

# Clasificación del astrocitoma difuso

[Astrocitoma](#) difuso [IDH](#) mutado

Astrocitoma difuso [IDH](#) nativo

Astrocitoma difuso NOS

## Antigua

\* [Fibrilares](#)

\* [Protoplasmicos](#)

\* [Gemistocíticos](#)

Se clasifican como tumores de [grado 2 de la OMS](#).

Las anomalías genéticas más frecuentes son las mutaciones de [TP53](#) y de la [isocitrato deshidrogenasa 1 \(IDH1\)](#). Aunque habitualmente se describen como tumores indolentes o “benignos”, los astrocitomas difusos (AD), son en realidad neoplasias malignas que limitan la tasa de supervivencia a 10 años a un 17%, siendo la mediana de supervivencia de 4,7 años. Se han descrito múltiples variables pronósticas, entre las que destacan la edad y situación funcional del paciente, la existencia de déficit neurológico, el tamaño del tumor, y su localización en áreas elocuentes.

From:

<https://neurocirugiacontemporanea.es/wiki/> - **Neurocirugía Contemporánea ISSN 1988-2661**

Permanent link:

[https://neurocirugiacontemporanea.es/wiki/doku.php?id=clasificacion\\_del\\_astrocitoma\\_difuso](https://neurocirugiacontemporanea.es/wiki/doku.php?id=clasificacion_del_astrocitoma_difuso)

Last update: **2025/05/04 00:02**

