## Enfermedad de Castleman cervical: Reporte de un caso con localización atípica.

## Arab JP\*, Ernst D, García-Rodríguez MJ, Ocqueteau M.

Departamento de Medicina Interna. Departamento de Hematología-Oncología. Pontificia Universidad Católica de Chile.

La enfermedad de Castleman (EC) es una enfermedad poco frecuente, de etiología desconocida. Existen dos variantes histológicas: hialinovascular (HV) y plasmocelular (PC), que a su vez pueden ser localizadas o multicéntricas, con diferente curso evolutivo y pronóstico. La variante HV es la forma más frecuente, generalmente asintomática y carácter benigno, se presenta como masa única mediastínica o abdominal. La localización cervical es rara, menos del 10%, por lo que con frecuencia es olvidada en el diagnóstico diferencial de masa a este nivel. Presentamos un caso de EC variante HV que consideramos relevante por su localización atípica.

Mujer de 57 años previamente sana que consulta hace 10 años por nódulos cervicales de dos años de evolución, sin síntomas B. Al examen físico destacaba adenopatía submandibular derecha de 1.5cm de diámetro, blanda, móvil y no dolorosa. Hemograma, perfil bioquímico, función renal y hepática, resultaron normales. Serologías para VHB, VHC, VEB, CMV y VIH fueron negativas. TAC-TAP mostró adenopatías submandibulares y yugulodigástricas de hasta 2.3cm. Se realizó biopsia excisional de adenopatía submandibular con cultivo negativo para bacterias y micobacterias. Estudio inmunofenotípico por citometría de flujo no mostró población linfoide anormal. Estudio anatomopatológico fue compatible con EC variante HV. Desde entonces la paciente ha sido evaluada con exámenes de sangre y TAC periódicos, sin evidencia de enfermedad. Curiosamente las otras adenopatías descritas inicialmente, desaparecieron. La EC variante HV es una enfermedad rara con escasa repercusión sistémica y potencialmente curable mientras que la variante PC es agresiva y a menudo fatal. El diagnóstico se basa en el estudio anatomopatológico tras excisión quirúrgica que resulta terapéutica en la variante HV, en la que se aconseja seguimiento por al menos 10 años. A pesar de lo raro de su presentación cervical, la EC debe de ser considerada en el diagnóstico diferencial ante la presencia de una masa a este nivel.