

Tumor Sólido-Pseudopapilar del Páncreas Presentación de 3 Casos Clínicos

Francisco Venturelli M¹, Cristian Carrasco L³, Maeva del Pozo L^{2,3}, Carlos Cárcamo I^{1,4}, Orlando Felmer E¹, Marcela Cárcamo Ibaceta⁵, Aliro Venturelli Leonelli^{1,4}.

RESUMEN

El tumor sólido-pseudopapilar del páncreas (TSPP) es una neoplasia infrecuente (1-2% de los tumores exocrinos), que afecta predominantemente a mujeres jóvenes, con bajo potencial de malignidad (15% da metástasis). Su diagnóstico preoperatorio es difícil, principalmente debido a que a la imagenología no tiene una característica que la pueda diferenciar de otros quistes pancreáticos, por lo que generalmente es un hallazgo histopatológico. El tratamiento quirúrgico presenta buena sobrevida, incluso en presencia de metástasis. Presentamos 3 casos con cuadro clínico, imagenología, tratamiento e histopatología, con el fin de aportar más información, sobre esta infrecuente patología.

PALABRAS CLAVE: tumor sólido-pseudopapilar, tumores quísticos, resección de páncreas, pancreatoduodenectomía.

Rev. Gastroenterol. Perú; 2011; 31-1: 72-76

ABSTRACT

The solid-pseudopapillary tumors of the pancreas (TSPP) are a uncommon neoplasm (1-2% of exocrine tumors). Are more frequent in young women and presents a low malignant potential (15% develop metastases). Its preoperative diagnosis is very difficult, because these tumors haven't radiological features that makes distinguish from the other pancreatic cysts tumors. Usually are a histopathological finding. Surgical therapy provides good survival, even in the presence of metastases. We present 3 cases with clinical, imaging, treatment and histopathology to provide more information about this rare disease.

KEY WORDS: Solid Pseudopapillary Tumor, Cystic Pancreatic Tumor, Pancreatic Surgery

INTRODUCCIÓN

El tumor sólido pseudopapilar del páncreas (TSPP) es una neoplasia del páncreas exocrino, de baja incidencia, con bajo potencial maligno, que afecta predominantemente a mujeres jóvenes¹.

Chile es uno de los países con mayor incidencia de tumores pancreáticos², ocupando el TSPP el 1-2% de ellos³. A pesar de su baja incidencia el 75% de los casos han sido publicados en la última década, lo que podría estar indicando, que cada vez más nos veremos enfrentados a esta incierta patología⁴. A pesar que su incidencia pareciera ir en aumento, hasta el año 2005 sólo había 500 casos publicados¹,

lo que ha imposibilitado un consenso de manejo, de allí la importancia de dar a conocer el diagnóstico y tratamiento de cada caso.

El objetivo de este artículo es mostrar nuestra experiencia en 3 casos clínicos ocurridos en un periodo menor a un año y revisar el estado del arte en relación a esta patología.

CASO CLÍNICO 1

Mujer de 42 años, consulta por cuadro de 3 meses de evolución de dolor hipogástrico leve intermitente asociado a distensión abdominal, flatulencias y dispepsia. Ecografía abdo-

1. Instituto de Cirugía. Facultad de Medicina. Universidad Austral de Chile.
2. Instituto de Histología y Patología. Facultad de Medicina. Universidad Austral de Chile.
3. Subdepartamento de Anatomía Patológica. Hospital Clínico Regional de Valdivia.
4. Subdepartamento de Cirugía. Hospital Clínico Regional de Valdivia.
5. Magister en epidemiología

minal informa, masa en hipocondrio izquierdo, en relación a la cola del páncreas, separada del riñón y bazo. Estudio serológico resulta negativo para hidatidosis. La tomografía helicoidal computada de abdomen, evidencia la cola del páncreas desplazada hacia anterior, comprimiendo la curvatura mayor gástrica, cara medial del bazo y cara anterior del riñón izquierdo, en relación a una formación redondeada de aspecto quístico de aproximadamente 8 cm de diámetro, tabicada, de paredes de moderado grosor con áreas cálcicas en su interior, que se magnifica escasamente con el medio de contraste (figura 1). Se plantea el diagnóstico diferencial entre pseudoquistes y cistoadenoma macroquístico pancreático.



Figura 1. Corte axial y reconstrucción de tomografía computada helicoidal de abdomen. Se observa la cola del páncreas desplazada hacia anterior, comprimiendo la curvatura mayor gástrica, cara medial del bazo y cara anterior del riñón izquierdo, en relación a una formación redondeada de aspecto quístico de aproximadamente 8 cm de diámetro, tabicada, de paredes de moderado grosor con áreas cálcicas en su interior, que se magnifica escasamente con el medio de contraste.

Se practica tumorectomía más esplenectomía, por adherencia al hilio esplénico. Evoluciona satisfactoriamente siendo dada de alta al tercer día postoperatorio. La biopsia de la pieza quirúrgica informa presencia de un ovoide quístico necrótico de 8 cm con pared de espesor variable, con áreas sólidas y extensa necrosis hemorrágica (figura 2). El estudio histopatológico diagnóstica un tumor sólido-pseudopapilar del páncreas, con márgenes quirúrgicos libres (Figura 3,4, tabla 1).

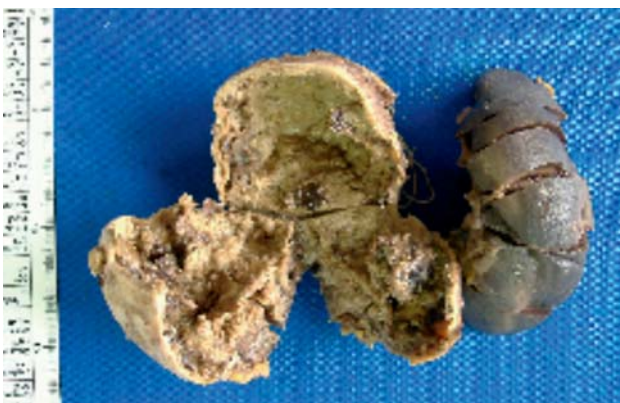


Figura 2. Macroscopía de pieza operatoria en que se visualiza la presencia de un ovoide quístico necrótico de 8 cm de pared de espesor variable, con áreas sólidas y extensa necrosis hemorrágica.

CASO CLÍNICO 2

Mujer de 41 años que consulta por cuadro agudo de dolor tipo cólico, en hipocondrio derecho, asociado a vómitos. Ecografía abdominal muestra imagen compatible con colecistitis aguda litiasica, además de una imagen de 4 x 3 cm en relación al páncreas, de aspecto nodular, ovoidea y bien definida. Se realiza tomografía helicoidal computada de abdomen que además de informar una vesícula de características inflamatorias, describe la presencia de tumor de 4,8 x 5 cm a nivel del cuerpo del páncreas, que desplaza la cara posterior del estómago, hipodensa, de contornos bien definidos y regulares, que se contrasta parcialmente con el medio de contraste. Antígeno carcinoembrionario 2,3 U/ml. Se practica pancreatomectomía corporocaudal, con preservación esplénica, más colecistectomía clásica. Se da de alta al 5 día posoperatorio sin complicaciones. Biopsia informa presencia de un tumor de 6,5 cm de diámetro mayor, sólido, sin necrosis, con histopatología concordante con TSPP; márgenes quirúrgicos libres y resección de un linfonodo sin compromiso metastásico.(figura 3,4,tabla 1)

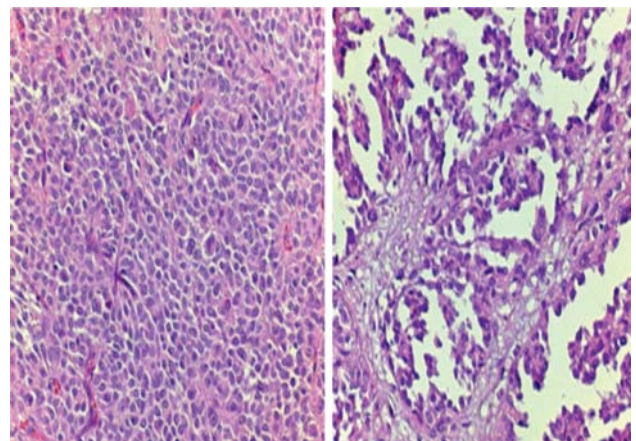


Figura 3. Se visualiza patrón sólido y pseudopapilar

CASO CLÍNICO 3

Mujer de 22 años con antecedentes de ovario poliquístico y usuaria de anticonceptivos orales. Presenta cuadro de dolor epigástrico postprandial, que evoluciona a todo el hemiabdomen izquierdo, irradiándose a dorso, hemitórax y brazo ipsilateral, de carácter opresivo y asociado a dispepsia. Ecografía abdominal informa masa de 9,8 x 8,1 cm anteromedial al polo superior del riñón izquierdo en relación a la cola del páncreas, heterogénea, redondeada, con contornos lisos y precisos, y con múltiples zonas de distinta densidad en su interior. Tomografía helicoidal computada de abdomen evidencia masa de 11 x 10 cm en la cola del páncreas, redondeada, de contornos definidos, aspecto capsular, estructura homogénea, con áreas predominantemente hipodensas entremezcladas con zonas de mayor densidad que se impregnan con el medio de contraste; no invade estructuras vecinas; resto del páncreas y bazo de características conservadas; planteando como primera posibilidad una neoplasia epitelial sólida y papilar. Se practica pancreatomectomía distal con esplenectomía y resección del ángulo esplénico del colon por compro-

miso del pedículo esplénico y mesocolon. Biopsia informa presencia de tumor de 12 cm de diámetro mayor, que da salida a material necrohemorrágico, con histología compatible con TSPP; márgenes quirúrgicos negativos; se resecaron 3 linfonodos sin compromiso metastásico. (figura 3,4, tabla 1)

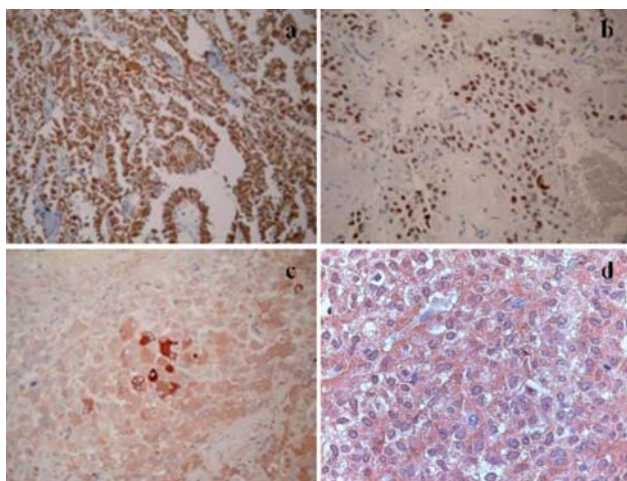


Figura 4. Marcadores con técnica de inmunohistoquímica

a: Vimentina (+), b: Progesterona (+), c: alfa-1 antitripsina (+), d: Enolasa neuroespecífica (+).

Tabla 1. Marcadores con técnica de inmunohistoquímica de los distintos casos presentados

Marcadores	Caso 1	Caso 2	Caso 3
Vimentina	++	+++	+++
PAN CK	+	-	+ focal
B catenina	+	+	+
Alpha-1 antitripsina	+++ focal	+++ focal	+++ focal
Receptores progesterona	++	++	-
Receptores estrógenos	-	-	-
Enolasa Neuroespecífica	+	++	-
CD 10	+ focal	++	-
Galectina 3	+	+	-

+: Leve, ++: moderada, +++: intenso, -: negativo.

La tinción para Beta catenina y receptores de progesterona fue nuclear, la tinción para Vimentina, Citoqueratínas, Alfa-1 Antitripsina, Enolasa Neuroespecífica, Galectina 3 fue citoplasmática. La tinción para CD 10 fue de membrana.

Focal en células o grupos aislados que no representan mas del 10%. En los casos no especificados la tinción fue difusa.

DISCUSIÓN

La OMS define al TSPP como una neoplasia epitelial exocrina de tipo borderline (neoplasia sólida-pseudopapilar) con potencial maligno (carcinoma sólido-pseudopapilar)². La teoría más aceptada sobre su origen hace referencia a que se formaría a partir de tejido estromal ovárico ectópico (de localización pancreática) durante la embriogénesis^{5, 6}.

Su edad de presentación es en promedio, 35 años (8-67)), con una relación hombre:mujer de 1:7-10^{6,7}. La localización más frecuente es la cabeza y cola pancreática. El 15% de los casos son asintomáticos⁶; en el resto, los síntomas provienen de la compresión de estructuras vecinas (malestar

inespecífico, dolor abdominal, etc), por lo que al momento del diagnóstico, el tamaño tumoral generalmente alcanza los 7 cm^{7,8}. Raramente producen ictericia, no infiltran la vía biliar³.

En los exámenes de laboratorio se encuentra, normalidad de los valores de amilase y marcadores tumorales, tanto plasmáticos como del líquido quístico (CEA, CA 19-9 plasmáticos y TAG-72 y CA-15-3 del liquido quístico)^{9,10}.

El estudio imagenológico comprende: ecografía abdominal, tomografía computada abdominal, endosonografía y resonancia nuclear magnética; las 2 primeras son las más utilizadas⁹. La ecografía muestra una masa sólida, sólida-quística o quística, única sin tabicaciones, con calcificaciones en su interior, rodeada de una cápsula bien definida¹⁰. La tomografía computada lo describe como una gran masa sólida, sólida-quística o quística generalmente mayor de 8 cm, capsulada, con calcificaciones internas y/o capsulares, con áreas necrohemorrágicas (hipodensas) y áreas sólidas papilares (hiperdensas) que desplazan estructuras vecinas, con vía biliar y conducto pancreático fino^{10,11}; esta última tiene una exactitud diagnóstica de un 60%⁸. Debido a que con estas características es muy difícil diferenciarlo de los otros tumores quísticos del páncreas¹², en más de un 50% de los casos el diagnóstico preoperatorio es incierto, planteándose como diagnósticos diferenciales los pseudoquistes y las neoplasias quísticas mucinosas (cistoadenomas, cistoadenocarcinoma)¹³; estas últimas también se presentan habitualmente en mujeres (84%), pero a edades más tardías (promedio 53 años), se localizan más frecuentemente en el cuerpo y cola pancreática (75%)¹⁴ y tienen marcadores tumorales del líquido quístico y plasmático elevados. En la tomografía computada están compuestas por varias cavidades (menos de 6 de más de 2 cm de diámetro cada uno), además de la presencia de septos, proyecciones papilares y calcificaciones¹⁵.

El diagnóstico preoperatorio se puede realizar mediante una punción con aguja fina del quiste, siendo característico encontrar en los TSPP una estructura pseudopapilar, acidofilia con células PAS + y gránulos citoplasmáticos resistentes a la diastasa¹⁶. El inconveniente de esta técnica es el riesgo de diseminación frente a un cistoadenocarcinoma, por lo que no está del todo recomendada¹⁰.

Macroscópicamente se caracteriza por ser una masa única, que puede estar adherida al bazo, generalmente fluctuante⁷ con diámetro promedio de 10,5 cm (5-19), vascularizado, encapsulado y con márgenes lobulados, bien definidos. En su interior presenta degeneración hemorrágica quística, con calcificaciones intratumorales^{3,13}.

Histologicamente, está constituido de tejido necrohemorrágico rodeado por una cápsula fibrosa, bajo la cual se reconoce tejido tumoral formado por células uniformes de citoplasma eosinófilo que alternan con células de aspecto espumoso. Estas células se disponen en un patrón sólido con necrosis, que crea la apariencia de papilas ordenadas alrededor de vasos hialinizados. La inmunohistoquímica y la inmunocitoquímica es (+) para vimentina, alfa antitripsina, NSE en el 90% de los casos, (+) para citoqueratina en un 70% de los casos.^{5,8} Además puede ser (+) para la alfa antitripsina y receptores de progesterona⁵.

Pueden malignizarse hasta en un 15-20%^{7,10,17}. La forma maligna se presenta más frecuentemente en hombres y por lo general presentan metástasis al momento del diagnóstico, siendo los órganos más frecuentemente afectados el hígado, vena porta y bazo⁶. Las metástasis ocurren en promedio a los 8,5 años del diagnóstico de la enfermedad y generalmente en pacientes mayores de 36 años.⁸ Los criterios de malignidad histopatológicos sugeridos por la OMS son invasión perineural, invasión vascular e invasión profunda a los tejidos vecinos.

El tratamiento de las formas benignas y malignas es la resección completa tumoral, incluyendo metástasis^{17,18}, mediante técnicas abiertas o laparoscópicas, siendo las más utilizadas la pancreatoduodenectomía abierta y pancreatectomía distal laparoscópica con conservación esplénica (con

o sin ligadura de vena y arteria esplénica), exceptuando los casos en que el tumor está adherido al hilio esplénico^{19,20,21}. Dentro de las terapias paliativas está descrita la quimio-radioterapia, pero no hay un esquema universal y los resultados no son concluyentes.

El pronóstico es bueno. La sobrevida a 4 y 20 años es de 100 y 85% respectivamente. La cirugía paliativa también reporta buenos resultados con sobrevida mayor a 10 años. El control postoperatorio debe mantenerse por un largo período, ya que se han reportado recidivas hasta 20 años postcirugía²².

Como conclusión el TSPP es un tumor de diagnóstico histopatológico, que se presenta generalmente en mujeres jóvenes. Con el tratamiento quirúrgico presenta un buen pronóstico, incluso cuando está diseminado.

Correspondencia:

Email: fcoventurelli@gmail.com

Rut: 10790984-2

Teléfono: (07)8891678

Dirección: Av Kennedy 6575 depto 35, Las condes, Santiago

Recuento computacional de palabras: 1498

REFERENCIAS

- FRANTZ VK. TUMORS OF THE PANCREAS. En: Atlas of Tumor Pathology, Section vii. Fasc 27 and 28. Washington, DC: Armed Forces Institute of Pathology; 1959; 32-7.
- KLÖPPEL G, LÜTTGES J, KLIMSTRA D, et al. Tumours of the exocrine pancreas. Solid-pseudopapillary neoplasm. En: HAMILTON, Starley and AALTONEN, Lauri. Pathology & Genetics. Tumor of the digestive system. Francia, Editorial IARC. 2000; 246-248.
- SALVIA R, FESTA L, BUTTURINI G, et al. Pancreatic cystic tumors. *Minerva Chir* 2004; 59:185-207.
- WASHINGTON K. Solid-pseudopapillary tumor of the pancreas: challenges presented by an unusual pancreatic neoplasm. *Ann Surg Oncol* 2002; 9: 3-4.
- MARTIN R, KLIMSTRA D, BRENNAM M, et al. Solid-pseudopapillary tumor of the pancreas: a surgical enigma?. *Ann Surg Oncol* 2002; 9: 35-40.
- PAPAVRAMIDIS T, PAPAVRAMIDIS S. Solid pseudopapillary tumors of the pancreas: review of 718 patients reported in english literature. *J Am Coll Surg* 2005; 200: 965-972.
- EDER F, SCHULZ HU, RÖCKEN C, LIPPERT H. Solid-pseudopapillary tumor of the pancreatic tail. *World J Gastroenterol* 2005; 11: 4117-4119.
- HUANG HI, SHIH SC, CHANG WH, et al. Solid-pseudopapillary tumor of the pancreas: clinical experience and literature review. *World J Gastroenterol* 2005; 11:1403-1409.
- COLEMAN KM, DOHERTY MC, BIGLER SA. Solid-pseudopapillary tumor of the pancreas. *Radiographics* 2003; 23: 1644-8.
- ZHANG H, LIANG TB, WANG WI, et al. Diagnosis and treatment of solid-pseudopapillary tumor of the pancreas. *Hepatobiliary Pancreat Dis Int* 2006; 5: 454-458.11. Dong DJ, Zhang SZ. Solid-pseudopapillary tumor of the pancreas: CT and MRI features of 3 cases. *Hepatobiliary Pancreat Dis Int* 2006; 5: 300-304.
- SARR M, CARPENTER H, PRABHAKAR L, et al. Clinical and pathologic correlation of 84 mucinous cystic neoplasms of the pancreas: can one reliably differentiate benign from malignant (or premalignant) neoplasms?. *Ann Surg* 2000; 231: 205-212.
- FERNÁNDEZ JA. Tumores quísticos del páncreas: revisión de la literatura. *Cir Esp* 2003; 73: 297-308.
- BOX JC, DOUGLAS HO. Management of cystic neoplasms of the pancreas. *Am Surg* 2000; 66: 495-501.
- BALCI C, SEMELKA R. Radiologic features of cystic, endocrine and other pancreatic neoplasms: Imaging of pancreatic disease. *Eur J Radiol* 2001; 38: 113-119.

16. PELOSI G, IANNUCCI A, ZAMBONI G, et al. Solid and cystic papillary neoplasm of the pancreas: a clinico-cytopathologic and immunocytochemical study of five new cases diagnosed by fine-needle aspiration cytology and review of the literature. *Diagn Cytopathol* 1995; 13:233-246.
17. MULKEEN A, YOO P, CHA A. Less common neoplasms of the pancreas. *World J Gastroenterol* 2006; 12: 3180-3185.
18. TIPTON SG, SMYRK TC, SARR MG, et al. Malignant potential of solid pseudopapillary neoplasm of the pancreas. *Br J Surg* 2006; 93: 733-737.
19. SHIMIZU S, TANAKA M, KONOMI H, et al. Laparoscopic pancreatic surgery: current indications and surgical results. *Surg Endosc*. 2004; 18:402-406.
20. KANEKO H, TAKAGI S, JOUBARA N, et al. Laparoscopy-assisted spleen-preserving distal pancreatectomy with conservation of the splenic artery and vein. *J Hepato Biliary Pancreatic Surg* 2004; 11: 397-401.
21. TAGAYA N, KASAMA K, SUZUKI N, et al. Laparoscopic resection of the pancreas and review of the literature. *Surg Endosc* 2003; 17: 201-206.
22. FRAGO R, FABREGAT J, JORBA R, et al. Solid pseudopapillary tumors of the pancreas: diagnosis and curative treatment. *Rev Esp Enferm Dig* 2006; 98: 809-819.