Fuenmayor et al. 2010. Lesión osteolítica expansiva (osteosarcoma telangiectásico). MedULA 19: 73-77.

# PACIENTE PEDIÁTRICO CON LESION 0STEOLÍTICA EXPANSIVA (OSTEOSARCOMA TELANGIECTÁSICO). REPORTE DE CASO.

Carmen Fuenmayor<sup>1</sup>, Maryori García<sup>1</sup>, Pierina Petrosino<sup>1</sup>, 'Acacio Sandia<sup>2</sup>, María Gutiérrez<sup>4</sup>
Departamentos de Anatomía Patológica<sup>1</sup>, Traumatología<sup>2</sup> y Radiología<sup>3</sup>, Facultad de Medicina. Universidad de Los Andes. Mérida-Venezuela. carmenelena46@hotmail.com

#### Resumen

El osteosarcoma es el tumor maligno de hueso más frecuente en la infancia. Una de sus variantes el osteosarcoma telangiectásico puede confundirse ocasionalmente con quiste óseo aneurismático. El objetivo de este trabajo es comparar las características clínico morfológicas de estas dos entidades clínicas para evitar errores diagnósticos en futuros casos. Para ello se presenta el caso de una niña de 6 años de edad, quien consultó por aumento progresivo de volumen, dolor y limitación funcional en tercio proximal de pierna izquierda. La radiografía simple de tibia y peroné izquierdo al ingreso, mostró lesión osteolítica, metafisaria, radiolúcida y con bordes mal definidos. Histológicamente se observaron espacios quísticos con sangre, separados por septos fibrosos muy finos. Ambos estudios se interpretaron como quiste óseo aneurismático. La paciente evolucionó tórpidamente, siendo necesaria la amputación supracondílea del miembro. La valoración retrospectiva de las biopsias concluye que el caso correspondía a un: osteosarcoma telangiectásico. Se resalta la importancia de una adecuada correlación de las tumoraciones músculo-esqueléticas, que abarquen aspectos epidemiológicos, clínicos, radiológicos e histológicos. La evolución de la paciente posterior a quimioterapia fue satisfactoria y en la actualidad esta libre de neoplasia.

Palabras claves: Quiste óseo aneurismático, osteosarcoma telangiectásico, lesión expansiva.

# Abstract

# Pediatric patient with lytic expansive lesion (telangiectasic osteosarcoma). Case report.

The Osteosarcoma is the most frequent malignant bone tumor in children. One of its variants that telangiectatic osteosarcomas may be confused with aneurysmal bone cysts.

The purpose of this is to compare the clinic, morphological and imagenologic characteristics either these bone lesions, for to improve the diagnostic. A six year old female patient who consulted for progressive swelling, pain and functional limitation in the proximal third of her left leg. The diagnosis of aneurysmal bone cyst was made initially. The radiography of proximal tibia and fibula showed expansile lesion, radiolucent to the metaphysis. The histopathological study showed central cystic and/or hemorrhagic spaces and thin septations around these spaces. Both results were interpreted like aneurysmal bone cyst. The patient evolutioned torpidly and was necessary the amputation of the involved limb. A retrospective study of previous biopsies and the evaluation of the last available sample led to the final diagnosis of telangiectasic osteosarcoma. The importance of an adequate multidisciplinary correlation of musculo-skelethal tumoral lesions involving, epidemiological, clinical, radiological and histological aspects is pointed out in this study. The evolution of patient posterior a chemoteraphy was satisfactory.

**Key words**: Aneurismal bone cyst, telangiectasic osteosarcoma, lytic expansive lesion.

#### INTRODUCCION.

Las neoplasias primarias malignas de hueso, durante la infancia son raras. El osteosarcoma es el tumor óseo primario más frecuente en niños y adolescentes (Martínez et al. 2003). Una de sus histológicas, variantes el osteosarcoma ocasionalmente telangiectásico (OT), puede confundirse con el quiste óseo aneurismático (QOA). Por tanto, es necesario un estudio las minucioso que abarque características epidemiológicas, clínicas, radiológicas histológicas de estas dos lesiones (Murphey et al.

El QOA es una lesión benigna intraósea, representa el 1% a 2% de todos los tumores óseos primarios. Es más frecuente en las primeras dos décadas de la vida, con una prevalencia discretamente mayor en el género femenino. Con frecuencia hay el antecedente de fractura o traumatismo anterior.

Tiene predilección por la metáfisis de los huesos largos y las vértebras (Soto et al. 2006). Habitualmente se presentan como una lesión radiotransparente, bien circunscrita con marcada expansión ósea. Esta constituido por espacios cavernosos rellenos de sangre, de tamaños variables. Histológicamente: la imagen muestra espacios cavernosos, sin revestimiento epitelial, rodeados por un estroma fibroso que contiene células gigantes multinucleadas y matriz osteoide (Mendenhall et al. 2006).

El OT comprende el 12% de todos los osteosarcomas. El grupo de edad más afectado corresponde a la segunda década de vida, y es más frecuente en los varones. Radiologicamente: aparece como una lesión lítica, con mínima calcificación o formación ósea. Habitualmente carece de las características típicas del

osteosarcoma convencional y es similar a otras neoplasias líticas malignas de crecimiento rápido, como el sarcoma de Ewing (Murphey et al. 2003). Tiene un crecimiento expansivo masivo con

márgenes no delimitados y puede simular un quiste óseo. Microscópicamente su apariencia es quística; a la histología muestra espacios dilatados que contienen sangre y las células tumorales están confinadas a las bandas de tejido que circunscriben estos espacios (Mervak et al. 1991).

Se presenta caso de una pre-escolar femenina, con manifestaciones clínicas, radiológicas e histopatológica que fueron motivo de controversias diagnósticas.

#### PRESENTACIÓN DEL CASO.

Pre-escolar femenina de 6 años de edad, llevada a consulta por presentar aumento de volumen progresivo, en tercio proximal de pierna izquierda con 15 días de evolución, asociado a caída de su altura. Al examen físico: mostró pierna izquierda con piel brillante, red venosa colateral y aumento de volumen del tercio proximal de dicho miembro. Dolor a la palpación con limitación pasiva y activa para la flexión y extensión de la rodilla. Diámetro rodilla derecha: 25 cm y rodilla izquierda: 30 cm, resto de la exploración física normal. Laboratorio: HB: 8.53g/dl, HTC: 25.6, VSG: 36mm/h, fosfatasas alcalinas: 152 (V.N:31-115). Plaguetas, TP y TTP normales. La radiología simple de tibia y peroné izquierdo reportó: una lesión predominante osteolítica, central metafisaria, radiolúcida, con bordes mal definidos, adelgazamiento de la cortical sin llegar a destruirla y sin compromiso del área epifisaria (Fig.1).

Se toma biopsia incisional que se diagnosticó como QOA (Fig. 2). Un mes después ingresa y se practica resección quirúrgica intralesional con injerto óseo y protección con tutor externo fijado en metáfisis proximal y diáfisis tibial. En el postoperatorio mediato, hubo formación de hematoma que ameritó varios drenajes. En su evolución presenta piel con edema marcado, acompañado de red venosa colateral. Rodilla en actitud de flexión en 30°, aumentada de volumen con apertura espontánea de la herida y masa exofítica, hemorrágica con áreas necróticas. Se toman muestras para cultivo y

Citenobacter antibiograma que reportó: calcoacéticus variedad anitratus. El estudio histológico de la pieza operatoria reporta nuevamente QOA. Una semana después se limpieza planifica quirúrgica por cuadro anemizante progresivo y crecimiento tumoral de aspecto clínico maligno y en mesa operatoria, se resección quirúrgica radical desarticulación de la rodilla. Se estudia el nuevo espécimen quirúrgico, que se reporta como osteosarcoma osteoblástico. Se programa para quimioterapia pero la paciente egresa contra opinión médica.



Fig. 1: Rx. Lateral de tibia y peroné izquierdo: extremo proximal de la metafisis y diálisis de tibia. Se observa lesión radiolúcida, expansiva, que deforma la cortical y respeta el peroné. A nivel de partes blandas hay un aumento de densidad heterogéneo difuso no concluyente

Tres después reingresa meses malas en condiciones: HB: 7.0g/dl, HTC: 21.6, VSG: 54mm/h, fosfatasas alcalinas: 172 (V.N:31-115). Presenta úlcera en el área del muñón, de 10 cm de diámetro. En la radiografía simple anteroposterior distal de fémur (muñón) se aprecia lesión osteolítica, central, metafisaria, radiolúcida, con triángulo de Codman en cuadrante superior medial que indicaba recidiva tumoral (Fig. 3). Se practica por amputación supracondílea, infiltración profunda de partes blandas y gran área de necrosis distal del muñón. Se realiza un adecuado muestreo de la pieza y una minuciosa revisión de todos los especimenes quirúrgicos anteriores y se concluye el caso como un osteosarcoma telangiectásico (Fig 4). Es valorada por oncólogos, quienes indican cinco

ciclos de quimioterapia (Adriamicina: 60mg/m2sc. Cisplatino: 100mg/m2sc). Su evolución posterior tanto de su estado general como del área quirúrgica fue satisfactoria. En la actualidad se encuentra libre de enfermedad.

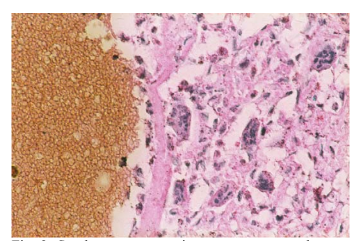


Fig. 2: Se observa un espacio cavernoso, ocupado por sangre y sin revestimientos; rodeado por delgado tabique fibroso. Escasas células gigantes y células inflamatorias Coloración HE

# DISCUSIÓN.

La evolución del presente caso ilustra la gran dificultad para diferenciar un QOA de un OT. Las diferencias entre estas dos neoplasias suelen ser muy sutiles. En estos casos la evolución clínica puede orientar hacia la conducta más adecuada, sin llegar a sobre tratar una lesión benigna, ni dejar una neoplasia maligna sin tratamiento.

Probablemente, el diagnóstico clínico inicial de QOA, se basó en las características clínico-epidemiológicas de esta lesión ósea. Las manifestaciones clínicas de un niño con lesión tumoral ósea, con antecedente de fractura o traumatismo, no permiten descartar ninguna de estas dos patologías (Randall et al. 2000). Por el contrario, en ambas entidades el síntoma más frecuente es el dolor y la tumefacción que dificulta la deambulación. No obstante, si se observa crecimiento rápido con evolución agresiva; aunado a una fosfatasa alcalina elevada se debería orientar el caso hacia el diagnóstico de osteosarcoma (Bertoni et al. 1989).

Otros aspectos importantes que se deben considerar son los hallazgos radiológicos. Ambas entidades comparten la imagen radiológica de una lesión osteolitica expansiva que se localiza en la metafisis de un hueso largo (fémur, tibia, peroné y humero). El QOA se caracteriza por una imagen multicameral o "en pompas de jabón" (Kransdorf M et al. 1995). De igual forma, en un osteosarcoma lo típico es encontrar una imagen osteolitica pero con destrucción geográfica.

En el presente caso, tal vez la similitud entre estas dos imágenes se debió a que el osteosarcoma correspondía a la variante telangiectasica, que se



Fig. 3: Rx. Simple de porción distal de fémur, se aprecia lesión osteolítica, central, metafisaria, radiolúcida, con triángulo de Codman en cuadrante superior medial que indicaba recidiva tumoral. En partes blandas hay un aumento de densidad de forma irregular, difusa: con pérdida de la anatomia de la epífisis distal.

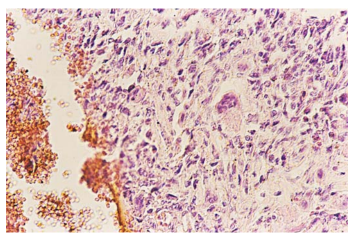


Fig. 4: Aspecto histológico de espécimen (muñón): se aprecia espacio quístico ocupado por sangre rodeado por áreas viables del tumor: hay células fusocelulares (sarcomatosas) con atipias nucleares y mitosis atípicas. Además se observan escasas células gigantes. Coloración HE.

Caracteriza por presentar espacios quisticos que contienen sangre muy semejantes a los observados en un QOA. Además, probablemente al estar comprometido también un hueso tan delgado como el peroné, la osteólisis existente dio el aspecto de ampolla. El OT tiene el aspecto morfológico de una "bolsa llena de sangre", con espacios ocupados por hemorragia y tejido necrótico. Estas características son las responsables de su apariencia radiológica

como una lesión lítica pura, casi desprovista de cambios escleróticos (Murphey et al. 1997).

Ante este dilema radiológico, se esperaría que las características histológicas contribuyeran a aclarar el diagnóstico. Pero, lamentablemente en este caso, la primera biopsia que se realizó fue de tipo incisional. Generalmente, en una biopsia incisional de una lesión ósea es difícil conseguir todos los parámetros histológicos necesarios para realizar un diagnóstico correcto. Esta difícultad se acrecienta, cuando el diagnóstico diferencial se debe establecer entre dos entidades clínicas que comparten tantos elementos histológicos.

Al evaluar las características histológicas de la primera biopsia se encontró que estaba constituida solamente por estroma fibroso; con espacios cavernosos ocupados por sangre. Para realizar el diagnóstico definitivo de OT se hizo un adecuado muestreo del último espécimen quirúrgico. El estudio histológico minucioso, permitió observar en la periferia de las cavidades quísticas la presencia de células sarcomatosas. Además a nivel de los delgados tabiques que formaban estas cavidades aneurismáticas fue posible observar matriz osteoide, células gigantes atípicas, osteoblastos, y células neoplásicas fusiformes con atipias nucleares y mitosis atípicas (Fig 4). Estos hallazgos concuerdan con lo observado por Weiss et al. (2007).

La variedad de OT se caracteriza por la presencia de espacios vasculares quisticos, separados por tabiques delgados y proliferación de células neoplásicas. Se ven en muchos casos numerosas células gigantes atípicas o anaplásicas acompañando a los osteoblastos (Weiss et al. 2007).

Al revisar la literatura, se encontraron varios reportes de casos que comparten características clínico-radiológicas y morfológicas como el presente caso, que también fueron motivo de controversias y confusión diagnóstica entre estas dos lesiones óseas. Esta dificultad, ha motivado a muchos expertos a realizar estudios minuciosos de especímenes quirúrgicos que permitan esclarecer este diagnóstico. Kurfman et al. en 1981, no sólo encontraron similitudes histológicas entre el QOA y el OT sino que también los describieron en edades pediátricas. En 1986, Ayees et al. demostraron con estudios inmunohistoquímicos y ultraestructurales que en los QOA, las células que tapizan los espacios cavernosos no son endoteliales y que no poseen un linaje específico.

Kyriakos et al. en 1991, describieron unas formas bien diferenciadas de osteosarcoma telangiectásico con patrones muy parecidos a los quistes óseos aneurismáticos, que se podían observar en niños y enunciaron la controvertida hipótesis de que "el quiste óseo aneurismático podría malignizarse".

Finalmente, Dorfman et al. en 1998 describió una serie de claves prácticas independientemente de la hipótesis de Kyriakos, para diferenciar el QOA del osteosarcoma. Hizo hincapié en que la localización anatómica del OT es similar a la del osteosarcoma convencional; y que por muy agresivo que parezca, la radiografía del QOA conserva la imagen de insuflación. Además el osteosarcoma siempre tiene patrón celular con anaplasia, mitosis y pleomorfismo.

De igual manera, recomiendan el diagnóstico diferencial entre los diferentes tipos de osteosarcoma y señalan que la presencia de patrones de hemangiopericitoma, hemangioendotelioma o de escasas áreas aneurismáticas en un osteosarcoma, descarta la existencia de un OT (Dorfman et al. 1998).

El tratamiento de elección del QOA es la resección quirúrgica marginal o ampliada, asociada con terapia adyuvante local (fenol, nitrógeno líquido, cemento óseo) e injerto óseo (Başarir K et al. 2007). Para el osteosarcoma se recomienda cirugía y quimioterapia. Antes de que la quimioterapia fuera un pilar fundamental en el manejo de los osteosarcomas; la variedad telangiectásica era considerada la de peor pronóstico, pero actualmente se trata de igual manera que al osteosarcoma convencional, y si es posible, con preservación de la extremidad (Bacci et al. 1998).

### CONCLUSIONES.

Los tumores óseos son entidades de alta presente complejidad diagnóstica. Εl demuestra las dificultades para diferenciar una lesión benigna de una maligna con las respectivas implicaciones terapéuticas y pronósticas en caso de error diagnóstico. Por tanto, se recomienda un adecuado muestreo en las biopsias y especimenes quirúrgicos que permitan poner en evidencia todos los componentes histológicos de los tumores óseos. Se resalta la importancia del trabajo en equipo entre el clínico, el cirujano ortopedista, el radiólogo y el patólogo para realizar un diagnóstico correcto y establecer una conducta adecuada y un tratamiento oportuno.

### REFERENCIAS.

Alles J, Schulz A. 1986. Immunohistochemical markers and ultraestructure of primary aneurysmal bone cyst. Hum Path;17: 34-45.

Bacci G, Ferrari S, Delepine N et al. 1998.Predictive factors of histologic response to

primary chemotherapy in osteosarcoma of the extremity: study of 272 patients preoperatively treated with high-dose methotrexate, doxorubicin, and cisplatin. J Clin Oncol; 16: 658-663.

Başarir K, Pişkin A, Güçlü B. 2007. Aneurysmal bone cyst recurrence in children: a review de 56 patients. J Pediatr Orthop; 27: 938-943.

Bertoni F, Pignatti G, Bacchini P et al. 1989. Telangiectatic osteosarcoma: a clinical pathological study of 41 patients at Rizzoli Institute. Prog Surg Pathol 10: 63-70.

Dorfman H, Czerniak B. 1998. Cystic lesions. In :Bone Tumors. 1st ed, Mosby; p. 863.

Kransdorf M, Sweet D. 1995. Aneurysmal bone cyst: concept, controversies, patient presentation, and imaging. AJR Am J Roentgenol; 164:5 73-580. Kurfmann R, Towbin R. 1981. Telangiectatic osteosarcoma simulating the appearance of an aneurismal bone cyst. Ped Rad; 11: 102-104.

Kyriakos M, Hardy D. 1991. Malignant transformation of the aneurysmal bone cyst. Cancer; 68: 1770-1789.

Martínez M, Camacho J, Herrera L. 2003. Osteosarcoma en niños .Rev Ven Oncología; 3: 80-85.

Mendenhall W, Zlotecky R, Gibbs P. 2006. Aneurysmal Bone Cyst. Am J Clinical Oncology; 29: 311-315.

Mervak T, Unni KK, Pritchard DJ et al. 1991. Telangiectatic osteosarcoma. Clin Orthop; 270: 135-139.

Murphey M, Jaovisidha S, Temple T et al. 2003. Telangiectatic Osteosarcoma: Radiologic-Pathologic Comparison. Radiology; 229: 545-553. Randall RL, Nork S, James PJ. 2000. Aggressive Aneurysmal bone cyst of the proximal humerus. Clin Orthop; 370: 212-218

Soto C, Gómez L, Piñeros D et al. 2006. Quiste óseo aneurismático grado 3 del tercio proximal de fémur manejo con arcos costales alogénicos. Reporte de un caso. Rev. Col. Or. Tra; 20: 110-114. Weiss A, Khoury JD, Hoffer F et al. 2007. Telangiectatic osteosarcoma: the St Jude Children's Research Hospital's experience. Cancer; 109: 1627-1637.

Recibido: 15 abril 2009. 6 Aceptado: 15 jun 2010.

**MedULA** le invita a publicar en sus páginas, los resultados de sus investigaciones u otra información en ciencias de la salud.

Apartado 870. Mérida. Venezuela.

medula@ula.ve