

En el año 1998 una nueva variante de tumor glioneuronal mixto fue descrito por Komori et al. ¹⁾, incluido como una entidad separada en la clasificación de la OMS. Fue compuesta principalmente de elementos glioneuronales con estructuras pseudopapilares prominentes. Esta inusual del tumor glioneuronal mixta del sistema nervioso central se llama tumor glioneuronal papilar (PGNT). El pseudopapilas se compone generalmente de los vasos hialinizados cubiertos por una sola capa de estratificado o de la proteína glial fibrilar ácida (GFAP) astrocitos positivos. Las células que forman los elementos neuronales incluyen neurocitos, ganglioides células o células ganglionares en el neuropil que son sinaptofisina positivo. Hasta la fecha 32 casos de PGNT se han reportado en la literatura mundial. Se presenta el caso 33 con una revisión de la literatura.

¹⁾

Komori T, Scheithauer BW, Anthony DC, Rosenblum MK, McLendon RE, Scott RM, Okazaki H, Kobayashi M: Papillary glioneuronal tumor: a new variant of mixed neuronal-glial neoplasm. Am J Surg Pathol 1998, 22:1171-1183

From:

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

Permanent link:

http://www.neurocirugiacontemporanea.com/doku.php?id=tumor_papilar_glioneuronal

Last update: **2019/09/26 22:21**

