

Revista Colombiana de Cancerología

www.elsevier.es/cancerologia



ORIGINAL

Pacientes con cáncer de recto localmente avanzado en tratamiento neoadyuvante con quimiorradioterapia en el Instituto Nacional de Cancerología durante 2010

Giovanna Rivas^{a,b,*}, Fabio Olivella^{a,b}, José Carreño^c, Viviana Rodríguez^d

^aGrupo de Oncología Clínica, Instituto Nacional de Cancerología, Bogotá, D. C., Colombia

^bUniversidad El Bosque, Bogotá, D. C., Colombia

^cGrupo de Investigación Clínica Instituto Nacional de Cancerología, Bogotá, D. C., Colombia

^dGrupo de Epidemiología Clínica, Universidad El Bosque, Bogotá, D. C., Colombia

Recibido el 26 de octubre de 2012; aceptado el 9 de abril de 2013

PALABRAS CLAVE

Neoplasias del recto;
Quimioterapia;
Radioterapia;
Terapia combinada;
Fluorouracilo

Resumen

Objetivos: Describir las características sociodemográficas y clínicas de un grupo de pacientes con cáncer de recto localmente avanzado, tratados con quimiorradioterapia neoadyuvante, y realizar un diagnóstico situacional del manejo.

Métodos: Se realizó un estudio tipo series de casos, con la información clínica de 41 pacientes atendidos durante el 2010 en el Instituto Nacional de Cancerología.

Resultados: La edad promedio de los pacientes observados fue de 61 años, con un 61% de hombres; el estado funcional por Karnofsky fue igual o mayor que el 70%. El esquema neoadyuvante más utilizado fue 5 fluorouracilo y leucovorín en bolos, concomitante con radioterapia. De los pacientes, 30 completaron el tratamiento con buena tolerancia; 21 fueron llevados a cirugía, con preservación del esfínter en 10 de ellos; 18 lograron respuesta patológica; 14, parcial y 4, completa.

Conclusión: Los pacientes con cáncer de recto localmente avanzado que recibieron tratamiento neoadyuvante con quimiorradioterapia en el Instituto Nacional de Cancerología durante 2010 fueron, en su mayoría, hombres con buen estado funcional; el principal esquema de quimioterapia empleado fue 5 fluorouracilo y leucovorín en bolos, gracias a lo cual se logró reseca-bilidad del tumor, preservación del esfínter y respuesta patológica en aproximadamente la mitad de los pacientes.

© 2012 Instituto Nacional de Cancerología. Publicado por Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.

*Autor para correspondencia.

Correo electrónico: govariv@hotmail.com (G. Rivas).

KEYWORDS

Rectal Neoplasms;
Drug Therapy;
Radiotherapy;
Combined Modality
Therapy;
Fluorouracil

Patients with locally advanced rectal cancer on neoadjuvant treatment with chemo-radiotherapy in the *Instituto Nacional de Cancerología* during 2010

Abstract

Objectives: To describe the sociodemographic and clinical characteristics of a group of patients with locally advanced rectal cancer treated with neoadjuvant chemo-radiotherapy, and to make a situational diagnosis of the management.

Methods: A case series study was conducted using the clinical information of 41 patients treated in the *Instituto Nacional de Cancerología* during the year 2010.

Results: The mean age of the patients studied was 61 years, and 60% were male. The Karnofsky functional state was equal or greater than 70%. The neoadjuvant scheme most used was 5-fluorouracil and leucovorin in boluses, concomitant with radiotherapy. Of the 41 patients, 30 completed the treatment with good tolerance; 21 required surgery, with preservation of the sphincter in 10 of them; 18 achieved a pathological response; 14, partial and 4, complete.

Conclusion: The patients with locally advanced rectal cancer who received neoadjuvant treatment with chemo-radiotherapy in the *Instituto Nacional de Cancerología* during the year 2010 were, mainly males with a good functional state. The principal chemotherapy scheme employed was 5-fluorouracil and leucovorin in boluses, due to which resectability of the tumour, preservation of the sphincter, and a pathological response in approximately half of the patients, was achieved.

© 2012 Instituto Nacional de Cancerología. Published by Elsevier España, S.L. All rights reserved.

Introducción

La incidencia estimada por Globocan de cáncer colorrectal para ambos sexos en Colombia durante 2008 fue de 10,6 por cada 100.000 habitantes, con un registro de 4.107 nuevos casos y una mortalidad estimada en 6,2 por cada 100.000 habitantes, con un registro de 2.388 muertes por esta causa¹.

Según datos del Registro Poblacional de Cali, a lo largo del período 2003-2007, el cáncer colorrectal ocupa en Colombia el cuarto puesto en incidencia y mortalidad en hombres y mujeres². En el Instituto Nacional de Cancerología (INC), durante 2010 se presentaron 134 casos nuevos de cáncer de recto: 79 en hombres y 55 en mujeres³.

Actualmente, la terapia multimodal con cirugía, que incluye escisión total del mesorrecto, radioterapia y quimioterapia, es la estrategia de manejo recomendada para pacientes con cáncer rectal en estadios II y III; el tratamiento neoadyuvante con quimiorradioterapia basado en fluoropirimidinas es el esquema estándar⁴.

El tratamiento neoadyuvante busca mejorar el control local, inducir el *downstaging* tumoral (para aumentar la probabilidad de resecabilidad), preservar el esfínter anal, disminuir la toxicidad aguda y tardía por radioterapia y evaluar la biología tumoral^{4,5} por determinación de la respuesta patológica, según la escala de Mandard, que se muestra en la tabla 1⁶.

Por lo menos 19 estudios aleatorizados evidenciaron que la radioterapia neoadyuvante lograba una disminución significativa en las tasas de recurrencia local⁴; sin embargo, solo un estudio, el Swedish Rectal Cancer Trial⁷, demostró beneficio en la supervivencia global a 5 años, que fue del 58% en el grupo de radioterapia neoadyuvante más cirugía, y del 48% en el grupo de cirugía sola ($P = 0,004$).

Los estudios EORTC 22921⁸, FFCD 9203⁹, GRECCAR 1¹⁰, y el estudio del Polish Colorectal Study Group¹¹, demost-

Tabla 1 Clasificación de Mandard

Grado I	Respuesta completa
Grado II	Presencia de células tumorales aisladas
Grado III	Aunque existen más células tumorales residuales, predomina la fibrosis
Grado IV	Cáncer residual que predomina sobre la fibrosis
Grado V	Ausencia de cambios regresivos tumorales

ron que la quimioterapia concomitante con radioterapia neoadyuvante aumenta de forma significativa la respuesta patológica, el control local y el *downstaging* del tumor, cuando se comparó con la radioterapia neoadyuvante sola. Un metanálisis documentó, por su parte, que la quimiorradioterapia concomitante neoadyuvante, comparada con la radioterapia neoadyuvante, no ofrecía beneficio en la supervivencia libre de progresión ni en la supervivencia global a 5 años, pero sí aumentaba significativamente la toxicidad aguda grados 3 y 4: *odds ratio* 1,68-10; $P = 0,002$ ¹².

Los estudios que evaluaron la eficacia y la seguridad del uso de quimiorradioterapia concomitante neoadyuvante frente a quimiorradioterapia adyuvante son: el Intergroup trial 0147, o RTOG 94-01⁵, el NSABP RO-03¹³ y el estudio alemán CAO/ARO/AIO 94¹⁴. Sin embargo, los estudios RTOG 94-01 y NSABP 03, hechos en Estados Unidos, se cerraron prematuramente, debido al pobre reclutamiento.

El estudio CAO/ARO/AIO 94¹⁴ incluyó a 803 pacientes que fueron aleatorizados para recibir quimiorradioterapia concomitante con 5 fluorouracilo infusional neoadyuvante frente a adyuvante. Los resultados del estudio se muestran en la tabla 2. El mismo estudio demostró que los pacientes en manejo con quimiorradioterapia concomitante neoadyuvante presen-

Tabla 2 Resultados del estudio CAR/ARO/AIO 94

Variable	Tratamiento neoadyuvante (%)	Tratamiento adyuvante (%)	Valor de p
Pacientes que completaron radioterapia	92	54	< 0,01
Pacientes que completaron quimioterapia	89	50	< 0,01
Toxicidad aguda grado $\frac{3}{4}$	27	40	0,01
Toxicidad tardía grado $\frac{3}{4}$	14	24	0,1
Complicaciones posquirúrgicas	36	34	NS
Respuesta patológica completa	8	0	< 0,01
Tasa de preservación de esfínter	39	19	0,004
Tasa de recurrencia pélvica	6	13	0,006
Supervivencia libre de enfermedad	65	68	NS*
Supervivencia global	74	76	NS*

*NS: diferencia estadística no significativa.

taron una mayor adherencia al tratamiento, beneficio en la tasa de respuesta patológica completa, preservación de esfínter, tasa de recurrencia pélvica y menor toxicidad aguda y crónica; sin embargo, no mostró beneficio en la supervivencia¹⁴.

Inicialmente, varios estudios fases I y II mostraron que la capecitabina concomitante con radioterapia era una opción de tratamiento neoadyuvante, con eficacia y tolerabilidad similares a las del 5 fluorouracilo infusional para los pacientes con cáncer rectal localmente avanzado¹⁵. Posteriormente, un estudio fase III con 401 pacientes demostró que la capecitabina no era inferior al 5 fluorouracilo infusional en supervivencia libre de progresión, ni en supervivencia global a 5 años, cuando se empleaba en neoadyuvancia o en adyuvancia en pacientes con cáncer de recto localmente avanzado¹⁶. Adicionalmente, el estudio NSABP R04 también demostró que la capecitabina era equivalente al 5 fluorouracilo en el tratamiento neoadyuvante del cáncer de recto localmente avanzado, en cuanto a la tasa de respuesta patológica completa y la tasa de cirugía preservadora de esfínter y *downstaging* tumoral¹⁷.

Con base en lo anterior, el manejo estándar neoadyuvante para pacientes con cáncer de recto localmente avanzado es la quimiorradioterapia concomitante basada en fluoropirimidinas^{18,19}, la cual puede administrarse así:

- Cinco fluorouracilo 1.000 mg/m²/día en infusión de 5 días, administrado la primera y la última semana de la radioterapia (50,4 Gy).
- Cinco fluorouracilo 400 mg/m²/día en bolo asociado con leucovorín 20 mg/m²/día, en bolo durante 4 días, administrado la primera y la última semana de la radioterapia (50,4 Gy).
- Capecitabina oral 825 mg/m², 2 veces al día, continua por 5 semanas, concomitante con radioterapia 50,4 Gy.
- Realización de cirugía transabdominal (resección abdominoperineal o resección anterior baja), 5 a 10 semanas después de terminar el tratamiento neoadyuvante. Es obligatoria la resección del tumor primario con adecuados márgenes quirúrgicos, con remoción total del mesorrecto y disección ganglionar¹⁸.

El uso del oxaliplatino fue evaluado en los 3 estudios: NSABP R04¹⁷, STAR 01²⁰ y ACCORD 12/0405-Prodige 2²¹, los cuales no demostraron beneficio en adicionarlo a la quimiorradioterapia basada en fluoropirimidinas en la tasa de respuesta

patológica completa ni en la tasa de cirugía conservadora de esfínter, aunque sí aumentaba la toxicidad grados 3 y 4.

Actualmente, se investiga el grado de seguridad y la eficacia de varios agentes de quimioterapia y terapia *target* en el tratamiento neoadyuvante del cáncer de recto localmente avanzado: irinotecán, gefitinib, bevacizumab y cetuximab²².

Métodos

El presente es un estudio observacional descriptivo, retrospectivo, tipo serie de casos, con la información de pacientes que tuvieron diagnóstico de cáncer de recto localmente avanzado, atendidos en el servicio de oncología clínica del INC durante 2010, quienes recibieron tratamiento neoadyuvante con quimiorradioterapia.

Previo aprobación del Comité de Ética del INC, se hizo una búsqueda retrospectiva en el sistema de información SAP, teniendo en cuenta como criterios de inclusión a los pacientes con diagnóstico de carcinoma de recto que fueron atendidos en el servicio de oncología clínica a lo largo de 2010.

Se evaluaron las historias clínicas, y se seleccionó a los pacientes mayores de 18 años que fueron estadificados como carcinoma de recto localmente avanzado, a quienes por tal razón se les ordenó manejo con quimiorradioterapia neoadyuvante. Posteriormente, se eligió a los pacientes que recibieron el tratamiento en el INC. Se excluyó a los pacientes que presentarían una neoplasia sincrónica en el momento del diagnóstico de cáncer de recto, así como a los pacientes con enfermedad metastásica a distancia, en la evaluación clínica previa al inicio del tratamiento.

Los pacientes fueron manejados con uno de los esquemas que se enuncian a continuación (la elección del esquema de quimioterapia dependió del criterio del oncólogo clínico; la dosis total de radioterapia fue establecida por el radioterapeuta oncólogo [el fraccionamiento fue de 1,8 Gy]): 5 fluorouracilo 400 mg/m²/día en bolo asociado con leucovorín 20 mg/m²/día, en bolo durante 4 días, administrado la primera y la última semana de la radioterapia (50,4 Gy); o bien, capecitabina oral 825 mg/m², 2 veces al día, continua por 5 semanas, concomitante con radioterapia 50,4 Gy.

Se recopiló la información de cada paciente incluido en un formato de reporte de caso diseñado para tal fin; se extrajeron los datos sobre las características demográficas, el

tipo de tratamiento recibido, el cumplimiento de este, la toxicidad, la determinación de resecabilidad (realizada, a su vez, por el servicio de cirugía gastroenterológica), el manejo quirúrgico, los hallazgos patológicos, la respuesta a la neoadyuvancia, el tratamiento posquirúrgico y la evolución a los 6 meses posteriores a la cirugía.

La calidad de los datos consignados en los formatos de recolección de casos fue verificada por el sistema de monitoria institucional. Posteriormente, la información fue organizada en una base de datos.

Finalmente, bajo la supervisión y la colaboración del grupo de investigación clínica, la información fue analizada y presentada de forma descriptiva y gráfica. El análisis estadístico, tipo descriptivo, del grupo de pacientes que recibieron el tratamiento neoadyuvante con quimiorradioterapia, se realizó mediante el cálculo de medidas de tendencia central para las variables cuantitativas y el cálculo de proporciones para las variables cualitativas mediante STATA.

El presente estudio describe las características demográficas, clínicas e histológicas, y la evolución de los pacientes con cáncer de recto localmente avanzado que recibieron manejo neoadyuvante con quimiorradioterapia en el INC a lo largo de 2010, por ser este el centro de referencia en cáncer más importante de Colombia, pues no hay estudios que muestren las principales variables del cáncer de recto localmente avanzado ni cuáles son la respuesta y la toxicidad del manejo neoadyuvante con quimiorradioterapia en el medio colombiano.

Resultados

Se eligió a 41 pacientes; de ellos, fueron excluidos 8 por las siguientes razones:

- Un paciente, por recibir tratamiento neoadyuvante solo con radioterapia y tener una neoplasia sincrónica.
- Un paciente, por presentar enfermedad con estadio uT2.
- Un paciente, por presentar diagnóstico de carcinoma de canal anal.
- Un paciente, por presentar enfermedad metastásica y tener una neoplasia sincrónica.
- Cuatro pacientes, por presentar enfermedad metastásica.

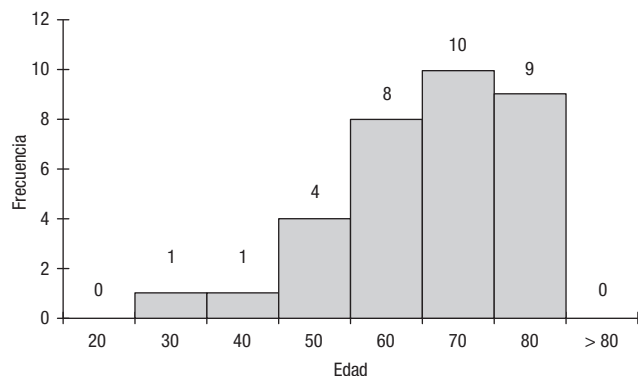


Figura 1 Distribución de la edad de los 33 pacientes con cáncer de recto localmente avanzado.

Por lo anterior, el análisis está basado en la información de 33 pacientes con cáncer de recto localmente avanzado, que recibieron tratamiento neoadyuvante con quimiorradioterapia.

El promedio de edad de los pacientes fue de 61 años, con un rango entre los 29 y los 79 años (fig. 1). El 39% de los pacientes fueron mujeres, y el 61%, hombres. El estado funcional en el momento del diagnóstico fue bueno en la mayoría de los pacientes, según la escala de Karnofsky: 6 pacientes tuvieron un puntaje de 70; 7 pacientes, 80; 13 pacientes, 90, y 7 pacientes, 100.

En cuanto a la diferenciación histológica, los tumores eran bien diferenciados en 17 pacientes; moderadamente diferenciados en 11; mal diferenciados en 3, y no se reportó grado de diferenciación histológica en 2 tumores.

El tratamiento neoadyuvante que recibieron los pacientes con cáncer de recto localmente avanzado se basó en fluoropirimidinas concomitantes con radioterapia. El principal esquema de quimioterapia empleado fue 5 fluorouracilo y leucovorín en bolo la primera y la quinta semanas de la radioterapia, el cual fue administrado a 32 de los 33 pacientes; solo un paciente recibió tratamiento con capecitabina. La dosis de radioterapia administrada a los pacientes estuvo en un rango entre 7,2 y 54 Gy; el 78% (26/33) de los pacientes recibieron una dosis total de 50,4 Gy (fig. 2).

La adherencia al tratamiento fue buena: 30 de los 33 pacientes completaron el esquema de tratamiento neoadyuvante con quimiorradioterapia; el esquema se consideró completo cuando el paciente recibió las dosis totales de quimioterapia y de radioterapia indicadas por el oncólogo clínico y el oncólogo radioterapeuta tratante.

En cuanto a la evaluación de la toxicidad del tratamiento, en el presente estudio solo se tuvieron en cuenta los efectos adversos grado 3 o mayores, los cuales se presentaron en 5 pacientes (13,8%): 3 pacientes con radiodermatitis grado III, 1 paciente con diarrea grado III y 1 muerte al terminar la primera semana de tratamiento, por perforación intestinal, peritonitis y choque séptico. Se encontró que 19 de los 33 pacientes (61%) requirieron la realización de colostomía previamente al inicio del tratamiento neoadyuvante o durante la cirugía de resección tumoral.

Con el tratamiento neoadyuvante se logró que se consideraran resecables los tumores de 23 de los 33 pacientes. Las razones para considerar como no candidatos para cirugía a 10 pacientes fueron: persistencia tumoral con masa

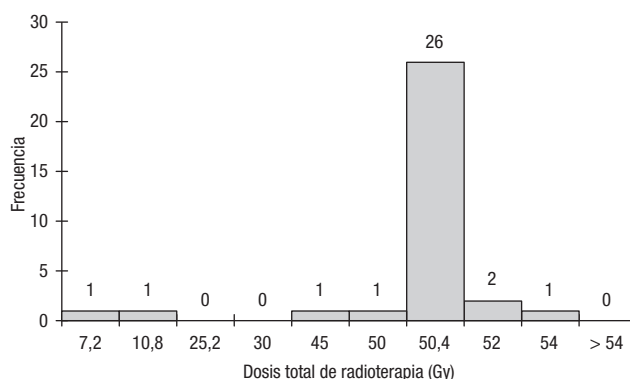


Figura 2 Dosis total de radioterapia (Gy).

fija a pelvis (2 pacientes); progresión de la enfermedad (un paciente por compromiso peritoneal, y uno, por compromiso pulmonar y hepático); deterioro funcional hasta ECOG 3 (2 pacientes); alto riesgo quirúrgico por comorbilidades cardíacas o pulmonares (3 pacientes) y muerte (1 paciente, tras la primera semana de tratamiento, por perforación intestinal). Sin embargo, solo a 21 pacientes se les realizó cirugía, pues 2 de los 23 considerados resecables no asistieron a la intervención quirúrgica.

El tiempo entre la finalización de la neoadyuvancia y la realización de cirugía fue entre 6 y 10 semanas para 7 pacientes (33%) y 14 pacientes (67%) fueron operados en un tiempo igual o mayor a 12 semanas. Se logró preservación del esfínter anal en 10 pacientes. El tipo de intervención quirúrgica que se realizó fue: resección abdominoperineal en 11 pacientes, resección anterior baja en 9 pacientes y resección endoscópica transanal en 1 paciente.

La respuesta patológica al tratamiento neoadyuvante se determinó en el espécimen quirúrgico; se clasificó como completa, parcial y sin respuesta. En acuerdo con el servicio de patología, se hizo una conversión de la escala de Mandard, considerando que: grado I es respuesta completa; grados II, III y IV, respuesta parcial, y grado V, sin respuesta. Con base en lo anterior, se halló en los 21 pacientes llevados a cirugía: respuesta completa en 4 pacientes, respuesta parcial en 14 pacientes y 3 pacientes sin respuesta. Los resultados clínicos y los hallazgos patológicos obtenidos con la quimiorradioterapia neoadyuvante se muestran en la tabla 3.

A los 21 pacientes que después del tratamiento neoadyuvante fueron llevados a cirugía se les evaluó su condición clínica 6 meses después de la intervención quirúrgica. Los hallazgos se describen en la tabla 4.

En cuanto a los 12 pacientes que no fueron llevados a cirugía, se desconoce la evolución clínica de la mayoría de ellos, pues no continuaron tratamiento o seguimiento clínico en el INC: 8 pacientes no fueron localizados durante el seguimiento (2 pacientes con tumores considerados resecables y 6 pacientes con tumores considerados irresecables), 1 paciente recibió quimioterapia paliativa y 3 pacientes fallecieron.

Las causas de las muertes que se documentaron en el grupo de 33 pacientes fueron:

- Una muerte relacionada con el cáncer, al terminar la primera semana de tratamiento neoadyuvante, debido a perforación intestinal, peritonitis y choque séptico.
- Dos muertes no relacionadas con el cáncer: 1 por fascitis necrotizante y 1 por úlcera sacra necrótica e infectada; ambos casos con choque séptico.

Tabla 3 Resultados obtenidos con la neoadyuvancia

Variable	Proporción
Resecabilidad	23/33 = 69,6%
Cirugía preservadora de esfínter	10/21 = 47,6%
Tasa de respuesta completa	4/33 = 12,1%
Compromiso ganglionar patológico	10/21 = 47,6%
Invasión linfovascular	10/21 = 47,6%
Márgenes positivos	2/21 = 9,5%

Las pérdidas durante el seguimiento fueron del 36% (12/33 pacientes): 4 de los pacientes llevados a cirugía y 8 pacientes no llevados a cirugía.

Discusión

En Colombia, solo un estudio de cohorte, realizado en Medellín, había descrito el beneficio de la neoadyuvancia con quimiorradioterapia concomitante con 5 fluorouracilo y leucovorín en 40 pacientes con cáncer de recto localmente avanzado. 4 pacientes lograron respuesta patológica completa (10%), y en ellos el tratamiento fue bien tolerado, sin aumento de la morbilidad postoperatoria y permitiendo un mayor número de procedimientos preservadores del esfínter anal; a 8 pacientes se les realizó resección abdominoperineal, y a 29, resección anterior baja²³.

Respecto a las características demográficas de los pacientes, la edad promedio, de 61 años, y el predominio del sexo masculino es similar a lo descrito en los estudios NSABP RO-03¹³ y el estudio alemán CAO/ARO/AIO 94¹⁴. Aunque las guías National Comprehensive Cancer Network¹⁸ recomiendan el uso de la ultrasonografía endorrectal en la estadificación de los pacientes con cáncer rectal, esta no se realizó en ninguno de los 33 pacientes incluidos en el análisis.

Las dosis y los esquemas de quimioterapia y de radioterapia utilizados como tratamiento neoadyuvante en la presente serie son acordes con lo establecido por las guías de manejo^{18,19}; sin embargo, es llamativa la mínima utilización de capecitabina, lo cual puede deberse a que dicho medicamento no está incluido en el Plan Obligatorio de Salud para el manejo del cáncer de recto, lo cual habría podido generar retrasos en el tratamiento, por demoras en la autorización y la entrega del fármaco.

Aunque el intervalo óptimo entre la finalización de la neoadyuvancia y la realización de la cirugía no está claro, las guías National Comprehensive Cancer Network¹⁸ recomiendan que sea entre 5 y 10 semanas. Sin embargo, se ha descrito que la realización de la cirugía en cáncer rectal localmente avanzado en un intervalo entre 7 y 12 semanas después de terminado el tratamiento neoadyuvante con quimiorradioterapia puede mejorar la tasa de respuesta patológica y el *downstaging* tumoral²¹, y disminuir morbilidad posquirúrgica, como filtración de la anastomosis y altera-

Tabla 4 Condición clínica después de 6 meses en los pacientes llevados a cirugía

Estado de paciente a los 6 meses de cirugía*	Pacientes
Sin enfermedad	13
Recaída local y a distancia	4
Pérdida	4
Recaída a distancia	0
Recaída local	0
Muerte	0
Total	21

*De los 4 pacientes que lograron respuesta completa a la neoadyuvancia, 2 estaban libres de enfermedad y 2 no fueron localizados durante el seguimiento.

ción de la cicatrización de las heridas²⁴, sin aumentar la tasa de recaída local ni a distancia ni afectar adversamente la supervivencia libre de progresión, como tampoco la supervivencia global a 5 años^{25,26}.

En esta serie de casos, solo 7 de los 21 llevados a cirugía (33%) fueron operados en un período entre 6 y 10 semanas luego de finalizar el tratamiento neoadyuvante, lo que podría deberse a demoras en la autorización o en la oportunidad para la valoración por el servicio de cirugía gastrointestinal, dificultades en la autorización y la realización de estudios complementarios para determinar la resecabilidad del paciente, o falta de disponibilidad de turno en la sala de operaciones.

El 61% de los pacientes requirió colostomía, porque presentaban previamente, al inicio del tratamiento neoadyuvante, estenosis rectal severa, con riesgo de obstrucción, y otros pacientes, porque el cirujano lo consideró necesario durante la resección tumoral; principalmente, por no lograr preservación del esfínter anal.

La tasa de preservación del esfínter, del 46%, es similar a lo reportado en la literatura. En el estudio NSABP R03¹³ fue del 47%, y en el estudio CAO/ARO/AIO 94¹⁴, del 39%. La respuesta patológica al tratamiento neoadyuvante, del 12%, está dentro de lo esperado: en el estudio hecho previamente en Colombia fue del 10%²³; en el estudio NSABP R03¹³, del 15%, y en el estudio CAO/ARO/AIO 94¹⁴, del 8%.

Varios autores han evaluado cuál es la significancia pronóstica de la respuesta patológica en pacientes con cáncer rectal manejados con quimiorradioterapia neoadyuvante, y hallaron que es un factor pronóstico de recurrencia y supervivencia libre de progresión^{27,28}.

Un *pool* de análisis de datos individuales que incluyó 27 estudios con 3.105 pacientes con cáncer de recto localmente avanzado, manejados con quimiorradioterapia neoadyuvante, encontró que los 484 pacientes que lograron respuesta patológica completa tuvieron menor posibilidad de recurrencia local o a distancia *hazard ratio* 0,54 y mejor supervivencia libre de progresión a 5 años del 83% frente a 65% HR 0,44 (intervalo de confianza 95% 0,34-0,57) $p < 0,0001$ ²⁹.

En esta serie de casos, al evaluar la condición de los pacientes 6 meses después de la cirugía, no se documentaron recurrencias en los pacientes con respuesta patológica completa, y en total, 13 de los 21 pacientes llevados a cirugía estaban libres de enfermedad.

Otros factores pronósticos independientes que se han descrito en pacientes con cáncer rectal localmente avanzado manejados con tratamiento neoadyuvante son: el estadio patológico tumoral, el compromiso nodal, el compromiso del margen circunferencial y la invasión linfocelular, los cuales deben tenerse en cuenta para elegir el esquema y la duración del tratamiento adyuvante^{21,28,30}.

La toxicidad aguda del tratamiento neoadyuvante es, principalmente, gastrointestinal, e incluye diarrea, sangrado, dolor abdominal, obstrucción debida a estenosis o adherencias, necrosis, perforación intestinal y fístulas^{4,5,14,26}, cuya frecuencia es similar a la encontrada en esta serie de casos. También, se reportan síntomas genitourinarios; principalmente, tenesmo vesical, sangrado y disuria, además de síntomas ginecológicos, como resequeidad vaginal y dispareunia²⁶, los cuales no se documentaron en los registros clínicos de los 33 pacientes incluidos.

Las pérdidas fueron elevadas; posiblemente, no por falta de adherencia de los pacientes al tratamiento y al segui-

miento, sino por el traslado a otros centros médicos de atención oncológica cuando así lo disponía la empresa prestadora de servicios de salud a la cual estaba afiliado el paciente.

Esta serie de casos describe las características sociodemográficas y clínicas de los pacientes con cáncer de recto localmente avanzado atendidos en el Servicio de Oncología del INC durante 2010, quienes fueron tratados, principalmente, con el esquema de quimiorradioterapia basado en 5 fluorouracilo y leucovorín en bolos, con alta adherencia y aceptable toxicidad.

Se logró resecabilidad del tumor, preservación del esfínter y respuesta patológica en, aproximadamente, la mitad de los pacientes; además, el 60% de los pacientes llevados a cirugía (13/21) estaban libres de enfermedad 6 meses después de la intervención quirúrgica.

Las limitaciones del presente estudio son: el tamaño de la muestra, el seguimiento corto, la alta tasa de pérdidas (36%), la no evaluación de la morbilidad quirúrgica y su carácter retrospectivo; sin embargo, los resultados son acordes con lo reportado en la literatura, y la información obtenida sirve como punto de partida para mejorar la atención integral de los pacientes con cáncer de recto localmente avanzado, y para desarrollar estudios prospectivos sobre esta patología en el país.

Con el fin de optimizar la atención integral de los pacientes con cáncer de recto localmente avanzado en el INC, se plantea hacer una valoración inicial multidisciplinaria, con la participación de oncología clínica, radioterapia, patología, radiología y cirugía gastroenterológica, para establecer el plan de manejo acorde con las guías National Comprehensive Cancer Network; implementar el uso de ultrasonografía endorrectal, con el fin de mejorar la estadificación; aumentar el uso de capecitabina concomitante con radioterapia; evaluar de forma minuciosa la toxicidad del tratamiento y realizar la intervención quirúrgica de resección tumoral de forma más oportuna; establecer un sistema de seguimiento del paciente que incluya el diseño de una base de datos y un plan de llamado telefónico, para recordar al paciente las citas a valoraciones, la realización de estudios diagnósticos, la fecha y hora de aplicación de quimioterapia y la administración de radioterapia.

Adicionalmente, se debe entregar esta información por escrito al paciente, en un carné, con el fin de incentivar la adherencia del paciente y el cumplimiento del plan de manejo, además de conocer su evolución, aunque no continúe su tratamiento y su valoración en el INC. También, intervenir administrativamente cuando exista un problema que altere el curso del tratamiento, con el apoyo de trabajo social, la asociación de pacientes y usuarios del INC, y la oficina jurídica; realizar, semestral o anualmente, una evaluación multidisciplinaria de los desenlaces clínicos de los pacientes con cáncer de recto localmente avanzado, que permita identificar falencias en el modelo de atención y plantear soluciones que mejoren los esquemas de tratamiento, con menor toxicidad, mayores tasas de respuesta y preservación de esfínter, buscando, a su vez, mejorar la supervivencia y la calidad de vida. Finalmente, generar información para futuras publicaciones.

Se necesitan futuros experimentos aleatorizados para determinar y validar nuevos biomarcadores que sean predictores de respuesta patológica completa, en pro de conocer nuevas combinaciones y formas de administración de quimioterapia, terapia *target* y radioterapia que sean efectivas

y bien toleradas como tratamiento neoadyuvante, los cuales lleven a optimizar los resultados en cáncer rectal localmente avanzado.

Agradecimientos

Al grupo de Monitoría de Estudios Clínicos del INC.

Bibliografía

1. Ferlay J, Shin HR, Bray F, Forman D, Mathers C, Parkin DM. GLOBOCAN 2008 v 2.0. Cancer Incidence and Mortality Worldwide: IARC CancerBase No. 10 [Internet]. Lyon, France: International Agency for Research on Cancer; 2010. [acceso 23 Oct 2012]. Disponible en: <http://globocan.iarc.fr>
2. Registro Poblacional de Cali. Facultad de Salud. Universidad del Valle. Disponible en: rpcc.univalle.edu.co
3. "Anuario Estadístico 2010", República de Colombia. Ministerio de la Protección Social. Instituto Nacional de Cancerología.
4. Hong TS, Kachnic LA. Preoperative Chemoradiotherapy in the Management of Localized Rectal Cancer: The New Standard. *Gastrointest Cancer Res.* 2007;1:49-56.
5. Glimelius B, Holm T, Blomqvist L. Chemotherapy in Addition to Preoperative Radiotherapy in Locally Advanced Rectal Cancer – A Systematic Overview. *Reviews on Recent Clinical Trials.* 2008;3:204-11.
6. Mandard AM, Dalibard F, Mandard A, Marnay J, Henry-Amar M, Petiot JF, et al. Pathologic assessment of tumor regression after preoperative chemoradiotherapy of esophageal carcinoma. *Cancer.* 1994;73:2680-6.
7. Improved survival with preoperative radiotherapy in resectable rectal cancer. Swedish Rectal Cancer Trial. *N Engl J Med.* 1997;336:980-7.
8. Bosset JF, Collette L, Calais G, Mineur L, Maingon Ph, Radošević-Jelic L, et al. Chemotherapy with Preoperative Radiotherapy in Rectal Cancer. *N Engl J Med.* 2006;355:1114-23.
9. Gérard JP, Conroy T, Bonnetain F, Bouché O, Chapet O, Closon-Dejardin MT, et al. Preoperative Radiotherapy With or Without Concurrent Fluorouracil and Leucovorin in T3-4 Rectal Cancers: Results of FFCD 9203. *J Clin Oncol.* 2006;24:4620-5.
10. Rouanet P, Rivoire M, Lelong B, Rullier E, Dravet F, Mineur L, et al. Sphincter preserving surgery after preoperative treatment for ultra-low rectal carcinoma. A French multicenter prospective trial: GRECCAR 1.
11. Bujko K, Nowacki MP, Nasierowska-Guttmejer A, Michalski W, Bebenek M, Kryj M, for the Polish Colorectal Study Group. Long-term results of a randomized trial comparing preoperative short-course radiotherapy with preoperative conventionally fractionated chemoradiation for rectal cancer. *Br J Surg.* 2006;93:1215-23.
12. Ceelen WP, Van Nieuwenhove Y, Fierens K. Preoperative chemoradiation versus radiation alone for stage II and III resectable rectal cancer. *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2009, Issue 1. Art. No.: CD006041.
13. Roh M, Colangelo L, O'Connell M, Yothers G, Deutsch M, Allegra C, et al. Preoperative Multimodality Therapy Improves Disease-Free Survival in Patients With Carcinoma of the Rectum: NSABP R-03. *J Clin Oncol.* 2009;27:5124-30.
14. Sauer R, Becker H, Hohenberger W, Rödel C, Wittekind C, Fietkau R, et al. Preoperative versus postoperative chemoradiotherapy for rectal cancer. *N Engl J Med.* 2004;351:1731-40.
15. Glynne-Jones R, Dunst J, Sebag-Montefiore D. The integration of oral capecitabine into chemoradiation regimens for locally advanced rectal cancer: how successful have we been? *Ann Oncol.* 2006;17:361-71.
16. Hofheinz RD, Wenz F, Post S, Matzdorff A, Laechelt S, Hartmann JT, et al. Chemoradiotherapy with capecitabine versus fluorouracil for locally advanced rectal cancer: a randomised, multicentre, non-inferiority, phase 3 trial. *Lancet Oncol.* 2012;13:579-88.
17. Roh MS, Yothers GA, O'Connell MJ, Beart RW, Pitot HC, Shields AF, et al. The impact of capecitabine and oxaliplatin in the preoperative multimodality treatment in patients with carcinoma of the rectum: NSABP R-04. *J Clin Oncol.* 2011;29 Suppl:abstr 3503.
18. National Comprehensive Cancer Network Version 3. 2012. Rectal cancer.
19. Glimelius B, Pahlman L, Cervantes A on behalf of the ESMO Guidelines Working Group. Rectal cancer: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. *Ann Oncol.* 2010;21 (Suppl 5):v82-6.
20. Aschele C, Cionini L, Lonardi S, Pinto C, Cordio S, Rosati G, et al. Primary tumor response to preoperative chemoradiation with or without oxaliplatin in locally advanced rectal cancer: pathologic results of the STAR-01 randomized phase III trial. *J Clin Oncol.* 2011;29:2773-80.
21. Gérard JP, Azria D, Gourgou-Bourgade S, Martel-Laffay I, Hennequin C, Etienne PL. Comparison of two neoadjuvant chemoradiotherapy regimens for locally advanced rectal cancer: results of the phase III trial ACCORD 12/0405-Prodige 2. *J Clin Oncol.* 2010;28:1638-44.
22. Garajová I, Di Girolamo S, de Rosa F, Corbelli J, Agostini V, Biasco G, et al. Neoadjuvant treatment in rectal cancer: actual status *Chemother Res Pract.* 2011;2011:839742.
23. Castaño R, Puerta J, Restrepo J, Ruiz M, Salazar R, Suárez D, et al. Estudio multicéntrico de quimiorradioterapia pre y postoperatoria en estadios II y III de cáncer de recto. *Rev Col Gastroenterol.* 2005;20:25-34.
24. Kerr SF, Norton S, Glynne-Jones R. Delaying surgery after neoadjuvant chemoradiotherapy for rectal cancer may reduce postoperative morbidity without compromising prognosis. *Br J Surg.* 2008;12:1534-40.
25. Tulchinsky H, Shmueli E, Figer A, Klausner JM, Rabau M. An interval >7 weeks between neoadjuvant therapy and surgery improves pathologic complete response and disease-free survival in patients with locally advanced rectal cancer. *Ann Surg Oncol.* 2008;15:2661-7.
26. Habr-Gama A, Perez RO, Proscurshim I, Nunes Dos Santos RM, Kiss D, Gama-Rodrigues J, et al. Interval between surgery and neoadjuvant chemoradiation therapy for distal rectal cancer: does delayed surgery have an impact on outcome? *Int J Radiat Oncol Biol Phys.* 2008;71:1181-8.
27. Vecchio FM, Valentini V, Minsky BD, Padula GD, Venkatraman ES, Balducci M, et al. The relationship of pathologic tumor regression grade (TRG) and outcomes after preoperative therapy in rectal cancer. *Int J Radiat Oncol Biol Phys.* 2005;62: 752-60.
28. Rödel C, Martus P, Papadopoulos T, Füzesi L, Klimpfänger M, Fietkau R, et al. Prognostic significance of tumor regression after preoperative chemoradiotherapy for rectal cancer. *J Clin Oncol.* 2005;23:8688-96.
29. Maas M, Nelemans PJ, Valentini V, Das P, Rödel C, Kuo LJ, et al. Long-term outcome in patients with a pathological complete response after chemoradiation for rectal cancer: a pooled analysis of individual patient data. *Lancet Oncol.* 2010; 11:835-44.
30. Sauer R, Roedel C, Martus P, Fietkau R, Wittekind C for the German Rectal Cancer Study Group. Prognostic factors after neoadjuvant radiochemotherapy for rectal cancer: Update of the CAO/ARO/AIO-94 Phase III study. *J Clin Oncol (Meeting Abstracts).* 2005;23(16) Suppl 3503.