

Carcinoma de corteza suprarrenal. Presentación de un caso

Autores: Dra. Dayana Calzada Urquiola, Dra. Ana Lourdes Vasallo Díaz, Dr. Bernardo Heredia Martínez, Dra. Ileana M. Núñez Paredes, Dra. Caridad Socorro Castro, Dra. Rafaela Mayelin Espín Coto.

INTRODUCCIÓN: El carcinoma suprarrenal es un tumor raro. Tiene una incidencia de 0,5-2 casos/millón habitantes/año y se presenta principalmente en adultos aunque también afecta a los niños. La mediana de edad en el momento del diagnóstico es 46 años, siendo más frecuente en el sexo masculino.

Ultrasonido abdominal: en la proyección de la suprarrenal izquierda, desplazando el bazo, se observa una imagen hipoecogénica, bien definida de 83 x 69 mm.

PRESENTACIÓN DEL CASO

Paciente femenina, de 46 años de edad, con antecedentes de HTA de un año de evolución que presentaba eritema facial y molestias abdominales.

Examen físico: Cifras elevadas de tensión arterial

Exámenes de laboratorio: Cortisol basal 913.8 mmol/L. Cortisol post inhibición 2mg Dexametazona 920.8 mmol/L.

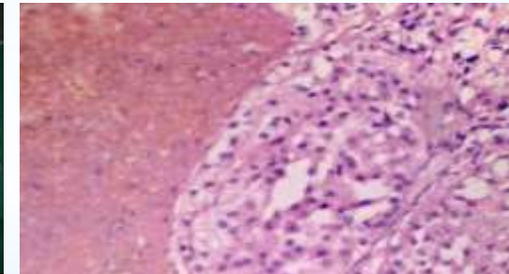
TAC abdomen: RI algo rechazado hacia atrás por una masa hiperdensa de contornos definidos, polilobulada de aproximadamente 10 x 9 x 8 cm a nivel de la suprarrenal izquierda.

La paciente recibió tratamiento con quimioterapia. Fallece posterior al 2do ciclo.



Pieza quirúrgica de 10 x 9 x 6 cm correspondiente a suprarrenal izquierda

Diagnóstico anatomopatológico



Descripción micro:
Carcinoma adenocortical suprarrenal. Extensas áreas de necrosis y hemorragia. Tejido graso dentro de límites normales.

Necro (Macro): Metástasis en páncreas e hígado (se traduce en formaciones de más menos 5cm en hígado y páncreas con zonas de necrosis

