

RABDOMIOSARCOMA EMBRIONARIO CERVICAL



Isabel Lozano Bravo, Paula Guerrero Nogueira.

- **Objetivos:**

El rhabdomioma (RMS) del tracto genital inferior es una patología maligna relativamente frecuente en la infancia aunque muy poco prevalente en la edad adulta. Tan solo suponen el 2-4% de todos los sarcomas de partes blandas. Se trata de una neoplasia derivada de células progenitoras de miocitos de músculo estriado en distinto grado de diferenciación. En un elevado número de casos, el cuadro se presenta como un pólipo endocervical de apariencia benigna, lo cual retrasa el diagnóstico. El correcto manejo del RMS de tracto genital es controvertido. Un esquema agresivo de tratamiento con cirugía, poliquimioterapia y radioterapia en pacientes seleccionadas, ha demostrado aumentar la supervivencia e incluso conseguir la curación en estadios precoces.

- **Material y métodos:**

Exponemos el caso de una mujer de 15 años de edad que consulta por leucorrea fétida y presenta masa excrecente procedente de cérvix.

- **Resultados:** Resultado anatomopatológico: Rhabdomioma embrionario anaplásico.

- **Conclusiones:**

El RMS del tracto genital inferior es una neoplasia maligna denominada heteróloga, por asentar en localizaciones donde no existe músculo estriado. Se trata de un tumor de partes blandas relativamente frecuente durante la primera década de la vida, siendo una enfermedad de muy baja prevalencia en la población mayor de 14 años hasta convertirse en una entidad rara entre los adultos (menos del 1%). Las series publicadas coinciden en que la localización típica del RMS genital en la infancia es la vagina, mientras que en la segunda y tercera décadas de la vida es el cérvix uterino. En este rango de edad es frecuente el retraso en el diagnóstico ya que la mayoría de los casos se presentan como sangrados genitales ocasionales, secundarios a pólipos endocervicales polilobulados, de apariencia benigna que, por tratarse de un tejido laxo y edematoso presenta escasa celularidad para el estudio anatomopatológico.

El manejo de la patología es incierto por falta de grandes series publicadas; si bien, la quimioterapia combinada en regímenes prolongados, se reconoce como la base del tratamiento