



PLASMOCITOMA ORBITARIO

Andrea González Ventosa, Anna Camós Carreras, Alba Serrano, Santiago Ortiz
Hospital Clínic

Introducción: El plasmocitoma es una tumoración que puede aparecer en pacientes con mieloma múltiple (MM) afectando a diferentes órganos. El plasmocitoma orbitario es poco frecuente, puede presentarse como una masa orbitaria o como una infiltración de la musculatura extraocular. **Caso clínico:** Mujer de 72 años con antecedente de MM ,acudió a nuestro servicio presentando ojo derecho rojo y doloroso. El MM fue diagnosticado 2 años atrás, alcanzando remisión tras tratamiento quimioterápico, con posterior recidiva durante la cuál aparecieron múltiples plasmocitomas en diferentes partes del cuerpo resistentes a nuevas dosis de quimioterapia y radioterapia. A la exploración la agudeza visual fue de 20/200 y la presión intraocular de 38 mmHg en el OD. Se objetivó una masa de coloración rojo-vinosa en conjuntiva nasal en relación al recto medial, acompañada de quemosis hemorrágica. La motilidad ocular mostraba una limitación severa en ese ojo. La TC orbitaria demostró un marcado aumento de tamaño del músculo recto medial derecho sin otras lesiones orbitarias asociadas, por lo que se estableció el diagnóstico de plasmocitoma orbitario, dado el contexto clínico de la paciente. Se realizó tratamiento con radioterapia y quimioterapia con buena evolución del cuadro. **Conclusiones:** En pacientes con antecedentes neoplásicos, la presencia de enfermedad orbitaria debe hacernos sospechar la presencia de metástasis, siendo necesario el uso de pruebas complementarias para establecer el diagnóstico. El plasmocitoma orbitario se maneja de manera conjunta con los hematólogos para controlar la enfermedad de base. El tratamiento con radioterapia y quimioterapia suele ofrecer buenos resultados.

