) idi. Hastaların %75'i radyoterapi almıştı. Tedavi sonrası 6 hastada tam yanıt mevcutken 2 hastada parsiyel yanıt izlendi. Hastaların ortalama takip süresi 33.8 ay, ortalama genel sağkalım süresi 138,4 ay (%95 CI 0.0-132.8) olarak izlendi.

Sonuç: PTL tiroid malignitelerinin ve ekstra nodal lenfomaların nadir bir alt grubudur. Çalışmamızda PTL hastalarının hepsi DBBHL alt tipinde olup radyoterapi ve kemoterapi ile yüksek tam yanıt oranları ile uzun sağkalım sürelerine elde edilmiştir.

Anahtar Kelimeler: DBBHL:Diffüz büyük b hücreli lenfoma, PTL:primer tiroid lenfomaları