

028

PERFIL DO PACIENTE COM SARCOMA DE PARTES MOLES ATENDIDO NO HOSPITAL DE CLÍNICAS DE PORTO ALEGRE. *Suzan L. B. Brandão, Gabriel G. Nunes, Daniel V. Duarte, Tatiana Simon, Renato L. Rodrigues, Ronaldo Oliveira da Silva, Gerson Junqueira Jr., Renato L. Amaral.*(Departamento de

Cirurgia, Serviço de Cirurgia Geral, Faculdade de Medicina, UFRGS).

Sarcomas de partes moles são tumores derivados de tecidos conetivos e de suporte mesodérmicos. São denominados de acordo com o tecido normal em que se desenvolvem. São tumores raros, constituindo 0,7% das neoplasias malignas humanas. Ocorrem em qualquer parte do corpo e em todas as faixas etárias. A etiologia genética não está bem determinada, embora hajam oncogenes específicos e predisposição genética estabelecida para alguns subtipos. Há aumento do risco de ocorrência frente à exposição a radicais fenóxi, fenóis clorinados, certas drogas quimioterápicas e radiação ionizante. Atualmente, existe uma forte associação entre Sarcoma de Kaposi e pacientes imunossuprimidos, como os portadores da Síndrome da Imunodeficiência Adquirida (AIDS) e pacientes transplantados. Esse trabalho tem por objetivo estabelecer o perfil dos pacientes com sarcoma de partes moles atendidos no HCPA, determinar a existência de associações entre as variáveis pesquisadas e a ocorrência de sarcomas, determinar as modalidades de tratamento adotadas e a incidência de reincidivas conforme tratamento. O trabalho consiste em um estudo retrospectivo transversal. Serão selecionados para o estudo pacientes com diagnóstico de sarcoma de partes moles realizado pelo Serviço de Patologia do HCPA entre 01.86 e 12.97. O método de obtenção de dados será revisão de prontuários. Os dados serão analisados através do teste do (2, teste exato de Fisher e teste t, usando-se significância de 5%. Até o momento foram recrutados 157 pacientes. Destes, 20,3% tiveram diagnóstico histopatológico de fibrohistiosarcoma maligno; 17,2%, de lipossarcoma; 13,3%, de sarcoma indiferenciado; 12,1%, de rabdomiosarcoma; e 7,6%, de dermatomiosarcoma. O restante foi distribuído entre outros tipos histológicos.