

Rabdomioblastos en Médula Osea

Niño de 3 años de edad. Tumor retroperitoneal. Catecolaminas negativas. Histología compatible con rabdomiosarcoma poco diferenciado. Vimentina (+) M y OD (+). Actina muscular (+). PAMO: infiltración de áreas con células blásticas. Biopsia Médula Osea: Normal.

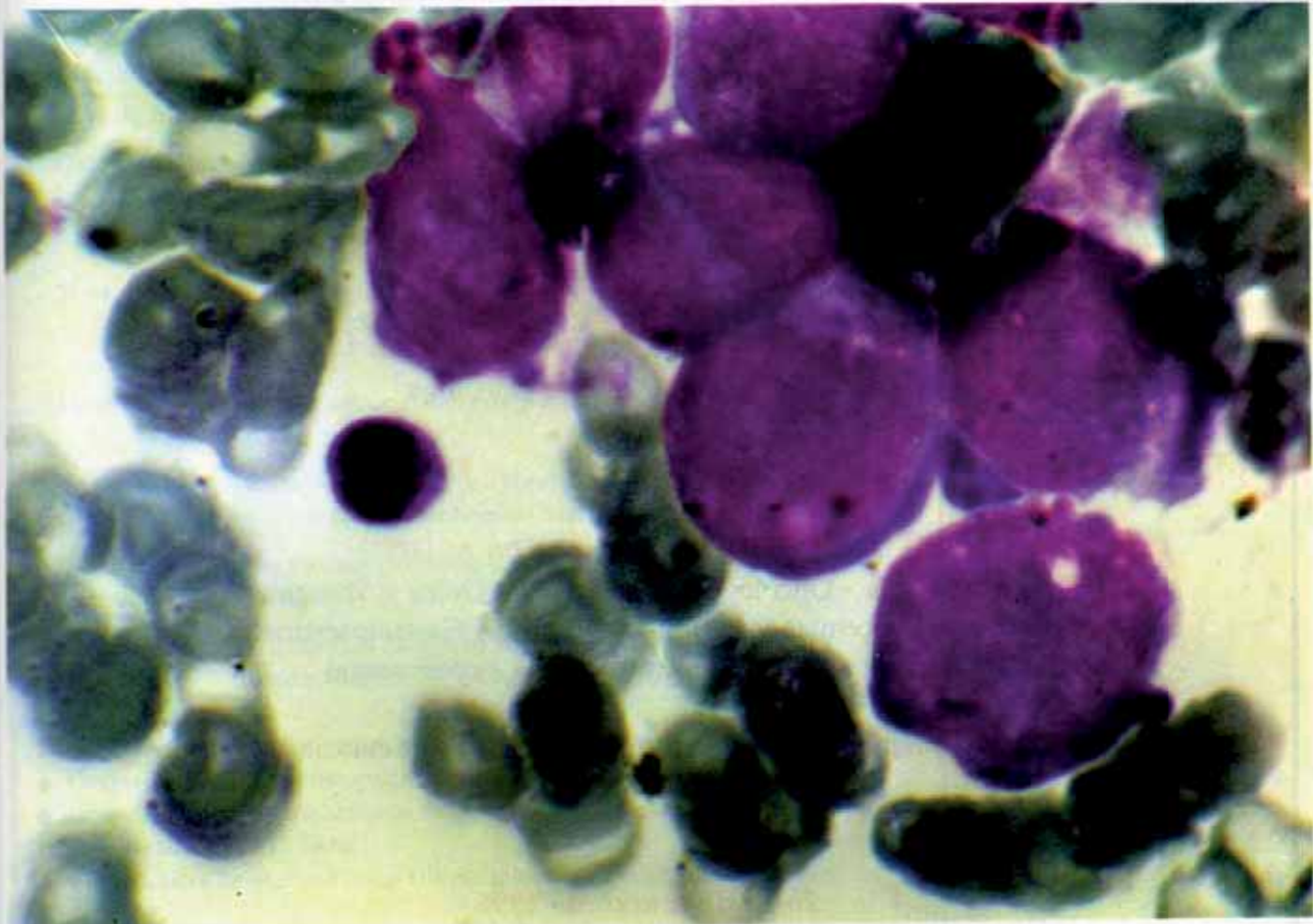
El rabdomiosarcoma puede infiltrar la médula ósea. Habitualmente presenta un patrón en acúmulos o pseudorosetas, pudiendo presentarse en forma difusa difícil de diferenciar de una leucemia aguda. Morfológicamente integra un grupo de los llamados tumores de células redondas que incluye: rabdomiosarcoma, neuroblastoma, sarcoma de Edwing y linfoma no Hodgkin.

Ocasionalmente puede presentar morfología de tipo L3 con patrón infiltrativo masivo con aspecto similar al Linfoma de Burkitt (Am J Ped Hem Oncol 18: 305, 1996).



IMAGENES EN HEMATOLOGIA

HEMATOLOGIA, Vol. 1 N° 1: 29
Enero - Abril, 1997



Armando Picón
Hosp. Nac. «Prof. Dr. A. Posadas»

Hugo Donato
Policlínico Bancario