

El astroblastoma es un tumor glial infrecuente de origen desconocido y pronóstico incierto.

Habitualmente se presenta en adultos como una masa hemisférica bien definida, presentando a menudo un componente quístico.

Las características histopatológicas de este tumor incluyen la presencia de pseudorrosetas perivasculares astroblásticas típicas y la hialinización perivascular.

Se han distinguido dos tipos de astroblastoma en relación a la malignidad histológica. Sin embargo, el pronóstico en ocasiones no guarda relación directa con el tipo histológico y parece más dependiente del grado de resección quirúrgica.

Brat DJ, Hirose Y, Cohen KJ, Feuerstein BG, Burger PC. Astroblastoma: Clinicopathologic features and chromosomal abnormalities defined by comparative genomic hybridization. Brain Pathol 2000;10: 342-52.

Pizer BL, Moss T, Oakhill A, Webb D, Coakham HB. Congenital astroblastoma: an immunohistochemical study. Case report. J Neurosurg 1995; 83: 550-5.

Lantos PL, Rosenblum MK. Astroblastoma. In: Kleihues P, Cavenee WK, eds. Pathology and genetics of tumors of the nervous system. 2nd ed. Lyon: International Agency for Research on Cancer, 2000; 88-9.

From:

<http://neurocirugiacontemporanea.com/> - **Neurocirugía Contemporánea ISSN 1988-2661**

Permanent link:

<http://neurocirugiacontemporanea.com/doku.php?id=astroblastoma>

Last update: **2019/09/26 22:15**

