



Programa de Aseguramiento de la Calidad de Patología Anatómica.

Inmunohistoquímica

Laboratorio 200111 | Hospital Militar Central





QAP-PAT-IHQ | Inmunohistoquímica

Institución: Hospital Militar Central

N° Laboratorio: 200111

Reportado por el patólogo: Julian Andres Barreto Plaza

Código del patólogo: HMC-009

País: Colombia

Ciudad: Bogotá Distrito Capital

Dirección: Transversal 3C No. 49 - 02

Teléfono: (601) 348-6868

Email: jbarreto@homil.gov.co

Primer envío: Código A

Fecha de envío: 2024-04-15

Fecha de emisión: 2024-04-22

Estado de reporte: Final

*Nuestro proveedor certificado de las muestras de los programas de ensayos de aptitud QAPPAT, garantiza que los materiales utilizados durante la producción se obtienen conforme a requisitos éticos y reglamentarios declarados en términos de estabilidad, trazabilidad y relevancia médica.

El presente informe es generado por Quik SAS, y ninguna actividad relacionada con su producción es subcontratada.

La información contenida en este reporte es confidencial y su divulgación se realiza únicamente al participante interesado, o a la autoridad competente en caso de ser requerido, con autorización expresa del mismo.





Descripción del reto

Primer envío | Código A

Caso clínico 1 P1IHQSET-A1	 p. 4
Caso clínico 2 P1IHQSET-A2	p. 7
Caso clínico 3 P1IHQSET-A3	p. 10
Caso clínico 4 P1IHQSET-A4	 p. 14





Evaluación diagnóstica Caso clínico 1 P1IHQSET-A1

Diagnóstico				
Su respuesta Respuesta referenciada				
Linfoma folicular de bajo grado Linfoma folicular de bajo grado				
Concordante				

Consenso de valoraciones						
Linfoma B difuso de Célula Linfoma del Manto Linfoma folicular Grado 3A Linfoma folicular de ba						
grande			grado			
0 (0%)	0 (0%)	3 (18.75%)	13 (81.25%)			

Interpretación de la inmunohistoquímica

Marcador	Patrón o	de tinción	tinción Intensidad de tinción		% células positivas	
Ivial Caudi	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada
CD20	Membranoso	Membranoso	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	76% - 100%
CD3	Membranoso	Ausente	Fuerte	Ausente	1% - 25%	Negativo
BCL2	Citoplasmático	Citoplasmático	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	76% - 100%
CD10	Membranoso	Membranoso	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	76% - 100%

	Co	onsenso de valoraci	ones - Marcador CD	20		
Citoplasmático		Memb	ranoso		Otro	
1 (6.25%)		14 (8	7.5%)		1 (6.25%)	
	С	onsenso de valorac	iones - Marcador CD	3		
Membranoso		Ausente Otro			Otro	
14 (87.5%)		1 (6.	25%)		1 (6.25%)	
	Co	onsenso de valoraci	ones - Marcador BC	L2		
Nuclear	Ci	toplasmático	Membranos	0	Otro	
1 (6.25%)		8 (50%)	5 (31.25%)	ı	2 (12.5%)	
	Co	onsenso de valoraci	ones - Marcador CD	10		
Citoplasmático		Memb	ranoso		Otro	
2 (12.5%)		13 (81	13 (81.25%) 1 (6.25%)			





		Ausente	
15 (93.75%)	1 (6.25%)		
C	onsenso de valoraciones - Marcador	CD3	
Moderada	Fuerte	Ausente	
8 (50%)	5 (31.25%)	3 (18.75%)	
Moderada 1 (6.25%)	Fuerte 13 (81.25%)	Ausente 2 (12.5%)	
	onsenso de valoraciones - Marcador (CD10	
C			
Moderada	Fuerte	Ausente	

Negativo	26% - 50%	76% - 100%		
1 (6.25%)	1 (6.25%)	14 (87.5%)		
C	Consenso de valoraciones - Marcad	dor CD3		
Negativo		1% - 25%		
6 (37.5%)		10 (62.5%)		
С	onsenso de valoraciones - Marcad	or BCL2		
Negativo	51% - 75%	76% - 100%		
1 (6.25%)	2 (12.5%)	2 (12.5%) 13 (81.25%)		
	onsenso de valoraciones - Marcad	0040		

1 (6.25%)

14 (87.5%)

Observaciones

1 (6.25%)

Los hallazgos corresponden a un linfoma folicular de bajo grado, el cual corresponde al 20% aproximado de los linfomas. Está constituido por células B del centro germinal que expresan característicamente marcadores como CD20 y CD10, y de manera aberrante en la mayoría de los casos BCL2. Pueden tener diferentes patrones de arquitectura: folicular como es este caso, folicular y difuso, y predominantemente difuso. El grado es establecido por el número de centroblastos evaluados en 10 campos de alto poder representativos, siendo de bajo grado (1-2) con presencia de menos de 15 centroblastos y grado 3 cuando se encuentra más de 15 centroblastos, los cuales a su vez se pueden dividir en 3A y 3B, relacionado con la presencia aún de centrocitos o sábanas de solo centroblastos respectivamente. Es importante evaluar si se encuentra componente de linfoma B difuso de célula grande, el cual orienta la terapia y es definido por infiltración difusa por células linfoides grandes, contexto en el cual puede ser de ayuda el uso de CD23 para evaluación de células dendríticas residuales. Este caso no corresponde a un linfoma del manto, que aunque puede tener patrones pseudonodulares, se caracteriza por la expresión de Ciclina-D1, SOX-11 y la t(11;14) y de manera infrecuente expresa CD10.





1.	Swerdlow SH,	World Health	Organization,	International	Agency for	Research on	Cancer.	WHO	classification
of	tumours of hae	ematopoietic ar	nd lymphoid tis	ssues. 585 p.					





Evaluación diagnóstica Caso clínico 2 P1IHQSET-A2

Diagnóstico					
Su respuesta Respuesta referenciada					
Tumor de Krukenberg Tumor de Krukenberg					
Concordante					

Consenso de valoraciones					
Tecoma	Tumor de Krukenberg	Carcinoma de mama			
		en anillo de sello	metastásico		
0 (0%)	16 (100%)	0 (0%)	0 (0%)		

Interpretación de la inmunohistoquímica

Marcador	Patrón de tinción		Intensidad	l de tinción	% células positivas		
Marcador	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada	
CK20	Citoplasmático	Citoplasmático	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	76% - 100%	
CDX-2	Nuclear	Nuclear	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	1% - 25%	
						76% - 100%	
GATA3	Ausente	Ausente	Ausente	Ausente	Negativo	Negativo	
CK7	Citoplasmático	Citoplasmático	Fuerte	Moderada	76% - 100%	76% - 100%	

Co	nsenso de valoraci	ones - Marcador Ck	320	
Citoplasmático			Membranoso	
11 (68.75%)	5 (31.25%)			
Cor	nsenso de valoracio	ones - Marcador CD	X-2	
	Nuc	lear		
	16 (1	00%)		
Con	senso de valoracio	nes - Marcador GA	TA3	
Nuclear			Ausente	
1 (6.25%)	15 (93.75%)			
Co	onsenso de valorac	iones - Marcador Cl	K7	
Nuclear	Citoplas	smático	Membranoso	
1 (6.25%)	10 (62.5%) 5 (31.25%)			





Consenso de valoraciones - Marcador CK20						
	Fuerte					
	16 (1	00%)				
	Consenso de valoraciones - Marcador CDX-2					
Mode	Moderada Fuerte					
8 (5	50%)	8 (5	0%)			
	Consenso de valoracio	ones - Marcador GATA3				
	Aus	ente				
	16 (1	00%)				
Consenso de valoraciones - Marcador CK7						
Débil	Moderada	Fuerte	Ausente			
1 (6.25%)	10 (62.5%)	4 (25%)	1 (6.25%)			

Porcentaje de células positivas

	Consen	so de valoraciones - Marc	ador CK20	
26% - 50	%	51% - 75%	7	6% - 100%
1 (6.25%	5)	1 (6.25%)	1	4 (87.5%)
	Consens	o de valoraciones - Marca	ador CDX-2	
26% - 50	%	51% - 75%	7	6% - 100%
2 (12.5%	5)	3 (18.75%)	1	1 (68.75%)
	Consens	o de valoraciones - Marca	dor GATA3	
		Negativo		
		16 (100%)		
	Conser	so de valoraciones - Marc	cador CK7	
Negativo	1% - 25%	26% - 50%	51% - 75%	76% - 100%
1 (6.25%)	2 (12.5%)	3 (18.75%)	6 (37.5%)	4 (25%)

Observaciones

Se observa parénquima ovárico infiltrado de forma difusa por células de citoplasma claro, vacuolado con núcleos hipercromáticos excéntricos (células en anillo de sello). Las células resaltan con la tinción inmunohistoquímica con CK7, CK20 y CDX-2, siendo negativas con GATA3. Los hallazgos clínicos y morfológicos en conjunto con los estudios de inmunohistoquímica son compatibles con un Tumor de Krukenberg.

Los hallazgos clínicos en este caso orientan hacia un compromiso secundario del ovario, debido a la carcinomatosis peritoneal observada durante la laparoscopia diagnóstica. La reactividad con CK7, CK20 y CDX-2 plantea como diagnósticos diferenciales adenocarcinomas del tracto gastrointestinal superior y páncreas, adenocarcinomas entéricos de la vagina y el cérvix, carcinoma coloide del pulmón y algunas variantes de adenocarcinomas de vejiga urinaria. Los estudios de extensión en esta paciente reportaron una úlcera gástrica y aspecto acartonado en toda la mucosa por endoscopia, cuya biopsia diagnóstico un





carcinoma difuso de células en anillo de sello. Los carcinomas mamarios metastásicos (especialmente carcinomas lobulillares) típicamente expresan GATA3 (80%) y casi siempre son negativos con CK20 y CDX-2.

El tumor estromal de células en anillo de sello es un diagnóstico que sin información clínica e inmunohistoquímica es difícil de excluir, se trata de un tumor infrecuente compuesto por células en anillo de sello mezcladas con células fibroblásticas fusiformes dispuestas en fascículos, la presencia de glóbulos hialinos intracelulares y extracelulares vistos en algunos casos, y negativos para mucina, glucógeno y lípidos, ayudan a diferenciar este tumor. Las células del tumor estromal de células en anillo de sello son negativas para citoqueratinas.

La presencia de células vacuoladas (que semejan células en anillo de sello) con haces de células fusiformes vistas en los tecomas también lo incluyen dentro del diagnóstico diferencial. Estos tumores por lo general no tienen atipia citológica ni actividad mitótica notable, además las células vacuoladas tienen a disponerse en grupos en vez de forma difusa. Conjuntamente con el estudio de inmunohistoquímica con citoqueratinas (negativo en las células vacuoladas), las tinciones histoquímicas para lípidos (Oil red O) también son útiles pues resaltan la presencia de gotas lipídicas en las células vacuoladas del Tecoma.

- 1. Vang R, Seidman JD, Yemelyanova A. Gynecologic tract. 570 p.
- 2. Carcangiu ML, Kurman RJ, Carcangiu ML, Herrington CS. WHO Classification of Tumours of Female Reproductive Organs. International Agency for Research on Cancer; 2014. 309 p.
- 3. Vang R, Bagué S, Tavassoli FA, Prat J. Signet-ring stromal tumor of the ovary: clinicopathologic analysis and comparison with Krukenberg tumor. Int J Gynecol Pathol. 2004 Jan;23(1):45-51.





Evaluación diagnóstica Caso clínico 3 P1IHQSET-A3

Diagnóstico					
Su respuesta Respuesta referenciada					
Hemangioblastoma Hemangioblastoma					
Concordante					

Consenso de valoraciones						
Metástasis de Carcinoma de Hemangioblastoma Carcinoma de Células Meningioma de varia						
Células Renales		Renales metastásico a	microquística			
		Hemangioblastoma				
1 (6.25%)	13 (81.25%)	1 (6.25%)	1 (6.25%)			

Interpretación de la inmunohistoquímica

Marcador	Marcador Patrón de tinción		Intensidad	l de tinción	% células positivas	
Iviai Caudi	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada
Inhibina	Citoplasmático	Citoplasmático	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	76% - 100%
PAX8	Ausente	Ausente	Ausente	Ausente	Negativo	Negativo
CA-IX	Membranoso	Membranoso	Fuerte	Moderada	76% - 100%	51% - 75%
EMA	Ausente	Ausente	Ausente	Ausente	Negativo	Negativo

	Conse	nso de valoraci	ones - Marcado	r Inhibina	
Citoplasmático		Mem	branoso		Otro
13 (81.25%)		2 (1	2.5%)		1 (6.25%)
	Cons	enso de valorac	ciones - Marcado	or PAX8	
Nuclear		Ausente Otro			Otro
2 (12.5%)		13 (81.25%) 1 (6.25%)			1 (6.25%)
	Cons	enso de valorac	iones - Marcado	or CA-IX	
Citoplasmático		Mem	branoso		Otro
3 (18.75%)		12	(75%)		1 (6.25%)
Consenso de valoraciones - Marcador EMA					
Citoplasmático	Men	embranoso Ausente		sente	Otro
4 (25%)	8	8 (50%) 3 (18.75%)		3.75%)	1 (6.25%)





	Consenso de valoració	ones - Marcador Inhibina				
Moderada	Fı	Fuerte Ausente				
5 (31.25%)	9 (50	6.25%)	2 (12.5%)			
	Consenso de valorad	iones - Marcador PAX8				
Moderada Ausente						
1 (6.2	25%)	15	5 (93.75%)			
	Consenso de valorac	iones - Marcador CA-IX				
Débil	Moderada	Fuerte	Ausente			
2 (12.5%)	3 (18.75%)	10 (62.5%)	1 (6.25%			
		ciones - Marcador EMA				
	Consenso de valorad	Ciones - Marcador EMA				
Débil		derada	Ausente			

Porcentaje de células positivas

Negativo		51% -	75%		76% - 100%
1 (6.25%)		1 (6.2	25%)		14 (87.5%)
	Consens	so de valoracio	ones - Marc	cador PAX8	
	Negativo			51% -	75%
1	5 (93.75%)		1 (6.25%)		
	Consens	so de valoracio	ones - Marc	cador CA-IX	
Negativo	1% - 25%	26% -	- 50%	51% - 75%	76% - 100%
1 (6.25%)	1 (6.25%)	1 (6.2	25%)	2 (12.5%)	11 (68.75%)
	Consens	so de valoraci	ones - Mar	cador EMA	
Negativo	1% - 2	1% - 25% 26% - 50%		6% - 50%	51% - 75%
5 (31.25%)	3 (18 7				6 (37.5%)

Observaciones

El hemangioblastoma es un tumor grado I de la actual clasificación de tumores del sistema nervioso central de la organización mundial de la salud (OMS). Se presenta en forma esporádica y en asociación con la enfermedad de Von Hippel-Lindau, en ambos casos hay inactivación del gen supresor tumoral VHL. Ocurre con mayor frecuencia en la población adulta y puede localizarse en cualquier parte del sistema nervioso central, siendo el cerebelo el sitio de mayor afectación. En gran parte de los casos se caracteriza imagenológicamente por ser una masa quística con nódulo mural. Macroscópicamente corresponden a lesiones en su mayoría bien circunscritas, en relación con la superficie pial, parcialmente quísticas, de color rojo oscuro o amarillo según el contenido lipídico. Morfológicamente se caracterizan por la presencia de células estromales neoplásicas provistas de citoplasma claro amplio, vacuolado, acompañadas de una rica trama vascular; según la proporción de dichos componentes, se definen las variantes celular y reticular, pudiendo observarse gliosis piloide en el parénquima circundante. Inmunofenotípicamente las células estromales son positivas en forma variable para inhibina, NSE, s100, CA-IX, NCAM1, entre otros, con





reactividad para marcadores endoteliales como CD31 y CD34 en el componente vascular.

El diagnóstico diferencial incluye principalmente carcinoma de células renales metastásico y meningioma de variante microquística (grado I), además de hemangioma capilar y astrocitoma pilocítico (grado I), entre otros. El carcinoma de células renales metastásico muestra positividad de la población celular neoplásica para PAX-8, CD10, RCC, EMA y citoqueratina AE1/AE3 entre otros, siendo variablemente negativo para inhibina; el meningioma microquístico es positivo para EMA y el astrocitoma pilocítico para GFAP en forma difusa (los hemangioblastomas pueden tener reactividad focal para GFAP), siendo negativos para inhibina. La anhidrasa carbónica CA-IX puede expresarse tanto en el carcinoma de células renales como en el hemangioblastoma. Cabe mencionar que han sido reportados casos de metástasis tumor-tumor (carcinoma de células renales metastásico a hemangioblastoma). La inmunohistoquímica juega un papel importante en el diagnóstico diferencial.

- 1. Louis DN, Ohgaki H, Wiestler OD (Otmar D., Cavenee WK (Webster K., World Health Organization, International Agency for Research on Cancer. WHO classification of tumours of the central nervous system. 408 p.
- 2. Kleinschmidt-DeMasters B, Rodri?guez FJ, Tihan T. Diagnostic pathology. Neuropathology. 805 p.





Imagenes relacionadas

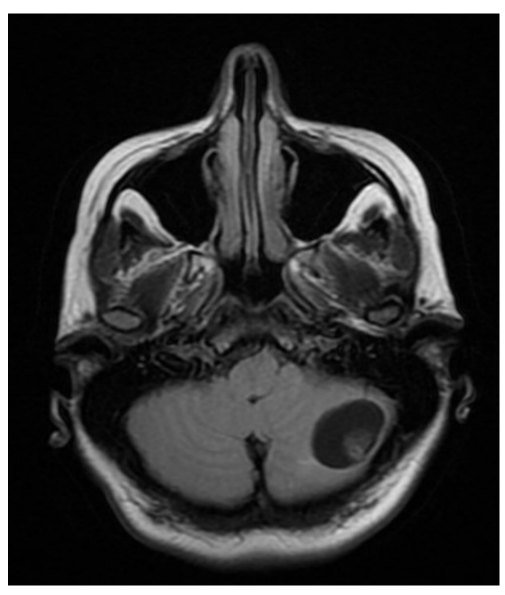


Imagen 1





Evaluación diagnóstica Caso clínico 4 P1IHQSET-A4

Diagnóstico					
Su respuesta Respuesta referenciada					
Tumor neuroendocrino bien diferenciado variante oncocítica	Tumor neuroendocrino bien diferenciado variante				
metastásico oncocítica metastásico					
Concordante					

Consenso de valoraciones						
Hepatocarcinoma bien Hepatocarcinoma Tumor hepatoide Tumor neuroendocrino b						
diferenciado	moderadamente diferenciado	metastásico	diferenciado variante			
			oncocítica metastásico			
0 (0%)	0 (0%)	0 (0%)	16 (100%)			

Interpretación de la inmunohistoquímica

Marcador	Marcador Patrón de tinción		Intensidad de tinción		% células positivas	
Iviarcauor	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada
Sinaptofisina	Citoplasmático	Citoplasmático	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	76% - 100%
Ki-67	Nuclear	Nuclear	Fuerte	Fuerte	26% - 50%	1% - 25%
He Par-1	Ausente	Ausente	Ausente	Ausente	Negativo	Negativo
Glypican-3	Ausente	Ausente	Ausente	Ausente	Negativo	Negativo

Consenso de valoraciones - Marcador Sinaptofisina					
Citoplasmático Otro					
15 (93.75%)			1 (6.25%)		
Consenso de valoraciones - Marcador Ki-67					
Nuclear	clear Otro				
15 (93.75%)		1 (6.25%)			
Con	senso de valoracior	nes - Marcador He Pa	ar-1		
Citoplasmático	Ause	ente	Otro		
1 (6.25%)	14 (87.5%)		1 (6.25%)		
Consenso de valoraciones - Marcador Glypican-3					
Ausente		Otro			
15 (93.75%)			1 (6.25%)		





Consenso de valoraciones - Marcador Sinaptofisina				
Fuerte	Ausente			
15 (93.75%)	1 (6.25%)			
Consenso de valoraciones - Marcador Ki-67				
Fuerte	Ausente			
15 (93.75%)	1 (6.25%)			
Consenso de valoraciones - Marcador He Par-1				
Ausente				
16 (100%)				
Consenso de valoraciones - Marcador Glypican-3				
Débil	Ausente			
1 (6.25%)	15 (93.75%)			

Porcentaje de células positivas

Consenso de valoraciones - Marcador Sinaptofisina				
Negativo		76% - 100%		
1 (6.25%)		15 (93.75%)		
Consenso de valoraciones - Marcador Ki-67				
Negativo	1% - 25%	26% - 50%		
2 (12.5%)	9 (56.25%)	5 (31.25%)		
Consenso de valoraciones - Marcador He Par-1				
Negativo				
16 (100%)				
Consenso de valoraciones - Marcador Glypican-3				
Negativo				
16 (100%)				

Observaciones

La clasificación de los tumores neuroendocrinos pancreáticos ha cambiado. Los datos más importantes se describen a continuación.

Graduación Neoplasias neuroendocrinas pancreáticas OMS/IARC/AJCC 2018.

Ver Imagen 1.

Adaptado de: Rindi G, Klimstra DS, Abedi-Ardekani B, Asa SL, Bosman FT, Brambilla E, et al. A common classification framework for neuroendocrine neoplasms: an International Agency for Research on Cancer (IARC)





and World Health Organization (WHO) expert consensus proposal.

Algunas neoplasias bien diferenciadas pueden tener características oncocíticas caracterizadas por abundante citoplasma granular eosinofílico, núcleo con leve pleomorfismo y nucléolo prominente. Cuando la variante oncocítica da metástasis hepáticas puede ser fácilmente interpretada como un carcinoma hepatocelular primario. La historia clínica y estudios de inmunohistoquímica son muy útiles. Las células tumorales muestran reactividad intensa para la cromogranina y sinaptofisina.

- 1. Kleiner DE. Histopathology, grading and staging of nonalcoholic fatty liver disease. Minerva Gastroenterol Dietol. 2018 Mar;64(1):28-38.
- 2. Rindi G, Klimstra DS, Abedi-Ardekani B, Asa SL, Bosman FT, Brambilla E, et al. A common classification framework for neuroendocrine neoplasms: an International Agency for Research on Cancer (IARC) and World Health Organization (WHO) expert consensus proposal. Mod Pathol. 2018 Dec 23;31(12):1770-86.
- 3. Tang LH, Basturk O, Sue JJ, Klimstra DS. A Practical Approach to the Classification of WHO Grade 3 (G3) Well-differentiated Neuroendocrine Tumor (WD-NET) and Poorly Differentiated Neuroendocrine Carcinoma (PD-NEC) of the Pancreas. Am J Surg Pathol. 2016 Sep;40(9):1192-202.
- 4. Volante M, La Rosa S, Castellano I, Finzi G, Capella C, Bussolati G. Clinico-pathological features of a series of 11 oncocytic endocrine tumours of the pancreas. Virchows Arch. 2006 May 21;448(5):545-51.
- 5. Chen S, Wang X, Lin J. Fine needle aspiration of oncocytic variants of pancreatic neuroendocrine tumor: a report of three misdiagnosed cases. Acta Cytol. 2014;58(2):131-7.





Imagenes relacionadas

Graduación de Neoplasias neuroendocrinas pancreáticas OMS/IARC/AJCC 2018

Grado

Tumor NE Bien diferenciado

Grado	mitosis	índice Ki67
• Grado 1	<2/10cga	<3%
• Grado 2	2-10cga	3-20%
• Grado 3**	>20/10cga	>20%
diferenciada, ause neuroendocrinos	tural organoide, ci encia de componer , puede tener comp e expresión de mar	ite No onentes G1, G2,

Carcinoma NE Pobremente diferenciado mitosis

índice Ki67

 Grado 3** 	>20/10cga	>20%
arquitectura mer pequeñas y de cé componentes G1 carcinoma No ne	uroendocrino, exp	ología de células ncia de er componentes de

MiNEN = Neoplasias mixtas neuroendocrinas + No-neuroendocrinas (antes MANEC)

Imagen 1

Comentarios del intento

No hay observaciones para este intento.

- Final del reporte -Página 17 de 17

Aprobado por:

Anna Valentina Pérez Porras. Medical Science Liason. **Programas QAP PAT**