

Acta Pediátrica de México

ISSN: 0186-2391

editor@actapediatrica.org.mx

Instituto Nacional de Pediatría
México

Valdés-Ramos, Ben David; Pérez-Juárez, Fabiola; López-Candiani, Carlos
Tumoraciones intracardiacas múltiples en un neonato. Reporte de caso
Acta Pediátrica de México, vol. 35, núm. 4, julio-agosto, 2014, pp. 302-308

Instituto Nacional de Pediatría
Distrito Federal, México

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=423640348002>

- ▶ 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

Tumoraciones intracardiacas múltiples en un neonato. Reporte de caso

RESUMEN

Los tumores intracardiacos son poco frecuentes en niños y más aún en los neonatos. La mayoría de este tipo de lesiones son rabdomiomas; usualmente son múltiples y de diferentes tamaños, de localización ventricular y muy rara vez se encuentran en las aurículas. Los rabdomiomas se pueden asociar con esclerosis tuberosa de 56 a 86% de los casos.

Actualmente, gracias a las consultas prenatales, las tumoraciones fetales intracardiacas pueden ser diagnosticadas desde el segundo trimestre de la gestación. La gravedad dependerá de la localización del tumor y del efecto hemodinámico que ejerza, más que del tamaño. El seguimiento con ultrasonidos prenatales seriados revela la velocidad del crecimiento tumoral. Se piensa que debido a una estimulación hormonal materna intraútero, entre el segundo y tercer trimestres presenta una tasa de crecimiento acelerada que disminuye a partir de la semana 35.

Se describe el caso de una paciente con diagnóstico prenatal de tumores intracardiacos, referida al departamento de neonatología de un hospital público de especialidades pediátricas.

Palabras clave: tumor cardiaco neonatal, rabdomioma, esclerosis tuberosa, ecocardiografía.

Multiple intracardiac tumors in a neonate. A case report

ABSTRACT

Intracardiac tumors are uncommon in children, and to a lesser extent in newborns. Most of these tumors are rabdomiomas, which usually vary in size and number. The rabdomioma is located most of the times in the ventricles, and rarely in the atrium. The rabdomiomas can be associated with tuberous sclerosis from 56% to 86% of the cases.

Nowadays, intracardiac fetal tumors can be detected through prenatal ultrasound, after the second gestation trimester. The tumor location and the hemodynamic effects will be the most important aspects that determine the severity.

Serial prenatal ultrasound monitoring reveals the tumoral growth speed. It's believed that, due to an *in utero* maternal stimulation, an accelerated growth rate is presented during the second and third trimester, and it will slow down after the 35th week.

This is a case-report of a patient with the prenatal diagnosis of an intracardiac mass, referred to the neonatology department of the Instituto Nacional de Pediatría.

Key words: Cardiac tumor, fetal rhabdomyoma, sonography, tuberous sclerosis.

Ben David Valdés-Ramos¹
Fabiola Pérez-Juárez²
Carlos López-Candiani³

¹ Residente de Neonatología.

² Cardiólogo Pediátrico adscrito al Laboratorio de Ecocardiografía.

³ Neonatólogo, M en C. Jefe del Departamento de Neonatología.

Instituto Nacional de Pediatría, México. D. F.

Recibido: 9 de octubre 2013

Aceptado: 27 de mayo 2014

Correspondencia: Dr. Carlos López-Candiani
Departamento de Neonatología
Instituto Nacional de Pediatría
Insurgentes Sur 3700 C
CP. 04530, México, D.F.
Tel: 10 84 09 00 ext. 1352
mensaje55@hotmail.com

Este artículo debe citarse como

Valdés-Ramos BD, Pérez-Juárez F, López-Candiani C. Tumoraciones intracardiacas múltiples en un neonato. Reporte de caso. Acta Pediat Mex 2014;35:302-308.

ANTECEDENTES

Los tumores cardiacos en el grupo etario de 0 a 18 años son extremadamente raros, más aún en neonatos. Estos tumores son considerados benignos por sus características morfológicas, suelen presentarse con una amplia variedad de manifestaciones clínicas, por lo cual, rara vez se detectan en la etapa neonatal y representan un reto diagnóstico y terapéutico para el clínico.¹

Distintas publicaciones de tumoraciones cardíacas primarias informan una incidencia de entre 0.08 y 0.28% por cada 1 000 recién nacidos vivos, con una distribución mundial similar entre niños y niñas. El más común en la edad pediátrica es el rabdomioma (60%) seguido por el teratoma (25%) y, en tercer lugar, el fibroma (12%). Los rabdomiomas usualmente son múltiples y de diversos tamaños. Su localización más común es en sitios múltiples (43%), en los ventrículos exclusivamente (41%), en el septo interventricular (15%) y muy rara vez en las aurículas.²

De los tumores cardiacos primarios 90% es histológicamente benigno. Los rabdomiomas son considerados de mal pronóstico cuando causan obstrucción a los flujos de entrada o de salida del corazón, regurgitación del aparato valvular, se acompañan de arritmias, derrame pericárdico, insuficiencia cardíaca o feto hidrópico.³ Los rabdomiomas se caracterizan, desde el punto de vista ultrasonográfico, por ser tumoraciones redondeadas, homogéneas, hiperecogénicas, usualmente múltiples y de localización predominantemente ventricular; generalmente guardan relación con el septo interventricular.⁴

Existe una incidencia de entre 9 y 18% de síndrome de Wolff-Parkinson-White en los pacientes con rabdomioma y puede manifestarse por muerte súbita o arritmia supraventricular. También se puede asociar con esclerosis tuberosa entre 50 y 64% de los casos,⁵ enfermedad autosómica dominante caracterizada por retraso

mental, convulsiones y lesiones cutáneas.⁶ Estos tumores suelen tener involución espontánea completa antes de los 4 años de edad. A continuación se describe el caso de un neonato con múltiples tumoraciones intracardiacas, tratado en el departamento de neonatología del Instituto Nacional de Pediatría.

CASO

Neonato hijo de madre de 38 años y padre de 42 años de edad, sanos, con 2 hermanos vivos y sanos de 7 y 5 años. La madre llevó un control prenatal regular a partir del primer mes de gestación; fue suplementada con hierro y ácido fólico a partir de la octava semana. Durante el embarazo cursó con cervicovaginitis en el primer trimestre, no tratada. A las 34 semanas, en un ultrasonido obstétrico se observaron masas intracardiacas, por lo que fue referida a un hospital regional y, de ahí, a un centro de referencia en donde se le programó para cesárea a la semana 39. Se obtuvo un producto femenino, con peso al nacer de 2 325 g, talla de 48 cm, Apgar 8/9, Silverman y Andersen de 2, placenta y el líquido amniótico sin alteraciones.

A la exploración física, al nacimiento, se encontraron como datos anormales apéndices auriculares bilaterales; soplo sistólico grado II/VI, en cuarto espacio intercostal línea medio clavicular; a nivel de tronco una dermatosis localizada que afectaba la región posterosuperior paravertebral izquierda, caracterizada por 3 máculas hipopigmentadas, la menor de 3 mm de diámetro y 2 más de 8 mm de diámetro, de límites bien definidos, lanceoladas.

Como parte de su abordaje diagnóstico se le practicó electrocardiograma que evidenció ritmo sinusal y predominio de fuerzas derechas. (Figura 1) Además, se le tomó una radiografía de tórax donde se encontró un índice cardiotorácico de 0.62 a expensas de las cavidades derechas. (Figura 2)

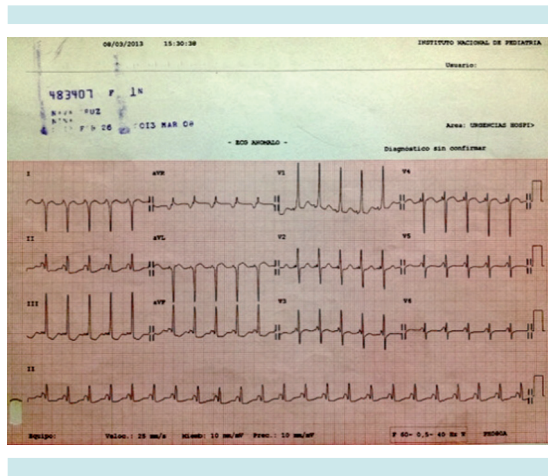


Figura 1. Electrocardiograma: ritmo sinusal FC 145 lpm, AQRS +135°, fuerzas derechas discretamente mayores a las esperadas para la edad. PR corto en 80 ms, sin ondas delta, WPW. Cambios inespecíficos en el segmento ST y onda T en DII, DIII y AVF.

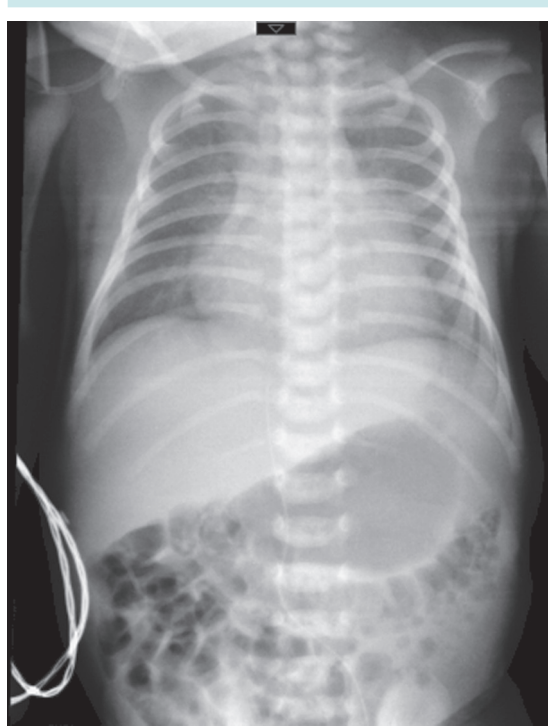


Figura 2. Radiografía anteroposterior de tórax. Se observa horizontalización de los arcos costales, pa-rénquima pulmonar con patrón bronquítico apical bilateral.

El ecocardiograma reportó anatomía segmentaria normal. Foramen oval permeable de 2 mm con cortocircuito restrictivo de izquierda a derecha, con gradiente instantáneo máximo de 18 mmHg y gradiente medio de 9 mmHg. Se observaron tumoraciones intracardiacas múltiples sugestivas de rabdomiomas. La mayor de ellas, en la aurícula izquierda, redondeada, de 15 × 12 mm, muy cercana a la válvula mitral. Cabe destacar que las masas intraauriculares se encuentran en menos de 1% de los casos reportados en la literatura especializada. Se encontró otra tumoración en el ventrículo derecho, más pequeña (10 × 8 mm), de aspecto bilobulado, dependiente del septo interventricular; dos más en el ventrículo izquierdo, una en el tercio medio del septo interventricular, de 4 × 4 mm, redondeada, y otra de 6 × 3 mm en la base del músculo papilar. (Figuras 3, 4 y 5)

Además, se observó insuficiencia mitral moderada, condicionada por impedimento en el cierre de la valva anterior y secundario a la tumoración en la aurícula izquierda. Insuficiencia tricuspídea trivial con gradiente instantáneo máximo de 70 mmHg. Sin datos de obstrucción al llenado ventricular izquierdo ni al tracto de salida del ventrículo derecho. Persistencia del conducto

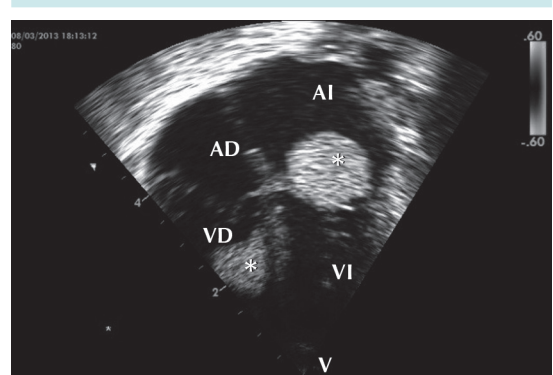


Figura 3. Ecocardiograma; corte 4 cámaras: dos grandes masas (*) una en ventrículo derecho (en relación con el septo interventricular) y otra en aurícula izquierda (en relación con el aparato mitral).

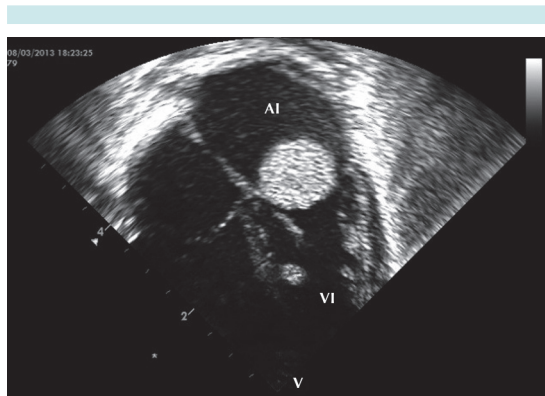


Figura 4. Ecocardiograma; corte 4 cámaras: masa pequeña en el ventrículo izquierdo (en relación con el septo interventricular).

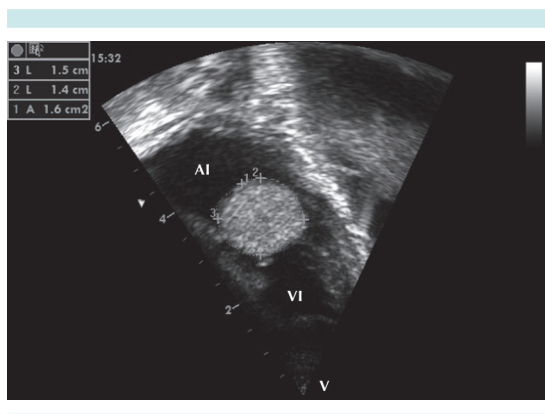


Figura 5. Ecocardiograma. Acercamiento para demostrar las dimensiones de la masa de la aurícula izquierda, la cual tiene un área de 1.6 cm².

arterioso de 2 mm de boca pulmonar, 9 mm de longitud y 2 mm de boca aórtica, con cortocircuito bidireccional pero franco predominio de derecha a izquierda. Hipertensión arterial pulmonar suprasistémica. Cualitativamente, buena función biventricular.

Durante su estancia la paciente presentó una evolución clínica favorable, fue alimentada de forma habitual con seno materno; no se documentaron episodios de crisis convulsivas.

Recibió tratamiento médico con captoril (0.025 mg/kg 3 veces al día), furosemida (0.5 mg/kg 3 veces al día) y espironolactona (3 mg/kg/día). Fue evaluada por genética, oftalmología, dermatología y neurología. Se estableció el diagnóstico de esclerosis tuberosa de acuerdo con los criterios establecidos en la Conferencia de Consenso sobre el Complejo de Esclerosis Tuberosa de 2012. En sesión medicoquirúrgica se concluyó que, dado que estos tumores suelen tener involución espontánea completa antes de los 4 años de edad y que al momento no presentaba repercusión hemodinámica, valorando el riesgo-beneficio, la conducta fuera dar seguimiento estrecho por consulta externa y realizar alguna intervención si hubiese necesidad de ello. Luego de constatar buena ganancia ponderal y sin otra manifestación clínica de su enfermedad egresó para seguimiento por consulta externa. Cuatro meses después del egreso, con un nuevo ecocardiograma, se demostró una reducción del rabdomioma localizado en la aurícula derecha de 0.6 cm², lo cual representaba un 38% de su tamaño original, sin condicionar repercusión hemodinámica (Figura 6) y con disminución del gradiente a través de la válvula mitral de 3.4 mmHg de gradiente medio; además de tomografía de cráneo y ultrasonido abdominal normales.

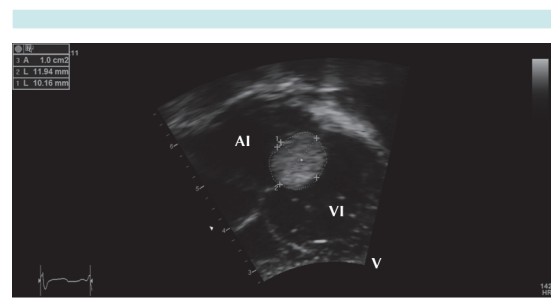


Figura 6. Ecocardiograma. Seguimiento 4 meses después de su egreso. Se documenta una masa en aurícula izquierda con un área de 1.0 cm². Reducción de 38% con respecto al estudio anterior.

DISCUSIÓN

Los rabdomiomas son el tumor intracardíaco más común en el periodo neonatal, y mantienen una relación muy estrecha con la esclerosis tuberosa. Frecuentemente se presenta como múltiples tumoraciones con tendencia a la regresión con el paso del tiempo. Existe riesgo de obstrucción del flujo sanguíneo, embolia, disfunción valvular, disfunción ventricular, arritmias e isquemia miocárdica por compresión de las coronarias.

La ecografía fetal provee información importante sobre la anatomía, función y ritmo cardíacos. Ciertas condiciones son indicativas para la realización de un ecocardiograma fetal, como son: exposición a teratógenos (isotretinoína, fenitoína, ácido valproico, carbamacepina, litio) o bien historia familiar de defectos cardíacos o síndromes mendelianos como esclerosis tuberosa, Marfan, Ellis-Van Creveld, Noonan, DiGeorge.⁷ La detección prenatal de tumoraciones intracardíacas ha permitido la planeación de los nacimientos de pacientes con estos hallazgos, en centros especializados, en donde se pueden atender las complicaciones y dar el consejo genético apropiado.⁸

Los nevos hipopigmentados pueden ser la manifestación cutánea más temprana de la esclerosis tuberosa.⁹ Aunque nevos hipopigmentados aislados pueden ser una variante normal en los neonatos, la presencia de 3 manchas o más, independientemente de su localización, debe alertarnos para buscar signos o síntomas, historia familiar para descartar el complejo de esclerosis tuberosa. Estas máculas hipopigmentadas pueden ser uno de los indicadores clínicos más tempranos para este diagnóstico porque ocurren en aproximadamente 80% de los casos confirmados y, generalmente, están presentes al nacimiento.¹⁰

Las manifestaciones de la esclerosis tuberosa, incluyendo crisis convulsivas, tumor subependi-

mario de células gigantes, insuficiencia renal y linfangioleiomomatosis, pueden contribuir a la morbilidad y a la mortalidad de estos pacientes. Con el fin de hacer un diagnóstico temprano y ofrecer un tratamiento oportuno a las posibles complicaciones de la esclerosis tuberosa, en 2012, en la Conferencia de Consenso de los Institutos Nacionales de Salud sobre el Complejo de Esclerosis Tuberosa, quedó establecido el protocolo de diagnóstico y vigilancia para la esclerosis tuberosa.¹³ (Cuadro 1) La información resumida en el Cuadro 1 puede resultar de utilidad para que los médicos que no están en contacto frecuente con esta enfermedad reconozcan las recomendaciones de los expertos y puedan llevarlas a cabo en su práctica cotidiana.

Las tumoraciones intracardíacas, reveladas por ultrasonido prenatal, permitieron un elevado índice de sospecha de esclerosis tuberosa. Aunque la mayoría de las masas cardíacas fueron asintomáticas, el alto índice de sospecha guió a una evaluación dirigida y permitió el diagnóstico temprano de la enfermedad en la primera semana de vida. Cabe mencionar que el hallazgo de un rabdomioma intraauricular es excepcional; la gran mayoría de los rabdomiomas son de localización ventricular y en este caso, de los múltiples rabdomiomas, el de mayor tamaño se encontró en la aurícula izquierda y afectaba negativamente el funcionamiento del aparato valvular mitral. Sin embargo, gracias a un estrecho seguimiento pudo corroborarse la involución de la masa sin llegar a generar inestabilidad hemodinámica, ni efectos deletéreos sobre la paciente.

Los pacientes con esclerosis tuberosa en los que la alteración genética corresponde a una mutación que inactiva el gen TSC2 (cromosoma 16p13, que codifica para la proteína tuberina) se han asociado en mayor número y con una mayor severidad en las manifestaciones clínicas (incluyendo los rabdomiomas cardíacos que aparecen en 12% como signo de presentación) compa-

Cuadro 1. Recomendaciones de manejo y vigilancia para los casos nuevos del complejo de la esclerosis tuberosa

Órgano/sistema o área de especialidad	Recomendación
Genética	- Obtenga el árbol genealógico familiar de 3 generaciones para buscar otros miembros de la familia con riesgo de esclerosis tuberosa. Se sugiere un examen genético para ofrecer consejo genético.
Cerebro	- Solicite resonancia magnética nuclear simple y contrastada con gadolinio para excluir astrocitoma subependimario de células gigantes, así como otros tipos de defectos de la migración neuronal (en caso de no disponer de resonancia magnética utilizar tomografía o ultrasonido). - Descarte trastorno neuropsiquiátrico asociado con esclerosis tuberosa. - Eduque a los padres para reconocer los espasmos infantiles. - Realice electroencefalograma basal.
Riñón	- Obtenga resonancia magnética nuclear para descartar quistes renales o angiomiolipoma en el momento del diagnóstico de la enfermedad.
Pulmón	- Determine la presión arterial y evalúe la función renal a través de la tasa de filtración glomerular. - Solicite tomografía computada pulmonar de alta resolución, en especial en mujeres mayores de 18 años de edad. Asesore en cuanto a los riesgos del tabaquismo y su asociación con linfangioleiomiomatosis.
Piel	- Examen clínico dermatológico detallado al momento del diagnóstico.
Dentición	- Examen clínico dental detallado al momento del diagnóstico.
Corazón	- Considere hacer ecocardiograma fetal si en el ultrasonido obstétrico detecta rabdomiomas intracardiacos. - Realice ecocardiograma en pacientes menores de 3 años. - Obtenga electrocardiograma a cualquier edad.
Visión	Evaluación oftalmológica completa incluyendo fundoscopía para descartar lesiones retinianas y defectos de los campos visuales.

Fuente: International Tuberous Sclerosis Complex Consensus Group. Pediatr Neurol 2013;49(4):255-265. Traducido por Valdés BD.

rándolos contra los que tienen una alteración del gen TSC1 (cromosoma 9p34, que codifica para la proteína hamartina) o contra los que no se identifica mutación alguna.¹¹ La mayoría de los pacientes con esclerosis tuberosa y tumoraciones intracardiacas son menores de 2 años de edad, probablemente debido a la tendencia a la regresión de estos tumores conforme crecen los pacientes. Sin embargo, se ha documentado el crecimiento o aparición, *de novo*, de rabdomiomas intracardiacos en adolescentes.

Estudios recientes revelan que la inhibición de la proteína mTOR contribuye a la regulación de síntesis proteínica, metabolismo, diferenciación, crecimiento y migración celular, elementos que se ven perdidos en la esclerosis tuberosa por deficiencia del complejo tuberina/hamartina. De forma incidental se descubrió, en el seguimiento ecocardiográfico de un paciente con esclerosis

tuberosa, con rabdomiomas intracardiacos, que luego de la administración de everolimús (un inhibidor de mTOR) como manejo para astrocitoma subependimario de células gigantes, resolución casi completa del rabdomioma que había sido detectado de forma prenatal y se había mantenido en vigilancia, y sin cambios, desde su nacimiento hasta los 5 años de edad.¹²

CONCLUSIONES

Presentamos el caso de un feto diagnosticado, a las 34 semanas de gestación por ultrasonido, con rabdomiomas en la aurícula izquierda y en ambos ventrículos. Gracias a la coordinación interinstitucional se planeó el nacimiento del producto para que, desde su nacimiento, recibiera la atención médica multidisciplinaria que involucró neonatólogos, cardiólogos, genetistas, oftalmólogos, neurólogos, estomatólogos y der-

matólogos. El trabajo conjunto contribuyó para establecer el diagnóstico oportuno y se pudo ofrecer el tratamiento médico que ha permitido la evolución favorable de la paciente. Se mantiene seguimiento a través de la Consulta Externa del Instituto Nacional de Pediatría ya que, si bien los síntomas de insuficiencia cardiaca congestiva mejoraron debido a la involución natural de los rabdomiomas, la esclerosis tuberosa es una enfermedad sistémica que ocasiona diversos síntomas en múltiples órganos y sistemas; por tanto, una detección temprana de las probables complicaciones puede mejorar su supervivencia y su calidad de vida.

REFERENCIAS

1. Cigarroa JA, García Y, Gutiérrez LY, Jiménez S, Martínez A, Ortegón J, et al. Rabdomioma cardíaco tratado quirúrgicamente con éxito y revisión de la literatura. Rev Arch Cardiol Méx 2005;75:S113-S17.
2. López N, Rodríguez G, Vegas G, De La Calle M, González A. Tumores cardíacos fetales: diagnóstico ecográfico, evolución y tratamiento. Rev Chil Obstet Ginecol 2011;76(3):147-154.
3. Isaacs H. Fetal and Neonatal Cardiac Tumors. Pediatric Cardiology 2004;25:252-73.
4. Chao A, Chao A, Wang T, Chang Y, Chang Y, Hsieh C, et al. Outcome of antenatally diagnosed cardiac rhabdomyoma: case series and a meta-analysis. Ultrasound Obstet Gynecol 2008;31:289-95.
5. Otero JC. Rabdomioma: Tumor del corazón fetal. Diagnóstico Prenatal. Rev Colombiana Ginecol Obstetr 2005;56(2):176-9.
6. Staley B, Vail E, Thiele E. Tuberous Sclerosis Complex: Diagnostic Challenges, Presenting Symptoms, and Commonly Missed Signs. Pediatrics 2011;127(1):117-125.
7. Kaplan J, Ades A, Rychik J. Effect of Prenatal Diagnosis on Outcome in Patients With Congenital Heart Disease. Neoreviews 2005;6:326-331.
8. Co-Vu J, Ivisic T. Fetal Echocardiography to Diagnose Fetal Heart Disease. Neoreviews 2012;10:590-604.
9. Gold A, Freeman J. Depigmented Nevi: The Earliest Sign of Tuberous Sclerosis. Pediatrics 1965;35:1003-05.
10. Hernández J, Morelli J. Birthmarks of Potential Medical Significance. Neoreviews 2003;4:263-69.
11. Jozwiak S, Kotulska K, Kasprzyk-Obara J, Domanska-Pakiela D, Tomyn-Drabik M, Roberts P, et al. Clinical and Genotype Studies of Cardiac Tumors in 154 Patients With Tuberous Sclerosis Complex. Pediatrics 2006;118:1146-51.
12. Tiberio D, Franz D, Phillips J. Regression of a Cardiac Rhabdomyoma in a Patient Receiving Everolimus. Pediatrics 2011;127(5):1335-1337.
13. Krueger DA, Northrup H. International Tuberous Sclerosis Complex Consensus Group. Pediatr Neurol 2013;49(4):255-265.

SUSCRIPCIÓN

ACTA PEDIÁTRICA DE MÉXICO

Suscripción anual (6 números): \$350.00 (trescientos cincuenta pesos)

Nombre: _____

Dirección: _____

Colonia: _____ Estado: _____

Código postal: _____ País: _____

Teléfono: _____

Depósito en la cuenta 4030985774 del Banco HSBC.

Enviar ficha de depósito, en un plazo no mayor de 20 días, a: Publicaciones Médicas. Instituto Nacional de Pediatría. Insurgentes Sur 3700 C, Col. Insurgentes Cuicuilco, México, DF 04530. Tels: 9150-6229, 1084-0900 ext. 1112.

Correo electrónico: editor@actapediatricademexico.org