

Sayın Editör,

Alper Akın ve arkadaşları tarafından yazılmış olan “Fetal dönemde kardiyak rabdomyom saptanan iki yenidoğan vakası” başlıklı makaleyi ilgiyle okudum.

Yazarlar, fetal ve postnatal ekokardiyografilerinde çoklu intrakardiyak rabdomyom saptanan iki olguyu rapor etmiş, klinik seyirlerini anlatmış ve genel literatür bilgilerini okuyucularla paylaşmışlardır.

Yazıda her iki vakanın da tüberosklerozis ve kardiyak rabdomyom tanılarıyla pediatrik kardiyoloji ve pediatrik nöroloji bölümleri tarafından izlenmekte olduğu vurgulanmış olmasına rağmen ne yazık ki bu vakaların ne tanı aşamasında, ne de takiplerinde pediatrik onkoloji bölümlerine danışılmadığı, dahası yaşamlarının sonraki bölümlerinde oluşabilecek komplikasyonlar açısından onkolojik anlamda bir takip planı yapılmadığı anlaşılmaktadır. Kardiyak rabdomyomlar postnatal dönemde önemli oranda regresyon gösterse de tüberosklerozu olan bireylerde yaşamlarının sonraki yıllarında dev hücreli astrositom gelişme riski bulunmaktadır.<sup>1</sup>

Bunun dışında tüberoskleroz anjiomiyolipom, diğer beyin tümörleri ve rabdomyosarkom gelişimi açısından da risk yaratmaktadır.<sup>2</sup> Hatta bazı merkezler bu hastaları periyodik beyin MRG ve renal USG ile izlemektedir. Bu nedenlerden ötürü bu tür hastaların takibinde pediatrik onkoloji bölümlerinin bulunması bir zorunluluk olarak öne çıkmaktadır.

#### KAYNAKLAR

1. Kwiatkowski DJ, Short MP. Tuberous sclerosis. Arch Dermatol 1994; 130: 348-354.
2. Narod SA, Stiller C, Lenoir GM. An estimate of the heritable fraction of childhood cancer. Br J Cancer 1991; 63: 993-999.

Doç. Dr. Serhan Küpeli

Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi,  
Pediatrik Onkoloji ve Pediatrik Kemik İliği Nakil Ünitesi,  
Balcalı, Adana  
E-mail: serhankupeli@cu.edu.tr