

NEUROFIBROSARCOMA GIGANTE DE ESPALDA

Dr. Moisés Cukier B., Dr. Edwin Béliz

Médicos Internos

Hospital Regional Rafael Hernández. David, Chiriquí



Se trata de paciente femenina de 35 años con antecedente de Neurofibromatosis tipo 1 (Enfermedad de Von Recklinghausen), diagnosticada a los 14 años. Acude por cuadro de dos meses de evolución de crecimiento de masa en hemitórax posterior derecho de 30 centímetros de diámetro asociado a dolor, náuseas, vómitos y sensación de peso.

El neurofibrosarcoma es un tumor raro que incluye la grasa, los músculos, los tendones, los nervios, el tejido fino sinovial, los vasos sanguíneos y que puede presentarse de un neurofibroma preexistente, asociado generalmente a la neurofibromatosis tipo 1 (el cual implica cambios en el gene NFI), en el cual hasta 16% de pacientes demuestran el cambio sarcomatoso en el neurofibroma.