

---

# Tumor tritón maligno en región escapular: reporte de caso

► Isabel Cristina Durango, Alicia Quiroga Echeverri, Diana Carolina Moncada Bonilla, Gabriel Jaime Varela Aguirre, Jaime Andrés Triana Godoy

Hospital Pablo Tobón Uribe, Medellín (Antioquia). **Contacto:** idurango5@gmail.com

**Introducción y objetivos.** El tumor tritón maligno (TTM) es un tipo de tumor poco frecuente, de características agresivas, que se asocia con altas tasas de enfermedad metastásica y recurrencia. La caracterización de la neoplasia por medio de inmunohistoquímica es fundamental para valorar el componente neural y la diferenciación rabdomioblástica. No hay suficiente soporte en la literatura

con respecto al manejo óptimo dada la rareza de su presentación; se discute el caso de una paciente con un TTM metastásico inicialmente manejado con radioterapia.

**Materiales y métodos.** Reporte de caso.

**Resultados.** Mujer de 67 años, cuadro de dos meses de evolución de aparición de lesión nodular y ulcerada escapular izquierda,

la biopsia reveló un tumor tritón maligno. Los estudios de extensión revelaron la presencia de metástasis en los pulmones, por lo cual se definió no llevar a manejo quirúrgico, sino hacer paliación local con radioterapia.

**Conclusiones.** El TTM es una entidad rara, se reporta el caso de una paciente y su manejo.

---

# Tumor de Wilms de la infancia, en recaída 24 años después del diagnóstico

► Alicia Quiroga Echeverri, Isabel Cristina Durango, Gabriel Jaime Varela Aguirre

Hospital Pablo Tobón Uribe, Medellín (Antioquia). **Contacto:** aliciaqx@yahoo.com

**Introducción y objetivos.** El tumor de Wilms representa la neoplasia renal más común en la infancia, sin embargo, en la edad adulta se trata de una entidad poco frecuente y se desconoce cuál es el manejo óptimo. No obstante, los tratamientos se extrapolan del manejo multimodal que se utiliza en la población pediátrica.

**Materiales y métodos.** Reporte de caso.

**Resultados.** Paciente femenina de 29 años, quien tuvo antecedente de un tumor de Wilms derecho estadio III (clasificación desfavorable) a

los 4 años de edad, manejada con cirugía, quimioterapia y radioterapia. Presenta síntomas constitucionales y dolor abdominal, documentándose múltiples masas en peritoneo y ovario bilateral; se tomó biopsia que reporta tumor de Wilms, tratada con quimioterapia ICE, cursando con toxicidad severa; debido al recrecimiento de las lesiones y a la baja carga tumoral, fue llevada a anexohisterectomía y peritonectomía.

**Conclusiones.** Se reporta un caso de tumor de Wilms diagnosticado en la infancia, en recaída en la edad adulta.

---

# PEComa maligno uterino con metástasis cervical, pulmonar y piel: reporte de un caso

► Fernando Contreras Mejía, Kelman Ojeda Rodríguez, Ricardo Bruges, Samuel Morales

Instituto Nacional de Cancerología, Bogotá, D.C. **Contacto:** namlek74@hotmail.com

**Introducción y objetivos.** Los PEComas (tumores de células perivasculares epitelioides) son neoplasias de origen mesenquimal. Muestran sobreactividad de la vía mTOR. Se ha reportado uso de temsirolimus, sirolimus y everolimus. Por la expresión de receptores hormonales, también se han utilizado inhibidores de aromatasa. Objetivo: describir un caso de PEComas maligno.

**Materiales y métodos.** Reporte de caso y revisión de literatura.

**Resultados.** Paciente femenina de 62 años con antecedente de leiomioma uterino tratada con histerectomía y posterior radioterapia adyuvante. En seguimiento, compromiso cervical posterior, lesión pulmonar y piel de mejilla derecha compatible con melanoma. Recibe manejo con dacarbazina, presentando

neutropenia febril y hemorragia de vías digestivas. En revisión de patología en el Instituto Nacional de Cancerología, se concluye tumor epiteliode maligno compatible con PEComa maligno. Se plantea manejo con everolimus 5 mg/día y, en caso de progresión o toxicidad limitante, letrozole 2,5 mg/día.

**Conclusiones.** El diagnóstico de PEComa es infrecuente y representa un reto diagnóstico.