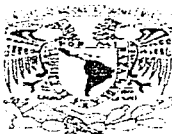


11201
24



UNIVERSIDAD NACIONAL AUTONOMA DE MÉXICO

FACULTAD DE MEDICINA
HOSPITAL GENERAL DE MÉXICO O.D.
DIVISIÓN DE ESTUDIOS DE POSGRADO

CISTADENOMA SEROSO DEL PÁNCREAS
("ADENOMA MICROQUISTICO")
INFORME DE SIETE CASOS

Notifico a la Dirección General de Bibliotecas de la UNAM a difundir en formato electrónico e impreso el informe de mi trabajo respectivo:
TITULO: CISTADENOMA SEROSO DEL PÁNCREAS
AUTOR: DR. AVRIL GUEREÑA ELIZALDE
FECHA: 30 DE JUNIO DE 2003
FIRMA:

A R T Í C U L O

QUE PARA OBTENER EL GRADO DE:

ESPECIALISTA EN
ANATOMIA PATOLÓGICA

SECRETARIA DE SALUD
HOSPITAL GENERAL DE MEXICO
DIRECCION DE ENSEÑANZA



DIRECCION DE ENSEÑANZA

MÉXICO D.F.

PRESENTA:

DRA. AVRIL GUEREÑA ELIZALDE

2003

NOTIFICACIÓN DE APROBACIÓN
DIVISIÓN DE ESTUDIOS DE POSGRADO
FACULTAD DE MEDICINA
U. N. A. M.



UNAM – Dirección General de Bibliotecas

Tesis Digitales
Restricciones de uso

DERECHOS RESERVADOS ©
PROHIBIDA SU REPRODUCCIÓN TOTAL O PARCIAL

Todo el material contenido en esta tesis está protegido por la Ley Federal del Derecho de Autor (LFDA) de los Estados Unidos Mexicanos (Méjico).

El uso de imágenes, fragmentos de videos, y demás material que sea objeto de protección de los derechos de autor, será exclusivamente para fines educativos e informativos y deberá citar la fuente donde la obtuvo mencionando el autor o autores. Cualquier uso distinto como el lucro, reproducción, edición o modificación, será perseguido y sancionado por el respectivo titular de los Derechos de Autor.

**TESIS
CON
FALLA DE
ORIGEN**

PAGINACION DISCONTINUA

**TESIS DE ORIGEN
MUY CLARAS**

Trabajo de investigación

THE
FAL

HOSPITAL GENERAL

LUGAR: TARRAGONA • FECHA: MARZO 2002
PAGINA: 18 DE 22



Cistadenoma seroso del páncreas ("adenoma microquístico"). Informe de siete casos

Gerardo Aristi Urista,* Avril Güereña Elizalde,* Romeo Ramos de la Cruz*

PESUMEN

Las neoplasias quísticas del páncreas constituyen un grupo importante de tumores bues, aunque no son comunes, tienen una presentación clínica peculiar, un comportamiento relativamente benigno y alta probabilidad de tratamiento quirúrgico exitoso. La distinción entre los tipos no mucináceos y mucináceos, así como la correcta clasificación entre estos últimos tiene gran importancia clínica. Las neoplasias quísticas más comunes del páncreas son los cistadenomas serosos (38%). Sin embargo, no estamos familiarizados con ellas, lo que impide una evaluación, un diagnóstico preoperatorio adecuado. Se trata de un estudio descriptivo y retrospectivo de un período de 10 años (1/991-2/2001), en casos de autopsia y patología quirúrgica. Se informan siete casos de cistadenomas serosos del páncreas. Cinco de ellos corresponden a autopsias y dos a especímenes quirúrgicos. Los tres se encontraron en adultos (100%). predominaron en el sexo femenino (77.4%). La mayor parte fueron hallazgos de autopsia (71.4%). Casi todos fueron lesiones únicas (71.4%), excepto dos casos asociados a síndrome de von Hippel-Lindau. En ninguno se efectuó el diagnóstico clínico. Un de los aspectos más llamativos es la asociación de estas neoplasias con la enfermedad de von Hippel-Lindau. El trámite más aconsejado es la resección quirúrgica total que es curativa. El drenaje no es un tratamiento apropiado.

Palabras clave: Páncreas, cistadenoma seroso, von Hippel-Lindau, patología

ABSTRACT

Cystadenomas of the pancreas constitute an important group of tumors, although not common, they have a distinctive clinical presentation, a peculiar behavior and a high probability of successful surgical management. The distinction between non-mucinous and mucinous types and between the different types of cystic neoplasms of the pancreas are the serious cystadenomas (38%). However, they are rare, and we are not familiar with them, so preoperative diagnosis is often incorrect. This is a descriptive and retrospective study of autopsy and surgical pathology specimens during 10 year period (1/991-2/2001). We found 7 cases of serous pancreatic cystadenomas (50% autopsy and two in surgical pathology material after them in adults (100%), with female predominance (77.4%). Most were incidental findings at autopsy (71.4%) and single lesions (71.4%), except those associated to von Hippel-Lindau disease (two cases). In none was the clinical diagnosis correct. The association with von Hippel-Lindau syndrome is one of the most characteristic aspects of this tumor. Complete surgical resection is curative and is the treatment of choice. Drainage is not adequate treatment.

Key words: Pancreas, serous cystadenoma, von Hippel-Lindau, pathology

INTRODUCCIÓN

Las lesiones quísticas del páncreas son raras ($\sim 0.01\%$ de admisiones hospitalarias), y representan un grupo muy heterogéneo.¹⁻⁴ Dentro de este

grupo los pseudoductiles son los más frecuentes ($\sim 80\%$ del total), no son verdaderas neoplasias, se asocian a pancreatitis —casi siempre crónica— y, por lo regular, no son tratados quirúrgicamente.⁵ Por otro lado, las neoplasias quísticas constituyen un grupo importante porque, aunque no son comunes, tienen una presentación clínica peculiar, un comportamiento relativamente benigno y alta probabilidad de tratamiento quirúrgico exitoso. Por tal motivo, la

* Servicio de Anatomía Patológica, Hospital General de Mérida. Q.D.

Distinción entre quistes pancreaticos no neoplasicos y neoplasticos, y la correcta clasificación entre estos ultimos tiene gran importancia clínica.

Las neoplasias císticas más frecuentes del pancreas son, en orden decreciente de frecuencia: cistadenomas serosos (38%), neoplasias mucosas papilares intraductales (30.6%), tumores sólidos pseudopapilares (11.8%) y neoplasias mucosas (benignas, límitrofes y malignas) (9.7%). La patogenia de los quistes en cada una puede variar (acumulación de líquido, cambio degenerativo, dilatación de un conducto pancreatico normal, etcetera), pero estas diferencias son irrelevantes para el clínico, pues todos se presentan de una manera similar.

Por ser lesiones poco frecuentes, los médicos no están familiarizados con ellas, lo que impide una evaluación y un diagnóstico preoperatorio adecuado. Creemos que una revisión retrospectiva de cistadenomas serosos pancreaticos (CASP) puede ser útil para los clínicos, radiólogos y patólogos en los que recae la labor de efectuar un diagnóstico preciso.

MATERIAL Y METODOS

Estudio de tipo descriptivo y retrospectivo de un período de 10 años (1991-2000) en casos de autopsia y patología quirúrgica, diagnosticados como "cistadenoma seroso", "adenoma microquistico", "cistadenoma rico en glucogéno" o "neoplasia cística" del pancreas. Se encontraron siete casos de cistadenomas serosos. En cada uno se recopiló información del protocolo de autopsia o el expediente clínico sobre sexo y edad de los pacientes, manifestaciones clínicas, localización, número y tamaño de las lesiones. Se revisaron las fotografías macroscópicas y los cortes histológicos (hematoxilina/eosina) para corroborar la información macroscópica y el diagnóstico histopatológico de cada caso.

RESULTADOS

Se encontraron siete casos de cistadenomas serosos de pancreas (CASP). Cinco de ellos correspondieron a autopsias (casos 1 a 5) y dos a especímenes quirúrgicos (casos 6 y 7). Las características clínico-patológicas de cada uno se encuentran resumidas en el cuadro 1. Como puede verse, todos se encontraron en adultos (100%), predominaron en el sexo femenino (71.4%). La mayor parte fueron hallazgos incidentales de autopsia (71.4%). El tamaño de las lesiones varía desde 3 mm a 12 cm. La mayoría fueron lesiones únicas (71.4%) con el aspecto



Figura 1. Superficie de corte de un cistadenoma seroso pequeño (3 cm de diámetro) con la característica cavidad extensa central (caso n.º 5).

Cuadro 1. Características clínicas-patológicas

| Nº de caso | Edad | Sexo | Enfermedades asociadas | Diagnóstico inicial | Localización | Tamaño | Nº de lesiones |
|------------|------|------|------------------------|----------------------|-----------------------|---------|----------------|
| 1 | 30 | M | VHL | Hallazgo de autopsia | Cabeza, cuerpo y cola | 3-10 mm | Múltiples |
| 2 | 38 | F | VHL | Hallazgo de autopsia | Cabeza, cuerpo y cola | 3-5 mm | Múltiples |
| 3 | 54 | F | Ca. ductal de pancreas | Hallazgo de autopsia | Cola | 2 cm | Única |
| 4 | 86 | F | Promonopatía pulmonar | Hallazgo de autopsia | Cuerpo | 12 cm | Única |
| 5 | 86 | M | Cardiopatía isquémica | Hallazgo de autopsia | Cuerpo | 4 cm | Única |
| 6 | 74 | F | Ninguna | Ca. de pancreas | Cola | 3 cm | Única |
| 7 | 62 | F | Ninguna | Tumor pancreático | Cuerpo y cola | 12 cm | Única |

Abreviaturas: M = Masculino. F = Femenino. VHL = Enfermedad de von Hippel-Lindau. Ca. = carcinoma.

TESIS DE ORIGEN MUY CLARAS



Figura 2. Superficie de un tumor adenoma seroso que muestra una gran cantidad de líquido en su interior. Se observa la membrana de reacción tisular que rodea al tumor.



Figura 3. Superficie de un tumor adenoma seroso que muestra una gran cantidad de cistos pequeños y numerosos que forman un aspecto esponjoso.

microscópico característico con cicatriz estelar central y numerosos cistos pequeños periténicos que les conferían aspecto esponjoso (Figuras 3 a 6), excepto los dos casos asociados a enfermedad de von Hippel-Lindau (VHL), en los que se encontraron lesiones múltiples, pequeñas, unicapsulares o multicapsulares, no encapsuladas, sin cicatriz central, semejando el tipo circuncístico de cistadenomas serosos de pancreas (CASP). No obstante, a diferencia de este, los cistos apenas midieron unos cuantos milímetros (Figuras 6 y 7). Microscópicamente, todos, excepto los asociados a enfermedad de von Hippel-Lindau (VHL), tuvieron márgenes bien delimitados (pseudoencapsulados), septos fibroconectivos de gruesos,

densos con fibrosis central más densa que corresponde a la cicatriz central, y revestimiento epitelial típico (o 1 una capa de células cuboides monomorfas, con núcleo central y citoplasma claro (Figuras 4 y 5). Los CASP asociados con VHL fueron mal delimitados, aunque el revestimiento epitelial fue idéntico al de los CASP no asociados con esta enfermedad. Además, los dos pacientes con VHL presentaron nemangiomatosis del cerebelo, quistes renales y carcinoma endocrino. En tres casos se sospecho de un tumor de VHL clínico (42.8%), en uno de ellos (caso 3) durante la autopsia se encontró un CASP pequeño asocia-



Figura 4. Corte histológico de un tumor adenoma seroso que muestra una gran cantidad de cistos pequeños y numerosos que forman un aspecto esponjoso. Obsérvese la cicatriz central y las zonas de fibrosis más densas que rodean a los cistos. Tinción HE.



Figura 5. Corte histológico de la micrografía del revestimiento epitelial que rodea a los cistos. Se observa una capa simple de células cuboides con núcleo central y citoplasma claro. Tinción HE.

do con un carcinoma ductal avanzado del páncreas. Los pacientes de los dos casos restantes (6 y 7) presentaron manifestaciones inespecíficas como dolor abdominal, identificándose en los dos casos los tumores mediante técnica de imagen (tomografía axial computada), diagnosticándolos como "carcinoide de páncreas" y "tumor pancreático", respectivamente. Ambas pacientes fueron sometidas a pancreatectomía distal (28.5%), con recuperación posoperatoria satisfactoria. En ninguno de los siete casos se efectuó el diagnóstico clínico correcto de CASP (0%).

DISCUSION

El CASP es la neoplasia quística más frecuente de este órgano (alrededor del 25-38% de los tumores quísticos); sin embargo, su verdadera incidencia es difícil de calcular. Hasta el año 2000 había menos de 400 casos informados en la literatura. Fue descrito por Campagni y Oertel, y caracterizado por Hodgkinson y colaboradores en 1978. Su histogénesis es aún debatida, aunque se piensa que puede derivar de células madre de los conductos pancreáticos distales que dan origen a células centroacinares, acinares, ductales e insulares. A lo largo del tiempo se le ha conocido también como adenoma microquístico o cistadenoma rico en glucogeno. Debido a la descripción de una variante macrouística-unilocular, el nombre más apropiado parece ser el de cistadenoma seroso.¹⁻⁴

Aunque se acepta que las formas puramente benignas son benignas, se han publicado casos excepcionales interpretados como contrapartes malignas. De hecho, en la clasificación de la Organización Mundial de la Salud (OMS) se aceptan los cistadenomas serosos (CASP) y cistadenocarcinomas serosos (CACSP) como dos entidades independientes. Este punto de vista, no es universal. Algunos autores creen que la "conducta agresiva" de estos tumores se juzgaba basándose en características no forzosamente asociadas a malignidad. En resumen, puede decirse que la existencia de CACSP es, al menos en este momento, debatida; y no ha sido concluyentemente demostrada, ni excluida.¹⁻⁴

Nuestros casos se apegan a las características clínicas habituales de los CASP, pues son lesiones de adultos, el promedio de edad es la séptima década de la vida, y predominan en mujeres con una relación aproximada de 2:1 a 3:1. La mayor parte de los casos cursan con síntomas inespecíficos como dolor abdominal, náusea o vómito, dispepsia, melena y, rara vez, masa abdominal palpable.¹⁻⁴ Otras manifestaciones muy poco frecuentes son ictericia, hipertensión portal,

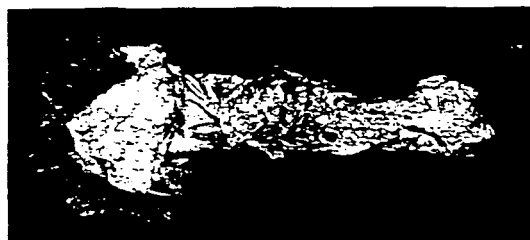


Figura 6: Cistadenoma seroso en un caso de enfermedad de Cushing causada por tumor que muestra una cáscula gruesa de color grisáceo y una cavidad interior desprovista completamente de mucosidad, particularmente en el centro.



Figura 7: Cistadenoma seroso, mostrando una conducta entérica que invade el epitelio queratinizado que cubre el revestimiento epitelial. Se observa una actividad mitótica moderada.

hemoperitoneo o pancreatitis. De un 25 a 30% son asintomáticos, y no es raro que sean hallazgos incidentales en alguna técnica de imagen abdominal o en autopsia. Cinco de nuestros siete casos fueron hallazgos incidentales de autopsia (71.4%).

El diagnóstico clínico preoperatorio es importante, aunque difícil. Sin embargo, pueden incrementarse las probabilidades de efectuarlo mediante una evaluación cuidadosa de cualquier quiste pancreatico considerando: 1) características clínicas (sexo, edad, enfermedades asociadas como pancreatitis), 2) estudios de imagen, 3) citología mediante aspiración con aguja delgada (BAAF), y 4) estudio bioquímico del líquido del quiste. Algunos autores recomiendan también laparoscopia y ultrasono-

TP
FALLA

TESIS DE ORIGEN
MUY CLARAS

Instituto de la Salud Pública de la Ciudad de México. Rev Med Hosp Gen Mex 27(2): 27-34, 19-22

grama laparoscópico. El empleo y la interpretación lúdica de los resultados pueden permitir un diagnóstico correcto y un plan terapéutico adecuado. El diagnóstico preoperatorio correcto se ha calculado en un 60% de los casos.¹⁻⁴ Se hace mención que ninguno de nuestros casos fue diagnosticado directamente.

El CASP tiene varias características distintivas con diversas técnicas de imagen. La ultrasonografía demuestra una lesión principalmente ecogénica, que puede tener calcificación central.¹⁻³ En tomografía axial computada se ven múltiples loculos (patrón "en canal de abeja") divididos por septos delgados, con cicatriz central que puede tener calcificación ("en ratas de sol").¹⁻³ Es hipervascularizado en angiografía, y la colangiopancreatografía endoscópica retrograda muestra ausencia de comunicación con los conductos pancreaticos.¹⁻³ No obstante, de manera aislada, ninguna de estas técnicas da información completamente específica. El porcentaje de error diagnóstico es alto (25-50%), por lo que se aconseja emplearlas en combinación.¹⁻³

La citología mediante aspiración con aguja delgada (BAAF) es diagnóstica solo en un 50%. Comúnmente el material es acelular o hipocelular con un fondo proteínaico sin moco o histiocitos. Pueden verse láminas o columnas, sin superposición nuclear de células monomorfas cuboideas o policonales con citoplasma claro, núcleo central pequeño y uniforme, con glucogeno positivas al PA-Schiff y negativas para tinciones de mucina.¹⁻³ De igual forma, al líquido obtenido mediante aspiración puede hacerse el estudio citológico, característicamente se encuentra disminución de la visosidad, niveles bajos de enzimas pancreaticas y marcadores tumorales (por ejemplo, antígeno carcinoembriionario, CA72-4, CA 15-3, NB-70K, proteína c52, polipeptido de prolactación colágena).¹⁻³

Macroscópicamente, el CASP puede variar de tamaño de manera considerable. Se han descrito lesiones que van de unos cuantos milímetros hasta 30 cm. Los tumores más pequeños en nuestros casos midieron 3 mm y el mayor 12 cm. Su localización en el abdomen es variable, aunque según algunos informes predominan en la cola (75-77%). Habitualmente son lesiones solitarias, excepto en los casos asociados a VHL donde comúnmente se encuentran lesiones múltiples. Son tumores redondeados, con márgenes expansivos (son circunscritos), aunque no tienen cápsula. Se distinguen dos variantes macroscópicas:

A. *Microquistica* que es la más frecuente, y esta constituida predominantemente por numerosos quistes pequeños, de 1 mm o menos (aunque puede haber algunos quistes mayores de 1-2 cm), que le dan

al tumor un aspecto esponjoso o "en canal de abeja";¹⁻³ B. *Oligoquistica* (también denominada macrocística) que es rara y está formada por quistes mayores de 2 cm separados por septos gruesos (incluidos pueden ser uniculares); no posee cicatriz central y, a veces, no tiene márgenes muy bien definidos.¹⁻³ Los dos casos asociados a VHL tuvieron lesiones muy peculiares, multiloculares y semejantes a esta variante, con la diferencia notable que los quistes fueron muy pequeños (entre 3-10 mm). Recientemente se describió una variante sólida muy rara, denominada *adenoma seroso sólido*.⁷

Microscópicamente, a semejanza de lo que se observa macroscópicamente, los tumores tienen márgenes expansivos aunque la cápsula fibrosa completa es rara. Algunos poseen una cicatriz central, a veces calcificada. La cantidad de estroma en los septos varía. Sin embargo, independientemente del tamaño de los quistes, e incluso en la variante sólida donde no existen, el tumor adopta un patrón acinar, las características de las células que revisten los septos o forman los acinos son invariantes. Es una capa única, sin estratificación o sobreposición nuclear, de células monomorfas, cuboideas, de citoplasma claro con glucogeno (positivo a la tinción de icodo peroxidasa de Schiff), sin mucina (negativo a tinciones de moco), con núcleo pequeño central sin nucleolo. Prácticamente no se encuentran mitosis. Ultraestructuralmente, semblan células centroacinares pancreáticas que tienen uniones ocluyentes, pocos organelos (retículo endoplasmico, Golgi), algunos filamentos contractiles y cilios, y no poseen granulos de zimogeno o neuroendocrinos.⁸⁻¹⁴

El inmunohistoquímico descrito es muy peculiar, con positividad a citodqueratinas de bajo peso molecular, intimo de membrana epitelial, ferritin y eritroporferrina. La positividad para girotasa neuronoespecífica es variable, y comúnmente es negativa para desmina, vimentina, proteína S-100, HMB-45, antígeno carcinoembriionario, polipeptido espasmolítico humano y diversos antígenos endoteliales.⁸⁻¹⁴

Los diagnósticos diferenciales varían según sea la variante microquistica, oligoquistica o sólida. En el primer caso deben tomarse en cuenta neoplasias vasculares como hemangioma o linfangioma, aunque en ambos el epitelio de revestimiento es completamente plano, no tiene glucogeno, son negativos para citodqueratina y positivos para antígenos endoteliales por inmunohistoquímica. Además debe descar-

arse carcinoma renal metastásico habitualmente asociado a VHL, en el que se encuentra atipia nuclear, nucleolo prominentes y positividad para vimentina por inmunohistoquímica. Por otro lado, en la variante oligoquistica deben tomarse en cuenta neoplasias mucinosas quísticas y seudocistos. La variante sólida puede semejar tumores insulares o carcinoma renal metastásico.

Uno de los aspectos más llamativos del CASP es su asociación con VHL, un padecimiento raro con herencia mendeliana autosómica dominante y penetrancia variable, caracterizado por hemangioblastomas (neoplasia de histología incierta con aspecto microscópico "vascular") en cerebro y retina, carcinoma renal, neocromocitoma, tumores insulares del páncreas y "quistes" en riñones, páncreas, riñón, pulmón, ojo, epídidimo, adenal, ganglios simpaticos, ombligo y mesenterio. De hecho, los "quistes" pancreaticos son muy comunes (60-80% de los enfermos) y corresponden realmente a CASP. La asociación es tan frecuente, que todo paciente con CASP debe ser estudiado para descartar VHL. Característicamente, los CASP asociados a esta enfermedad, a diferencia de los que ocurren esporádicamente, son más variables en número, tamaño y distribución; y van desde pequeñas dilataciones aisladas centroacinares a enormes tumores con reemplazo total del páncreas que inclusive pueden provocar insuficiencia exocrina e incluso diabetes mellitus.²³⁻²⁴ La asociación de CASP con VHL ha permitido conocer un poco sobre la biología molecular de estas neoplasias. Se sabe que en la patogenia molecular del VHL interviene la inactivación por una mutación heredada (germlinal) de un gen supresor de cancer (anti-oncogen) denominado VHL, que se encuentra localizado en 3p25, y que en condiciones normales codifica una proteína que regula la transcripción de ARN por la ARN-polimerasa. Hasta ahora, se han descrito hasta 146 diferentes mutaciones en el gen VHL. Subsecuentemente, ocurre pérdida de la heterocigocidad del alelo normal del gen VHL o una mutación somática del mismo. Esta inactivación genética se cree que participa en la aparición de varios de los tumores asociados como CASP, hemangioblastomas, carcinoma renal y neocromocitomas.²³⁻²⁶ Se ha demostrado inactivación del mismo gen supresor en CASP esporádicos (no asociados a VHL).²⁷ Hasta este momento, las mutaciones asociadas a otras neoplasias pancreaticas como carcinomas ductales y neoplasias mucinosas han sido diferentes a las asociadas con CASP.

Raramente se han publicado casos de CASP asociados a otras neoplasias pancreaticas coexistentes como tumores insulares o adenocarcinomas ductales.²⁸

El tratamiento aconsejado para los CASP es la resección quirúrgica total, que es curativa, ya sea por pancreatectomía distal (para tumores en cuerpo o cola), panreatoduodenectomía —procedimiento de Whipple— o resección de la cabeza del páncreas con preservación duodenal (para tumores en cabeza o proceso uncinado), e incluso por pancreatectomía media (para tumores en el cuello). Las complicaciones más frecuentes son fistulas, abscesos, hemorragia, o obstrucción.

El drenaje no es un tratamiento apropiado para estas neoplasias, por tanto, el diagnóstico diferencial pre o transoperatorio entre CASP y seudocistos es muy importante. En pacientes con alto riesgo quirúrgico (edad avanzada, por ejemplo), se aconseja tan solo seguimiento, particularmente cuando la lesión mide menos de 4 cm. Sin embargo, tomando en cuenta que el diagnóstico diferencial preoperatorio de las lesiones quísticas del páncreas es difícil, y que los procedimientos de laboratorio e imagen no son completamente específicos; en aquellos casos en los que existe duda de si la lesión cística corresponde o no a un CASP, ésta deberá extirparse completamente, independientemente de su tamaño, mediante técnicas quirúrgicas no conservadoras.²⁴⁻²⁹⁻³³

CONCLUSIONES

Las lesiones quísticas del páncreas son relativamente raras; sin embargo, con frecuencia se tiene la posibilidad de un tratamiento quirúrgico exitoso. Los quistes pancreaticos pueden ser neoplásicos y no neoplásicos. Lo mas frecuente es que se trate de seudocistos que, por definición, no son verdaderas neoplasias y por lo regular no son tratados quirúrgicamente. Por otro lado, dentro de las neoplasias quísticas, el CASP es el mas frecuente. El diagnóstico diferencial entre estas lesiones tiene gran importancia. Algunas características clínicas, de imagen, citológicas y/o bioquímicas del fluido, pueden permitir el diagnóstico preoperatorio correcto y un tratamiento más adecuado. La incidencia verdadera del CASP es difícil de calcular, pues muchos casos son asintomáticos o dan manifestaciones irrespirativas. Casi todos se presentan en mujeres adultas y se asocian con frecuencia a la enfermedad de von Hippel-Lindau. El tratamiento adecuado es la resección quirúrgica completa. La existencia de una variante maligna (cistoadenocarcinoma seroso) no ha sido demostrada de manera categorica. La histogénesis de esta neoplasia continua, hasta la fecha, siendo un misterio.

BIBLIOGRAFIA

1. Becker W, Welsh R, Pratt H. Cystadenoma and cystadenocarcinoma of the pancreas. *Ann Surg* 1965; 151: 845-863.
2. Haubrich W, Berk J. *Cysts of the pancreas. Medical aspects*. In: Bockus H (ed). *Gastroenterology*. Philadelphia: WB Saunders, 1976; 142: 1154-1156.
3. Dhir V, Monangara K, Swardor V, Krishnamurthy S, Kane S, Desai D et al. Cystic neoplasms of the pancreas. A heterogeneous disorder. *J Surg Oncol* 1992; 51: 336-348.
4. Battner W, Fernández-del Castillo C, Warshaw A. Cystic pancreatic neoplasms. *Ann Oncol* 1999; 10 (suppl 1): 1-14; 1-6.
5. Kloppel G. Pseudocysts and other non-neoplastic cysts of the pancreas. *Semin Diagn Pathol* 2000; 17: 1-15.
6. Adsay N, Klimstra D, Compton C. Cystic lesions of the pancreas: introduction. *Sem Diagn Pathol* 2000; 17: 1-4.
7. Compton C. Serous cystic tumors of the pancreas. *Sem Diagn Pathol* 2000; 17: 43-55.
8. Warshaw A, Compton C, Lewandrowski K et al. Cystic tumors of the pancreas. *Ann Surg* 1990; 212: 432-444.
9. Yamadauchi K, Ehori M. Cystic neoplasms of the pancreas. *Gastroenterology* 1987; 92: 1934-1943.
10. Lewandrowski K, Warshaw A, Compton C. Macrocytic serous cystadenoma of the pancreas. A morphologic variant differing from microcystic adenoma. *Hum Pathol* 1992; 23: 871-875.
11. Egawa N, Maillet B, Schroeder S, Mukai K, Hippert G. Serous oligocystic and ill-demarcated adenoma of the pancreas: a variant of serous cystic adenoma. *Archives Arch* 1994; 424: 13-17.
12. George D, Murphy F, Michalski R et al. Serous cystadenocarcinoma of the pancreas: a new entity? *Am J Surg Pathol* 1989; 13: 81-85.
13. Yoshimi T, Sugie S, Tanaka T et al. A rare case of serous cystadenocarcinoma of the pancreas. *Cancer* 1992; 69: 2449-2453.
14. Okata T, Kenami T, Miwa T et al. Hepatic metastasis of serous cystadenocarcinoma resected 4 years after operation: A case report. *Int J Gastroenterol* 1991; 8: 2719-2723.
15. Widmaier U, Mattheuer T, Stich M et al. Serous cystadenocarcinoma of the pancreas. *Int J Pancreatol* 1995; 20: 135-139.
16. Eniguchi N, Aoyagi S, Nakayama T et al. Serous cystadenocarcinoma of the pancreas with liver metastasis. *J Hepatobiliary Pancreat Surg* 1998; 5: 467-470.
17. Ohta T, Nakakawa T, Ishii H et al. A case of serous cystadenoma of the pancreas with focal malignant changes. *Int J Pancreatol* 1993; 14: 283-289.
18. Wu C, Fishman E, Hruban R. Serous cystic neoplasm involving the pancreas and liver: An unusual clinical entity. *Abdom Imaging* 1999; 24: 75-77.
19. Abe H, Ueda K, Mori M et al. Serous cystadenoma of the pancreas with invasive growth: benign or malignant? *Am J Gastroenterol* 1998; 93: 1363-1366.
20. Friedman H. Nonmucinous, hydronen-poor cystadenocarcinoma of the pancreas. *Arch Pathol Lab Med* 1990; 114: 888-891.
21. Buck J, Hayes W. Microcystic adenoma of the pancreas. *Radiographics* 1990; 10: 313-322.
22. Schachter P, Avni Y, Givitz G, Rosen A et al. The impact of laparoscopy and laparoscopic ultrasound on the management of pancreatic cystic lesions. *Arch Surg* 2000; 135: 260-264.
23. Back S, Kang B, Choi H, Lee S. Pancreatic serous cystadenoma associated with an islet cell tumour. *Br J Radiol* 2000; 73: 83-86.
24. Procacci C, Biasiutti C, Carboogni G et al. Characterization of cystic tumors of the pancreas. CT accuracy. *J Comput Assist Tomogr* 1999; 23: 906-912.
25. Procacci C, Graziani R, Bicego E et al. Serous cystadenoma of the pancreas: report of 30 cases with emphasis on the imaging findings. *J Comput Assist Tomogr* 1997; 21: 373-382.
26. Yamaguchi K, Chijiwa K, Shimizu S et al. Comparison of endoscopic retrograde and magnetic resonance cholangio-pancreatography in the surgical diagnosis of biliary-pancreatic diseases. *Am J Surg* 1998; 175: 203-208.
27. Kaneko H, Endo T, Ozeki I et al. Macrocytic serous cystadenoma of the pancreas: importance of co-existent tiny cysts depicted by EUS. *J Gastroenterol* 2000; 35: 472-475.
28. Kobayashi T, Kawabe A, Ueno Yama S et al. Macrocytic serous cystadenoma of the pancreas: a case report. *Abdom Imaging* 2001; 26: 59-71.
29. Curry C, Eng J, Horton K, Urban B et al. CT of primary cystic pancreatic neoplasms: can CT be used for patient triage and treatment? *Am J Roentgenol* 2000; 175: 99-103.
30. Centeno BA, Lewandrowski K, Warshaw A et al. Cyst fluid cytological analysis in the differential diagnosis of pancreatic cystic lesions. *Am J Clin Pathol* 1994; 101: 483-487.
31. Lewandrowski K, Southern J, Pinn M et al. Cyst fluid analysis in the diagnosis of pancreatic cysts: A comparison of pseudocysts, serous cystadenomas, mucinous cystic neoplasms, and mucinous cystadenocarcinomas. *Ann Surg* 1993; 217: 41-47.
32. Hammel P, Levy P, Volioti H et al. Preoperative cyst fluid analysis is useful for the differential diagnosis of cystic lesions of the pancreas. *Gastroenterology* 1992; 108: 1230-1235.
33. Fujiiwa H, Aikawa T, Fujiwara K et al. Macrocytic serous cystadenoma of the pancreas. *J Hepatobiliary Pancreat Surg* 2000; 7: 92-95.
34. Albert L, Truong L, Bossart M, Sperti H. Microcystic adenoma (serous cystadenoma) of the pancreas. *Am J Surg Pathol* 1988; 12: 251-253.
35. Pinson C, Munson J, Devaney C. Endoscopic retrograde cholangiopancreatography in the preoperative diagnosis of pancreatic neoplasms associated with cysts. *Am J Surg* 1990; 159: 510-513.
36. Sperti C, Pasquali C, Pierpoli A et al. Macrocytic serous cystadenoma of the pancreas: clinicopathologic features in seven cases. *Int J Pancreatol* 2000; 28: 1-7.
37. Ohshima G, Suwa H, Kawachihi Y et al. Differential expression of human spasmolytic polypeptide (retion factor family-2) in pancreatic carcinomas, amylolytic carcinomas, and mucin-producing tumors of the pancreas. *Dig Dis Sci* 2000; 45: 659-664.
38. Beerman M, Fromkes J, Carey L et al. Pancreatic cystadenoma in von Hippel-Lindau disease: An unusual case of pancreatic and common bile duct obstruction. *Clin Gastroenterol* 1982; 4: 837-840.
39. Bickler S, Wile A, Melcharek M et al. Pancreatic involvement in von Hippel-Lindau disease. *West J Med* 1984; 140: 280-282.
40. Neumann H, Dinkel E, Brambs H. Pancreatic lesions in the von Hippel-Lindau syndrome. *Gastroenterology* 1991; 101: 465-471.
41. Girelli R, Bassi C, Falconi M et al. Pancreatic cyst manifestations in von Hippel-Lindau disease. *Int J Pancreatol* 1997; 22: 101-109.
42. Cheng T, Su C, Shyr Y et al. Management of pancreatic lesions in von Hippel-Lindau disease. *World J Surg* 1997; 21: 307-312.

43. Sunkovitz L, Johnson C, Stephens D. Islet cell tumors in von Hippel-Lindau disease: increased prevalence and relationship to multiple endocrine neoplasias. *Am J Roentgenol* 1990; 155: 521-525.
44. Cornish D, Pient A, Minor D et al. Metastatic islet cell tumor in von Hippel-Lindau disease. *Am J Med* 1984; 77: 147-150.
45. Linehan W, Lerman M, Zbar B. Identification of the von Hippel-Lindau (VHL) gene: its role in renal cancer. *JAMA* 1995; 273: 564-570.
46. Prowse A, Webster A, Richards F et al. Somatic inactivation of the VHL gene in von Hippel-Lindau disease tumors. *Am J Hum Genet* 1997; 60: 765-771.
47. Vortmeyer A, Loebensky I, Fong F et al. Allelic deletion and mutation of the von Hippel-Lindau (VHL) tumor suppressor gene in pancreatic microcystic adenomas. *Am J Pathol* 1997; 151: 951-956.
48. Ustun M, Tuzay N, Tunakim M et al. Coexistence of an endocrine tumour in a serous cystadenoma (microcystic adenoma) of the pancreas: an unusual association. *J Clin Pathol* 2000; 53: 800-802.
49. Kimura W, Makuchi M. Operative indication for cystic lesions of the pancreas with malignant potential – our experience. *Hepato-Gastroenterology* 1999; 46: 483-491.
50. Pyke C, van Heerden J, Colby T et al. The spectrum of serous cystadenoma of the pancreas. *Ann Surg* 1992; 215: 132-139.
51. Siech M, Mattheijdt T, Schlosser A et al. Duodenum-preserving pancreatic head resection in patients with benign and borderline tumors of the pancreatic head. *Langenbecks Arch Surg* 2000; 385: 229-233.
52. Sperti C, Pasquali C, Ferronato A et al. Median pancreatectomy for tumors of the neck and body of the pancreas. *J Am Coll Surg* 2000; 190: 711-716.
53. Horvath K, Chabot J. An aggressive resectional approach to cystic neoplasms of the pancreas. *Am J Surg* 1999; 178: 269-274.

Dirección para correspondencia:

Dr. Gerardo Arista Urioste
Hospital General de México
Servicio de Anatomía Patológica
Dr. Balinis 148
Col. Doctores
06726 México, D.F.
Tel. 5578-4608
E-mail: garisti@nazca.mx

Rodríguez Carranza
Tenorio Guajardo

TESIS DE ORIGEN
MUY CLARAS