

# Skeletaal Ewing-sarcoom (ORPHA 319)

**Wat is het?**

Een Ewing-sarcoom is een zeldzame, agressieve kwaadaardige bottumor die vooral voorkomt bij kinderen, adolescenten en jongvolwassenen. De tumor kan in elk bot ontstaan, maar komt het vaakst voor in het bekken, de boven- of onderbenen en de ribben.

**Klachten**

Pijn, zwelling, soms koorts, vermoeidheid of gewichtsverlies.

**Onderzoeken**

Röntgenfoto, MRI van het aangedane bot, CT op indicatie, PET CT - longen en altijd weefselonderzoek (biopsie).

**Behandeling**

Intensieve behandeling met chemotherapie, operatie en/of bestraling. Bij kinderen vindt de behandeling in principe plaats in het Prinses Máxima Centrum.

**Controles**

Intensieve controles in de eerste jaren, daarna afbouw. Langdurige follow-up (minimaal 10 jaar). Aandacht voor late effecten van behandeling chemotherapie.