

MINISTÉRIO DA SAÚDE SECRETARIA DE ATENÇÃO À SAÚDE

PORTARIA CONJUNTA Nº 03, DE 15 de JANEIRO de 2018.

Aprova as Diretrizes Diagnósticas e Terapêuticas do

Adenocarcinoma de Estômago.

A SECRETÁRIA DE ATENÇÃO À SAÚDE - Substituta e o SECRETÁRIO DE CIÊNCIA, TECNOLOGIA E INSUMOS ESTRATÉGICOS, no uso das atribuições,

Considerando a necessidade de se atualizarem parâmetros sobre o adenocarcinoma de estômago no Brasil e de diretrizes nacionais para diagnóstico, tratamento e acompanhamento dos indivíduos com esta doença;

Considerando que os protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas são resultado de consenso técnico-científico e são formulados dentro de rigorosos parâmetros de qualidade e precisão de indicação;

Considerando o Registro de Deliberação N° 296/2017 e o Relatório de Recomendação N° 314 – Agosto de 2017 da Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (CONITEC), a atualização da busca e avaliação da literatura; e

Considerando a avaliação técnica do Departamento de Gestão e Incorporação de Tecnologias em Saúde (DGITS/SCTIE/MS) e do Departamento de Atenção Especializada e Temática (DAET/SAS/MS), resolvem:

Art. 1º Ficam aprovadas as Diretrizes Diagnósticas e Terapêuticas – Adenocarcinoma de Estômago.

Parágrafo único. As Diretrizes objeto deste artigo, que contêm o conceito geral do adenocarcinoma de estômago, critérios de diagnóstico, tratamento e mecanismos de regulação, controle e avaliação, disponíveis no sítio http://portalms.saude.gov.br/protocolos-e-diretrizes, são de caráter nacional e devem ser utilizadas pelas Secretarias de Saúde dos Estados, dos Municípios e do Distrito Federal na regulação do acesso assistencial, autorização, registro e ressarcimento dos procedimentos correspondentes.

- Art. 2º É obrigatória a cientificação do paciente, ou de seu responsável legal, dos potenciais riscos e efeitos colaterais relacionados ao uso de procedimento ou medicamento preconizados para o tratamento do adenocarcinoma de estômago.
- Art. 3º Os gestores estaduais, distrital e municipais do SUS, conforme a sua competência e pactuações, deverão estruturar a rede assistencial, definir os serviços referenciais e estabelecer os fluxos para o atendimento dos indivíduos com essa doença em todas as etapas descritas no Anexo desta Portaria.
 - Art. 4º Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.
- Art. 5° Fica revogada a Portaria nº 505/SAS/MS, de 06 de maio de 2013, publicada no Diário Oficial da União nº 86, de 07 de maio de 2013, seção 1, páginas 88.

CLEUSA RODRIGUES DA SILVEIRA BERNARDO

MARCO ANTÔNIO DE ARAÚJO FIREMAN

ANEXO

DIRETRIZES DIAGNÓSTICAS E TERAPÊUTICAS ADENOCARCINOMA DE ESTÔMAGO

1 Introdução

No Brasil, o câncer de estômago, excetuando-se o não melanótico de pele, é o quinto tipo de câncer mais frequente, sendo o terceiro mais frequente entre os homens e o quinto entre as mulheres (1). Em ambos os gêneros, a incidência aumenta a partir de 35-40 anos em intensidades diferentes.

A incidência desse tipo de tumor vem diminuindo, mas a taxa de mortalidade permanece alta. Apesar das diferenças de incidência e dos programas de detecção precoce diferentes entre o Oriente e o Ocidente, a taxa de letalidade é mais baixa em países desenvolvidos (razão mortalidade/incidência de 0,64) quando comparada à de países em desenvolvimento ou subdesenvolvidos (que é 0,83) (2). Como pode ser visto na Tabela 1, o Paraná é o estado brasileiro com estimativa de maior incidência desse câncer entre os homens e o Ceará, entre as mulheres. Independentemente da região do país, homens, idosos e indivíduos de classes sociais mais baixas são os mais frequentemente afetados (1).

	Taxa bruta de incidência por 100 mil habitantes				
Estado	Homens	Mulheres			
Acre	10,02	4,24			
Amapá	12,84	4,63			
Amazonas	14,47	7,2			
Pará	11,38	5,85			
Rondônia	11,22	4,99			
Roraima	8,64	3,65			
Tocantins	7,05	5,13			
Alagoas	6,03	3,44			
Bahia	8,81	5,51			
Ceará	17,45	10,77			
Maranhão	7,21	3,78			
Paraíba	8,15	5,66			
Pernambuco	11,36	7,34			
Piauí	7,41	5,12			
Rio Grande do Norte	13,54	8,54			

Sergipe	8,48	5,56
Distrito Federal	12,09	6,83
Goiás	10,56	5,7
Mato Grosso	10,16	6,05
Mato Grosso do Sul	15,03	7,84
Espírito Santo	16,14	8,1
Minas Gerais	11,54	7,37
Rio de Janeiro	13,21	8,17
São Paulo	14,9	7,87
Paraná	18,76	8,65
Rio Grande do Sul	15,17	8,86
Santa Catarina	17,65	8,57
		_ I

Tabela 1 - Estimativas para o ano de 2016 das taxas brutas de incidência de câncer de estômago por 100 mil habitantes, segundo estado e sexo - Instituto Nacional de Câncer/Ministério da Saúde – 2015.

Entre os homens, o câncer de estômago era o câncer de maior mortalidade até a década de 1970; em 2000, passou a ser o segundo, com uma taxa de mortalidade entre homens de 7,82 por 100.000; e, no último registro consolidado (2), caiu para o terceiro lugar, com uma taxa de 6,90. Entre as mulheres, nunca foi uma das principais causas de morte por câncer, sendo que, em 2014, a taxa de mortalidade era de 2,09 por 100.000.

Apesar de sua etiologia ser desconhecida, há fatores hereditários e não hereditários claramente associados ao aparecimento e desenvolvimento do câncer gástrico. Os fatores de risco conhecidos são os seguintes: 1) infecção gástrica pelo *Helicobacter pylori*; 2) idade avançada e sexo masculino; 3) hábitos de vida, como dieta pobre em produtos de origem vegetal, dieta rica em sal, consumo de alimentos conservados de determinadas formas, como defumação ou conserva, e exposição a drogas, como tabagismo; 4) gastrite atrófica crônica, metaplasia intestinal da mucosa gástrica, anemia perniciosa, pólipo adenomatoso do estômago e gastrite hipertrófica gigante; e 5) história pessoal ou familiar de algumas condições hereditárias, como o próprio câncer gástrico e a polipose adenomatosa familiar (3-5).

A suspeita de que o uso prolongado de inibidores de bomba de prótons possa ser fator de risco para o desenvolvimento de lesão pré-maligna ou maligna no estômago não se confirmou em revisão sistemática publicada em 2014 (6). Contudo, os autores classificaram a evidência como de baixa qualidade devido a questões ligadas à metodologia dos estudos incluídos.

O adenocarcinoma de estômago pode ter uma história natural prolongada entre o diagnóstico de lesões pré-malignas até a doença invasiva, principalmente a exposição ao *Helicobacter pylori*. No entanto, em revisão sistemática da Cochrane de 2013 (7), na qual se

buscaram ensaios clínicos que demonstrassem o benefício de seguir pacientes com essas lesões precursoras mediante endoscopia digestiva alta ou nível sérico de pepsinogênio, não foram encontrados estudos com esse delineamento, apenas estudos observacionais. Por isso, esses métodos de rastreamento não têm ainda indicação confirmada.

O tipo histopatológico mais comum do câncer gástrico é o adenocarcinoma, que corresponde a mais de 90% dos casos de neoplasia maligna do estômago. As presentes Diretrizes se restringem a esse tumor, e o termo câncer gástrico é utilizado como sinônimo de adenocarcinoma gástrico. No estômago, linfomas, sarcomas e tumores de outros padrões histológicos têm potenciais evolutivos e tratamentos diferentes (4).

O adenocarcinoma do estômago pode ser subdividido em dois tipos: o difuso de Lauren e o intestinal. O primeiro apresenta-se com padrão infiltrativo, com extensão submucosa e metástases precoces, acomete mais mulheres em idade jovem, do tipo sanguíneo A, e está associado a pior prognóstico. O tipo intestinal é um tumor mais diferenciado, acomete mais homens, em especial idosos, e evolui principalmente de lesões pré-malignas.

O câncer gástrico tem seu prognóstico e tratamento definidos pela localização e estadiamento do tumor, número de linfonodos ressecados e acometidos, e presença de metástase(s). Pode apresentar-se difusamente no órgão ou localizar-se na porção proximal do estômago, envolvendo ou não a junção gastroesofágica, ou na porção mais distal, junto ao piloro. Diversas séries de casos mostram que mais de 50% dos pacientes com câncer inicial na porção distal podem ser curados quando o tumor tiver sido totalmente ressecado, enquanto pacientes com tumores na porção proximal podem ser curados em menos de 20% das vezes, mesmo que iniciais (8-10).

A identificação de fatores de risco e da doença em seu estágio inicial e o encaminhamento ágil e adequado para o atendimento especializado são atribuições que dão à atenção básica um caráter essencial para um melhor resultado terapêutico e prognóstico do câncer gástrico.

Estas Diretrizes visam a estabelecer os critérios diagnósticos e terapêuticos do adenocarcinoma de estômago. A metodologia de busca e avaliação das evidências estão detalhadas no **Apêndice 1**.

2 CLASSIFICAÇÃO ESTATÍSTICA INTERNACIONAL DE DOENÇAS E PROBLEMAS RELACIONADOS À SAÚDE (CID-10)

- C16.0 Neoplasia maligna da cárdia (esôfago e estômago, junção cardioesofágica, gastroesofágica, orifício da cárdia);
- C16.1 Neoplasia maligna do fundo do estômago;
- C16.2 Neoplasia maligna do corpo do estômago;
- C16.3 Neoplasia maligna do antro pilórico (antro gástrico);

- C16.4 Neoplasia maligna do piloro (canal pilórico, pré-piloro);
- C16.5 Neoplasia maligna da pequena curvatura do estômago, não especificada (pequena curvatura do estômago, não classificável em C16.1-C16.4);
- C16.6 Neoplasia maligna da grande curvatura do estômago, não especificada (grande curvatura do estômago, não classificável em C16.0-C16.4);
- C16.8 Neoplasia maligna do estômago com lesão invasiva (quando não se pode definir a localização inicial); e
- C16.9 Neoplasia maligna do estômago, não especificada (câncer gástrico SOE).

3 DIAGNÓSTICO E ESTADIAMENTO

3.1 DIAGNÓSTICO CLÍNICO E CIRÚRGICO

O diagnóstico de câncer gástrico é feito geralmente a partir de uma queixa clínica relacionada a sintomas do trato digestivo alto (plenitude gástrica, sangramento digestivo alto ou baixo, náusea e vômitos) ou a sintomas constitucionais (perda de peso, anorexia e astenia). A anamnese e o exame físico nortearão a investigação diagnóstica subsequente. É importante observar que o diagnóstico clínico do câncer gástrico é difícil, porque não há sintomas patognomônicos. Além disso, a doença pode cursar assintomática, inclusive na sua fase mais avançada, já metastática (11).

Quando da suspeita do diagnóstico, o paciente deve ser submetido à endoscopia digestiva alta, pela qual será realizada biópsia de lesões suspeitas e se descreverá a localização de lesões (cárdia com especial atenção à junção gastroesofágica, fundo, corpo, antro e piloro) e o grau de disseminação no órgão. Mesmo que uma lesão caracteristicamente neoplásica não seja encontrada, biópsias de alterações inespecíficas e amostras aleatórias devem ser feitas (11).

3.2 DIAGNÓSTICO POR IMAGEM

Após o diagnóstico histopatológico, a tomografia computadorizada do abdômen e do tórax, com contraste oral e venoso, deve ser realizada para definir o estadiamento e planejar o tratamento. É frequente que a doença já se apresente em estágios avançados. O tratamento é definido pela extensão da doença local, regional e à distância (estadiamento). A ressonância magnética deve ser solicitada quando seu resultado tiver potencial de alterar a conduta terapêutica inicial.

A ultrassonografia endoscópica (também conhecida por ecoendoscopia) pode auxiliar na avaliação da extensão locorregional da doença. Uma revisão sistemática com meta-análise avaliou a acurácia dessa técnica (12) e concluiu que ela pode ser considerada clinicamente útil para guiar o estadiamento do câncer gástrico. Entretanto, a heterogeneidade dos resultados e o baixo desempenho na avaliação de tumores superficiais (T1a *versus* T1b) e na avaliação do

acometimento linfonodal levaram os autores a sugerir a realização de mais estudos para que esse exame seja incorporado na rotina assistencial.

3.3 DIAGNÓSTICO LABORATORIAL

Além dos exames laboratoriais realizados para avaliar as condições clínicas do paciente, marcadores tumorais podem ser medidos. Elevações de CA 72-4, CA 19-9 e CEA são indicativos de doença extensa e, logo, de pior prognóstico. Porém, além de não ter sido avaliada a utilização sistemática desses exames para avaliação pré-operatória, resposta ao tratamento e seguimento em estudos de fase III, eles têm acurácia variável nos estudos diagnósticos publicados. Esses fatos limitam sua recomendação na prática clínica (13).

3.4 ESTADIAMENTO

O estadiamento do câncer gástrico mais aceito é o da American Joint Committee on Cancer (AJCC), que está na sua 8ª edição (14). Esta classificação, assim como a União Internacional Contra o Câncer, utiliza o sistema TNM, e os critérios para o estadiamento do adenocarcinoma de estômago estão resumidos na Tabela 1.

Ressalta-se que há discussão sobre a utilização dessa classificação para a definição de tratamento e o estabelecimento do prognóstico dos casos, uma vez que as recomendações terapêuticas encontradas nos estudos se baseiam em diversas versões dela, com variações significativas.

Tabela 1 - Estadiamento do câncer gástrico conforme AJCC 8ª edição (14)

	Resumo da classificação clínica TNM						
Tx	O tumor não pode ser avaliado.	NX	Os linfonodos regionais não podem ser avaliados.				
Т0	Sem evidência de tumor primário.	N0	Sem invasão linfática regional.				
Tis	Tumor <i>in situ</i> /displasia de alto grau: tumor intraepitelial sem invasão da lâmina própria.	N1	1 a 2 linfonodos regionais acometidos.				
T1	O tumor invade a lâmina própria ou muscular da mucosa (T1a) ou submucosa (T1b).	N2	3 a 6 linfonodos regionais acometidos.				
T2	O tumor invade a muscular própria.	N3	7 ou mais linfonodos regionais acometidos.				
Т3	O tumor invade a subserosa.	N3a	7 a 15 linfonodos regionais acometidos.				
T4 O tumor perfura a serosa (T4a) ou invade estruturas adjacentes (T4b).		N3b	16 ou mais linfonodos regionais acometidos.				
M0 Sem n	M0 Sem metástase à distância						
M1 Metás	M1 Metástase à distância						
	Grupamento por está	dios patológio	cos				

EC 0	Tis	N0	M0	
EC IA	T1	N0	M0	
EC ID	T2	N0	M0	
EC IB	T1	N1	M0	
	T3	N0	M0	
EC IIA	T2	N1	M0	
	T1	N2	M0	
	T4a	N0	M0	
EC IIB	T3	N1	M0	
EC IID	T2	N2	M0	
	T1	N3a	M0	
	T4a	N1	M0	
	T4a	N2	M0	
EC IIIA	T3	N2	M0	
	T2	N3a	M0	
	T4b	N0	M0	
	T4b	N1- N2	M0	
	T4a	N3a	M0	
EC IIIB	T3	N3a	M0	
	T2	N3b	M0	
	T1	N3b	M0	
	T4a	N3b	M0	
EC IIIC	T4b	N3a	M0	
EC IIIC	T4b	N3b	M0	
	T3	N3b	M0	
EC IV	Qualquer T	Qualquer N	M1	

4 OPÇÕES TERAPÊUTICAS

O prognóstico do câncer de estômago varia consideravelmente com o estadiamento. O acometimento linfonodal torna o prognóstico desfavorável, mesmo nos estágios iniciais. O melhor prognóstico é associado ao câncer inicial (EC 0), que pode cursar com sobrevida global de 5 anos com o tratamento cirúrgico em até 90% dos casos (17). Por isso, o tratamento é multidisciplinar e envolve cirurgia, radioterapia e quimioterapia, na tentativa de modificar a história natural da doença. O momento em que cada uma das opções terapêuticas deve ser instituída, combinadas ou não, e a sequência dos tratamentos são alvo de estudos há décadas. Variações de técnicas cirúrgicas e radioterápicas, quimioterápicos antineoplásicos e combinações destes medicamentos, além de características populacionais diferentes, tornam difícil a comparação entre os resultados dos estudos. O tratamento mais efetivo ainda não foi estabelecido, e a decisão de como tratar deve ser definida levando em consideração a experiência e os recursos humanos e tecnológicos da instituição ou a preferência do paciente e de seu médico (18). Diversas sociedades e diretrizes nacionais e internacionais propõem um algoritmo de tomada de decisão para o tratamento do câncer de estômago (19, 20).

4.1 CIRURGIA

O tratamento do câncer de estômago é cirúrgico sempre que exequível e o único que isoladamente pode curar o doente. Aproximadamente 85% dos pacientes com esse diagnóstico são candidatos à cirurgia e, destes, a metade pode ter o tumor ressecado e um quarto com intenção curativa. No entanto, a taxa de recidiva após a cirurgia é alta. A extensão da ressecção e da linfadenectomia e o momento da cirurgia em relação a outros tratamentos antineoplásicos devem ser definidos de acordo com a localização do tumor, o estadiamento, as condições clínicas do paciente e a experiência da equipe assistencial.

A <u>ressecção endoscópica</u>, desde que realizada em monobloco, com margens de segurança laterais e em profundidade, pode ser indicada como tratamento exclusivo para o adenocarcinoma gástrico bem diferenciado (classificação de Nakamura) ou intestinal (classificação de Lauren), desde que: a lesão esteja restrita à mucosa e não apresente úlcera, independentemente de sua extensão; a lesão esteja restrita à mucosa e tenha no máximo 30 mm quando apresentar úlcera; ou a lesão esteja restrita à submucosa superficial (sm1, invasão da submucosa até 300 micra), não apresente úlcera e tenha no máximo 30 mm. A Sociedade Japonesa de Câncer Gástrico define como indicação padrão de tratamento endoscópico os tumores diferenciados, sem achados de ulceração, com grau de invasão T1a e diâmetro ≤ 2 cm. Esse tipo de tratamento só deve ser realizado em centros especializados, com grande número de atendimentos, cujos resultados sejam validados e apresentados periodicamente (21-26).

O tratamento cirúrgico do câncer gástrico consiste na ressecção de pelo menos 2/3 do estômago associada à dissecção linfonodal. A cirurgia ampliada é considerada quando há necessidade de ressecção de outros órgãos ou quando a extensão da dissecção linfonodal excede a conhecida como linfadenectomia D2 (mais extensa). A margem cirúrgica de ressecção recomendada é de 2 cm para os tumores T1, de 3 cm para T2 ou mais profundos com padrão de crescimento expansivo e de 5 cm para padrão de crescimento infiltrativo. Quando essas margens podem ser obtidas com preservação da junção esofagogástrica e um segmento remanescente do estômago, a gastrectomia distal é o procedimento de escolha. Nos outros casos, deverá ser realizada gastrectomia total. Outras indicações de gastrectomia total são o acometimento e consequente ressecção do pâncreas e baço, tumores infiltrativos e, baseada em série de casos, a gastrectomia profilática em pacientes com mutação do gene CDH1 (caderina-E).

A gastrectomia videolaparoscópica é factível, principalmente para tumores iniciais (que envolvem a mucosa ou a submucosa, independentemente do acometimento linfonodal), e há dados na literatura que endossam seu uso por equipes treinadas. Uma revisão sistemática com meta-análise da Cochrane (27) demonstrou que não há diferença nos diversos desfechos avaliados (inclusive mortalidade e efeitos colaterais) quando a gastrectomia videolaparoscópica ou gastrectomia videoassistida é comparada com gastrectomia aberta para o tratamento do câncer gástrico. Porém, a qualidade dessa evidência é baixa ou muito baixa (segundo os critérios *Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation* – GRADE), devido a

diversos problemas metodológicos dos estudos revisados, com a conclusão de que estudos com metodologia mais adequada devem ser realizados. Recentemente, estudos mostraram que, nos pacientes em EC I, a gastrectomia por videolaparoscopia tem morbidade menor do que a dita convencional (28-30). Um ensaio multicêntrico randomizado está em andamento e deverá trazer informações novas ou confirmar as disponíveis (31).

A literatura disponível sobre as efetividade e segurança da <u>linfadenectomia</u> (mais extensa – D2 ou mais *versus* limitada – D1) é inconclusiva. Inexiste evidência de benefício na sobrevida global com a linfadenectomia mais extensa, mas o grupo que mais se beneficia em análises de subgrupo é o de risco intermediário (EC II e III). Porém, as revisões sistemáticas que chegaram a tal conclusão reconhecem haver heterogeneidade nos estudos que demonstraram o benefício. Alguns estudos sugerem que há uma relação proporcional entre o número de linfonodos ressecados e a sobrevida. Esse benefício da linfadenectomia mais extensa foi observado mesmo em números elevados, como 40 linfonodos. Um ponto de corte ideal não foi definido, mas pelo menos 16 linfonodos deveriam ser ressecados para permitir um adequado estadiamento (32,33). O acréscimo de pancreatectomia distal e de esplenenectomia complementar, o pequeno número de casos por cirurgião/ano e a falta de treinamento específico parecem estar associados a aumento de mortalidade. Assim, a recomendação quanto à técnica deve se basear na experiência do especialista em identificar o paciente que mais se beneficiará, bem como em sua própria habilidade como cirurgião (34-38).

Há recomendação de esplenectomia para casos de T3 ou T4 de grande curvatura e para casos em que a linfadenectomia deve abranger os linfonodos esplênicos (39,40). Um recente estudo randomizado indica que a esplenectomia aumenta a morbidade e não melhora a sobrevida quando indicada em pacientes com câncer gástrico proximal que não invade a grande curvatura (41). Inexiste evidência de que a colocação profilática de dreno no pós-operatório de gastrectomia tenha benefício (42).

As recomendações quanto à cirurgia são apresentadas a seguir por estágio e localização do tumor no estômago (4):

EC 0 (TisN0M0) e EC IA:

A gastrectomia com linfadenectomia tem intuito curativo. Tumores nesse estágio são mais frequentemente diagnosticados em populações que, em razão da alta incidência, têm programas sistemáticos de rastreamento, como no Japão. Como mencionado acima, a ressecção endoscópica pode ser o tratamento em casos selecionados.

EC IB a IIIC:

Gastrectomia subtotal distal, se a lesão não compromete o fundo gástrico ou a junção gastroesofágica, associada à linfadenectomia;

Gastrectomia total, se a lesão envolve a cárdia ou o corpo difusamente, associada à linfadenectomia.

A maioria dos pacientes com ressecção completa do tumor gástrico tem alto risco de recidiva, quando o comprometimento vai além da parede (T3 ou T4) ou tem acometimento linfonodal (qualquer N). Mesmo com ressecções amplas, o risco de recidiva locorregional e sistêmica permanece alto. Por isso, tratamento pré-operatório (prévio ou dito neoadjuvante), perioperatório ou pós-operatório (adjuvante) demonstram benefício em termos de controle local e de sobrevida livre de doença. Existem estudos publicados e em andamento sobre o papel da peritoniectomia e da quimioterapia hipertérmica intraoperatória para prevenção de recidivas peritoneais.

EC IV:

A cirurgia tem como objetivo o controle de sintomas, como dor, sangramento ou obstrução. Pode haver benefício na ressecção, mesmo multivisceral, em pacientes com doença à distância. Nesses casos, a esplenectomia foi identificada como fator de risco para maior morbidade (31).

4.2 RADIOTERAPIA

A radioterapia pode ser utilizada em combinação com quimioterapia, antes ou depois da cirurgia (43,44). Estudos que comparem o efeito da radioterapia isolada não estão disponíveis.

4.3 QUIMIOTERAPIA

A quimioterapia pode ser pré-operatória (prévia ou dita neoadjuvante), perioperatória ou pós-operatória (adjuvante), associada ou não à radioterapia, dependendo do estágio da neoplasia e das condições do paciente.

4.3.1. Estágios IB (T2N0M0 ou T1N1M0) a IV, operável:

Quimioterapia prévia e quimioterapia adjuvante (pré e pós-operatória)

Um esquema com seis ciclos de epirrubicina, cisplatina e fluorouracila infusional (ECF) demonstrou benefício em sobrevida livre de doença e sobrevida global (MAGIC) (45) em pacientes com diferentes graus de extensão tumoral, quando comparado a cirurgia exclusiva. Esse tratamento deve ser oferecido para pacientes cuja avaliação indique que tolerarão os efeitos adversos do esquema com três quimioterápicos e a cirurgia de ressecção. O tratamento consiste em três ciclos antes (quimioterapia prévia) e três ciclos após (quimioterapia adjuvante) a cirurgia. Nas análises de subgrupo, todos os grupos se beneficiaram. Outros estudos semelhantes demonstraram benefício com esquemas de dois ou três quimioterápicos, usados no

perioperatório, com uma fluoropirimidina e derivados da platina (5FU/cisplatina, ECX, EOX). A escolha dos quimioterápicos a serem utilizados deve levar em conta a experiência da instituição e a factibilidade da administração (46). Inexiste evidência de benefício de adicionar radioterapia à quimioterapia após a cirurgia nesse grupo de pacientes. Uma revisão sistemática com meta-análise da Cochrane (47) confirmou esse resultado para os diversos subgrupos estudados, sem aumento da morbimortalidade perioperatória. Uma revisão sistemática com meta-análise que comparou quimioterapia neoadjuvante, adjuvante e perioperatória confirmou a importância dessa conduta (48). A quimioterapia prévia à cirurgia (dita neoadjuvante) como tratamento exclusivo não demonstrou efeito significativamente benéfico e não deve ser utilizada (49,50).

Quimioterapia adjuvante associada a radioterapia

Para os pacientes que foram operados <u>sem</u> quimioterapia prévia, a associação de quimioterapia e radioterapia (quimiorradioterapia) adjuvante pode ser considerada naqueles em que o exame anatomopatológico confirma tratar-se de estágio IB ou mais. O ensaio clínico randomizado que demonstrou ganho de sobrevida global (36 meses para o grupo tratado com adjuvância *versus* 27 meses para o grupo da cirurgia exclusiva) tinha apenas 31% de pacientes com tumores T1 e T2 e 16% de pacientes sem acometimento linfonodal (N0), o que limita a aplicação dos resultados para o grupo de menor risco de recidiva (51). Os dados de seguimento de 10 anos desse estudo confirmaram o impacto positivo sobre a sobrevida global (52). O efeito positivo sobre sobrevida e sobrevida livre de doença foi confirmado em revisões sistemáticas com meta-análise com diversos graus de qualidade metodológica (53-56).

Quimioterapia adjuvante

Uma revisão sistemática com meta-análise publicada pela Cochrane em 2013 (57) confirmou dados anteriores do efeito benéfico da quimioterapia adjuvante quando comparada com cirurgia exclusiva (58). Tal conclusão já havia sido relatada em diversas outras revisões sistemáticas com meta-análise, porém, devido à heterogeneidade e à qualidade metodológica dos estudos, principalmente quanto ao cegamento e à randomização, todos sugeriram que novos ensaios clínicos bem desenhados fossem feitos para definir a adjuvância exclusiva com quimioterapia como uma alternativa padrão, inclusive para estágios iniciais (59-63). Nenhum esquema exclusivo de quimioterapia foi definido como mais benéfico. A tolerabilidade deve ser avaliada de acordo com o estado geral do paciente, e a maioria dos esquemas envolve fluorouracila e seus similares.

4.3.2. Estágio IV inoperável:

Para pacientes com doença avançada, a quimioterapia paliativa demonstrou ser melhor do que medidas de suporte exclusivas em pelo menos duas revisões sistemáticas, com impacto benéfico sobre a sobrevida e a qualidade de vida (64,65). Havendo resposta clínica inicial, o tratamento deve ser mantido enquanto tiver benefício clínico inequívoco sem toxicidade inaceitável. Inexiste benefício demonstrado de tratamento de manutenção, apesar da alta taxa de recidiva em pacientes com doença avançada.

Esquemas de dois quimioterápicos, sendo um deles uma fluoropirimidina (fluorouracila ou capecitabina) e o outro um quimioterápico derivado da platina são os recomendados. A inclusão de um terceiro quimioterápico não tem benefício claro.

No caso de recidiva, a quimioterapia com quimioterápicos não utilizados na primeira linha em monoterapia ou em combinação para pacientes com bom índice de desempenho (capacidade funcional ou performance status) é indicada, apesar de nenhum estudo de fase III ter sido realizado com esse grupo de pacientes separado daquele com doença avançada já no momento do diagnóstico (66). Nesses casos, há de se avaliar a condição clínica do paciente (considerando comorbidades e complicações como perda calórica e carcinomatose peritoneal com função intestinal limitada), capacidade funcional (índice de Zubrod até 2 ou de Karnofsky 69-50, ou seja, o paciente permanece no leito menos da metade do dia), sobrevida esperada (expectativa de vida para além de 06 meses) e responsividade tumoral ao esquema da quimioterapia anterior, ficando a indicação de quimioterapia de 2ª linha pendente destes fatores.

Desde que Bang YJ et al. publicaram um ensaio clínico randomizado demonstrando benefício na sobrevida global com o uso de trastuzumabe em tumores do estômago avançados que superexpressam o receptor HER2 (67), a inclusão de quimioterápicos-alvo vem sendo testada nessa situação clínica. Porém, uma revisão sistemática publicada em 2016 (68) reafirma as conclusões de revisões anteriores de que é incerto o benefício desses medicamentos (principalmente anti-VEGF e anti-EGFR) em primeira linha na sobrevida ou qualidade de vida dos pacientes. Porém, há evidências suficientes do aumento dos efeitos adversos. Os autores concluem que ensaios clínicos de qualidade metodológica mais robusta devem ser disponibilizados e, portanto, esses antineoplásicos não é recomendado nestas Diretrizes.

É importante salientar que há diferenças de prognóstico e efetividade de tratamento em populações asiáticas e não asiáticas. Tais aspectos devem ser levados em conta na análise das evidências para tomada de decisão, sendo mister bem analisar e considerar a melhor evidência científica disponível.

5 MONITORIZAÇÃO DO TRATAMENTO

Inexistem estudos de fase III sobre o impacto da monitorização pós-tratamento do câncer gástrico na sobrevida ou na qualidade de vida. Consultas regulares e exames complementares são adotados a critério médico, e o seguimento do paciente tratado de câncer gástrico segue

recomendações baseadas em opinião de especialistas.

5.1 AVALIAÇÃO DA RESPOSTA TERAPÊUTICA

A avaliação da resposta terapêutica nos tumores não ressecados deve ser feita por endoscopia digestiva alta. No caso de tratamento pré-operatório (prévio ou dito neoadjuvante) ou perioperatório, a avaliação da resposta é feita pelo exame anátomo-patológico da peça cirúrgica.

Outros exames devem ser solicitados de acordo com os sintomas apresentados antes do tratamento.

5.2 CRITÉRIOS DE INTERRUPÇÃO DO TRATAMENTO

A radioterapia e a quimioterapia têm duração pré-definida e devem ser interrompidas no caso de sinais clínicos, laboratoriais ou de imagem que indiquem progressão da doença ou na presença de efeitos adversos que comprometam a vida do paciente ou a efetividade do tratamento. O tratamento alternativo menos tóxico deve ser o proposto (69), se indicado.

6 ACOMPANHAMENTO PÓS-TRATAMENTO

Inexistem evidências de que exames de laboratório ou de imagem, inclusive a endoscopia, devam ser feitos regularmente para diagnóstico precoce de recidiva. Avaliação clínica regular e investigação de sinais ou sintomas devem estar disponíveis para todos os pacientes diagnosticados e tratados de câncer gástrico para os quais seria oferecido tratamento se tivessem recidiva (69,70). O paciente deve ser seguido clinicamente e solicitados exames de acordo com os sintomas apresentados. Consultas devem se dar de 3 a 6 meses no primeiro e segundo anos e, após, a cada 6 a 12 meses por um período longo de seguimento, visto que recidivas tardias podem ocorrer.

7 REGULAÇÃO/CONTROLE/AVALIAÇÃO PELO GESTOR

Pacientes com diagnóstico de câncer de estômago devem ser atendidos em hospitais habilitados em oncologia e com porte tecnológico suficiente para diagnosticar, tratar e proceder ao acompanhamento.

Além da familiaridade que esses hospitais guardam com estadiamento, tratamento e controle dos efeitos adversos das diversas modalidades terapêuticas, eles dispõem de toda a estrutura ambulatorial, de internação, de terapia intensiva, de hemoterapia, de suporte multiprofissional e de laboratórios necessária para o adequado atendimento e obtenção dos resultados terapêuticos esperados.

A regulação do acesso é um componente essencial da gestão para a organização da rede assistencial e garantia do atendimento dos pacientes, facilitando as ações de controle e

avaliação. Incluem-se entre essas ações: manutenção atualizada do Cadastro Nacional dos Estabelecimentos de Saúde (CNES); autorização prévia dos procedimentos; monitoramento da produção dos procedimentos (por exemplo, frequência apresentada *versus* autorizada, valores apresentados *versus* autorizados *versus* ressarcidos); verificação dos percentuais das frequências dos procedimentos quimioterápicos em suas diferentes linhas (cuja ordem descendente – primeira maior do que segunda e segunda maior do que terceira – sinaliza a efetividade terapêutica). Ações de auditoria devem verificar *in loco*, por exemplo, a existência e observância da conduta ou do protocolo adotado no hospital; a regulação do acesso assistencial; a qualidade da autorização; a conformidade da prescrição e da dispensação e administração dos medicamentos (tipos e doses); a compatibilidade do procedimento codificado com o diagnóstico e capacidade funcional (escala de Zubrod); a compatibilidade da cobrança com os serviços executados; a abrangência e integralidade assistenciais; e o grau de satisfação dos pacientes.

Com exceção da talidomida para o tratamento do mieloma múltiplo; do mesilato de imatinibe para a quimioterapia do tumor do estroma gastrointestinal (GIST), da leucemia mieloide crônica e da leucemia linfoide/linfoblástica aguda cromossoma Philadelphia positivo; do trastuzumabe para a quimioterapia do carcinoma de mama; do rituximabe para a quimioterapia do linfoma difuso de grandes células-B e do linfoma folicular e dos dasatinibe e nilotinibe para a quimioterapia da leucemia mieloide crônica de adultos, o Ministério da Saúde e as Secretarias de Saúde não padronizam nem fornecem medicamentos antineoplásicos diretamente aos hospitais ou aos usuários do SUS. Os procedimentos quimioterápicos da tabela do SUS não fazem referência a qualquer medicamento e são aplicáveis às situações clínicas específicas para as quais terapias antineoplásicas medicamentosas são indicadas. Ou seja, os hospitais credenciados no SUS e habilitados em oncologia são os responsáveis pelo fornecimento dos medicamentos oncológicos que eles, livremente, padronizam, adquirem e fornecem, cabendo a eles codificar e registrar conforme o respectivo procedimento. Assim, a partir do momento em que um hospital é habilitado para prestar assistência oncológica pelo SUS, a responsabilidade pelo fornecimento do medicamento antineoplásico é desse hospital, seja ele público ou privado, com ou sem fins lucrativos.

Os procedimentos radioterápicos e quimioterápicos (Grupo 03, Subgrupo 04) e cirúrgicos (Grupo 04 e os vários subgrupos por especialidades e complexidade) da Tabela de Procedimentos, Medicamentos Órteses, Próteses e Materiais Especiais do SUS podem ser acessados, por código do procedimento ou nome do procedimento e por código da CID – Classificação Estatística Internacional de Doenças e Problemas Relacionados à Saúde – para a respectiva neoplasia maligna, no SIGTAP-Sistema de Gerenciamento dessa Tabela (http://sigtap.datasus.gov.br/tabela-unificada/app/sec/inicio.jsp), com versão mensalmente disponibilizada.

Os procedimentos da tabela do SUS compatíveis com quimioterapia do adenocarcinoma

de estômago são os seguintes:

QUIMIOTERAPIA PALIATIVA – ADULTO

03.04.02.004-4 — Quimioterapia do adenocarcinoma de estômago avançado (doença metastática ou recidivada).

QUIMIOTERAPIA PRÉVIA (NEOADJUVANTE/CITORREDUTORA) – ADULTO

03.04.04.017-7 — Quimioterapia pré-operatória do adenocarcinoma de estômago em estádio de II até IV sem metástase (M0).

QUIMIOTERAPIA ADJUVANTE (PROFILÁTICA) - ADULTO

03.04.05.025-3 – Quimioterapia pós-operatória do adenocarcinoma de estômago em estádio de IB até IV sem metástase (M0).

NOTA: Embora nem toda incorporação tecnológica ou nova linha quimioterápica levem ao aumento de sobrevida dos doentes (quando muito, levam ao aumento da "sobrevida livre de doença", ou seja, mantêm a doença estável), a quimioterapia paliativa da doença avançada após o uso de uma linha quimioterápica, quando justificável, é aceita como tratamento subsequente da doença metastática em consensos internacionais, dependendo das características do paciente e da doença, com a intenção de melhorar a qualidade de vida e paliar sintomas (ver em 4.3.2. Estágio IV inoperável). Conforme a Portaria SAS/MS nº 821, de 09/09/2015, na falta de procedimento de quimioterapia com a linha correspondente pode-se autorizar o procedimento único existente, em caso de solicitação de 2ª linha.

8 REFERÊNCIAS

- Brasil. Ministério da Saúde. Instituto Nacional de Câncer. Estimativa 2016: Incidência de câncer no Brasil [Internet]. Rio de Janeiro: INCA; 2015 [acesso em 29 set 2017]. Disponível em: http://www.inca.gov.br/estimativa/2016/
- IARC. World Cancer Report. Ed. Stewart BW e Wild CP. 2014 Mortalidade INCA
 [Internet]. [acesso em 14 mai 2017]. Disponível em:
 https://mortalidade.inca.gov.br/MortalidadeWeb
- 3. National Cancer Institute at the National Institute of Health. Stomach (Gastric) Cancer Prevention (PDQ®)—Health Professional Version [Internet]. 2017 [acesso em 01 ago 2017]. Disponível em: https://www.cancer.gov/types/stomach/hp/stomach-prevention-pdq/
- 4. National Cancer Institute at the National Institute of Health. Gastric Cancer Treatment (PDQ®)—Health Professional Version [Internet]. 2017 [acesso em 02 ago 2017]. Disponível em: https://www.cancer.gov/types/stomach/hp/stomach-treatment-pdq
- 5. Fuccio L, Eusebi LH, Bazzoli F. Gastric cancer, Helicobacter pylori infection and other risk factors. World J Gastrointest Oncol. 2010;2(9):342-7.

- 6. Song H, Zhu J, Lu D. Long-term proton pump inhibitor (PPI) use and the development of gastric pre-malignant lesions. Cochrane Database Syst Rev. 2014;(12):CD010623.
- O'Connor A, McNamara D, O'Moráin CA. Surveillance of gastric intestinal metaplasia for the prevention of gastric cancer. Cochrane Database Syst Rev. 2013;(9):CD009322.
- Mansfield PF. Clinical features, diagnosis, and staging of gastric cancer [Internet].
 UpToDate; 2017 [acesso em 14 mai 2017]. Disponível em: http://www.uptodate.com/contents/clinical-features-diagnosis-and-staging-of-gastric-cancer
- 9. Wang W, Li YF, Sun XW, Chen YB, Li W, Xu DZ, et al. Prognosis of 980 patients with gastric cancer after surgical resection. Chin J Cancer. 2010;29(11):923-30.
- 10.Xiao LB, Yu JX, Wu WH, Xu FF, Yang SB. Superiority of metastatic lymph node ratio to the 7th edition UICC N staging in gastric cancer. World J Gastroenterol. 2011;17(46):5123-30.
- 11. Wanebo HJ, Kennedy BJ, Chmiel J, Steele Jr. G, Winchester D, Osteen R. Cancer of the stomach. A patient care study by the American College of Surgeons. Ann Surg. 1993;218(5):583-92.
- 12.Mocellin S, Pasquali S. Diagnostic accuracy of endoscopic ultrasonography (EUS) for the preoperative locoregional staging of primary gastric cancer. Cochrane Database Syst Rev. 2015;(2):CD009944.
- 13.Mattar R, Alves de Andrade CR, DiFavero GM, Gama-Rodrigues JJ, Laudanna AA. Preoperative serum levels of CA 72-4, CEA, CA 19-9, and alpha-fetoprotein in patients with gastric cancer. Rev Hosp Clin Fac Med Sao Paulo. 2002;57(3):89-92.
- 14. União Internacional Contra o Câncer (UICC). TNM Classificação de Tumores Malignos -2010. 7. ed. Rio de Janeiro. Instituto Nacional de Câncer; 2012. Xxv, 325 p.
- 15. American Joint Committee on Cancer. Stomach. In: American Joint Committee on Cancer. AJCC Cancer Staging Manual. 6. ed. New York: Springer; 2002. p. 99-106.
- 16. Amin, M.B, et al. AJCC Cancer Staging System, 8th Edition: UPDATE, 2017.
- 17.Morgan D. Early gastric cancer: Epidemiology, clinical manifestations, diagnosis, and staging [Internet]. UpToDate; 2017 [acesso em 14 mai 2017]. Disponível em: <a href="https://www.uptodate.com/contents/early-gastric-cancer-epidemiology-clinical-manifestations-diagnosis-and-staging?source=search_result&search=early%20gastric%20cancer&selectedTitle=1~30#H1
- 18.Earle C, Mamon H. Adjuvant and neoadjuvant treatment of gastric cancer [Internet]. UpToDate; 2017 [acesso em 14 mai 2017]. Disponível em: <a href="http://www.uptodate.com/contents/adjuvant-and-neoadjuvant-treatment-of-gastric-cancer?source=search_result&search=Adjuvant+and+neoadjuvant+treatment+of+gastric+cancer&selectedTitle=1~150

- 19. Smyth EC, Verheij M, Allum W, Cunningham D, Cervantes A, Arnold D, et al. Gastric cancer: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Ann Oncol. 2016;27(suppl 5):v38-v49.
- 20. Zilberstein B, Malheiros C, Lourenço LG, Kassab P, Jacob CE, Weston AC, et al. Consenso brasileiro sobre câncer gástrico: diretrizes para o câncer gástrico no Brasil. ABCD Arq Bras Cir Dig. 2013;26(1):2-6.
- 21.Kwee RM, Kwee TC. Imaging in local staging of gastric cancer: a systematic review. J Clin Oncol. 2007;25(15):2107-16.
- 22.Maluf-Filho F, Dotti CM, Halwan B, Queiros AF, Kupski C, Chaves DM, et al. An evidence-based consensus statement on the role and application of endosonography in clinical practice. Endoscopy. 2009;41(11):979-87.
- 23. Kim W, Kim HH, Han SU, Kim MC, Hyung WJ, Ryu SW, et al. Decreased Morbidity of Laparoscopic Distal Gastrectomy Compared With Open Distal Gastrectomy for Stage I Gastric Cancer: Short-term Outcomes From a Multicenter Randomized Controlled Trial (KLASS-01). Ann Surg. 2016;263(1):28-35.
- 24. Mocellin S, Marchet A, Nitti D. EUS for the staging of gastric cancer: a meta-analysis. Gastrointest Endosc. 2011;73(6):1122-34.
- 25.Oda I, Saito D, Tada M, Iishi H, Tanabe S, Oyama T, et al. A multicenter retrospective study of endoscopic resection for early gastric cancer. Gastric Cancer. 2006;9(4):262-70.
- 26.Gotoda T, Iwasaki M, Kusano C, Seewald S, Oda I. Endoscopic resection of early gastric cancer treated by guideline and expanded National Cancer Centre criteria. Br J Surg. 2010;97(6):868-71.
- 27.Best LM, Mughal M, Gurusamy KS. Laparoscopic versus open gastrectomy for gastric cancer. Cochrane Database Syst Rev. 2016;3:CD011389.
- 28. Kim W, Kim HH, Han SU, Kim MC, Hyung WJ, Ryu SW, Cho GS, Kim CY, Yang HK, Park DJ, Song KY, Lee SI, Ryu SY, Lee JH, Lee HJ; Korean Laparo-endoscopic Gastrointestinal Surgery Study (KLASS) Group. Decreased Morbidity of Laparoscopic Distal Gastrectomy Compared With Open Distal Gastrectomy for Stage I Gastric Cancer: Short-term Outcomes From a Multicenter Randomized Controlled Trial (KLASS-01). Ann Surg. 2016 Jan;263(1):28-35
- 29. Coimbra FJ, da Costa WL Jr, Ribeiro HS, Diniz AL, de Godoy AL, de Farias IC, Filho AM, Fanelli MF, Begnami MD, Soares FA. Noncurative Resection for Gastric Cancer Patients: Who Could Benefit? : Determining Prognostic Factors for Patient Selection. Ann Surg Oncol. 2016 Apr;23(4):1212-9.
- 30. Cui M, Li Z, Xing J, Yao Z, Liu M, Chen L, Zhang C, Yang H, Zhang N, Tan F, Jiang B, Di J, Wang Z, Ji J, Su X. A prospective randomized clinical trial comparing D2 dissection in laparoscopic and open gastrectomy for gastric cancer. Med Oncol. 2015 Oct;32(10):241.

- 31. Haverkamp L, Brenkman HJ, Seesing MF, Gisbertz SS, van Berge Henegouwen MI, Luyer MD, Nieuwenhuijzen GA, Wijnhoven BP, van Lanschot JJ, de Steur WO, Hartgrink HH, Stoot JH, Hulsewé KW, Spillenaar Bilgen EJ, Rütter JE, Kouwenhoven EA, van Det MJ, van der Peet DL, Daams F, Draaisma WA, Broeders IA, van Stel HF, Lacle MM, Ruurda JP, van Hillegersberg R; LOGICA study group. Laparoscopic versus open gastrectomy for gastric cancer, a multicenter prospectively randomized controlled trial (LOGICA-trial). BMC Cancer. 2015 Jul 29;15:556
- 32. Karpeh MS, Leon L, Klimstra D, Brennan MF. Lymph node staging in gastric cancer: is location more important than Number? An analysis of 1,038 patients. Ann Surg. 2000;232(3):362-71.
- 33. Chen S, Zhao BW, Li YF, Feng XY, Sun XW, Li W, et al. The prognostic value of harvested lymph nodes and the metastatic lymph node ratio for gastric cancer patients: results of a study of 1,101 patients. PLoS One. 2012;7(11):e49424.
- 34. McCulloch P, Nita ME, Kazi H, Gama-Rodrigues J. Extended versus limited lymph nodes dissection technique for adenocarcinoma of the stomach. Cochrane Database Syst Rev. 2011;(4):CD001964.
- 35. Lustosa SA, Saconato H, Atallah AN, Lopes Filho GJ, Matos D. Impact of extended lymphadenectomy on morbidity, mortality, recurrence and 5-year survival after gastrectomy for cancer. Meta-analysis of randomized clinical trials. Acta Cir Bras. 2008;23(6):520-30.
- 36. Yang SH, Zhang YC, Yang KH, Li YP, He XD, Tian JH, et al. An evidence-based medicine review of lymphadenectomy extent for gastric cancer. Am J Surg. 2009;197(2):246-51.
- 37. Wang Z, Chen JQ, Cao YF. Systematic review of D2 lymphadenectomy versus D2 with para-aortic nodal dissection for advanced gastric cancer. World J Gastroenterol. 2010;16(9):1138-49.
- 38. Chen XZ, Hu JK, Zhou ZG, Rui YY, Yang K, Wang L, et al. Meta-analysis of effectiveness and safety of D2 plus para-aortic lymphadenectomy for resectable gastric cancer. J Am Coll Surg. 2010;210(1):100-5.
- 39. Sano T, Yamamoto S, Sasako M. Randomized controlled trial to evaluate splenectomy in total gastrectomy for proximal gastric carcinoma: Japan clinical oncology group study JCOG 0110-MF. Jpn J Clin Oncol. 2002;32(9):363-4.
- 40. Lee KY, Noh SH, Hyung WJ, Lee JH, Lah KH, Choi SH, et al. Impact of splenectomy for lymph node dissection on long-term surgical outcome in gastric cancer. Ann Surg Oncol. 2001;8(5):402-6.
- 41. Sano T, Sasako M, Mizusawa J, Yamamoto S, Katai H, Yoshikawa T, Nashimoto A, Ito S, Kaji M, Imamura H, Fukushima M, Fujitani K. Randomized controlled trial to evaluate splenectomy in total gastrectomy for proximal gastric carcinoma. Ann Surg (2017) 265:277-83

- 42. Wang Z, Chen J, Su K, Dong Z. Abdominal drainage versus no drainage post-gastrectomy for gastric cancer. Cochrane Database Syst Rev. 2015;(5):CD008788.
- 43. Ohri N, Garg MK, Aparo S, Kaubisch A, Tome W, Kennedy TJ, et al. Who benefits from adjuvant radiation therapy for gastric cancer? A meta-analysis. Int J Radiat Oncol Biol Phys. 2013;86(2):330-5.
- 44. Li LL, Xie CY, Su HF. Benefit of radiotherapy on survival in resectable gastric carcinoma: a meta-analysis. Tumour Biol. 2014;35(5):4957-66.
- 45. Cunningham D, Allum WH, Stenning SP, Thompson JN, Van de Velde CJ, Nicolson M, et al. Perioperative chemotherapy versus surgery alone for resectable gastroesophageal cancer. N Engl J Med. 2006;355(1):11-20.
- 46.Ychou M, Boige V, Pignon JP, Conroy T, Bouché O, Lebreton G, et al. Perioperative chemotherapy compared with surgery alone for resectable gastroesophageal adenocarcinoma: an FNCLCC and FFCD multicenter phase III trial. J Clin Oncol. 2011;29(13):1715-21.
- 47. Ronellenfitsch U, Schwarzbach M, Hofheinz R, Kienle P, Kieser M, Slanger TE, et al. Perioperative chemo(radio)therapy versus primary surgery for resectable adenocarcinoma of the stomach, gastroesophageal junction, and lower esophagus. Cochrane Database Syst Rev. 2013;(5):CD008107.
- 48. Yang Y, Yin X, Sheng L, Xu S, Dong L, Liu L. Perioperative chemotherapy more of a benefit for overall survival than adjuvant chemotherapy for operable gastric cancer: an updated Meta-analysis. Sci Rep. 2015;5:12850.
- 49. Wu AW, Xu GW, Wang HY, Ji JF, Tang JL. Neoadjuvant chemotherapy versus none for resectable gastric cancer. Cochrane Database Syst Rev. 2007;(2):CD005047.
- 50.Liao Y, Yang ZL, Peng JS, Xiang J, Wang JP. Neoadjuvant chemotherapy for gastric cancer: a meta-analysis of randomized, controlled trials. J Gastroenterol Hepatol. 2013;28(5):777-82.
- 51.Macdonald JS, Smalley SR, Benedetti J, Hundahl SA, Estes NC, Stemmermann GN, et al. Chemoradiotherapy after surgery compared with surgery alone for adenocarcinoma of the stomach or gastroesophageal junction. N Engl J Med. 2001;345(10):725-30.
- 52. Smalley SR, Benedetti JK, Haller DG, Hundahl SA, Estes NC, Ajani JA, et al. Updated analysis of SWOG-directed intergroup study 0116: a phase III trial of adjuvant radiochemotherapy versus observation after curative gastric cancer resection. J Clin Oncol. 2012;30(19):2327-33.
- 53. Min C, Bangalore S, Jhawar S, Guo Y, Nicholson J, Formenti SC, et al. Chemoradiation therapy versus chemotherapy alone for gastric cancer after R0 surgical resection: a meta-analysis of randomized trials. Oncology. 2014;86(2):79-85.
- 54. Liang JW, Zheng ZC, Yu T, Wang X, Zhang JJ. Is postoperative adjuvant chemoradiotherapy efficacious and safe for gastric cancer patients with D2

- lymphadenectomy? A meta-analysis of the literature. Eur J Surg Oncol. 2014;40(12):1614-21.
- 55. Soon YY, Leong CN, Tey JC, Tham IW, Lu JJ. Postoperative chemo-radiotherapy versus chemotherapy for resected gastric cancer: a systematic review and meta-analysis. J Med Imaging Radiat Oncol. 2014;58(4):483-96.
- 56.Yang Q, Wei Y, Chen YX, Zhou SW, Jiang ZM, Xie DR. Indirect comparison showed survival benefit from adjuvant chemoradiotherapy in completely resected gastric cancer with d2 lymphadenectomy. Gastroenterol Res Pract. 2013;2013:634929.
- 57.Diaz-Nieto R, Orti-Rodríguez R, Winslet M. Post-surgical chemotherapy versus surgery alone for resectable gastric cancer. Cochrane Database Syst Rev. 2013;(9):CD008415.
- 58. Paoletti X, Oba K, Burzykowski T, Michiels S, Ohashi Y, Pignon JP, et al. Benefit of adjuvant chemotherapy for resectable gastric cancer: a meta-analysis. JAMA. 2010;303(17):1729-37.
- 59. Oba K. Efficacy of adjuvant chemotherapy using tegafur-based regimen for curatively resected gastric cancer: update of a meta-analysis. Int J Clin Oncol. 2009;14(2):85-9.
- 60. Sun P, Xiang JB, Chen ZY. Meta-analysis of adjuvant chemotherapy after radical surgery for advanced gastric cancer. Br J Surg. 2009;96(1):26-33.
- 61.Zhao SL, Fang JY. The role of postoperative adjuvant chemotherapy following curative resection for gastric cancer: a meta-analysis. Cancer Invest. 2008;26(3):317-25.
- 62.Liu TS, Wang Y, Chen SY, Sun YH. An updated meta-analysis of adjuvant chemotherapy after curative resection for gastric cancer. Eur J Surg Oncol. 2008;34(11):1208-16.
- 63. Jeung HC, Rha SY, Shin SJ, Ahn JB, Roh JK, Park CH, et al. Postoperative adjuvant chemotherapy of gastric cancer: scrutiny into the clinical evidence based on quality assessment of medical literature of randomized controlled trials. Cancer Chemother Pharmacol. 2009;63(5):919-27.
- 64. Wagner AD, Syn NL, Moehler M, Grothe W, Yong WP, Tai BC, et al. Chemotherapy for advanced gastric cancer. Cochrane Database Syst Rev. 2017;8:CD004064.
- 65. Casaretto L, Sousa PL, Mari JJ. Chemotherapy versus support cancer treatment in advanced gastric cancer: a meta-analysis. Braz J Med Biol Res. 2006;39(4):431-40.
- 66.Bendell J, Yoon HH, Fidias P. Systemic therapy for locally advanced unresectable and metastatic esophageal and gastric cancer [Internet]. UpToDate; 2017 [acesso em 19 jul 2017]. Disponível em: http://www.uptodate.com/contents/chemotherapy-for-locally-advanced-unresectable-and-metastatic-esophageal-and-gastric-cancer
- 67.Bang YJ, Van Cutsem E, Feyereislova A, Chung HC, Shen L, Sawaki A, et al. Trastuzumab in combination with chemotherapy versus chemotherapy alone for treatment of HER2-positive advanced gastric or gastro-oesophageal junction cancer (ToGA): a phase 3, openlabel, randomised controlled trial. Lancet. 2010;376(9742):687-97.

- 68.Song H, Zhu J, Lu D. Molecular-targeted first-line therapy for advanced gastric cancer. Cochrane Database Syst Rev. 2016;7:CD011461.
- 69.Okines A, Verheij M, Allum W, Cunningham D, Cervantes A. Gastric cancer: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Ann Oncol. 2010;21 Suppl 5:v50-4.
- 70. Whiting J, Sano T, Saka M, Fukagawa T, Katai H, Sasako M. Follow-up of gastric cancer: a review. Gastric Cancer. 2006;9(2):74-81.

APÊNDICE 1

METODOLOGIA DE BUSCA E AVALIAÇÃO DA LITERATURA

A) LEVANTAMENTO DE INFORMAÇÕES PARA PLANEJAMENTO DA REUNIÃO COM OS ESPECIALISTAS

Foram consultados o sítio eletrônico da Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (CONITEC), o Sistema de Gerenciamento da Tabela de Procedimentos, Medicamentos e OPM do SUS (SIGTAP) e as Diretrizes Diagnósticas e Terapêuticas (DDT) do Adenocarcinoma de Estômago vigentes para identificação das tecnologias disponíveis e tecnologias demandadas ou recentemente incorporadas.

A partir das consultas realizadas, foi possível identificar que:

- o tratamento no SUS segue o orientado pelas DDT do adenocarcinoma de estômago,
 conforme a Portaria SAS/MS nº 505, de 6 de maio de 2013; e
- os procedimentos radioterápicos e quimioterápicos (Grupo 03, Subgrupo 04) e cirúrgicos (Grupo 04 e os vários subgrupos por especialidades e complexidade) da Tabela de Procedimentos, Medicamentos e OPM do SUS podem ser acessados, por código do procedimento ou nome do procedimento e por código da CID Classificação Estatística Internacional de Doenças e Problemas Relacionados à Saúde para a respectiva neoplasia maligna, no SIGTAP (http://sigtap.datasus.gov.br/tabela-unificada/app/sec/inicio.jsp), com versão mensalmente disponibilizada.

B) REUNIÃO COM ESPECIALISTAS

Foi realizada uma reunião com os consultores especialistas e metodologistas do comitê elaborador na qual foram apresentados os resultados do levantamento de informações realizado pelos metodologistas. Os consultores especialistas também não apontaram a necessidade de incorporação de tecnologias nas DDT.

Assim, foi estabelecido que as diretrizes se destinam a pacientes com adenocarcinoma de estômago, de ambos os sexos, e têm por objetivo atualizar práticas diagnósticas e terapêuticas a partir da data da busca das DDT vigentes.

C) BUSCAS NA LITERATURA PARA ATUALIZAÇÃO DAS DDT

A fim de guiar a atualização das DDT vigentes, foi realizada busca na literatura sobre intervenções terapêuticas baseadas em evidências definidas pelas perguntas PICO (quadros 1 a 4):

Quadro 1 - Pergunta PICO 1

População	Pacientes com diagnóstico de câncer gástrico		
Intervenção	Tratamento medicamentoso e cirúrgico		
Comparação	Sem restrição		
Desfechos	Segurança e eficácia		
Tipos de estudos	Revisões sistemáticas e meta-análises		

As seguintes estratégias de busca foram utilizadas para responder à PICO 1:

Quadro 2 - Buscas sobre intervenções terapêuticas – revisões sistemáticas e meta-análises

Base	Estratégia	Localizados	Selecionados
MEDLINE	("Stomach Neoplasms"[Mesh]) AND	168	Selecionados para leitura na
(via PubMed)	"Therapeutics"[Mesh] Filters: Meta-		íntegra: 101
	Analysis, Systematic Reviews, From		Motivos das exclusões:
Data da	2012/11/01, Humans, English,		- duplicados: 10
busca:	Portuguese, Spanish		- pôster, carta, opinião de
14/07/2016			especialistas, retirado de
			revista: 6
			- não eram revisões
			sistemáticas: 23
			- não responderam à pergunta
			PICO: 22
			- indisponíveis: 5
EMBASE	'stomach tumor'/exp OR 'stomach	108	Selecionados para leitura na
	cancer'/exp AND 'therapy'/exp AND		íntegra: 20
	([cochrane review]/lim OR [systematic		Motivos das exclusões:
	review]/lim OR [meta analysis]/lim)		- duplicados: 40
	AND ([english]/lim OR		- não eram revisões
	[portuguese]/lim OR [spanish]/lim)		sistemáticas: 10
	AND [humans]/lim AND [embase]/lim		- não responderam à pergunta
	AND [1-11-2012]/sd		PICO: 31
			- pôster, conferência ou
			opinião de especialistas: 6
			- retirado de periódico: 1
Cochrane	stomach cancer:ti,ab,kw Publication	28	Selecionados: 9
Library	Year from 2012 to 2016 (Word		Motivo das exclusões:
	variations have been searched)		- não responderam à pergunta PICO: 21

Quadro 3 - Pergunta PICO 2

	_		
População	Pacientes com diagnóstico de câncer gástrico		
Intervenção Radioterapia			
Comparação	Sem restrição		
Desfechos	Eficácia		
Tipos de estudos	Revisões sistemáticas e meta-análises		

As seguintes estratégias de busca foram utilizadas para responder à pergunta PICO 2:

Quadro 4 - Buscas sobre radioterapia – revisões sistemáticas e meta-análises

Rose	Estratégia	Localizados	Salacionados
Dase	Esti ategia	Lucanzados	Selectonados

MEDLINE (via	"Stomach	9	Selecionados para leitura na
PubMed)	Neoplasms/radiotherapy"[Mesh]		íntegra: 4
	Filters: Meta-Analysis, Systematic		Motivos das exclusões:
Data da busca:	Reviews, From 2012/11/01, Humans,		- duplicados: 4
14/07/2016	English, Portuguese, Spanish		- não responderam à pergunta
			PICO: 1
EMBASE	'stomach cancer'/exp/mj OR 'stomach	19	Selecionados para leitura na
	tumor'/exp/mj AND		íntegra: 6
	'radiotherapy'/exp/mj AND		Motivos das exclusões:
	([systematic review]/lim OR [meta		- duplicados: 12
	analysis]/lim) AND ([english]/lim OR		- não era revisão sistemática:
	[portuguese]/lim OR [spanish]/lim)		1
	AND [humans]/lim AND [embase]/lim		
	AND [1-11-2012]/sd		

A fim de guiar a atualização das DDT vigentes, foram realizadas buscas na literatura sobre diagnóstico e fatores de risco (Quadro 5):

Quadro 5 - Busca por diagnóstico

Base	Estratégia	Localizados	Selecionados
MEDLINE	("Stomach Neoplasms/diet therapy" [Mesh] OR	233	Selecionados para
(via PubMed)	"Stomach Neoplasms/etiology"[Mesh] OR		leitura na íntegra: 23
	"Stomach Neoplasms/genetics"[Mesh] OR		Motivos das
Data da	"Stomach Neoplasms/radiography"[Mesh] OR		exclusões:
busca:	"Stomach Neoplasms/radionuclide		- duplicados: 3
02/09/2016	imaging"[Mesh] OR "Stomach		- não responderam à
	Neoplasms/ultrasonography"[Mesh]) Filters:		pergunta PICO: 207
	Meta-Analysis, Systematic		

Em buscas nas bases de dados, foram encontradas 565 referências. Após a leitura de 166 textos e exclusão das referências duplicadas entre as buscas, foram incluídos 16 artigos para a atualização destas DDTs.

Foram também utilizadas a base de dados UpToDate, diretrizes e referências de conhecimento dos autores, totalizando 27 referências incluídas. Da versão anterior destas DDT, 28 referências foram mantidas e as demais foram excluídas ou atualizadas.

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
Who Benefits	Meta-análise de	Número de	Pacientes	5 estudos testaram	Sobrevida geral	Radioterapia adjuvante parece	A meta-análise foi
From	ensaios clínicas	estudos: 13.	com câncer	radioterapia	(SG) e	melhorar em cerca de 20% tanto a	realizada com dados
Adjuvant	randomizados		gástrico	adjuvante (e	sobrevida livre	SG quanto a SLP: SG (12 estudos) –	no nível dos
Radiation	(ECRs).	Número de	ressecável.	neoadjuvante)	de progressão	HR: 0,78, IC95%: 0,70-0,86, P <	estudos, e não dos
Therapy for		pacientes: 2.811.		versus observação; 3	(SLP).	0,001; SLP (7 estudos, todos	pacientes
Gastric	Período da busca: 19			compararam		testando quimioterapia no braço	individualmente, o
Cancer? A	de setembro de 2012	5 estudos no		quimiorradioterapia		experimental) – HR: 0,71, IC95%:	que poderia trazer
Meta-	(MEDLINE).	Leste Asiático e		versus observação; 5		0,63-0,80, P < 0,001. Cinco estudos	resultados mais
Analysis,		8 estudos no		testaram		testaram quimiorradioterapia versus	confiáveis. As
2013.	Bases consultadas:	Ocidente.		quimiorradioterapia		quimioterapia: SG – HR: 0,83,	análises de
	MEDLINE,			versus quimioterapia		IC95%: 0,67-1,03, P = 0,087); SLP	subgrupos
	EMBASE, Cochrane			adjuvante. A		– HR: 0,77, IC95%: 0,91-0,65, P =	limitaram-se aos
	Central			radioterapia foi feita		0,002. Nenhum subgrupo de	dados publicados
	Register of Controlled			após a cirurgia em 9		pacientes mostrou não se beneficiar	pelos estudos
	Trials.			estudos; antes da		de radioterapia adjuvante. Cinco	individuais; dado
				cirurgia em 3		estudos testaram radioterapia versus	individuais dos
	Critérios de			estudos; antes e		observação: SG – HR: 0,77, IC95%:	pacientes
	elegibilidade: ECRs			durante a cirurgia		0,66-0,90, P = 0,001). Estudos	permitiriam análise
	testando radioterapia			em 1 estudo.		comparando quimiorradioterapia	de subgrupos mais
	adjuvante (e					versus observação: SG – HR: 0,75,	robusta e regressão
	neoadjuvante) em			Controle:		IC95% 0,63-0,89, P < 0,001. Em 4	multivariada. Dados
	câncer gástrico			observação;		estudos que testaram	de morbidade da RT
	ressecável. Foram			quimioterapia.		radioquimioterapia versus	não foram
	incluídos estudos em					quimioterapia houve uma tendência	analisados porque
	que os pacientes			Intervenção:		de melhora da SG com a terapia	dados de toxicidade
	foram randomizados			radioterapia (20 –		combinada: HR: 0,83, IC95%: 0,67-	dos ECRs foram
	para cirurgia com ou			50 Gy);		1,03, P = 0,087). Melhora	reportados de forma
	sem radioterapia (essa			quimioterapia (5 –		significativa da SLP foi vista em 2	inconsistente.
	poderia ser feita antes,			fluoruracil,		estudos comparando	
	durante ou após a			docetaxel,		quimiorradioterapia versus	
	cirurgia).			carboplatina,		observação: HR: 0,66, IC95%: 0,55-	
	Quimioterapia poderia			cisplatina,		0.78, P < 0.001) e em 5 estudos	
	ser feita em um ou			leucovorina,		comparando quimiorradioterapia	
	ambos os braços do			capecitabina).		versus quimioterapia: HR: 0,77,	
	estudo. Estudos que					IC95%: 0,91-0,65, P = 0,002. A	

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
	não informaram					eficácia de RT adjuvante não variou	
	sobrevida geral,					com a região geográfica (Leste da	
	sobrevida livre de					Ásia e Ocidente). O momento em	
	progressão da doença					que foi feita a RT também não	
	ou ambos foram					pareceu influenciar os resultados.	
	excluídos, assim					Meta-análise incluindo os 4 estudos	
	como estudos de					de RT pré-cirurgia (nenhum	
	língua que não a					incluindo quimioterapia) mostraram	
	inglesa.					benefício na sobrevida geral com a	
						RT: HR: 0,76, IC95%: 0,65-0,89, P	
	Objetivo: avaliar a					< 0,001. O mesmo ocorreu em 8	
	radioterapia adjuvante					estudos de RT pós-cirurgia: HR:	
	em câncer gástrico					0,79, IC95%: 0,69-0,90, P < 0,001.	
	ressecável.					Não foi detectada relação entre a	
						extensão da dissecção nodal	
						realizada e os benefícios da RT. Os	
						únicos resultados de sobrevida em	
						pacientes submetidos a ressecção	
						menor que D1 foram de análise de	
						subgrupos do estudo Intergroup	
						0116, que revelou benefício de	
						quimioradioterapia pós-cirurgia:	
						HR: 0,73, IC95%: 0,56-0,95, P =	
						0,021. Nos 3 estudos com dissecção	
						de D2 e dados de SLP, RT melhorou	
						o controle da doença: HR: 0,76,	
						IC95%: $0,63-0,93$, $P = 0,006$.	
						Quatro estudos reportaram dados de	
						SG em pacientes linfonodo-	
						positivos, e a meta-análise desses	
						subgrupos revelou benefício com	
						RT: HR: 0,73, IC95%: 0,62-0,86, P	
						< 0,001.	

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
Benefit of	Meta-análise.	Número de	Pacientes	Intervenção: cirurgia	Primários: SG	Entre os estudos, houve uma grande	Foram excluídos
radiotherapy		estudos: 14.	com câncer	com ou sem	de 3 anos e SG	variabilidade nas doses de irradiação	estudos em que se
on survival in			gástrico	quimioterapia,	de 5 anos.	total (valores entre 20 e 45 Gy), nas	utilizou radioterapia
resectable		Número de	ressecável.	associada a		doses diárias (valores entre 1,56 e 5	apenas no
gastric carcinoma: a		pacientes: 2.853.		radioterapia.	Secundário: mortalidade	Gy) e nas frações de dose (valores entre 4 e 25 Gy) dadas com 2	intraoperatório.
meta-analysis,				Controle: cirurgia	pós-operatória.	semanas de intervalo. Dos estudos, 7	
2014.				com ou sem		ECRs foram considerados de alta	
				quimioterapia.		qualidade e 7 de baixa qualidade. No	
						seguimento de 3 anos, SG foi maior	
						no grupo intervenção em 4 de 7	
						estudos incluídos. O RR de cada	
						estudo variou de 0,79 a 1,72. A	
						estimativa agregada do efeito do	
						tratamento foi significativa [RR:	
						1,19 (IC95%: 1,05-1,35), i ² = 49,8	
						%, P = 0,063]. O benefício da radioterapia na SG em 5 anos foi	
						observado em todos os estudos, com	
						exceção de um. Contudo, diferença	
						estatisticamente significativa foi	
						observada em apenas 3 estudos. O	
						RR de cada estudo variou de 0,59 a	
						5,31. A estimativa agregada do	
						efeito do tratamento foi significativa	
						[RR: 1,25, IC95%: 1,12-1,40, i^2 =	
						40,2%, P = 0,089]. Não há efeito	
						significativo da radioterapia no	
						aumento da mortalidade pós-	
						operatória [RR: 0,85, IC95%: 0,42-	
						$1,72$), $i^2 = 12,5\%$, $P = 0,334$].	

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
Indirect	Revisão sistemática.	Número de	Pacientes	Intervenção:	Desfechos:	Seis ensaios foram realizados na	A revisão é
Comparison		estudos: 7 (3	com cancer	quimiorradioterapia	comparar	Ásia e 1 na Europa. Quase todos os	composta
Showed		comparando	gástrico	adjuvante.	quimiorradioter	pacientes (> 95%) foram submetidos	majoritariamente
Survival		quimiorradiotera	submetidos		apia adjuvante	a gastrectomia curativa com	por estudos
Benefit from		pia <i>versus</i>	a ressecção	Controle:	versus	linfadenectomia D2.	asiáticos, sendo
Adjuvant		quimioterapia, e	cirúrgica e	observação ou	observação em	Quimiorradioterapia versus	difícil a
Chemoradioth		4 comparando	quimiorradi	quimioterapia.	pacientes	quimioterapia:	aplicabilidade em
erapy in		quimioterapia	oterapia		submetidos a	* SLP: HR: 0,72, IC95%: 0,59-0,89;	um contexto global;
Completely		versus	adujvante,		dissecção D2	* SG: HR: 0,79, IC95%: 0,61-1,03.	estadiamento era
Resected		observação).	ou		de tumor	- Observação <i>versus</i> quimioterapia:	avançado (estádio
Gastric			quimioterapi		gástrico.	* SLP: HR: 1,68, IC95%: 1,46-1,93;	II; III, T3; 4; e N+)
Cancer with		Número de	a adjuvante			* SG: HR: 1,52, IC95% :1,30-1,79.	na maioria dos
D2		pacientes: 3.311.	ou			Observação versus	estudos incluídos; os
Lymphadenect			observação.			quimiorradioterapia:	ECRs avaliados
omy, 2013.						* SLP: HR: 0,43, IC95%: 0,33-0,55,	possuíam protocolos
						P = 0.00;	de tratamento
						* SG: HR: 0,52, IC95%: 0,38-0,71,	diferentes entre si e
						P = 0.00.	não foi realizada
						Os dados analisados demonstram	uma análise de
						um benefício importante da	subgrupos baseada
						quimiorradioterapia adjuvante em	nos protocolos.
						pacientes submetidos a ressecção D2	
						de tumor gástrico. Não se sabe ao	
						certo o motivo pelo qual	
						quimiorradioterapia não mostrou	
						superioridade a quimioterapia	
						apenas. Em países ocidentais, a falha	
						do tratamento se dá	
						majoritariamente devido a	
						infiltrações tumorais locorregionais,	
						enquanto que nos países asiáticos	
						essa falha se dá principalmente	
						devido a metástases à distância.	

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
Neoadjuvant	Meta-análise.	Número de	Pacientes	Intervenção:	SG, SLP,	Quimioterapia neoadjuvante	Diferentes esquemas
chemotherapy		estudos: 6 ECRs.	com	quimioterapia	ressecção R0,	associada a cirurgia versus cirurgia:	de quimioterapia
for gastric			adenocarcin	neoadjuvante	efeito	* SG: OR: 1,16, IC95%: 0,85-1,58,	foram utilizados.
cancer:		Número de	oma	seguida de cirurgia.	downstaging,	P = 0.36;	Não foi realizada
A meta-		pacientes: 781.	primário de		complicações	* Resseção completa R0: OR: 1,24,	análise separada dos
analysis of			estômago ou	Controle: cirurgia	pós-operatórias	IC95%: 0,78-1,96, P = 0,36;	pacientes com
randomized,			da junção	isolada	e mortalidade	* Complicações pós-operatórias:	adenocarcinoma de
controlled			gastroesofág		perioperatória.	OR: 1,25, IC95%: 0,75-2,09, P =	estômago e da
trials, 2013.			ica (tipos II			0,39;	junção
			e III)			* Mortalidade perioperatória: OR:	gastroesofágica.
			patologicam			3,60, IC95%: 0,59-22,45, P = 0,17;	
			ente			Somente 1 ECR avaliou a SLP em 3	
			diagnosticad			anos (OR: 1,25, IC95%: 0,75-2,09,	
			o e			P = 0.20). Comparada com cirurgia	
			radioterapia			apenas, quimioterapia neoadjuvante	
			ou			seguida por cirurgia não foi	
			quimioterapi			associada a uma maior SG ou	
			a prévia.			ressecção completa (R0). Não houve	
						aumento da morbidade e	
						mortalidade relacionada ao	
						tratamento. A meta-análise não	
						demonstrou benefício da	
						combinação de quimioterapia	
						neoadjuvante e cirurgia.	

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
Chemoradiati on Therapy versus Chemotherap y Alone for Gastric Cancer after R0 Surgical Resection: A Meta-Analysis of Randomized Trials, 2014.	Meta-análise.	Número de estudos: 6 ECRs. Número de pacientes: 1.171.	Pacientes com adenocarcin oma gástrico submetidos a ressecção cirúrgica R0 com posterior realização de quimioterapi a ou quimiorradi	Intervenção: quimiorradiação após cirurgia. Controle: quimioterapia após cirurgia.	Primário: SLP. Secundário: SG.	Do total de pacientes avaliados (n = 1.171), 599 foram randomizados para quimiorradiação adjuvante e 572 para quimioterapia apenas. Quimiorradiação foi associada a um significativo aumento na SLP (OR: 1,48, IC95%: 1,08-2,03, P = 0,01) quando comparada a quimioterapia apenas. Não houve diferença significativa na SG (OR: 1,27, IC95%: 0,95-1,71). Cinco ensaios não demonstraram diferença estatisticamente significativa na toxicidade entre os grupos.	O estudo tem um pequeno número de ECRs, que possuem protocolos de tratamento internos. São necessários estudos com novos agentes sistêmicos associados a radioterapia para um melhor embasamento.
Surveillance of gastric intestinal metaplasia for the prevention of gastric cancer (Review), 2013.	Meta-análise. Período da busca: até outubro de 2012. Critérios de elegibilidade: ECR.	Número de estudos incluídos: nenhum estudo foi incluído. Número de participantes: não houve nenhum participante.	ação. Participante s com característic as reconhecida s do GIM em qualquer parte do estômago.	Intervenção: vigilância de pacientes com GIM. Controle: não vigilância dos pacientes com GIM.	Primário: mortalidade por câncer gástrico. Secundários: progressão da metaplasia intestinal à displasia; progressão da metaplasia intestinal à neoplasia do tipo intestinal; mortalidade por todas as causas.	Não existem evidências de estudos randomizados para apoiar a vigilância da metaplasia intestinal gástrica. Portanto, a prática clínica deve ser informada pelas diretrizes locais, preferência do paciente e conhecimentos clínicos. Do ponto de vista científico, há uma necessidade clara de um estudo randomizado de longo prazo que compare uma coorte de vigilância com uma coorte de não vigilância para a prevenção de câncer em pacientes com lesões pré-malignas do estômago. Segurança: potenciais danos causados pela endoscopia e biópsia são baixos e as complicações são raras. Os efeitos adversos incluem: reação anormal aos sedativos, sangramento da biópsia, punção	Há falta de dados randomizados sobre a utilidade da vigilância do GIM.

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
						acidental do trato gastrointestinal superior, dor de garganta e sonolência transitória da sedação. Os riscos da vigilância usando o teste de pepsinogênio são menores, pois serão realizadas menos endoscopias e os riscos da punção venosa são muito pequenos, porém incluem dor, hematomas e flebite. Um efeito adverso potencial da vigilância seria a ansiedade relacionada ao câncer.	
Perioperative chemo (radio) therapy versus primary surgery for resectable adenocarcino ma of the stomach, gastroesopha geal junction, and lower esophagus (Review), 2013.	Meta-análise. Período da busca: 2008-2011. Critérios de elegibilidade: ECR com pacientes com adenocarcinoma gastroesofágico (sem metástases à distância).	Número de estudos incluídos: 14 ECRs, sendo que para apenas 8 (1.049 pacientes) foi possível obter os dados individuais dos participantes. Número de participantes: 2.422.	Pacientes com adenocarcin oma na junção GE ou esôfago; anteriorment e não tratados.	Intervenção: cirurgia com intenção curativa combinada com quimioterapia pré ou pósoperatória (esquema de tratamento com qualquer tipo de fármaco antineoplásico ou associações). Controle: qualquer cirurgia com intenção curativa na ausência de terapia prévia específica para o tumor.	Primário: SG. Secundários: SLP; presença de uma margem de ressecção livre de tumor; estágio tumoral na ressecção; segurança do esquema de quimioterapia perioperatória; morbidade perioperatória e mortalidade.	A quimioterapia/quimiorradioterapia perioperatória foi associada a uma SG significativamente mais longa (HR: 0,81, IC95%: 0,73-0,89, P < 0,0001), correspondendo a um aumento relativo de sobrevida de 19% ou a um aumento absoluto de sobrevida de 9% aos 5 anos (vantagem de sobrevivência foi consistente na maioria dos subgrupos). Na análise por subgrupos, os resultados mostraram uma vantagem de sobrevida mais pronunciada para a quimioterapia perioperatória em pacientes com tumores da junção GE (HR: 0,69, IC95%: 0,54-0,87) em comparação com o esôfago (HR: 0,87, IC95%: 0,73-1,05) e estômago (HR: 0,94, IC95%: 0,82-1,06), porém o teste de interação não atingiu significância estatística (P = 0,08). Não houve diferenças relevantes na sobrevida global com a	Alguns dos ECRs utilizados tinham alto risco de viés (não forneceram informações acerca de ocultação da alocação, geração de sequência aleatória, distribuição dos pacientes excluídos entre os grupos, período de seguimento, etc.).

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
						quimioterapia pré-operatória apenas ou a combinação de quimioterapia pré e pós-operatória. A quimioterapia antes da cirurgia não aumenta o risco de sofrer complicações durante ou após a cirurgia.	
Post-surgical chemotherapy versus surgery alone for resectable gastric cancer (Review), 2013.	Meta-análise. Período da busca: até julho de 2013. Critérios de elegibilidade: ECRs que compararam quimioterapia póscirúrgica versus cirurgia isolada para câncer gástrico ressecável.	Número de estudos incluídos: 34 ECRs. Número de participantes: 7.824.	Pacientes submetidos a gastrectomia parcial ou total para câncer gástrico.	Intervenção: ressecção cirúrgica (potencialmente curativa) associada a quimioterapia pós- operatória, independente do antineoplásico/comb inação de antineoplásicos utilizadas ou da duração do tratamento. Controle: ressecção cirúrgica sem quimioterapia pós- operatória.	qualidade de vida, efeitos adversos	A quimioterapia pós-cirúrgica mostrou uma melhora de 15% na SG (i² = 31%, HR: 0,85, IC95%: 0,80-0,90) e uma melhora de 21% na SLP (HR: 0,79, IC95%: 0,72-0,87). A análise por estágio tumoral mostrou HR de 0,86 (IC95%: 0,71-1,05) para estágios T1-2 e HR de 0,66 (IC95%: 0,41-1,08) para estágios T3-4. A análise por comprometimento dos linfonodos mostrou HR de 0,74 (IC95%: 0,41-1,33) para ausência de metástases nos linfonodos e HR de 0,78 (IC95%: 0,67-0,91) para presença de metástases nos linfonodos. A análise da SG por agente quimioterápico mostrou HR de 0,88 (IC95%: 0,83-0,94) com o uso de 5-FU (isolado ou combinado com outros antineoplásicos) e HR de 0.90 (IC95%: 0,81-1,00) com o uso de quimioterapia baseada em platina. A análise da sobrevida livre	A maioria dos ECRs utilizados tinha alto risco de viés. ECRs com grande variação em termos de antineoplásicos, doses e duração do tratamento, assim como de desenho dos estudos.

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
						de doença para ambos os grupos mostrou resultados semelhantes (5-FU – HR: 0,86, IC95%: 0,78-0,95; platina – HR: 0,89, IC95%: 0,75-1,06). Devido à falta de dados, não foi possível concluir a análise acerca de qualidade de vida, retorno ao trabalho e número de internações hospitalares, e a análise dos subgrupos de diferentes procedimentos de gastrectomia, abordagem cirúrgica, margens afetadas microscopicamente, localização do tumor e tipo histológico.	
A prospective randomized clinical trial comparing D2 dissection in laparoscopic and open gastrectomy for gastric cancer, 2015.	ECR.	Número de pacientes: 296.	Pacientes com câncer gástrico, idade de 18-80 anos, ECOG 0-1, sem metástases a distância, sem história de doenças malignas, adequados a ressecção R0, sem cirurgias abdominais prévias.	Intervenção: gastrectomia por laparoscopia (LAG). Controle: gastrectomia aberta dita convencional (OG) com dissecção de D2.	Primário: mortalidade 30 dias após a cirurgia. Secundário: recuperação cirúrgica.	Não houve diferença significativa de gênero, idade e IMC entre os grupos (P = 0,963, P = 0,078 e P = 0,131, respectivamente). Média de idade do grupo LAG (M = 80, F = 40) foi de 60,1 anos e do grupo OG (M = 98, F = 44) foi de 57,5 anos. Não houve diferença significativa no tipo de resseção radical entre os grupos (P = 0,195). Gastrectomia radical proximal com disseção de D2 (PG + D2) foi realizada em 41 casos (23 no LAG e 18 no OG), e gastrectomia radical distal com disseção de D2 (DG + D2) em 148 casos (63 em LAG e 85 em OG). Margens livres de tumor em todos pacientes. Não houve diferença significativa nos estágios patológicos entre os grupos (P = 0,736). O grupo LAG teve uma	Os resultados do estudo mostram que, comparados ao grupo OG, os pacientes do grupo LAG tinham doença menos avançada devido a estadiamento préoperatório subestimado. O estudo foi realizado em apenas um hospital da China. Ainda são necessários estudos comparando a sobrevida em longo prazo entre os grupos. Os

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
						menor perda sanguínea significativa	desfechos
						$(99 \pm 104 \text{ mL em LAG } versus 125 \pm$	oncológicos em
						62 mL em OG, P = 0.018), porém	curto prazo foram
						teve um significativamente maior	similares entre os
						tempo cirúrgico (258 ± 80 min em	grupos.
						LAG versus 194 ± 49 min em OG, P	
						< 0,0001), comparado ao grupo OG.	
						Comparado ao grupo OG, os	
						pacientes do grupo LAG voltaram a	
						deambular e reestabeleceram função	
						intestinal antes $(1,5 \pm 1,1 \text{ em LAG})$	
						versus 1.9 ± 1.2 em OG, $P = 0.004$;	
						4.1 ± 1.5 em LAG <i>versus</i> 4.7 ± 1.5	
						em OG, $P = 0.002$,	
						respectivamente), e tiveram um	
						menor tempo internação hospitalar	
						no pós-operatório (14,4 \pm 10,0 em	
						LAG versus 18.2 ± 12.0 em OG, P =	
						0.005); Complicações pós-	
						operatórias nos grupos incluíram	
						atraso no esvaziamento gástrico (n =	
						12 em LAG versus n = 4 em OG),	
						vazamento na anastomose ($n = 3$ em	
						LAG <i>versus</i> n = 4 em OG), infecção	
						abdominal ($n = 3$ em LAG <i>versus</i> n	
						= 7 em OG), sangramento na	
						anastomose com necessidade de	
						transfusão (n = 3 em LAG <i>versus</i> n	
						= 4 em OG), vazamento linfático (n	
						= 2 em LAG versus n = 1 em OG),	
						efusão pleural grande com	
						necessidade de dreno (n = 2 em	
						LAG <i>versus</i> $n = 5$ em OG) e	
						pneumonia (n = 1 em LAG <i>versus</i> n	
						= 1 em OG). Infecção na ferida	

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
						operatória ocorreu em apenas um	
						paciente do grupo OG. Não houve	
						diferença significativa na morbidade	
						entre os dois grupos (21,8 % em	
						LAG versus 19,0 % em OG, P =	
						0,560). Contudo, atraso no	
						esvaziamento gástrico aparentou	
						ocorrer mais no grupo LAG (P =	
						0,022). Não houve mortalidade em	
						ambos os grupos.	
Laparoscopic	Ensaio clínico	Número de	Pacientes	Intervenção:	Primário:	Hipotetiza-se que gastrectomia	Estudo realizado
versus open	prospectivo	pacientes: 210.	maiores de	gastrectomia	avaliar o tempo	laparoscópica leva a menor tempo	somente nos Países
gastrectomy	randomizado,		18 anos com	laparoscópica.	de internação	de internação, menor morbidade	Baixos; demais
for	controlado, de		adenocarcin		hospitalar pós-	pós-operatória, menos reinternações,	características da
gastric	superioridade,		oma gástrico	Controle:	operatório.	melhor custo-efetividade, melhor	população
cancer, a	multicêntrico e não		histologica	gastrectomia aberta.		qualidade de vida pós-operatória e	indisponíveis no
multicenter	cego.		mente		Secundários:	melhores condições para	texto.
prospectively			comprovado	Todos os pacientes	avaliar	quimioterapia pós-operatória, com	
randomized	Objetivo: comparar		,	receberam	morbidade e	mortalidade e desfechos oncológicos	
controlled	gastrectomia		cirurgicame	quimioterapia	mortalidade	similares aos dos pacientes	
trial	laparoscópica versus		nte	perioperatória. A	pós-operatórias,	submetidos a gastrectomia aberta.	
(LOGICA-	gastrectomia aberta		ressecável	conduta pós-	desfechos		
trial), 2015.	em pacientes com		(cT1-4a,	operatória não difere	_		
	adenocarcinoma		N0-3b, M0)	entre intervenção e	reinternações,		
	gástrico ressecável.		e índice de	controle, exceto por	custo-		
			desempenho	analgesia epidural,	efetividade e		
	O estudo iniciou em 1		de 0,1 ou 2	que pode ser feita	qualidade de		
	de dezembro de 2014,		conforme o	após procedimentos	vida no pós-		
	com período de		European	abertos; além disso,	operatório.		
	inclusão e tempo de		Clinical	outros tipos de			
	seguimento de 3 e 5		Oncology	analgesia podem ser			
	anos,		Group.	dados de acordo			
	respectivamente, com			com a preferência			
	duração total do			das equipes			
	estudo de 8 anos.			hospitalares.			

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
				Tempo de seguimento póstratamento: 5 anos.			
Noncurative Resection for Gastric Cancer Patients: Who Could Benefit?, 2016.	Coorte retrospectiva.	Número de pacientes: 192.	Pacientes com adenocarcin oma gástrico tratados com resseção cirúrgica não curativa.	Não se aplica.	Resultados da ressecção não curativa.	A média de idade dos pacientes foi de 63 anos (21-88 anos), e maioria era do sexo masculino (M = 125, F = 67). Gastrectomia subtotal foi procedida em 117 pacientes, enquanto 75 foram submetidos à gastrectomia total. Linfadenectomia foi procedida em 134 pacientes, enquanto 58 foram submetidos à dissecção D2. O número médio de linfonodos dissecados foi de 19 (variando de 0-125) e de nódulos foi de 7 (variando de 0-125) e de nódulos foi de 7 (variando de 0-103); 98 pacientes receberam quimioterapia em algum ponto do tratamento. Desses, 17 receberam antes da cirurgia e 96 após. Quatorze pacientes subsmeteram-se à radioterapia dentro do estudo (todos após cirurgia, 12 deles no grupo R2). A taxa de morbidade total foi 26,6%. As complicações clínicas	Estudo realizado em somente um centro oncológico brasileiro entre janeiro de 1988 e dezembro de 2012. Taxas de morbidade e mortalidade foram comparáveis a de outros estudos que investigaram ressecção como terapia curativa para câncer gástrico. Um fator que influenciou o prognóstico foi a presença de doença metastática, ao contrário de estudos anteriores.

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
				Controle		mais frequentes foram pneumonia (7,8%), falência renal (4,2%) e infecção de acesso central (3,1%). Complicações cirúrgicas incluíram abcesso intracavitário em 6,3% dos pacientes, infecção do sítio cirúrgico em 3,6% e deiscência de parede em 2,1%. Mortalidade pós-operatória em 60 dias foi de 6,8%. A média de sobrevivência de toda a amostra foi de 10 meses (IC95 % 7,4–12,5). Sobrevida total foi de 45,5% após 1 ano e 16,9% após 2 anos.	Considerações
Decreased Morbidity of Laparoscopic Distal Gastrectomy Compared With Open Distal Gastrectomy for Stage I Gastric Cancer. Short-term Outcomes From a Multicenter Randomized Controlled Trial (KLASS-01), 2016.	ECR multicêntrico.	Número de pacientes: 1.416.	Pacientes com câncer gástrico em estádio I na Coreia do Sul.	Intervenção: gastrectomia distal via laparoscopia (LADG). Controle: gastrectomia distal por cirurgia aberta (ODG).	Primário: SG em 5 anos. Secundários: morbidade em 30 dias no pósoperatório e comparação da mortalidade cirúrgica entre os grupos para avaliar a segurança da LADG.	Do total de 1.416 pacientes, 705 foram randomizados para o grupo LADG e 711 para o grupo ODG; 1.384 pacientes foram selecionados para análise <i>intention-to-treat</i> (ITT) e 1.256 foram eleitos para análise <i>per protocol</i> (PP) (644 e 612, respectivamente). Na análise PP, 6 pacientes (0,9%) precisaram conversão de LADG para ODG. A taxa de complicações totais foi significativamente menor no grupo LADG (LADG <i>versus</i> ODG; 13% <i>versus</i> 19,9%, P = 0,001). A taxa de complicações da ferida operatória do grupo LADG foi significativamente menor que a do grupo ODG (3,1% <i>versus</i> 7,7%, P < 0,001). As taxas de complicações intra-abdominal (7,6% <i>versus</i> 10,3%, P = 0,095) e mortalidade (0,6% <i>versus</i> 0,3%, P = 0,687) foram similares entre os dois	Estudo realizado somente na Coreia do Sul, com validade limitada à região.

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
						grupos. Análise PP modificada mostrou resultados similares à análise ITT.	
Randomized Controlled Trial to Evaluate Splenectomy in Total Gastrectomy for Proximal Gastric Carcinoma, 2017.	ECR multi-institucional.	Número de participantes: 505 pacientes (254 randomizados para esplenectomia e 251 para preservação do baço).	Pacientes com adenocarcin oma gástrico proximal (T2-4/N0-2/M0) ressecável, sem invasão da grande curvatura e com possibilidad e nem alta nem baixa de metástases no hilo esplênico.	Intervenção: gastrectomia total com preservação esplênica. Controle: gastrectomia total com esplenectomia. Tempo seguimento: 6-12 meses.	Primário: SG. Secundários: SLP, morbidade operatória, duração da operação e perda de sangue, segurança.	Na gastrectomia total para câncer gástrico proximal que não invada a curvatura maior, a esplenectomia deve ser evitada à medida que aumenta a morbidade operatória sem melhorar a sobrevida. Tempo de seguimento pós-tratamento: o tempo de seguimento médio foi de 71,8 meses. A SG em 5 anos foi de 75,1% (IC95%: 69,3-80) no grupo da esplenectomia e 76,4% (IC95%: 70,7-81,2) no grupo controle. O HR foi de 0,88 (IC90,7%: 0,67-1,16), confirmando a não inferioridade da preservação do baço (P = 0,025). A SLP após 5 anos foi de 68,4% (IC95%: 62,3-73,7) no grupo da esplenectomia e 70,5% (IC95%: 64,4-75,7) no grupo da preservação esplênica. O HR da preservação esplênica para a esplenectomia foi de 0,87 (IC95%:	Rigorosos critérios de elegibilidade dos pacientes. Não é possível responder se a esplenectomia deve ou não ser evitada em casos de tumores localizados e limitados à grande curvatura do estômago.

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
						0,65-1,17). Segurança: a esplenectomia foi associada a maior perda de sangue e maior morbidade (fistula pancreática e abcesso intraabdominal), mas não a melhora da sobrevida.	
Is postoperative adjuvant chemoradioth erapy efficacious and safe for gastric cancer patients with D2 lymphadenect omy? A meta- analysis of the literature, 2014.	Meta-análise. Período da busca: até dezembro de 2013. Critérios de elegibilidade: estudos em língua inglesa de quimiorradioterapia versus não quimiorradioterapia na adjuvância.	Número de estudos incluídos: 6 estudos (3 ECRs e 3 estudos observacionais). Número de participantes: 2.135.	Pacientes com câncer gástrico que passaram por ressecção cirúrgica e linfadenecto mia D2.	Intervenção: quimiorradioterapia adjuvante no pós- cirúrgico. Controle: apenas ressecção cirúrgica.	Eficácia: SG após 5 anos, SLP após 5 anos e sobrevida livre de doença. Segurança: eventos adversos.	Quimiorradioterapia adjuvante foi associada a uma melhora significativa na SG após 5 anos (HR: 0,79, IC95%: 0,68-0,92, P = 0,002) e na SLP após 5 anos (HR: 0,81, IC95%: 0,70-0,93, P = 0,004) em pacientes com linfadenectomia D2. A média de seguimento póstratamento foi de 30,8 a 86,7 meses. Em ambos os grupos, não houve diferenças quanto a metástases distantes (RR: 0,93, IC95%: 0,82-1,06, P = 0,304) e à toxicidade relacionada ao tratamento. Os efeitos adversos mais comuns foram gastrointestinais (náusea, vômitos, diarreia) e hematológicos (anemia, leucopenia e trombocitopenia). Houve uma diferença significativa na recorrência locorregional entre os dois grupos (RR: 0,68, IC95%: 0,46-1,00, P = 0,049). Não houve diferença significativa quanto à	Estudos incluídos não tinham a mais alta qualidade da evidência e nem todos os desfechos para cada estudo eram descritos. Inclusão de apenas 6 estudos, sendo 5 deles provenientes de países asiáticos. Diferenças entre os estudos quanto aos protocolos de quimiorradioterapia adjuvante.

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
						presença de metástases distantes (RR: 0,93, IC95%: 0,82-1,06, P = 0,304).	
Abdominal drainage versus no drainage postgastrectomy for gastric cancer (review), 2015.	Revisão sistemática. Critérios de elegibilidade: estudos com design de grupos em paralelo, randomizados, comparando o uso e o não uso de drenagem pós-gastrectomia para câncer gástrico.	Número de estudos incluídos: 4 ECRs. Número de participantes: 438.	Pacientes que sofreram gastrectomia por câncer gástrico.	Intervenção: drenagem abdominal pós- gastrectomia por câncer gástrico (dreno era removido quando o volume total de saída era < 50-100 mL em 24h). Controle: sem drenagem abdominal pós- gastrectomia.	Primários: mortalidade em 30 dias; re- operações; complicações pós-operatórias. Secundários: tempo de operação, tempo de internação hospitalar no pós-operatório, iniciação de dieta leve.	Não houve evidência de diferença de mortalidade entre os dois grupos (RR: 1,73, IC95%: 0,38-7,84); reoperações (RR: 2,49, IC95%: 0,71-8,74); complicações pósoperatórias (pneumonia – RR: 1,18, IC95%: 0,55-2,54; infecção na ferida operatória – RR: 1,23, IC95%: 0,47-3,23; abscesso intraabdominal – RR: 1,27, IC95%: 0,29-5,51; vazamento de anastomoses – RR: 0,93, IC95%: 0,06-14,47); ou iniciação de dieta leve (MD: 0,15 dia, IC95%: -0,07-0,37). No entanto, a adição de drenagem prolongou o tempo de operação (MD: 9,07 min, IC95%: 2,56-15,57) e o tempo de internação pós-operatória (MD: 0,69 dia, IC95%: 0,18-1,21), e conduziu a complicações relacionadas à drenagem. A qualidade da evidência de acordo com GRADE foi muito baixa para mortes e reoperações, e baixa para complicações pósoperatórias, tempo de operação e	Essa revisão incluiu 4 ECRs e nem todos os estudos reportaram como os desfechos foram avaliados. Os estudos incluídos não reportaram claramente os métodos e o tempo de randomização e o cegamento da alocação. Três estudos eram da Ásia e 1 da América do Sul o que poderia indicar viés de publicação.

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
						tempo de internação pós-operatória.	
Long-term proton pump inhibitor (PPI) use and the development of gastric premalignant lesions (Review), 2014.	Revisão sistemática. Período da busca: até 6 de agosto de 2013; 1995 a 2012. Critérios de elegibilidade: ECRs em adultos.	Número de estudos incluídos: 7 ECRs Número de participantes: 1.789.	Adultos (com 18 anos ou mais) sem qualquer lesão gástrica maligna no estado basal, confirmado por endoscopia ou biópsia (ou ambos).	Intervenção: uso de inibidores da bomba de prótons (IBP) (omeprazol 10 mg/manhã ou mais; ranitidina diária 150 mg 2x/dia; lansoprasol 15 mg/dia ou mais; esomeprazol 10 mg ou mais). Controle: sem tratamento ou placebo; submetidos à antirrefluxo ou tratamento antirrefluxo endoscópico; outros tratamentos antiácidos (antagonistas H2 histamina)	Primários: desenvolviment o de lesões gástricas pré- malignas depois de uso de IBP em longo prazo, incluindo atrofia gástrica, metaplasia intestinal, hiperplasia de ECL e displasia.	Quatro estudos tiveram alto risco de viés, e o risco de viés nos outros três não foi claro. Além disso, foi difícil avaliar possíveis vieses reportados. Foram reunidos 1.070 participantes de 4 ECRs para avaliar o desenvolvimento de atrofia no corpo, revelando um aumento não significativo com OR de 1,50 (IC95%: 0,59-3,80; P = 0,39; baixa qualidade da evidência) para usuários em longo prazo de IBP em relação aos não usuários. Em 5 estudos, metaplasia intestinal foi avaliada entre 1.408 participantes também com resultados incertos (OR: 1,46; IC95%: 0,43-5,03; P = 0.55; evidência de baixa qualidade). Nenhum participante mostrou mudanças displásicas ou neoplásicas em nenhum estudo incluído.	A maior parte dos estudos mostrou pouco ou nenhum cegamento de alocação. Muitos estudos tinham alta proporção de dados faltando, mas fizeram análises sem aplicação do princípio ITT. A qualidade dos dados reportados era ruim. Vieses de publicação não estavam claros.

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
				Tempo de uso: 6 meses ou mais.			
Postoperative chemo- radiotherapy versus chemotherapy for resected gastric cancer: A systematic review and meta-analysis, 2014.	Meta-análise/revisão sistemática. Período da busca: de 1999 a dezembro de 2012. Bases consultadas: MEDLINE, CENTRAL, American Society of Clinical Oncology e American Society for Radiation Oncology. Critérios de elegibilidade: Apenas ECRs que incluíam pacientes com câncer gástrico ressecado, não metastático, com os seguintes desenhos: quimiorradioterapia pós-operatória versus quimioterapia pós-operatória; quimiorradioterapia pós-operatória versus	Número de estudos incluídos: 6 estudos. Número de participantes: 1.171.	Pacientes com câncer gástrico ressecável. Aproximada mente 25% dos pacientes em 2 estudos tinham tumores na. junção gastroesofág ica. Mais de 80% dos pacientes em 2 estudos tinham tumores T3/4. Mais de 85% dos pacientes em todos os estudos tinham linfonodos positivos.	Intervenção: quimiorradioterapia. * Docetaxel + carboplatina /cisplatina X 1-3 ciclos). * 3DCRT; 45Gy/25/ 5 semanas. * 5-FU (425-1000 mg/m2 dias 1 a 5, a cada 4 semanas) + LV (20 mg/m², dias 1 a 5, por 4 semanas) X 1-2 ciclos. Cabecitabina (825- 1000 mg/m², 2x/dia) * IMRT 45Gy/ 25# / 5 semanas. Controle: quimioterapia. * Docetaxel por 3 semanas) + Carboplatina/cisplati na X 6 ciclos. 5-FU + LV X 5 ciclos. Cabecitabina: tempo de uso: 3-5 semanas.	Primários: SG, definida como tempo da randomização até a morte. Secundários: sobrevida livre de doença, definida como o tempo entre a randomização e a recorrência da doença ou morte e toxicidade.	A meta-análise de testes de comparação direta mostrou que ChRT pós-operatória aumentou significantemente tanto SG (HR: 0,80, IC95%: 0,65-0,98, P = 0,03) e sobrevida livre de doença (HR: 0,76, IC95%: 0,63-0,91, P = 0,003) quando comparada com Ch. Não havia diferenças significativas na toxicidade entre os dois grupos.	A meta-análise se baseou em dados publicados em vez de dados individuais dos pacientes. Essa estratégia pode ter superestimado os benefícios da quimiorradioterapia pós-operatória versus quimioterapia somente. Embora as taxas de toxicidade tenham sido semelhantes entre os dois grupos, é possível que efeitos adversos infrequentes ou com aparecimento tardio, embora clinicamente significativos, tenham passado despercebidos na análise. Adicionalmente, os dados de qualidade de vida não estavam disponíveis e

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
	observação; quimioterapia pós-		Dissecção de linfonodo				poderiam ser fundamentais na
	operatória versus		D2 foi				tomada de decisão
	observação. Apenas estudos com		mandatória em 4				para tratamentos com eficácia similar.
	comparações claras de		estudos.				com encacia similar.
	tratamento pré-		estudos.				
	operatório foram						
	incluídos.						
	Objetivo: comparar os						
	efeitos de						
	quimiorradioterapia						
	pós-operatória com						
	quimioterapia em SG e sobrevida livre de						
	doença em pacientes						
	com câncer gástrico						
	ressecável.						
Perioperative	Meta-análise.	Número de	Pacientes	Intervenção:	Primários: SG,	HR ajustado em conjunto para SG	Os esquemas
chemotherapy		estudos	com câncer	NAC + cirurgia; PC	que	não foi significativo ao comparar o	quimioterápicos
more	Período da busca: até	incluídos: 14	gástrico	(quimioterapia	corresponde ao	grupo NAC com o grupo sem NAC.	usados nos estudos
of a benefit	junho de 2014.	estudos.	(estômago,	perioperatória) +	tempo da	Análises de subgrupo mostraram	variaram muito. A
for overall			JEG,	cirurgia.	randomização	que SG do grupo tratamento que	quantidade e a
survival	Bases consultadas:	Número de	esôfago	G 1	até o último	envolveu tanto quimioterapia	qualidade dos ECRs
than adjuvant chemotherapy	PubMed, EMBASE, ASCO, ESMO,	participantes: 2.093.	inferior) em estágios I,	Controle: apenas	seguimento ou morte, e SLP,	adjuvante quanto NAC teve um aumento significativo em	comparando NAC com cirurgia foram
for operable	Cochrane Library.	2.093.	IB, II, III e	cirurgia; AC (quimioterapia	que	comparação ao grupo controle	limitadas, o que
gastric	Cochrane Library.		IV.	adjuvante) seguida	corresponde ao	(apenas quimioterapia adjuvante)	dificultou a análise
cancer: an	Critérios de			de cirurgia.	tempo da	(HR: 0,48, IC95%: 0,35-0,67; P <	dos efeitos na SG de
updated Meta-	elegibilidade: ECRs				randomização	0,001). Somente NAC + cirurgia não	NAC isolada. O
analysis,	publicados até junho			Tempo de uso: de 2	até a progressão	mostrou nenhum beneficio na	estudo de
2015.	de 2014 que			semanas até 2 anos.	objetiva do	sobrevida em comparação ao grupo	Yonemura22
	comparam estratégias				tumor ou	que recebeu somente cirurgia.	incluiu somente
	contendo NAC			Tempo de	morte. Ou	Quimioterapia perioperatória	pacientes com

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
	(quimioterapia			seguimento pós-	ainda, SLD,	também mostrou aumento	câncer gástrico em
	neoadjuvante) com			tratamento: 5 anos.	que seria o	significativo em SLP e redução	estágio IV, e
	estratégias sem NAC				tempo da	significativa nas metástases à	Nio24 usou design
	em pacientes com				randomização	distância comparada a cirurgia	de randomização
	adenocarcinoma de				até recorrência	somente. Além disso, em pacientes	com consentimento
	estômago ou da				do tumor ou	com câncer gástrico ressecável,	(os grupos foram
	junção				morte.	somente NAC não é suficiente e	decididos pelos
	gastroesofágica					quimioterapia adjuvante isolada não	pacientes). Isso
	histologicamente				Secundários:	é boa o suficiente para melhorar	resultou em dados
	comprovado que				taxa R0	definitivamente a SG.	de base que não
	sofreram ressecção				(margem	Coletivamente, quimioterapia	foram bem
	potencialmente				negativa) de	perioperatória combinada com	balanceados, o que
	curativa.				ressecção ou	cirurgia pode maximizar o benefício	pode contar para
					taxa de	na sobrevida para pacientes com	subestimar o efeito
	Objetivo: esclarecer o				ressecção	câncer gástrico ressecável.	de NAC.
	efeito de NAC nos				curativa, efeito		
	resultados de				de		
	sobrevida de câncer				downstaging,		
	gástrico operável.				incidência de		
					recorrência,		
					taxa de		
					sobrevida em 5		
					anos e		
					morbidade e		
					mortalidade		
					pós-operatória.		
Abdominal	Revisão sistemática.	Número de	Pacientes	Intervenção:	Primários:	Não houve evidência de diferença de	No geral, a
drainage		estudos	que	drenagem	mortalidade em	mortalidade entre os dois grupos	qualidade da
versus no	Período da busca: até	incluídos: 4	sofreram	abdominal pós-	30 dias;	(RR: 1,73, IC95%: 0,38-7,84);	evidência de acordo
drainage post-	novembro de 2014.	ECRs.	gastrectomia	gastrectomia por	reoperações;	reoperações (RR: 2,49, IC95%:	com GRADE foi
gastrectomy	Bases consultadas:		por câncer	câncer gástrico	complicações	0,71-8,74); complicações pós-	muito baixa para
for gastric	UGPD, CENTRAL,	Número de	gástrico	(dreno era removido	pós-operatórias	operatórias (pneumonia – RR: 1,18,	mortes e
cancer	MEDLINE,	participantes:	(independen	quando o volume	(pneumonia,	IC95%: 0,55-2,54; infecção na	reoperações, e baixa
(review),	EMBASE, CNKI.	438.	temente se	total de saída era <	infecção na	ferida operatória – RR: 1,23,	para complicações
2015.	,		ela foi total,	50-100 mL em 24h).	ferida	IC95%: 0,47-3,23; abscesso intra-	pós-operatórias,

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
	Critérios de		subtotal,		operatória,	abdominal – RR: 1,27, IC95%: 0,29-	tempo de operação e
	elegibilidade: estudos		radical ou	Controle: sem	abscesso intra-	5,51; vazamento de anastomoses –	tempo de internação
	com design de grupos		paliativa)	drenagem	abdominal,	RR: 0,93, IC95%: 0,06-14,47); ou	pós-operatória. Essa
	em paralelo,		sem	abdominal pós-	vazamento de	iniciação de dieta leve (MD: 0,15	revisão incluiu
	randomizados,		considerar a	gastrectomia por	anastomose,	dia, IC95%: -0,07-0,37). No entanto,	apenas 4 ECRs e
	comparando o uso de		extensão da	câncer gástrico.	complicações	a adição de drenagem prolongou o	nem todos os
	drenagem e o não uso		dissecção de		relacionadas à	tempo de operação (MD: 9,07 min,	estudos incluídos
	dela pós-gastrectomia		linfonodos.		drenagem).	IC95%: 2,56-15,57) e o tempo de	reportaram como os
	para câncer gástrico,					internação pós-operatória (MD: 0,69	desfechos foram
	independentemente da					dia, IC95%: 0,18-1,21) e levou a	avaliados. Além
	língua, status de				Secundários:	complicações relacionadas à	disso, a qualidade
	publicação e tipo de				tempo de	drenagem.	foi limitada
	drenagem.				operação,		principalmente
					tempo de		devido aos dados
	Objetivo: avaliar os				internação		insuficientes. Os
	benefícios e os				hospitalar no		estudos incluídos
	prejuízos da				pós-operatório,		não reportaram
	drenagem abdominal				iniciação de		claramente os
	de rotina pós-				dieta leve.		métodos e o tempo
	gastrectomia por						de randomização e o
	câncer gástrico.						cegamento da
							alocação. Três
							estudos eram da
							Ásia e 1 da América
							do Sul, o que
							poderia levar a viés
							de publicação.

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
Diagnostic	Meta-análise.	Número de	Pacientes		Primários:	Para o tumor primário (estádio T),	A heterogeneidade
accuracy of		estudos	com		fornecer uma	os resultados foram estratificados de	dos resultados entre
endoscopic	Período da busca: até	incluídos: 66.	adenocarcin		revisão	acordo com a profundidade da	os estudos (a
ultrasonograp	janeiro de 2015.	Número de	oma gástrico		compreensiva e	invasão da parede gástrica. Meta-	maioria de design
hy (EUS) for		participantes:	submetidos		uma análise	análise de 50 estudos (4.397	retrospectivo) pode
the	Bases consultadas:	7.747.	a		quantitativa dos	participantes) mostrou que a	levantar dúvidas
preoperative	Cochrane Central		estadiament		dados	sensibilidade e a especificidade da	acerca da
locoregional	Register of Controlled		0		publicados	ultrassonografia endoscópica para	confiabilidade e
staging of	Trials, MEDLINE,		locorregiona		sobre a	discriminar carcinomas gástricos	reprodutibilidade da
primary	EMBASE, NIHR		l pré-		capacidade de a	T1-T2 (superficiais) versus T3-T4	ultrassonografia
gastric	Prospero Register,		operatório		ultrassonografia	(avançados) foi de 0.86 (IC95%:	endoscópica no
cancer, 2015.	MEDION, Aggressive		(T e N) via		endoscópica	0,81-0,90) e 0,90 (IC95%: 0,87-	estadiamento
	Research Intelligence		ultrassonogr		definir a	0,93), respectivamente. Meta-análise	locorregional de
	Facility (ARIF),		afia		disseminação	de 46 estudos (2.742 participantes)	carcinoma gástrico.
	ClinicalTrials.gov,		endoscópica		de doença	mostrou que para a capacidade	
	Current Controlled		, e avaliação		locorregional	diagnóstica da ultrassonografia	
	Trials MetaRegister,		patológica		(tamanho do	endoscópica de distinguir tumores	
	WHO ICTRP.		do espécime		tumor primário	T1 (câncer gástrico inicial) versus	
	Bibliografias dos		cirúrgico,		e status	T2 (câncer gástrico já com	
	estudos.		incluindo		linfonodal	infiltração muscular), a sensibilidade	
			pacientes		regional) no	e a especificidade foram de 0,85	
	Critérios de		com câncer		pré-operatório	(IC95%: 0,78-0,91) e 0,90 (IC95%:	
	elegibilidade: estudos		gástrico		de pacientes	0,85-0,93), respectivamente. A	
	com pelo menos 10		inicial e		com carcinoma	capacidade de distinguir entre	
	participantes com		câncer		gástrico	cânceres T1a (mucosa) versus T1b	
	carcinoma gástrico		gástrico		primário.	(submucosa), a meta-análise de 20	
	primário, confirmado		avançado.			estudos (3.321 participantes)	
	histologicamente,		Não houve		Secundários:	mostrou sensibilidade e	
	comparando		restrições		fornecer as	especificidade de 0,87 (IC95%:	
	ultrassonografia		quanto a		ferramentas	0,81-0,92) e 0,75 (IC95%: 0,62-	
	endoscópica com a		idade, sexo		para calcular a	0,84), respectivamente. Para o	
	avaliação		ou outra		precisão dos	envolvimento metastático de	
	histopatológica em		categoria.		diagnósticos	linfonodos (estádio N), a meta-	
	termos do tumor				por	análise de 44 estudos (3.573	
	primário (estádio T) e				ultrassonografia	participantes) mostrou sensibilidade	

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
	linfonodos regionais				endoscópica	e especificidade de 0,83 (IC95%:	
	(estádio N).				baseada em	0,79-0,87) e 0,67 (IC95%: 0,61-	
	Objetivo: avaliar a				informações	0,72), respectivamente.	
	acurácia da				pré-teste, como		
	ultrassonografia				a prevalência		
	endoscópica no				de estádio T e		
	estadiamento				N		
	locorregional pré-				(nomogramas		
	operatório da doença				de Bayes).		
	[profundidade do				Verificar se a		
	tumor (T) e				ultrassonografia		
	acometimento de				endoscópica		
	linfonodos regionais				tem uma		
	(N)] em pessoas com				performance		
	carcinoma gástrico				diferente em		
	primário.				diferentes		
					subgrupos de		
					pacientes		
					identificados		
					pelos seguintes		
					parâmetros:		
					data da		
					publicação,		
					país,		
					características		
					técnicas da		
					ultrassonografia		
					endoscópica		
					(diâmetro radial		
					versus linear,		
					frequência do		
					ultrassom),		
					definição do		
					estado do alvo		
					(para estádio N:		

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
					morfologia do		
					linfonodo		
					versus		
					tamanho),		
					região do tumor		
					gástrico e		
					prevalência		
					(qualquer		
					região <i>versus</i>		
					região da		
					cárdia).		
Laparoscopic	Meta-análise de	Número de	Adultos	Intervenção:	Primários:	Mortalidade em curto prazo – RR:	Todos os estudos
versus open	ECRs.	estudos	submetidos	gastrectomia por	mortalidade em	1,60, IC95%: 0,50-5,10, $I^2 = 0\%$ (11)	com risco de viés
gastrectomy		incluídos: 13.	a	laparoscopia ou	curto prazo (no	estudos, 2.335 participantes);	incerto ou elevado.
for gastric	Período da busca: até		gastrectomia	gastrectomia	hospital ou em	mortalidade em longo prazo – HR:	Um estudo (com 53
cancer	setembro de 2015.	Número de	devido a	assistida por	até 3 meses) e	0.94 , IC95%: $0.70-1.25$, $I^2 = 0\%$ (3	participantes) não
(Review),		participantes:	adenocarcin	laparoscopia.	em longo prazo	estudos, 195 participantes). Eventos	contribuiu com
2016.	Bases consultadas:	2.528.	oma		(no tempo	adversos graves – RR: 0,60, IC95%:	nenhum dado para a
	Cochrane Central		gástrico.	Controle:	máximo de	$0,27-1,34, I^2 = 0\%$ (8 estudos, 432	revisão, e 213
	Register of Controlled			gastrectomia aberta.	seguimento);	participantes).	participantes foram
	Trials, MEDLINE,				eventos	Recorrência em longo prazo – HR:	excluídos dos
	EMBASE, Science			Tempo de	adversos graves	0,95, IC95%: 0,70-1,30 (4 estudos,	demais estudos após
	Citation Index,			seguimento pós-	em até 3 meses	162 participantes). Eventos adversos	a randomização,
	ClinicalTrials.gov e			tratamento: 30 dias a	(grade III ou	(independentemente da gravidade) –	totalizando 2.528
	WHO Clinical Trials			60 meses.	mais; ICH-	RR: 0.78 , IC95%: $0.60-1.01$, $I^2 =$	participantes
	Registry Platform.				GCP);	38% (11 estudos, 2.490	randomizados para
	Referências dos				qualidade de	participantes). Quantidade de sangue	análise. Intervalos
	estudos incluídos.				vida em curto	transfundido no perioperatório –	de confiança largos.
					prazo (4	SMD: 0,05, IC95%: 0,27-0,38, $I^2 =$	A qualidade da
	Critérios de				semanas a 3	0% (2 estudos, 143 participantes).	evidência foi muito
	elegibilidade: ECRs;				meses) e em	Tempo de internação – MD: -1,82,	baixa para todos os
	foram incluídos				médio prazo	$IC95\%: -3,72-0,07, I^2 = 83\%$ (6	desfechos, exceto
	estudos com texto				(mais de 3	estudos, 319 participantes). Número	para mortalidade em
	completo, estudos				meses a 1 ano).	de linfonodos retirados – MD: -0,63,	curto prazo, que foi

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
	publicados somente					IC95%: $-1,51-0,25$, $I^2 = 40\%$ (9	baixa; houve muita
	como resumo e				Secundários:	estudos, 472 participantes). Em	incerteza, apesar dos
	estudos não				recorrência em	nenhum grupo houve eventos de	resultados.
	publicados. Foram				curto prazo (em	recorrência em curto prazo (3	Houve significativa
	incluídos estudos em				até 6 meses) e	estudos, 103 participantes),	heterogeneidade
	que resultados				em longo prazo	proporção requerendo transfusão	entre alguns estudos.
	separados para				(no tempo	sanguínea (2 estudos, 66	
	pacientes submetidos				máximo de	participantes) e proporção com	
	a gastrectomia por				seguimento);	margens de ressecção	
	adenocarcinoma				eventos	positivas/ressecção incompleta do	
	gástrico estavam				adversos em até		
	disponíveis, mesmo				3 meses	Nenhum estudo apresentou dados	
	que alguns dos				(independentem	sobre qualidade de vida, tempo para	
	participantes fossem				ente da	voltar às condições pré-operatórias	
	submetidos a				gravidade);	sem necessidade de cuidados de	
	gastrectomia por				transfusão	suporte e tempo para voltar ao	
	outras causas,				sanguínea no	trabalho. Não houve alteração na	
	incluindo linfomas.				perioperatório	interpretação dos resultados em	
					(durante a	nenhum subgrupo.	
	Objetivo: avaliar os				cirurgia e em		
	benefícios e prejuízos				até 1 semana		
	de gastrectomia por				após		
	laparoscopia ou				(proporção de		
	gastrectomia assistida				pacientes e		
	por laparoscopia				quantidade de		
	versus gastrectomia				sangue		
	aberta em pacientes				transfundido);		
	com câncer gástrico.				sinais precoces		
	Especificamente, os				de recuperação		
	efeitos por grupos de				pós-operatória		
	pacientes (estágio do				[tempo de		
	câncer, risco				internação,		
	anestésico, índice de				tempo para		
	massa corporal) e por				voltar às		
	métodos de				condições pré-		

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
	intervenção (método				operatórias		
	de anastomose, tipo				(sem		
	de gastrectomia e				necessidade de		
	laparoscopia ou				cuidados de		
	gastrectomia assistida				suporte), tempo		
	por laparoscopia).				para voltar ao		
					trabalho];		
					margens de		
					ressecção		
					positivas à		
					histopatologia		
					após a cirurgia;		
					número de		
					linfonodos		
					retirados		
					durante a		
					cirurgia.		
Molecular-	Meta-análise de	Número de	Adultos (18	Intervenção: terapia-	Primários: SG e	SG: terapia-alvo parece ter efeito	Seis estudos com
targeted first-	ECRs.	estudos	anos ou	alvo molecular	SLP.	pequeno sobre a mortalidade quando	alto risco de viés,
line therapy		incluídos: 11;	mais) com	(agentes anti-EGFR		comparada à quimioterapia dita	não cegados. A
for advanced	Período da busca: até		adenocarcin	e anti-VEGF) +	Secundários:	onvencional isolada (HR: 0,92,	principal limitação
gastric	dezembro de 2015.	Número de	oma do	quimioterapia dita	qualidade de	IC95%: $0,80-1,05$, $I^2 = 61\%$, $P =$	da evidência para
cancer		participantes:	estômago/ju	convencional;	vida; taxa de	0,005, 10 estudos, 3.843	desfechos de
(Review),	Bases consultadas:	4014.	nção	terapia alvo	resposta;	participantes). SLP: terapia-alvo	sobrevida foi a
2016.	Cochrane Central		gastroesofág	molecular isolada.	eventos	também parece ter efeito pequeno,	inconsistência do
	Register of Controlled		ica		adversos.	comparada à quimioterapia isolada	efeito entre os
	Trials,		localmente	Controle:		(HR: 0,90, IC95%: 0,78-1,04, $I^2 =$	estudos, o que não
	MEDLINE,		avançado e	quimioterapia dita		64%, P = 0,002, 11 estudos, 4.014	pôde ser relacionado
	EMBASE, CINAHL,		não	convencional;		participantes). Qualidade de vida	aos subgrupos em
	ClinicalTrials.gov.		ressecável	observação.		(melhora na escala EORTC QOL30	termos do tipo de
	Referências dos		(M0) ou			global health status): mudanças	terapia ou tipo de
	estudos incluídos e		metastático	Tempo de		maiores nos escores do grupo	tumor. A evidência
	contato com		(M1),	seguimento: 5,3 a		quimioterapia isolada (MD: 10 ±	é de baixa qualidade
	especialistas para		confirmado	28,5 meses.		33,9 SD) do que no grupo de	para desfechos de
	identificar também		histologica			terapia-alvo + quimioterapia (MD:	sobrevida,

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
	estudos não		mente.			$0.0 \pm 28.1 \text{ SD}$) (1 estudo, 53	principalmente
	publicados. Resumos		Foram			participantes, IC largo). Taxa de	devido ao design
	até 2014 da American		considerado			resposta: terapia-alvo pareceu	dos estudos e
	Digestive Disease		s, também,			aumentar a resposta do tumor (OR:	inconsistências entre
	Week publicados na		pacientes			1,24, IC95%: $1,00-1,55$, $I^2 = 52\%$, P	os resultados dos
	United European		com			= 0.02, 11 estudos, 3.723	estudos individuais.
	Gastroenterology		adenocarcin			participantes, evidência de baixa	Com relação à
	Week e proceedings		oma de			qualidade). A adição de terapia-alvo	inconsistência, o
	da ASCO e do		esôfago,			à quimioterapia pareceu aumentar o	tamanho e direção
	European Cancer		desde que			risco de eventos adversos (OR: 2,23,	do efeito varia entre
	Congress (ESMO-		esse tipo de			IC95%: 1,27-3,92, $I^2 = 0\%$, $P =$	os estudos, havendo
	ECCO).		câncer			0,60, 5 estudos, 2.290 participantes,	heterogeneidade
			também			evidência de qualidade moderada) e	significativa entre
	Critérios de		tipicamente			eventos adversos graves (OR: 1,19,	eles. Com relação à
	elegibilidade: ECRs		se			IC95%: 1,03-1,37, $I^2 = 0\%$, 8	imprecisão, o IC do
	de adultos com		desenvolves			estudos, 3.800 participantes)	efeito inclui tanto
	adenocarcinoma do		se de forma			comparado à quimioterapia isolada.	benefício quanto
	estômago/junção		adjacente ao			Não foram encontradas evidências	pequeno ou nenhum
	gastroesofágica		estômago.			nas análises de subgrupos de que os	efeito em relação à
	avançado. Estudos de					desfechos de sobrevida diferiram de	terapia-alvo
	participantes com					acordo com o agente molecular da	molecular. Não foi
	adenocarcinoma					terapia-alvo (EGFR ou VEGF) ou	possível explicar a
	esofágico também					tipo de tumor.	variação de efeito
	foram incluídos. Os						entre os estudos pela
	estudos incluídos						presença ou
	deveriam avaliar os						ausência de
	efeitos de agentes-						biomarcadores
	alvo moleculares no						prognósticos ou tipo
	prognóstico dos						de agente da terapia-
	pacientes. Foram						alvo molecular.
	incluídos estudos com						
	texto completo,						
	estudos publicados na						
	forma de resumo e						
	também não						

Título/ano	Desenho	Amostra	População	Intervenção/ controle	Desfechos	Resultados	Limitações/ considerações
	publicados.						
	Objetivo: avaliar a eficácia e segurança de terapia-alvo molecular isolada ou em combinação com quimioterapia dita convencional em pessoas com câncer gástrico avançado.						