



ACTAS Dermo-Sifiliográficas

Full English text available at
www.actasdermo.org



CARTA CIENTÍFICO-CLÍNICA

[Artículo traducido]

Linfangioma circunscrito vulvar manifestado como papulovesículas dolorosas, simulando verrugas genitales

Vulval Lymphangioma Circumscriptum as Painful Papulovesicles Mimicking Genital Warts

Sr. Director:

El linfangioma circunscrito (LC) es una lesión pseudotumoral derivada de una malformación, que consiste en diversos quistes del tejido cutáneo y subcutáneo, ocasionalmente tras insulto o estasis adquiridos que afectan al sistema linfático. A menudo se encuentra en la cabeza, cuello, tronco y axilas. Sin embargo, los linfangiomas vulvares son un hallazgo infrecuente¹. El LC vulvar puede ser asintomático o causar malestar o prurito², requiriendo confirmación histopatológica. No es raro el diagnóstico erróneo de condilomatosis, particularmente en sus formas verrugosas. Son frecuentes las recidivas entre todas las modalidades de tratamiento². Presentamos dos casos de LC vulvar muy dolorosos, e inicialmente diagnosticados como condilomas, que se resolvieron completamente tras la terapia de láser con CO₂.

El caso #1 fue una mujer de alrededor de 40 años que acudió con historia de 2 años de lesiones vulvares de manifestación periódica. Reportó la presencia de prurito y dolor vulvar intenso. La exploración física reveló la presencia de diversas papulovesículas translúcidas y coalescentes en los dos labios menores (fig. 1). Inicialmente se sospechó condiloma acuminado, pero al tratarse de lesiones no acetoblancas, se decidió realizar una biopsia. El examen histopatológico condujo al diagnóstico de LC (fig. 2). La imagen de resonancia magnética pélvica reflejó estructuras tubuloquísticas bilaterales superficiales en la vulva. No se identificaron lesiones ocupantes de espacio en el drenaje linfático. Se realizó una única sesión de vaporización por láser de CO₂ de onda continua, hasta la desaparición

de todas las papulovesículas. Se realizará seguimiento de la paciente en nuestro centro.

El caso #2 fue otra mujer de alrededor de 40 años con antecedentes clínicos de linfoedema crónico en los miembros inferiores, que acudió a nuestra consulta debido a la extensión del edema a los genitales, y aparición de lesiones vulvares muy dolorosas. La exploración ginecológica reveló la presencia de papulovesículas vulvares edematosas a ambos lados de los labios mayores y menores. Inicialmente diagnosticada de condilomatosis vulvar, la paciente recibió imiquimod, sin respuesta satisfactoria. El examen histopatológico reveló la presencia de vasos linfáticos agrandados en la dermis papilar, que condujo al diagnóstico de linfangioma circunscrito adquirido. Se utilizó asa diatérmica para tratarlo, que causó una remisión temporal. Cinco años después, la paciente reflejó LC vulvar recurrente, que fue exitosamente tratado con una única sesión de vaporización por láser CO₂ de onda continua, no habiéndose reportado episodios adicionales hasta la fecha.

El linfangioma circunscrito (LC) congénito es un defecto del desarrollo que afecta los vasos linfáticos cutáneos, aunque muchos casos no se manifiestan hasta la adultez. Se han identificado mutaciones activantes no hereditarias en PIK3CA que afectan a las células endoteliales linfáticas³, causando hiperplasia linfática y originando formación quística debido a la estasis de líquido. Por contra, el LC adquirido está desencadenado por un trastorno linfático⁴ tras la incidencia de procesos locales tales como cirugía pélvica, radioterapia, tuberculosis, enfermedad de Crohn fistulosa, o neoplasia obstructiva⁵. Los casos #1 y #2 describen un LC congénito de aparición tardía y un LC adquirido debido a linfoedema crónico, respectivamente. La fisiopatología y las opciones terapéuticas son las mismas para ambos subtipos.

El LC vulvar puede aparecer a casi cualquier edad². Se presenta con vesículas translúcidas o serosas de pared fina, difusas o agrupadas y de tamaño milimétrico. A veces el LC puede tener un aspecto verrugoso debido a la hiperqueratosis. Las lesiones pueden presentarse sin síntomas ni prurito, sensación de quemazón, sensibilidad, secreción o dispareunia⁵. Los resultados histopatológicos muestran hiperplasia de la epidermis y vasos linfáticos dilatados o distorsionados e irregulares en la dermis papilar, formando quistes no comunicados. Los canales linfáticos pueden ser identificados por su endotelio graso con expresión de podoplanina (D2-40), PROX1, y VEGFR-3.

Véase contenido relacionado en DOI:
<https://doi.org/10.1016/j.ad.2023.02.035>

<https://doi.org/10.1016/j.ad.2024.10.028>

0001-7310/© 2023 AEDV. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la CC BY-NC-ND licencia (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Cómo citar este artículo: L. Corbella-Bagot, A. García-Herrera, P. Fusté-Brull et al., [Artículo traducido] Linfangioma circunscrito vulvar manifestado como papulovesículas dolorosas, simulando verrugas genitales, ACTAS Dermo-Sifiliográficas, <https://doi.org/10.1016/j.ad.2024.10.028>

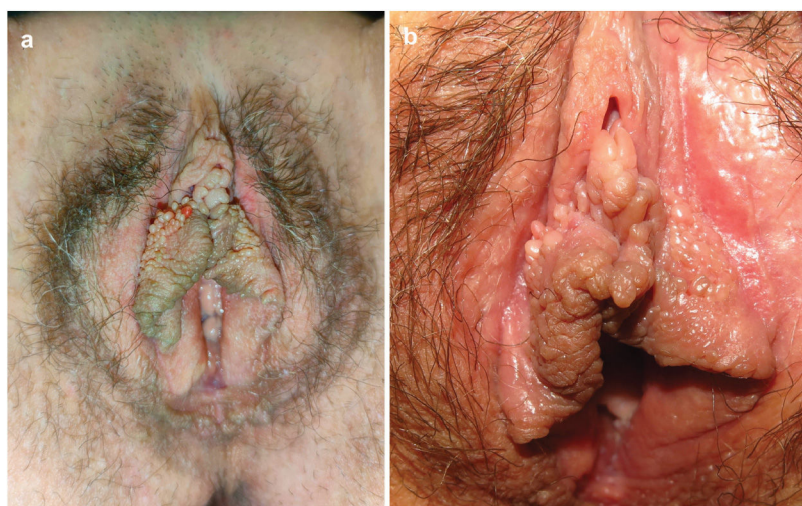


Figura 1 Linfangioma circunscrito vulvar. Papulovesículas translúcidas, coalescentes, no inflamatorias y de tamaño milimétrico en la pared externa superior de los dos labios mayores, formando dos placas papilomatosas. También puede identificarse una vesícula con sangrado intraquístico (A).

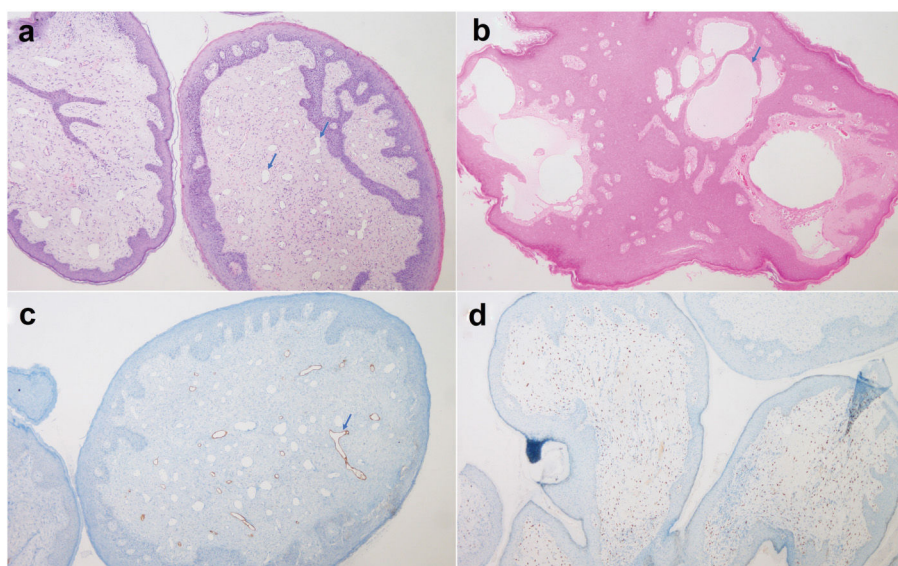


Figura 2 Hallazgos microscópicos de linfangioma circunscrito. (A y B) Examen histopatológico que revela la presencia de una lesión polipoide con proliferación vascular cutánea y vasos dilatados compuestos por una capa única de células endoteliales (ver flechas). (C) Positividad parcheada para D2-40. (D) Receptores de progesterona expresados por las células estromales.

Los LC vulvares adquiridos asociados a neoplasia se deben normalmente a afecções malignas pélvicas y anogenitales tras radioterapia o linfadenectomía⁶. Se ha reportado la aparición de linfangiosarcoma en un caso de LC de larga duración⁷. En presencia de un LC vulvar sin historia previa de daño linfático, deberá considerarse un proceso obstructivo en el drenaje linfático⁸. Utilizamos imagen de resonancia magnética en lugar de tomografía computarizada para estudiar mejor el sistema linfático y los tejidos blandos proximales a los sitios de una posible obstrucción.

El LC puede simular condilomatosis recidivante, blanda e hiperqueratósica. Las condiciones tales como herpes, impétigo, dermatitis de contacto, eritema multiforme, erupción fija por fármacos y algunas enfermedades bullosas

autoinmunes y tumores pueden remediar también el LC. La dermatoscopia de LC muestra la combinación de lagunas y estructuras vasculares en el 71% de los casos. Otras características comunes incluyen la presencia de líneas blancas y signo de hipopión⁹.

Las indicaciones terapéuticas para el LC incluyen motivos cosméticos, presencia de síntomas, infecciones recurrentes o disfunción psicosexual. También se han utilizado a menudo cirugía¹⁰, escleroterapia y diversos tratamientos destructivos. Las recidivas locales son frecuentes, duplicando los enfoques no quirúrgicos la tasa de recidiva de la cirugía², ya que esta última puede eliminar las cisternas linfáticas comunicantes profundas, que son consideradas la causa principal de dichas recidivas. El segundo caso muestra el modo en que

la persistencia de la causa subyacente en el LC adquirido puede repercutir también en las recidivas, probablemente. Utilizamos terapia ablativa de láser CO₂ como alternativa menos invasiva que la cirugía, bien tolerada y segura. El láser CO₂ induce vaporización de agua intracelular, puede penetrar en la dermis reticular, sellar los vasos linfáticos, e inducir la esclerosis de los canales vasculares del LC¹¹. Los parámetros del láser no están estandarizados, y varían mucho entre facultativos.

Deberá sospecharse linfangioma circunscrito vulvar en presencia de condilomatosis sin respuesta al tratamiento. En el LC vulvar sin historia previa de daño linfático, deberá descartarse un proceso obstructivo en el drenaje linfático. La ablación con láser CO₂ es mínimamente invasiva, efectiva y segura para tratar el LC. Sin embargo, son necesarios más estudios para determinar el tratamiento a largo plazo más efectivo del LC vulvar.

Conflictos de intereses

Los autores declaran la ausencia de conflicto de intereses.

Bibliografía

1. Marchitelli CE, Sluga MC, Domenech MM, Peremateu MS, Absi ML, Wernicke A. Report of 4 cases of vulval lymphangioma: an update. *Obstet Gynecol Int J.* 2018;9:143-6, <http://dx.doi.org/10.15406/ogij.2018.09.00320>.
2. Vlastos AT, Malpica A, Follen M. Lymphangioma circumscriptum of the vulva: a review of the literature. *Obstet Gynecol.* 2003;101:946-54, [http://dx.doi.org/10.1016/s0029-7844\(03\)00048-6](http://dx.doi.org/10.1016/s0029-7844(03)00048-6).
3. Blesinger H, Kaulfuß S, Aung T, Schwoch S, Prantl L, Rößler J, et al. PIK3CA mutations are specifically localized to lymphatic endothelial cells of lymphatic malformations. *PLoS One.* 2018;13(7), <http://dx.doi.org/10.1371/journal.pone.0200343>.
4. Aggarwal K, Gupta S, Kumar Jain V, Marwah N. Congenital Lymphangioma Circumscriptum of the Vulva. *Indian Pediatr.* 2009;46:428-9.
5. Ghaemmaghami F, Zarchi MK. Giant Vulval Lymphangioma Circumscripum Mimicking Vulval Tumor: A Case Report and Literature Review. *J Low Genit Tract Dis.* 2007;11:281-3, <http://dx.doi.org/10.1097/LGT.0b013e31815706e5>.
6. Luu YT, Kimmis BD, Bodine JS, Gloyeske NC, Dai H. Malignancy-associated acquired vulval lymphangioma circumscriptum: A clinicopathologic study of 71 cases. *J Cutan Pathol.* 2022;49:426-33, <http://dx.doi.org/10.1111/cup.14181>.
7. King DT, Duffy DM, Hirose FM, Gurevitch AW. Lymphangisarcoma Arising From Lymphangioma Circumscripum. *Arch Dermatol.* 1979;115:969-72.
8. Chang MB, Newman CC, Davis MD, Lehman JS. Acquired lymphangiectasia (lymphangioma circumscriptum) of the vulva: Clinicopathologic study of 11 patients from a single institution and 67 from the literature. *Int J Dermatol.* 2016;55:482-7, <http://dx.doi.org/10.1111/ijd.13264>.
9. Zaballos P, Del Pozo LJ, Argenziano G, Karaarslan IK, Landi C, Vera A, et al. Dermoscopy of lymphangioma circumscriptum: A morphological study of 45 cases. *Australas J Dermatol.* 2018;59:e189-93, <http://dx.doi.org/10.1111/ajd.12668>.
10. Browne NL, Whimster I, Stewart G, Helm CW, Wood J. J. Surgical management of lymphangioma circumscriptum. *Br J Surg.* 1986;73:585-8, <http://dx.doi.org/10.1002/bjs.1800730724>.
11. Savas JA, Ledon J, Franca K, Chacon A, Zaiac M, Nouri K. Carbon dioxide laser for the treatment of microcystic lymphatic malformations (lymphangioma circumscriptum): a systematic review. *Dermatol Surg.* 2013;39:1147-57, <http://dx.doi.org/10.1111/dsu.12220>.

L. Corbella-Bagot^{a,*}, A. García-Herrera^b, P. Fusté-Bru^c
e I. Fuertes de Vega^a

^a Department of Dermatology, Clínic Barcelona, University of Barcelona, Barcelona, Spain

^b Department of Pathology, Clínic Barcelona, University of Barcelona, Barcelona, Spain

^c Department of Gynecology, Clínic Barcelona, University of Barcelona, Barcelona, Spain

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: luis.corbella96@gmail.com
(L. Corbella-Bagot).