

# Carta al Editor

Estimado Sr. Editor:

He leído con interés el artículo de Cullari y cols. publicado recientemente en la RAAOT.<sup>1</sup> Los tumores mesenquimáticos fosfatúricos constituyen, como lo remarcan los autores, una patología infrecuente.

Tuvimos la oportunidad de identificar un tumor semejante de 2 cm de diámetro en el hueso poplíteo de un paciente con osteomalacia. El tamaño del tumor y su exitosa extirpación permitieron normalizar el cuadro humoral y cicatrizar las lesiones óseas del paciente, sin tener que recurrir al tratamiento medicamentoso (octreótido, burosumab, etc.). Este caso está publicado.<sup>2</sup> Creemos oportuno mencionarlo acá, porque esa cita no forma parte de las referencias ofrecidas por Cullari y cols.

Saludo al Sr. Editor con distinguida consideración.

**Dr. Ariel Sánchez**

Director

Centro de Endocrinología de Rosario

asanvir@gmail.com

ORCID de A. Sánchez: <https://orcid.org/0000-0002-0761-4385>

## BIBLIOGRAFÍA

1. Cullari LM, Senes S, Taleb JP, Fita I, Sarmiento PD. Tumor mesenquimático fosfatúrico de pelvis: abordaje multidisciplinario. *Rev Asoc Argent Ortop Traumatol* 2022;87(3): 360-370. <https://doi.org/10.15417/issn.1852-7434.2022.87.3.1371>
2. Sánchez A, Castiglioni A, Cóccharo N, Silva R, Bobrovsky E, Moisés RMA, Gracioli F. Osteomalacia por tumor secretor de FGF-23. *Medicina (Buenos Aires)* 2013;73: 43-46. Disponible en: [http://www.scielo.org.ar/scielo.php?pid=S0025-76802013000100009&script=sci\\_arttext&tlng=pt](http://www.scielo.org.ar/scielo.php?pid=S0025-76802013000100009&script=sci_arttext&tlng=pt)

Cómo citar este artículo: Sánchez A. Carta al Editor. *Rev Asoc Argent Ortop Traumatol* 2022;87(4):614. <https://doi.org/10.15417/issn.1852-7434.2022.87.4.1610>