

"PRIMO CASO DI DERMATOMIOFIBROMA DEL SACCO LACRIMALE"

Stefano Bondi - M.Trimarchi, D.Forcellini, M.Bussi

Il dermatomiofibroma è un tumore cutaneo recentemente descritto in letteratura che origina dalla proliferazione dei miofibroblasti e dei fibroblasti; tipicamente colpisce giovani donne adulte e si localizza sulla faccia posteriore del collo, sulle spalle e nel cavo ascellare. Noi riportiamo il primo caso di dermatomiofibroma localizzato nel sacco lacrimale.

Nell'Ottobre 2006 a un uomo bianco di 53 anni con una storia di 4 anni di epifora ricorrente e dacriocistite dell'occhio sinistro è stato ricoverato nell'Unità Operativa di Otorinolaringoiatria presso l'IRCCS Ospedale San Raffaele. Uno studio radiologico con Tc del massiccio facciale non rivelava alcun segno di malattia a livello dei seni mascellari.

Durante intervento chirurgico in endoscopia nasale il sacco lacrimale è stato identificato ed aperto nella cavità nasale; attraverso la dacriocistorinostomia il materiale purulento presente nel sacco lacrimale è stato drenato mettendo a nudo una lesione sferica biancastra di 11mm di diametro.

L'esame istologico della stessa era compatibile con dermatomiofibroma (actina -; desmina -; S100 -; CD 34 -)

Il paziente è stato dimesso in buone condizioni e il follow up a 6 mesi non rivela alcuna recidiva di malattia.

La sintomatologia del dermatomiofibroma del sacco lacrimale assume caratteristiche cliniche comuni al mucocele o alla dacriocistite acuta. L'approccio chirurgico in endoscopica nasale sembra assolutamente efficace per rimuovere l'ostruzione del sacco lacrimale.

Attualmente questo è il primo caso di dermatomiofibroma del sacco lacrimale pubblicato in letteratura.