

Dermatofibrosarcom: o formă rară de tumoră de țesuturi moi

K. Kontzoglou¹, M. Stamatakos², E. Polyzou², G. Levidou³, R. Iannescu², M. Safioleas²

¹2nd Department of Propedeutic Surgery, University of Athens, School of Medicine, Laikon, General Hospital, Athens, Greece

²4th Department of Surgery, University of Athens, School of Medicine, Attikon General Hospital, Athens, Greece

³Department of Pathology, School of Medicine, University of Athens, Greece

Rezumat

Dermatofibrosarcomul (DFSP) este o tumoră rar întâlnită de țesuturi moi, de origine cutanată cu potențial de malignitate de nivel intermediar. Incidența acestuia este de 0,1% din totalul neoplaziilor și de 1% din sarcoamele de țesuturi moi. Prezentăm cazul unei femei de 65 ani având o masă dureroasă, palpabilă la nivelul coapsei drepte. S-a practicat excizia chirurgicală a leziunii pentru care examenul histopatologic, inclusiv analiza imunohistochimică cu CD-34 confirmă diagnosticul de DFSP. Controlul efectuat la 2 ani de la intervenție atestă absența bolii și lipsa metastazelor sau recurenței locale. Terapia chirurgicală de elecție constă în excizia radicală cu bază largă în cazul DFSP fără metastaze. DFSP este o tumoare rezistentă la chimioterapia și radioterapia convențională, în timp ce în cazul metastazelor, tratamentul depinde de citologia și biologia moleculară a tumorii, astfel încât sunt în cercetare noi strategii terapeutice.

Cuvinte cheie: dermatofibrosarcom protuberans (DFSP), tumoare de țesuturi moi, translocare COL 1A-PDGFB, CD-34

Corresponding author: Stamatakos Michael MD, PhD

153 Aigyptoy Ave., Ano Glyfada, 16562

Tel: +306944133068, Fax: +305326412

E-mail: stamatakosmih@yahoo.gr