



Archivos Españoles de Urología

ISSN: 0004-0614

urologia@arch-espanoles-de-urologia.es

Editorial Iniestares S.A.

España

Álvarez-Múgica, Miguel; Bulnes Vázquez, Verónica; Jalón Monzón, Antonio; Gil, Alberto; Rodríguez Robles, Laura; Miranda Aranzubía, Oscar

Recidiva tardía de un carcinoma de células renales. Metástasis maxilar derecha 17 años después de la primera cirugía

Archivos Españoles de Urología, vol. 63, núm. 2, marzo, 2010, pp. 147-150

Editorial Iniestares S.A.

Madrid, España

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=181017470013>

- Cómo citar el artículo
- Número completo
- Más información del artículo
- Página de la revista en redalyc.org

redalyc.org

Sistema de Información Científica

Red de Revistas Científicas de América Latina, el Caribe, España y Portugal

Proyecto académico sin fines de lucro, desarrollado bajo la iniciativa de acceso abierto

RECIDIVA TARDÍA DE UN CARCINOMA DE CÉLULAS RENALES. METÁSTASIS MAXILAR DERECHA 17 AÑOS DESPUÉS DE LA PRIMERA CIRUGÍA

Miguel Álvarez-Múgica, Verónica Bulnes Vázquez, Antonio Jalón Monzón, Alberto Gil, Laura Rodríguez Robles y Oscar Miranda Aranzubía.

Servicio de Urología 1. Hospital Universitario Central de Asturias. Asturias. España.

Resumen.- OBJETIVOS: Presentar un nuevo caso de recidiva tardía de un carcinoma de células renales.

MÉTODOS: Los carcinomas renales suponen el 3% de todos los tumores en el adulto. Los lugares más frecuentes de afectación metastático son el pulmón (76%), ganglios linfáticos regionales (66%), hueso (42%) e hígado (41%), y además, es la tercera neoplasia infraclavicular en frecuencia en metastatizar en cabeza y cuello.

RESULTADOS: Varón de 73 años que consulta por episodio de epistaxis de 1 semana de evolución. El paciente había sido sometido a una nefrectomía izquierda por una masa de 8,5 cm en polo superior renal 17 años antes. El informe anatómico patológico fue de carcinoma renal de células claras. No se evidenciaron metástasis en los estudios de extensión previos a la cirugía (Estadio I, pT2NOM0). En el nuevo ingreso se realizó un escaner que mostró una masa en la cavidad nasal derecha que invadía en el seno etmoidal y la órbita derecha. Se llevó a cabo una exploración bajo anestesia con toma de biopsia confirmando la histología de carcinoma renal de células claras.

CONCLUSIONES: La historia natural del cáncer renal es muy variable, pudiendo aparecer metástasis décadas después de la nefrectomía inicial, si bien sólo el 1% de estos pacientes presentan metástasis confinadas solamente a la cabeza y cuello. El carcinoma de células renales debe ser considerado en el diagnóstico diferencial de cualquier masa en cabeza y cuello.

Palabras clave: Carcinoma de células renales. Metástasis maxilar. Epistaxis.

Summary.- OBJECTIVES: To report a new case of late renal cell carcinoma recurrence.

METHODS: Renal cell carcinoma represents approximately 3% of all adult malignancies. The most frequent metastatic sites are lung (76%), regional lymph nodes (66%), bone (42%), and liver (41%), and it is the third most common infraclavicular neoplasm to metastasize to head and neck.

RESULTS: 73 year-old man with a 1 week history of recurrent epistaxis. He underwent left nephrectomy 17 years before due to a renal mass of 8.5 cm in the upper pole of the left kidney. The histological diagnosis of the referred mass was clear cell carcinoma. No metastatic lesion was found at that time (Stage I, pT2NOM0). CT scan showed a mass in the right nasal cavity, invading the right ethmoidal sinus and the right orbit. Examination under general anaesthesia and biopsy was performed revealing metastasis of a renal cell carcinoma.

CONCLUSIONS: The natural history of renal cell carcinoma is highly variable, metastases may present decades after the removal of the primary disease, however, only 1% of patients with renal cell carcinoma have metastases confined only to the head and neck, and solitary cervical metastatic mass is rare. Moreover, renal cell carcinoma should be considered in the differential diagnosis of any growing lesion in the head and neck.

Keywords: Renal cell carcinoma. Maxilar metastases. Epistaxis.



CORRESPONDENCIA

Miguel Álvarez-Múgica
Servicio de Urología 1
Hospital Universitario Central de Asturias
Celestino Villamil, s/n
33006 Oviedo. Asturias. (España)

malvarezmug@gmail.com

Aceptado para publicar: 23 de julio 2009.

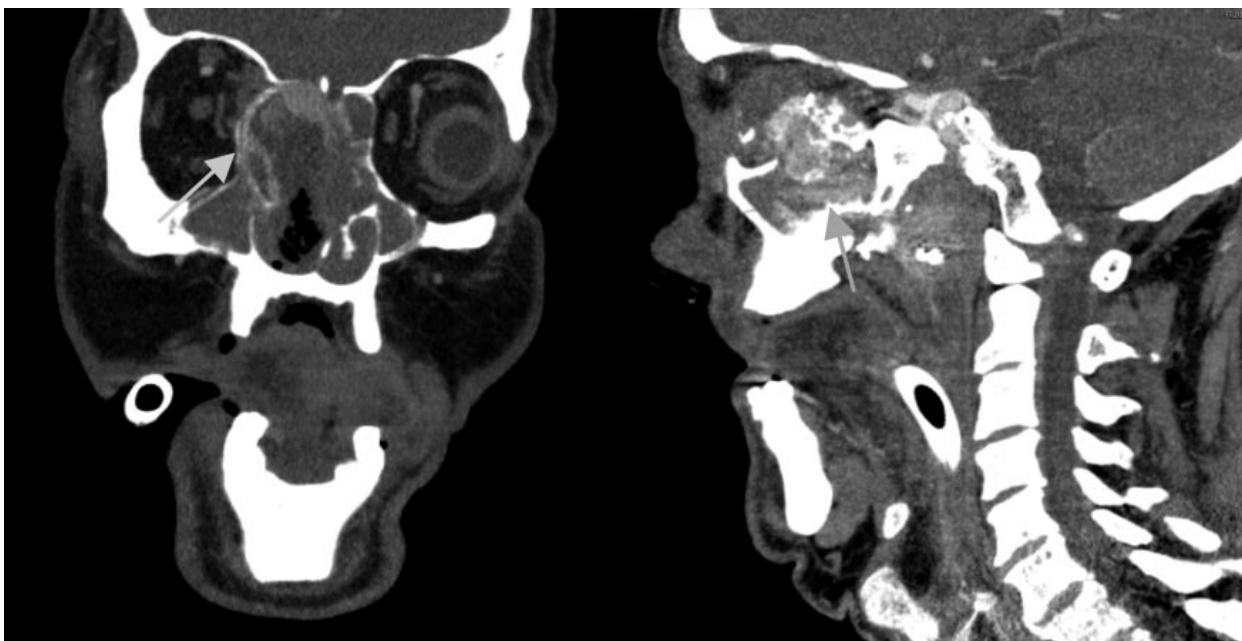


FIGURA 1. TC. Masa ocupando la cavidad nasal derecha, invadiendo el seno etmoidal derecho y la órbita derecha.

INTRODUCCIÓN

El carcinoma de células renales representa el 3% de todas las neoplasias del adulto. El lugar más frecuente de metástasis es el hueso y el pulmón, si bien han sido descritas metástasis en cualquier órgano y lugar del organismo (1). Es la tercera causa más frecuente de neoplasia infraclavicular que metastatiza en cabeza y cuello, tras el primario de pulmón y de mama. Describimos un caso de masa solitaria en el maxilar derecho de origen renal, 17 años tras la cirugía renal por carcinoma renal.

CASO CLÍNICO

Se trata de un varón de 73 años remitido al servicio de otorrinolaringología por episodio de epístaxis recurrente de 1 semana de evolución. Como antecedentes, tan sólo reseñar que había sido sometido a nefrectomía izquierda, 17 años antes debido a una masa renal de 8,5 cm en el polo superior del riñón izquierdo. El informe histológico fue de carcinoma de células claras. En los estudios de extensión en ese momento no se detectaron ninguna lesión metastásica en ese momento.

La exploración física mostró un intenso sangrado a través del orificio nasal derecho asociado a proptosis del globo ocular derecho. Se realizó un escáner, que mostró una masa en la cavidad nasal derecha con afectación del seno etmoidal derecho y la órbita derecha (Figura 1). Se practicó una exploración bajo anestesia con toma de biopsia confirmando el origen de carcinoma

de células renales de la masa. El estudio angiográfico demostró una gran neovascularización muy marcada en la cavidad nasal derecha y en el seno etmoidal derecho que involucraba a la arteria maxilar interna derecha, así como a la arteria oftálmica derecha y a ramas de la arteria etmoidal (Figura 2). Se efectuó una embolización de la arteria maxilar interna derecha (Figura 3), sin conseguir un control efectivo del sangrado. El paciente falleció días después por shock hipovolémico.



FIGURA 2. Arteriografía. Gran neovascularización más marcada en la cavidad nasal derecha y en el seno etmoidal derecho, afectando a la arteria maxilar interna derecha, así como a la arteria oftálmica derecha y a ramas de la arteria etmoidal.

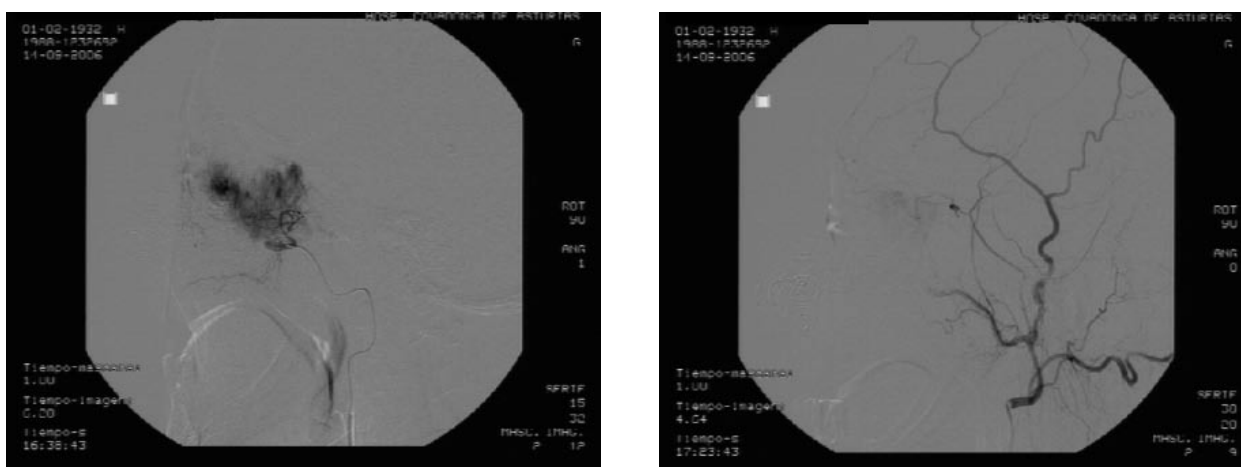


FIGURA 3. Embolización de la arteria maxilar interna derecha.

DISCUSIÓN

El carcinoma de células renales, supone el 85% de las neoplasias primarias del riñón (2), y representa aproximadamente el 3% de las neoplasias del adulto y habitualmente afecta a varones entre los 30 y 60 años (3). El 40 % de los casos se presentan con enfermedad metastásica en el momento del diagnóstico. Las zonas más frecuentes de metástasis son el pulmón (76%), los ganglios regionales (66%), el hueso (42%), y el hígado (41%), sin embargo, se han documentado afectación metastásica en cualquier órgano y lugar del organismo.

Esta estirpe tumoral se caracteriza por una gran variabilidad clínica. La historia natural es muy variable pudiendo presentar metástasis en el momento del diagnóstico, aunque también estas pueden aparecer décadas después del primario (4,5). La presencia de metástasis tardía (> 10 años) ocurre entre el 4,7 % y el 11% de los casos.

Las metástasis del carcinoma de células renales en la nariz y senos paranasales son raras. Existen menos de 100 casos descritos en la literatura. La afectación metastásica de origen renal hacia cabeza y cuello suelen asentar en los senos paranasales, glándula parótida y mandíbula.

Pritchky y cols (7) consideran que la afectación metastásica de cabeza y cuello deben ser evaluadas muy concienzudamente ya que estas pueden llegar a comprometer la vía respiratoria, o suponer importantes sangrados. La supervivencia de estos pacientes está relacionada fundamentalmente con el estadio patológico (8). Por tanto, el carcinoma de células renales debe ser considerado en el diagnóstico diferencial de cualquier lesión creciente en cabeza y cuello.

CONCLUSIONES

En pacientes con carcinoma de células renales la aparición de lesiones en cabeza y cuello debe hacernos sospechar de procesos metastásicos. En algunos casos, pueden preceder el diagnóstico de un tumor renal y simular un primario de cabeza y cuello. La historia natural del carcinoma de células renales es muy variable, pudiendo aparecer metástasis hasta décadas después de ser operado el tumor primario del riñón. En el caso de metástasis solitarias en cabeza y cuello, la exéresis quirúrgica de la misma debe ser realizada de forma paliativa en caso de que no pueda ser curativa.

BIBLIOGRAFÍA y LECTURAS RECOMENDADAS (*lectura de interés y **lectura fundamental)

- **1. Ziari M, Shen S, Amato RJ, The Bs. Metastatic renal cell carcinoma to the nose and ethmoid sinus. *Urology* 2006; 67 (1): 199.
2. Vreugde S, Duttman R, Halama A, Deron P. Metastasis of a renal cell carcinoma to the nose and paranasal sinuses. *Acta Otorhinolaryngol Belg* 1999; 53 (2): 129-31.
3. Simo R, Sykes AJ, Hargreaves SP, Axon PR, Birzgalis AR, Slevin NJ, Farrington WT. Metastatic renal cell carcinoma to the nose and paranasal sinuses. *Head Neck* 2000; 2 (7): 722-7.
4. Larrosa F, Aguilar F, Traserra J. Ethmoidal metastasis of renal adenocarcinoma. *Acta Otorrinolaringol Esp* 2000; 51 (1): 76-9.
- *5. Szymanski M, Szymanska A, Morshed K, Siwiec H. Renal cell carcinoma metastases to nose and paranasal sinuses presenting as recurrent epistaxis. *Wiad Lek* 2004; 57 (1-2): 94-6.

- *6. Prescher A, Brors D. Metastases to the paranasal sinuses: case report and review of the literature. *Laryngorhinootologie* 2001; 80 (10): 583-94.
- **7. Sabo R, Sela M, Sabo G, Herkovitz P, Feinmesser R. Metastatic hypernephroma to the head and neck: unusual case reports and review of the literature. *J Otolaryngol* 2001; 30 (3): 140-4.
- 8. Koscielny S. The paranasal sinuses as metastatic site of renal cell carcinoma. *Laryngorhinootologie* 1999; 78 (8): 441-4.

Casos Clínicos

Arch. Esp. Urol. 2010; 63 (2): 150-153

ADENOCARCINOMA VESICAL DE CÉLULAS EN ANILLO DE SELLO: REVISIÓN DE NUESTROS CASOS ENTRE 1990-2009

Luis A. Busto Martín, Manuel Janeiro País, Juan González Dacal, Venancio Chantada Abal y Luis Busto Castañón.

Servicio de Urología. Complejo Hospitalario Universitario de Coruña. La Coruña. España.

Resumen.- OBJETIVOS: Presentar una revisión de los adenocarcinomas primarios de vejiga de células en anillo de sello de nuestro servicio.

MÉTODO/RESULTADO: Revisamos las RTU de vejiga realizadas entre 1990 y 2009 encontrando 9 casos de tumores primarios de vejiga de células en anillo de sello (4 puros y 5 mixtos). 8 eran varones y 1 mujer, con edades comprendidas entre los 39 y los 82 años. Tratamiento definitivo consistió en cistectomía radical con derivación tipo Bricker en cuatro de los pacientes, cistectomía con derivación Mainz II en otro de ellos y paliativo en los cuatro restantes con RTU en tres casos y NPC paliativas en otro. Empleamos quimioterapia adyuvante en 3 casos. Sólo dos de los pacientes estaban vivos en el momento del estudio. La media de supervivencia fue de 327 días para los tumores puros y de 586 para los mixtos.

CONCLUSIÓN: Los adenocarcinomas primarios de vejiga con células en anillo de sello son unos tumores poco frecuentes, con peor pronóstico que los de células transicionales. Es importante que descartemos los posibles orígenes metastásicos (de estómago, próstata, ovario, pulmón) ya que el manejo a seguir será distinto en función de la localización del tumor primario. El tratamiento de elección en los primarios de vejiga es la cistectomía radical, con quimioterapia adyuvante en los casos que sea posible. La supervivencia a 5 años es < al 11%.

Palabras clave: Células en anillo de sello. Adenocarcinoma de vejiga. Tumor vesical.

Summary.- OBJECTIVES: To present a revision on the signet-ring cell bladder adenocarcinomas found in our department.

METHODS/RESULTS: We reviewed all the transurethral resections of the bladder (TURB) performed between 1990 and 2009 finding 9 cases of primary signet ring cell adenocarcinomas (4 pure and 5 mixed). Eight were male and one female, with ages between 39 and 82 years. Definitive treatment was radical cystectomy with Bricker's urinary diversion in four patients, cystectomy with Mainz's II diversion in one patient and palliative management with TURB in three cases and percutaneous nephrostomy in the remaining case. We used adjuvant chemotherapy in three cases. Only two patients were alive at the time of the study. Mean survival was 327 days for pure tumors and 586 for the mixed ones.

CONCLUSIONS: Signet-ring cell primary adenocarcinoma of the bladder is an uncommon type of tumor, with worse prognosis than transitional cell cancer. It is important to discard other possible metastatic origins (like stomach, prostate, lung, or ovary) because the management will be different. Radical cystectomy is the treatment of choice, with adjuvant chemotherapy if possible. Five year survival is less than 11%.

Keywords: Signet-ring cell. Bladder adenocarcinoma. Bladder tumor.

CORRESPONDENCIA



Luis A. Busto Martín
Complejo Hospitalario Universitario de Coruña.
La Coruña. (España)

lbm@urologiabusto.com

Aceptado para publicar: 7 de octubre 2009.