

Anomalías de vena cava inferior: revisión e implicaciones quirúrgicas

Inferior vena cava anomalies: review and surgical considerations

REV 282

Anomalías de vena cava inferior: revisión e implicancias quirúrgicas

Inferior vena cava anomalies: review and surgical considerations

Belén Nigro¹, Javier Eduardo Ferrari Ayarragaray²

¹Centro privado. Argentina ²Servicio Cirugía Cardiovascular. Sanatorio La

Trinidad Mitre. Buenos Aires, Argentina

Recibido: 14/02/2021

Aceptado: 28/04/2021

Correspondencia: Belén Nigro

e-mail: belennigro8@hotmail.com

DOI: 10.20960/angiologia.00282

Conflicto de intereses: los autores declaran no tener conflictos de interés.

RESUMEN

Las anomalías de vena cava inferior (VCI) son el resultado de alteraciones en las diferentes etapas de un complejo proceso embrionario. A pesar de ser entidades poco frecuentes, con escasa o nula repercusión clínica y usualmente reportadas a partir de hallazgos incidentales, su detección es de gran importancia debido a las repercusiones clínicas y quirúrgicas asociadas con su presencia. Las alteraciones hemodinámicas generadas por estas variantes anatómicas constituyen factores predisponentes para el desarrollo de otras patologías concomitantes que requerirán un tratamiento específico. Tanto la falta de conocimiento de estas malformaciones vasculares o los errores diagnósticos relacionados pueden generar consecuencias graves resultados imprevisibles.

Nuestro objetivo es realizar una revisión anatómica y funcional de esta patología, y la importancia de un certero diagnóstico e implicaciones clínicoquirúrgicas.

Palabras clave: Malformaciones vasculares. Anomalías. Vena cava inferior. Complicaciones. Intraoperatorio.

ABSTRACT

Congenital anomalies of the inferior vena cava (IVC) are the result of alterations in the different stages of a complex embryonic process. Despite being uncommon, with little or no symptomatology and usually reported from incidental findings, their diagnosis is of great importance due to the clinical and surgical implications associated. The hemodynamic changes caused by these anatomical variants are predisposing factors for the development of other concomitant diseases that require a specific treatment. The lack of knowledge or diagnostic errors of these vascular malformations may cause serious .consequences with unpredictable results

Our objective is to carry out a review of the anatomical/hemodynamic knowledge of this pathology and the importance of its diagnosis and clinical-surgical implications

Keywords: Vascular malformations. Anomalies. Inferior cava vein. Complications. Intraoperative.

INTRODUCCIÓN

Las anomalías de la vena cava inferior (VCI) son el resultado de alteraciones en las diferentes etapas de un complejo proceso embrionario que tiene lugar entre la sexta y octava semana de gestación (1). Su presencia ha sido descrita por los anatomistas desde 1793 cuando Abernethy reportó por primera vez una interrupción de la VCI con continuación ácigos, en un niño de 10 meses con poliesplenia y dextrocardia (2). Se han reportado entre 15 y 60 tipos de variaciones de VCI, sin embargo pocas presentan significativa repercusión clínica (3). Usualmente son diagnosticadas a partir de hallazgos incidentales reportándose una prevalencia de 0,2 a 0,5 % entre la población sana y de

hasta 2 % en pacientes con otras alteraciones cardiovasculares (4). La tomografía computada y la resonancia magnética nuclear son los estudios más comunes utilizados en la detección inicial (3,5).

A pesar de ser una entidad poco frecuente, estas anomalías deben ser altamente consideradas. El diagnóstico diferencial prequirúrgico debe tenerse muy en cuenta como génesis de graves complicaciones intraoperatorias relacionadas a la patología toracoabdominal y retroperitoneal reportadas en la literatura (6-9).

Es nuestro objetivo realizar una revisión describiendo la anatomía, embriogénesis, clasificación y diagnóstico de las anomalías de VCI destacando las implicancias clínico-quirúrgicas relacionadas por su presencia.

ANATOMÍA DEL SISTEMA DE LA VENA CAVA INFERIOR

La vena cava inferior es la vena más larga del cuerpo con un diámetro aproximado de 18-32 mm de diámetro. Es la responsable de la mayoría del retorno venoso de los miembros inferiores y abdomen. Se origina por la confluencia de las venas iliacas primitivas, a nivel del disco intervertebral, entre la cuarta y quinta vértebras lumbares, desembocando en la aurícula derecha. Se encuentra desprovista de válvulas. En su configuración presenta tanto venas parietales como viscerales: venas iliacas, sacra media, lumbares, suprahepáticas, renales, suprarrenal derecha, gonadales (espermática u ovárica) derecha (10).

EMBRIOGÉNESIS

El desarrollo fetal del sistema venoso ocurre entre la sexta y octava semana de gestación como resultado de la continua aparición y regresión de tres pares de venas embrionarias (cardinales posteriores, subcardinales y supracardinales) que constituirán los cuatros segmentos principales de la VCI (11) (Fig. 1):

- 1. Un segmento hepático, que derivará de la vena hepática (parte proximal de la vena vitelina derecha) y sinusoides hepáticos.
- Un segmento suprarrenal, proveniente de la vena subcardinal derecha y vena vitelina.
- 3. Un segmento renal, que derivará de las anastomosis entre las venas subcardinales y la supracardinales.
- 4. Un segmento infrarrenal, que se formará de la vena supracardinal

derecha.

En la región torácica, las venas supracardinales darán origen a las venas ácigos y hemiácigos, y caudalmente las venas cardinales posteriores persistentes formarán las venas iliacas. Por tanto una anomalía de la VCI se producirá a causa de una anormal regresión o persistencia de estas venas (3,11,12).

CLASIFICACIÓN DE ANOMALÍAS DE LA VENA CAVA INFERIOR

Entre los diversos modelos de clasificación genérica de malformaciones vasculares, el de Hamburgo es uno de los más aceptados e incluye criterios anatómicos, histológicos, fisiopatológicos y hemodinámicos (13). Sin embargo, con referencia a la vena cava inferior, la clasificación propuesta por Huntington y McClure basada en la regresión o persistencia de las venas embrionarias y en el segmento final anormal de la vena cava inferior parece ser la más específica facilitando la comprensión de las diferentes variantes anatómicas (14) (Tabla I).

Lesiones membranosas de la vena cava inferior

Se pueden manifestar de manera focal o segmentaria causando estenosis del segmento afectado. Como consecuencia de su carácter obstructivo pueden generar cuadros de insuficiencia venosa crónica a nivel de miembros inferiores o hipertensión portal (síndrome de Budd-Chiari). Se ha reportado una mayor incidencia epidemiológica entre individuos de origen asiático y africano (15).

Ausencia de vena cava inferior

Constituye una malformación poco frecuente (0,07 %) (16) (Fig. 2), pero su presencia representa el 5-9,5 % de las trombosis venosas profundas (TVP) idiopáticas en pacientes menores de 30 años (17). Usualmente está asociada con otras patologías congénitas (18). Su origen aún es controversial. Algunos autores consideran que es resultado de una trombosis perinatal y subsecuente fibrosis, mientras otros consideran una etiología verdaderamente embriológica como consecuencia de un mal desarrollo de la vena supracardinal derecha (19).

Anomalías de las venas cardinales posteriores

Retrocava o uréter circuncavo

Ocurre en 1 % de la población (20). La vena supracardinal anterior falla en su

desarrollo mientras que la vena supracardinal posterior persiste. Aunque la mayoría se presenta del lado derecho, también se han reportado casos con afectación del lado izquierdo asociado con *situs inversus* o compromiso bilateral (21).

Anomalías de las venas subcardinales

Interrupción de vena cava con continuación ácigos/hemiácigos

Su incidencia es del 0,6 % (22). Una falla en la anastomosis entre la vena subcardinal derecha y sinusoides hepáticos asociada a la atrofia de la vena subcardinal derecha son el motivo embriológico de esta anomalía. Consecuentemente, se genera un *shunt* entre la anastomosis suprasubcardinal a través del sistema ácigos. Este cambio hemodinámico producirá que el retorno venoso renal sea hacia la vena ácigos, la cual desemboca en la vena cava superior (23). Frecuentemente está asociada a otras malformaciones congénitas (24). La mayoría de los pacientes son asintomáticos aunque se han reportado casos de hipertensión en niños o estasis venosa y ulceración en adultos (18,25).

Anomalías de venas supracardinales

Vena cava inferior izquierda

Su prevalencia es del 0,2-0,5 % (3,11). Es el resultado embriológico de la regresión de la vena supracardinal derecha con persistencia de la vena supracardinal izquierda. Anatómicamente, la configuración venosa está invertida: las venas suprarrenales y gonadales izquierdas drenan directamente en la VCI, mientras que los vasos homólogos del lado derecho lo hacen en la vena renal derecha y esta en la VCI de localización izquierda (26). Comúnmente es asintomática y usualmente diagnosticada durante estudios preoperatorios (27).

Duplicación de vena cava

Su prevalencia es del 0,2-3 % (3,11) (Fig. 3). Es causada por la persistencia de ambas venas supracardinales. Se han descrito diversas variantes anatómicas: doble VCI derecha, doble VCI con vena renal derecha retroaórtica, doble VCI con continuación hemiácigos de la vena cava izquierda (28). Comúnmente es asintomática aunque es en una de las anomalías de VCI con mayor riesgo de

fenómenos tromboembólicos, lo que justificaría la indicación de estudios flebográficos previos a la colocación de filtros de vena cava en pacientes con trombosis (7).

Anomalías del segmento renal

La configuración embriológica normal de la vena renal es producto de la anastomosis de las venas supracardinales por delante de la aorta y la regresión de su anastomosis homóloga por detrás de la aorta (27). La persistencia de ambas anastomosis conlleva a la configuración en "collar o anillo" con la aorta. Esta disposición denominada vena renal circumaórtica (o "anillo venoso aórtico") es usualmente asintomática y ha reportado una incidencia del 14 % (27). Por otro parte, la regresión de la anastomosis anterior con persistencia de su homóloga posterior daría como resultado la variante retroaórtica (Fig. 4). En este caso, una única vena renal transcurre posterior a la aorta drenando en la VCI o vena iliaca común izquierda a nivel de L4-L5. Se ha reportado una incidencia del 3,4 % (27). La presencia de múltiples venas renales es la anomalía más frecuente de este segmento. Con una incidencia del 9 % en pacientes con hematuria de etiología desconocida (29), frecuentemente se localizan del lado derecho. Sin embargo las mayores complicaciones hemorrágicas se han reportado del lado contralateral (29,30).

DIAGNÓSTICO

Aunque en la mayoría de los casos la presencia de las anomalías de VCI es asintomática y diagnosticada a partir de hallazgos incidentales, las alteraciones hemodinámicas generadas pueden ocasionar una signo-sintomatología variada e inespecífica la cual debería ser diagnosticada y tratada adecuadamente. Fenómenos de reflujo, estasis venosa o compresión de estructuras vasculares pueden contribuir al desarrollo de patologías asociadas concomitantes, principalmente la insuficiencia venosa crónica y TVP, el tromboembolismo pulmonar (TEP) y el síndrome postrombótico (SPT), los síndromes congestivos pélvicos (SCP), o bien los síndromes compresivos (síndrome del cascanueces) (31-34,36).

La prevalencia asociada entre la anormalidad venosa y la trombosis venosa profunda, y el riesgo de tromboembolismo se ha descrito entre un 5 y 9,5 %, reportándose hasta en un 16,2 % en pacientes < 50 años con trombosis iliaca

(31,32). Suelen presentarse en forma de episodios trombóticos espontáneos, recurrentes o bilaterales y con resistencia a los anticoagulantes (31). Ocasionalmente, la recurrencia de émbolos después de la colocación de un filtro de vena cava puede ser la primera indicación de la presencia de una duplicación venosa (36,37). Sin embargo, muchos autores no justifican que esta asociación sea lo suficiente como para desencadenar una TVP. La mayoría suelen se asintomáticas de por vida y pueden relacionarse con una multifactorialidad tanto de origen congénito como adquirido (31,32,38). Por lo expuesto, sería razonable considerar la indicación de TAC abdominal o angiorresonancia magnética nuclear como técnica de screening rutinaria en aquellos pacientes jóvenes con TVP o TEP y sin factor de riesgo identificado, aun considerando la posibilidad de combinar la existencia de una malformación venosa y la presencia de una trombofilia hereditaria (déficit de proteína C o S, déficit de antitrombina III, mutación del factor V, síndrome antifosfolipídico, etc.). Si el diagnóstico no es concluyente y la sospecha es alta, podría estar indicada la realización de una cavografía (38).

La ausencia infrarrenal como una anomalía suele cursar de forma asintomática y encontrarse únicamente en los familiares de primer grado una alta prevalencia de arterias renales accesorias sin relevancia clínica (39).

Se han reportado casos de síndrome congestivo pélvico asociados con agenesia y duplicación cava (33). Estas variantes anatómicas son capaces de producir una insuficiencia venosa centrípeta responsable de la dilatación y tortuosidad de las venas de los plexos útero-ováricos e hipogastrios, que es causante de la sintomatología crónica característica. Si bien esta asociación es poco frecuente, muchas veces estas anomalías suelen escaparse al diagnóstico clínico o ecográfico. Una flebografía pélvica (diagnóstica y terapéutica) podría ser esencial con el fin de confirmar o descartar una malformación asociada (33,40).

Las anomalías del segmento renal tales como la vena renal izquierda retroaórtica o circumaórtica son las observadas con mayor frecuencia. Constituyen el factor anatómico más predisponente para el desarrollo de entidades patológicas como el síndrome del cascanueces posterior y/o varicocele (41). La compresión de la vena renal izquierda entre la aorta y la columna vertebral produce un fenómeno de hiperpresión retrógrada que puede manifestarse clínicamente con hipertensión arterial, dolor en flanco o

hematuria y es un diagnóstico diferencial con otras patologías urológicas (34,41). Se ha demostrado una significativa asociación entre la presencia de estas anomalías venosas y el desarrollo de varices pélvicas y varicoceles recidivantes (41).

Entre las anomalías de las venas cardinales posteriores, la presencia de un uréter circuncavo ocurre con muy poca frecuencia (1 % de la población general). Como consecuencia del atrapamiento del sector proximal del uréter por detrás del trayecto venoso, el dolor lumbar, la formación de cálculos renales, la hematuria y recurrentes infecciones usualmente pueden manifestarse (20).

Con referencia a su diagnóstico imagenológico, el avance tecnológico y su mayor accesibilidad ha incrementado el hallazgo incidental de estas anomalías. Muchos autores concuerdan que la mejor e inicial modalidad diagnóstica del sector retroperitonal es la angiotomografía computarizada con contraste endovenoso, resolución multiplanar y reconstrucción tridimensional (3,5). Debido a su alta resolución espacial y a su capacidad de análisis, la angiotomografía permite un examen anatómico global del eje vascular que demuestra no solamente las anomalías congénitas del sistema venoso cavo diagnóstico diferencial, sino también inferior y su las hemodinámicas asociadas tales como dilatación de venas toracolumbares, abdominales y pélvicas, el desarrollo de colateralidad, la trombosis venosa y otro tipo de compresión vascular (31,41). La resonancia magnética nuclear (RMN) también es de gran utilidad con una excelente e inclusive mayor resolución anatómica. La ventaja de no utilizar radiaciones ionizantes y no producir efectos adversos severos relacionados al material de contraste utilizado (gadolinio) la hace especialmente recomendada en aquellos pacientes pediátricos o con deterioro renal (5,41). Ambos estudios proporcionan una evaluación rápida, precisa y no invasiva de la vena cava y de la vasculatura renal.

Históricamente, la flebografía o cavografía fue el examen diagnóstico por excelencia de las malformaciones vasculares venosas (6,30,40). Sin embargo, actualmente su principal indicación está dada en los casos que pruebas no invasivas sean negativas o no concluyentes y aún persista una sospecha alta en pacientes con antecedentes o clínica sugestiva sin otra causa etiológica identificable. Este estudio, a pesar de su metodología invasiva proporciona una

observación y evaluación dinámica de la anatomía del eje venoso abdóminopélvico, con la ventaja de ser un procedimiento diagnóstico y terapéutico permitiendo en un solo tiempo la resolución de la patología existente.

IMPLICACIONES QUIRÚRGICAS

El hallazgo de las anomalías del sector cavo inferior (la mayoría de las veces incidental) obliga a tener ciertos recaudos. Lesiones iatrogénicas significativas pueden producirse durante procedimientos convencionales o endovasculares (diagnósticos y terapéuticos) del sector abdominal o retroperitoneal con consecuencias desastrosas (6,9).

Primeramente la subestimación y el error diagnóstico deberían ser claves para evitar graves repercusiones en el momento de la toma de una decisión terapéutica. La confusión con linfomas y masas retroperitoneales mediastínicas es bastante frecuente (43-51). La literatura ha reportado casos de mala interpretación de las anomalías del segmento renal y metástasis o retroperitoneales en pacientes con cáncer consecuentemente tratados con quimioterapia en forma innecesaria (44). Otras malas interpretaciones han sido observadas entre las anomalías de las venas ácigos y las disecciones aórticas o neoplasias mediastinales (44,45,47,48). Estos desaciertos diagnósticos o la falta de sospecha previa podrían tener graves implicaciones quirúrgicas. La presencia de una vena cava inferior izquierda o una vena renal retroaórtica no diagnosticada con anterioridad o mal interpretada con otras estructuras, puede complicar la reparación quirúrgica de un aneurisma aórtico o causar dificultad para la colocación de un filtro de cava infrarrenal (6,48). El conocimiento previo de estas anomalías es de gran importancia en la planificación de las cirugías convencionales del sector abdominal y retroperitoneal (reparación de aneurisma aórtico-abdominal, nefrectomías, canulaciones en el bypass cardiopulmonar) o de procedimientos endovasculares (colocación de filtros en vena cava, cateterismos cardiacos, embolización de venas gonadales, cateterización de vena renal) (6,21,43-48). Las complicaciones intraoperatorias relacionadas con las variantes del segmento renal son las más frecuentes reportadas en la literatura durante una cirugía aórtica y urológica (6-9). Se han publicado casos de grandes hemorragias durante el reparo aneurismático de la aorta abdominal (6,9). Inclusive hallazgos intraoperatorios de anomalías venosas durante cirugías de emergencias también han sido informados (8). En general, el mayor riesgo de lesión es producido durante la disección y clampeo arterial. Brenner y cols. reportaron una serie de 31 pacientes con anomalías de VCI asociadas a patología aneurismática, 22 de ellos implicando el segmento renal (20 = vena renal izquierda retroaórtica, 2 = vena renal circumaórtica) reportando lesiones iatrogénicas en 10 de ellos, 2 nefrectomías e inclusive 2 muertes (6). Considerando estos hechos, la identificación en primer término de la vena renal izquierda y la VCI debería ser crucial. La visualización de una arteria renal izquierda o bien el hallazgo de una vena renal izquierda de pequeño calibre o ausente, debería hacernos sospechar la presencia de alguna malformación vascular. Ante esta situación, el control proximal puede ser bastante problemático con riesgo de presentar lesiones incluso fatales (30). Una disección minuciosa permitirá evitar la posibilidad de trauma.

Algunos autores consideran la presencia de anomalías venosas una contraindicación relativa para la nefrectomía del donante izquierdo debido a una potencial lesión y probable pérdida del injerto (52). Muchas veces la presencia de una vena renal izquierda retroaórtica puede pasar inadvertida hasta la completa disección. Sin embargo, su hallazgo no debería ser un factor limitante para llevar a cabo el trasplante. Incluso recientemente se han publicado casos de trasplante renal de venas renales circumaórticas o retroaórticas utilizando técnicas laparoscópicas con muy buenos resultados (53). En estos casos, el implante del órgano puede realizarse utilizando el tronco común venoso como un "parche tipo Carrel", sin graves consecuencias (54). Este conocimiento anatómico y diagnóstico previo al trasplante solamente ratifica la importancia de una correcta planificación quirúrgica.

Recientemente, Nishimura y cols. publicaron el caso de un hallazgo de duplicación de vena cava inferior durante una cirugía de emergencia por un aneurisma inflamatorio de aorta abdominal (8). En este grupo de pacientes debe tenerse mucho cuidado durante la disección y posterior aortotomía dado que el proceso inflamatorio y la fibrosis asociada puede lesionar estructuras vasculares no visibles y adheridas a su pared con riesgo de hemorragias importantes.

Por otra parte, casos de pancreatitis posoperatoria con lesiones en las ramas principales circundantes de la aorta abdominal o bien lesiones ureterales por su falta de reconocimiento han sido asociados a la presencia de estas anomalías venosas (50).

Otra cuestión a tener en cuenta es la presencia concomitante con las neoplasias malignas. Se han reportado errores de estadificación tumoral asociados a duplicaciones y venas renales retroaórticas. En estos pacientes, la linfadenectomía radical es recomendada puesto que el drenaje linfático habitualmente es anómalo (48,50,51).

TRATAMIENTO

Las anomalías de VCI suelen permanecer asintomáticas de por vida, sin generar una repercusión clínica significativa o alguna limitación en la calidad de vida del paciente. Sin embargo, muchas de estas malformaciones predisponen a complicaciones venosas futuras que deberán ser tratadas posteriormente. Cambios hemodinámicos sustanciales pueden ser la causal de .una mayor predisposición

La alta prevalencia en personas jóvenes de malformaciones de VCI y episodios recurrentes de TVP es un factor importante a tener en cuenta dada la gravedad de la secuela postrombótica, y riesgo de TEP en estos pacientes. Escasa literatura con poca evidencia científica e incluso discrepancias terapéuticas han sido reportadas sobre el manejo adecuado de la TVP asociada con anomalías de VCI. Algunos autores proponen la anticoagulación de por vida, basándose en el riesgo de recurrencia, mientras que otros consideran que la decisión debería ser individualizada basándose en los factores de riesgo adicionales, el número de eventos de trombosis presentados, o riesgo de sangrado (41,55). La colocación de filtros en vena cava en los casos de duplicación también es recomendado como prevención de embolismo pulmonar en estos pacientes .(56)

En los casos de síndromes congestivos pélvicos o compresivos asociados actualmente el tratamiento de elección es de tipo endovascular (40,41)

En los casos de uréteres retrocavos, la terapéutica consiste en el reposicionamiento quirúrgico a su posición anterior (57). Recientemente se han reportado casos solucionados por abordaje laparoscópico (58)

CONCLUSIONES

Las anomalías de VCI son el resultado de alteraciones de un complejo proceso embrionario que involucra partes de tres sistemas venosos.

Aunque estas malformaciones vasculares son poco frecuentes y con escasa o nula repercusión clínica, su conocimiento anatómico y fisiopatológico es de gran importancia teniendo en cuenta las implicaciones quirúrgicas asociadas con su presencia.

La sospecha clínica e imagenológica con un diagnóstico certero previo a cualquier procedimiento endovascular o a cielo abierto que involucre el sector abdominal y retroperitoneal es fundamental para evitar complicaciones mayores. Ante la presencia de estas anomalías venosas, una detallada planificación prequirúrgica y un correcto y minucioso manejo intraoperatorio durante la disección, exposición y reparo de estructuras vasculares relacionadas anatómicamente deberán ser considerados.

BIBLIOGRAFÍA

- Mayo J, Gray R, St Louis E, Grosman H, McLoughlin, Wise D. Anomalies of the inferior vena cava. AJR Am J Roentgenol 1983;140:339-45. DOI: 10.2214/ajr.140.2.339
- Abernethy J. Account of two instances of uncommon formation in the viscera of the human body. Philos Trans R Soc 1793;83:59-66. DOI: 10.1098/rstl.1793.0010
- 3. Bass JE, Redwine MD, Kramer LA. Spectrum of congenital anomalies of the inferior vena cava: cross-sectional imaging findings. Radiographics 2000;20:639-52. DOI: 10.1148/radiographics.20.3.g00ma09639
- 4. Fulcher AS, Turner MA. Abdominal manifestations of situs anomalies in adults. Radiographics 2002;22:1439-56. DOI: 10.1148/rg.226025016
- 5. Kim SS, Shin HC, Hwang JA, Jou SS, Lee WH, Choi SY, et al. Various congenital anomalies of the inferior vena cava: review of cross-sectional imaging findings and report of a new variant. Abdominal Radiology (New York) 2018;43(8):2130-49. DOI: 10.1007/s00261-017-1430-y
- 6. Brener BJ, Darling RC, Frederick PL, Linton RR. Major venous anomalies complicating abdominal aortic surgery. Arch Surg (Chicago, III: 1960) 1974;108(2):159-65. DOI: 10.1001/archsurg.1974.01350260019004

- complicating 7. Babaian RI, Johnson DE. Major venous anomalies 1979;72:1254-8. DOI: retroperitoneal surgery. South Med 10.1097/00007611-197910000-00012
- 8. Nishimura K, Hamasaki T, Ota R, Matsuoka Y, Kodama W, Fukino S. Ruptured Abdominal Aortic Aneurysm with a Duplicated Inferior Vena Cava. Ann Vasc Dis 2019;12(3):401-3. DOI: 10.3400/avd.cr.19-00047
- Shindo S, Kubota K, Kojima A, Iyori K, Ishimoto T, Kobayashi M. Anomalies of Inferior Vena Cava and Left. Renal Vein: Risks in Aortic Surgery. Ann Vasc Surg 2000;14:393-6. DOI: 10.1007/s100169910071
- 10. Latorre J. Revisión anatomo-quirúrgica del sistema venoso cava inferior. An Cir Card Cir Vasc 2005;11(2):76-94.
- 11. Phillips E. Embryology, normal anatomy, and anomalies. In: Ferris EJ, Hipona FA, Kahn PC, Phillips E, Shapiro JH, editors. Venography of the inferior vena cava and its branches. Baltimore, MD: Williams & Wilkins; 1969. pp. 1-32.
- 12. Kellman GM, Alpern MB, Sandier MA, Craig BM. Computed tomography of vena cava anomalies with embryologic correlation. Radiographics 1988;8:533-56. DOI: 10.1148/radiographics.8.3.3380993
- 13. Belov S. Classification of congenital vascular defects. Int Angiol 1990;9: 141-6.
- Chuang VP, Mena CE, Hoskins PA. Congenital anomalies of the inferior vena cava. Review of embryogenesis and presentation of a simplified classification. Br J Radiol 1974;47:206-13. DOI: 10.1259/0007-1285-47-556-206
- Koc Z, Oguzkurt L. Interruption or congenital stenosis of the inferior vena cava: prevalence, imaging, and clinical findings. Eur J Radiol 2007;62:257-66. DOI: 10.1016/j.ejrad.2006.11.028
- 16. Benbow EW. Idiopathic obstruction of the inferior vena cava: a review. J Royal Soc Med 1986;79:105-8. DOI: 10.1177/014107688607900212
- 17. Tsuji Y, Inoue T, Murakami H, Hino Y, Matsuda H, Okita Y. Deep vein thrombosis caused by congenial interruption of the inferior vena cava. A case report. Angiology 2001;52:721-5. DOI: 10.1177/000331970105201010
- 18. Dougherty MJ, Calligaro KD, DeLaurentis DA. Congenitally absent inferior vena cava presenting in adulthood with venous stasis and ulceration: a

- surgically treated case. J Vasc Surg 1996;23:141. DOI: 10.1016/S0741-5214(05)80044-8
- 19. Ramanathan T, Hughes TM, Richardson AJ. Perinatal inferior vena cava thrombosis and absence of the infrarenal inferior vena cava. J Vasc Surg 2001;33:1097-9. DOI: 10.1067/mva.2001.114205
- 20. Kanojia RP, Bawa M, Handu AT. Retrocaval ureter with estone in the retrocaval segment of the ureter. Pediatr Surg Int 2010;26:863-5. DOI: 10.1007/s00383-010-2607-4
- 21. Mazzucco A, Bortolotti U, Stellin G, Galucci V. Anomalies of the systemic venous return: a review. J Card Surg 1990;5:122-33. DOI: 10.1111/j.1540-8191.1990.tb00749.x
- 22. Anderson RC, Adams Jr P, Burke B. Anomalous inferior vena cava with azygos continuation (infrahepatic interruption of the inferior vena cava). Report of 15 new cases. J Pediatr 1961;59:370-83. DOI: 10.1016/S0022-3476(61)80291-6
- 23. Ginaldi S, Chuang VP, Wallace S. Absence of hepatic segment of the inferior vena cava with azygous continuation. J Comput Assist Tomogr 1980;4:112-4. DOI: 10.1097/00004728-198002000-00021
- Schultz CL, Morrison S, Bryan PJ. Azygos continuation of the inferior vena cava: demonstration by NMR imaging. J Comput Assist Tomogr 1984;8:774-6. DOI: 10.1097/00004728-198408000-00038
- 25. Brem AS, O'Shea PA, Wisselhoeft CA. Absence of the inferior vena cava associated with an atrophic right kidney and hypertension. J Urol 1981;126(4)539-41. DOI: 10.1016/S0022-5347(17)54616-9
- 26. Eldefrawy A, Arianayagam M, Kanagarajah P, Acosta K, Manoharan M. Anomalies of the inferior vena cava and renal veins and implications for renal surgery. Cent European J Urol 2011;64:4-8. DOI: 10.5173/ceju.2011.01.art1
- González J, Gaynor JJ, Albéniz LF, Ciancio G. Inferior Vena Cava System Anomalies: Surgical Implications. Curr Urol Rep 2017;18(2):10. DOI: 10.1007/s11934-017-0658-y
- 28. Friedland GW, deVries PA, Nino-Murcia M, King BF, Leder RA, Stevens S. Congenital anomalies of the inferior vena cava: embryogenesis and MR features. Urologic radiology 1992;13(4):237-48. DOI: 10.1007/BF02924631

- 29. Hayashi M, Kume T, Nihira H. Abnormalities of the renal venous system and unexplained renal hematuria. J Urol 1979;124:12-6. DOI: 10.1016/S0022-5347(17)55268-4
- Bartle EJ, Pearce WH, Sun JH, Rutherford RB. Infrarenal venous anomalies and aortic surgery: avoiding vascular injury. J Vasc Surg 1987;6(6):590-3.
 DOI: 10.1067/mva.1987.avs0060590
- 31. García-Fuster MJ, Forner MJ, Flor-Lorente B, Soler J, Campos S. Anomalías de la vena cava y trombosis venosa profunda. Rev Esp Cardiol 2006;59:171-5. DOI: 10.1157/13084646
- Obernosterer A, Aschauer M, Schnedl W, Lipp RW. Anomalies of the inferior .1 vena cava in patients with iliac venous thrombosis. Ann Intern Med 2002;136:37-41. DOI: 10.7326/0003-4819-136-1-200201010-00009
- Pancorbo Sandoval CA, Torres Cuevas BL, Álvarez Rodríguez M, Berlán de .2
 León N. Anomalías de la vena cava inferior y dolor pélvico crónico en la
 .mujer. Revista Española de Investigaciones Quirúrgicas 2009;12(1):29-32
- Hanna HE, Santella RN, Zawada ET Jr, Masterson TE. Nutcracker syndrome: .3 .an underdiagnosed cause for hematuria? S D J Med 1997;50(12):429-36
- Mathews R, Smith PA, Fishman EK, Marshall FF. Anomalies of the inferior .4 vena cava and renal veins: embryologic and surgical considerations. Urology 1999;53:873-80. DOI: 10.1016/S0090-4295(99)00007-2
- Hyun DH, Seo JB, Chae EJ, Lee CW, Lee HJ, Kim M, et al. Pulmonary .5 embolism associated with inferior vena cava interruption, Multidetector computed tomography findings. J Thorac Imaging 2010;25:W131-2. DOI: 10.1097/RTI.0b013e3181c65b0d
- Malgor RD, Oropallo A, Wood E, Natan K, Labropoulos. Filter placement for .6 duplicated cava. Vasc Endovasc Surg 2011;45:269-73.

 DOI:10.1177/1538574410395041
- Rosendaal FR. Venous thrombosis: a multicausal disease. Lancet .7 1999;353:1167-73. DOI: 10.1016/S0140-6736(98)10266-0
- Rodríguez Lorenzo L, Rizza Siniscalchi N, Madrazo González Z, Romera .8

 Villegas A. Tratamiento de la trombosis venosa profunda asociada a agenesia de vena cava inferior. Revisión de las anomalías de vena cava .inferior Angiología 2011;63(6):254-60
- Leal Monedero J, Zubicoa Ezpeleta S, Grimberg M, Vergara Correa L, Jimenez .9
 Gutiérrez JA. Subdiaphragmatic Venous Insufficiency. Embolization treatment

.using mixed technique (coils and foam). Phlebolymphology 2004;45:269-75
Özkan MB, Bilgici MC, Hayalioglu E. Síndrome del cascanueces anterior y .10
posterior acompañado de vena renal izquierda circumaórtica en un adolescente. A propósito de un caso. Arch Argent Pediatr 2016;114(2):e114-

.e116

- Morató López AE, Quiróz Castro O, Ramírez Arias JL. Anomalías congénitas .11 de la vena cava inferior. El rol de la tomografía computada multi-detector.

 .Anales de Radiología México 2012;2:104-13
- Arias C, Kihara K, Fujii Y, Ishizaka K, Masuda H, Oshima H. Possible .12 misinterpreation on computed tomography of left inferior vena cava as retroperitoneal lymph node metastasis: a report of two cases. Int J Urol 1999;6:215-8. DOI:10.1046/j.1442-2042.1999.06445.x
- Evans AJ. Azygous/accessory hemiazygous continuation of the inferior vena .13 cava mimicking dissection of the aorta. Clin Radiol 1993;48:207-9. DOI: 10.1046/j.1442-2042.1999.06445.x
- Smillie RP, Shetty M, Boyer AC, Madrazo B, Jafri SZ. Imaging evaluation of .14 the inferior vena cava. Radiographics 2015;35(2):578-92. DOI: 10.1148/rg.352140136
- Klimberg I, Wajsman Z. Duplicated inferior vena cava simulating .15 retroperitoneal lymphadenopathy in a patient with embryonal cell .carcinoma of the testicle. J Urol 1986;136:678-9
- Pallin J, Buckner B, Ferris EJ. Azygos continuation of the inferior vena cava .16 masquering as neoplasm. South Med J 1989;82:259-61. DOI: 10.1016/S0022-5347(17)45014-2
- Kandpal H, Sharma R, Gamangatti S, Srivastava DN, Vashisht S. Imagin The .17
 Inferior Vena Cava: A Road Less Traveled; Radiographics 2008;28:669-89.

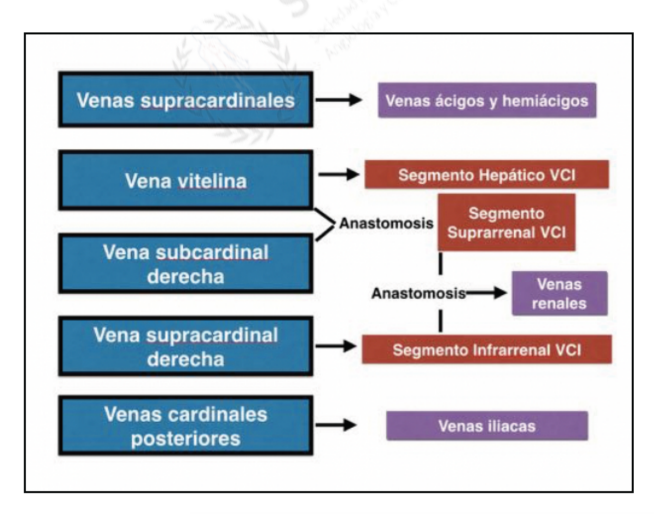
 DOI: 10.1097/00007611-198902000-00026
- Smith TR, Frost A. Anomalous inferior vena cava associated with horseshoe .18 kidneys. Clin Imaging 1996;20:276-8. DOI: 10.1148/rg.283075101
- Habuchi T, Okagaki T, Arai K, Miyakawa M. Renal cell carcinoma extending .19 into left side of double inferior vena cava. Urology 1993;41(2):181-4. DOI: 10.1016/0090-4295(93)90177-c
- Lee EK, Wetzel LH, Holzbeierlein JM. Circumaortic renal vein tumor thrombus .20 in renal cell carcinoma. Int J Urol 2011;18:605-6. DOI:10.1111/j.1442-2042.2011.02790.x

- Walker TG, Geller SC, Delmonico FL, Waltman AC, Athanasoulis CA. Donor .21 renal angiography: its influence on the decision to use the right or left kidney. AJR American Journal of Roentgenology 1988;151(6):1149-51. DOI: 10.2214/air.151.6.1149
- Mandal AK, Cohen C, Montgomery RA, Kavoussi LR, Ratner LE. Should the .22 indications for laparascopic live donor nephrectomy of the right kidney be the same as for the open procedure? Anomalous left renal vasculature is not a contraindiction to laparoscopic left donor nephrectomy. Transplantation 2001;71(5):660-4. DOI: 10.1097/00007890-200103150-00015
- Watson CJE, Harper SJF. Anatomical variation and its management in .23 transplantation. Am J Transplant 2015;15:1459-71. DOI: 10.1111/ajt.13310
- Dudeck O, Zeile M, Poellinger A, Kluhs L, Ludwig WD, Hamm B. Epidural .24 venous enlargements presenting with intractable lower back pain and sciatica in a patient with absence of the infrarenal inferior vena cava and bilateral deep venous thrombosis. Spine 2007;32:688-91. DOI: 10.1097/BRS.0b013e318158cf94
- Mano A, Tatsumi T, Sakai H, Imoto Y. A case of deep venous thrombosis with .25 a double inferior vena cava effectively treated by suprarenal filter implantation. Jpn Heart J 2004;45:1063-9. DOI: 10.1536/jhj.45.1063
- Johansson NT, Nilsson S, Schersten T, Schvarcz J, Weiland PO. Retrocaval .26 ureter. Scand J Urol Nephrol 1969;3:53-8. DOI: 10.3109/00365596909135381
- Chung BI, Gill IS. Laparoscopic dismembered pyeloplasty of a retrocaval .27 ureter: case report and review of the literature. Eur Urol 2008;54:1433-6.

 DOI: 10.1016/j.eururo.2008.09.010

Tabla I. Clasificación de anomalías de vena cava inferior

Lesiones membranosas de	e VCI
Agenesia de VCI	
Anomalías de venas cardinales posteriores	
Uréter retrocavo/uréter circuncavo	•
Anomalías de venas subcardinales	
Interrupción de vena cava con continuación ácigos/hemiácigos	•
Anomalías de venas supracardinales	
VCI izquierda	•
Duplicación de VCI	•
Anomalías del segmento i	renal
"Vena renal circumaórtica o "anillo venoso aórtico	•
Vena renal retroaórtica	•
Múltiples venas renales	•



.Figura 1. Embriogénesis del sistema venoso cavo inferior



.Figura 2. Agenesia de vena cava inferior



.Figura 3. Duplicación de vena cava inferior



Figura 4. Vena renal retroaórtica.

