

Carcinoma sebáceo y síndrome de Muir Torre

Diana María Ameixa Palma

Plaza Falla, 9, 11003, Cádiz. Grado en Medicina. Universidad de Cádiz.
diana_ameixa@hotmail.com

Natalia García Gómez

Facultad de Medicina. Plaza Falla, 9, 11003, Cádiz.
natalia.garcia@uca.es

Resumen: El Síndrome de Muir-Torre es una genodermatosis de herencia autonómica dominante con penetrancia incompleta y expresión clínica variable. Es más frecuente en el varón (2:1) con respecto a la mujer. Se asocian múltiples tumores viscerales de bajo grado, normalmente carcinomas colorrectales, con tumores sebáceos de la piel. Representa la expresión fenotípica del cáncer de colon familiar no asociado a poliposis. El síndrome de Muir-Torre podría ser el resultado de una mutación en los genes responsables de la reparación del ADN e inestabilidad de microsatélites. El carcinoma sebáceo es una neoplasia poco frecuente derivada del epitelio anexial de las glándulas sebáceas. Su diagnóstico clínico es difícil, ya que no presenta características típicas. Su histopatología puede parecerse a la del carcinoma de células escamosas o a la del carcinoma basocelular. Es una neoplasia maligna infrecuente, pero de curso agresivo y siempre se debe plantear y descartar un posible Síndrome de Muir-Torre.

Palabras clave: Síndrome de Muir-Torre. Carcinoma Sebáceo. Genodermatosis.

[Póster](#)

Recibido: 11 marzo 2012.

Aceptado: 13 abril 2012.