







Programa de Aseguramiento dela Calidad de Patología Anatómica.

Patología quirúrgica

Laboratorio 200108 | Red Centro Oriente







QAP-PAT-PQ | Patología quirúrgica

Institución: Red Centro Oriente

N° Laboratorio: 200108

Reportado por el patólogo: Gloria Constanza Franco Gonzalez

Código del patólogo: RCO-002

País: Colombia

Ciudad: Bogotá Distrito Capital

Dirección: Cra. 14b #1-45 sur,

Teléfono: 3108658621

Email: apoyodiagterapeutico@subredcentrooriente.gov.co

Primer envío: Código A

Fecha de envío: 2021-12-06

Fecha de emisión: 2022-01-07

Estado de reporte: Final

*Nuestro proveedor de las muestras de los programas de ensayos de aptitud QAP PAT,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 producciónes subcontratada.

La información contenida en este reporte es confidencial y su divulgación se realiza únicamente al participante interesado, o a la autoridad







Descripción del reto Primer envío | Código A

Caso clínico 1 PQ-23-3.	p. 4
Caso clínico 2 PQ-24-3.	p. 5
Caso clínico 3 PQ-25-3.	p. 6
Caso clínico 4 PQ-26-3	p. 7







Evaluación diagnóstica Caso clínico 1 PQ-23-3

Diagnóstico		Consenso de valoraciones				
Su respuesta	Respuesta de referencia	[1] Leucemia mieloide aguda	[2] Leucemia mieloide crónica	[3] Transformación blástica linfoide de leucemia mieloide crónica	[4] Leucemia linfoblástica T	
[3] Transformación blástica linfoide de leucemia mieloide crónica	[3] Transformación blástica linfoide de leucemia mieloide crónica		1(8%)	12(92%)		
Concordante						

[1] Leucemia mieloide aguda [2] Leucemia mieloide crónica [3] Transformación blástica linfoide de leucemia mieloide crónica [4] Leucemia infoblástica T

Observaciones

Los hallazgos corresponden a una leucemia linfoblástica B fenotipo común, que se confirma por la expresión de marcadores como CD19 y de inmadurez como CD34, sin reactividad para IgM. La detección de la expresión aberrante de CD20 y CD123 es importante porque pueden ser un blanco terapéutico en el primer caso o también como marcadores útiles en la evaluación de la enfermedad mínima residual. A todo individuo adulto con leucemia linfoblástica B se le debe realizar estudio de BCR-ABL, dado que puede estarasociado a una transformación blástica linfoide de una leucemia mieloide crónica (CML), como es este caso

y el paciente se beneficia de inhibidores de tirosin quinasa. La transformación blástica de una CML se definecomo la presencia de proliferación extramedular de blastos (sarcoma mieloide) o la presencia de más del 20% de blastos en sangre o médula ósea, en la mayoría de los casos de origen mieloide y un tercio de los casos de origen linfoide B como este paciente.

Referencias

- 1. Baccarani M, Deininger MW, Rosti G, Hochhaus A, Soverini S, Apperley JF, et al. European LeukemiaNetrecommendations for the management of chronic myeloid leukemia: 2013. Blood. 2013 Aug 8;122(6):872-84.
- 2. Swerdlow SH, World Health Organization, International Agency for Research on Cancer. WHO classification of tumours of haematopoietic and lymphoid tissues. 585 p.







Evaluación diagnóstica Caso clínico 2 PQ-24-3

Diagnóstico		Consenso de valoraciones					
Su respuesta	Respuesta de referencia	[1] Carcinoma basocelular	1		[4] Poroma ecrino	[5] Glomangioma	
[3] Espiradenoma ecrino	[3] Espiradenoma ecrino	1(8%)		11/050/\	1/00/)		
Concordante		1(0%)		11(85%)	1(8%)		

[1] Carcinoma basocelular [2] Tumor de células de Merkel [3] Espiradenoma ecrino [4] Poroma ecrino [5] Glomangioma

Observaciones

El espiradenoma ecrino se designó como una entidad especifica descrita por Kersting y Helwig en 1956, cuando integraron los hallazgos clínicos e histopatológicos en 134 casos con esta neoplasia de los archivos del Instituto de patología de las fuerzas armadas (AFIP).

El espiradenoma ecrino es una neoplasia benigna que usualmente se manifiesta como un nódulo solitario en el segmento superior corporal de hombres y mujeres por igual. Raramente se presenta como lesiones múltiples con una ocurrencia lineal o siguiendo dermatomas. Tumores transicionales entre cilindromas y espiradenoma ecrino y/o formas combinadas se han visto, hay una fuerte correlación con antecedentes familiares de adenomas ecrinos y de glándulas sudoríparas. El dolor es el síntoma más frecuente.

En la histología se evidencian se evidencian nódulos bien circunscritos con sábanas y cordones de células epiteliales que muestran diferenciación ductal y se anastomosan sin formación de empalizada periférica niformación de hendidura estromal.

Referencias

1. Mambo NC. Eccrine spiradenoma: clinical and pathologic study of 49 tumors. J Cutan Pathol. 1983Oct;10(5):312-20.







Evaluación diagnóstica Caso clínico 3 PQ-25-3

Diagnóstico		Consenso de valoraciones			
Su respuesta	Respuesta de referencia	[1] Neurofibroma	[2] Schwannoma celular	[3] Tumor de la vaina neural periférico maligno	
[3] Tumor de la vaina neural periférico maligno	[3] Tumor de la vaina neural periférico maligno		2(15%)	11(85%)	
Concordante					

[1] Neurofibroma [2] Schwannoma celular [3] Tumor de la vaina neural periférico maligno [4] Sarcoma sinovial

Observaciones

Los tumores de la vaina neural periférica malignos (TVNPM) son neoplasias malignas con derivación o diferenciación hacia células de la vaina nerviosa periférica. Estos tumores son más comunes en adultos entre 20 y 50 años de edad y el 50% ocurre en el contexto de una neurofibromatosis tipo 1. Por lo general son de crecimiento lento con síntomas motores o sensitivos de acuerdo al nervio comprometido. Histológicamente pueden presentar diversos patrones, típicamente son tumores con áreas hipercelulares e hipocelulares compuestos por células fusiformes dispuestas en haces estrechamente entrecruzados, los núcleos son hipercromáticos, ondulados con bordes en forma de flecha y es posible observar empalizada periférica. Las células son mitóticamente activas (por lo general más de 4 mitosis por 10 campos de alto aumento) con presencia variable de figuras mitóticas atípicas. Es posible observar necrosis, rosetas, diferenciación heteróloga y áreas de anaplasia.

Los principales diagnósticos diferenciales son el neurofibroma y schwannoma. Los criterios de transformación maligna (aumento de la celularidad, atipia citológica, patrón de crecimiento fascicular, incremento de actividad mitótica, mitosis atípicas) ayudan a distinguir variantes del neurofibroma de un TVNPM. Los schwannomas pueden simular morfológicamente TVNPMs, pero aspectos como la localización intraneural, crecimiento plexiforme y mitosis atípicas apoyarían un TVNPM. Otros hallazgos como infiltración linfocítica de la cápsula y tinción fuerte y difusa con S100, ayudan en este contexto, dado que no son observados en los TVNPMs. El diagnóstico diferencial con el sarcoma sinovial también representa un desafío diagnóstico; aspectos histológicos como áreas alternantes mixoides (hipocelulares) e hipercelulares con núcleos ondulados, en conjunto con hallazgos de inmunofenotipo como ausencia de tinción con citoqueratinas y focal odébil TLE-1 favorecen un TVNPM.

Referencias

- 1. Goldblum JR, Folpe AL, Weiss SW, Enzinger FM, Weiss SW. Enzinger and Weiss?s soft tissue tumors.
- 2. Lindberg MR, Lucas D (David R, Cassarino D, Gardner JM, Stallings-Archer K. Diagnostic pathology. Softtissue tumors.
- 3. Fletcher CDM, World Health Organization., International Agency for Research on Cancer. WHO classification of tumours of soft tissue and bone [Internet]. IARC Press; 2013 [cited 2019 Apr 9]. 468 p. Available from: http://publications.iarc.fr/Book-And-Report-Series/Who-larc-Classification-Of-Tumours/WHO-Classification-Of-Tumours-Of-Soft-Tissue-And-Bone-2013







Evaluación diagnóstica Caso clínico 4 PQ-26-3

Diagnóstico		Consenso de valoraciones			
Su respuesta		acinar Gleason 3 + 3 (score	de 7), con un 70% de grado 4, Grado Grupo 3, con compromiso del borde de	(score de 7), con un 30% de grado 4, Grado Grupo 2, con compromiso del borde	acinar, Gleason 4 + 4 (score de 8), Grado Grupo 4, con compromiso del
[3] Adenocarcinoma de tipo acinar, Gleason 3 + 4 (score de 7), con un 30% de grado 4, Grado Grupo 2, con compromiso del borde de resección pintando con tinta negra No Cor	[2] Adenocarcinoma de tipo acinar, Gleason 4 + 3 (score de 7), con un 70% de grado 4, Grado Grupo 3, con compromiso del borde de resección pintando con tinta negra	1(8%)	3(23%)	5(38%)	4(31%)

[1] Adenocarcinoma de tipo acinar, Gleason 3 + 3 (score de 6), Grado Grupo 1, con compromiso del borde de resección pintando con tinta negra [2] Adenocarcinoma de tipo acinar, Gleason 4 + 3 (score de 7), con un 70% de grado 4, Grado Grupo 3, con compromiso del borde de resección pintando con tinta negra [3] Adenocarcinoma de tipo acinar, Gleason 3 + 4 (score de 7), con un 30% de grado 4, Grado Grupo 2, con compromiso del borde de resección pintando con tinta negra [4] Adenocarcinoma de tipo acinar, Gleason 4 + 4 (score de 8), Grado Grupo 4, con compromiso del borde de resección pintando con tinta negra

Observaciones

La clasificación pronóstica de grado grupo en cáncer de próstata es muy importante para el correcto tratamiento de esta neoplasia. Un estudio realizado en Johns Hopkins University mostró una correlación entre el puntaje de Gleason en biopsias y prostatectomías radicales con el estadio patológico y recurrencia bioquímica en 6462 hombres, concluyendo que la agrupación de los puntajes de Gleason en 5 grados grupos pronósticos (Gleason 2 - 6: grado grupo 1, Gleason 3+4=7: grado grupo 2, Gleason 4+3=7: grado grupo 3, Gleason 8: grado grupo 4, Gleason 9 - 10: grado grupo 5) brinda mejor información pronóstica y ayuda a tomar mejores decisiones terapéuticas.

Teniendo en cuenta lo anterior, la correcta cuantificación del patrón Gleason 4 es crucial. Los principales patrones morfológicos Gleason 4 son las glándulas fusionadas, glándulas cribiformes, patrón hipernefromatoide y glándulas pobremente formadas con luces mal definidas, este último es el más difícil de detectar y el menos reproducible, antes de clasificar estas glándulas como patrón Gleason 4 hay que asegurarse que no correspondan a un corte tangencial de glándulas mejor formadas. Por último, es muy

importante no clasificar ninguna estructura glandular cribiforme como un patrón menor a Gleason 4, en unestudio la presencia de estas glándulas fueron las que mostraron mayor riesgo de falla post prostatectomía radical.

Referencias

- 1. Moch H, Humphrey PA, Ulbright TM, Reuter VE, International Agency for Research on Cancer. WHOclassification of tumours of the urinary system and male genital organs. 356 p.
- 2. Pierorazio PM, Walsh PC, Partin AW, Epstein JI. Prognostic Gleason grade grouping: data based on themodified Gleason scoring system. BJU Int. 2013 May;111(5):753-60.







3. Iczkowski KA, Torkko KC, Kotnis GR, Storey Wilson R, Huang W, Wheeler TM, et al. Digital Quantification of Five High-Grade Prostate Cancer Patterns, Including the Cribriform Pattern, and Their Association With Adverse Outcome. Am J Clin Pathol. 2011 Jul 1;136(1):98-107.

Comentarios del intento

No hay observaciones para este intento.

- Final del reporte -Página 8 de 8

Aída Porras Digitally signed by Aída Porras Date: 2022.02.05 08:46:06 -05'00'

Aprobado por:

Aída Porras. Magister en Biología. Doctor in management.
Coordinadora Programas QAP PAT