



Revista Colombiana de Hematología y Oncología

5to Congreso Nacional de Investigación en Hematología y Oncología. Premios Hernando Sarasti 2022

Tumores primarios múltiples y neoplasia hematológica secundaria, reporte de un caso

»Andrea Stefania Pantoja Chica¹
 »Claudia Agudelo López¹
 »Guillermo Enrique Quintero Vega¹
 »Andrés Armando Borda Molina¹
 »Juana Catalina Figueroa Aguirre¹

¹ Fundación Santa Fe de Bogotá

Caso: paciente femenina de 69 años con antecedente de cáncer de seno in situ en 1998 tratado con resección quirúrgica y con antiestrógeno (tamoxifeno) por cinco años alcanzando remisión completa. En el 2009 se documenta una gammapatía monoclonal de significado indeterminado (MGUS), luego en el 2018 con aplasia pura de células rojas: entre los estudios que solicitamos se encuentra como hallazgo incidental un timoma que fue resecado en el mismo año. Posteriormente, en marzo de 2022, presentó cambio en el hábito intestinal con hallazgo de un adenocarcinoma de la unión rectosigmoidea con resección en mayo de 2022 con bordes negativos. Actualmente, en seguimiento del MGUS con documentación de pico monoclonal, elevación de la relación kappa/lambda (15.92) y presencia de blastos en el hemograma, por lo cual se realizó biopsia de médula ósea encontrando una neoplasia mielode relacionada a terapia con mieloblastos infiltrando el 24 % de la médula ósea. Además, con una progresión de MGUS a mieloma

múltiple indolente con infiltración intersticial y nodular por plasmocitos que compromete el 35 % de la biopsia de médula ósea, con mutación del gen de IDH 1 y 2, FLT3 negativo. Se inició protocolo de quimioterapia con 5-azacitidina más venetoclax primer ciclo en curso. En seguimiento conjunto con genética clínica con intención de descartar causas de sus múltiples neoplasias sólidas y hematolinfoides.

Conclusiones: existen pacientes que pueden tener múltiples neoplasias de aparición simultánea o no, en quienes se deben considerar y estudiar causas genéticas sin limitar las opciones terapéuticas por su concomitancia.

Palabras Clave:

Tumores primarios múltiples; neoplasias hematológicas secundarias; mieloma múltiple indolente.

Autor para correspondencia: Andrea Stefania Pantoja Chica

Correo electrónico: andrea.pantoja@fsfb.org.co

Sociedad Colombiana de Hematología y Oncología. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND. (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>)