

LIPOBLASTOMATOSIS (LBs)

Resumen

Desde 1958, el lipoblastoma fue reconocido como una entidad distinta de otros tumores del tejido adiposo. Está formado por tejido embrionario y su presentación puede ser: 1) localizada, o 2) difusa e infiltrativa. Representan el 3% de los tumores del tejido adiposo en los niños, afectando mayormente a varones, 3:1. Sin prevaencia de raza. Ambas formas presentan una tendencia a la invasión local sin dar metástasis. Se inicia generalmente antes del año de vida (55%) y es raro (29%) luego de los 3 años. Afecta generalmente las extremidades (70%), cabeza, cuello, y menos comúnmente en el tronco; sitios inusuales como ingle, mediastino, retroperitoneo y espacios prevertebrales han sido descritos. El diagnóstico se basa en la TAC, RMN y biopsia. El diagnóstico diferencial se realiza con otros tumores del tejido graso y en especial con el liposarcoma. El tumor crece rápidamente y la extirpación completa es fundamental para evitar recidivas (15%), las mutilaciones no son necesarias puesto que es un tumor benigno. Presentamos un paciente adolescente de 18 años de edad, con diagnóstico de lipoblastomatosis, con seguimiento en nuestro servicio, que consultó luego de varias intervenciones quirúrgicas frustradas, efectuadas en otras instituciones, y al que le realizamos un tratamiento quimioterápico paliativo en nuestro hospital, sin éxito. El paciente continúa siendo un desafío terapéutico debido al fracaso de todos los tratamientos conocidos efectuados. Se realiza una revisión bibliográfica.