

FOTOGRAFÍA MÉDICA

Colangiocarcinoma hiliar tipo I: tumor de Klatskin. Fotografía médica.

Vilera M¹, De Oliveira D¹.



1. Estudiante de pregrado de la Escuela de Medicina "Luis Razetti", Universidad Central de Venezuela"

Las Acacias, Caracas, Venezuela. CP: 1040

E-mail: ldcog96@hotmail.com

Recibido: 21 jun 2017

Aceptado: 3 jul 2017

Colangiocarcinoma hiliar tipo I: tumor de Klatskin. Fotografía médica.

Paciente femenina de 61 años de edad, quien refiere acolia, coluria, astenia y pérdida de peso de 2 semanas de evolución. Al examen físico presenta ictericia y en los exámenes de laboratorio hiperbilirrubinemia (5,4mg/dL). Se realiza Colangiopancreatografía retrógrada endoscópica, donde se obtiene la imagen anexada, se observa estenosis de conducto colédoco y hepático común y dilatación de colédoco distal y vías biliares intrahepáticas; se realiza biopsia, diagnosticándose Colangiocarcinoma hiliar tipo I de acuerdo a la clasificación de Bismuth–Corlette. Se trata de una entidad clínica muy poco frecuente del epitelio de las vías biliares, representando solo el 3% de todos los tumores malignos gastrointestinales, con incidencia anual de 1–2 por cada 100.000 habitantes, más frecuente en hombres que en mujeres. La mayoría de los pacientes fallece 6 a 12 meses después de realizado el diagnóstico. La resección quirúrgica radical es el único tratamiento, sólo viable en pocos casos [1,2].

Referencias bibliográficas

1.UpToDate [Internet]. Waltham, MA: UpToDate; c1992; Epidemiology, pathogenesis, and classification of cholangiocarcinoma; 2017 Mar [actualizado 2017 May 23; Citado 2017 Jun19]. [aproximadamente 16 pantallas] Disponible en: <https://www.uptodate.com/contents/epidemiology-pathogenesis-and-classification-of-cholangiocarcinoma>.

2.Hidalgo F. Colangiocarcinoma hiliar (tumor de Klatskin). Rev Clin Med Fam. [Internet]. 2014;7(1):69–72. [citado 2017 Jun 19] Disponible en: <http://scielo.isciii.es/pdf/albacete/v7n1/paciente6.pdf>