

28. ULUSAL PATOLOJİ KONGRESİ

27-30 Ekim 2018

Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
Morfoloji Yerleşkesi



Patoloji
Dernekleri
Federasyonu



Ankara
Patoloji
Derneği



E-Poster

Baş ve Boyun Patolojisi

EPS010(866)

Glomanjioperisitom, nadir görülen sinonazal tümör : Olgu sunumu

Seyhan Özakkoyunlu Hasçıçek¹, Ramazan Uçak¹, Özge Kocaman¹, Fevziye Kabukçuoğlu¹

¹ Sağlık Bilimleri Üniversitesi Şişli Hamidiye Etfal Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Patoloji Kliniği

GİRİŞ: Glomanjioperisitom, sinonazal tümörlerin %0,5-1'ini oluşturur. Kapillerler etrafındaki perisitlerin proliferasyonudur. Sıklıkla SMA boyanırken CD 34 ile boyanma göstermezler.

OLGU:Burun tıkanıklığı ile başvuran olguda sağ nazal kavitede 3.5 cm çaplı polipoid lezyon saptandı. Hematoksilin eozin boyalı kesitlerde yüzey epitelinden grenz zon ile ayrılmış vasküler yapılar etrafında uniform içsi hücre proliferasyonu ve peritelyomatöz hyalinizasyon ile karakterize lezyon izlendi. B katenin ve SMA ile boyanma saptanan olgu glomanjioperisitom olarak raporlandı .

SONUÇ: Sinonazal kavitenin içsi hücreli ve vasküler neoplazileri arasında yer alan glomanjioperisitomun piyojenik granülom, leiomyom, anjiofibrom özellikle soliter fibröz tümörden ayırımı güçlük yaratmaktadır. Düşük malignite potansiyeli gösteren glomanjioperisitomun, soliter fibröz tümörden ayırımında diffüz ve kuvvetli nükleer β katenin pozitifliği , STAT 6 negatifliği yardımcıdır . Nadir görülen bir olgu olması sebebiyle paylaşmaktayız.

Anahtar Kelimeler :Glomanjioperisitom, sinonazal, soliter fibröz tümör