

PO-1.12 Chirurgische Therapie der Weichteilsarkomen.

Z. Krska, CSc.¹, D. Hoskovec, PhD.¹, P. Klobusicky¹

¹VFN Prag

Einleitung: STS (soft tissue sarcomas) stellen eine heterogene Tumorgruppe mit dem Ursprung in den mesenchymalen Zellen, die sich durch Altereinteilung, Ortseinteilung, Dignität und Prognose unterscheiden. Ungefähr die Hälfte der Patienten mit STS wurde erst in einem fortgeschrittenen Stadium festgestellt, oft sogar mit Präsenz von Fernmetastasen.

Die fünfjährige Überlebenszeit beträgt zirka 50% der Patienten.

Ergebnisse: Im Zeitraum von 2009 bis 2013 operierten wir insgesamt 63 Pat. mit STS. Bei den Pat. führten wir insgesamt 79 operativen Eingriffen. Häufigster Befund war ein Liposarkom (56%). Das Ausmaß des Eingriffes variierte von lokaler Excision mit einem Sicherheitsabstand bis zu den multivisceralen Resektionen. Schlussforderung: Die Voraussetzung einer radikalen Operation ist eine Tumorexcision mit dem Sicherheitsabstand von mindestens 1 cm. Als erforderlich sehen wir eine interdisziplinäre fachübergreifende Zusammenarbeit, der chirurgische Eingriff ist in der Therapie für die Prognose des Pat. entscheidend.