

Teratoma Orbitario Congénito

Serie de Información para el Paciente – Lo que debe saber, lo que debe preguntar.

¿Qué es un Teratoma Orbitario Congénito?

El teratoma orbitario congénito es un tumor muy raro que se encuentra en la órbita (cuenca del ojo) de los bebés. Es una malformación benigna que a menudo puede ser diagnosticada durante la vida prenatal mediante un estudio de ultrasonido.

¿Cómo ocurre un Teratoma Orbitario Congénito?

Es una condición extremadamente rara que ocurre en el 0.8% de todos los bebés con teratomas de cabeza y cuello. No está claro por qué ocurre un teratoma orbitario congénito, pero la teoría más aceptada es que se debe a un crecimiento desorganizado de las células durante la vida embrionaria.

¿Qué debo vigilar durante el embarazo?

Una vez que su obstetra detecta la masa en la órbita mediante ultrasonido, su bebé debe ser seguido por un grupo médico multidisciplinario (incluyendo un especialista en medicina materno-fetal, un pediatra y un cirujano oftalmológico pediátrico). Se realizarán ultrasonidos seriados para dar seguimiento al crecimiento del tumor y evaluar si otras estructuras de la cara o de la cabeza del bebé están involucradas. Estas evaluaciones ayudarán a establecer un plan de parto adecuado y el tratamiento que puede requerirse en la vida posnatal.

¿Mi bebé podría tener otra malformación asociada?

Sí. El teratoma orbitario puede estar asociado con alteraciones del nervio óptico, de la retina, y puede afectar el crecimiento del ojo. En casos graves, puede afectar el desarrollo de las estructuras cerebrales subyacentes.

Si tengo otro bebé, ¿es probable que también tenga un Teratoma Orbitario Congénito?

No. La probabilidad de tener otro bebé con teratoma orbitario congénito es muy baja. No hay evidencia que muestre que este tumor tenga una predisposición genética.

¿Qué significa para mi bebé después del nacimiento?

Es posible que su médico le recomiende que el bebé nazca por cesárea para evitar complicaciones, como la ruptura del teratoma.

Después del parto el tumor puede crecer rápidamente, por lo que el tratamiento ideal consiste en una extirpación quirúrgica completa en los primeros días de vida. Cuando el tumor se puede quitar por completo, los resultados son generalmente buenos en cuanto a la visión del bebé y el resultado estético. En casos graves, con masas muy grandes, puede requerirse una cirugía más extensa, y algunas veces no posible conservar el ojo del bebé.

La intervención quirúrgica puede ameritar que el bebé se quede hospitalizado durante algunas semanas después del nacimiento, con el fin de que tenga cuidados muy especializados.

¿Volverá a ocurrir?

Si el tumor está limitado al área orbitaria y no se ha extendido a tejidos más profundos, es probable que la extirpación quirúrgica completa sea exitosa. En este caso, es muy poco probable que el tumor vuelva a crecer.

Teratoma Orbitario Congénito

Serie de Información para el Paciente – Lo que debe saber, lo que debe preguntar.

¿Qué otras preguntas deberían hacer?

- ¿Dónde debería dar a luz?
- Si es posible la resección completa del tumor, ¿mi bebé tendrá buena visión en el futuro?
- ¿Qué sucede si el tumor afecta las estructuras dentro de la cabeza de mi bebé? • ¿Cómo se realiza el procedimiento para extraer el ojo completo de mi bebé?
- ¿Dónde recibirá el mejor cuidado mi bebé después de nacer?
- ¿Puedo conocer con antelación al equipo de médicos que asistirá a mi bebé cuando nazca?

Última actualización mayo 2023