



Los angiomiolipomas (AML), son tumores raros, generalmente benignos, que pueden presentarse con una variante epitelioide, que puede tener un comportamiento inusual, que conlleva a invasión vascular a venas renales, cava inferior e incluso aurícula, además de provocar trombosis de dichas venas.

Se reporta el caso de una mujer de 47 años, en quien se realizó una nefrectomía izquierda por la presencia de una tumoración renal, que fue diagnosticada como un angiomiolipoma epitelioide, con infiltración vascular que abarca la vena cava inferior en toda su extensión hasta la desembocadura en la aurícula, con desarrollo de síndrome de Budd-Chiari al cabo de 12 meses posterior a la cirugía.

Palabras Clave: Angiomiolipoma, Epitelioide, Vena Cava, Aurícula Derecha, Budd-Chiari.

Translation:

Angiomyolipoma (AML) are rare tumors, usually benign, that can occur with epithelioid variant, which may have unusual behavior, which leads to vascular invasion renal veins, inferior vena cava and even atrium as well as causing thrombosis of the veins .

We report the case of a woman of 47 years, who underwent left nephrectomy for the presence of a renal tumor that was diagnosed as epithelioid angiomyolipoma with vascular infiltration covering the inferior vena cava in its entirety to the mouth in the atrium, with development of

Budd-Chiari syndrome after 12 months following surgery.

Key Words: Angiomyolipoma, Epithelioid, Vena Cava, Right Atrium, Budd-Chiari Syndrome.

Dr. Jorge Vera. Posgradista de Emergencias de la Universidad San Francisco.

Dra. Mayra Castro. Posgradista de Emergencias de la Universidad San Francisco.

Dr. Javier Vera. Cirujano de SOLCA.