



Linfoma orbitario: a propósito de dos casos

Jessica Rodríguez, María Rosa Bonilla, Juliana Ocampo, Carlos Perálvarez
Hospital Universitari de Tarragona Joan XXIII

Objetivo: Presentamos dos casos de linfomas poco comunes 1. Mujer de 85 años, con antecedente de linfoma no Hodgkin de células del manto (2011) con recidiva (2013) y buena respuesta a quimioterapia. Acudió de urgencias con edema y eritema en canto medial de OD que se trató como dacriocistitis aguda. A la semana se observó empeoramiento clínico y se solicitó TAC orbitaria. Ésta mostraba una masa difusa en espacio extranodal con afectación de glándula lagrimal. Se realizó biopsia, confirmando recidiva orbitaria de LNH del manto. Tras tratamiento se consiguió resolución completa. 2. Niño de 13 años, sin antecedentes, remitido para valorar ptosis izquierda de 1 año de evolución. La exploración física mostraba reacción folicular afectando fórnix superior e inferior así como lesiones asalmonadas en conjuntiva bulbar. La resonancia magnética descartó afectación orbitaria y la biopsia conjuntival confirmó linfoma MALT de bajo grado. Actualmente está pendiente de estudio de extensión y tratamiento. Conclusiones: El LNH es el tumor maligno orbitario más frecuente, aunque el tipo de células del manto representa sólo el 6% de los linfomas y la afectación extranodal orbitaria es rara. Dada la alta tasa de recidivas, es conveniente tener un alto nivel de sospecha si pacientes con este antecedente presentan signos de afectación orbitaria. El linfoma MALT es el más frecuente (40-70%) aunque suele presentarse a partir de la quinta década y su aparición en niños es rara. En nuestro contexto cabe destacar la importancia de una exploración exhaustiva en un niño con ptosis adquirida.

