

Presentaciones de casos

Cáncer injertado en tejido mamario aberrante

Cancer Grafted in Aberrant Breast Tissue

Lidia Torres Ajá¹

¹ Hospital General Universitario Dr. Gustavo Aldereguía Lima, Cienfuegos, Cienfuegos, Cuba, CP: 55100

Cómo citar este artículo:

Torres-Ajá L. Cáncer injertado en tejido mamario aberrante. **Revista Finlay** [revista en Internet]. 2012 [citado 2026 Abr 24]; 2(1):[aprox. 4 p.]. Disponible en: <https://revfinlay.sld.cu/index.php/finlay/article/view/93>

Resumen

Entre las anomalías del desarrollo embrionario de las mamas se encuentran las mamas supernumerarias y el tejido ectópico aberrante. Ambas pueden ser asiento de tumores malignos de la mama, en mayor número el tejido aberrante. Se presenta el caso de una paciente femenina de 73 años, que refiere tiene desde siempre una "mamita pequeña en el surco submamario izquierdo la cual nunca le ocasiono molestias hasta hace 2 meses en que aumentó de volumen y se le retrajo la piel". Mediante biopsia escisional se le diagnostica un carcinoma ductal infiltrante, siendo así el primer caso de carcinoma injertado en tejido mamario aberrante diagnosticado en nuestra provincia.

Palabras clave: neoplasias de la mama, coristoma, carcinoma ductal de mama, mastectomía

Abstract

Among the anomalies during embryonic development of the breasts we may find supernumerary breasts and aberrant ectopic tissue. In both of them, malignant tumors of the breast can proliferate, mostly in aberrant tissue. We present the case of a female patient aged 73, who refers to have always had a "little mammary gland in the left submammary that never caused discomfort to the last two months when its volume increased and the skin retracted". Excisional biopsy allowed diagnosing an infiltrating ductal carcinoma, the first case of carcinoma grafted in aberrant breast tissue diagnosed in the province.

Key words: breast neoplasms, choristoma, carcinoma, ductal, breast, mastectomy

Recibido: 2012-01-20 10:59:50

Aprobado: 2012-02-07 09:09:27

Correspondencia: Lidia Torres Ajá. Hospital General Universitario Dr. Gustavo Aldereguía Lima lidia.torres@gal.sld.cu

INTRODUCCIÓN

Las líneas mamarias aparecen en el embrión a las siete semanas y se extienden desde la zona axilar hasta la región femoral superior. Gran parte de esas líneas desaparecen poco después de formarse, persistiendo solo un pequeño segmento en la región torácica en el cual se forman de 16 a 20 brotes, de los cuales al final de la vida intrauterina se forman los conductos galactóforos.^{1,2}

El tejido mamario ectópico, o aberrante, como también se le llama, puede tener diferentes formas de presentación. Desde inicios del siglo XX, Kajava³ planteó una clasificación basada en la presencia o ausencia de distintos componentes del tejido mamario.

Algunos autores han empleado indistintamente las denominaciones de tejido mamario aberrante y mama supernumeraria, para identificar y describir una misma entidad.^{4,5} Sin embargo, Marshall refiere que estos términos describen dos categorías muy diferentes entre sí y que poseen marcadas divergencias en su desarrollo embriológico. La mama supernumeraria puede variar en sus componentes de pezón, areola y tejido ductal. Histológicamente presenta un sistema ductal organizado que se comunica con la piel que la cubre, con respuesta a los estímulos hormonales del ciclo menstrual, mientras que el tejido mamario aberrante no presenta un sistema ductal desarrollado y no tiene relación con la piel que lo cubre.⁶

En cuanto a la incidencia, la mama

supernumeraria afecta del 1 al 6 % en la población femenina,⁷ considerándose, por lo general, de carácter hereditario. Las cifras más altas se han detectado en la población japonesa.⁸

Acerca de la incidencia real de tejido mamario aberrante los datos son imprecisos, porque lo más frecuente es que no presente manifestaciones clínicas.⁹ Aunque la opinión más generalizada ha sido que el tejido mamario ectópico no se asocia a una mayor incidencia de degeneración maligna, con respecto a la mama supernumeraria, esta aseveración ha sido invalidada por Marshall,⁶ quien demostró que ocurre todo lo contrario.

El objetivo de este trabajo es presentar el caso de una paciente con una tumoración injertada en tejido mamario ectópico.

PRESENTACIÓN DEL CASO

Se trata de una paciente de 73 años, que acudió a consulta de mastología remitida desde su área de salud. Presentaba una mama pequeña en el surco submamario izquierdo, la cual, según refirió, nunca le causó molestias hasta hacía poco más de 2 meses, cuando notó que le aumentaba de tamaño, a la vez que se le retraía la piel.

Al examen físico se constató la presencia de una tumoración de 2 a 2,5 cms en el surco submamario izquierdo, de consistencia pétreo, fija, con retracción de la piel y acompañada de adenopatías axilares homolaterales. (Figuras 1 y 2)



Figura 1. Vista lateral de tejido ectópico.



Figura 2. Vista frontal del tejido ectópico.

Se realizó biopsia por escisión, cuyo resultado permitió diagnosticar un carcinoma ductal infiltrante, por lo cual se le realizó mastectomía radical, concluyéndose como perteneciente a la etapa IIb.

La paciente tuvo una evolución posquirúrgica

satisfactoria. Luego recibió terapia adyuvante: poliquimioterapia citostática y radioterapia con Cobalto 60.

Actualmente se encuentra en seguimiento por consulta externa de mastología.

DISCUSIÓN

La presencia de tejido mamario accesorio en forma de pezones, areolas y glándulas mamarias supernumerarias, o combinación de ellos, son las anomalías más frecuentes; se presentan en 1 a 2 % de la población y ocurren tanto en hombres como en mujeres. El diagnóstico es clínico, se pueden localizar a lo largo de la línea mamaria (entre las axilas y las ingles), siendo más frecuentes abajo de la glándula normal.

El diagnóstico de cáncer en un tejido mamario ectópico no es más dificultoso, pero puede verse complicado por su baja frecuencia de presentación. El diagnóstico de esta condición se debe realizar con los mismos métodos utilizados en el resto de las enfermedades de la mama, tales como, examen físico, imagenología (mamografía y ecotomografía), estudio citológico por aspiración^{10,11} y biopsia.

El enfoque terapéutico es similar al tratamiento de los tumores en la mama normal. Dependiendo de la localización se debe realizar una extirpación completa del tejido mamario ectópico con inclusión del tumor. En general, la mama normal está libre de enfermedad, la mastectomía radical no está indicada excepto en algunos casos por problemas estéticos, o hallazgos patológicos en el tejido de la mama normotópica.¹¹

El tratamiento con quimioterapia sigue las mismas normas de un carcinoma mamario, dependiendo del tamaño, compromiso ganglionar y otras variables.

La radioterapia sobre la localización del tumor debe realizarse para evitar una recidiva local. La radioterapia sobre la mama homolateral no es una indicación sistemática.¹¹

En cuanto al pronóstico, es difícil precisarlo, fundamentalmente debido al escaso número de pacientes y a las limitaciones del seguimiento.^{11,12}

Algunos señalan que es más bien desfavorable, pues estos tumores provocan metástasis linfáticas más prematuramente.

El tejido mamario aberrante se ubica cerca de la mama normal, paraesternal, submamario, y en ocasiones, es de localización vulvar.¹⁰⁻¹² Fue precisamente la localización submamaria uno de los elementos que contribuyó a fijar el diagnóstico, además del hecho de que la, llamada por la paciente, "mamita pequeña", nunca ocasionó alteraciones en el ciclo menstrual, así como la mayor incidencia de su asociación

con lesiones malignas, ya citada en el apartado introductorio.

En Cienfuegos se han reportado recientemente casos de mama supernumeraria,^{11,12} no así de cáncer injertado en tejido mamario aberrante, siendo el primero que se diagnostica en la provincia, por lo cual es de gran interés científico para el personal médico dedicado al estudio y tratamiento de las enfermedades mamarias.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Fama F, Goffre Florio MA, Villari SA, Caruso R, Barresi V, Mazzli S, et al. Breast abnormalities: a retrospective study of 208 patients. *Chir Ital.* 2007;59(4):499-506
2. Teke Z, Kaboy B, Akbulut M, Erdem E. Primary infiltrating ductal carcinoma arising in aberrant breast tissue of the axilla: a rare entity. Report of a case. *Tumori.* 2008;94(4):577-83
3. Kajava Y. The proportions of supernumerary nipples in the Finnish population. *Duodecim.* 1915;1:143-70
4. Ghosn SH, Katri KA, Bhawan J. Bilateral aberrant axillary breast tissue mimicking lipomas: report of a case and re- view of the literature. *J Cutan Pathol.* 2007;34 Suppl 1:9-13
5. Van Herwaarden-Lindeboom MY, Van Hilleversbery R, Van Diest PJ. Ectopic lobular breast cancer on the anterior chest wall: a rare entity. *J Clin Pathol.* 2007;60(8):950
6. Marshall MB, Moynihan JJ, Fros A, Evans SR. Ectopic breast cancer: case report and literature review. *Surg Oncol.* 1994;3(5):295-304
7. Conde Marques D, Torresan Zocerio R, Kashimoto E, Carvalho L, de Campos E, Cardoso Cassio F. Fibroadenoma in axillary supernumerary breast case report. *Sao Paulo Med J.* 2005;123(5):253-5
8. Nakao A, Saito S, Inoue F, Notohara K, Tanaka N. Ectopic breast cancer: a case report and review of the Japanese literature. *Anticancer Research.* 1998;18(5B):3737-40
9. Intra M, Maggioni A, Sonzogni A, DE Cicco C, Machado LS, Sagona, A et al. A rare association of synchronous intraductal carcinoma of the breast and invasive carcinoma of ectopic breast

tissue of the vulva: case report and literature review. *Int J Gynecol Cancer*. 2006;16 Suppl 1:428-33

10. Avilés Izquierdo JA, Martínez Sánchez D, Suárez Fernández R, Lajaro Ochaita P, Longo-Imedio MI. Pigmented axillary nodule: carcinoma of an ectopic axillary breast. *Dermatol Surg*. 2005;31(2):237-9

11. Guerra Cabrera JM, Antelo Gordillo ME. Mama supernumeraria. Presentación de un caso.

MediSur [revista en Internet]. 2010 [citado 21 Ago 2011];8(3):[aprox. 11p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1727-897X2010000300010

12. Torres Aja L, Viera Llanéz J, Caballero Aja N. Pseudomama en región dorso-lumbar en hombre. Presentación de un caso. *MediSur* [revista en Internet]. 2010 [citado 21 Ago 2011];8(2):[aprox. 8 p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?pid=S1727-897X2010000200014&script=sci_arttext