



## 242/314 - "TENGO UN BULTO DESDE HACE AÑOS... Y AHORA CRECE"

N. Díaz Ferreiros<sup>a</sup>, V. Vázquez Rey<sup>b</sup>, L. Garrido Acosta<sup>c</sup> y S. Díaz Ferreiros<sup>d</sup>

<sup>a</sup>Médico de Familia. Área Sanitaria VIII. Asturias. <sup>b</sup>Médico Residente de Medicina Familiar y Comunitaria. Hospital Valle del Nalón. Gijón. Asturias. <sup>c</sup>Médico Residente de Medicina Familiar y Comunitaria. Centro de Salud Riaño. Langreo. Asturias. <sup>d</sup>Enfermera. Hospital Povisa. Vigo.

### Resumen

**Descripción del caso:** Mujer, 71 años, sin antecedentes médico-quirúrgicos de interés, ni tratamientos crónicos. Consulta por bultoma en región preauricular derecha de años de evolución. Nunca le había dado importancia a dicho bulto pero en los últimos meses ha crecido mucho.

**Exploración y pruebas complementarias:** Consulta de Atención Primaria: bultoma en región parotídea derecha, no doloroso a la palpación, sin lesiones cutáneas, adherido a planos profundos. No adenopatías laterocervicales ni submandibulares. Solicitamos radiografía craneal. Radiografía craneal: sin hallazgos. Completamos estudios con ecografía de partes blandas y consulta preferente a Otorrinolaringología. Ecografía de partes blandas: tumoración de 2 × 1,6 cm, sólida, poco vascularizada en parótida derecha. No adenomegalias. Completar estudios con PAAF. Consulta de Otorrinolaringología: masa de 3 × 4 cm preauricular. TAC preferente. TAC: tumoración parotídea derecha. PAAF: sugestiva de tumor adenoide quístico parotídeo. Se deriva a maxilofacial para exéresis. Cirugía maxilofacial: parotidectomía total derecha con vaciamiento ganglionar y reconstrucción de ramas de nervio facial que estaban infiltradas. Biopsia: carcinoma de células acinares con metástasis en ganglio intraparotídeo derecho.

**Juicio clínico:** Carcinoma de células acinares parotídeo derecho con afectación ganglionar y de nervio facial. Estadío Pt4n1.

**Diagnóstico diferencial:** Sialoadenosis; tumor de partes blandas; adenocarcinoma; tumor de Warthin; adenoma pleomorfo; lesión linfopitelial; carcinoma mucoepidermoide.

**Comentario final:** Tras la intervención, importante edema y parálisis facial muy marcada. Disminución progresiva a las 2 semanas de las secuelas. Pendiente de iniciar radioterapia. Este tumor maligno de glándulas salivales es poco frecuente (< 3% de neoplasias parotídeas). Gran similitud entre el tejido parotídeo normal y el neoplásico, por ello la PAAF puede llevar a error. Más frecuente en mujeres (3:2). El 15% metastatiza y en un 30% hay recidivas. Crecimiento lento, entre 6 meses y 10 años, que puede infiltrar el nervio facial y ganglios vecinos. El tratamiento de elección es quirúrgico. Según el estadio y el tipo histológico se completará con radioterapia, quimioterapia y/o vaciamiento ganglionar.

### Bibliografía

1. Maza-Solano JM, Sánchez-Gómez S, Herrero-Salado T, et al. Prognostic classification for malignant tumors of the parotid gland. *Revista Española de Cirugía Oral y Maxilofacial*. 2016;38:17-22.

**Palabras clave:** Parótida. Neoplasias. Glándulas salivales.