



Revista Chilena de Cirugía

ISSN: 0379-3893

editor@cirujanosdechile.cl

Sociedad de Cirujanos de Chile
Chile

LOBOS M., ADRIANA; CARDEMIL M., FELIPE; VILLAGRÁN R., DIEGO
Schwannoma del nervio facial como diagnóstico diferencial de tumor parotídeo. Reporte de un caso
Revista Chilena de Cirugía, vol. 61, núm. 6, diciembre-, 2009, pp. 556-559
Sociedad de Cirujanos de Chile
Santiago, Chile

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=345531939012>

- ▶ 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

Schwannoma del nervio facial como diagnóstico diferencial de tumor parotídeo. Reporte de un caso*

Dra. ADRIANA LOBOS M.^{1,2}, INTS. FELIPE CARDEMIL M.¹, DIEGO VILLAGRÁN R.¹

¹ Escuela de Medicina, Universidad de Valparaíso, Valparaíso.

² Servicio de Cirugía, Hospital Dr. Gustavo Fricke, Viña del Mar, Chile.

Abstract

Facial nerve Schwannoma resembling a parotid tumor. Case report

Facial nerve Schwannomas are benign tumors that originate from Schwann cells, with a slow and predictable growth, and that are generally asymptomatic. Only 9% of these tumors are located in the intraparotid segment of the facial nerve. We report a 26 years old female presenting with a mass in the left parotid region lasting four months. The patient was subjected to a parotidectomy. During surgery, an encapsulated tumor whose origin was in the seventh cranial nerve and associated to a lymph node was found. The tumor was excised, trying to preserve the integrity of the nerve. The pathological diagnosis of the surgical piece disclosed a benign Schwannoma. The patient had a facial paralysis in the postoperative period.

Key words: Schwannoma, facial nerve, parotid gland.

Resumen

Los schwannomas del nervio facial son lesiones benignas originadas de las células de Schwann, de crecimiento lento y predecible, generalmente asintomáticas. Sólo el 9% de los casos se ubica en la porción intraparotídea del nervio facial, lo cual obliga al diagnóstico diferencial con otros tumores parotídeos. Reportamos un caso de schwannoma del nervio facial izquierdo de ubicación intraparotídea, el cual fue confirmado mediante estimulación eléctrica intraoperatoria y resecado con intención conservadora del nervio facial. Además, se revisa la literatura actual sobre el tema.

Palabras clave: Glándula parótida, neurileno, Schwannoma, nervio facial.

*Recibido el 21 de Mayo de 2009 y aceptado para publicación el 26 de Junio de 2009.

Correspondencia: Dr. Adriana Lobos M.

Amunátegui 2500, edificio Arrayán, Depto 21, Viña del Mar, Chile.

E-mail: alobosm@gmail.com

Caso Clínico

Se reporta el caso de una paciente de sexo femenino de 26 años, sin antecedentes mórbidos conocidos, estudiada por aumento de volumen en región parótidea izquierda de 4 meses de evolución asociado a sensación opresiva mandibular y lateral de cuello, malestar en oído izquierdo, y tinnitus. Al examen físico de ingreso se objetiva la presencia de la masa en región parótidea izquierda, de 2,5 x 2 cm de tamaño, sin signos inflamatorios ni adherencia a planos profundos, sin adenopatías cervicales ni preauriculares. Glándula tiroides no palpable, pulso carotídeo presente, sin soplos. Examen neurológico normal. Ecografía 2D objetivó masa sólida hipoeocogénica de 32 x 34 cm en ángulo maxilar izquierdo, en el espesor de la cola de parótida izquierda, con bordes bien delimitados, sin imágenes infiltrativas. Punción aspirativa con aguja fina sobre la masa no demuestra presencia células neoplásicas. Se decide parotidectomía, encontrándose tumor de 4 cm de diámetro, blando, perfectamente encapsulado, cuyo origen estaba en el tronco del VII par craneano, asociado a una pequeña adenopatía superficial parótidea. Al abrirse la cápsula se produjo salida de abundante material mucoídeo, cuya biopsia rápida no demostró presencia de células neoplásicas. Se realiza estimulación eléctrica intraoperatoria del tumor, comprobándose que estaba conformado por fibras del VII par. Se retira la

cápsula y el material remanente, intentando preservar la integridad del nervio facial. No presenta complicaciones en el postoperatorio. El resultado de la biopsia diferida informa schwannoma con degeneración quística, sin signos de malignidad. El ganglio linfático extirpado no presentó células neoplásicas. Evoluciona de manera estable, objetivándose posterior a la cirugía cuadro de parálisis facial periférica izquierda. Posteriormente es tratada en la unidad de fisiatría y rehabilitación del Hospital Dr. Gustavo Fricke, con buena respuesta de la parálisis facial. En control 1 mes después, se realiza tomografía computada de cerebro que descarta compromiso de sistema nervioso central y de trayecto intratemporal del nervio facial (Figura 1). En controles alejados se objetiva paresia facial, con capacidad de expresión (Figura 2) y cierre del párpado superior (Figura 3), sin evidencias de recidiva de cuadro.

Discusión

Los schwannomas o neurilennomas son tumores originados de las células de Schwann¹. Son los tumores más frecuentes que afectan a los nervios periféricos, ubicándose el 50% en cabeza y cuello². El par craneal más frecuentemente afectado es el VIII par, seguido por el V par, mientras que los que afectan el nervio facial son aún menos frecuentes².

Los schwannomas del nervio facial (SNF) son lesiones benignas, de crecimiento lento y predecible, generalmente asintomáticas. Se pueden encontrar en cualquier sitio del recorrido del nervio facial, ya sea en su emergencia a nivel del tronco encefálico en su porción intracraeana en fosa media, en su trayecto intrapetoso a nivel del hueso temporal y extratemporal a nivel de la glándula parótida. Los más frecuentes son los que afectan la porción intratemporal del nervio facial³. Sólo el 9% de los casos de SNF se presenta sobre la porción intraparótidea⁴. Se estima además que la incidencia del SNF varía entre el 0,2 al 1,5% del total de tumores que afecta dicha glándula⁴. Se han reportado aproximadamente 79 casos de SNF de ubicación intraparótidea, de un total de 400 casos^{5,6}.

La forma de presentación varía según la localización. Aquellos que se ubican en la parótida son generalmente asintomáticos en etapas iniciales⁷. Una vez que aumentan de tamaño se presentan como una tumoración parótidea indolora, de crecimiento progresivo, móvil y sin adherencia a planos superficiales y profundos, lo que constituye un diagnóstico diferencial del resto de los tumores de parótida, en especial el adenoma pleomorfo^{8,9}. También se ha reportado la parálisis facial periférica

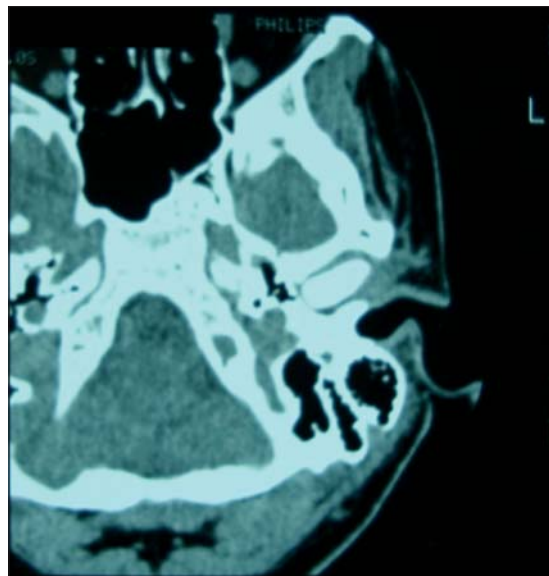


Figura 1. Corte transversal de tomografía computada de cráneo postoperatoria, que descarta compromiso intratemporal y del sistema nervioso central.



Figura 2. Paresia facial izquierda en control alejado de schwannoma del nervio facial operado.



Figura 3. Función de cierre de párpado izquierdo en control alejado de schwannoma del nervio facial operado.

como síntoma inicial en el 20 al 27% de los casos^{10,11}. La presencia de parálisis facial y de dolor debiera hacer sospechar una etiología maligna⁸.

El diagnóstico preoperatorio es fundamental para la planificación de la cirugía, pero raramente se puede lograr⁸. No hay imágenes patognomónicas de este tipo de tumores. Se ha reportado que a la ultrasonografía se manifiesta como una masa de patrón hipoeccogénico con forma de huso, y con áreas quísticas^{8,12}. Además se puede diferenciar entre proceso benigno o maligno mediante la utilización del doppler color. Sin embargo, su utilidad es limitada al existir imposibilidad de localizar el nervio facial y su compromiso^{8,9}. También se utiliza en el estudio la tomografía computada, la cual muestra una lesión de superficie lisa, bien circunscrita del tejido parotídeo, además del compromiso óseo adyacente⁸. Sin embargo, el método no invasivo preferido para la evaluación preoperatoria es la resonancia magnética, la cual permite observar el nervio facial y sus alteraciones en todo su recorrido, orientar el origen neurógeno de determinada lesión y determinar la extensión de la resección que será necesario llevar a cabo⁸. Se puede realizar punción aspirativa con aguja fina para obtener una muestra citológica de la lesión y así lograr el diagnóstico. Sin embar-

go, una serie reporta que éste sólo es posible en el 17,6% de los casos⁶.

En cuanto al tratamiento, los pacientes con SNF intraparotídeo pueden ser clasificados en dos grupos: aquellos en los cuales el SNF puede ser separado del nervio facial y aquellos en los cuales no se puede separar sin dañar las fibras nerviosas. En un 25% de los casos se puede no dañar las fibras nerviosas del facial logrando adecuados márgenes quirúrgicos¹³. Es común en estos casos observar paresia facial postoperatoria temporal⁷. Sin embargo, en la mayoría de los casos no es posible realizar escisión quirúrgica sin dañar fibras del nervio facial¹⁴.

Existe aún controversia sobre el manejo de elección para el SNF intraparotídeo, si la escisión quirúrgica¹⁵ o el manejo conservador¹⁶. Sin embargo, reportes de casos otorgan menor morbilidad al manejo conservador con controles periódicos, lo cual apoyaría dicha conducta⁷. Otras publicaciones refieren que la probabilidad de daño del nervio facial aumenta en la medida que el SNF crece en tamaño¹⁷, y que a mayor duración y severidad de la parálisis facial del paciente, la recuperación de la función del nervio facial se hace más improbable por la aparición de cambios degenerativos irrecu-

perables. Hay consenso en que el procedimiento quirúrgico estaría indicado en caso de parálisis facial progresiva o de brusca aparición¹². El límite para decidir dicha conducta es controversial, algunos consideran el límite para cirugía en el grado V del sistema de estadiaje de House-Brackmann¹⁸, mientras otros autores consideran al grado III, o la pérdida del 50% de la función del nervio facial como límite^{13,16}.

La sospecha intraoperatoria de SNF se basa en la relación del tumor con el nervio facial, pero principalmente en el estudio intraoperatorio con electroestimulación. Generalmente, en caso de ser un SNF, la aplicación de electroestimulación sobre la masa tumoral va a generar movimientos de la musculatura facial de la hemicara correspondiente¹⁵.

En caso de sospechar SNF en el intraoperatorio, la conducta a seguir es la biopsia intraoperatoria de los bordes del tumor¹⁶. Si resulta positiva para SNF, el cirujano podría abstenerse de realizar la escisión del tumor dependiendo de cada caso en particular y de la experiencia.

En el presente caso la correcta identificación del nervio facial, antes de iniciar la exéresis del tumor asociado al uso de la técnica de electroestimulación intraoperatoria, permitió sospechar la etiología del tumor e identificar correctamente el tronco del nervio facial, evitando así la sección de éste y disminuyendo la morbilidad sobre la paciente.

Referencias

1. Chiapasco M, Ronchi P, Scola G. Neurilemmoma (schwannoma) of the oral cavity. A report of 2 clinical cases. *Minerva Stomatol* 1993; 42: 173-178.
2. Zernotti ME, Ojeda A, Zernotti M. Schwannomas intrapetrosos del nervio facial. *Acta Otorrinolaringol Esp* 2005; 56: 434-437.
3. Kavanagh KT, Panje WR. Neurogenic neoplasm's of the seventh cranial nerve presenting as a parotid mass. *Am J Otolaryngol* 1982; 3: 53-56.
4. Chiang CW, Chang YL, Lou PJ. Multicentricity of intraparotid facial nerve schwannomas. *Ann. Otol. Rhinol. Laryngol* 2001; 110: 871-874.
5. Elahi MM, Audet N, Rochon L, Black MJ. Intraparotid facial nerve schwannoma. *J Otolaryngol* 1995; 24: 364-367.
6. Marchioni D, Alicandri Ciufelli M, Presutti L. Intraparotid facial nerve schwannoma: literature review and classification proposal. *J Laryngol Otol* 2007; 121: 707-712.
7. Kreeft A, Schellekens PPA, Leverstein H. Intraparotid facial nerve schwannoma. What to do? *Clin Otolaryngol* 2007; 32: 125-129.
8. Fyrmpas G, Konstantinidis I, Hatzibougias D, Vital V, Constantiniidis J. Intraparotid facial nerve schwannoma: management options. *Eur Arch Otorhinolaryngol* 2008; 265: 699-703.
9. Howlett DC, Kesse KW, Hughes DV, Sallomi DF. The role of imaging in the evaluation of parotid disease. *Clin Radiol* 2002; 57: 692-701.
10. Jaehne M, Ussmuller J. Clinical aspects and therapy of extratemporal facial neurinoma. *HNO* 2001; 49: 264-269.
11. Chung JW, Ahn JH, Kim JH, Nam SY, Kim CJ, Lee KS. Facial nerve schwannomas: different manifestations and outcomes. *Surg Neurol* 2004; 62: 245-252.
12. Salemis NS, Karameris A, Gourgiotis S, Stavrinou P, Nazos K, Vlastarakos P. et al. Large intraparotid facial nerve schwannoma: Case report and Review of the Literature. *Int J Oral Maxillofac Surg* 2008; 37: 679-681.
13. Ulku DH, Uyar Y, Acar O, Yaman H, Avunduk MC. Facial nerve schwannomas: a report of four cases and a review of literature. *Am J Otolaryngol* 2004; 25: 426-431.
14. Kim JC, Bhattacharjee M, Amedee RG. Facial nerve schwannoma. *Ann Otol Rhinol Laryngol* 2003; 112: 185-187.
15. Chong KW, Chung YF, Khoo ML, Lim DT, Hong GS, Soo KC. Management of intraparotid facial nerve schwannomas. *Aust N Z J Surg* 2000; 70: 732-734.
16. Caughey RJ, May M, Schaitkin BM. Intraparotid facial nerve schwannoma: diagnosis and management. *Otolaryngol Head Neck Surg* 2004; 130: 586-592.
17. Richmon JD, Wahl CE, Chia S. Coexisting facial nerve schwannoma and monomorphic adenoma of the parotid gland. *Ear Nose Throat J* 2004; 83: 166-169.
18. House JW, Brackmann DE. Facial nerve grading system. *Otolaryngol. Head Neck Surg* 1985; 93: 146-147.