

#### Cómo citar este artículo/How to cite this article:

Aparicio-Rubio C, Hernández-Lorente E, Escoin-Pérez C. Coriocarcinoma: a propósito de un caso. Farm Hosp. 2017;41(6):692-693.



## CASO CLÍNICO

# **Coriocarcinoma:** a propósito de un caso

Choriocarcinoma: a case report

Celia Aparicio-Rubio<sup>1</sup>, Eva Hernández-Lorente<sup>1</sup>, Corina Escoin-Pérez<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Farmacia Hospitalaria, Hospital Universitario La Ribera, Alzira. España. <sup>2</sup>Servicio de Oncología Médica, Hospital Universitario La Ribera, Alzira. España.

#### **Autor para correspondencia**

Celia Aparicio Rubio Servicio de Farmacia, Hospital Universitario de la Ribera. Ctra. Corbera Km 1. CP 46600. Alzira. España

Correo electrónico: ceaparicio@hospital-ribera.com

Recibido el 19 de junio de 2017; aceptado el 5 de septiembre de 2017. DOI: 10.7399/fh.10831

### Introducción

La enfermedad trofoblástica gestacional (ETG) incluye un espectro de entidades patológicas premalignas como molas hidatiformes hasta neoplásicas (NTG), como la mola invasiva, el coriocarcinoma (CC) y el tumor trofoblástico placentario o epitelioide. El CC puede precederse o no de un embarazo molar y su diagnóstico puede darse años después de una gestación a raíz del sangrado de alguna lesión<sup>1</sup>. Es importante recalcar el significado que tiene la concentración sérica (CS) de gonadotropina coriónica humana (hCG) como base del diagnóstico, constituyendo un marcador predictivo de respuesta al tratamiento y de monitorización del sequimiento clínico<sup>2</sup>.

El CC es una neoplasia maligna originada por el trofoblasto gestacional, de gran agresividad cuando no se trata a tiempo<sup>3</sup>. De todas las ETG, es el tipo histológico más agresivo, con gran capacidad para metastatizar, principalmente en pulmón (50%) y vagina (30-40%), pero también en cerebro, hígado y riñones<sup>2</sup>. La incidencia de CC en Europa y Norteamérica se estima en 3/100.000 gestaciones. En Asia este valor aumenta hasta 5-200/100.000 embarazos, debido a la utilización de diferentes clasificaciones histológicas, la dieta o los condicionantes genéticos<sup>4</sup>. Antiguamente presentaba una tasa de mortalidad de casi el 100% cuando se presentaban metástasis. Actualmente tienen una tasa de curación superior al 90%, incluso en presencia de enfermedad metastásica generalizada<sup>5</sup>

La Federación Internacional de Ginecología y Obstetricia (FIGO)<sup>6</sup> y la Organización Mundial de la Salud (OMS) clasifican en 4 estadíos las NTG, desde el punto de vista clínico, y establece un sistema de puntuación (ver Tabla 1) para determinar el riesgo de fracaso del tratamiento sistémico basado en monoterapias, como el metotrexate o la actinomicina D (dactinomicina). Cuando se trata de una enfermedad de alto riesgo, estadio IV o estadio II-III con puntuación igual o superior a 7, el tratamiento se basa en esquemas de poliquimioterapia<sup>7</sup>. El esquema EMA-CO (etopósido 100 mg/m² días 1 y 2, metotrexato 300 mg/m² día 1, dactinomicina 500 mcg/m² días 1 y 2, ciclofosfamida 600 mg/m² día 8 y vincristina 1 mg/m² -dosis máxima 2 mg- día 8), puede ofrecer tasas de curación entre el 54-90%. El tratamiento debe continuarse hasta que la CS de β-hCG sea indetectable y durante 3 semanas consecutivas y, finalmente, administrar al menos 3 ciclos más como consolidación8.

A continuación presentamos el caso de una mujer de 51 años con metrorragia y metástasis pulmonares sugestivo de CC que fue tratada en nuestro centro.

#### Descripción del caso

Mujer de 51 años, G3P2A1 (gestaciones 3, partos 2, abortos 1), sin antecedentes de interés salvo hipotiroidismo en tratamiento. Consultó por metrorragia de 3 meses de evolución y febrícula. La exploración ecográfica evidenció un útero globuloso con cavidad ocupada con áreas econegativas sugestivas de CC; la CS de  $\beta$ -hCG fue de 393.906 mUI/ml (0-4 mŪI/ml); la paciente ingresó en el Servicio de Ginecología. El día 2 del ingreso se realizó una tomografía computarizada (TC) toraco abdominal-pélvica que reveló neoplasia endometrial localmente confinada al útero con metástasis pulmonares, clasificándose como estadío III. La resonancia magnético nuclear (RMN) cerebral fue normal. El día 3 se realizó una histerectomía total con doble anexectomía. Tras la intervención quirúrgica (IQ) la CS de β-hCG descendió a 25.205 mUI/ml y la anatomía patológica reveló un CC de 7x4 cm, con un espesor infiltrante de 2 cm. Obtuvo una puntuación

#### PALABRAS CLAVE

Coriocarcinoma; Enfermedad trofoblástica gestacional; Gonadotropina coriónica humana, subunidad beta; Neoplasia ginecológica; Quimioterapia

#### **KEYWORDS**

Choriocarcinoma; Gestational Trophoblastic Disease; Human Chorionic Gonadotropin, beta subunit; Gynecologic Neoplasm; Chemotherapy



Los artículos publicados en esta revista se distribuyen con la licencia Articles published in this journal are licensed with a Creative Commo ns Attribution 4 0 https://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/ La revista Farmacia no cobra tasas por el envío de trabajos, ni tampoco por la publicación de sus artículos.

Tabla 1. Sistema de puntuación pronóstica (FIGO)<sup>4</sup>

Factor de riesgo	Puntuación			
	0	1	2	4
Edad (años)	<40	≥40	-	-
Embarazo precedente	Mola hidatiforme	Aborto	Embarazo a término	-
Concentración de hCG antes del tratamiento (mUI/ml)	<1.000	1.000-10.000	10.000-100.000	>100.000
Intervalo desde el último embarazo	<4 meses	4-6 meses	7-12 meses	>12 meses
Mayor tamaño del tumor incluyendo el útero	-	3-5 cm	≥5 cm	-
Localización de las metástasis	Pulmón	Bazo, riñón	Gastrointestinal	Cerebro, hígado
Número de metástasis	-	1-4	5-8	>8
Quimioterapia previa fallida	-		Monoterapia	≥2 fármacos

de alto riesgo -17 puntos- según FIGO [edad superior a 40 años (1), antecedentes de embarazo a término (2), tamaño del tumor superior a 5 cm (2), intervalo embarazo-quimioterapia mayor a 12 meses (4), número de metástasis pulmonares superior a 8 (4) y CS de  $\beta$ -hCG superior a 100.000mUI/ml (4)] que unido a la histología, indicó tratamiento con poliquimioterapia. El día 8 la paciente recibió el alta hospitalaria y se derivó al Servicio de Oncología Médica. Al mes del alta, la paciente inició el esquema EMA-CO, con intención curativa, cada 21 días por 5 ciclos, junto con factores estimuladores de colonias granulocíticas como profilaxis primaria de neutropenia febril. Tras el primer ciclo de quimioterapia la CS de  $\beta$ -hCG disminuyó a 7.879 mUI/ml y tras el segundo ciclo ya estaba por debajo de 2 mUI/ml (0-4 mUI/ml). A los 3 meses del inicio de la quimioterapia se realizó una TC que mostró una gran disminución de los nódulos pulmonares. Tras completar los 5 ciclos de tratamiento quimioterápico, la CS de β-hCG fue indetectable y la TC toraco-abdominal-pélvico mostró una respuesta completa. La determinación mensual de la CS  $\beta$ -hCG sigue siendo indetectable y la TC a los 3 meses de haber finalizado el tratamiento no evidencia recaída de la enfermedad.

#### Discusión

El diagnóstico de la ETG se realiza principalmente por el análisis conjunto de los síntomas y pruebas diagnósticas como ecografía y la determi-

nación de la CS de β-hCG. El caso descrito se clasificó como estadío III en base a la presencia de metástasis pulmonares, una CS de  $\beta$ -hCG superior a 100.000 mUI/ml en el momento del diagnóstico, al tamaño tumoral superior a 5 cm y al embarazo anterior a término hacía más de 12 meses y se obtuvo una puntuación de alto riesgo según FIGO, por lo que el tratamiento de elección fue IQ y administración del esquema quimioterápico EMA-CO, tal y como se describe en la literatura y en las Guías de Práctica Clínica. La paciente respondió de forma completa, ya que después de la IQ la CS de β-hCG descendió y tras el segundo ciclo de quimioterapia los valores se normalizaron. Al completar los 5 ciclos de tratamiento la CS de  $\beta$ -hCG fue indetectable, coincidiendo este resultado con el descrito en la literatura<sup>9</sup>. El hallazgo de una CS de  $\beta\text{-hCG}$  elevada de forma franca en una paciente con metástasis compatibles con la enfermedad, es patognomónico de enfermedad trofoblástica maligna metastásica (ETMM). A diferencia de otros tumores en los que las metástasis implican una probabilidad de curación muy baja o nula, la ETMM tiene muchas posibilidades de curación, como se demuestra en nuestra paciente.

Con todo ello se quiere recalcar que la determinación de la CS de β-hCG es básica, ya que constituye un marcador tumoral sensible que se correlaciona bien con la progresión y persistencia de la enfermedad<sup>10</sup>. También destacar la intención curativa de la quimioterapia aún en el contexto de una enfermedad avanzada.

#### **Bibliografía**

- 1. Seckl MJ, Sebire NJ, Fisher RA, Golfier F, Massuger L, Sessa C; ESMO Guidelines Working Group. Gestational trophoblastic disease: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Ann Oncol. 2013;24(Supl 6):vi39-50. DOI: 10.1093/annonc/mdt345
- Seckl MJ, Sebire NJ, Berkowitz RS. Gestational trophoblastic disease. Lancet. 2010;376(9742):717-29. DOI: 10.1016/S0140-6736(10)60280-2
- 3. Soria CD, Lazos OM, Ventura MV. Coriocarcinoma gestacional. Rev Med Hosp Gen Mex. 2006;69(3):138-43.
- 4. Agustín A, Savirón R, Lerma D, Herrero A, Campillos JM. Casos Clínicos Coriocarcinoma postgestacional. Rev Chil Obstet Ginecol. 2015;80(5):405-11 DOI: 10.4067/\$0717-75262015000500009
- 5. Lurain JR. Gestational trophoblastic disease I: epidemiology, pathology, clinical presentation and diagnosis of gestational trophoblastic disease, and management

- of hydatidiform mole. Am J Obstet Gynecol. 2010;203(6):531-9. DOI: 10.1016/j. ajog.2010.06.073
- 6. FIGO Oncology Committee. FIGO staging for gestational trophoblastic neoplasia 2000. Int J Gynecol Obstet. 2002;77(3):285-7
- 7. Berkowitz RS, Goldstein DP. Current management of gestational trophoblastic diseases. Gynecol Oncol. 2009;112(3):654-62. DOI: 10.1016/j.ygyno.2008.09.005
- 8. Kim SJ, Bae SN, Kim JH, Kim CT, Han KT, Lee JM, et al. Effects of multiagent chemotherapy and independent risk factors in the treatment of high-risk GTT-25 years experiences of KRI-TRD. Int J Gynecol Obstet. 1998;60(1):S85-96.
- 9. Escudero Turpín MA, Padilla Vinuesa C, Carmona Sánchez E, Carretero Lucena P, García García MJ, Merino Torres J. Coriocarcinoma asociado a embarazo ectópico. Prog Obstet Ginecol. 2007;(8):502-7. DOI: 10.1016/S0304-5013(07)73220-X
- 10. Ezpeleta JM, López Cousillas A. Enfermedad trofoblástica gestacional. Aspectos clínicos y morfológicos. Rev Esp Patol. 2002;35(2):187-200.