

CP-11 TÍTULO: EXTIRPACIÓN ENDOSCÓPICA DE UN TUMOR CARCINOIDE DE RECTO

AUTOR/ES: Ana Belén Aláez Chillarón; Alicia Calero Amaro; Carmen Ramiro Pérez; María Díez Tabernilla; Elena Mendía Conde; Gloria Rodríguez Velasco

INSTITUCIÓN: HOSPITAL UNIVERSITARIO RAMÓN Y CAJAL DE MADRID

INTRODUCCIÓN

Los tumores carcinoides son los tumores neuroendocrinos más frecuentes del sistema gastrointestinal. De ellos, los tumores carcinoides de recto difieren del resto en cuanto a la sintomatología y al tratamiento (cuando son menores de un cm se puede realizar un tratamiento consistente en extirpación local obteniendo buenos resultados). Estos tumores suelen ser un hallazgo casual tras una colonoscopia y rara vez producen un síndrome carcinoide.

CASO CLÍNICO

Varón de 52 años de edad que consulta por rectorragia, no presenta ninguna otra sintomatología. Durante el estudio se realiza una colonoscopia donde se observa pólipo de 0,4 mm a 13 cm del margen anal que se biopsia. La biopsia es informada como tumor carcinoide de recto. Se procede posteriormente a realizar resección terapéutica endoscópica y el resultado definitivo es de mucosa colónica sin lesiones. En el seguimiento posterior del paciente no se objetiva nueva recidiva del tumor carcinoide. En ningún momento de la evolución el paciente presenta un cuadro compatible con un síndrome carcinoide. A pesar de esto, se le realiza un octreo-scan con resultado negativo.

CONCLUSIONES

Los tumores carcinoides de recto menores de un cm se benefician de un tratamiento que consiste en extirpación local (bien sea endoscópica o mediante TEM) con buenos resultados. Así mismo cuando los tumores están localizados y son menores de un cm las metástasis son raras (menores del 1%-2%). Todo esto hace que el pronóstico de estos tumores sea bueno y que la supervivencia a los 5 años sea aproximadamente de un 90%.