



Mioma intraligamentario de gran tamaño en una adolescente

Intra-ligamentary leiomyoma of giant elements in adolescent patient.

Yanet Huerta-Reyero,¹ Itzel Berenice Peña-Cambrón,² Isabel Suárez-Zaragoza,³ Víctor Saúl Vital-Reyes⁴

Resumen

ANTECEDENTES: Los leiomiomas uterinos son los tumores benignos ginecológicos más frecuentes en las mujeres en edad reproductiva; por tanto, son extremadamente raros en las adolescentes (menos de 1%) y solo se encuentran reportes de caso en la bibliografía.

CASO CLÍNICO: Paciente de 16 años, con tumor suprapúbico de rápido crecimiento, acompañado de dolor abdominal generalizado, enviada a la unidad médica con diagnóstico de miomatosis uterina para descartar su malignidad. El ultrasonido pélvico reportó múltiples lesiones hipoecoicas diseminadas en el miometrio, similares a metástasis. La tomografía abdomino-pélvica informó hepatomegalia, a expensas del lóbulo izquierdo y leiomiomas intramurales de medianos y grandes elementos; los marcadores tumorales se encontraron en límites normales. En la laparotomía se encontró una tumoración interligamentaria izquierda de 25 cm; el estudio histopatológico reportó: leiomioma uterino de patrón histológico convencional.

CONCLUSIONES: El cuadro clínico de los leiomiomas en adolescentes representa un reto clínico por la edad, signos, síntomas y necesidad de preservación de la función reproductiva, aspectos decisivos a la hora de decidir el tratamiento.

PALABRAS CLAVE: Leiomioma uterino; adolescente; dolor abdominal; tumor pélvico; tumor pélvico maligno; miometrio; miomas; hepatomegalia; neoplasias uterinas.

Abstract

BACKGROUND: The uterine leiomyomas are the most common gynecological benign tumors in fertile females; however, they are very rare in adolescents (less than 1%) and there are only a few reports in the literature.

CLINICAL CASE: A 16-year-old patient with a fast-growing suprapubic tumor, accompanied by generalized abdominal pain, sent to the hospital with diagnosis of pelvic tumor probable uterine miomatosis, to rule out malignant tumor. Pelvic ultrasound was performed with a report of multiple disseminated hypoechoic lesions in myometrium giving appearance of metastasis, without being the characteristic images of myomas, pelvic abdominal tomography reported hepatomegaly of the left lobe, intramural leiomyomas of medium and large elements, tumor markers within normal limits. The laparotomy was performed, left intraligamentary myoma of giant elements was located; and the histopathological study reported uterine leiomyoma of conventional histological pattern.

CONCLUSIONS: The clinical of leiomyomas in adolescent patients represents a challenge for the gynecologist. The age, symptomatology, and preservation of reproductive function are important aspects to decide the therapeutic regimen.

KEYWORDS: Uterine leiomyoma; Adolescent; Abdominal pain; Pelvic tumor; Malignant tumor pelvic; Myometrium; Myomas; Hepatomegaly; Uterine neoplasms.

¹ Adscrita al servicio de Biología de la Reproducción Humana.

² Residente de Ginecología y Obstetricia.

³ Residente de Biología de la Reproducción Humana.

⁴ Jefe del servicio de Biología de la Reproducción Humana.

Unidad Médica de Alta Especialidad, Hospital de Ginecoobstetricia 3, Víctor Manuel Espinosa de los Reyes Sánchez, Centro Médico Nacional La Raza, Instituto Mexicano del Seguro Social, Ciudad de México.

Recibido: junio 2019

Aceptado: septiembre 2019

Correspondencia

Huerta Reyero Yanet
yanethuertareyero@gmail.com

Este artículo debe citarse como

Huerta-Reyero Y, Peña-Cambrón IB, Suárez-Zaragoza I, Vital-Reyes VS. Mioma intraligamentario de gran tamaño en una adolescente. Ginecol Obstet Mex. 2020 enero;88(1):48-53. <https://doi.org/10.24245/gom.v88i1.3483>



ANTECEDENTES

Los leiomiomas uterinos son los tumores benignos ginecológicos más comunes en la edad reproductiva. La incidencia en adolescentes es menor a 1%. Su origen en esta etapa de la vida se desconoce, pero se acepta que son tumores benignos monoclonales, producidos por una célula única.¹ Una revisión sistemática informó 19 casos de leiomiomas uterinos entre 1965 y 2014.² En 1969 se reportó el primer caso de mioma en una adolescente de 13 años, concomitante con hemorragia y anemia.³

Hasta la fecha no se ha establecido el origen exacto de los miomas en las adolescentes; sin embargo, un estudio citogenético informó la translocación entre los cromosomas 12 y 14.⁴ Incluso, algunos autores señalan que las lesiones pueden ser congénitas o debidas a la producción de esteroides sexuales en la pubertad, que estimulan el crecimiento de los miomas.

Si bien la incidencia de miomatosis en adolescentes es baja, supone una causa de morbilidad significativa, con: dolor pélvico, aumento del volumen abdominal, síntomas compresivos y hemorragia uterina anormal.^{5,6} Los miomas de gran tamaño pueden comprimir la vejiga y los uréteres, con posibilidad de daño renal.⁷

Los tumores de crecimiento rápido tienen alto potencial de malignidad. Morad y sus colaboradores⁸ comunicaron el caso de una paciente de 15 años que en el examen histopatológico pos-miomectomía reportó neoplasia en los espacios vasculares, con aumento en la tasa mitótica.⁹

La ecografía es el estudio de primera línea para identificar miomas; sin embargo, en las adolescentes los datos pueden ser inespecíficos. En la actualidad, la resonancia magnética ofrece alta sensibilidad para la identificación, cantidad y ubicación de estos tumores, incluso ayuda en

la estrategia quirúrgica cuando la miomectomía se planea en pacientes que desean preservar su fertilidad.²

Las opciones de tratamiento son farmacológico y quirúrgico. El comportamiento biológico de los tumores en las adolescentes es diferente al de las mujeres adultas, por lo que el tratamiento óptimo aún se discute.⁹⁻¹³ Por tratarse de pacientes jóvenes y nuligestas, con deseos de preservar la fertilidad, la miomectomía es una opción adecuada y duradera, con baja tasa de recurrencia, preservadora de la fertilidad y que no interfiere con el desarrollo personal de las pacientes.^{2,10}

CASO CLÍNICO

Paciente de 16 años, estudiante, hemotipo B positivo. Antecedentes ginecológicos: menarquia a los 13 años, pubarquia a los 11 y telarquia a las 12. Ciclos menstruales regulares, de 30 x 4 días. El padecimiento se inició tres meses previos a la consulta médica, con alteración del patrón menstrual (ciclos de 15 x 35 días) y dismenorrea moderada. Ocho meses antes se percató del aumento del perímetro abdominal y de un tumor palpable suprapúbico, de rápido crecimiento, concomitante con dolor abdominal generalizado, estreñimiento y plenitud gástrica. Antes de ser internada en el servicio de Ginecoobstetricia fue atendida en el área de Urgencias, donde ingresó por probable apendicitis, descartada por diagnóstico de infección de vías urinarias. El tratamiento con antibióticos no fue satisfactorio, por lo que se solicitó un ultrasonido pélvico, que reportó una tumoración uterina de componente incierto y crecimiento rápido. Con estos hallazgos fue enviada a nuestra unidad hospitalaria.

A la exploración física se encontró: abdomen con aumento de volumen, tumoración de bordes regulares por arriba de la cicatriz umbilical, de predominio en el hemiabdomen izquierdo,

móvil, sin datos de irritación peritoneal. Los genitales externos se observaron sin alteraciones.

Los estudios de laboratorio reportaron: hemoglobina de 15.8 g/dL, hematócrito 44.5% plaquetas de 301×10^3 , leucocitos de $5.5 \times 10^3 \mu\text{L}$ y fibrinógeno de 324 mg/dL.

El primer ultrasonido pélvico informó: útero en anteversión, ligeramente inclinado a la derecha, piriforme, con bordes ligeramente lobulados, de 152.5 x 70.9 x 103.8 mm; patrón ecográfico heterogéneo a expensas de varias lesiones sugyentes de miomatosis de medianos elementos. La ecografía endometrial, central y lineal con espesor de 14.1 mm. El ovario derecho midió 41.4 x 23.6 x 30.9 mm, con volumen de 15.8 cc; patrón folicular normal. El ovario izquierdo: 33 x 23.9 x 24.4 mm, con 10.3 cc y patrón folicular normal. Las imágenes coincidieron con miomas de predominio intramural de medianos elementos.

El segundo ultrasonido pélvico reportó: útero en anteflexión con aumento de volumen, bordes regulares definidos, de 16.8 x 7.2 x 13.2 cm; miometrio con ecogenicidad heterogénea a expensas de múltiples imágenes hipoeoicas ovaladas y redondeadas, bien delimitadas, de diferente tamaño y diseminadas en esta zona, de 5.6 x 2.4 cm, 2.6 x 1.2 cm, 1.8 x 1.4 cm, 2.6 x 1.6 cm y 3.2 x 2.1 cm. La cavidad endometrial central, ecogénica y lineal. El ovario derecho se apreció de forma, tamaño y situación normal, de bordes regulares, definidos, de 48 x 27 x 37 mm, con volumen de 24.7 cc, incluido un quiste de 24 x 14 mm. El ovario izquierdo de tamaño y situación normal, de 26 x 19 x 30 mm, volumen de 8.03 cc y parénquima homogéneo. Se informaron múltiples lesiones hipoeoicas diseminadas en el miometrio, de apariencia metastásica, sin relación con imágenes características de miomas. (Figuras 1 y 2) Debido al súbito incremento de tamaño, comparado con el ultrasonido pél-

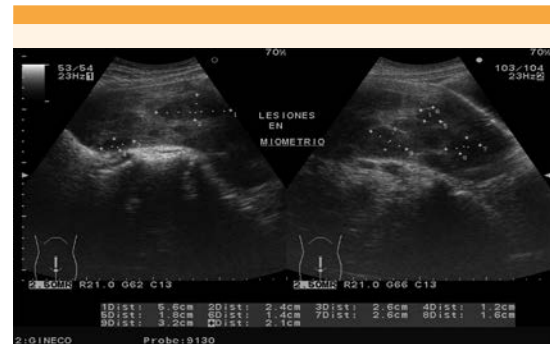


Figura 1. Ultrasonido pélvico que muestra imágenes hipoeoicas de diferente tamaño.



Figura 2. Endometrio central, lineal, sin lesiones.

vico previo, se solicitó una tomografía pélvica y determinación de marcadores tumorales. Ésta reportó: hígado con aumento de tamaño del lóbulo izquierdo, densidad conservada; útero de 173 x 76 x 125 mm, con perímetro liso; miometrio de aspecto heterogéneo, a expensas de múltiples lesiones ovoides, bien delimitadas, isodensas, con diámetro mayor de 17-80 mm, de localización dispersa, con predominio en la cara anterosuperior, que comprimían y desviaban el endometrio hacia la derecha. Endometrio lineal, de 5 mm, sin adenopatías ni líquido libre en la cavidad abdomino-pélvica. Se identificaron leiomiomas de tipo intramural de medianos y grandes elementos, ovarios sin lesiones visibles



y hepatalgia a expensas del lóbulo izquierdo. **(Figura 3)** La concentración de marcadores tumorales estuvo dentro de los límites de referencia: Ca-125 30.34 u/mL y deshidrogenasa láctica de 265 u/L.

Con el diagnóstico de tumor pélvico y probable miomatosis uterina de grandes elementos, se decidió la laparotomía con estudio transoperatorio que reportó: tumoración de 25 cm, dependiente del ligamento ancho izquierdo y extensión hasta el retroperitoneo, de consistencia sólido-quística; útero de 5 x 6 cm, salpínges izquierda de 11 cm adherida a la tumoración; ovario izquierdo de 3 x 2 cm, blanco-nacarado. La salpínges derecha de 11 cm; ovario derecho de 3 x 2 cm, blanco-nacarado. El sangrado estimado fue de 450 cc; no se informaron complicaciones adicionales. El estudio transoperatorio reportó: leiomioma benigno. **Figuras 4, 5 y 6**

La paciente evolucionó favorablemente y se dio de alta al segundo día de la operación. Continuó en seguimiento en el servicio de Consulta Externa. El reporte histopatológico fue: tejido de forma y superficie irregular, de 900 g, color marrón-rojizo-opaco, de consistencia semifirme, áreas



Figura 3. Tomografía computada que evidencia el miometrio de aspecto heterogéneo, a expensas de múltiples lesiones ovoideas, bien delimitadas, isodensas, de localización dispersa, con predominio en la cara anterosuperior.



Figura 4. Mioma intraligamentario izquierdo.



Figura 5. Pieza quirúrgica (mioma intraligamentario).

blanco-grisáceas, de aspecto “arremolinado”, alternando con aéreas rosadas fibrosas. El diagnóstico: leiomioma uterino de patrón histológico convencional. El diagnóstico citológico: líquido peritoneal negativo a elementos neoplásicos



Figura 6. Reparación del ligamento ancho, el útero y los ovarios.

malignos, escasas células mesoteliales reactivas y linfocitos aislados. Durante el seguimiento reaccionó satisfactoriamente, por lo que se dio de alta del hospital, con buen pronóstico y adecuada función reproductiva.

DISCUSIÓN

La miomatosis uterina en adolescentes es poco frecuente; por tanto, las características clínicas de la enfermedad son diferentes a las que se manifiestan en mujeres adultas.¹ El 50% de los miomas uterinos no provoca síntomas, por lo que su prevalencia puede estar subestimada.¹²

El origen de los leiomiomas uterinos en adolescentes aún se desconoce, pero se acepta que son tumores benignos monoclonales, producidos por una sola célula que se transforma en neoplásica y la mayor parte sufre anomalías cromosómicas.^{1,2,7} Un estudio epidemiológico efectuado en

21,479 mujeres de 8 países reportó una prevalencia de miomatosis uterina de 0.4% (n = 180) en adolescentes de 15-19 años.⁶

En 1969 se informó el primer caso de miomatosis uterina en adolescentes (niña de 13 años), concomitante con hemorragia y anemia.² No obstante, nuestra paciente tenía ciclos menstruales regulares, sin alteraciones hemodinámicas.

Los síntomas reportados con mayor frecuencia en adolescentes incluyen: irregularidad menstrual, hemorragia uterina, dolor pélvico y compresión abdominal.¹ Los dos últimos coincidieron con los manifestados por la paciente de nuestro caso.

El mioma intraligamentario identificado pertenece a una variante no reportada en la bibliografía. De acuerdo con una revisión sistemática de 19 casos,² la prevalencia de miomas sigue el siguiente orden: intramurales, subserosos y submucosos.

El diagnóstico diferencial en adolescentes con miomatosis uterina debe establecerse oportunamente, pues debido al rápido aumento de volumen del tumor se requiere descartar adenosarcomas o sarcomas botrioides. Andrade y su grupo¹⁴ reportaron una serie de 9 casos de adolescentes con sangrado uterino anormal y tumor a través del introito vaginal.

La miomectomía abdominal con preservación del útero es el tratamiento de elección² porque ofrece una tasa de éxito alta, no genera recidiva a 5 años de seguimiento, ni afecta el desarrollo personal de las pacientes.² En nuestro caso se implementó ese protocolo, con reacción satisfactoria y preservación de la función reproductiva. La indicación de análogos de GnRH, inhibidores de la aromatasa o embolización de arterias uterinas no se ha reportado en pacientes menores de 18 años.^{15,16}



CONCLUSIONES

Los aspectos implicados en el tratamiento óptimo de las adolescentes con miomatosis uterina incluyen: edad, síntomas y preservación de la fertilidad. Es importante establecer el diagnóstico diferencial y descartar las causas malignas, además de informar los nuevos casos, para estimar la incidencia real de la enfermedad en este grupo de pacientes. Hace falta un consenso para el diagnóstico y tratamiento oportuno, y mejorar la calidad de vida de las adolescentes.

REFERENCIAS

1. Parker W. Etiology, symptomatology and diagnosis of uterine myomas. *Fert Steril* 2007; 87: 725-36. doi: 10.1016/j.fertnstert.2007.01.093.
2. Moroni RM, et al. Presentation and treatment of uterine leiomyoma in adolescence: a systematic review. *BMC Women's Health* 2015; 15: 4-4. doi:10.1186/s12905-015-0162-9.
3. Wisot AL, et al. Symptomatic myoma in a 13-yearold girl. *Am J Obstet Gynecol*. 1969; 105 (4): 639-41.
4. Wright KN, et al. Leiomyomas in adolescents. *Fertil Steril* 2011;95(7):2434.e15-7. doi: 10.1016/j.fertnstert.2011.02.025
5. Moss VK, et al. A novel approach to management of symptomatic myomas in adolescents. *J Pediatr Adolesc Gynecol* 2010; 23: e80-e80. doi: 10.1016/j.jpog.2010.01.037
6. Nguyen-Duc H. Large uterine fibroma in a 15-year-old adolescent. *J Gynecol Obstet Biol Reprod*. 2003; 32 (8 Pt 1): 748-50.
7. Perkins JD, et al. Uterine leiomyoma in an adolescent female. *J Natl Med Assoc*. 2009; 101 (6): 611-3. doi: 10.1016/s0027-9684(15)30954-8
8. Morad NA, et al. Cellular uterine myoma causing vaginal bleeding in a 15-year-old girl. *Aust NZ J Obstet Gynaecol*. 1993; 33: 211-213. doi: 10.1111/j.1479-828x.1993.tb02398.x
9. Karim T, et al. Presentation and management of giant fibroid uterus in an adolescent girl. *Open Access Surg*. 2010; 3: 13-5. <https://www.dovepress.com/presentation-and-management-of-giant-fibroid-uterus-in-an-adolescent-g-peer-reviewed-article-OAS>
10. Diesen DL, et al. Uterine leiomyoma in a 14-year-old girl. *Eur J Pediatr Surg*. 2008; 18 (1): 53-5. doi: 10.1055/s-2007-989299
11. Grapsa D, et al. A giant uterine leiomyoma simulating an ovarian mass in a 16-year-old girl: a case report and review of the literature. *Eur J Gynaecol Oncol*. 2006; 27 (3): 294-6.
12. Divakar H. Asymptomatic uterine fibroids. *Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol*. 2008; 22 (4): 643-54. doi: 10.1016/j.bpobgyn.2008.01.007
13. Zimmermann A, et al. Prevalence, symptoms and management of uterine fibroids: an international internet-based survey of 21,746 women. *BMC Womens Health*. 2012; 12: 6. doi: 10.1186/1472-6874-12-6
14. Andrade LA, et al. Mullerian adenocarcinoma of the uterus in adolescents. *Int J Gynaecol Obstet*. 1992; 38 (2): 119-23. doi: 10.1016/0020-7292(92)90047-M.
15. Song H, et al. Aromatase inhibitors for uterine fibroids. *Cochrane Database Syst Rev*. 2013;10:CD009505. doi: 10.1002/14651858.CD009505.pub2
16. Bowkley CW, et al. Uterine artery embolization for control of life-threatening hemorrhage at menarche: Brief Report. *J Vasc Int Radiol* 2007; 18: 127-31. doi: 10.1016/j.jvir.2006.10.015.