

Introducción

Los Condrosarcomas (CS) son la tercera neoplasia ósea primaria más prevalente después del mieloma y el osteosarcoma. Se encuentran predominantemente en la pelvis, las extremidades y las costillas. En la región de la cabeza y el cuello, constituyen del 1% al 12% de los casos, sus localizaciones más comunes son la mandíbula, senos paranasales, maxilar y ocasionalmente tabique nasal, con mayor incidencia en mujeres.

Objetivos:

Reportar un caso de condrosarcoma mixoide en una localización poco frecuente.

Materiales y Métodos:

Revisión de historia clínica, estudios complementarios y revisión bibliográfica.

Caso Clínico

Femenino 52^a. APP: Rinosinusitis crónica, fibromialgia, tabaquista.
MC: Insuficiencia Ventilatoria Nasal FNI, y descarga mucopurulenta de 1 año de evolución, sin mejoría al tratamiento con corticoide tópico.
EF: a la rinoscopia se evidencio una tumoración en Cavum a predominio derecho de características.
En el control preoperatorio paciente refiere expulsar material mucopurulento de forma espontánea lo cual alivia sintomatología.
Se programa para Cirugia endoscopica nasal + biopsia.
Resultados Histopatología: Condrosarcoma mixoide
Se deriva a Oncología para manejo.

Conclusiones:

El condrosarcoma mixoide en cavum es un tumor poco frecuente, de crecimiento lento, el diagnóstico temprano e intervención quirúrgica adecuada tienden a tener mejor pronostico. El uso de radiación adyuvante a demostrado mejorar el control tumoral y la supervivencia global.

Anexos

