







Programa de Aseguramiento de la Calidad de Patología Anatómica.

Inmunohistoquímica

Laboratorio 200109 | Colcan

Departamento de Patología y Laboratorios Hospital Universitario Fundación Santa Fe de Bogotá Quik S.A.S. Calle 63 C N° 35-13. (57-1) 2229151-Bogotá







QAP-PAT-IHQ | Inmunohistoquímica

Institución: Colcan

N° Laboratorio: 200109

Reportado por el patólogo: Roger Montes

Código del patólogo: COLCAN-003

País: Colombia

Ciudad: Bogotá Distrito Capital

Dirección: Cl. 49 #13-60

Teléfono: 3112149509

Email: irene.moreno@laboratoriocolcan.com

Tercer envío: Código C

Fecha de envío: 2022-08-23

Fecha de emisión: 2022-10-26

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

Tercer envío | Código C

Caso clínico 1 P1IHQSET-C1.	 p. 4
Caso clínico 2 P1IHQSET-C2	p. 7
Caso clínico 3 P1IHQSET-C3	p. 8
Caso clínico 4 P1IHQSET-C4	 p. 10







Evaluación diagnóstica Caso clínico 1 P1IHQSET-C1

Diagnóstico			
Su respuesta Respuesta referenciada			
Linfoma B difuso de célula grande, fenotipo centro germinal	Linfoma B difuso de célula grande, fenotipo no centro		
germinal			
No Concordante			

Consenso de valoraciones					
Linfoma B difuso de célula Linfoma B difuso de célula Linfoma B difuso de célula Linfoma B de alto grado,					
grande, sin otra grande, fenotipo centro		grande, fenotipo no centro	otra especificación ("NOS")		
especificación ("NOS")	germinal	germinal			
0 (0%)	1 (11.11%)	8 (88.89%)	0 (0%)		

Interpretación de la inmunohistoquímica

Marcador	Patrón o	de tinción	Intensidad de tinción		% células positivas	
	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada
CD20	Membranoso	Citoplasmático	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	76% - 100%
CD10	Membranoso	Ausente	Fuerte	Ausente	76% - 100%	Negativo
BCL6	Nuclear	Nuclear	Moderada	Moderada	51% - 75%	26% - 50%
MUM1	Nuclear	Nuclear	Fuerte	Moderada	76% - 100%	51% - 75%

Patrón de tinción

Consenso de valoraciones - Marcador CD20			
Citoplasmático		Membranoso	
3 (33.33%)		6 (66.67%)	
Cons	enso de valoraci	ones - Marcador	CD10
Citoplasmático	Membi	Membranoso	
1 (11.11%)	3 (33.33%)		5 (55.56%)
Consenso de valoraciones - Marcador BCL6			
Nuclear			
9 (100%)			
Consenso de valoraciones - Marcador MUM1			
Nuclear			
9 (100%)			

Intensidad de tinción

Consenso de valoraciones - Marcador CD20			
	Fue	erte	
	9 (10	00%)	
Cons	enso de valoraci	ones - Marcador	CD10
Débil	Fue	erte	Ausente
1 (11.11%)	1 (11.11%)		7 (77.78%)
Consenso de valoraciones - Marcador BCL6			BCL6
Mode	erada	Fuerte	
7 (77.78%)		2 (22.22%)	
Consenso de valoraciones - Marcador MUM1			
Moderada		Fue	erte
4 (44.	44%)	5 (55.	56%)







Porcentaje de células positivas

Consenso de valoraciones - Marcador CD20					
	76% - 100%				
		9 (10	00%)		
	Conse	enso de valoraci	ones - Marcador	CD10	
Negativo	1% - 25%		26% - 50%		76% - 100%
6 (66.67%)	1 (11.11%)		1 (11.11%)		1 (11.11%)
	Conse	enso de valoraci	ones - Marcador	BCL6	
1% -	25%	26% -	- 50%	50% 51% - 75%	
1 (11.	1 (11.11%) 4 (44.		4 (44.44%)		.44%)
	Consenso de valoraciones - Marcador MUM1				
51% - 75%			76% - 100%		
3 (33.33%)		6 (66.67%)			

Observaciones

Los hallazgos histopatológicos y de inmunofenotipo (algoritmo de Hans) en este caso, son característicos del Linfoma B Difuso de Célula Grande (LBDCG), de fenotipo No Centro germinal. El LBDCG constituye el 25 - 35% de los Linfomas No Hodgkin en adultos de países desarrollados y un mayor porcentaje en países en vía de desarrollo. Los pacientes pueden presentarse con enfermedad nodal o extranodal, con hasta un 40% de casos confinados a sitios extranodales en su presentación, siendo el tracto gastrointestinal el sitio más frecuente. Se caracterizan por una infiltración usualmente difusa por linfocitos grandes a intermedios con variable citología (centroblástica, inmunoblástica, anaplásica, entre otros) y una variable composición de infiltrado reactivo acompañante, incluyendo linfocitos pequeños, histiocitos, células plasmáticas y neutrófilos.

Dos principales subgrupos moleculares fueron reconocidos mediante estudios de perfiles de expresión génica (Gene expression profiling, GEP), con patrones de expresión indicativos de diferentes estadios de diferenciación de célula B. Uno de ellos expresando genes característicos de células del centro germinal (subtipo centrogerminal o GCB) y otro tipo expresando genes normalmente inducidos durante la activación in vitro de células B periféricas (subtipo Activado o ABC). Esta determinación de la célula de origen en LBDCG, aparte de ofrecer información pronóstica, es esencial para la selección de terapias.

Dado que estudios moleculares, como GEP, aún no están disponibles de forma rutinaria en la práctica clínica, el uso de algoritmos basados en inmunohistoquímica es considerado aceptable. Numerosos algoritmos de IHQ han sido descritos, como el algoritmo de Hans, Choi, Tally o Visco-Young. Aunque su a correlación con GEP no es perfecta, con una concordancia reportada entre 65% y 90%. Entre estos, el algoritmo de Hans, es uno de los más populares, el cual usa anticuerpos dirigidos contra CD10, BCL6 y MUM1 y clasifica en los subgrupos Centrogerminal o No Centrogerminal.

La nueva actualización de la clasificación de la OMS, en su 4th edición, no recomienda un algoritmo particular, pero resalta que la distinción de los dos subtipos debe ser hecha en todos los casos de LBDCG al diagnóstico y en caso de no estar disponibles estudios moleculares (GEP), los estudios de IHQ son considerados una alternativa aceptable.







Los linfomas B de alto grado, una de las opciones diagnostico enunciadas, representan una nueva categoría de linfoma agresivos, cuyo comportamiento biológico y clínico obligan a ser separados como una nueva entidad. La mayoría se presentan en estadios avanzados con compromiso múltiple extranodal, incluyendo medula ósea y SNC. Son descritas dos categorías (Clasificación OMS 2016), la primera denomina Linfomas B de alto grado con translocaciones del gen MYC y BCL2 y/o BCL6 (Linfomas doble o triple "hit"), esta categoría es definida exclusivamente por la presencia de reordenamientos que involucran estos genes y morfológicamente pueden recordar a LBDCG, morfologías intermedias entre Linfoma de Burkitt y LBDCG (definidos previamente como Linfomas B no clasificados, con características intermedias entre LBDC y LB, OMS2008), y una menor proporción de casos pueden tener una apariencia blastoide. La segunda categoría es denomina Linfomas B de alto grado, No especificados (NOS), en la cual son incluidos casos con morfología intermedias entre Linfoma de Burkitt y LBDCG o linfomas con apariencia blastoide, sin los reordenamientos descritos. En esta última categoría, no deben ser clasificados casos con morfología de LBDCG, como en el presente ejemplo, aun si portan un alto índice de proliferación.

Referencias

- 1. Hans et al. Confirmation of the molecular classification of diffuse large B-cell lymphoma by immunohistochemistry using a tissue microarray. Blood 2004 Jan 1;103(1):275-82. Epub 2003 Sep 22.
- 2. Swerdlow SH., et al. The 2016 revision of the World Health Organization classification of lymphoid neoplasms. Blood 2016 May 19;127(20):2375-90. doi: 10.1182/blood-2016-01-643569. Epub 2016 Mar 15.
- 3. World Health Organization Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues, Swerdlow SH, Campo E, Harris NL, et al. (Eds), IARC Press, Lyon 2017.
- 4. Ott, G. (2017), Aggressive B-cell lymphomas in the update of the 4th edition of the World Health Organization classification of haematopoietic and lymphatic tissues: refinements of the classification, new entities and genetic findings. Br J Haematol, 178: 871-887.
- 5. Alizadeh AA., et al. Distinct types of diffuse large B-cell lymphoma identified by gene expression profiling. Nature 2000 Feb 3;403(6769):503-11.







Evaluación diagnóstica Caso clínico 2 P1IHQSET-C2

Diagnóstico		
Su respuesta	Respuesta referenciada	
Tumor adenomatoide	Hiperplasia mesotelial florida	
No Concordante		

Consenso de valoraciones					
Adenocarcinoma Tumor adenomatoide Hiperplasia mesotelial florida Mesotelioma maligno					
endometriode originado en					
endometrioma					
0 (0%)	3 (33.33%)	6 (66.67%)	0 (0%)		

Interpretación de la inmunohistoquímica

Marcador	Patrón d	le tinción	Intensidad de tinción		% células positivas	
Ivial Cadol	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada
Calretinina	Nuclear	Nuclear	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	76% - 100%
		Citoplasmático				

Patrón de tinción

Consenso de valoraciones - Marcador Calretinina Nuclear Citoplasmático Otro 3 (33.33%) 3 (33.33%) 3 (33.33%)

Intensidad de tinción

Consenso de valoraciones - Marcador Calretinina	
Fuerte	
9 (100%)	

Porcentaje de células positivas

Consenso de valoraciones - Marcador Calretinina			
1% - 25%	76% - 100%		
2 (22.22%)	7 (77.78%)		

Observaciones

Se observa trompa uterina con la masa ovárica adherida a la serosa. Se observan áreas de estroma y epitelio endometrial. En la pared fibrosa se observa una proliferación de glándulas pequeñas con patrón pseudoinfiltrativo que se disponen de forma paralela a la superficie, asociadas a inflamación crónica y signos de hemorragia antigua. Las estructuras tubulares no muestran atipia. Los focos de endometriosis sin hiperplasia, complejidad o atipia glandular. El estudio de inmunohistoquímica muestra positividad para calretinina en la proliferación de túbulos pequeños y mesotelio superficial.

Los hallazgos corresponden a una hiperplasia mesotelial florida. Esta entidad benigna es secundaria a un proceso inflamatorio crónico o irritativo, y frecuentemente asociado a endometriosis. Es un hallazgo incidental que cobra importancia por generar.

Referencias

- 1. Oparka R, McCluggage WG, Herrington CS. Peritoneal mesothelial hyperplasia associated with gynaecological disease: a potential diagnostic pitfall that is commonly associated with endometriosis. J Clin Pathol. 2011 Apr 1;64(4):313-8.
- 2. Clement PB, Young RH. Florid mesothelial hyperplasia associated with ovarian tumors: a potential source of error in tumor diagnosis and staging. Int J Gynecol Pathol. 1993 Jan;12(1):51-8.







Evaluación diagnóstica Caso clínico 3 P1IHQSET-C3

Diagnóstico		
Su respuesta Respuesta referenciada		
Compromiso por melanoma maligno Compromiso por melanoma maligno		
Concordante		

Consenso de valoraciones					
Compromiso por melanoma Compromiso por Compromiso por carcinoma Compromiso por proceso					
maligno adenocarcinoma primario escamoso inflamatorio infeccioso					
9 (100%)	0 (0%)	0 (0%)	0 (0%)		

Interpretación de la inmunohistoquímica

Marcador	Patrón de tinción		Intensidad de tinción		% células positivas	
Ivial Caudi	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada
S100	Citoplasmático	Nuclear Citoplasmático	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	76% - 100%
AE1/AE3	Citoplasmático	Ausente	Ausente	Ausente	Negativo	Negativo
HMB45	Citoplasmático	Citoplasmático	Moderada	Fuerte	51% - 75%	51% - 75%
CD45	Membranoso	Ausente	Ausente	Ausente	Negativo	Negativo

Patrón de tinción

Consenso de valoraciones - Marcador S100			
Nuclear	Citoplas	smático	Otro
6 (66.67%)	2 (22.	22%)	1 (11.11%)
Consen	so de valoracior	nes - Marcador A	E1/AE3
Citoplas	smático	Ausente	
3 (33.	33%)	6 (66.67%)	
Consenso de valoraciones - Marcador HMB45			HMB45
Citoplasmático		Membranoso	
6 (66.67%)		3 (33.33%)	
Consenso de valoraciones - Marcador CD45			CD45
Membi	Membranoso		ente
2 (22.22%)		7 (77.78%)	

Intensidad de tinción







Porcentaje de células positivas

Consenso de va	Consenso de valoraciones - Marcador S100		
	76% - 100%		
	9 (100%)		
Consenso de valo	Consenso de valoraciones - Marcador AE1/AE3		
	Negativo		
	9 (100%)		
Consenso de valo	oraciones - Marcador HMB45		
51% - 75%	76% - 100%		
4 (44.44%)	5 (55.56%)		
Consenso de valoraciones - Marcador CD45			
Negativo			
9 (100%)			

Observaciones

Se observa parénquima pulmonar comprometido por una neoplasia maligna constituida por células grandes con núcleos pleomórficos, nucléolo prominente, pseudoinclusiones nucleares focales y áreas discretas con presencia de pigmento intracitoplasmático. Las células son positivas para S100 y HMB45, con ausencia de tinción para cóctel de citoqueratinas AE1/AE3 y CD45. Los hallazgos son los de un melanoma metastásico.

El pulmón es un sitio frecuente de metástasis, especialmente de tumores como el melanoma. Sin embargo, al ser un diagnóstico de exclusión (y en este caso en particular, no había antecedentes de melanoma primario) plantea múltiples como diagnósticos diferenciales múltiples tumores malignos metastásicos. En este caso la inmunoreactividad con marcadores de linaje melanocítico HMB45 y S100 apoyan el diagnóstico.

Referencias

1. Suster S, Moran C. Diagnostic pathology. Thoracic.







Evaluación diagnóstica Caso clínico 4 P1IHQSET-C4

Diagnóstico			
Su respuesta Respuesta referenciada			
Seminoma Seminoma			
Concordante			

Consenso de valoraciones				
Seminoma	Carcinoma tímico	Linfoma	Carcinoma embrionario	
linfoepitelial				
9 (100%)	0 (0%)	0 (0%)	0 (0%)	

Interpretación de la inmunohistoquímica

Marcador Patrón de tinción		Intensidad de tinción		% células positivas		
IVIAI CAUDI	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada	Su respuesta	Rta. referenciada
CD117	Membranoso	Citoplasmático	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	76% - 100%
OCT3/4	Nuclear	Nuclear	Fuerte	Fuerte	76% - 100%	76% - 100%
AE1/AE3	Citoplasmático	Ausente	Ausente	Ausente	Negativo	Negativo
CD30	Membranoso	Ausente	Moderada	Ausente	1% - 25%	Negativo

Patrón de tinción

Consenso de valoraciones - Marcador CD117			
Citoplasmático	Membranoso		
1 (11.11%)	8 (88.89%)		
Consenso de valoracio	ones - Marcador OCT3/4		
Nuclear			
9 (100%)			
Consenso de valoraciones - Marcador AE1/AE3			
Citoplasmático	Ausente		
2 (22.22%) 7 (77.78%)			
Consenso de valoraciones - Marcador CD30			
Membranoso	Ausente		
3 (33.33%) 6 (66.67%)			

Intensidad de tinción

Consenso de	Consenso de valoraciones - Marcador CD117			
Moderada	Fuerte			
1 (11.11%)	8 (88.89	9%)		
Consenso de	valoraciones - Marca	dor OCT3/4		
Moderada	Fuert	е		
1 (11.11%)	8 (88.89%)			
Consenso de v	Consenso de valoraciones - Marcador AE1/AE3			
Fuerte	Ausente			
1 (11.11%)	8 (88.89%)			
Consenso de	Consenso de valoraciones - Marcador CD30			
Moderada	Fuerte Ausente			
1 (11.11%)	1 (11.11%) 7 (77.78%)			







Porcentaje de células positivas

Consenso de valoraciones - Marcador CD117				
26% - 50%	76% - 100%			
1 (11.11%)	8 (88.89%)			
Consenso de valoraciones - Marcador OCT3/4				
76% - 100%				
9 (100%)				
Consenso de valoraciones - Marcador AE1/AE3				
Negativo	26% - 50%			
8 (88.89%)	1 (11.11%)			
Consenso de valoraciones - Marcador CD30				
Negativo	1% - 25%			
7 (77.78%)	2 (22.22%)			

Observaciones

Se observa un tumor formado por de citoplasma pálido, amplio con bordes celulares bien definidos y núcleos centrales redondos, dispuestas en nidos rodeados por tabiques fibrosos con linfocitos. Las células tumorales expresan CD117, OCT3/4 y son negativas para CD30 y cóctel de citoqueratinas. Los hallazgos descritos son los de un seminoma.

El mediastino es la localización extragonadal más frecuente de los tumores germinales, estos se desarrollan a partir de células germinales ectópicas o células primitivas de origen tímico y se presentan generalmente en la infancia y adolescencia.

Es muy importante un adecuado muestreo y clasificación de los tumores germinales mediastinales, debido a que el pronóstico y tratamiento difiere de acuerdo con esto. Los seminomas son altamente sensibles a la radioterapia y la resección completa es en la mayoría de los casos curativa, mientras que los tumores germinales no seminomatosos tienen peor pronóstico y responden menos al tratamiento adyuvante.

Existen diversos marcadores de inmunohistoquímica de utilidad en la clasificación de tumores germinales. Reactividad para CD117 y OCT3/4, en ausencia de expresión de citoqueratinas (o tinción muy focal), CD30 (positivo en carcinoma embrionario), glypican-3 y AFP (positivos en tumores del seno endodérmico) y B-hCG (positivo en coriocarcinoma) son conclusivos de un seminoma puro. Nuevamente es importante resaltar que el adecuado reconocimiento histológico de los subtipos de tumores germinales es esencial.

El carcinoma tímico linfoepitelial se caracteriza por formar sincitios de células con atipia citológica significativa asociadas con infiltrado linfoplasmocítico, estos tumores son difusamente positivos para citoqueratinas, EMA, p63, CD5 (60% de los casos) y pueden ser positivos para virus Epstein-Barr. La histología y el inmunoperfil de este caso no son compatibles con un linfoma.

Referencias

- 1. International Agency for Research on Cancer, Travis WD, Brambilla E, Burke A, Marx A, Nicholson AG. WHO Classification of Tumours of the Lung, Pleura, Thymus and Heart. 412 p.
- 2. Husain AN. Thoracic pathology. Elsevier/Saunders; 2012. 604 p.

Comentarios del intento

No hay observaciones para este intento.







- Final del reporte -Página 12 de 12

Aída Porras Digitally signed by Aída Porras Date: 2022.11.26 09:53:14 -05'00'

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