

PRESENTACIÓN DE CASO

Angiomixoma superficial solitario. A propósito de un caso

Solitary Superficial Angiomyxoma. A Case Report

Elizabet Fernández López¹ Javier Martínez Navarro¹ Caridad Socorro Castro¹

¹ Hospital General Universitario Dr. Gustavo Aldereguía Lima, Cienfuegos, Cienfuegos, Cuba

Cómo citar este artículo:

López E, Navarro J, Castro C. Angiomixoma superficial solitario. A propósito de un caso. **Medisur** [revista en Internet]. 2025 [citado 2026 Feb 11]; 23(0):[aprox. 0 p.]. Disponible en: <https://medisur.sld.cu/index.php/medisur/article/view/53134>

Resumen

El angiomixoma superficial es un tumor mixoide cutáneo benigno y de poca frecuencia de aparición. Es clínicamente muy heterogéneo y afecta el tronco, y también puede aparecer en las extremidades, la cabeza y el cuello. Ha sido descrito con una mayor incidencia en el sexo masculino, entre los 20 y los 40 años de edad. El angiomixoma superficial, aunque es una neoplasia cutánea, con características histopatológicas distintivas, sin potencial o capacidad metastásica, ha tenido una alta recurrencia local. Se presenta el caso de una paciente de 35 años de edad, atendida en el Servicio de Dermatología, en la que la integración de la clínica, la dermatoscopia y la histopatología contribuyeron al diagnóstico definitivo de un angiomixoma superficial solitario. Se decide presentar el caso por lo poco frecuente de su aparición.

Palabras clave: mixoma, angiomixoma, neoplasias cutáneas

Abstract

Superficial angiomyxoma is a benign, rare, cutaneous myxoid tumor that is clinically very heterogeneous and commonly affects the trunk. It can also occur on the extremities, head, and neck. It has been described with a higher incidence in males between 20 and 40 years of age. Although superficial angiomyxoma is a cutaneous neoplasm with distinctive histopathological characteristics and without metastatic potential or capacity, it has had a high local recurrence rate. We present the case of a 35-year-old patient seen by the Dermatology Department. The integration of clinical, dermatoscopy, and histopathological examinations contributed to the definitive diagnosis of a solitary superficial angiomyxoma.

Key words: myxoma, angiomyxoma, skin neoplasms

Aprobado: 2025-09-14 11:59:18

Correspondencia: Elizabet Fernández López. Hospital General Universitario Dr. Gustavo Aldereguía Lima. Cienfuegos. Cuba. elizabetfl75@gmail.com

INTRODUCCIÓN

Desde 1948, *Stout*, describió los mixomas como verdaderas neoplasias de células estrelladas, asentadas en un estroma mucoide, atravesadas por finos septos de fibras de reticulina.⁽¹⁾ Estos tumores mixoides pueden aparecer en cualquier sitio, normalmente se originan en el tejido músculoesquelético y el corazón, pero también aparecen en el tejido subcutáneo, la pelvis y los huesos. Los tumores en la piel que se desarrollan con cambios mixoides de fenómeno primario son poco frecuentes y cuando presentan un componente vascular predominante se les denomina angiomixomas.⁽²⁾ Esta entidad fue descrita en 1988 por *Allen* y cols. según refieren Rodríguez y cols. en su investigación⁽¹⁾ aunque ya había sido reconocida como parte del complejo síndrome de *Carney*, en 1985, luego se caracterizó completamente en 1999. Desde entonces se han descrito pocos casos y todavía es un tumor cutáneo poco reconocido.^(2,3)

El angiomixoma superficial, también se denomina mixoma cutáneo,⁽⁴⁾ es una neoplasia benigna muy poco frecuente, desde 0,0008 hasta un 3 %, representa menos del 0,3 % de todas las neoplasias de tejidos blandos. Se describe como una lesión lobulada o multinodular compuesta por células fusiformes y estrelladas en un estroma mixoide con vasos arborizantes de paredes delgadas.⁽⁵⁾ Se caracterizan por ser

lesiones dérmicas o subcutáneas indoloras, de crecimiento lento, clínicamente, son muy heterogénea y variables. Se manifiestan como una pápula o nódulo o lesión polipoide del color de la piel, de superficie lisa, no ulcerada, que pueden llegar a ser papilomatosas, sin potencial o capacidad metastásica, pero con alta recurrencia local que afectan predominantemente, el tronco, pueden aparecer en extremidades, con mayor frecuencia en las inferiores, la cabeza y el cuello. Con mayor probabilidad se presentan en el sexo masculino, principalmente, entre los 20 y los 40 años de edad.^(6,7)

PRESENTACIÓN DEL CASO

Se presenta el caso de una paciente de 35 años, de color de piel blanca, con antecedentes personales de salud aparente, que acudió a la consulta de dermatología y refirió la presencia de una lesión en la piel de 9 meses de evolución, asintomática, pero notaba que en los últimos 2 meses le había crecido, sobre todo, por debajo de la piel.

Al examen físico se observó una lesión tumoral (T), redondeada, de 1 cm. de diámetro, superficie lisa, brillante, del color de la piel, con aspecto nodular, localizada en la cara anterior del torác, paraesternal izquierda, zona de la V del escote. (Fig. 1).



Fig. 1. Ubicación de la lesión tumoral

En el examen físico se palpó la lesión y se pudo comprobar su componente nodular, resultó no

dolorosa ante el estímulo, de consistencia firme y no adherida a planos profundos. (Figs. 2 y 3).



Figs. 2 y 3. Comprobación del componente nodular de la lesión

Se realizó la dermatoscopia de la lesión y se apreció una imagen eritematosa, translúcida, con presencia de telangiectasias arboriformes. (Fig. 4).

El análisis de las características de la lesión y la dermatoscopia, ofrecieron criterio suficiente para decidirse por el tratamiento quirúrgico por medio de una escisión quirúrgica completa, para realizar el estudio histopatológico. Con posibles impresiones diagnósticas a descartar: carcinoma basal, pilomatrixoma ampolloso o anetodérmico y dermatofibrosarcoma.

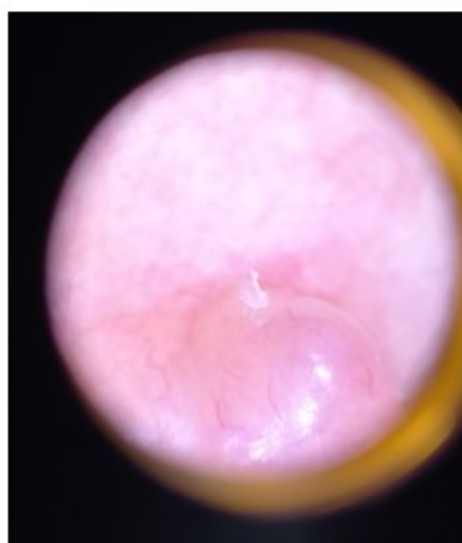
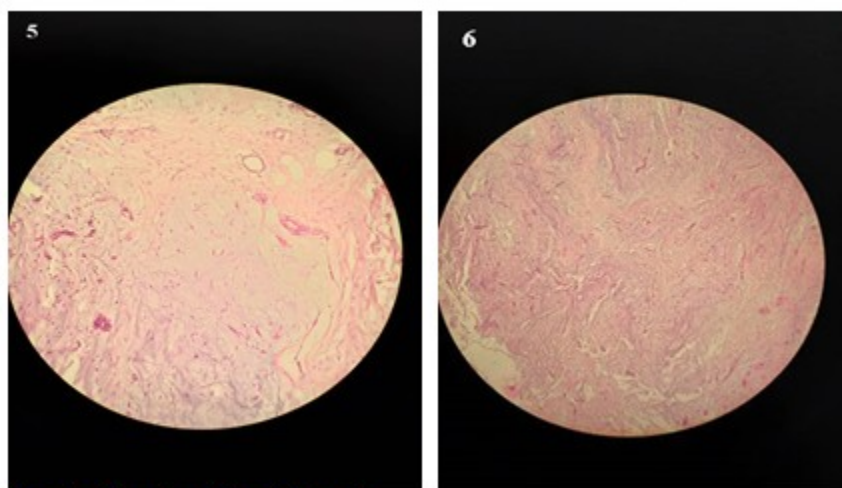


Fig. 4. Vista de la lesión mediante dermatoscopia

El informe histopatológico mostró como resultados: en el examen macroscópico, la piel elíptica, blanquecina, de 2 x 1 x 2 centímetros. Hacia su centro, una formación blanquecina, elevada, bien delimitada que respetaba bordes quirúrgicos y en la parte inferior, una formación blanquecina gelatinosa. El examen microscópico mostró: un angiomixoma superficial. Lesión completamente resecada.

Las secciones mostraron una lesión lobulada, bien delimitada, que afectaba la dermis y se extendía hasta el tejido subcutáneo. La lesión hipocelular estaba compuesta por células fusiformes y estrelladas con citoplasma eosinófilo, incrustadas en el estroma mixoide. No fueron identificados rasgos típicos de carácter significativo, ni aumento de la actividad mitótica. Se identificaron vasos arborizantes de paredes

finas y neutrófilos dispersos en el estroma. (Figs. 5 y 6).



Figs. 5 y 6. Corte histológico de la lesión

DISCUSIÓN

Al evaluar clínicamente las lesiones eritematosas cutáneas solitarias siempre los especialistas enfrentan un desafío en el diagnóstico, pues se incluyen una gran variedad de tumores como diagnósticos diferenciales, ya sean benignos o malignos.

Entre los tumores mixoides benignos se destacan algunos como: el quiste mixoide digital, el ganglion mixoide, el mucocele del labio, el neurofibroma mixoide, el mixoma de la vaina del nervio, el lipoma de células fusiformes, fibromixomas múltiples, tricoblastoma tricogénico y el angiomixoma superficial, también se describen tumores mixoides malignos: el angiomixoma agresivo, tumor localmente agresivo, que afecta las regiones genital, pélvica y perineal, generalmente de las mujeres,^(8,9) el lipoblastoma y el fibroblastoma de células gigantes, además, se mencionan como diagnósticos diferenciales el quiste epidermoide, lipoma, neurofibroma, absceso, linfangioma, dermatofibrosarcoma y fibroma, también, debe diferenciarse de mucinosis cutánea focal, quiste cutáneo mixoide, tricosdiscoma, tricofolículoma, mixoma de la vaina nerviosa, neurofibroma mixoide y mixofibrosarcoma.^(1,2) Por ello se hace imprescindible integrar la clínica con la dermatoscopia y el informe anatopatológico para lograr un diagnóstico certero.

En los casos publicados, sobre este tema, se coincide al describir a los angiomixomas superficiales como tumores translúcidos, no pigmentados o color piel con telangiectasias.^(10,11) Se presentan como una masa indolora de crecimiento lento, bien circunscrita, de tamaño variable, generalmente, entre 1 a 5 centímetros, aunque pueden llegar a ser mayores, con superficie cortada gelatinosa amarilla.⁽¹²⁾

Los mixomas cutáneos son tumores raros, de etiología desconocida, que pueden aparecer al formar parte del complejo autosómico dominante de Carney - síndromes lentigos, mixomas auriculares, mixomas mucocutáneos y nevos azules (LAMB) (por sus siglas en inglés) mixoma auricular, neurofibroma mixoide y efélides, NAME (por sus siglas en inglés), cuando este diagnóstico se asocia a mixoma cardíaco, lentigos, endocrinopatías y una amplia gama de otros tumores, principalmente, si son múltiples y afectan el conducto auditivo externo, los párpados y los pezones.^(13,14)

Siempre ante este tipo de tumor se debe descartar un complejo de Carney asociado, pues los mixomas de esos síndromes son clínica e histológicamente indistinguibles de los solitarios; se utiliza el término mixomas cutáneos solitarios para diferenciarlos de los complejos de mixomas antes mencionados.⁽⁷⁾ En el caso de la paciente del caso referido, presentaba esta única lesión en

la piel con una localización inusual para estos síndromes, el resto del examen físico resultó negativo al igual que todos los análisis complementarios realizados, lo cual permitió clasificarlo como un angiomixoma superficial solitario.

Al ser una entidad poco frecuente, no se ha podido lograr un consenso general sobre las características dermatoscópicas de este tumor, pero es necesario tenerlo dentro de los posibles diagnósticos a considerar. Su dermatoscopia se ha publicado poco, fue en el 2014 que Green y cols. describieron, por vez primera, las características dermatoscópicas del angiomixoma superficial, describieron el signo del planeta rojo, en alusión al planeta Marte, porque guardaba cierta similitud con el aspecto que exhibe la luna durante un eclipse, llamado como luna de sangre, como patrón dermatoscópico característico que corresponde a glóbulos translúcidos rojizos con vascularización fina superficial,⁽¹⁵⁾ también, descrita como lesión exofítica globular, translúcida y roja con telangiectasias arboriformes. Lo cual coincide con lo observado en la dermatoscopia de este reporte, sin embargo, casos publicados sobre angiomixomas superficiales cutáneos con diagnóstico histológico, no presentaron este patrón dermatoscópico y sugieren que este signo puede ser poco específico, e incluso, referido.⁽¹⁶⁾

Ante una lesión cuya dermatoscopia presente aspecto festoneado u ondulado, translúcido y con vasos finos en la superficie, se debe incluir el angiomixoma superficial entre los posibles diagnósticos, según concluyeron Amores y cols. en su estudio.⁽¹⁵⁾

El diagnóstico definitivo de esta entidad es histológico, se caracteriza por ser una lesión lobulada/multinodular bien circunscrita, ubicada en la dermis, que puede extenderse al tejido celular subcutáneo subyacente, con lobulillos vagos divididos por tabiques fibrosos delgados y por la presencia de material mixoide intersticial con escasa celularidad, compuesta por células fusiformes y estrelladas, dispuestas al azar e incrustadas en el estroma mixoide.⁽¹⁷⁾ Otro dato típico es la presencia de vasos arborizantes y de paredes delgadas junto a un infiltrado inflamatorio, principalmente, de neutrófilos que se localizan dentro del lago mucinoso. Estas células inflamatorias apoyan el diagnóstico porque están ausentes en otros tipos de lesiones por mixomas, sin rasgos típicos significativos, necrosis o aumento de figuras mitóticas.⁽⁵⁾

El tratamiento es quirúrgico con márgenes amplios, a pesar de ser un tumor benigno sin potencial metastásico, se describe una alta probabilidad de recurrencia local del 30 al 40 %,⁽⁸⁾ después de una resección incompleta, con tiempo promedio de 18 meses y mayor en aquellos casos de angiomixomas con componente epitelial.⁽⁵⁾ En la paciente, el informe anatomo patológico corroboró una lesión completamente resecada, aún así se mantiene en seguimiento por la posibilidad de recurrencia.

Con la presentación de este caso con diagnóstico de angiomixoma superficial solitario, además de abordar una entidad poco frecuente, con sus características distintivas, también se muestra la importancia de la integración clínica, dermatoscópica e histopatológica, esta última es fundamental, para la confirmación del diagnóstico en las lesiones tumorales cutáneas.

Conflictos de intereses:

Los autores declaran la no existencia de conflictos de intereses relacionados con el estudio.

Contribución de los autores:

1. Conceptualización: Elizabet Fernández López.
2. Curación de datos: Elizabet Fernández López, Javier Martínez Navarro, Caridad Socorro Castro.
3. Análisis formal: Elizabet Fernández López, Javier Martínez Navarro, Caridad Socorro Castro.
4. Adquisición de fondos: Esta investigación no contó con la adquisición de fondos.
5. Investigación: Elizabet Fernández López, Javier Martínez Navarro, Caridad Socorro Castro.
6. Metodología: Javier Martínez Navarro.
7. Administración del proyecto: Elizabet Fernández López.
8. Recursos: Elizabet Fernández López, Javier Martínez Navarro, Caridad Socorro Castro.
9. Software: Javier Martínez Navarro.
10. Supervisión: Elizabet Fernández López.
11. Validación: Javier Martínez Navarro.

12. Visualización: Elizabet Fernández López.
13. Redacción del borrador original: Elizabet Fernández López, Javier Martínez Navarro, Caridad Socorro Castro.
14. Redacción, revisión y edición: Elizabet Fernández López, Javier Martínez Navarro, Caridad Socorro Castro.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1- Rodríguez M, García M, Delgado M, Cortina P, Vera E, Romero G. Angiomixoma superficial. Actas Dermo-Sifiliográficas[Internet]. 2005[citado 24/3/25];96(5):[aprox. 3p.]. Disponible en: <https://actasdermo.org/es-pdf-13076103>.
- 2- Marroquín E, Peñafiel P, Mancero O. Mixoma cutáneo Angiomixoma superficial. Presentación de un caso. Vonz Andes[Internet]. 2006[citado 24/3/25];17(1):[aprox. 3p.]. Disponible en: <https://docs.bvsalud.org/biblioref/2020/07/1102132/014-2006-rc.pdf>.
- 3- Moretti A, Gallo S, Savoré M, Monti J. Angiomixoma cutáneo primario. Cir Plást Iberolatinoam[Internet]. 2007[citado 24/3/25];33(2):[aprox. 4p.]. Disponible en: <https://scielo.isciii.es/pdf/cpl/v33n2/original8.pdf>.
- 4- Allen PW. Mixoma is not a single entity: a review of the concept of mixoma. Ann Diagn Pathol. 2000;4(2):99-123.
- 5- Ilagan C, Carreon K, Schmidt B, Vargas S, Pérez A, Putra J. Pediatric Superficial Angiomyxoma; Clinicopathologic Characterization. Lab Invest. 2025;105(3):103891.
- 6- Tonape T, Sv S. Superficial Angiomyxoma of Axilla: A Case Report. Cureus. 2023;15(11):e48472.
- 7- Oprea AD, Margaritescu I, Beiу C, Radaschin D, Popescu M, Popa LG. Solitary Superficial Angiomyxoma in an Uncommon Location: A Case Report and Literature Review. Cureus. 2024;16(8):e67521.
- 8- Gutiérrez K, Llorente FF, Vega MZ. Angiomixoma perianal. Rev Cubana Cir[Internet]. 2025[citado 24/6/25];64:(2):[aprox. 10p.]. Disponible en: <https://www.revcirugia.sld.cu/index.php/cir/article/download/1564/885/7662>.
- 9- Wong J, Roy SF, Gu L, Samouelian V, Berthelet F, Rahimi K. Vulvar Cutaneous Myxoma in a Patient With Carney Complex: Avoiding Pitfalls of Myxoid Lesions of the Vulva. Int J Surg Pathol. 2021;30(1):33-8.
- 10- Tirza U, Javier L, Andrea N, Gabriela B, Laura T, Claudia H, et al. Angiomixoma Superficial preauricular: Importancia Médica. Rev Chilena Dermatol[Internet]. 2009[citado 24/3/25];25(1):[aprox. 4p.]. Disponible en: <https://www.sochiderm.org/web/admin/revistas/1-2009/files/assets/downloads/page0040.pdf>.
- 11- Ros R, Arredondo J, Bronte M, Hernández S, Guarch R. Pediatric Vulvar Superficial Angiomyxoma: A Case Report With Clinical, Radiological, and Anatomopathological Characterization and a Comprehensive Review of the Literature. Int J Surg Pathol. 2023;31(5):852-60.
- 12- Antuel J, Capurro J, Moavro E. Angiomixoma superficial en escroto. Medicina (B. Aires)[Internet]. 2024[citado 24/7/25];84(6):[aprox. 3p.]. Disponible en: https://www.scielo.org.ar/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0025-76802024001001262.
- 13- Wan W, Zeng L, Jiang H, Xia Y, Xiong Y. Genetic and clinical phenotypic analysis of Carney complex with external auditory canal myxoma. Front Genet. 2022;13(4):947305.
- 14- Singh A, Rawat S, Kumar G, Singh US, Sagar M. Solitary superficial angiomyxoma of the ear pinna: a diagnostic dilemma with a review of literature. Arch Clin Cases. 2023;10(3):128-32.
- 15- Amores E, Sola MA, Fernández MT. Dermatoscopia del angiomixoma superficial. Actas Dermosifiliogr[Internet]. 2021[citado 24/7/25];112(10):[aprox. 4p.]. Disponible en: <https://actasdermo.org/es-download-pdf-S0001731021001010>.
- 16- Arratia I, Allendes V, Zamorano S, Vargas X. Angiomixoma superficial, descripción dermatoscópica. A propósito de un caso. Rev Argent Dermatol[Internet]. 2024[citado 24/7/25];10(5):[aprox. 7p.]. Disponible en: https://www.scielo.org.ar/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1851-300X2024000100007&lng=es&nrm=iso&tlng=es.
- 17- Sari AA, Dag F, Calli A, Ermete M. Izmir Atatürk Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Patoloji

Bölmü. Angiomixoma superficial: reporte de un caso. Patoloji. 2003;19(3-4):76-9.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS