



VC-070 - RARO E INESPERADO: ESPLENOPANCREATECTOMÍA CORPOROCAUDAL LAPAROSCÓPICA POR TUMOR DE FRANTZ EN VARÓN

Castroda Copa, David; Otalora Mazuela, Leire; Oubiña García, Raquel; Tamayo Webster, David; Rodríguez Romano, Dolores Clara; López Rodríguez, Alberto; Poletto González, Daniel; Parajó Calvo, Alberto Eduardo

Complejo Hospitalario de Pontevedra, Pontevedra.

Resumen

Introducción: El tumor pseudopapilar de Frantz es una neoplasia derivada de las células exocrinas pancreáticas y su incidencia es menor al 2%, afecta en un 95% a mujeres de entre 20 y 30 años y la afectación a varones es muy infrecuente. Suele ser un tumor benigno, diagnosticado normalmente de manera casual y con una supervivencia a los 5 años del 97%, siendo maligno muy infrecuentemente y con capacidad de metastatización a hígado, pulmones y piel.

Caso clínico: Se presenta el caso de un varón de 31 años que consulta por dolor abdominal y se le detecta una masa en istmo pancreático de uno 5 cm de diámetro compatible por ecoendoscopia con tumor pseudopapilar sólido o cistoadenoma seroso atípico. Se realiza una esplenopancreatectomía corporocaudal laparoscópica detectando una masa en istmo pancreático de uno 7 cm, que no invade estructuras vitales. El paciente es dado de alta al 3.^{er} día PO y se establece en la AP una neoplasia pseudopapilar sólida de bajo grado y bien diferenciada (G1), ypT3N0, con cápsula íntegra y márgenes libres.

Discusión: El tumor pseudopapilar de Frantz, aunque raro en varones, debe considerarse en el diagnóstico diferencial de masas pancreáticas en hombres jóvenes. La resección quirúrgica completa mediante esplenopancreatectomía laparoscópica es un tratamiento seguro y eficaz en manos experimentadas. En la AP expresa beta-catenina, lo que confirma su bajo grado de malignidad.