

مشاهده یک نمونه بسیار نادر از رابدومیوما در قلب جنین در شهر سامسون: گزارش موردی

الناز عابدینی: دانشجوی پزشکی دانشگاه ۱۹ مایس سامسون ترکیه

چکیده

زمینه و هدف: با توجه به این که تومور اولیه در قلب جنین از موارد نادر دوران جنینی است. رابدومیوما در بیشتر موارد از بطن‌ها منشاء می‌گیرد و در موارد بسیار نادر ممکن است منشاء و منبع آن از دهلیزها و یا از سطح اپیکارد باشد. با وجود خوش خیم بودن ضایعه، قرارگیری در نواحی حساس قلب ممکن است منجر به آریتمی کشنده و انسداد حفرات قلب شود. رابدومیوماهای متعدد اکثراً همراه با بیماری توپروس اسکروزیس است، این بیماری با عقب ماندگی ذهنی و تشنج در شدت‌های بسیار مختلف تظاهر می‌نماید. استفاده از روش سونوگرافی در جریان بررسی‌های روتین برای آنومالی‌های جنینی بهترین روش برای تشخیص رابدومیوما است. در بررسی مقالات چاپ شده در مجلات کشور ترکیه تا به حال موردی گزارش نشده است.

یافته‌ها: خانم باردار ۲۹ ساله با جنین ۲۷ هفته که در بررسی سونوگرافی در مرکز تصویربرداری و سونوگرافی شهر سامسون، توده در بطن چپ قلب جنین مشاهده گردید.

نتیجه گیری: تشخیص به موقع این تومور در دوران جنینی به دلیل برنامه‌ریزی و پیگیری بیماری و عوارض آن، از جمله نارسایی قلبی و انسداد خروجی حفرات قلب و همراهی آن با بیماری توپروس اسکروزیس که یک بیماری ژنتیکی است حایز اهمیت است.

واژه‌های کلیدی: قلب، بیماری ژنتیکی توپروس اسکروزیس، انسداد حفرات، رابدومیوما