

RESUMENES XXXVI CONGRESO CHILENO DE CIRUGIA PEDIATRICA

LIFANGIOMA QUÍSTICO PANCREÁTICO

Autores: Iglesias M, Bucheister M, Yankovic F., Arce J., Franco C, Becar H.
Clínica Santa María
Santiago, Chile

Introducción: Los linfangiomas son tumores benignos de baja ocurrencia. Pueden localizarse en cualquier sitio anatómico, siendo más frecuente su ubicación en la cabeza y cuello. Los linfangiomas abdominales son infrecuente y representan entre el 5 y 1% de todas las localizaciones, presentándose habitualmente en el mesenterio y retroperitoneo. En este trabajo, se presenta un caso clínico pediátrico de un portador de un linfangioma pancreático.

Caso clínico: Lactante menor sexo masculino, sin antecedentes perinatales de importancia y ecografía antenatal normal. A los dos meses de vida se constató reflujo gastro esofágico no complicado e hidrocele comunicante derecho. Es derivado para evaluación quirúrgica. El examen físico del ingreso era normal, excepto por la presencia de un gran hidrocele derecho. Se solicitó estudio ecográfico inguino escrotal, informándose como hallazgo, la presencia de una masa retroperitoneal quística izquierda. La resonancia nuclear magnética de abdomen se describió una formación líquida, en relación al hipocondrio izquierdo, en estrecha relación con la capsula esplénica y cola del páncreas. Se planteó como posibilidad diagnóstica, la de un linfangioma de posible origen pancreático. Se planificó la cirugía en forma electiva a los siete meses de vida. Abordaje vía laparotomía transversa izquierda supraumbilical. Se accede al tumor abriendo ligamento gastrocólico. Resección completa del linfangioma, el que se encontraba adherido a la cola del páncreas, sin compromiso ductal. El paciente presentó una recuperación favorable y fue dado de alta sin complicaciones a los 5 días. En los controles post operatorios en seguimiento a 12 meses, no hay evidencia de recidiva de la enfermedad. La pieza operatoria midió 12 x 6 x 2 cm., tenía un estructura macronodular y un contenido amarillento. El diagnóstico anatomo patológico definitivo fue de un linfangioma quístico pancreático.

Discusión: Los linfangiomas pancreáticos son tumores benignos extremadamente infrecuentes. Su origen se atribuye a una malformación del sistema linfático. Probablemente se desarrollan debido a una proliferación de tejido linfático aberrante, sin comunicación con el sistema normal. El tratamiento de los linfangiomas pancreáticos es quirúrgico. Si bien este tumor es de comportamiento benigno, puede presentar recidiva local, por lo que es fundamental la extirpación completa de la masa.