

Hemangiopericitoma intracraneano - Reporte de un caso y revisión del tema

Intracranial Haemangiopericytoma - Case report and literature review

Dr. J. Ignacio Aramburú

Servicio de Neurocirugía, Hospital de Clínicas de Montevideo, UdelaR. Montevideo.

Dra. Verónica Verdier

Servicio de Neurocirugía, Hospital de Clínicas de Montevideo, UdelaR. Montevideo.

Dra. Alejandra Jaume

Servicio de Neurocirugía, Hospital de Clínicas de Montevideo, UdelaR. Montevideo.

Dr. Carlos Aboal

Servicio de Neurocirugía, Hospital de Clínicas de Montevideo, UdelaR. Montevideo.

RESUMEN: Arch Med Interna 37(1): 36-42

INTRODUCCIÓN: el Hemangiopericitoma (HPC) es un tumor hipervascular infrecuente que constituye menos del 1% de todos los tumores del Sistema Nervioso Central (SNC) y aproximadamente el 3% de los tumores vinculados a las meninges. Son tumores agresivos que requieren un tratamiento energético mediante cirugía y radioterapia, y a pesar del mismo, generalmente son tumores recidivantes, pudiendo generar metástasis a distancia. **OBJETIVOS:** comunicar el primer caso en que se hace diagnóstico con un panel inmunohistoquímico completo de HPC en Uruguay, y a partir del mismo, se realiza una revisión bibliográfica. **MATERIALES Y MÉTODO:** en primer lugar se presenta un caso clínico de un paciente que fue asistido en el Hospital de Clínicas. Mediante estudios de imagen se sospecha probable HPC, es intervenido quirúrgicamente de coordinación y el diagnóstico definitivo se realiza mediante estudio de anatomía patológica que incluye técnica inmunohistoquímica. A partir de este caso clínico ilustrativo se realizó una puesta al día sobre esta patología. **DISCUSIÓN:** a nivel intracraneano, los HPC tienen una distribución similar a los meningiomas, con una base de implantación dural. Tal es su similitud con los meningiomas, que fueron considerados como una variante meningoblástica o angiomatosas de los mismos. Desde 1993 se los clasifica como un grupo aparte, presentando 2 variantes: clásica, de bajo grado (grado II) y anaplásico (grado III). El estudio histopatológico (morfológico e inmunohistoquímico) es fundamental ya que los diferencia definitivamente a los meningiomas de los HPC. En cuanto a los marcadores, y siguiendo la bibliografía referente, nuestro caso reportado fue negativo para CD 34 pero positivo para factor VIIIa. **CONCLUSIONES:** los HPC del SNC son tumores poco frecuentes, con un comportamiento agresivo, tendencia a recurrir y dar metástasis a distancia. Por lo que es fundamental tener siempre presente este tipo de lesiones en patología tumoral de meninges. Un diagnóstico rápido con estudio histológico y confirmación inmunohistoquímica permite llegar al diagnóstico y a un tratamiento oportuno agresivo, ya que el mismo es lo único que está demostrado que mejora el pronóstico.

Palabras clave: Tumor meníngeo, hemangiopericitoma, FVIIIa, CD34.

SUMMARY: Arch Med Interna 37(1): 36-42

INTRODUCTION: the haemangiopericytoma (HPC) is a rare hypervascular tumor that accounts for less than 1% of all the Central Nervous System (CNS) tumor and approximately 3% of the tumors involving the meninges. They are aggressive tumors that require an energetic therapy including surgery and radiotherapy, despite which the tumors tend to relapse, potentially giving rise to distant metastases. **OBJECTIVES:** to report the first case where the diagnosis is reached with the comprehensive immuno-histochemistry panel for HPC in Uruguay, and literature review based on that case. **MATERIALS AND METHOD:** we describe the case of a patient treated at the Hospital de Clínicas. Imaging studies suggested a potential HPC; the patient underwent scheduled surgery and the final diagnosis was reached through the pathology assessment, using immunohistochemistry. A literature review of the condition is presented on the basis of the clinical report. **DISCUSSION:** at an intracranial

level, HPCs have a distribution similar to that of meningiomas, with a dural implantation. They are so much alike meningiomas that they were considered to be a meningoblastic or angiomatous variant of those tumors. Since 1993 they are classified as a separate group with 2 variations: classical, low-grade (grade II) and anaplastic (grade III). The histology test (morphological and immunohistochemistry) is essential, since it reveals the differences between HCPs and meningiomas. As to markers, in accordance with the bibliography, our case was reported as negative for CD 34 but was positive for factor VIIIa. **CONCLUSIONS:** SNC HPCs are uncommon tumors that behave aggressively; they tend to relapse and cause distant metastases. Hence, it is always crucial to bear this diagnosis in mind when facing a meningeal tumor. A quick diagnosis including histology and immuno-histochemical confirmation allows for a timely aggressive therapy- the only thing that improves prognosis.

Keywords: Meningeal tumor, haemangiopericytoma, FVIIIa, CD34.

INTRODUCCIÓN

El hemangioperitoma es un tumor hipervascular infrecuente, que se origina de células fusiformes perivasculares denominadas *pericitos de Zimmermann*.

Los pericitos de Zimmermann se encuentran a nivel pericapilar y vénulas postcapilares. Generalmente asientan en tejidos blandos, con más frecuencia a nivel del retroperitoneo y en extremidades inferiores.

La afección del SNC es poco frecuente¹. Sin embargo, todas las localizaciones en cualquier parte de la cuerpo comparten similares características histopatológicas^{2,3}.

INCIDENCIA

Los HPC constituyen menos del 1% de todos los tumores de SNC y aproximadamente el 3% de los tumores vinculados a las meninges^{2,4}. Característicamente presentan un comportamiento agresivo a nivel locorregional, con marcada tendencia a la recurrencia, independientemente de su localización^{2,3,5,6}.

Inicialmente fueron considerados como una variante de los meningiomas (variedad meningioma angioblástico) hipervascularizados, pero desde 1993 la OMS ha cambiado su denominación, desligándolos de los meningiomas^{2,3,6,7}. Y reconociéndolos como una entidad propia: Tumores mesenquimáticos no meningoteliales.⁸

OBJETIVO

El siguiente trabajo se basa en la descripción de un caso clínico, cuya relevancia es ser el primer caso en el país en el cuál se realizó diagnóstico de hemangiopericitoma con un panel de valoración inmunohistoquímico completo.

En base a este caso, se hace una revisión bibliográfica.

CASO CLÍNICO

Paciente de 66 años, con antecedente ser fumador y alcoholista.

Presenta una historia progresiva de 4 meses de evolución de trastornos conductuales, alteración del lenguaje y disminución de fuerzas de hemicuerpo derecho.

El día del ingreso presenta caída de su altura con fractura de cadera, por lo que es trasladado al Servicio de Emergencia del Hospital de Clínicas

Examen clínico al ingreso

El paciente está vigil y cumple órdenes. Presenta una

afasia mixta a predominio de la expresión y un déficit motor derecho a predominio braquial M4 en la escala del British Medical Councilie, presenta Babinski e hiperreflexia homolateral.

Con la sospecha clínica de proceso expansivo intracraneano tumoral, se realizó Tomografía de cráneo (TC) como método de screening y luego Resonancia Nuclear Magnética (IRM).

La misma evidenció (Figura 1) un tumor intracraneano extra-axial de la convexidad frontoparietal izquierda, iso-

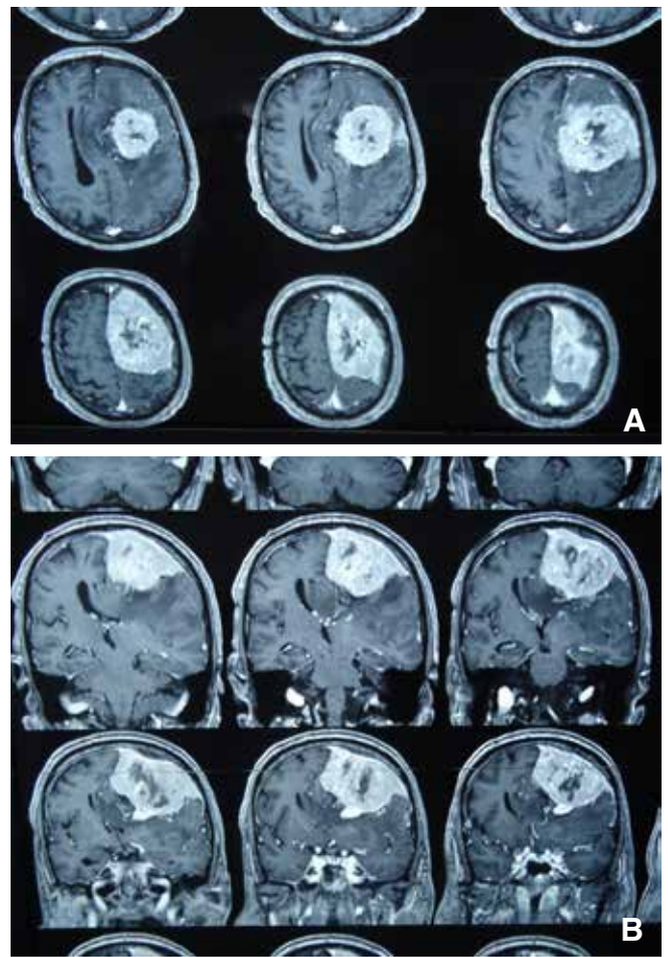


Fig. 1. (A) RNM corte axial con contraste, se observa como la lesión realza de forma intensa y heterogénea con gadolinio, presentando un centro hipointenso. (B) corte coronal donde se observa amplia base de implantación dural a nivel parasagital, tiene el signo de la cola dural, se ve aspecto polilobulado.

tenso en la secuencia T1, voluminoso, polilobulado y con extenso contacto dural que llega hasta el seno longitudinal superior y la hoz cerebral. Con la administración de gadolinio hay un realce intenso y heterogéneo del tumor y su base de implantación (signo de la cola dural). En T2 se observa iso-intenso, identificándose líquido cefalorraquídeo entre el tumor y el cerebro (signo de la hendidura). Se ve también importante edema perilesional digitiforme (Figura 2).

Por las características imagenológicas en planteo fue de:

- meningioma
- en segundo lugar, hemangiopericitoma.

Se realizó tratamiento quirúrgico por abordaje bicoronal con exposición del seno longitudinal superior. Se hizo una exéresis tumoral macroscópicamente completa con plastia de duramadre (Figuras 3, 4 y 5).

Anatomía patológica

El informe histológico fue compatible con HPC, dada la elevada vascularización, por lo que se solicitó estudio inmunohistoquímico. El mismo fue negativo para CD34 pero positivo para factor VIII (de von Willebrand), presentando un índice de proliferación del 5-10%, por lo que se concluye que corresponde a un HPC grado III (OMS 2007).

El paciente presentó buena evolución postoperatoria con mejoría progresiva del déficit motor y afasia. La RNM de control no evidencia complicaciones (Figura 6).

A los 9 meses de la cirugía está asintomático (Glasgow Outcome Scale 5) y está en control clínico e imagenológico. No se realizó tratamiento complementario (radioterapia).

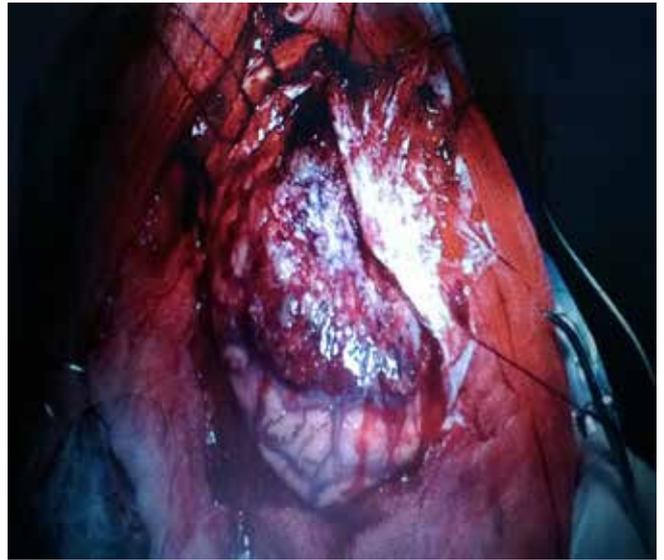


Fig. 4. Duramadre abierta en flap hacia línea media, se observa voluminoso tumor y cerebro circundante que protruyen en superficie.



Fig. 5. Fragmentos de tumor luego de exéresis.



Fig. 2. RNM secuencia T2 donde se observa edema perilesional y el signo de la hendidura.



Fig. 3. (A) Colgajo de piel bicoronal. Se deja banda de músculo temporal izquierdo adherida al hueso (flecha azul). (B) Colgajo óseo donde se evidencia en la tabla interna alteración ósea, en cuyo sector se realizó drilado.

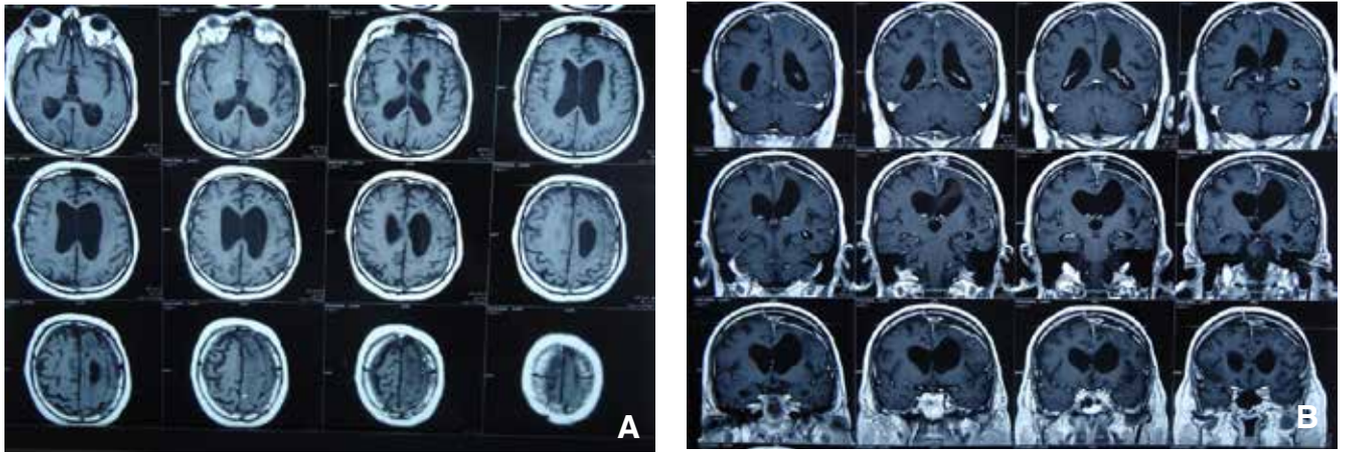


Fig. 6. RNM de control postoperatoria.

Microscopía

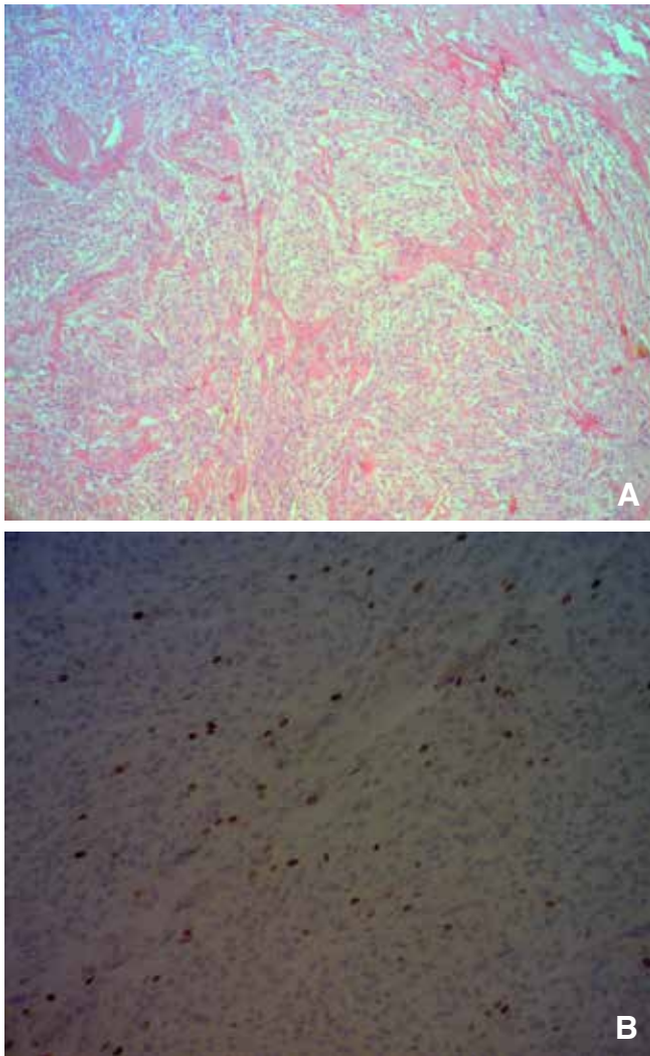


Fig. 7. A) Tinción con Hematoxilina y eosina, aumento x 10. B) Ki-67 (aumento 10x).

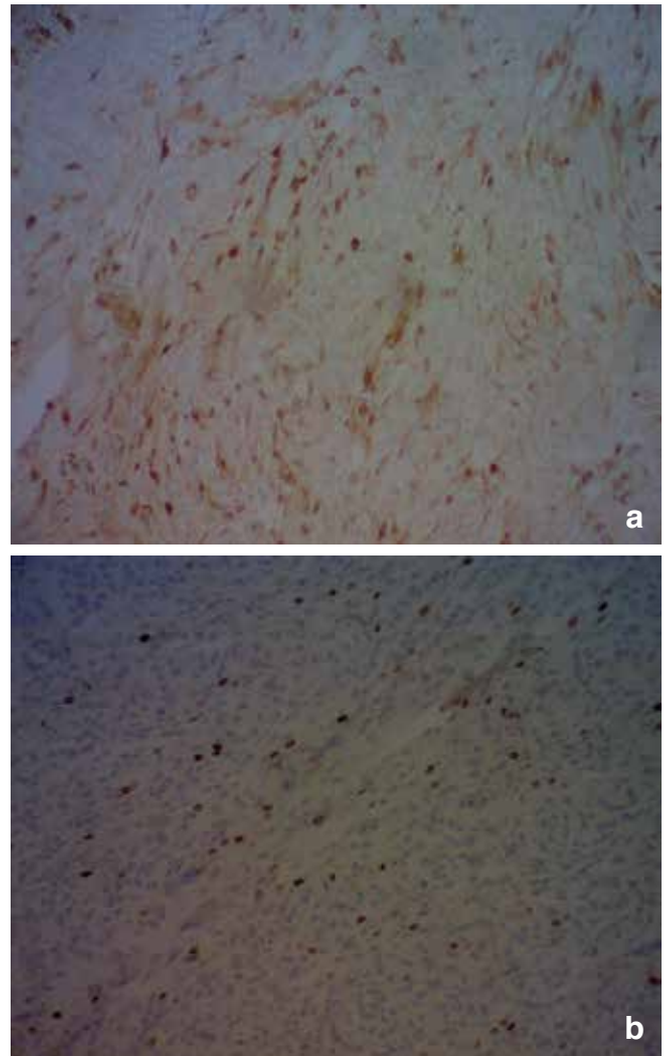


Fig. 8. a) Factor VIII, aumento x 10 y b) aumento x 40.

DISCUSIÓN Y COMENTARIOS

Los hemangiopericitomas (HPC) son tumores hipervasculares poco frecuentes.

Dado que se supone su más probable origen en células situadas en capilares y vénulas postcapilares (*pericitos de Zimmermann*), pueden verse en cualquier región del organismo. Sus localizaciones más frecuentes son el retroperitoneo, pelvis, miembros inferiores y menos frecuentemente el SNC^{2,3,7,9}.

Sin importar su localización los HPC presentan características ultraestructurales e inmunohistoquímicas idénticas^{3,7,9}.

A nivel intracraneano, los HPC tienen una distribución similar a los meningiomas, con una base de implantación dural⁴. La localización a nivel de fosa posterior es de un 15% aproximadamente^{1,2,10}.

Se han reportado raros casos de HPC no duros como en la región pineal, así como también puramente intraparenquimatosos, siendo aún esto mucho más infrecuentes^{9,10}. Entre el 10 y 15% se ubican a nivel espinal, siendo en más de la mitad de los casos cervicales¹⁰.

Dentro de todos los tumores del SNC representan menos del 1% y casi el 3% de los vinculados a las meninges^{2,3,7,9}.

Tal es su similitud con los meningiomas, que fueron considerados como una variante meningoblástica angiomatosa o "vasculosa" (Pío del Río Hortega, 1933) de los ellos.

La evolución clínica de éstos pacientes, han llevado a análisis genéticos de éstos casos, demostrándose no tener relación histogenética con los tumores originados en células aracnoideas (meningiomas propiamente dichos).

La clasificación de la World Health Organization (WHO) desde 1993 los clasifica como un grupo aparte. Se los clasifica a su vez en 2 variantes: clásica, de bajo grado (grado II) y anaplásica (grado III)^{2,3,6-8}.

Por todo esto, es el estudio histopatológico (morfológico e inmunohistoquímico) el que diferencia definitivamente a los meningiomas de los HPC^{2-5,11}.

Con respecto a la histología, los HPC son tumores compuestos por abundantes células fusiformes, grandes, con núcleos ovales y escaso citoplasma. Las células se disponen en torno a espacios vasculares de paredes delgadas (capilares y vénulas postcapilares) con un patrón característicos en "asta de ciervo" (Figura 7 A).

La histogenesis de estos tumores es ampliamente debatible. La OMS¹⁰, los define dentro del capítulo de los tumores mesenquimáticos, no meningotelial y más precisamente "*un tumor mesenquimal altamente celular y vascularizado exhibiendo una característica monótona ... ()...con ramificación vascular 'cuerno de ciervo'*"¹².

Existen HPC de la OMS grado II con 2 a 3 mitosis por 10 campos de alta potencia (HPF) y también se reportan más de 5 por 10 HPF como grado III. En la variante anaplásica (III OMS) también se puede encontrar necrosis, hemorragia y pleomorfismo nuclear^{4,8}.

Inmunohistoquímica

Utilizando técnicas de inmunohistoquímica existen diferentes marcadores que facilitan el diagnóstico de HPC.

Sundaram y col. publicaron un trabajo con 23 pacientes. Los autores concluyen que:

- Los HPC son antígeno epitelial de membrana (EMA) y proteína S-100 negativos, vimentina positivos.
- Los meningiomas son EMA y vimentina positivos, y la respuesta es variable para S-100.

El marcador CD 34 positivo esta solo en 25% de los casos de los HPC. Hay otros marcadores que se mencionan en la literatura entre los que se encuentra el factor VIIIa como ayuda para el diagnóstico en los HPC^{11,13} (Figura 8).

Aunque no hay un solo marcador sensible y específico, el perfil inmunohistoquímico es suficiente para diferenciar estos tumores de los meningiomas¹³.

Nuestro caso fue negativo para CD 34 pero positivo para factor VIIIa.

Este hecho concuerda con la definición inicial del HPC y con los resultados de estudios de series de Perry, Arie *et al.* (1997).

A pesar de la controversia en cuanto a su histogénesis, el HPC meningeo es una entidad clínico patológica bien definida que exhiben altas tasas de recurrencia y metástasis tardías extracraneales. Éste debe distinguirse de varias neoplasias benignas, especialmente:

- Meningioma fibroso (FM)
- tumor fibroso solitario (TFS).

Para determinar el perfil inmunohistoquímico se reportan numerosos trabajos donde se comparan diferentes formas de HPC, FM y TFS de las meninges como diagnósticos diferenciales.

Los paneles de anticuerpos para el HPC incluyen vimentina (85% de positividad en algunas series), factor XIIIa (78% ídem), Leu-7 (70% ídem), y CD34 (33% ídem). De lo que se desprende el interés real de efectuar factor VIIIa y más aun en tumores CD34 negativos.

En cuanto a otros elementos de la inmunohistoquímica a tener en cuenta, Probst-Cousin y col. (b) encontraron que el grupo de pacientes con Ki-67 de < 5% tienden a sobrevivir más tiempo, sin embargo no predice con exactitud el resultado clínico⁸. Formalmente la OMS aún no acepta este hecho.

El factor de la coagulación XIIIa se ha demostrado que está presente tanto en células tumorales y en los macrófagos asociados a tumores de diferentes neoplasias tales como la enfermedad de Hodgkin, tumor de células gigantes del hueso, histiocitoma fibroso maligno, tumores de las meninges, y el hemangiopericitoma.

Los Gliomas de alto grado tales como glioblastoma, gliosarcoma, astrocitoma (grado III de la OMS), y ependimoma (III), así como meningiomas y hemangiopericitomas meninges consistentemente presentan células factor XIIIa positivas, mientras que los tumores gliales de grado bajo no lo hacen. Con la excepción de hemangiopericitomas, sin embargo, la principal fuente de expresión FXIIIa en todos estos tumores constaba de una subpoblación de macrófagos asociados al tumor, el papel exacto de los cuales sigue siendo poco claro.

CLÍNICA E IMAGENOLÓGÍA

Sobre la clínica e imagenología de los HPC hay que destacar algunos puntos.

Estos tumores son ligeramente más frecuentes en hombres y la edad media de presentación es la cuarta década^{10,12}. En cuanto a la forma de presentación, el síntoma más frecuente es la cefalea, luego el déficit focal neurológico, el cual puede ser variable según la topografía lesional. Las crisis son relativamente poco frecuentes (16% de los tumores supratentoriales)^{4,10}. El sangrado intratumoral es un hecho conocido pero poco frecuente^{3,4}.

Con respecto a los estudios de imagen, es de elección la IRM de cráneo. Como ya se mencionó, estos tumores son imagenológicamente similares a los meningiomas, lo que

hace difícil el diagnóstico preoperatorio. Se han descrito algunas características particulares que nos pueden sugerir y orientar hacia un HPC como son: 1) un contorno tumoral polilobulado con base de implantación dural más estrecha, 2) con la administración de contraste hay realce intenso pero heterogéneo, 3) en la secuencia T2 se pueden ver imágenes de vacío de flujo intratumoral, 4) habitualmente no presentan hiperostosis, en cambio producen erosión ósea en más del 50% de los casos, 5) no tienen calcificaciones intratumorales, 6) la espectroscopia podría diferenciar los HPC de los meningiomas, se ha sugerido que altos valores de mioinositol se pueden encontrar en los primeros^{4,10}.

La arteriografía cerebral es un estudio que debemos tener en cuenta cuando se sospecha un HPC, la presencia de alta cantidad de vasos y un drenaje venoso precoz es más característico de los HPC a diferencia de los meningiomas. A su vez la embolización de los pedículos arteriales nutricios podría formar parte del tratamiento, lo que disminuiría el sangrado intraoperatorio¹⁰.

Es de gran importancia tener en cuenta la presencia de estos tumores e intentar diferenciarlos de los meningiomas desde el preoperatorio, ya que los HPC tienen un comportamiento más agresivo y la exéresis completa y amplia es un objetivo fundamental⁴.

Los HPC característicamente presentan un comportamiento agresivo, con marcada tendencia a recurrir localmente. A 5 y 10 años hay un índice de recidivas de 50 y 70% respectivamente. También pueden extenderse a lo largo de todo el SNC^{1-3,6}. Los HPC grado III presentan mayor tendencia a recurrir más tempranamente que los grado II¹³. Rutkowski y col. en un trabajo con 40 pacientes, encontraron una relación directa entre el tamaño tumoral y la probabilidad de recurrencia local: los tumores > 6 cm tienen mayor recurrencia a 2 años que los < 6 cm, con una media de 10 años ($p < 0,05$). Esto se puede deber en parte a que cuanto más grande es el tumor, más dificultosa su exéresis completa y a su vez tienen mayor riesgo de infiltrar sectores del parénquima cerebral, quedando tumor residual^{4,7}. A su vez vieron que los tumores que se localizan en la base de cráneo tienen un mayor tiempo libre de recurrencia¹⁸. Esto último podría deberse a la presencia de diferente comportamiento biológico según la localización, por lo que las meningiomas en diferentes sectores albergan variable potencial neoplásico, al igual que como ocurre con los meningiomas⁷.

Otra característica diferencial es que pueden dar metástasis extraneurológicas, con más frecuencia en pulmón, hueso e hígado. El rango de aparición de las mismas varía de 2 a 20 años luego del diagnóstico inicial, teniendo a 5 y 15 años un 30 y 70% de probabilidad respectivamente^{1-3,6}. Ningún tratamiento en la actualidad logra prevenir la aparición de metástasis a distancia⁷.

El tratamiento de los pacientes con HPC es quirúrgico y se debe lograr la resección completa del tumor, la duramadre y el hueso afectado, siempre que la topografía tumoral lo permita^{7,10}. Varios trabajos concluyen que la extensión de la resección, es el factor más importante que determina la probabilidad de recurrencia local y el tiempo de supervivencia, por lo que es fundamental realizar una correcta planificación quirúrgica^{2,3,5,7}.

Una de las mayores dificultades que enfrenta el cirujano es el sangrado intraoperatorio, dado que son lesiones hipervasculares. El sangrado representa la causa más frecuente de muerte intraoperatoria, con un rango de mortalidad que varía de 9 a 25%, a su vez representa uno de los mayores obstáculos para la resección total del tumor⁷. En los pacien-

tes en que se sospecha un HPC, realizar una arteriografía con embolización preoperatoria se ha sugerido como un método a tener en cuenta para limitar la pérdida de sangre intraoperatoria^{4,7,10}.

La radioterapia postoperatoria, con más de 50 Gy (siendo un tumor dosis dependiente), es considerada beneficiosa dado que prolonga el tiempo de aparición de recurrencia local y la supervivencia global^{4,7}. Esta respuesta favorable se da también en pacientes con resección total del tumor, dado que la radioterapia elimina células tumorales aisladas que puedan quedar luego de la cirugía. La respuesta a este tratamiento oncológico se ve favorecida a su vez por la hipervascularización de estos tumores^{5,11}.

El papel de la radiocirugía Gama Knife también ha sido investigado en los HPC menores de 2-3 cm de diámetro, y parece tener buenos resultados en el control local del tumor^{4,7}. Puede ser considerado en pacientes que tienen tumores primarios o una recidiva menor a 3 cm y no son candidatos a cirugía por ejemplo, por alto riesgo anestésico comorbilidades asociadas¹⁰.

Sobre la quimioterapia, Chacko y col. mencionan que la topoisomerasa II alfa se correlaciona con el comportamiento biológico, siendo el riesgo de recurrencia 2,9 veces mayor en pacientes con índice de topoisomerasa > a 5% comparados con los de menor valor. Si bien la quimioterapia en los HPC es inefectiva, podría tener un papel en base a agentes antitopoisomerasas en los que expresan un índice > a 5%, si bien este hecho no está del todo claro¹⁵.

Rutkowski y col. en un trabajo retrospectivo con 40 pacientes, evidencian que si bien una exéresis completa del tumor con tratamiento oncológico adyuvante adecuado, tiene tendencia a mejorar el pronóstico global, no ha dado resultados con valores que sean estadísticamente significativos, así como tampoco hay evidencia que este tratamiento pueda prevenir el desarrollo de enfermedad metastásica a distancia^{16,17}. Por lo tanto, no hay demostración clara que deba hacerse quimioterapia en estos tumores.

Gran parte de la literatura publicada deja claro que la enfermedad recurrente y metastásica es algo muy común a pesar de la amplia gama de estrategias terapéuticas que hay hasta el momento actual. La supervivencia promedio es de 7 a 16 años aproximadamente, lo que pone en evidencia la necesidad de monitoreo con un seguimiento a largo plazo de estos pacientes¹⁵. Se ha sugerido el empleo de la Tomografía por Emisión de Positrones (PET) para identificar metástasis a distancia, sin embargo hace falta estudios de mayor peso estadístico que respalden esta utilidad⁴.

CONCLUSIONES

Los hemangiopericitomas del SNC son tumores poco frecuentes, con un comportamiento agresivo, tendencia a recurrir y dar metástasis a distancia. Si bien presentan similares características clínico imagenológicas con los meningiomas hay ciertos elementos que nos permiten su sospecha en el preoperatorio. El estudio anatomopatológico nos permite realizar el diagnóstico definitivo, entendiendo en este caso el estudio inmunohistoquímico (Factor VIIIa, CD34, Ki-67 entre otros). La cirugía y radioterapia adyuvante es el tratamiento de elección que mejora el pronóstico de estos pacientes, permiten un mayor control local de la enfermedad, si bien no inciden significativamente en la incidencia de metástasis a distancia. Sin embargo a pesar de todas las estrategias terapéuticas sigue siendo una enfermedad recurrente y metastásica, por lo que es de fundamental importancia el segui-

miento de estos pacientes a largo plazo.

Colaboradores: Dr. Fernando Martínez, Dr. Rafael De Armas.

BIBLIOGRAFÍA

1. IlSeo, Yun Suk Kim, Ho-Sang Kim, Jeong-Ho Kim, Myung-Ki Lee. Hemangiopericytoma of the Posterior Fossa: A case report and review of the literature. *Brain tumor Res Treat* 2013; 1:95-98
2. R. Gutierrez-Gonzalez, G. R. Boto, A. Perez-Zamarron y M. Rivero-Garvia. Hemangiopericitoma de fosa posterior: a propósito de un caso. *Servicio de Neurocirugía, Hospital Clínico San Carlos Madrid, España*. 2008; 19:446-452.
3. Jun Maruya, Y. Seki, Morita, K. Nishimaki and T. Minkawa. Meningeal Hemangiopericytoma manifesting as massive intracranial hemorrhage – Two Case Report. *Departament of Neurosurgery, Akita Paed Cross Hospital, Akita. Neurol. Med. Chir (Tokyo)* 46, 92-97. 2006.
4. Juan Camilo Márquez García, Fernando Rodriguez, Armando Manuel Morales, Alfredo Miguel Fernandez de Castro. Hemangiopericytoma meníngeo anaplásico: presentación de caso. *Rev. Colomb. Radiol.* 2012;23(2):3510-3.
5. Amol J. Ghia, Eric L. Chang, Pameh K. Allen, Anita Mahajan, Marta Penas-Prado, Ian E. McCutcheon, Paul D. Brown. Intracranial Hemangiopericytoma: Patterns of Failure and the Role Radiation Therapy. *Neurosurgery* 73: 624-631, 2013.
6. Jason Sheelan, D. Kondzodka, J. Flukinger, L. Dade Lunford. Radiosurgery for treatment of recurrent intracranial Hemangiopericytomas. *Neurosurgery Vol. 5. Number 4, 905-91, October* 2002.
7. Martin J. Rutkowski, Brian J. Jian, Orin Bloch, Cheng Chen, Michael E. Sughrue, TarikTihan, Igor J. Barani, Mitchel S. Berger, Michael W. McDermott and Andrew T. Parsa. Intracranial Hemangiopericytoma. Clinical experience and treatment. Considerations in a modern series of 40 adult patients. *American Cancer Society* 2012; 118:1628-36.
8. Louis D, Ohgqki H , Otmar D et al. (1997). WHO Classification of tumours of the Central Nervous System . Lyon France.
9. Byoung-Joo Park, Young-Il Kim, Yong-Kil Hong, Sin-SooJeun, Kwan-Sung Lee, Youn-Soo Lee. Clinical Analysis of intracranial Hemangiopericytoma. *J. Korean Neurosurg Soc.* 54:309-316, 203.
10. Charles S. Cobbs and Barton L. Guthrie. Meningeal hemangiopericytomas. *Brain Tumors, second Edition, 2001, Cap 37, pag: 751-759.*
11. Nilendu C. Purandare, Sumeet G. Dua, BhratPrekhi, Sneha Shah, Anshu R-Sharma and VenkateshRangarajan. Metastatic recurrence of an intracranial Hemangiopericytoma 8 years after treatment: report of a case with emphasis on the role of PET/CT in follow-up *Cancer Imaging (2010) 10, 117-120.*
12. Perry, Arie M.D.; Scheithauer, Bernd W. M.D.; Nascimento, Antonio G. M.D. The Immunophenotypic Spectrum of Meningeal Hemangiopericytoma: A Comparison With Fibrous Meningioma and Solitary Fibrous Tumor of Meninges. *American Journal of Surgical Pathology. November 1997 - Volume 21 - Issue 11 - pp 1354-1360.*
13. Challa Sundaram, Shantveer G. Uppin, Megha S. Uppin, J. SreeRekha, Manas Kumar Panigrahi, A. K. Purohit, S. Ram-murti. A clinicopathological and immunohistochemical study of central nervous system Hemangiopericytoma. *Journal of Clinical Neuroscience* 17(2010) 469-472.
14. Ari J. Kane, Michael E. Sughrue, Martin J. Rutkowski, Gopal-Shangari, Shanna Frang, Michael W. McDermott, Mitchel S. Berger and Andrew T. Parsa. Anatomic location is a risk for atypical and malignant meningiomas. *American Cancer. Volume 117, issue 6, pages 1272-78; march* 2011 .
15. Chacko G, Rajshekhar V. Intracranial Hemangiopericytomas: correlation of topoisomerase II alpha expression with biologic behavior. *Surg. Neurol.* 2006;65:11-7.
16. Cristina Prado, Arturo Navarro-Martin, Ana Lucas, Miguel Macia, FerranGuedes. Adyuvant fractionated radiotherapy after resection of intracranial.
17. Probst-Cousin S1, Rickert CH, Gullotta F. Factor XIIIa-immunoreactivity in tumors of the central nervous system. *Clin Neuropathol.* 1998 Mar-Apr;17(2):79-84.