

ANGIOSARCOMA DE VAGINA

Sánchez Díez, D. H. Vithas Aravaca; Sánchez Guzmán, D. C.S. San Andrés; González cerrón, S. H Ramón y Cajal



•Objetivos:

Presentar un caso clínico poco frecuente en la patología vaginal

•Material y métodos:

Se presenta caso clínico de paciente mujer de 61 años con presencia de angiosarcoma de vagina. Se empleó la búsqueda bibliográfica en PubMed y UpToDate

•Resultados:

Mujer de 61 años menopausia desde los 50 años que acude a consulta por sangrado vaginal desde hace 23 días y la presencia de mal olor genital. Antecedentes medico quirúrgicos sin interés. 3 partos vaginales.

La especuloscopia evidencia masa vaginal en cara lateral izquierda muy friable a la exploración de unos 3cm, sangrado activo en sábana en un punto de la lesión, estructura macroscópica con grandes vasos, borde irregular. Se realiza biopsia de la lesión en quirófano para control de hemostasia. La biopsia describe angiosarcoma extensamente úlcerao bien diferenciado.

Se solicita RMN (Resonancia Magnética Nuclear) que describe masa nodular de 4cm de límites bien definidos con áreas quísticas ocupando cara lateral de vagina y tercio superior de la misma.

Se valora en comité de tumores donde se decide realizar cirugía radical y posterior radioterapia.

•Conclusiones:

El angiosarcoma de vagina es una neoplasia muy poco frecuente siendo el 0,8% de las neoplasias vaginales. Representa el 1% de todos los sarcomas de partes blandas. Se trata de tumores malignos con alta capacidad de metastatización pues la mayoría son mal diferenciados. En nuestro caso se trata de un tumor bien diferenciado.

Su tratamiento debe ser valorado por unidades especializadas con valoración multidisciplinar.

El tratamiento puede conllevar el empleo de cirugía radical, radioterapia, tratamientos oncológicos basados en quimioterapia e inmunoterapia.

