

Tratamiento quirúrgico de mixoma glúteo en contexto de Síndrome de Mazabraud.

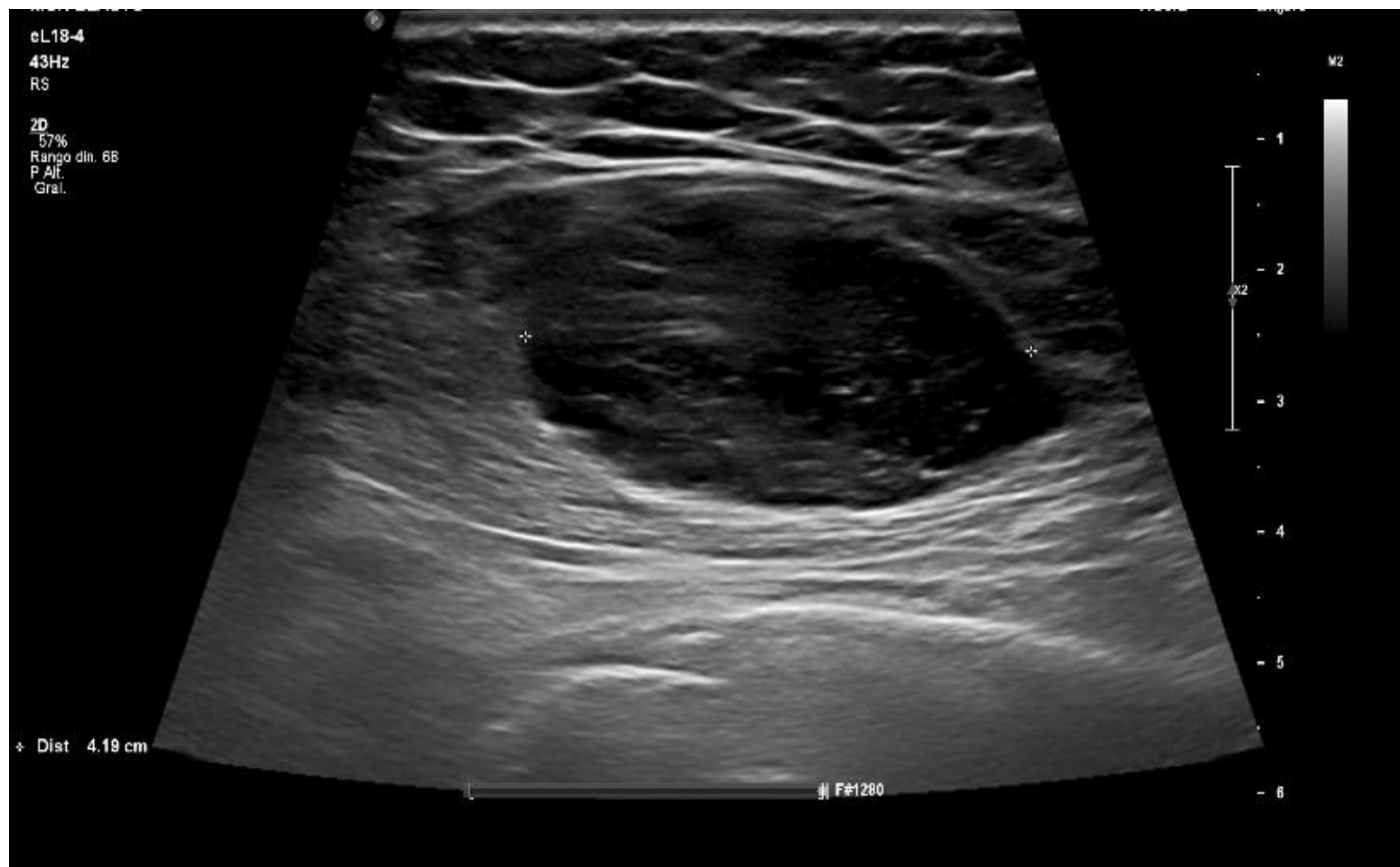
AUTORES: GREGORIO VALERO CIFUENTES, ALONSO ESCUDERO MARTÍNEZ, ANTONIO ONDOÑO NAVARRO, JOSÉ PABLO PUERTAS GARCÍA-SANDOVAL, ANTONIO VALCÁRCEL DÍAZ.
HOSPITAL UNIVERSITARIO VIRGEN DE LA ARRIXACA. MURCIA

OBJETIVOS

Presentar el caso de un paciente de 45 años, con antecedentes de displasia osteofibrosa polioestótica, con tumoración glútea sintomática que resultó ser mixoma muscular. Se trata de una asociación muy rara y descrita en muy pocos casos a nivel mundial que se conoce como Síndrome de Mazabraud, siendo nuestro objetivo dar a conocer dicha asociación y patología, así como el tratamiento que se realizó.

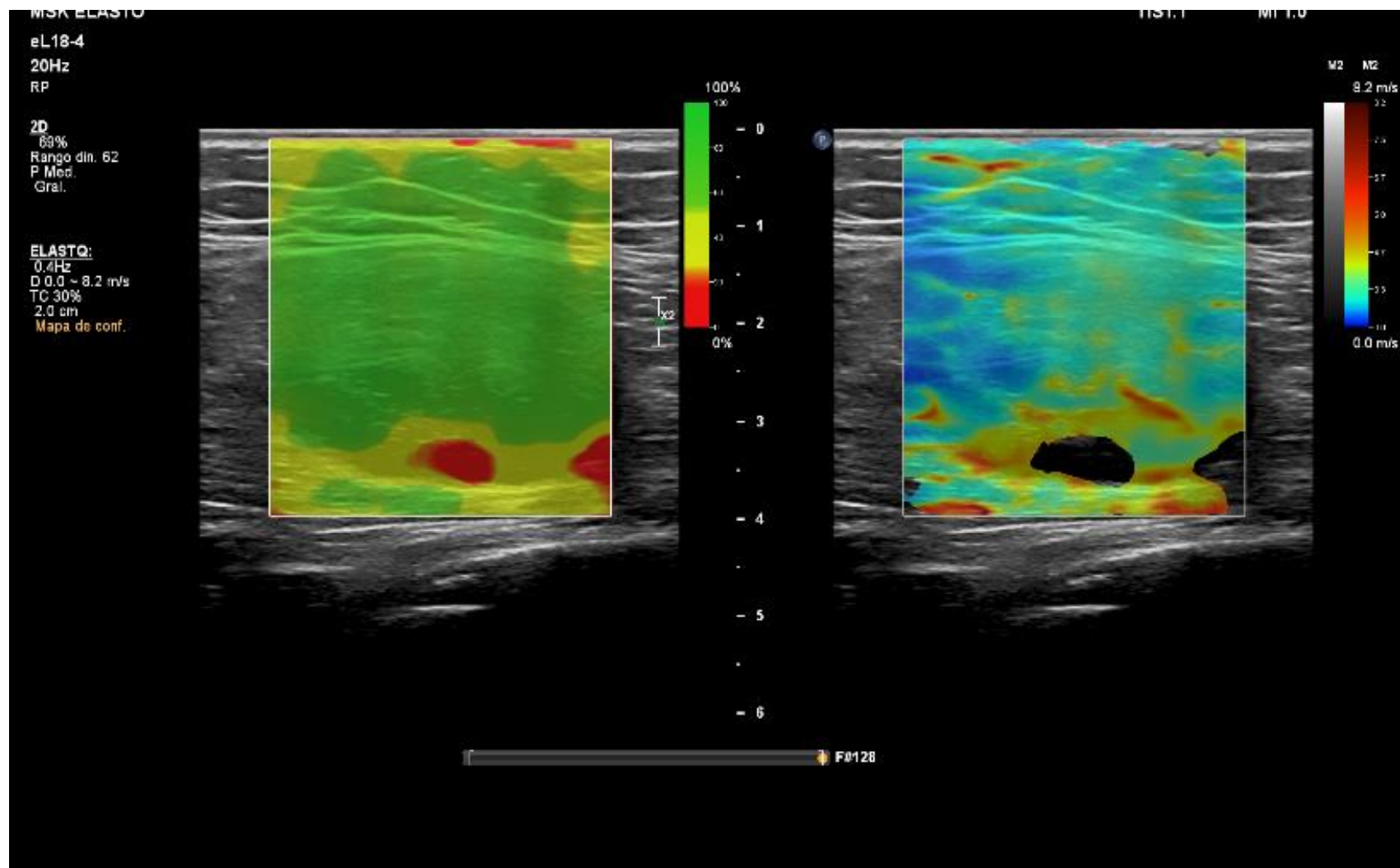
MATERIAL Y MÉTODOS

Paciente de 45 años que acude a nuestra consulta derivado desde atención primaria con clínica de ciatalgia derecha y tumoración glutea en contexto de displasia fibrosa polioestótica. Tras la realización de ecografía muscular y resonancia magnética que informaban tumoración intraglútea se llevó a cabo resección amplia de la masa. Se confirmó anatomatológicamente nuestra sospecha clínica.



RESULTADOS

El paciente pasados 3 meses había mejorado sustancialmente su sintomatología neurógena secundaria a compresión.



CONCLUSIÓN

Se trata de una asociación muy rara cuyo tratamiento consiste en la resección amplia de los mixomas. Algunos autores prefieren ser más conservadores en las lesiones pequeñas por tratarse de una lesión benigna, y no realizar la resección de la tumoración hasta que no sea dolorosa o de gran tamaño. Sólo se han descrito casos de recidivas locales cuando la resección de la lesión ha sido incompleta. Se aconsejan revisiones periódicas para controlar la lesión ósea, ya que la displasia fibrosa puede presentar una degeneración maligna, así como para para detectar las recidivas locales del mixoma. De todos modos el pronóstico de la displasia fibrosa asociada al mixoma no influye en la severidad o progresión de la displasia fibrosa como enfermedad única

