

Sarcoma digital podal pediátrico. A propósito de un caso.

Merino Pérez, Josu; Rabanal Fernández, Eva*; Hernández González, Nerea; Arteagoitia Colino, Iraia; Badiola Lecue, Ane; Areizaga Hernández, Luis M.

Hospital Universitario de Cruces
***Hospital de Urduliz – Alfredo Espinosa**

Introducción:

La mayoría de las masas de partes blandas del pie son frecuentemente pequeñas y benignas, pero difíciles de diferenciar clínicamente de los sarcomas de partes blandas. Además de requerir tratamientos diferentes.

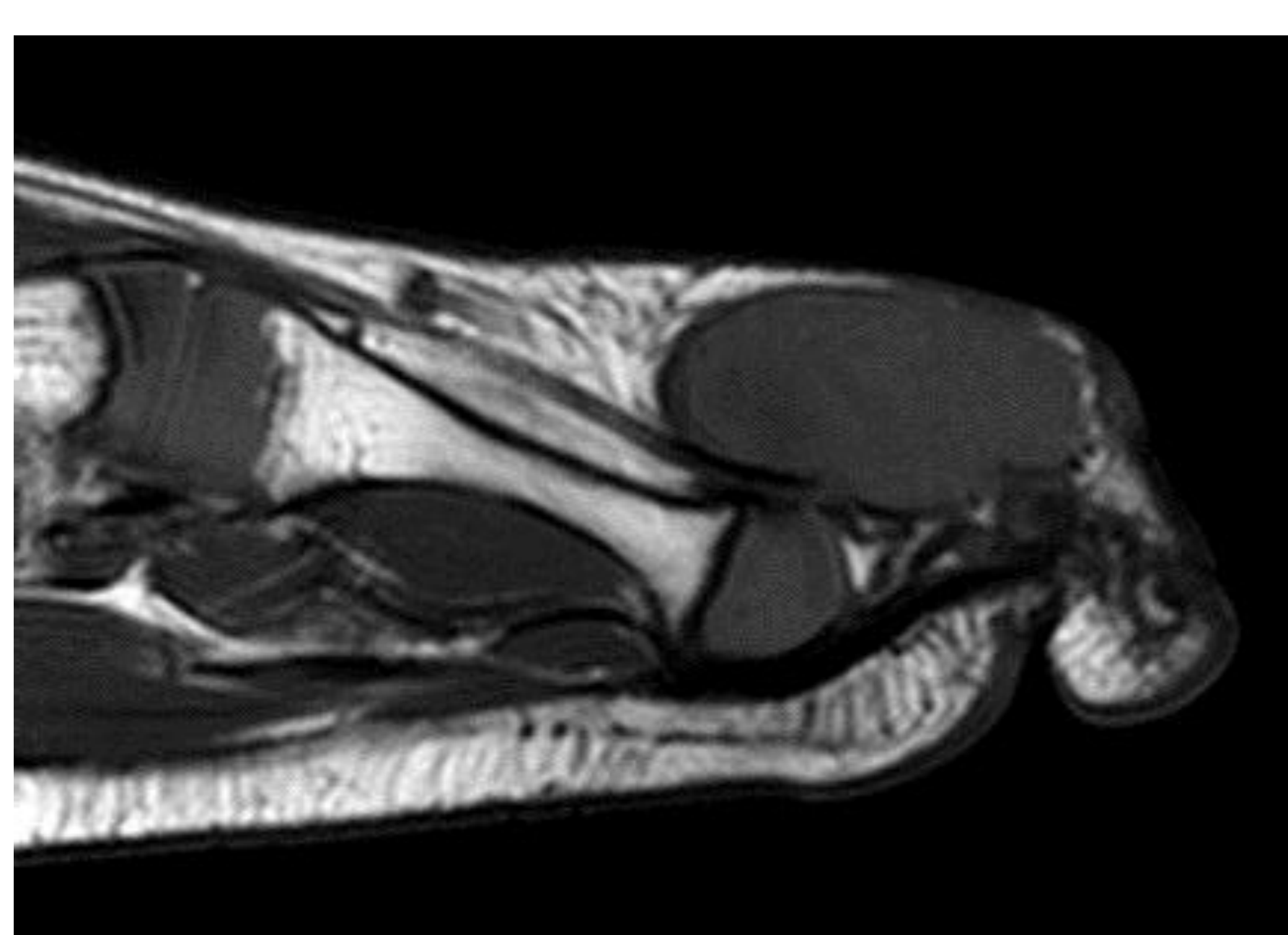
Objetivos:

Presentar un raro hallazgo de neoplasia mesenquimal fusocelular en un niño de 3 años.

Material y metodología:

Un niño de 3 años es valorado por dolor en el 3º dedo del pie izquierdo en 2017. Inicialmente fue diagnosticado de tenosinovitis, pero ante el rápido crecimiento fue derivado a nuestro centro.

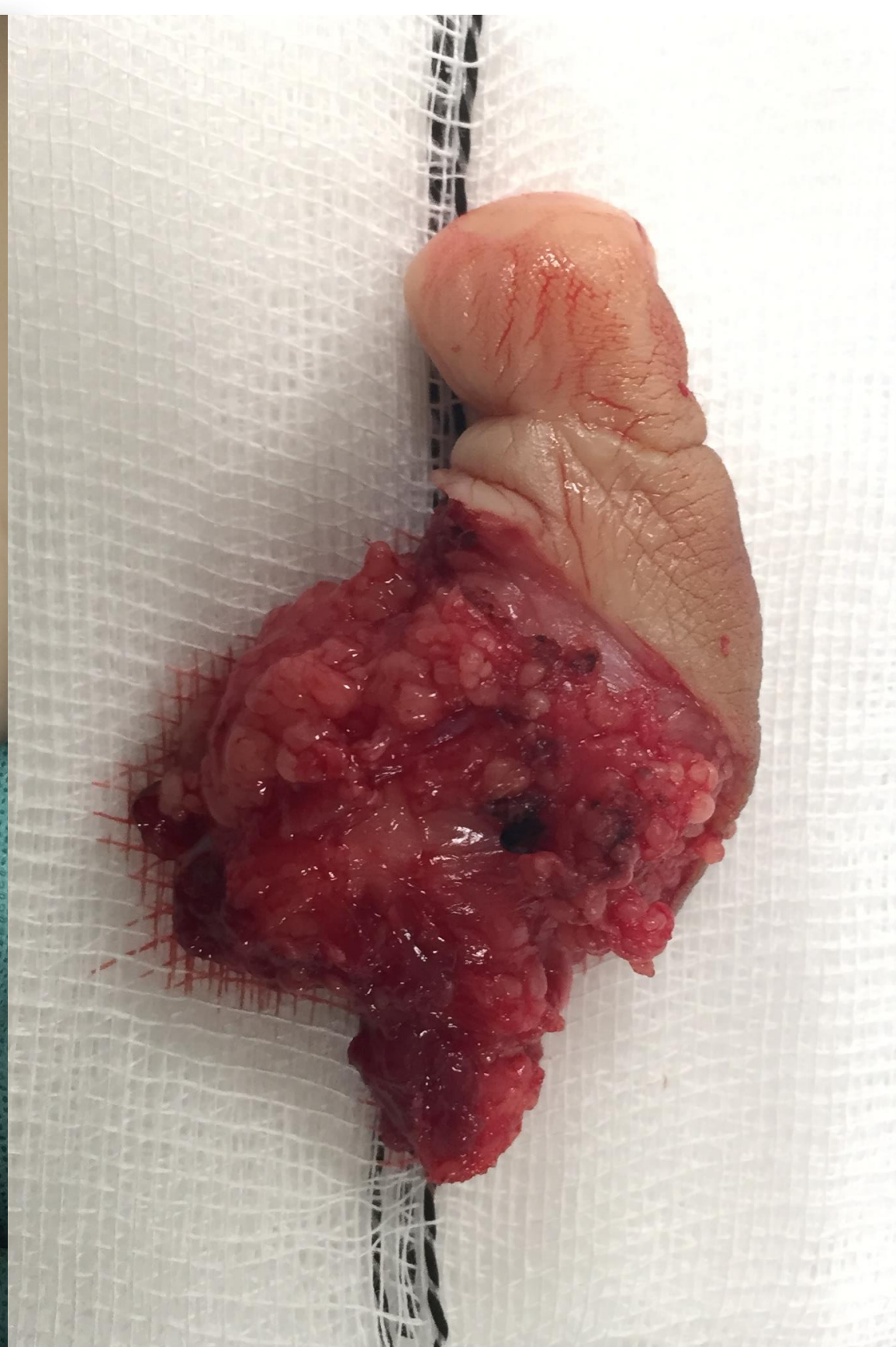
Tras el estudio pertinente, se objetivó una neoplasia mesenquimal fusocelular diferente a los rabdomiosarcomas y sarcomas sinoviales. Fue un hallazgo inesperado que envolvía los tendones flexores y extensores del 3º dedo.



Resultados:

El paciente recibió el protocolo EpSSG NRSTS 2005 que incluye quimioterapia neoadyuvante, exéresis tumoral que consistió en amputación digital y quimioterapia adyuvante.

Tras más de 2 años de seguimiento, el paciente está libre de enfermedad y lleva una vida normal para su edad.



Conclusiones:

Con este caso, nos gustaría remarcar la necesidad de una correcta evaluación preoperatoria con el objetivo de un correcto diagnóstico por imagen y de una biopsia bien planificada que no comprometa tratamientos ulteriores.