

Plantilla de informes

RESUMEN DEL CASO: (tejido blando: Biopsia)

Estándar(es): AJCC-UICC 8

CLÍNICO

+Síndrome asociado

- ☐ Síndrome de Li-Fraumeni
- ☐ Neurofibromatosis tipo 1
- ☐ Poliposis adenomatosa familiar
- ☐ Otro (especifique): _____
- ☐ No especificado

+Hallazgos radiológicos

- ☐ Especificar: _____
- ☐ No disponible

ESPÉCIMEN

Procedimiento

- ☐ Biopsia con aguja gruesa
- ☐ Biopsia incisional
- ☐ Otro (especifique): _____
- ☐ No especificado

TUMOR

Sitio del tumor

- ☐ Cabeza y cuello (especificar el sitio, si se conoce): _____
- ☐ Tronco, extremidades, articulación/intraarticular (especificar sitio, si se conoce): _____
- ☐ Órganos viscerales abdominales (especificar el sitio, si se conoce): _____
- ☐ Órganos viscerales torácicos (especificar el sitio, si se conoce): _____
- ☐ Retroperitoneo (especificar sitio, si se conoce): _____
- ☐ Órbita (especificar el sitio, si se conoce): _____
- ☐ No especificado
- ☐ Otro (especifique): _____

+Lateralidad tumoral

- ☐ Izquierda
- ☐ Derecha
- ☐ Central
- ☐ No especificado
- ☐ No se puede determinar

+Tamaño del tumor (basado en parámetros clínico-radiológicos)

- ☐ Dimensión máxima en centímetros (cm): _____ cm
- ☐ No especificado
- ☐ No se puede determinar: _____

Tipo histológico#

La lista se deriva de la clasificación de la Organización Mundial de la Salud (OMS) de tumores de tejidos blandos, 5ª edición, que incluye SOLO tumores de tejidos blandos de potencial intermedio (localmente agresivo y rara vez con metástasis) y tumores malignos de tejidos blandos.

- ☐ Tumores adipocíticos
 - ☐ Tumor lipomatoso pleomórfico / de células fusiformes atípicas
 - ☐ Tumor lipomatoso atípico
 - ☐ Liposarcoma bien diferenciado
 - ☐ Liposarcoma desdiferenciado
 - ☐ Liposarcoma mixoide
 - ☐ **+Porcentaje de Áreas Hiper celulares (anteriormente conocidas como células redondas)**
 - ☐ Especificar porcentaje: _____ %
 - ☐ Otro (especifique): _____
 - ☐ No se puede determinar
 - ☐ Liposarcoma pleomórfico, NOS
 - ☐ Liposarcoma pleomórfico epiteloide
 - ☐ Liposarcoma pleomórfico mixoide
- ☐ Tumores fibroblásticos / miofibroblásticos / fibrohistiocíticos
 - ☐ Tumor fibroso solitario
 - ☐ Fibromatosis de tipo desmoide
 - ☐ Lipofibromatosis
 - ☐ Tumor fibrohistiocítico plexiforme
 - ☐ Fibroblastoma de células gigantes
 - ☐ Dermatofibrosarcoma protuberante
 - ☐ Dermatofibrosarcoma fibrosarcoma protuberante fibrosarcomatoso
 - ☐ Mixofibrosarcoma
 - ☐ Sarcoma fibromixoide de bajo grado
 - ☐ Fibrosarcoma epiteloide esclerosante
 - ☐ Sarcoma miofibroblástico
 - ☐ Tumor fibroblástico superficial CD34 positivo
 - ☐ Sarcoma fibroblástico mixoinflamatorio
- ☐ Tumores histiocíticos/ricos en células gigantes
 - ☐ Tumor de células gigantes de tejido blando
 - ☐ Sarcoma de células de Langerhans
 - ☐ Sarcoma histiocítico verdadero
 - ☐ Tumor maligno de células gigantes tenosinoviales
 - ☐ Sarcoma de células del retículo dendrítico
 - ☐ Sarcoma de células reticulares interdigitadas
 - ☐ Sarcoma fibroblástico de células del retículo
- ☐ Tumores de fusión de tirosina cinasa, vía RAS-MAP
 - ☐ Tumor de fusión NTRK 1/2/3
 - ☐ Tumor de fusión BRAF
 - ☐ Tumor de fusión RET
 - ☐ Tumor de fusión RAF
 - ☐ Tumor de fusión ALK, NOS
 - ☐ Tumor miofibroblástico inflamatorio
 - ☐ Sarcoma miofibroblástico inflamatorio epiteloide
 - ☐ Fibrosarcoma infantil

- ___ Tumores pericíticos/miopericíticos
 - ___ Tumor glomus, atípico/con potencial biológico incierto
 - ___ Tumor glomus maligno
- ___ Tumores vasculares
 - ___ Hemangioendotelioma kaposiforme
 - ___ Angioendotelioma intralinfático papilar
 - ___ Hemangioendotelioma retiforme
 - ___ Hemangioendotelioma compuesto
 - ___ Hemangioendotelioma pseudomiogénico
 - ___ Sarcoma de Kaposi
 - ___ Hemangioendotelioma epiteloide con fusión WWTR1::CAMTA1
 - ___ Hemangioendotelioma epiteloide con fusión YAP1::TFE3
 - ___ Hemangioendotelioma epiteloide, NOS
 - ___ Angiosarcoma epiteloide
 - ___ Angiosarcoma asociado a la radiación
 - ___ Angiosarcoma asociado con linfedema
 - ___ Angiosarcoma NOS
- ___ Tumores de músculo liso
 - ___ Tumor de músculo liso asociado al VEB
 - ___ Leiomyosarcoma
- ___ Tumores del músculo esquelético
 - ___ Rabdomiosarcoma embrionario
 - ___ Rabdomiosarcoma alveolar
 - ___ Rabdomiosarcoma pleomórfico
 - ___ Rabdomiosarcoma de células fusiformes / esclerosante, NOS
 - ___ Rabdomiosarcoma congénito de células fusiformes con fusiones de VGLL2/NCOA2/CITED2
 - ___ Rabdomiosarcoma de células fusiformes/esclerosante con mutación MYOD1
 - ___ Rabdomiosarcoma de células fusiformes con reordenamientos de FUS/EWSR1::TFCP2 o MEIS1::NCOA2
- ___ Ectomesénquima
- ___ Tumores de la vaina de los nervios periféricos
 - ___ Tumor maligno de la vaina del nervio periférico, NOS
 - ___ Tumor epiteloide maligno de la vaina del nervio periférico
 - ___ Tumor tritón maligno
 - ___ Tumor maligno melanótico de la vaina del nervio periférico
 - ___ Tumor maligno de células granulares
 - ___ Perineurioma maligno
- ___ Tumores condro-óseos
 - ___ Osteosarcoma extraesquelético
 - ___ Condrosarcoma mesenquimal
 - ___ Condrosarcoma que surge en la condromatosis sinovial
- ___ Tumores de diferenciación incierta / tumores adicionales de células redondas y fusiformes
 - ___ Tumor fibrolipomatoso hemosiderótico
 - ___ Tumor angiectásico hialinizante pleomórfico
 - ___ Fibroxantoma atípico
 - ___ Sarcoma dérmico pleomórfico
 - ___ Histiocitoma fibroso angiomatoide
 - ___ Mioepitlioma
 - ___ Tumor maligno mixto

- ☐ Carcinoma mioepitelial
- ☐ Tumor fibromixioide osificante
- ☐ Tumor mesenquimal fosfatúrico maligno
- ☐ Sarcoma sinovial
- ☐ Sarcoma epitelioides, tipo clásico distal
- ☐ Sarcoma epitelioides, tipo de células grandes proximales
- ☐ Sarcoma alveolar de partes blandas
- ☐ Sarcoma de células claras de tejido blando
- ☐ Condrosarcoma mixoide extraesquelético
- ☐ Sarcoma de Ewing extraesquelético
- ☐ Tumor desmoplásico de células pequeñas y redondas (DSRCT, por sus siglas en inglés)
- ☐ Sarcoma de células redondas con fusiones EWSR1::non-ETS
- ☐ Sarcoma reordenado por CIC
- ☐ Sarcoma con alteraciones genéticas BCOR
- ☐ PEComa, NOS
- ☐ PEComa, TSC2 mutado
- ☐ PEComa, TFE3 reordenado
- ☐ Sarcoma de íntima
- ☐ Tumor rabdoide extrarrenal
- ☐ Sarcomas indiferenciados
 - ☐ Sarcoma pleomórfico indiferenciado
 - ☐ Sarcoma indiferenciado, NOS
- ☐ Otro tipo histológico no mencionado (especifique): _____
- ☐ No se puede determinar: _____
- +Comentario de tipo histológico:** _____

Grado histológico (Grupo de Sarcomas de la Federación Francesa de Centros Oncológicos [FNCLCC])

- ☐ G1, diferenciación total, recuento mitótico y puntuación de necrosis 2 o 3
- ☐ G2, diferenciación total, recuento mitótico y puntuación de necrosis 4 o 5
- ☐ G3, diferenciación total, recuento mitótico y puntuación de necrosis de 6, 7 u 8
- ☐ GX, no se puede evaluar: _____
- ☐ Sarcoma sin clasificar / no aplicable para este tipo de tumor

Tasa mitótica

- ☐ Especificar la tasa mitótica por mm2: _____ mitosis por mm2
- ☐ Especificar la tasa mitótica por 10 campos de alta potencia (HPF): _____ mitosis por cada 10 campos de alta potencia campos (HPF)
- ☐ No se puede determinar (explique): _____

Necrosis

- ☐ No identificado
- ☐ Presente

Extensión de la necrosis

- ☐ Especificar porcentaje: _____ %
- ☐ No se puede determinar (explique): _____
- ☐ No se puede determinar

+Extensión del tumor y profundidad de invasión (seleccione todas las que correspondan)

- ☐ Dermis
☐ Subcutis
☐ Fascia profunda
☐ Músculo esquelético intramuscular
☐ Músculo esquelético intermuscular
☐ Hueso
☐ Otro (especifique): _____

Invasión linfática y/o vascular

- ☐ No identificado
☐ Presente
☐ No se puede determinar: _____

+Comentario del tumor: _____

HALLAZGOS ADICIONALES

+Hallazgos adicionales (especifique): _____

ESTUDIOS ESPECIALES

Inmunohistoquímica

- ☐ Especificar resultados: _____
☐ Pendiente (especifique): _____
☐ No realizado: _____
☐ No aplicable
☐ Otro (especifique): _____

Citogenética

- ☐ Especificar resultados: _____
☐ Pendiente (especifique): _____
☐ No realizado: _____
☐ No aplicable
☐ Otro (especifique): _____

Estudios Moleculares

- ☐ Especificar resultados: _____
☐ Pendiente (especifique): _____
☐ No realizado: _____
☐ No aplicable
☐ Otro (especifique): _____

COMENTARIOS

Comentario(s): _____