

"EMANGIOTELIOMA COMPOSITO A LOCALIZZAZIONE SOTTOMANDIBOLARE"

Vincenzo Cappello - M.Mesolella, E.Cantone, M.Laguardia, G.Di Lorenzo, R.Palumbo, R.Iovine, G.Sequino, V.Galli

Il termine emangioendotelioma, si riferisce ad un gruppo eterogeneo di tumori vascolari che presentano caratteristiche istologiche e cliniche al limite tra tumori benigni (emangiomi) e tumori francamente maligni (angiosarcomi). I diversi istotipi di emangioendoteliomi (epitelioide, retiforme, kaposiforme, variante polimorfa dei linfonodi) possono coesistere all'interno dello stesso tumore o associarsi ad aree di dedifferenziazione angiosarcomatose prendendo il nome di emangioendoteliomi compositi. Gli Autori descrivono un rarissimo caso di emangioendotelioma composito a localizzazione sottomandibolare.

CASO CLINICO

Giunge alla nostra osservazione V.R., 66 anni con una tumefazione in regione sottomandibolare sinistra insorta da circa quattro anni. All'anamnesi il paziente riferiva che tale tumefazione era progressivamente aumentata di volume negli ultimi due anni, divenendo dolente alla palpazione. All'esame obiettivo tale tumefazione si presentava mobile rispetto ai piani sottostanti. L'esame T.C. praticato con e senza m.d.c. evidenziava una formazione occupante la loggia sottomandibolare di sinistra con fenomeni necrotico-colliquativi, nella sua porzione esterna non dissociabile dal muscolo platisma.

E' stato sottoposto ad intervento chirurgico di scialadenectomia sinistra con svuotamento linfonodale latero-cervicale omolaterale e biopsia dell'osso mandibolare sinistro. L'esame istologico ha posto diagnosi di: Tumore vascolare maligno con una predominante componente di emangioendotelioma retiforme ed una componente minore di angiosarcoma ad alto grado che, forse, rappresenta una dedifferenziazione della prima componente. Due linfonodi sono sede di metastasi diffusa. Tessuto osseo libero da neoplasia. Data la diagnosi istologica, ha praticato ciclo di radioterapia adiuvante.

Il follow-up clinico e strumentale a distanza di sei mesi ha documentato l'assenza di recidive locali o a distanza.

CONCLUSIONI

L'Emangioendotelioma retiforme è un raro tumore vascolare dalla morfologia e dal comportamento clinico ancora incerto. L'estrema rarità della lesione e lo scarso numero di pazienti in follow up lungo anche nella letteratura ne rendono difficilmente valutabili le percentuali di recidiva ed il potenziale metastatico.

Gli Autori descrivono un raro caso di emangioendotelioma della sottomandibolare associato ad aree di dedifferenziazione angiosarcomatose sottoposto a trattamento chirurgico e radioterapia.