

El hemangioendotelioma epiteloide (HEE) es un tumor poco frecuente, de etiología desconocida de origen vascular y de malignidad intermedia. Fue descrito por Weiss y Enzinger en 1982.

Suele presentarse en adultos menores de 40 años la mayoría de las veces asintomáticos constituyendo un hallazgo radiológico fortuito en el 50% de los casos (Ramírez Herrero y col., 2005).

Es un tumor hemorrágico. La exéresis total debe ser posible. De lo contrario, se recomienda una quimioterapia complementaria y un seguimiento de cerca (Aniba y col., 2012).

Bibliografía

Aniba, K, M Laghmari, M Lmejjati, H Ghannane, and S Ait Benali. 2012. "A Tragical Paediatric Case History of Intraorbital and Intracranial Epithelioid Hemangioendothelioma." *Case Reports in Neurological Medicine* 2012: 396097. doi:10.1155/2012/396097.

Ramírez Herrero, M. A., I. Serrano Martín, C. de Blas García, and E. Lastra Aras. 2005. "Hemangioendotelioma Epiteloide: Presentación De Un Caso Diagnosticado a Partir De Lesión Cutánea." *Anales De Medicina Interna* 22 (1) (January): 43-44. doi:10.4321/S0212-71992005000100011.

From:

<https://neurosurgerywiki.com/wiki/> - **Neurosurgery Wiki**

Permanent link:

https://neurosurgerywiki.com/wiki/doku.php?id=hemangioendotelioma_epiteloide

Last update: **2025/03/10 15:11**

