

COMUNICACIÓN BREVE

## Tumor desmoplástico de células pequeñas y redondas abdominal: hallazgos en tomografía computarizada y correlación anatomorradiológica en 3 casos

S. Eiriz Martínez<sup>a,\*</sup> y J.P. Conceição e Silva<sup>b</sup>

<sup>a</sup>Servicio de Radiología, Hospital Central de Faro, Faro, Portugal

<sup>b</sup>Sección de Radiología Pediátrica, Servicio de Radiología, Instituto Português de Oncologia (IPOL-FG), Lisboa, Portugal

Recibido el 10 de febrero de 2008; aceptado el 29 de octubre de 2008

Disponible en Internet el 18 de marzo de 2009

### PALABRAS CLAVE

Tumor desmoplástico de células pequeñas y redondas;  
Abdomen;  
Tomografía computarizada

### Resumen

Se describen los hallazgos en la tomografía computarizada (TC) del tumor desmoplástico de células pequeñas, redondas y azules (TDCPR) abdominal en 3 pacientes.

La presencia de 1 o varias masas de densidad de partes blandas, con localización intraperitoneal, sin aparente origen en un órgano abdominal fue el hallazgo radiológico más frecuente. En un primer caso se encontró una única masa peritoneal localizada en el mesenterio, entre el estómago y el páncreas. Otro caso presentó una masa pélvica intraperitoneal localizada en el espacio retrovesical. En un tercer caso se observó una gran masa tumoral que ocupaba casi la totalidad de la cavidad peritoneal. En 2 pacientes, en el momento del diagnóstico, se identificaron múltiples metástasis hepáticas y adenopatías retroperitoneales. El diagnóstico se confirmó por análisis histológico en los 3 casos. El TDCPR debe sospecharse en varones adolescentes y adultos jóvenes que presentan múltiples masas peritoneales de densidad de partes blandas heterogéneas.

© 2008 SERAM. Publicado por Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.

### KEYWORDS

Desmoplastic small round cell tumor;  
Abdomen;  
CT

### Desmoplastic small round cell tumor of the abdomen: CT findings and radiologic-pathologic correlation in 3 cases

### Abstract

We describe the CT findings of abdominal desmoplastic small round cell tumor (DSRCT) in three patients.

The most common imaging finding was the presence of single or multiple soft-tissue density intraperitoneal masses without apparent origin in an abdominal organ. In the first

\*Autor para correspondencia.

Correo electrónico: eirizmartinez@gmail.com (S. Eiriz Martínez).

patient, a single peritoneal mass was located in the mesentery between the stomach and pancreas. In the second patient, an intraperitoneal pelvic mass was seen in the retrovesical space. In the third patient, a large homogeneous soft-tissue mass that nearly filled the entire peritoneal space was found. Two patients had multiple liver metastases and adenopathies at the time of diagnosis. The diagnosis was confirmed with CT-guided percutaneous biopsies in all three cases. DSRTC should be suspected in young men with multiple bulky heterogeneous soft-tissue masses.

© 2008 SERAM. Published by Elsevier España, S.L. All rights reserved.

## Introducción

El tumor desmoplástico de células pequeñas, redondas y azules (TDCPR) es un tumor maligno muy poco frecuente, que fue descrito por primera vez en 1991 por Gerald y Rosai, y en la bibliografía hay un número reducido de casos<sup>1</sup>.

Ocurre mayoritariamente en varones adolescentes y adultos jóvenes, y afecta predominantemente las membranas serosas, principalmente el peritoneo<sup>2-5</sup>.

Histológicamente pertenece a la familia de los tumores clasificados como de células pequeñas, redondas y azules, en la que se incluyen el linfoma no hodgkiniano, el neuroblastoma, el rabdomiosarcoma, el sarcoma de Ewing, el tumor de Wilms, el tumor neuroectodérmico periférico y el tumor de Askin<sup>2-7</sup>.

El TDCPR tiene un patrón inmunohistoquímico y citogenético característico y diagnóstico, que permite diferenciarlo de otros tumores de células pequeñas y redondas.

Se ha revisado retrospectivamente a 3 pacientes con diagnóstico de TDCPR abdominal, estudiados en nuestro centro entre los años 1996 y 2007. Todos los pacientes fueron sometidos a biopsia con aguja percutánea guiada por tomografía computarizada (TC) y el diagnóstico definitivo se hizo mediante análisis inmunohistoquímicos y citogenéticos.

El objetivo de este artículo es presentar los hallazgos radiológicos por TC y las características clinicopatológicas del TDCPR abdominal, resaltando el papel fundamental de la TC en su diagnóstico y estadificación.

## Presentación de los casos

### Presentación clínica

Todos los pacientes eran varones, con edades de 11, 14 y 24 años (media de 17 años).

Los síntomas de presentación fueron: masa palpable o distensión abdominal ( $n = 3$ ), pérdida de peso ( $n = 1$ ), sudoración nocturna ( $n = 1$ ). Dos pacientes presentaron un aumento de las enzimas hepáticas.

Dos pacientes fallecieron, con una supervivencia media de 3 años desde el diagnóstico; 1 paciente continúa vivo y permanece libre de enfermedad desde hace 6 meses.

### Hallazgos radiológicos

**Caso 1.** El primer caso fue diagnosticado en septiembre de 1996, en un adolescente varón de 14 años de edad, observándose en las imágenes de TC abdominopélvica una masa de 4 cm de diámetro de densidad de partes blandas y

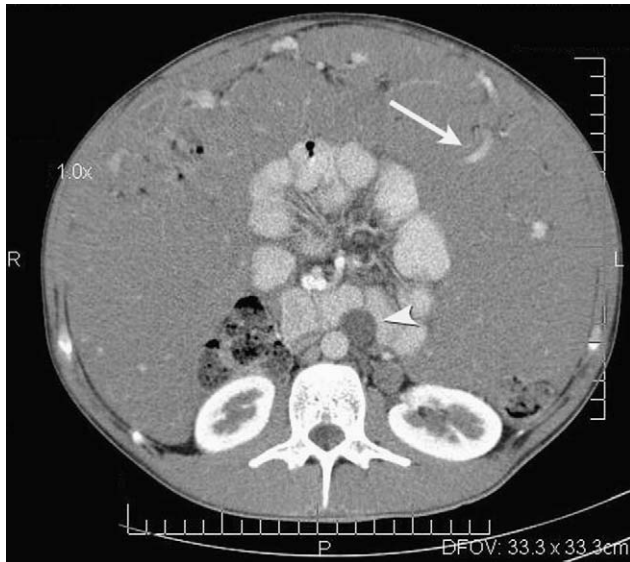
contornos bien definidos, heterogénea, con pequeñas calcificaciones dispersas en su interior, de localización intraperitoneal en el espacio retrovesical. Se identificaron múltiples metástasis hepáticas en ambos lóbulos, hipodensas, heterogéneas, la mayor de unos 6 cm, así como múltiples adenopatías en las cadenas ganglionares celíacas y lumboaórticas, parcialmente calcificadas. No había ascitis ni uropatía obstructiva (fig. 1).

**Caso 2.** El segundo caso que se presenta fue diagnosticado en noviembre de 2004 en un joven varón de 24 años, que presentaba en la TC abdominal una voluminosa masa tumoral de densidad de partes blandas, homogénea, que ocupaba casi la totalidad de la cavidad peritoneal, con prominente vascularización intratumoral. Esta masa condicionaba un importante efecto de masa sobre los órganos de la cavidad peritoneal, con desplazamiento de las asas intestinales hacia una posición central. Habían varias adenopatías en las cadenas ganglionares lumboaórticas y en el hilio renal izquierdo, la de mayor tamaño de unos 5 cm, así como una pequeña cantidad de líquido ascítico perihepático. No se identificaron metástasis ni uropatía obstructiva (fig. 2).

**Caso 3.** El tercer caso se presentó en abril de 2007 en un niño de 11 años, cuya TC abdominal mostró una masa de densidad de partes blandas, heterogénea, de contornos lobulados, con áreas quísticas en su interior en relación con necrosis intratumoral y localización intraperitoneal en la transcavidad de los epíplones, entre el estómago y el páncreas, que medía 10 cm de diámetro. Se identificaron



**Figura 1** Tomografía computarizada de abdomen sin contraste intravenoso. En la pelvis se observa una masa tumoral localizada anterior al recto (flecha), al que desplaza posteriormente. Hay pequeñas calcificaciones en su interior.



**Figura 2** Tomografía computarizada de abdomen con contraste intravenoso. Se observa una ocupación total de la cavidad peritoneal por una masa con densidad de partes blandas relativamente homogénea y con vasos prominentes en su interior (flecha). Hay un marcado efecto masa sobre las asas intestinales, que están rechazadas al centro del abdomen. Se identifican adenopatías localizadas en región preaortica y en el hilio renal izquierdo (cabeza de flecha).

múltiples metástasis hepáticas hipodensas y homogéneas en ambos lóbulos hepáticos, la mayor en el lóbulo hepático izquierdo, de 3 cm. Habían múltiples adenopatías en cadenas ganglionares celiacas y periportales, homogéneas, formando conglomerados. No había ascitis ni metástasis fuera del abdomen (fig. 3).

En la tabla 1 se exponen las principales características radiológicas de los 3 casos.

### Características histopatológicas

El diagnóstico histopatológico se llevó a cabo por biopsia percutánea con aguja fina guiada por TC de las masas peritoneales (2 casos) o de las metástasis hepáticas (1 caso). Ningún paciente fue sometido a cirugía.

El análisis microscópico de las muestras identificó la presencia de nidos de células redondas, pequeñas y con núcleo hiper cromático rodeados por una estroma fibrosa desmoplástica hipocelular (fig. 4).

El estudio inmunohistoquímico mostró la presencia de múltiples marcadores epiteliales (queratina, EMA 1/3 casos), mesenquimales (vimentina 2/3 casos, desmina 3/3 casos) y neurales (enolasa neuroespecífica 2/3 casos), así como CD 99 (2/3 casos) en las células tumorales, permitiendo la diferenciación del TDCPR de otras neoplasias de células redondas y pequeñas. En los análisis citogenéticos realizados se comprobó la translocación t (11;22) (p12;q13) en los 3 casos.

### Discusión

El TDCPR es una neoplasia poco frecuente y muy agresiva, que asienta con más frecuencia en las membranas serosas



**Figura 3** Tomografía computarizada abdominal con contraste intravenoso, que muestra una voluminosa masa de densidad de partes blandas heterogénea con localización intraperitoneal entre el páncreas y el estómago (\*). Metástasis hipodensa en el segmento hepático VI (flecha).

del abdomen, y afecta mayoritariamente a adolescentes y adultos jóvenes varones<sup>2-6</sup>.

Aunque el TDCPR asienta predominantemente en el peritoneo, también puede encontrarse en otras membranas serosas, como la pleura y la serosa paratesticular<sup>2-6</sup>. Se han descrito algunos casos en otras localizaciones, como el pulmón, el riñón, el sistema nervioso central, el estómago, los senos paranasales y el ovario. En esta última localización es difícil de distinguir de una neoplasia primaria, por lo que es imprescindible la realización de una biopsia<sup>8</sup>.

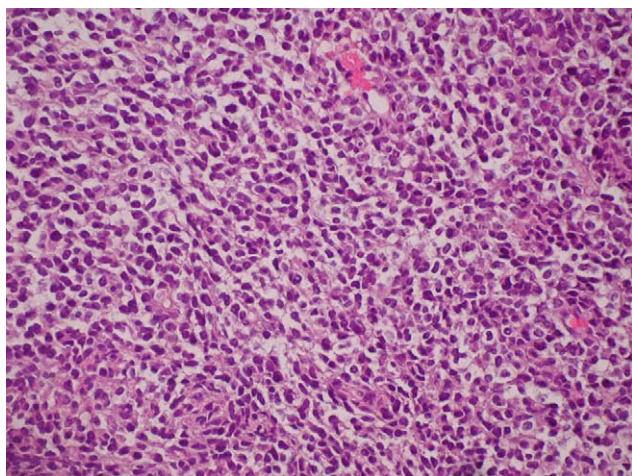
Las manifestaciones clínicas del TDCPR abdominal son inespecíficas; las más frecuentes son el dolor abdominal vago y la presencia de una masa abdominal o pélvica palpable<sup>2,4,6</sup>. Debido a lo inespecífico de los síntomas, los pacientes suelen remitirse para estudio mediante ecografía y TC. Esta última es la que aporta más datos para el diagnóstico<sup>2,3</sup>.

En la TC el TDCPR se presenta típicamente como una o múltiples masas de contornos lobulados bien definidos, de densidad de partes blandas, heterogéneas, mostrando áreas hipodensas en relación con focos de necrosis y hemorragia, con localización intraperitoneal, sin aparente origen en un órgano abdominal<sup>2,4,6</sup>. Pueden observarse pequeñas calcificaciones en el interior de estos tumores o en sus metástasis<sup>3,4</sup>.

En la resonancia magnética el TDCPR se muestra como una o múltiples masas peritoneales con señal intermedia en las secuencias potenciadas en T1 y aumento de señal en las secuencias potenciadas en T2, con poca captación del contraste paramagnético intravenoso<sup>5</sup>. Las ventajas de esta técnica con relación a la TC son una mayor capacidad de detección de pequeñas metástasis peritoneales y de la

**Tabla 1** Características radiológicas de los 3 tumores

	Caso 1	Caso 2	Caso 3
Masa dominante peritoneal	Sí, en el espacio retrovesical	Sí, ocupando gran parte de la cavidad peritoneal	Sí, localizada entre el estomago y el páncreas
Necrosis/calcificaciones intratumorales	Calcificaciones puntiformes	Ausentes	Áreas necróticas intratumorales
Adenopatías pélvicas/retroperitoneales	Celiacas y lumboaórticas	Lumboaórticas y en el hilio renal izquierdo	Celiacas y portales formando conglomerados
Metástasis	Hepáticas múltiples	Ausentes	Hepáticas múltiples
Ascitis	Ausente	Perihépática	Ausente
Obstrucción ureteral/intestinal	No	No	No
Engrosamiento peritoneal	Ausente	Ausente	Ausente

**Figura 4** Preparación histológica del caso n.º 2. Se observan nidos de células pequeñas, redondas y azules (HE,  $\times 400$ ).

invasión local de órganos abdominales, facilitando la estadificación.

En el momento del diagnóstico es frecuente que la enfermedad esté diseminada con múltiples implantes peritoneales, metástasis hepáticas y/o adenopatías abdominopélvicas<sup>2-6</sup>. Se ha descrito una mayor incidencia de metástasis hepáticas, adenopatías y ascitis en pacientes con masas en localización retrovesical<sup>3</sup>, lo que está en probable relación con los sitios de circulación del líquido peritoneal.

Las metástasis pulmonares, linfáticas extraabdominales y óseas son poco frecuentes. En estadios más avanzados puede aparecer ascitis, engrosamiento difuso del peritoneo o hidronefrosis secundaria a obstrucción tumoral<sup>3,4</sup>.

El diagnóstico diferencial radiológico debe hacerse con entidades que se presentan con múltiples masas peritoneales, incluyendo patología inflamatoria y tumoral. Se debe considerar el mesotelioma maligno, el tumor carcinoide gastrointestinal, la carcinomatosis peritoneal, la leiomiomatosis peritoneal, el tumor desmoide intraperitoneal, la linfomatosis peritoneal, los sarcomas peritoneales (histiocitoma fibroso maligno), la esplenosis, la amiloidosis y la tuberculosis peritoneal<sup>2-6</sup>.

Para el diagnóstico definitivo es siempre necesaria la confirmación histológica por biopsia, que puede hacerse guiada por TC.

La visualización en el estudio histológico de nidos de células tumorales pequeñas, redondas y con núcleo hiper cromático envueltas en una estroma hiper cromática hipocelular, así como la presencia de marcadores epiteliales (queratina, EMA), mesenquimales (vimentina, desmina) y neurales (enolasa neuroespecífica) y la presencia de alteraciones citogenéticas características, como la translocación t (11:22) (p12;q13) en las células tumorales, son diagnósticos de este tumor, permitiendo el diagnóstico diferencial con otros tumores de células pequeñas, redondas y azules<sup>4,9-13</sup>.

El tratamiento del TDCPR consiste en cirugía radical, con quimioterapia sistémica y radioterapia ampliada adyuvante<sup>2</sup>. El pronóstico es poco favorable, con recidivas frecuentes y elevada mortalidad. La supervivencia media es de 17 meses<sup>2,3</sup>.

En conclusión, la TC tiene un papel fundamental en el diagnóstico y estadificación tumorales. Aunque las características radiológicas del TDCPR no son específicas, en esta técnica de imagen suele aparecer como múltiples masas de partes blandas intraperitoneales, sin origen aparente en un órgano abdominal, y es frecuente la enfermedad diseminada en el momento del diagnóstico. El diagnóstico definitivo siempre será histológico, basado en unos hallazgos inmunohistoquímicos y citogenéticos característicos.

## Agradecimientos

A la Dra. Gema Medrano y al Dr. Luís Hernández del Servicio de Radiología del Hospital General Universitario Gregorio Marañón de Madrid por su amable colaboración en la revisión lingüística y de estilo.

## Autoría

Sergio Eiriz Martínez ha contribuido decisivamente en la redacción del estudio, en la obtención de los datos y en su análisis e interpretación.

João Paulo Conceição e Silva ha intervenido en la revisión crítica del trabajo, haciendo aportaciones intelectuales relevantes.

Todos los autores han dado la aprobación final del manuscrito.

## Declaración de conflicto de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

## Bibliografía

1. Gerald WL, Miller HK, Battifora H, Miettinen M, Silva EG, Rosai J. Intra-abdominal desmoplastic small round-cell tumor: report of 19 cases of a distinctive type of high-grade polyphenotypic malignancy affecting young individuals. *Am J Surg Pathol*. 1991; 15:499–513.
2. Pickhardt PJ, Fisher AJ, Balfe DM, Dehner LP, Huetter CH. Desmoplastic small round cell tumor of the abdomen: radiologic-histopathologic correlation. *Radiology*. 1999;210:633–8.
3. Bellah R, Suzuki-Bordalo L, Brecher E, Ginsberg JP, Maris J, Pawel BR. Desmoplastic small round cell tumor in the abdomen and pelvis: Report of CT findings in 11 affected children and young Adults. *AJR Am J Roentgenol*. 2005;184:1910–4.
4. Chouli M, Viala J, Dromain C, Fizazi K, Duvillard P, Vanel D. Intra-abdominal desmoplastic round cell tumors: CT findings and clinicopathological correlations in 13 cases. *Eur J Radiol*. 2005;54:438–42.
5. Varma D, McDaniel K, Ordoñez N, Granfield C, Charnsangavej C, Wallace S. Primary malignant small round cell tumor of the abdomen: CT findings in five cases. *AJR Am J Roentgenol*. 1992; 158:1031–4.
6. Tateishi U, Haegawa T, Kusumoto M, Oyama T, Ishikawa H, Moriyama N. Desmoplastic small round cell tumor: imaging findings with clinicopathologic features. *J. Comput Assist Tomogr*. 2002;26:579–83.
7. Levy AD, Arnaiz J, Shaw JC, Sobón LH. From the archives of the AFIP: primary peritoneal tumors: imaging features with pathologic correlation. *Radiographics*. 2008;28:583–607.
8. Fang X, Rodabaugh K, Penetrante R, Wong M, Wagner T, Saint S, et al. Desmoplastic small round cell tumor (DSRCT) with ovarian involvement in 2 women. *Appl Immunohistochem Mol Morpho*. 2008;16:94–9.
9. Chang F. Desmoplastic small round cell tumors: cytology, histologic and immunohistochemical features. *Arch Pathol Lab Med*. 2006;130:728–32.
10. Saab R, Khoury J, Kasin M, Davidoff A, Navid F. Desmoplastic small round cell tumor in childhood: The St. Jude Children's Research Hospital experience. *Paediatric Blood Cancer*. 2007; 49:274–9.
11. Frappaz D, Bouffet E, Dolbeau D, Bouvier R, Carrie C, Louise D, et al. Desmoplastic small round cell tumor of the abdomen. *Cancer*. 1994;73:1753–6.
12. Devaney K. Intra-abdominal desmoplastic small round cell tumor of the peritoneum in a young man. *Ultrastruct Pathol*. 1994;18:389–98.
13. Pasquinelli G, Montanaro L, Martinelli G. Desmoplastic small round cell tumor: a case report on the large cell variant with immunohistochemical, ultrastructural and molecular genetic analysis. *Ultrastruct Pathol*. 2000;24:333–7.