

## **DERMATOFIBROSARCOMA POLIPOIDE GRANDE EM TÓRAX**

**INTRODUÇÃO :** O dermatofibrosarcoma é um tumor mesenquimal maligno incomum que afeta as camadas profundas da derme de crescimento lento e localmente agressivo. Sua etiologia subjacente a uma alteração genética(translocação t17; 22) é encontrada em 90% dos casos. Sua incidência é de 0,1% de todos os cânceres e inferior a 2% de todos os sarcomas de tecidos moles. Com maior prevalência entre 20 e 50 anos e predominante na raça negra e sexo masculino , sua localização usual é o tronco seguido por ombros ou coxas podendo formar nódulos, ulcerar e sangrar conforme seu crescimento. O tratamento de escolha é a excisão radical ampla.

**RELATO DE CASO:** Paciente do sexo feminino , 39 anos, apresentando evolução há cerca de 2 anos de lesão expansiva com aproximadamente 15 cm de diâmetro em região infraclavicular esquerda de aspecto polipoide com centro ulcerado de conteúdo necrótico e sangramento local. Submetida a ressecção cirúrgica de retalho elíptico de pele e subcutâneo com fechamento primário sendo confirmado em anatomopatológico neoplasia de células fusiformes – dermatofibrossarcoma com margens cirúrgicas laterais livres. A paciente evolui sem intercorrências recebendo alta no 3 dia pós operatório. **DISCUSSÃO:** O diagnóstico pode ser atrasado, como no relato deste caso, devido a ausência de sintomas e seu crescimento lento , tornando a lesão extensa e mais complexa . O acometimento do sexo feminino e o tipo polipoide de apresentação da lesão, como neste caso, também não são comuns a doença. **CONCLUSÃO:** A cirurgia com ressecção ampla das margens é o tratamento preconizado tão logo se realize o diagnostico da doença. Devido a sua relativa raridade que pode dificultar o diagnóstico, a cirurgia ainda se mostra eficaz no tratamento destes pacientes com um tumor tão agressivo localmente.

**PALAVRAS-CHAVE:** Dermatofibrossarcoma. Neoplásicas cutâneas. Sarcoma.