

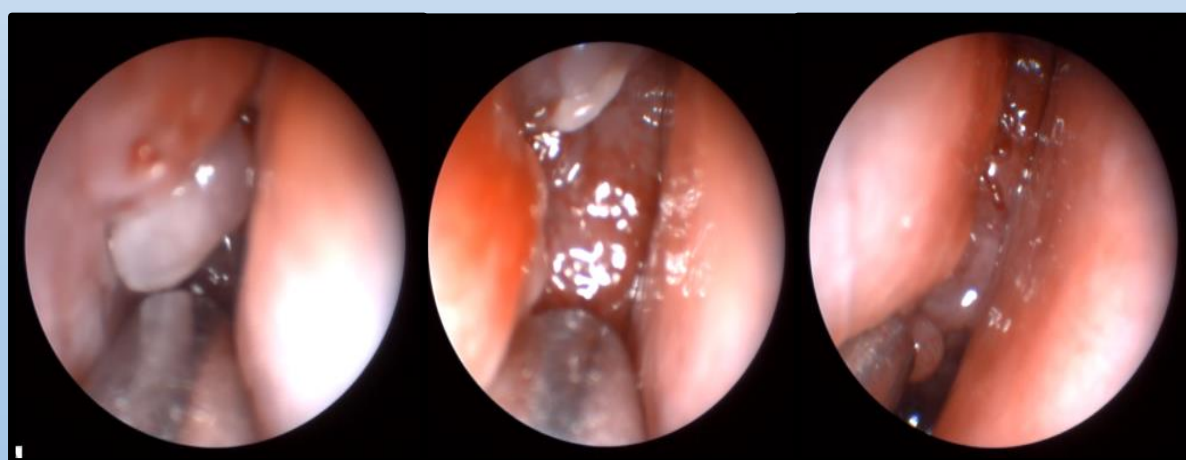
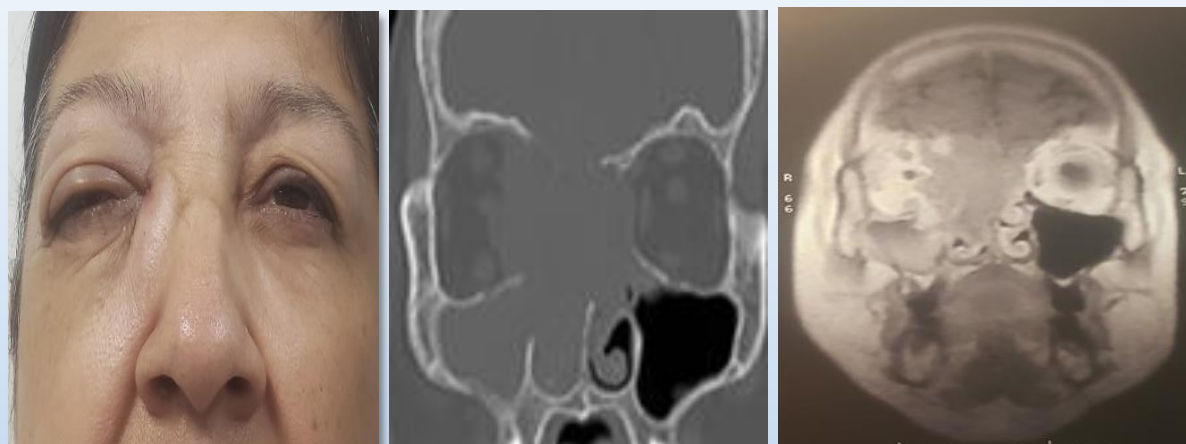
PRESENTACION DE CASO

Dra. Mantilla A. Dra. Saavedra T. Dr. Melman H. Dr. Riolfi N.

Introducción: Los carcinomas neuroendocrinos son tumores raros y agresivos. Representan menos del 5% de todas las neoplasias malignas nasosinusales. Se asocian a una alta morbilidad y mortalidad. Debido al diagnostico frecuentemente tardío representan un reto diagnóstico y terapéutico. La expectativa de vida post diagnostico suele ser de menos de 5 años.

Objetivo: Compartir nuestra experiencia en el diagnóstico y tratamiento en esta patología oncológica rinosinusal poco frecuente.

Presentación del caso: Femenino, 60 años, dolor y presión facial progresiva, epistaxis anterior fosa nasal derecha de 3 meses de evolución, obstrucción nasal y rinorrea unilateral, proptosis ocular y epifora ipsilateral, anosmia y ageusia.



Diagnóstico:

- Endoscopia nasal, TC, RMN

Conducta terapéutica inicial:

- Ateneo multidisciplinario.
- Biopsia quirúrgica endoscópica

HISTOPATOLOGIA

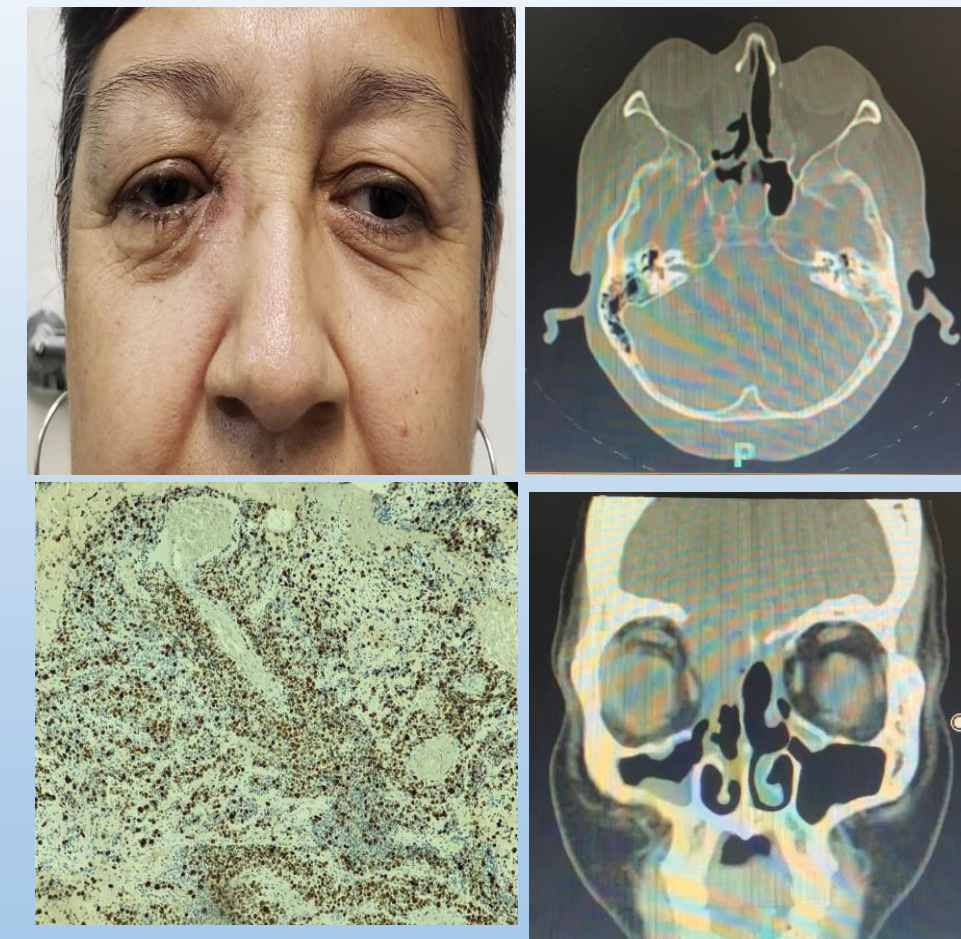
Citoqueratina	Carcinoma neuroendocrino de alto grado de células grandes y pequeñas.
Sinaptofisina	
CD 56	
S 100	
KI 67 - 90%	

Conducta terapéutica final:

- Quimioterapia con cisplatino y etopósido
- Resolución quirúrgica según evolución.

Evolución:

Quimioterapia inicialmente efectiva (síntomas y TC). Posterior a 5 meses de tratamiento fallece por complicación neurológica por compromiso tumoral intracraneano.



Discusión y conclusión: El examen histológico demostró un escenario muy agresivo. De acuerdo a la bibliografía ese escenario es poco favorable, lo cual coincide con nuestra experiencia. A pesar de una correcta conducta diagnóstico y terapéutica, debido a la evolución insidiosa y a la aparición tardía de los síntomas, el pronóstico es poco alentador. Los carcinomas neuroendocrinos son tumores de alta agresividad y representan un desafío de supervivencia en la mayor parte de los casos.

