

Presentaciones de casos

## Sarcoma primitivo de mama. Presentación de un caso

### Primary Breast Sarcoma. A Case Report

Lidia Torres Ajá<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Hospital General Universitario Dr. Gustavo Aldereguía Lima, Cienfuegos, Cienfuegos, Cuba, CP: 55100

#### Cómo citar este artículo:

Torres-Ajá L. Sarcoma primitivo de mama. Presentación de un caso. **Revista Finlay** [revista en Internet]. 2013 [citado 2026 May 17]; 3(2):[aprox. 3 p.]. Disponible en: <https://revfinlay.sld.cu/index.php/finlay/article/view/185>

#### Resumen

El sarcoma primitivo de la mama es el tumor maligno no epitelial menos frecuente, representa solamente menos del 1 % de los cánceres de la mama. Presentan un pronóstico sombrío con la presencia de metástasis tempranas, principalmente a nivel de pulmón y hueso y tienen una supervivencia muy pobre de solo 5 años. Se presenta el caso de una paciente de 79 años con un gran sarcoma ulcerado de la mama izquierda. La paciente fue estudiada en consulta interdisciplinaria, y se concluyó mediante la biopsia por aspiración con aguja gruesa y escisional por parafina, estudios inmunohistoquímicos, la presencia de un sarcoma estromal de la mama sin metástasis viscerales ni óseas evidentes. Por lo poco frecuente de la patología, se considera de interés para los profesionales de la salud su publicación.

**Palabras clave:** sarcoma, neoplasias de la mama, informes de casos, femenino, anciano

#### Abstract

Primary breast sarcoma is the least frequent non-epithelial malignant tumour, representing less than 1 % of all breast cancers. It has a dismal prognosis with the presence of early metastases, mainly in the lungs and bones. Survival is very poor at 5 years. A case of a 79 year-old female patient with a large ulcerated sarcoma in the left breast is presented. The patient was examined in an interdisciplinary consultation, and the presence of a stromal sarcoma of the breast without apparent visceral or bone metastases was confirmed by an aspiration biopsy with thick needle, excisional biopsy by paraffin and by immunohistochemical studies. The publication of this report has clinical interest for health professionals due to the rarity of the disease.

**Key words:** sarcoma, breast neoplasms, case reports, female, aged

**Recibido:** 2013-02-14 14:05:01

**Aprobado:** 2013-06-06 10:32:02

**Correspondencia:** Lidia Torres Ajá. Hospital General Universitario Dr. Gustavo Aldereguía Lima. Cienfuegos. [lidia.torres@gal.sld.cu](mailto:lidia.torres@gal.sld.cu)

## INTRODUCCIÓN

Es una enfermedad rara que representa menos del 1 % de todos los tumores malignos de mama y menos del 5 % de todos los sarcomas de tejidos blandos. Fue descrito por Chibelius en 1828. 1 Pertenece al grupo de los tumores mesenquimales malignos de la mama, que como su nombre lo indica se desarrollan a expensas del tejido mesenquimatoso, es decir conectivo o estromal, vascular etc.<sup>1-3</sup>

Puede presentarse en diversas variantes histológicas, y son las más frecuentes: el sarcoma estromal, los angiosarcomas, fibrosarcomas, liposarcomas y el tumor phyllodes maligno.<sup>4-8</sup>

Se presentan como grandes tumores de crecimiento progresivo y gradual que llegan con el tiempo a ocupar toda la mama, se torna la piel que los cubre tensa y lustrosa, surcada por gruesas venas, la cual con el progreso de la enfermedad, puede ulcerarse por distensión y dar salida a un material fétido producto de la desintegración del tumor. Muy raramente se acompañan de telorragia (piel en corteza de

naranja y retracción de la piel), como ocurre con frecuencia en los carcinomas.

La diseminación linfática axilar es extremadamente rara.<sup>9</sup> Estos tumores metatizan fundamentalmente por vía hemática. Tienen un pronóstico sombrío, con la presencia temprana de metástasis, principalmente a nivel de pulmón, hueso, hígado y cerebro y una sobrevida muy pobre de solo 5 años.<sup>10</sup>

## PRESENTACIÓN DEL CASO

Se presenta el caso de una paciente de 79 años de edad, de procedencia urbana, sin antecedentes familiares de padecer cáncer de mama, que fue llevada a consulta central de mastología por presentar tumoración de la mama izquierda, la cual refirió tener desde hacía aproximadamente 2 años y la cual le fue creciendo progresivamente.

Al examen físico se constató una gran tumoración ulcerada en la mama izquierda que se extendía a la porción anterior de la pared torácica sin adenopatías axilares palpables. (Figuras 1 y 2).



**Figura 1.** Tumoración ulcerada en la mama izquierda



**Figura 2.** Otra vista de la tumoración

La paciente fue estudiada en consulta interdisciplinaria, y se concluyó mediante la biopsia por aspiración con aguja gruesa y escisional por parafina y de estudios inmunohistoquímicos, la presencia de un sarcoma estromal de la mama sin metástasis viscerales ni óseas evidentes.

En estos momentos han transcurridos 3 meses después de haber de realizado el diagnóstico y la paciente se mantiene con tratamiento en el Servicio de Oncología y con evaluación mensual en consulta interdisciplinaria de mastología.

Por lo poco frecuente de la patología, se considera de interés para los profesionales de la salud su publicación.

## DISCUSIÓN

El sarcoma de la mama es una enfermedad rara, que representa menos del 1 % de todos los tumores malignos de la mama y menos del 5 % de todos los sarcomas de tejidos blandos.

Tiene como principales variantes histológicas: el sarcoma estromal, los angiosarcomas, fibrosarcomas, liposarcomas y el tumor phyllodes maligno.<sup>11</sup>

Se desconoce la etiología causante del sarcoma mamario. Se sugirió la posibilidad de una relación entre el implante de prótesis de silicona y la aparición de sarcomas mamarios, pero los estudios epidemiológicos no han confirmado dicha hipótesis. Un fenómeno relativamente reciente es la aparición de sarcomas mamarios radioinducidos (habitualmente angiosarcomas) tras tratamiento conservador de mama en un

0,13 % de las mamas irradiadas.<sup>12,13</sup>

En un estudio de 29 años realizado en la provincia de Cienfuegos, se encontraron que de 1 752 cánceres de mama operados, solo 5 (2,2 %) fueron sarcomas de la mama,<sup>14</sup> cifra superior a la encontrada por el Dr. González Ortega del hospital de Colón en un estudio de 32 años que fue de 1,2 %.<sup>15</sup> También se encuentran similares resultados en la literatura internacional revisada<sup>1-3</sup> lo cual confirma lo poco frecuente de esta patología.

## REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Chirife AM, Bello L, Celeste F, Giménez L, Gorostidy S. Sarcomas primarios de mama. Medicina (B. Aires). 2006;66(2):135-8
2. Varela CS, Valenzuela PS, Yacsich MM, Carrasco CL. Tasas de incidencia y caracterización de los sarcomas en la provincia de Valdivia. Cuad Cir (Valdivia). 2005;19(1):27-32
3. Saldivia F, Vegas Y, Mora A, Borges A, Pérez R, Mora E. Experiencia en el tratamiento de los sarcomas primitivos en la glándula mamaria. Rev venez oncol. 2005;17(1):34-40
4. Gómez A, Velásquez Y, Nasser S, Suárez J, Palacios L, Tirado E. Tumor phyllodes maligno. A propósito de un caso. Rev venez oncol. 2008;20(3):161-4
5. Alves de Souza J, Ferreira Marques E, Guatelli C, Santiago Girão D, Queros T, Graziano L, et al. Malignant phyllodes tumor of the breast: case report. Rev Assoc Med Bras. 2011;57(5):495

6. Torres L. Angiosarcoma de mama: presentación de un caso. Medisur. 2006;40B(2):1-8
7. Torres L, Viera J, Oliver M. Fibroleiomiosarcoma de mama en hombre. Presentación de un caso. Medisur. 2007;5(2):1-10
8. Franceschi K, Herrera NJ, Hurtado OA, Orta GJ. Liposarcoma primario de mama: presentación de caso y revisión de literatura. Rev venez oncol. 2007;19(2):152-7
9. Fuentes J, Ruiz J, Suárez B, Zumztein D. Liposarcoma metastásico en mama de origen testicular: a propósito de un caso. Col med estado Táchira. 2008;17(2):49-53
10. Rivera R, Henríquez C, Varela S. Metástasis pulmonar de tumor phyllodes: reporte de caso y revisión de literatura. Rev méd hondur. 2008;76(4):167-9
11. Rodríguez Pérez A. Variedades especiales del cancer mamario. En: Rodríguez Pérez A. Afecciones benignas de la mama. La Habana: ECIMED; 2010: p. 324-47
12. Baumhoer D, Gunawan D, Becker H, Fuzesi L. Comparative genomic hybridization in four Angiosarcoma of the female breast. Ginecol Oncol. 2005;97(2):348-52
13. Peramiquel L, Barnadas MA, Sancho J, Curell R, Alonso MC, Fuentes MJ, et al. Angiosarcoma en mama irradiada: descripción de un caso. Actas Dermosifiliogr. 2005;96(9):602-6
14. Torres L. Sarcomas primitivos de la mama. Estudio de 29 años. Medisur. 2011;9(2):1-15
15. González JM, Morales MM, Gómez MM, López ZC, Escaig RL, Gonzáles R. Tumores mesenquimales de mama. Revista Médica Electrónica [revista en Internet]. 2008 [citado 12 Abr 2011];30(2):[aprox. 15p]. Disponible en: [http://www.revmatanzas.sld.cu/revista medica/ano%202008/vol2\\_2008/tema07.htm](http://www.revmatanzas.sld.cu/revista medica/ano%202008/vol2_2008/tema07.htm)