



DIRECCIÓN GENERAL

MTRO. MIKEL ANDONI ARRIOLA PEÑALOSA

DIRECCIÓN DE PRESTACIONES MÉDICAS

DR. JOSÉ DE JESÚS ARRIAGA DÁVILA

UNIDAD DE ATENCION MÉDICA

DR. HÉCTOR DAVID MARTÍNEZ CHAPA

COORDINACIÓN DE UNIDADES MÉDICAS DE ALTA ESPECIALIDAD

DR. GILBERTO PÉREZ RODRÍGUEZ

COORDINACION DE ATENCIÓN INTEGRAL EN SEGUNDO NIVEL

DR. LUIS RAFAEL LÓPEZ OCAÑA

COORDINACIÓN DE PLANEACIÓN DE INFRAESTRUCTURA MÉDICA

LIC. DAVID BACA GRANDE

COORDINACIÓN TÉCNICA DE EXCELENCIA CLÍNICA

DR. ARTURO VINIEGRA OSORIO

UNIDAD DE EDUCACIÓN, INVESTIGACIÓN Y POLÍTICAS EN SALUD

DRA. ANA CAROLINA SEPULVEDA VILDOSOLA

COORDINACIÓN DE POLÍTICAS DE SALUD

DR. MARIO MADRAZO NAVARRO

COORDINACIÓN DE EDUCACIÓN EN SALUD

DR. JOSÉ FRANCISCO GONZÁLEZ MARTÍNEZ

COORDINACIÓN DE INVESTIGACIÓN EN SALUD

DR. FABIO ABDEL SALAMANCA GÓMEZ

COORDINACIÓN DE PLANEACIÓN EN SALUD

DRA. CAROLINA DEL CARMEN ORTEGA FRANCO

UNIDAD DE ATENCIÓN PRIMARIA A LA SALUD

DR. VICTOR HUGO BORJA ABURTO

COORDINACIÓN DE ATENCIÓN INTEGRAL A LA SALUD EN EL PRIMER NIVEL

DR. MANUEL CERVANTES OCAMPO

COORDINACIÓN DE VIGILANCIA EPIDEMIOLÓGICA

DR. ROMEO SERGIO RODRÍGUEZ SUÁREZ

COORDINACIÓN DE SALUD EN EL TRABAJO

DR. MANUEL DÍAZ VEGA

Durango 289- 1A Colonia Roma Delegación Cuauhtémoc, 06700 México, DF. Página Web: www.imss.gob.mx

Publicado por Instituto Mexicano del Seguro Social

© Copyright Instituto Mexicano del Seguro Social "Derechos Reservados". Ley Federal de Derecho de Autor

Editor General Coordinación Técnica de Excelencia Clínica Coordinación de Unidades Médicas de Alta Especialidad

Esta guía de práctica clínica fue elaborada con la participación de las instituciones que conforman el Sistema Nacional de Salud, bajo la coordinación del Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud. Los autores han hecho un esfuerzo por asegurarse de que la información aquí contenida sea completa y actual; por lo que asumen la responsabilidad editorial por el contenido de esta guía, declaran que no tienen conflicto de intereses y, en caso de haberlo, lo han manifestado puntualmente, de tal manera que no se afecte su participación y la confiabilidad de las evidencias y recomendaciones.

Las recomendaciones son de carácter general, por lo que no definen un curso único de conducta en un procedimiento o tratamiento. Las recomendaciones aquí establecidas, al ser aplicadas en la práctica, podrían tener variaciones justificadas con fundamento en el juicio clínico de quien las emplea como referencia, así como en las necesidades específicas y preferencias de cada paciente en particular, los recursos disponibles al momento de la atención y la normatividad establecida por cada Institución o área de práctica.

En cumplimiento de los artículos 28 y 29 de la Ley General de Salud; 50 del Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud y Primero del Acuerdo por el que se establece que las dependencias y entidades de la Administración Pública Federal que presten servicios de salud aplicarán, para el primer nivel de atención médica, el cuadro básico y, en el segundo y tercer niveles, el catálogo de insumos, las recomendaciones contenidas en las GPC con relación a la prescripción de fármacos y biotecnológicos deberán aplicarse con apego a los cuadros básicos de cada Institución.

Este documento puede reproducirse libremente sin autorización escrita, con fines de enseñanza y actividades no lucrativas, dentro del Sistema Nacional de Salud. Queda prohibido todo acto por virtud del cual el Usuario pueda explotar o servirse comercialmente, directa o indirectamente, en su totalidad o parcialmente, o beneficiarse, directa o indirectamente, con lucro, de cualquiera de los contenidos, imágenes, formas, índices y demás expresiones formales que sean parte del mismo, incluyendo la modificación o inserción de textos o logotipos.

En la integración de esta Guía de Práctica Clínica se ha considerado integrar la perspectiva de género utilizando un lenguaje incluyente que permita mostrar las diferencias por sexo (femenino y masculino), edad (niños y niñas, los/las jóvenes, población adulta y adulto mayor) y condición social, con el objetivo de promover la igualdad y equidad así como el respeto a los derechos humanos en atención a la salud.

Debe ser citado como: **Tratamiento del cáncer cervicouterino en segundo y tercer nivel de atención.** Ciudad de México: Instituto Mexicano del Seguro Social, 16/03/2017.

Disponible en: http://imss.gob.mx/profesionales-salud/gpc
http://www.cenetec.salud.gob.mx/contenidos/gpc/catalogoMaestroGPC.html

Actualización: Total

Esta guía puede ser descargada de Internet en: http://imss.gob.mx/profesionales-salud/gpchttp://www.cenetec.salud.gob.mx/contenidos/gpc/catalogoMaestroGPC.html

ISBN: 978-607-8290-01-7

CIE-10:C53 TUMOR MALIGNO DEL CUELLO DEL ÚTERO, D06 CARCINOMA IN SITU DEL CUELLO DEL ÚTERO

CIE-9MC:68.6 HISTERECTOMÍA RADICAL ABDOMINAL, 68.7 HISTERECTOMÍA RADICAL VAGINAL, 68.8 EXENTERACIÓN PÉLVICA, 92.2 RADIOTERAPIA Y MEDICINA NUCLEAR, 99.25 INYECCIÓN O INFUSIÓN DE SUSTANCIA QUIMIOTERAPÉUTICA CONTRA EL CÁNCER.

GPC: TRATAMIENTO DEL CÁNCER CERVICOUTERINO EN SEGUNDO Y TERCER NIVEL DE ATENCIÓN

COORDINACIÓN, AUTORÍA Y VALIDACIÓN 2011

COORDINACIÓN:				
Dra. Laura del Pilar Torres Arreola	Medicina Familiar	IMSS	Jefa de Área de Guías de Práctica Clínica. DEC, CUMAE, CDMX, IMSS	Sistema Nacional de Investigadores Nivel 1
			AUTORÍA:	
Dr. Joel Bañuelos Flores	Cirugía oncológica	IMSS	Adscrito al servicio de oncología UMAE HGO No. 4 CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Manuel Ismael González Geroniz	Radiología	IMSS	Adscrito al servicio de Oncología UMAE HGO No. 3 CMN La Raza, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dra. Nelly Judith González López	Gineco-obstetricia Gineco-oncología	IMSS	Adscrita al servicio de Oncología UMAE HGO No. 3 CMN La Raza, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Rigoberto González Hernández	Cirugía oncológica	IMSS	Médico adscrito a Oncología UMAE HGO, Jalisco, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dra. Lorena Lio Mondragón	Radio-oncólogía	IMSS	Médica Adscrita al servicio de Radioterapia de la UMAE HO CMN Siglo XXI, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Radiología
Dr. Rosa María Patlán Pérez	Cirugía oncológica	IMSS	Adscrita al servicio de Oncología UMAE HGO No. 3 CMN La Raza, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Ancízar Pérez Puente	Oncología	IMSS	Médico adscrito a Oncología Medica C/UMMA. No. 231, Edo.Mex. IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Juan Alejandro Silva México, D.F.	Oncología	IMSS	Jefe de servicio de Oncología de la UMAE HO CMN Siglo XXI, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dra. Laura del Pilar Torres Arreola	Medicina familiar	IMSS	Jefa de Área de Guías de Práctica Clínica. DEC, CUMAE, CDMX, IMSS	Sistema Nacional de Investigadores Nivel 1
		VA	ALIDACIÓN:	
Dr. Gonzalo Esteban.Pol Kippes	Gineco-oncología	IMSS	Médico adscrito al HGO No. 60, Edo.Mex. IMSS	Sociedad Mexicana de Ginecología y Obstetricia Sociedad Mexicana de Oncología Asociación de Médicos Especialistas del Hospital de inecobstetricia Num. 3 CMNR
Dr. Nicolás Ramírez Torres	Cirugía oncológica	IMSS	adscrito a la UMAE HGO No. 3 CMN La Raza, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología Consejo Mexicano de Oncología
Dr. Víctor Manuel Vargas Hernández				Academia Mexicana de Cirugía

COORDINACIÓN, AUTORÍA, VALIDACIÓN Y REVISIÓN 2017

COORDINACIÓN:				
Dra. Brendha Rios Castillo	Ginecología y obstetricia	IMSS	Coordinadora de programas Médicos. CTEC, CUMAE, CDMX, IMSS	
			AUTORÍA:	
Dra. Patricia Alanis López	Gineco-oncología	IMSS	UMAE HGO No. 3 CMN La Raza, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Joel Bañuelos Flores	Oncología quirúrgica	IMSS	HGO No. 3A, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dra. Guadalupe Del Angel García	Ginecología y obstetricia	IMSS	UMAE HGO No. 3 CMN La Raza, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dra. Nelly Judith González López	Gineco-oncología	IMSS	UMAE HGO No. 3 CMN La Raza, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Fazlollah Shahram Imani Razavi	Anatomía patológica	IMSS	UMAE HGO No. 4 CMN La Raza, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Daniel López Hernández	Gineco-oncología	IMSS	UMAE HO CMN Siglo XXI, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Félix Quijano Castro	Cirugía oncológica	IMSS	UMAE HO CMN Siglo XXI, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dra. Erika Sumano Ziga	Gineco-oncología	IMSS	UMAE HO CMN Siglo XXI, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Edgar Rodríguez Antezana	Cirugía oncológica	IMSS	UMAE HO CMN Siglo XXI, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Moisés Zeferino Toquero	Cirugía oncológica	IMSS	UMAE HGO No. 3 CMN La Raza, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dra. Brendha Rios Castillo	Ginecología y obstetricia	IMSS	Coordinadora de programas Médicos. CTEC, CUMAE, CDMX, IMSS	
		VA	ALIDACIÓN:	
Protocolo de Búsqu	ıeda			
Dra. Brendha Rios Castillo	Ginecología y obstetricia	IMSS	Coordinadora de programas Médicos. CTEC, CUMAE, CDMX, IMSS	
Guía de Práctica Cli	ínica			
Dra. Lio Mondragón Lorena	Radio-oncología	IMSS	UMAE HO CMN Siglo XXI, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Radiología
Dr. Fernández Díaz Adolfo	Radio-oncología	IMSS	UMAE HO CMN Siglo XXI, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Radiología
Dr. Pérez Martínez Mario Aquilino	Oncología	IMSS	UMAE HO CMN Siglo XXI, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Gustavo Florencio Cortes Martínez	Oncología quirúrgica	IMSS	UMAE HO CMN Siglo XXI, CDMX, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dr. Mugartegui Sánchez Luis Gerardo	Ginecología y obstetricia Ginecología- oncologica	IMSS	HGZ No. 1, Campeche, IMSS	Sociedad Mexicana de Oncología
Dra. Navalon García Karina	Ginecología y obstetricia Ginecología- oncologica	IMSS	HGO No. 3A, CDMX, IMSS.	Sociedad Mexicana de Oncología

ÍNDICE

1.	Clasificación	
2.	Preguntas a Responder	8
3.	Aspectos Generales	
3.1.	Justificación	
3.2.	Actualización del Año 2016	10
3.3.	Objetivo	11
3.4.	Definición	12
4.	Evidencias y Recomendaciones	
4.1.	Estadificación de la paciente con cáncer cervicouterino (CaCu)	14
4.1.1.	Evaluación Clínica	12
4.1.2.	Cono vs Biopsia cervical	16
4.2.	Reporte histopatológico de cáncer cervico-uterino	
4.2.1.	Criterios histopatológicos a reportar	
4.3.	Tratamiento del Cáncer	18
4.3.1.	In situ	18
4.3.2.	Estadio IA1 sin invasión linfovascular	19
4.3.2.1.	Con deseo de fertilidad	19
4.3.2.2.	Sin deseo de fertilidad	
4.3.3.	Estadio IA1 con invasión linfovascular	20
4.3.3.1.	Con deseo de fertilidad	20
4.3.3.2.	Sin deseo de fertilidad	21
4.3.4.	Estadio 1A2	21
4.3.4.1.	Con deseo de fertilidad	21
4.3.4.2.	Sin deseo de la fertilidad	22
4.3.5.	Estadio lb1 < 2 cm	22
4.3.5.1.	Con deseo de fertilidad	22
4.3.5.2.	Sin deseo de fertilidad	23
4.3.6.	Estadio IB1>2cm y Estadio IIA1	
4.3.7.	Indicaciones de adyuvancia después de cirugía en etapa temprana	
4.3.8.	Estadio IB2 - IVA	
4.3.9.	Estadio IV B	
4.3.10.	Enfermedad recurrente o persistente	
4.4.	Situaciones Especiales	
4.4.1.	Manejo de la paciente embarazada con cáncer cervicouterino	
4.5.	Cáncer Incidental	
4.6.	Seguimiento	
4.7.	Criterios de Referencia	
4.7.1.	De segundo a tercer nivel de atención	
4.8.	Criterios de contra-referencia	
4.8.1.	De tercero a segundo nivel de atención	38
5.	Anexos	
5.1.	Protocolo de Búsqueda	
5.1.1.	Estrategia de búsqueda	
5.1.1.1.	Primera Etapa	39
5.1.1.2	Segunda Etapa	41
5.1.1.3	Tercera Etapa	41
5.2.	Escalas de Gradación	42
5.3	Escalas de Gradación	47
5.4	Diagramas de Flujo	
5.5	Listado de Recursos	
5.5.1	Tabla de Medicamentos	
5.6	Cédula de Verificación de Apego a las Recomendaciones Clave de la Guía de Práctica Clínica	57
6.	Glosario	59
7.	Bibliografía	61
8.	Agradecimientos	64
9.	Comité Académico	61

1. CLASIFICACIÓN

	CATÁLOGO MAESTRO: IMSS-333-09
Profesionales de la salud	1.37. Oncología 1.48. Radio Oncología 1.35. Obstetricia y Ginecología
Clasificación de la enfermedad	CIE-10: C53 Tumor maligno del cuello del útero, D06 Carcinoma in situ del cuello del útero
Categoría de GPC	3.1.2. Secundario , 3.1.3. Terciario , 3.6. Tratamiento, 3.7. Evaluación de efectividad terapéutica, 3.10. Tratamiento quirúrgico.
Usuarios potenciales	4.7. Estudiantes , 4.12. Médicos especialistas, 4.17. Organizaciones orientadas a enfermos
Tipo de organización desarrolladora	6.6. Dependencia del IMSS.
Población blanco	7.5. Adulto 19 a 44 años 7.6. Mediana edad 45 a 64 años 7.7. Adultos mayores 65 a 79 años 7.8. Adultos mayores de 80 y más años 7.10 Mujer
Fuente de financiamiento / Patrocinador	8.1. Gobierno Federal.
Intervenciones y actividades consideradas	CIE-9MC: 68.6 Histerectomía radical abdominal, 68.7 Histerectomía radical vaginal, 68.8 Exenteración pélvica, 92.2 Radioterapia y medicina nuclear, 99.25 Inyección o infusión de sustancia quimioterapéutica contra el cáncer.
Impacto esperado en salud	 Envío oportuno de la paciente con diagnóstico de cáncer cervicouterino. Unificar los criterios de tratamiento en la paciente con cáncer cervicouterino en sus diferentes estadios. Establecer los criterios de tratamiento en la paciente con cáncer cervicouterino y embarazo. Promover los criterios de referencia y contra referencia en cáncer cervicouterino.
Metodología de Actualización¹	Evaluación de la guía a actualizar con el instrumento AGREE II, ratificación o rectificación de las preguntas a responder y conversión a preguntas clínicas estructuradas, búsqueda y revisión sistemática de la literatura: recuperación de guías internacionales o meta análisis, o ensayos clínicos aleatorizados, o estudios observacionales publicados que den respuesta a las preguntas planteadas, de los cuales se seleccionarán las fuentes con mayor puntaje obtenido en la evaluación de su metodología y las de mayor nivel en cuanto a gradación de evidencias y recomendaciones de acuerdo con la escala.
Método de integración	Métodos empleados para colectar y seleccionar evidencia Protocolo sistematizado de búsqueda: Algoritmo de búsqueda reproducible en bases de datos electrónicas, en centros elaboradores o compiladores de guías, de revisiones sistemáticas, meta análisis, en sitios Web especializados y búsqueda manual de la literatura. Número de fuentes documentales utilizadas: 49, especificadas por tipo en el anexo de Bibliografía. Guías seleccionadas: 5 Revisiones sistemáticas: 6 Ensayos clínicos aleatorizados: 16 Estudios observacionales: 13 Otras fuentes seleccionadas: 9
Método de validación	Validación por pares clínicos Validación del protocolo de búsqueda: Instituto Mexicano del Seguro Social. Validación de la guía: 5.4. Revisión de pares. Instituto Mexicano del Seguro Social.
Conflicto de interés	Todos los miembros del grupo de trabajo han declarado la ausencia de conflictos de interés.
Actualización	Fecha de publicación de la actualización: 16/03/2017. Esta guía será actualizada nuevamente cuando exista evidencia que así lo determine o de manera programada, a los 3 a 5 años posteriores a la publicación de la actualización.

¹ Para mayor información sobre los aspectos metodológicos empleados en la construcción de esta Guía, puede dirigir su correspondencia a la Coordinación Técnica de Excelencia Clínica, con domicilio en Durango No. 289 Piso 1ª, Col. Roma, México, D.F., C.P. 06700, teléfono 55533589.

2. Preguntas a Responder

En la paciente con envío de cáncer cervicouterino:

- 1. ¿Cómo se establece la estadificación del cáncer cervicouterino?
- 2. ¿Cuál es el papel diagnóstico del cono vs la biopsia cervical?
- 3. ¿Cuáles son los criterios histopatológicos que deben reportarse ante un reporte de cáncer cervico-uterino?

En la paciente con diagnóstico establecido de cáncer cervicouterino:

- 4. ¿Cuál es el tratamiento del Cáncer in situ?
- 5. ¿Cuál es el tratamiento integral y pronóstico por estadio clínico?
- 6. ¿Cuál es el manejo de la enfermedad persistente?
- 7. ¿Cuál es el tratamiento de la recurrencia local o regional?
- 8. ¿Cuáles son las indicaciones de neo-adyuvancia y adyuvancia?
- 9. ¿Cuál es el tratamiento de la enfermedad recurrente y persistente a distancia?
- 10. ¿Cuáles son las complicaciones más frecuentes post-radioterapia y su manejo?

En casos especiales:

- 11. ¿Cuáles son los parámetros clínicos a tomar en cuenta en el tratamiento de la paciente con embarazo y cáncer cervicouterino?
- 12. ¿En la paciente deseo de preservación de fertilidad y cáncer cervicouterino ¿Cuáles son los criterios clínicos e histopatológicos para determinar el tratamiento quirúrgico conservador?

En el seguimiento clínico de la paciente tratada de cáncer cervicouterino:

- 13. ¿Cuáles son los estudios bioquímicos y de imagen que sugieren solicitar?
- 14. ¿Cuál es la evaluación de respuesta el tratamiento?
- 15. ¿Cuáles son los criterios de referencia y contra-referencia?

3. ASPECTOS GENERALES

3.1. Justificación

El cáncer cervicouterino (CaCu), es un problema de salud pública, que pese a ser un modelo de prevención del cáncer, es la segunda causa de cáncer más común en México y la tercera causa de muerte en todo el mundo. Constituye el 9% (529,800) del total de nuevos casos de cáncer y el 8% (275,100) del total de muertes de mujeres por cáncer en el 2008. Desafortunadamente afecta a mujeres con desventaja económica, social y cultural y por ende, es mucho más común en países en vías de desarrollo donde ocurre el 85%. (Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014).

Pese a los esfuerzos de detección temprana en nuestro país, la tasa de mortalidad permanece sin modificaciones importantes. Como todas las neoplasias malignas, el carcinoma de cérvix resulta como consecuencia de una serie de alteraciones genéticas en genes que regulan la proliferación celular y apoptosis.(Hinojosa GLM, 2000).

El carcinoma cervical sigue un patrón de progresión relativamente ordenado. Se caracteriza primeramente por diseminación locorregional a los órganos pélvicos y ganglios linfáticos regionales y posteriormente a órganos a distancia. La radioterapia y cirugía son las modalidades terapéuticas primarias, sin embargo, la elección del tratamiento depende de factores como el estadio clínico, el tamaño tumoral, presencia de ganglios pélvicos infiltrados por tumor, la histología, condiciones mórbidas y la preferencia de la paciente. (*Hinojosa GLM*, 2000)

El desarrollo de esta Guía de Práctica Clínica basada en la evidencia científica disponible, permitirá una mejor unificación de criterios para establecer el tratamiento y lograr una disminución en la mortalidad por esta enfermedad.

3.2. Actualización del Año 2011 al 2016

La presente actualización refleja los cambios ocurridos alrededor del mundo y a través del tiempo respecto al abordaje del padecimiento o de los problemas relacionados con la salud tratados en esta guía.

De esta manera, las guías pueden ser revisadas sin sufrir cambios, actualizarse parcial o totalmente, o ser descontinuadas.

A continuación se describen las actualizaciones más relevantes:

- El Título:
 - Título desactualizado: Diagnóstico y Tratamiento del Cáncer Cervicouterino
 - Título actualizado: Tratamiento del Cáncer cervicouterino en segundo y tercer nivel de atención.
- La actualización en Evidencias y Recomendaciones se realizó en:
 - Tratamiento
 - Pronóstico

3.3. Objetivo

La Guía de Práctica Clínica **Tratamiento del Cáncer cervicouterino en segundo y tercer nivel de atención**. forma parte de las guías que integran el Catálogo Maestro de Guías de Práctica Clínica, el cual se instrumenta a través del Programa de Acción Específico: Evaluación y Gestión de Tecnologías para la Salud, de acuerdo con las estrategias y líneas de acción que considera el Programa Nacional de Salud 2013-2018.

La finalidad de este catálogo es establecer un referente nacional para orientar la toma de decisiones clínicas basadas en recomendaciones sustentadas en la mejor evidencia disponible.

Esta guía pone a disposición del personal del **segundo y tercer niveles** de atención las recomendaciones basadas en la mejor evidencia disponible con la intención de estandarizar las acciones nacionales acerca de:

- El envío oportuno de la paciente con diagnóstico de cáncer cervicouterino.
- Unificar los criterios de tratamiento en la paciente con cáncer cervicouterino en sus diferentes estadios.
- Establecer los criterios de tratamiento en la paciente con cáncer cervicouterino y embarazo.
- Promover los criterios de referencia y contra-referencia en cáncer cervicouterino.

Lo anterior favorecerá la mejora en la efectividad, seguridad y calidad de la atención médica contribuyendo, de esta manera, al bienestar de las personas y de las comunidades, el cual constituye el objetivo central y la razón de ser de los servicios de salud.

3.4. Definición

Cáncer Cervicouterino: Tumor maligno originado por la pérdida de control del crecimiento de las células del endocérvix y exocérvix, que puede invadir estructuras adyacentes. (Sanfilippo JB, 2007).

4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

Las recomendaciones señaladas en esta guía son producto del análisis de las fuentes de información obtenidas mediante el modelo de revisión sistemática de la literatura. La presentación de las Evidencias y Recomendaciones expresadas corresponde a la información disponible y organizada según criterios relacionados con las características cuantitativas, cualitativas, de diseño y tipo de resultados de los estudios que las originaron.

Las Evidencias y Recomendaciones provenientes de las guías utilizadas como documento base se gradaron de acuerdo a la escala original utilizada por cada una. En caso de Evidencias y Recomendaciones desarrolladas a partir de otro tipo de estudios, los autores utilizaron la(s) escala(s): **NICE, NCCN, GRADE, ESMO, Minsal.**

Símbolos empleados en las tablas de Evidencias y Recomendaciones de esta guía:



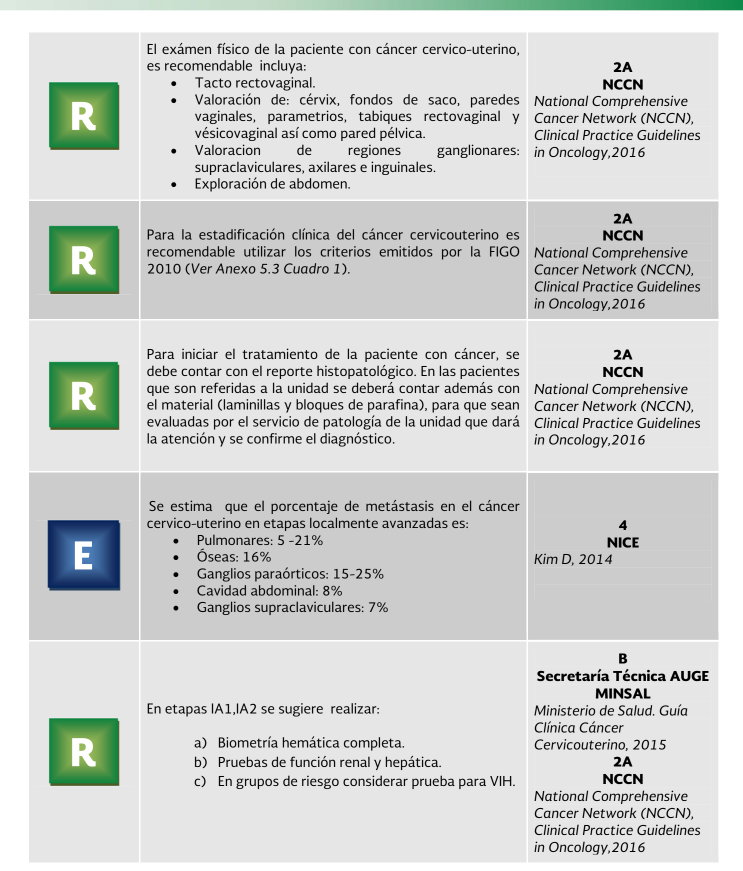
En la columna correspondiente al nivel de Evidencia y Recomendación, el número o letra representan la calidad de la Evidencia o fuerza de la Recomendación, especificando debajo la escala de gradación empleada; el primer apellido e inicial del primer nombre del primer autor y el año de publicación identifica a la referencia bibliográfica de donde se obtuvo la información, como se observa en el ejemplo siguiente:

I	NIVEL / GRADO	
E	La valoración del riesgo para el desarrollo de UPP a través de la escala de "BRADEN" tiene una capacidad predictiva superior al juicio clínico del personal de salud.	I NICE Matheson S, 2007

4.1. Estadificación de la paciente con cáncer cervicouterino (CaCu)

4.1.1. Evaluación Clínica

Е	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	La estadificación clínica del cáncer cervico-uterino utiliza los criterios de la Federación Internacional de Gineco-obstetricia (FIGO), la cual no toma en cuenta los resultados de tomografía axial computada (TC), resonancia magnética nuclear (RMN) ni Tomografía por emisión de positrones (PET). En las etapas III si toma en cuenta el reporte de ultrasonido (USG) y urografía excretora debido a la búsqueda de hidronefrosis causada por la enfermedad tumoral.	4 NICE FIGO, 2014
E	Esta clasificación se basa en la exploración física, la cual considera: tamaño del tumor, infiltración a vagina, parametrios y extensión a vejiga o recto. También considera las metástasis a distancia.	2++ NICE Wiebea E, 2012
R	El estudio de todas las pacientes con cáncer cérvico-uterino debe incluir historia clínica, exploración física completa, realización de citología cervical y toma de biopsia de sitio representativo de la lesión. Preferentemente guiada por colposcopia realizada por personal calificado.	B NICE Kim H, 2012
E	Para efectuar una estadificación se debe contemplar el tamaño tumoral, la infiltración a parametrios, extensión a pared vaginal, extensión a pared pélvica, evaluación ganglionar así como, enfermedad a distancia.	2++ NICE Hricak H, 2005
E	Otros estudios que pueden ser considerados en el estudio de la paciente con CaCu incluyen: Colposcopia, legrado endocervical, histeroscopía, cistoscopía, recto-sigmoidoscopia, urografía excretora, radiografía de tórax, serie ósea metastásica o gamagramma óseo, resonancia magnética (RM), tomografía axial computarizada (TAC), tomografía por emisión de positrones (PET CT), si es que se cuenta con el recurso.	2++ NICE Wiebea E, 2012



R	 En pacientes con sospecha clínica de lesiones a distancia se sugiere realizar en forma selectiva: a) Tele de tórax. b) Tomografía Computada, Resonancia Magnética PET-CT. c) Cistoscopia y rectosigmoidoscopia, (en pacientes con sospecha de infiltración a vejiga o recto). Se decidirá el estudio de acuerdo a los recursos de cada centro hospitalario. 	3 NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016 B Secretaría Técnica AUGE MINSAL Ministerio de Salud. Guía Clínica Cáncer Cervicouterino, 2015
R	Los estudios de imagen (TC, RM, PET-CT) no se recomiendan en forma rutinaria, solamente en los casos especiales en que puedan influir en la conducta terapéutica.	1 GRADE Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014

4.1.2. Cono vs Biopsia cervical

Е	EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN		
E	La biopsia por colposcopia tiene una sensibilidad de 92.3% para el diagnóstico de cáncer de cérvix, y una especificidad muy alta de 93.8% de tal forma que si la paciente tiene un resultado de biopsia cervical dirigida por colposcopía normal asegura que tiene probabilidades de 93.8% de estar realmente sana.	4 NICE Guibovich A, 2014	
R	Ante el diagnostico citológico de carcinoma, se recomienda realizar biopsia guiada por colposcopia para corroborar el diagnóstico.	C NICE Martinelli F,2012	
R	El diagnóstico de cáncer cervico-uterino microinvasor sólo puede llevarse a cabo mediante cono cervical. Y eventualmente éste puede ser terapéutico. El cono cervical debe ser estudiado preferentemente por un patólogo con experiencia en este tipo de tejidos.	C NICE Papoutsis D, 2012	



Las características que debe incluir un cono terapéutico son las siguientes:

- No fragmentado.
- Sin artefactos por la electrocirugía.
- Margen negativo con un límite mayor a 3 mm.
- Que la lesión no rebase los límites de la medida de una etapa microinvasora.

Nivel Bajo con experiencia clínica apropiada NCCN

National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016



Se considera como cono cervical adecuado:

- El que incluya la lesión en su totalidad y la zona de transformación.
- Profundidad en el canal endocervical de 10 mm para que incluya las criptas.
- Que incluya la totalidad del canal endocervical.
- Que no esté fragmentado.

Se recomienda realizarlo bajo visión colposcópica.

C NICE

Rubio D, 2004

4.2. Reporte histopatológico de cáncer cervico-uterino

4.2.1. Criterios histopatológicos a reportar

EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN NIVEL / GRADO El reporte histopatológico de la biopsia describirá: **GRADE** Descripción macroscópica: tamaño y características del Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico v Diagnóstico: tipo histológico, infiltración. tratamiento del cáncer histológico y la presencia de infiltración linfovascular y cervicouterino, 2014 perineural. El reporte histopatológico del cono cervical describirá: Espécimen (cono cervical, endocono) Tipo histológico C Tamaño tumoral (en al menos dos dimensiones) GRADE Grado histológico (diferenciación) Primer consenso nacional de Márgenes (endocervical, exocervical, profundo y la distancia mínima del tumor invasor de cada uno) Invasión linfovascular (presente, ausente) prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014 Patrón de invasión Mencionar el daño térmico cuando interfiera en la interpretación del margen

R	 El reporte histopatológico de la pieza quirúrgica describirá: Histerectomía: Descripción macroscópica: tipo de histerectomía, simple, extrafascial, radical. Presencia o no de rodete vaginal. Tamaño del cérvix, tamaño y localización del tumor. Extensión del tumor a la cavidad uterina Diagnóstico: tipo histológico Porcentaje de invasión al estroma cervical Presencia de permeación linfovascular Estado del borde quirúrgico (si es positivo especificar si es a in situ o a invasor) Presencia o ausencia de infiltración parametrial Informar si hay presencia de ganglios parametriales y estatus de estos Informar si existe infiltración en ganglios pélvicos o paraórticos 	C GRADE Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014

4.3. Tratamiento del Cáncer

4.3.1. In situ

EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN		NIVEL / GRADO
E	El tratamiento de la paciente con carcinoma in situ del cérvix será conservador o definitivo de acuerdo a los deseos de paridad.	2+ NICE Wong A, 2016
R	En pacientes con paridad no satisfecha pueden ser tratadas con cono cervical, siempre y cuando la paciente sea susceptible de seguimiento.	C NICE Wong A, 2016
E	Las complicaciones del cono cervical se presentan del 7-20%. • Hemorragias: 5-10 %. • Estenosis cervical: 1-4 % • Infecciones: 1 %.	2++ NICE Rubio D, 2004
	Ante el diagnóstico de cáncer cervicouterino, no existe indicación de tratamiento ablativo.	Punto de buena práctica

4.3.2. Estadio IA1 sin invasión linfovascular

4.3.2.1. Con deseo de fertilidad.

Е	NIVEL / GRADO	
E	En estadios IA1 sin invasión linfovascular, el cono es la opción de tratamiento, proporciona factores pronóstico como: tamaño del tumor primario, profundidad de la invasión estromal, estado de los márgenes quirúrgicos, permeación y patrón de invasión.	B Secretaría Técnica AUGE MINSAL Ministerio de Salud. Guía Clínica Cáncer Cervicouterino, 2015
R	Se considera como cono terapéutico cuando se reporta por histopatología: • Margen negativo de 3 mm • Profundidad del cono mínima de 10mm • Sin invasión linfovascular • Con colposcopia adecuada (satisfactoria)	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
✓	Bajo circunstacias especiales en pacientes con histología diferente a epidermoide o adenoescamoso. (Neuroendocrino, de células pequeñas, carcinoma adenoideo quístico, etc.) Se debe particularizar el tratamiento y envío a centro oncológico especializado.	Punto de buena práctica

4.3.2.2. Sin deseo de fertilidad.

Е	NIVEL / GRADO	
R	El tratamiento estándar consiste en cono cervical vs histerectomía extrafascial (PIVER I o tipo A). (Ver Anexo 5.3 Cuadro 2)	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016 B Secretaría Técnica AUGE MINSAL Ministerio de Salud. Guía Clínica Cáncer Cervicouterino, 2015



La histerectomía se puede realizar con técnica abierta o por laparoscopía de acuerdo con el recurso con que se cuente.

2 Secretaría Técnica AUGE MINSAL

Ministerio de Salud. Guía Clínica Cáncer Cervicouterino, 2015

4.3.3. Estadio IA1 con invasión linfovascular

4.3.3.1. Con deseo de fertilidad

Е	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	El riesgo de ganglios pélvicos positivos en estadio IA1 con invasión linfovascular es de 1-2%. El riesgo de recurrencia de cáncer en este estadio es de menos del 2%.	4 NICE Holman L, 2014
R	Quedará a criterio del centro oncológico especializado el efectuar la linfadenectomía correspondiente dado el bajo porcentaje de metástasis a ganglios ó traquelectomía radical con linfadenectomía pélvica bilateral.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
R	En etapas microinvasoras el porcentaje de invasión a ganglios paraaorticos es de cero, por lo que no se justifica efectuar linfadenectomía paraaortica.	2B NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
E	El ganglio centinela puede ser considerado como una estrategia aceptable en pacientes en etapa temprana.	1++ NICE Kadkhodayan S, 2015
R	La realización de mapeo linfático con ganglio centinela deberá estar sujeto a protocolos de investigación en centros oncológicos especializados.	A NICE Kadkhodayan S, 2015

4.3.3.2. Sin deseo de fertilidad

Е	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	El tratamiento estándar es: • Cono cervical o • Histerectomía PIVER I o Tipo A	Nivel Bajo con experiencia clínica apropiada NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
R	Ante cono cervical con margen positivo se debe considerar la posible presencia de cáncer invasor, por lo cual se debe considerar una etapa mayor que IA1.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
R	En las pacientes que no son candidatas a cirugía se recomienda considerar braquiterapia.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016

4.3.4. Estadio 1A2

4.3.4.1. Con deseo de fertilidad

Е	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
	El porcentaje de afección ganglionar pélvica en etapas de cáncer cervicouterino IA2 es del 3 al 7%.	4 NICE Holman L, 2014
R	 Cono cervical más LPB (en pacientes sin contraindicación quirúrgica) Traquelectomía radical con linfadenectomía pélvica bilateral laparoscópica o abierta. (De acuerdo al recurso de cada unidad). 	2B NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016

R	Quedará a criterio del centro oncológico especializado el efectuar la linfadenectomía correspondiente dado el bajo porcentaje de metástasis a ganglios ó traquelectomía radical con linfadenectomía pélvica bilateral.	2B NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
E	Una revisión sistemática, determino una tasa de nacimiento de 63 % de pacientes con traquelectomía.	1++ NICE Bentivegna E, 2016

4.3.4.2. Sin deseo de la fertilidad.

Е	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	El tratamiento de pacientes con cáncer cervico-uterino en etapa IA2, se debe realizar histerectomía extrafascial (PIVER I) o tipo A abierta o laparoscópica.	Nivel Bajo con experiencia clínica apropiada National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
R	En pacientes que no son candidatas a cirugía debido a comorbilidades o mal estado funcional, se recomienda teleterapia y braquiterapia.	2B NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016

4.3.5. Estadio lb1 < 2 cm.

4.3.5.1. Con deseo de fertilidad

Е	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	En la etapa IB1 el riesgo de ganglios pélvicos positivos es del 16 %.	4 Secretaría Técnica AUGE MINSAL Ministerio de Salud. Guía Clínica Cáncer Cervicouterino, 2015



La traquelectomía más linfadenectomía pélvica bilateral y muestreo de los ganglios intercavoaorticos es el National Comprehensive tratamiento quirúrgico para pacientes con cáncer cervicouterino en estadio lb1 y deseo de fertilidad, siempre y cuando las lesiones midan <2cm.

2A NCCN

Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology, 2016

4.3.5.2. Sin deseo de fertilidad

Е	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	En las etapas IB a IIA la supervivencia libre de enfermedad a 5 años es similar en el grupo de histerectomía y en el grupo de radioterapia (83% y 74% respectivamente).	1 ESMO Colombo N, 2012
R	Se sugiere realizar histerectomía radical (PIVER III) o tipo C más disección de ganglios pélvicos, ± muestreo de ganglios paraórticos. Así como considerar mapeo linfático de ganglio centinela de inicio de acuerdo a la experiencia de cada centro oncológico especializado.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
R	En pacientes que no son candidatas a cirugía se recomienda teleterapia y braquiterapia.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
R	Bajo circunstancias especiales en pacientes con histología diferente a epidermoide o adenoescamoso. (Neuroendocrino, de células pequeñas, carcinoma adenoideo quístico, etc), se debe particularizar el tratamiento y envío a centro oncológico especializado.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016

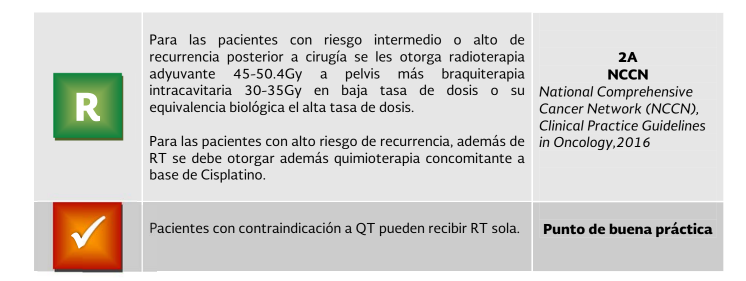
4.3.6. Estadio IB1>2cm y Estadio IIA1

E	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	El porcentaje de sobrevida a 5 años en la paciente con etapa IB es de 88% y en etapa IIA es de 80%.	4 NICE Jayanthi S, 2012

R	Se sugiere realizar como tratamiento quirúrgico de elección histerectomía radical PIVER III o Tipo C, más disección de ganglios pélvicos y paraaorticos.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
E	En mujeres pre menopaúsicas se prefiere realizar transposición (pexia) ovárica fuera del campo de radioterapia con fines de preservación hormonal.	4 NICE Ghadjar P, 2015
R	En pacientes que no son candidatas a cirugía debido a comorbilidades o mal estado funcional, se recomienda teleterapia y braquiterapia.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016

4.3.7. Indicaciones de adyuvancia después de cirugía en etapa temprana.

F	EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	En pacientes con cáncer cervicouterino en etapa temprana que se trataron de forma inicial con cirugía, el tratamiento adyuvante se debe administrar si los hallazgos histopatológicos presentan factores pronóstico adverso. (Ver Anexo 5.3, Cuadro 3).	1+ NICE Rotman M, 2006 Peters W, 2005
E	En una revisión Cochrane, que analizó la adición de radioterapia adyuvante a las pacientes con riesgo intermedio de recurrencia, demostró una reducción del riesgo de progresión de la enfermedad a 5 años (RR 0.6, 95% CI 0.4-0.9). Permanece incierto si la adición de quimioterapia a este grupo de pacientes se traduce en mejoría en la sobrevida global.	1++ NICE Rogers L, 2012
E	Un estudio que evaluó el tratamiento con radioterapia sola en comparación con quimio/radioterapia (QT/RT) concomitante en pacientes con alto riesgo de recurrencia, demostró que la QT/RT sola proporciona: • Mayor sobrevida libre de progresión a 4 años (63 vs 80% respectivamente; HR 2.01, p=0.003) • Mayor sobrevida global a 4 años (71 vs 81%; HR 1.96, p=0.007)	1+ NICE Peters W, 2005



4.3.8. Estadio IB2 - IVA

Е	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	En México el cáncer cervicouterino localmente avanzado representa el 80% de los casos. Las pacientes con enfermedad localmente avanzada son más propensas a tener recidivas locales y a distancia con una sobrevida global de aproximadamente 65%.	4 NICE Barbera L,2009
E	En las pacientes en estadio IIB el porcentaje de ganglios paraaórticos positivos es de 16 al 21% y en etapa IIIB en 25-31%.	1+ NICE Wiebea E, 2012
E	Un estudio realizado en 2004 que evaluó el resultado de 600 pacientes con cáncer cervico-uterino etapa IB2 sometidas a histerectomía radical, 28% tuvieron ganglios positivos, 79% invasión al tercio externo del estroma cervical, 6 pacientes tuvieron margen vaginal positivo y 5 extensión parametrial, todos estos factores ameritan la adición de tratamiento adyuvante.	2+ NICE Yessaian A, 2004
R	Por lo anterior la cirugía no es una opción, debiendo ser el tratamiento con base en radioterapia y quimioterapia concomitantes.	B NICE Yessaian A, 2004

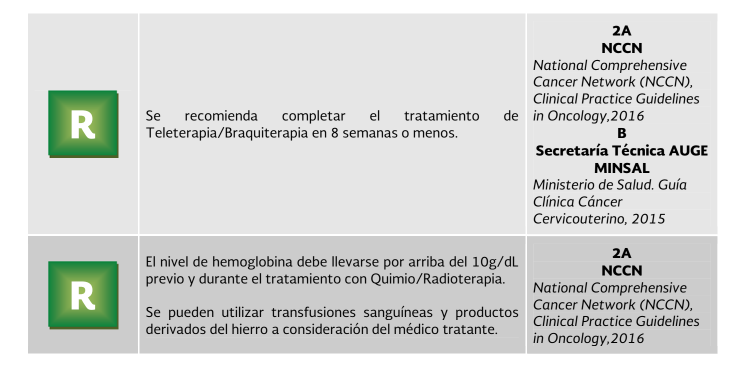
E	Yamashita en 2010 comparó el resultado del tratamiento con cirugía seguido por RT adyuvante contra Quimio/Radioterapia concomitante. La sobrevida global a 3 años fue de 80 contra 75.1% respectivamente, sin embargo la tasa de complicaciones grado 3-4 fue de 12% para QT/RT y de 26% para el grupo de cirugía más RT adyuvante.	2+ NICE Yamashita H, 2010
E	El empleo de Quimio/Radioterapia concomitante comparado con Radioterapia sola resulta en: • Aumento del 6% en sobrevida a 5 años (HR 0.81, p=<0.001). • Hubo aumento significativo en sobrevida para ambos grupos de Quimioterapia basada en platinos (HR 0.83, p=0.017) y no basada en platinos (HR 0.77, p=0.009). Se disminuyó también la recurrencia local y a distancia así como la sobrevida libre de progresión.	1+ NICE Chemoradiotherapy for Cervical Cancer Meta- Analysis Collaboration (CCCMAC), 2008 1+ NICE Chemoradiotherapy for Cervical Cancer Meta- analysis Collaboration (CCCMAC), 2010
E	La braquiterapia es un componente esencial del tratamiento del cáncer de cérvix localmente avanzado, permite alcanzar una dosis mayor de radiación al cérvix, evitando el tejido sano adyacente.	1+ NICE Han K, 2013
E	Puede ser administrada mediante baja tasa de dosis (0.4 a 2Gy por hora), alta tasa de dosis (>12Gy por hora) o tasa de dosis pulsada (Se utiliza alta tasa de dosis para simular baja tasa). El empleo de braquiterapia resulta en un aumento en la sobrevida cáncer específica (64 vs 52%) y la sobrevida global (58 vs 46%) a 4 años.	4 NICE Viswanathan A, 2012 4 NICE Lee L, 2012
E	El empleo de alta o baja tasa de dosis tiene la misma eficacia y complicaciones tardías.	2++ NICE Lertsanguansinchai P, 2004 Liu R, 2014
E	La braquiterapia de baja tasa de dosis requiere una o dos inserciones y puede iniciar cerca del final o al terminar la Teleterapia. La braquiterapia de alta tasa de dosis puede iniciarse en cuanto se alcance una reducción del tamaño tumoral que permita una adecuada distribución de la dosis.	4 NICE Viswanathan A, 2012 Lee L, 2012

R	Todas las pacientes que reciban Quimioterapia/Radioterapia concomitante deben concluir el tratamiento dentro de las primeras 8 semanas.	D NICE Lee L, 2012
E	Aunque estudios anteriores han demostrado la importancia de concluir de forma oportuna el tratamiento con radioterapia sola, hay datos limitados cuando se emplea Quimioterapia/Radioterapia concomitante. Song et al, en 2012 demostró que aumentar el tiempo de tratamiento a más de 56 días se asocia a tasas más altas de progresión de la enfermedad dentro de la pelvis (26 vs 9%, HR 2.8 95% IC 1.2-16). Sin embargo no fue un factor significativo para progresión de la enfermedad a distancia o mortalidad cáncer-específica.	2+ NICE Song, S, 2013
E	El nivel de hemoglobina contribuye también al pronóstico de la paciente. Haensgen en 2005 demostró que los pacientes con un nivel de hemoglobina <11g/dL tenían una sobrevida a 3 años de 27%, comparado con 62% para aquellos con hemoglobina ≥11g/dL (p=0.006).	4 NICE Höckel M, 2005
	La planeación del tratamiento con radioterapia externa está basada en tomografía (3D) se considera el estándar para el tratamiento con teleterapia.	
E	El volumen de tratamiento debe incluir la enfermedad macroscópica, parametrios, ligamentos útero-sacros, margen vaginal que cubra la enfermedad macroscópica, ganglios presacros y volúmenes ganglionares en riesgo dependiendo del estado ganglionar determinado de forma quirúrgica o radiográfica.	1 ESMO Colombo N, 2012
E	Puede usarse Radioterapia de Intensidad Modulada (IMRT) para minimizar la dosis a órganos de riesgo en el contexto post-histerectomía o cuando se necesite tratar ganglios paraaórticos. Se recomienda su uso en centros con experiencia en la técnica.	1 ESMO Colombo N, 2012
E	La American Brachytherapy Society menciona que para el tratamiento con alta tasa de dosis el fraccionamiento más utilizado es 5 fracciones de 6Gy, sin embargo también son aceptados otros fraccionamientos con dosis equivalente biológica en el rango antes mencionado dependiendo de la experiencia de cada Centro Hospitalario.	1 ESMO Colombo N, 2012



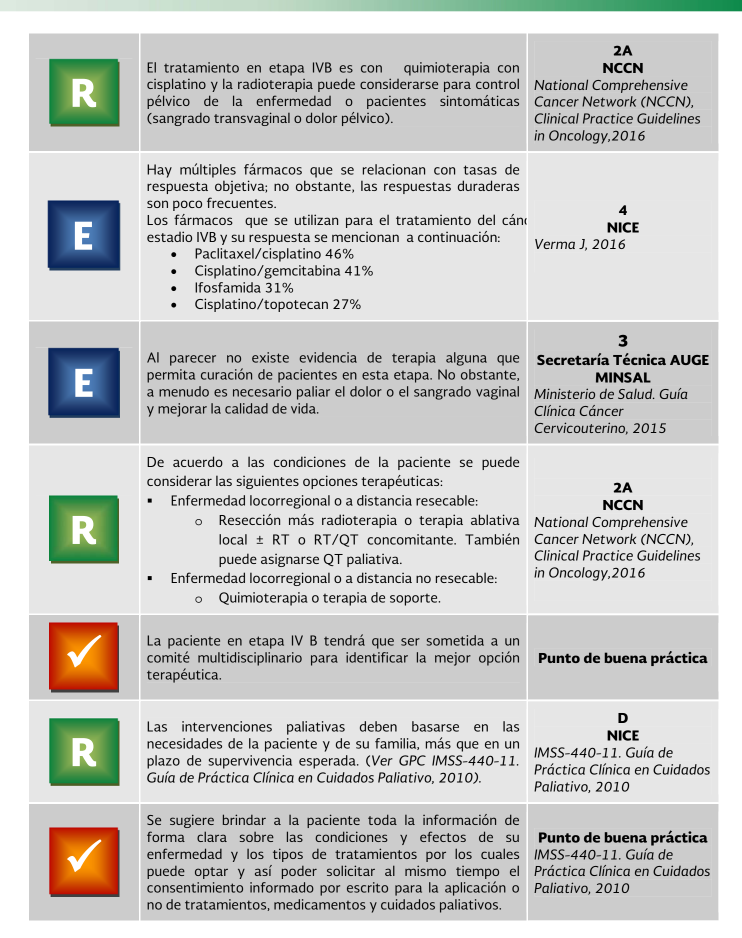
como alternativas al empleo de braquiterapia.

in Oncology, 2016



4.3.9. Estadio IV B

Е	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	Se ha informado por estudios que la supervivencia para pacientes con recurrencia ganglionar es de 24 semanas y recurrencia visceral de 12 semanas.	1++ NICE Friedlander M,2002
E	Se ha observado que la recurrencia se presenta a ganglios retroperitoneales representan el 81%, supraclaviculares 71%, pulmonares 7% hepáticas o carcinomatosis 8% y óseas 16%.	1++ NICE Friedlander M,2002
E	La finalidad de la quimioterapia en estas pacientes es paliativa con el objetivo de disminuir síntomas y mejorar la calidad de vida, sin generar morbilidad.	1 ESMO Colombo N, 2012
E	Las pacientes con estadio IVB tiene un a sobrevida global de 9% a 5 años, por lo general son candidatas a quimioterapia sistémica o radioterapia paliativa para el control de sus síntomas.	1 ESMO Colombo N, 2012



4.3.10. Enfermedad recurrente o persistente.

Е	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	Para el tratamiento de la recurrencia locorregional se debe tomar en cuenta: - Antecedente de cirugía sin radioterapia - Quimioradioterapia previa - Antecedente de radioterapia radical	4 NICE Verma J, 2016
E	El tratamiento de las pacientes que recibieron RT de acuerdo al sitio de la enfermedad recurrente: ■ Enfermedad central no mayor a 3 cm: ■ Excenteración pélvica + RT intraoperatoria si cuenta con el recurso ■ En pacientes con tumor ≤ 2 cm: ■ Histerectomía radical o valorar reirradiación bajo protocolo. ■ Enfermedad periférica: ■ A considerar cirugía vs quimioterapia seguidas de radioterapia local. ■ A considerar radioterapia sola. ■ Dependerá de las condiciones locales de la lesión.	Nivel Bajo con experiencia clínica apropiada NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
R	En pacientes sin radioterapia previa, considerar resección quirúrgica si es posible, más RT ± QT basada en platino ± braquiterapia. Si se presenta recurrencia: ensayo clínico de QT.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
E	La enfermedad persistente posterior a tratamiento sistémico y/o recurrente metastásica es susceptible de ser tratada localmente cuando puede ser resecada (hígado, pulmón, cerebro) cuando por clínica e imagen no existe evidencia de enfermedad en otros sitios. Cuando hay múltiples lesiones en cerebro o en hueso lo indicado es radioterapia.	Nivel Bajo con experiencia clínica apropiada NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016

E	En una serie de 29 casos de resección de metástasis pulmonares en cáncer cervico-uterino reportaron intervalo libre de enfermedad de 42 meses, supervivencia libre de enfermedad a 5 años de 32.9% y se identificaron en el análisis multivariado como factores pronóstico de resecabilidad menos de 2 metástasis, variedad histológica epidermoide el intervalo libre enfermedad fue mayor a 12 meses.	2+ NICE Yamamoto K, 2004
R	La resección de metástasis puede ser considerada en casos seleccionados con menos de 2 lesiones, variedad epidermoide intervalo libre de enfermedad mayor a 12 meses.	2 GRADE Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014
R	Está indicada la quimioterapia posterior a cirugía en las metástasis hepáticas y pulmonares.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
E	En la paciente que presenta metástasis óseas la media de sobrevida es de 10 meses, y el tratamiento con radioterapia provee paliación del dolor, sin mejorar el pronóstico.	2+ NICE Yoon A, 2013
E	La media de sobrevida en pacientes con metástasis ósea tratada con radioterapia ± quimioterapia es mejor que la quimioterapia sola (12 vs 7 meses).	2+ NICE Yoon A, 2013
R	En toda paciente con antecedente de cáncer cervico- uterino que durante su vigilancia se observe por imagen lesión única a distancia sospechosa de metástasis, es recomendable analizar el caso en sesión conjunta para seleccionar los casos que son susceptibles de tratamiento quirúrgico.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
R	El tratamiento sistémico con citotóxicos en enfermedad recurrente o persistente, se recomienda sea similar al manejo proporcionado en etapa clínica IVB.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016

E	Los regímenes terapéuticos utilizando ácido zolendronico han demostrado disminución en la progresión de lesiones malignas óseas.	4 NICE Stresing V, 2007
R	En las lesiones óseas se recomienda el uso de bifosfonatos.	D NICE Stresing V, 2007
E	El rol que tiene la quimioterapia en la enfermedad metastásica es paliativo, debido a que disminuye la sintomatología y mejora la calidad de vida. El estado funcional (ECOG) recomendado para el tratamiento paliativo es 0-1 y algunos 2 (casos individualizados).	I ESMO Colombo N, 2012
E	El cisplatino es el medicamento de primera línea recomendado.	A ESMO Colombo N, 2012
E	El grupo de estudio Tewari publicado en 2014 en el New England, demostró que la suma del bevacizumab más la QT se asoció con un incremento en los resultados de sobrevida (17 meses vs 13.3 meses con un HR para muerte de 0.71; 98% IC 0.54-0.95, con una P= 0.004 y una alta tasa de respuesta (48% Vs 36%) con p=0.008.	1++ NICE Tewari K, S, 2014

4.4. Situaciones Especiales

4.4.1. Manejo de la paciente embarazada con cáncer cervicouterino

Е	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	El cáncer cervicouterino es el cáncer más común durante el embarazo. Dos terceras partes son diagnosticadas en etapa temprana.	4 NICE Russa M, 2016
R	Los centros oncológicos que tratan a pacientes embarazadas deben analizar los casos por un comité multidisciplinario, individualizando el problema y con el consentimiento informado de la paciente.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016

R	La evaluación por historia clínica y examen físico es el primer paso en la evaluación de la paciente con embarazo y cáncer.	GRADE Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014
R	La estadificación se basa en el examen clínico (<i>Ver Anexo 5.3 Cuadro1</i>), siguiendo los lineamientos propuestos por la FIGO. Los estudios de imagen no modifican la estadificación.	Q GRADE Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014
R	Los estudios de rayos x sólo se recomiendan en casos de sospecha de enfermedad localmente avanzada con mandil abdominal de protección.	D NICE Russa M, 2016
E	La resonancia magnética sin contraste es el mejor estudio para determinar la extensión local de la enfermedad así como la presencia de ganglios linfáticos.	4 NICE Russa M, 2016
R	En paciente con adenocarcinoma o estadio localmente avanzado debe considerarse realizar ultrasonido pélvico y resonancia magnética.	Q GRADE Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014
E	La tomografía axial computada y la tomografía con emisión de positrones están contraindicadas en el embarazo.	1 GRADE Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014
R	La paciente necesita de orientación cuidadosa para tomar la decisión de interrumpir el embarazo o continuarlo, así como para postergar o recibir el tratamiento durante la gestación y sincronizar la resolución del embarazo. Información que se recomienda esté registrada en el expediente clínico.	GRADE Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014

R	Los 5 criterios que rigen el tratamiento de cáncer cervicouterino en el embarazo son: • Etapa clínica (tamaño tumoral) • Edad gestacional • Estadio de ganglios linfáticos • Subtipo histológico • Deseo de la paciente de continuar el embarazo.	1 GRADE Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014
R	Se recomienda realizar los procedimientos quirúrgicos a partir del 2º trimestre del embarazo solamente en caso necesario.	D NICE Amant F,2014
E	Tratamiento sin deseo de preservar del embarazo: EC IA1: Cono cervical. EC IA2 a IB1: histerectomía radical + LPB sin deseo de fertilidad (<24 SDG), traquelectomía radical + LPB con deseo de fertilidad. IB2 o >: Evacuación uterina en primer trimestre, 12- 14 SDG (histerotomía).	4 NICE Russa M, 2016
E	El límite para considerar preservación del embarazo, la edad gestacional recomendada es: mayor de 24 SDG. En embarazos del primer trimestre se tiene que contemplar la terminación del embarazo aun con deseo de preservación.	4 NICE Russa M, 2016
E	Tratamiento con deseo de preservar embarazo: EC IA1 a IB1: Cono cervical. EC IB2 o >: quimioterapia neoadyuvante (> 1 trimestre)y posterior resolución del embarazo al documentarse madurez pulmonar.	4 NICE Amant F,2014
E	La edad gestacional apropiada para realizar la linfadenectomía pélvica es de 22 a 24 SDG. Cuando está indicada disección ganglionar pélvica puede ser por laparotomía o laparoscopia, dependiendo de la técnica que elija el cirujano y el recurso del centro oncológico.	4 NICE Russa M, 2016 4 NICE Amant F,2014

R	La quimioterapia neoadyuvante puede ser una estrategia solo cuando se desea preservar el embarazo y se busca la madurez fetal.	D NICE Amant F,2014
E	En un estudio en donde se valoró la respuesta de la quimioterapia neoadyuvante durante el embarazo, el cual se mantuvo hasta la semana 33,2 en promedio y las respuestas fueron las siguientes: Respuesta completa: 6,25% Respuesta parcial: 62.5% Enfermedad estable: 28,1%, Progresión de la enfermedad: 3,1%.	4 NICE Amant F,2014
E	El riesgo de teratogénesis en el primer trimestre es de 7 a 17 % con cisplatino y 25 % en terapia combinada. Durante el segundo y tercer trimestre el riesgo de malformaciones se aproxima al de la población general 3%.	4 NICE Russa M, 2016 2 GRADE Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino, 2014
R	La terminación del embarazo es por vía abdominal.	4 NICE Russa M, 2016

4.5. Cáncer Incidental

E	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	En ocasiones el carcinoma cervical invasor se diagnostica posterior a histerectomía secundaria a patología benigna.	Nivel Bajo con experiencia clínica apropiada NCCN National Comprehensive
		Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016

E	El tratamiento para tumores mayores a IA1 sin infiltración linfovascular se recomienda observación y vigilancia con revisión clínica ginecológica. Para estadios IAI con infiltración linfovascular o IA2 se recomienda parametrectomia, vaginectomia del tercio superior, linfadenectomía pélvica bilateral y muestreo de ganglios paraaorticos. En estadios mayores y/o márgenes son positivos o los estudios de imagen reportan ganglios linfáticos negativos la quimio-radioterapia concomitante a base de cisplatino con o sin braquiterapia individualizada.	Nivel Bajo con experiencia clínica apropiada NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
R	En etapa lb1 se podría realizar la cirugía apropiada para la etapa y considerar factores pronóstico de acuerdo a los criterios de Sedlis y Peters o valorar radio-quimioterapia concomitante.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016

4.6. Seguimiento

EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN		NIVEL / GRADO
R	La vigilancia se llevara a cabo con la exploración física en cada consulta, citología anual, colposcopia cuando se cuente con el recurso. Los estudios de imagen (TT, TC, PET, RM) están indicados con presencia de síntomas o hallazgos clínicos de sospecha de recurrencia. La revisión clínica se efectúa: Cada 3-6 meses los 2 primeros años. Del tercero al quinto año cada 6-12 meses. Después del 5º año revisión anual, aunque hay que individualizar el riesgo de recurrencia en cada paciente.	2A NCCN National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology,2016
	Individualizar cada caso y realizar estudios de imagen únicamente cuando los síntomas o los hallazgos clínicos lo justifiquen.	Punto de buena práctica.

4.7. Criterios de Referencia

4.7.1. De segundo a tercer nivel de atención.

E	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
	Podrán tratarse en ginecología de segundo nivel pacientes que presenten: o Pacientes con cáncer cervicouterino in situ. o Pacientes con etapa clínica IA1 sin infiltración linfovascular.	Punto de buena práctica.
	 Serán enviadas a oncología quirúrgica pacientes con: Diagnóstico histológico por cono de cáncer cervicouterino etapa IA1 con infiltración linfovascular. Pacientes con etapa clínica IA2 a IV. Paciente con antecedente de cáncer cervicouterino que durante la vigilancia posterior a 5 años, presente sospecha de recurrencia locorregional y/o sistémica. Paciente con embarazo y diagnóstico de cáncer cervicouterino. 	Punto de buena práctica.
	La morbilidad vesico-rectal posterior a radioterapia debe ser tratada por el especialista correspondiente (urología, proctología).	Punto de buena práctica.

4.8. Criterios de contra-referencia

4.8.1. De tercero a segundo nivel de atención

E	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
\checkmark	Serán enviadas a segundo nivel: o Pacientes que recibieron tratamiento y	Punto de buena práctica.
	concluyeron su vigilancia por 5 años en centro oncológico.	

5. ANEXOS

5.1. Protocolo de Búsqueda

La búsqueda sistemática de información se enfocó en documentos obtenidos acerca de la temática **Tratamiento del cáncer cervicouterino en segundo y tercer nivel de atención**. La búsqueda se realizó en PubMed y en el listado de sitios Web para la búsqueda de Guías de Práctica Clínica.

Criterios de inclusión:

- Documentos escritos en Español e Ingles
- Documentos publicados los últimos 10 años.
- Documentos enfocados Tratamiento del Cáncer Cervicouterino

Criterios de exclusión:

• Documentos escritos en otro idioma que no sea español o inglés.

5.1.1. Estrategia de búsqueda

5.1.1.1. Primera Etapa

Esta primera etapa consistió en buscar documentos relacionados al tema **Tratamiento del cáncer cervicouterino** en PubMed. La búsqueda se limitó a estudios en humanos, documentos publicados durante los últimos 5 años, en idioma inglés y español, del tipo de documento de Guías de Práctica Clínica y se utilizaron términos validados del MeSh. Se utilizó el(los) término(s) **cervical cancer, uterine Cervical cancer, uterine Cervical Neoplasms.** Esta etapa de la estrategia de búsqueda dio **789** resultados, de los cuales se utilizaron **45** documentos para la elaboración de la guía.

BÚSQUEDA	RESULTADO
("cervical cancer OR Uterine Cervical cancer OR Uterine Cervical Neoplasms/classification"[Mesh] OR "Uterine Cervical Neoplasms/complications"[Mesh] OR "Uterine Cervical Neoplasms/drug therapy"[Mesh] OR "Uterine Cervical Neoplasms/epidemiology"[Mesh] OR "Uterine Cervical Neoplasms/mortality"[Mesh] OR "Uterine Cervical Neoplasms/pathology"[Mesh] OR "Uterine Cervical Neoplasms/physiopathology"[Mesh] OR "Uterine Cervical Neoplasms/physiopathology"[Mesh] OR "Uterine Cervical Neoplasms/radiotherapy"[Mesh] OR "Uterine Cervical Neoplasms/radiotherapy"[Mesh] OR "Uterine Cervical Neoplasms/therapy"[Mesh]) AND ((Clinical Study[ptyp] OR Clinical Trial[ptyp] OR Guideline[ptyp] OR Meta-Analysis[ptyp] OR Multicenter Study[ptyp] OR Practice Guideline[ptyp] OR Randomized Controlled Trial[ptyp] OR Review[ptyp] OR systematic[sb]) AND "2007/08/25"[PDat] : "2016/08/22"[PDat] AND "humans"[MeSH Terms] AND English[lang] AND "female"[MeSH Terms] AND "male"[MeSH Terms] AND ("aged"[MeSH Terms])	789

Algoritmo de búsqueda:

- 1. cervical cancer [Mesh]
- 2. Uterine Cervical cancer [Mesh]-
- 3. Uterine Cervical Neoplasms [Mesh]
- 4. #1 OR #2 OR #3
- 5. classifications[Subheading]
- 6. complications[Subheading]
- 7. drug therapy [Subheading]
- 8. epidemiology s[Subheading]
- 9. mortality [Subheading]
- 10.pathology [Subheading]
- 11.drug therapy[Subheading]
- 12.physiopathology [Subheading]
- 13.radiotherapy [Subheading]
- 14. surgery [Subheading]
- 15.therapy [Subheading]
- 16.#5 OR #6 OR #7 OR#8 OR #9 OR #10 OR #11 OR#12 OR#13 OR#14 OR#15
- 17. Clinical Study
- 18. Clinical Trial
- 19. Guideline
- 20. Meta-Analysis
- 21. Multicenter Study
- 22. Practice Guideline
- 23. Randomized Controlled Trial
- 24. Review
- 25. systematic
- 26.#17 OR #18 OR #19 OR #20 OR # 21 OR #22 OR # 23 OR #24 OR #25
- 27.#16 AND #26
- 28. "2007/08/25"[PDat]: "2016/08/22"[PDat]
- 29.# 27 AND # 28
- 30. Humans [Mesh]
- 31.# 29 AND #30
- 32.English[lang]
- 33.# 31 AND #32
- 34.Female[MeSH Terms]
- 35.Male[MeSH Terms]
- 36.# 34 AND #35
- 37.# 33 AND 36
- 38. Aged [MeSH Terms]
- 39.#79 AND #38
- 40. Adult[MeSH]
- 41.# 39 AND # 40
- 42.(#1 OR #2 OR #3) AND(#5 OR #6 OR #7 OR#8 OR #9 OR #10 OR #11 OR#12 OR#13 OR#14 OR#15) AND (# 17 OR # 18 OR # 19 OR #20 OR #21 OR # 22 OR#23 OR #24 OR#25) AND # 28 AND # 30 AND #32 AND #34 AND #35 AND #38 AND #40.

5.1.1.2 Segunda Etapa

En esta etapa se realizó la búsqueda en **National Comprehensive Cancer Network** con el término **Cervical Cancer.** Se obtuvieron **2** resultados de los cuales se utilizaron **1** documentos para la elaboración de la guía

5.1.1.3 Tercera Etapa

En esta etapa se realizó la búsqueda en sitios Web en los que se buscaron Guías de Práctica Clínica con el término **Cervical cancer.** A continuación se presenta una tabla que muestra los sitios Web de los que se obtuvieron los documentos que se utilizaron en la elaboración de la guía.

SITIOS WEB	# DE RESULTADOS Obtenidos	# DE DOCUMENTOS utilizados
Tripdatabase	12	2
E-Guidelines	23	0
National Guideline Clearinhouse	90	2
Total	125	4

En resumen, de **125** resultados encontrados, **4** fueron útiles para el desarrollo de esta guía.

5.2. Escalas de Gradación

Niveles de evidencia de acuerdo a la Guía clínica cáncer cervicouterino. Santiago: minsal, 2010.

Nivel	Descripción
1	Ensayos aleatorizados
2	Estudios de cohorte, estudios de casos y controles, ensayos sin asignación aleatoria
3	Estudios descriptivos
4	Opinión de expertos

Grados de recomendación

Grado	Descripción
A	Altamente recomendada, basada en estudios de buena calidad.
B Recomendada, basada en estudios de calidad moderada.	
С	Recomendación basada exclusivamente en opinión de expertos o estudios de baja calidad.
1	Insuficiente información para formular una recomendación.

Tomado de: MINISTERIO DE SALUD. Guía Clínica CÁNCER CERVICOUTERINO. Santiago: Minsal, 2010.

Sistema de clasificación de evidencia NICE: Guideline Development Methods

6. Niveles de evidencia para estudios de intervención		
Niveles de evidencia	Interpretación	
1++	Metaanálisis, revisiones sistemáticas de ensayos clínicos aleatorizados o ensayos clínicos de alta calidad con muy poco riesgo de sesgo.	
1+	Metaanálisis, revisiones sistemáticas de ensayos clínicos o bien realizados con poco riesgo de sesgo.	
1-	Metaanálisis, revisiones sistemáticas de ensayos clínicos o ensayos clínicos con un alto riesgo de sesgos.	
2++	Revisiones sistemáticas de estudios de cohortes o casos-control o de estudios de pruebas diagnósticas de alta calidad, estudios de cohortes o casos-control o de pruebas diagnósticas de alta calidad con riesgo muy bajo de sesgo, y con una moderada probabilidad de establecer una relación causal.	
2+	Estudios de cohortes o casos-controlo estudios de pruebas diagnósticas bien realizadas con bajo riesgo de sesgo, y con una moderada probabilidad de establecer una relación causal.	
2-	Estudios de cohortes o casos-control o de pruebas diagnósticas con alto riesgo de sesgo	
3	Estudios no analíticos, como informe de casos y series de casos	
4	Opinión de expertos.	

Grados de Recomendación para estudios de intervención

Grados de Recomendación	Interpretación
A	Al menos un meta-análisis, revisión sistemática o ensayo clínico clasificado como 1++ y directamente aplicables a la población diana de la guía; o un volúmen de evidencia compuesta por estudios clasificados como 1+ y con gran consistencia entre ellos.
В	Un volumen de evidencia compuesta por estudios clasificados como 2++, directamente aplicables a la población diana de la guía y que demuestran una gran consistencia entre ellos. O evidencia extrapolada desde estudios clasificados como 1++ o 1+.
С	Un volumen de evidencia compuesta por estudios estudios clasificados como 2+ directamente aplicables a la población diana de la Guía que demuestran gran consistencia entre ellos; o evidencia extrapolada desde estudios clasificados como 2++.
D	Evidencia nivel 3 o 4, o evidencia extrapolada desde estudios clasificados como 2+.
Buena Práctica	Práctica recomendada, basada en la experiencia clínica y el consenso del equipo redactor

Tomado de: National Institute for Clinical Excellence (NICE). Guidelines Development methods. Guideline Development Methods-Chapter 7: Reviewing and grading the evidence. London: NICE update March 2005. The guidelines manual 2009.

Gradación de Evidencias de National Comprehensive Cancer Network (NCCN)

Categoría	Interpretación	
1	Consenso NCCN con uniformidad, basado en evidencia de alto nivel con recomendación apropiada.	
2A	Consenso NCCN con uniformidad, basado en evidencia de bajo nivel incluyendo experiencia clínica con recomendación apropiada.	
2B	Consenso NCCN sin uniformidad (pero no con gran desacuerdo) basado en evidencia de bajo nivel incluyendo experiencia clínica con recomendación apropiada.	
3	Consenso NCCN con gran desacuerdo y considerando recomendación apropiada.	
	relopment and Update of the NCCN Guidelines. Disponible enserges	

Niveles de evidencia. European School of Oncology & Breast Unit, ESMO. (Adaptado del sistema de Gradación de la Sociedad de Enfermedades Infecciosas del Servicio de Salud Pública de los Estados Unidos).

Niveles de evidencia	Interpretación
I	Pruebas de al menos un ensayo a gran escala, aleatorizado, controlado de buena calidad metodológica (bajo potencial de sesgo) o metaanálisis bien realizados, ensayos aleatorios sin heterogeneidad.
II	Pequeños ensayos aleatorios largos, ensayos aleatorios con una sospecha de baja calidad metodológica o metaanálisis de tales ensayos o de los ensayos con heterogeneidad demostrada.
III	Estudios de cohorte prospectivo
IV	Estudios de cohortes retrospectivos o estudios de casos y controles
V	Estudios sin grupo control, informes de casos, opiniones de expertos

Grado de recomendación European School of Oncology & Breast Unit, ESMO.

	. 31					
Grados de recomendación	7. Interpretación					
Α	Una fuerte evidencia de la eficacia con un beneficio clínico considerable, muy recomendado					
В	Una fuerte o moderada evidencia para la eficacia pero con un limitado beneficio clínico, generalmente se recomienda					
С	Insuficiente evidencia para la eficacia o beneficio, no compensa el riesgo o las desventajas (eventos adversos, los costos), opcional.					
D	Moderada evidencia en contra de la eficacia o para los resultados adversos, en general, no se recomienda					

(Adaptado del sistema de Gradación de la Sociedad de Enfermedades Infecciosas del servicio de Salud Pública de los Estados Unidos).

Sistema GRADE

Niveles de Evidencia					
Grado	Calidad de la Evidencia	Significado			
A	Alta	Existe confianza en que el efecto verdadero esté proximo al efecto estimado			
В	Moderada	Es probable que el efecto verdadero esté proximo al estimado, per es posible que sea diferente			
С	Baja	El efecto verdadero puede ser significativamente diferente al estimado			
D	Muy Baja	El efecto estimado es muy incierto y, con frecuencia, será erróneo			
Grado de Recomendación					
Grado	Expresión	Significado			
1	Se recomienda	La mayoría de los pacientes debería recibir la acción recomendada			
2	Se sugiere	Muchos pacientes debería recibir la acción recomendada, aunque un porcentaje significativo puede ser objeto de una aproximación distinta			
Sin grado	Esta expresión se utliza, en general, para recomendaciones basadas en el sentido común y sobre temas entre los que la aplicación de la evidencia no es adecuada.				

Tomado de: GAMO (Gaceta Mexicana de Oncología). Sociedad Mexicana de Oncología A.C. Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino. Gaceta Mexicana de Oncología Volumen 13, Supl. 4 2014.

Niveles de evidencia. Secretaría Técnica AUGE MINSAL. Ministerio de Salud. Guía Clínica Cáncer Cervicouterino, 2015

NIVELES DE Evidencia	Interpretación
1	Revisiones sistemáticas de ensayos clínicos aleatorizados, otras revisiones sistemáticas, metanálisis, ensayor aleatorizados, informes de evaluación de teccnologías sanitarias.
2	Estudios de cohorte, estudios de casos y controles, ensayos sin asignación aleatoria.
3	Estudios descriptivios, series de casos o reportes de casos.
4	Opinión de expertos.

Grado de recomendación. Secretaría Técnica AUGE MINSAL Ministerio de Salud. Guía Clínica Cáncer Cervicouterino, 2015

GRADOS DE RECOMENDACIÓ N	8. Interpretación
A	Altamente recomendado, basado en estudios de buena calidad. En intervenciones: revisiones sistemáticas de ensayos clónicos aleatorizados, otras revisiones sistemáticas con o sin metanálisis, informes de evaluación de tecnologías sanitarias; en factores de riesgo o pronóstico: estudios de cohorte con análisis multivariado; en pruebas diagnósticas estudios con gold estándar, adecuada descripción de la prueba y ciego.
В	Recomendado, basado en estudios de calidad moderada. En intervenciones: estudios aleatorizados con limitaciones metodológicas u otas formas de estudio controlado sin asignación aleatoria (ej. Estudios experimentales); en factores de riesgo o pronóstico; estudios de cohorte sin análisis multivariado, estudios de casos y controles; en pruebas diagnósticas: estudios con gold estándar, pero con limitaciones metodológicas.
С	Recomendación basada exclusivamente en opinión de expertos o estudios descriptivos, series de casos, reportes de casos, otros estudios no controlados o con alto potencial de sesgo. En pruebas diagnósticas, estudios sin gold estándar.
I	Información Insuficiente. Los estudios disponibles no permiten establecer la efectividad o el balance beneficio/daño de la intervención, no hay estudios en el tema, o tampoco existe consenso suficiente para considerar que la intervención se encuentra avalada por la práctica
ВР	Recomendación basada en la experiencia y práctica del grupo de expertos.

Tomado de: Ministerio de Salud. Guía Clínica Cáncer Cervicouterino, 2015

5.3 Escalas de Gradación

Cuadro 1. Sistema de Estadificación para el Cáncer del Cuello Uterino de acuerdo a la AJCC (American Joint Committee on Cancer) y la FIGO (International Federation of Gynecology and Obstetrics).

		y ia Figo (international rederation of Gynecology and Obstetrics).
Categoría	Estadio	Interpretación
TX		Tumor primario no valorable
T0		Sin evidencia de tumor primario
Tis	0	Carcinoa In situ
T1	1	Carcinoma in situ confinado al cérvix (debe descartarse la extensión al cuerpo uteino=
T1a	la	Carcinoma invasivo diagnosticado por microscopía. Todas las lesiones macroscópicamente visibles- incluso con invasión superficial- son T1b/lb. Invasión estromal con un máximo de profundidad de 5 mm medidos de la base del epitelio, y una diseminación horizontal menor a 7 mm. La invasión al espacio vascular, venoso o linfático no afecta la clasificación
T1a1	la1	Invasión estromal no más profunda de 3 mm y no mayor de 7 mm de diseminación horizontal
T1a2	la2	Invasión estromal mayor de 3mm, pero no menor de 5 mm y no mayor de 7 mm de diseminación horizontal.
T1b	lb	Lesión visible limitada al cérvix o enfermedad microscópica mayor que T1a2/la2
T1b1	lb1	Lesión clínicamente visible no mayor de 4 cm.
T1b2	lb2	Lesión clínicamente visible mayor a 4 cm
T2	II	El tumor se extiende más allá del útero, pero no a las paredes laterales de la pelvis, ni al tercio inferior de la vagina.
T2a	lla	Compromiso vaginal sin compromiso parametrial.
T2b	llb	Tumor con compromiso parametrial
Т3	III	El tumor se extiente a las parees laterales de la pelvis, causa hidronefrosis o se extiende al tercio inferior dela vagina.
T3a	Illa	Compromiso del tercio inferior de la vagina sin extensión a la pared pélvica.
T3b	IIIb	Tumor que se extiende a la pared pélvica y/o causa hidronefrosis o desfuncionaliza el riñón.
T4	IVa	Tumor que invade la mucosa de la vejiga o recto, y/o se extiende más allá de la pelvis verdadera.
M1	IVb	Metástasis a distancia

Ganglios linfáticos regionales (N)					
NX Ganglios linfáticos regionales no valorables					
N0	Sin metástasis a ganglios linfáticos regionales				
N1	Metástasis a gánglios linfáticos regionales				

Metástasisi a distancia (M)				
MX Metástasis a distancia no valorables				
M0	Sin metástasis a distancia			
M1	Con metástasis a distancia			

Estadios por Grupo							
Estadio	Т	N	M				
0	Tis	N0	M0				
la1	T1a1	N0	M0				
la2	T1a2	N0	M0				
lb1	T1b1	N0	M0				
lb2	T1b2	N0	M0				
lla	T2a	N0	M0				
IIb	T2b	N0	M0				
IIIa	T3a	N0	M0				
IIIb	T1	N1	M0				
	T2	N1	MO				
	T3a	N1	MO				
	T3b	Cualquier N	MO				
IVa	T4	Cualquier N	M0				
IVb	Cualquier T	Cualquier N	M1				

Tomado de: Chavaro VN, Arroyo HG, Alcazar LF, Muruchi GGM, Pérez Zuñiga I. Cáncer cervicouterino. Anales de Radiología México.2009;1:61-79

Cuadro 2. Niveles de radicalidad quirúrgica (EORTC/ Querleu Morrow)

EORTC* (Piver) Tipo	EORTC (Piver) Límites anatómicos	Querleu-Morrow Tipo	Querleu-Morrow Límites anatómicos
Tipo I Histerectomía simple extrafascial	(No histerectomía radical)	Tipo A Resección mínima del ligamento cardinal	Resección medial al uréter sin movilización de éste de su lecho. No resección de úterosacro ni pilar vesical
Tipo II Histerectomía radical modificada	Disección del uréter en el punto de entrada en vejiga. Exéresis de vagina superior, tejido paracervical y mitad medial de parametrio y uterosacro	Tipo B 1 Resección a nivel del túnel del uréter Tipo B 2	Movilización lateral del uréter y resección a nivel de su lecho. Resección parcial de pilar vesical y uterosacro Con linfadenectomía paracervical
Tipo III Histerectomía radical	Exéresis de 1/3 superior de vagina y parametrio y uterosacro en su totalidad Ligadura de vasos uterinos en su origen	Tipo C Sección de ligamento cardinal hasta el sistema vascular de ilíaca interna C1	Movilización completa del uréter y sección de ligamento cardinal, pilar vesical y uterosacro, con 20 mm de vagina (con paracolpos correspondiente) Preservación nerviosa. No preservación nerviosa
Tipo IV Histerectomía radical extendida	Tipo III pero con exéresis de ¾ partes superiores de vagina	Tipo D Extensión de la resección lateral.	Cirugías de exenteración pelviana.
Tipo V Exenteración parcial	Exéresis de uréter Terminal y/o resección parcial de vejiga o recto	D1 D2	Exéresis total del paracérvix Incluye fascias musculares

^{*}EORTC: European Organization for Reserch ant Treatment of Cancer.

Tomado de: Oncoguías SEGO: Cáncer de Cuello Uterino 2008. Guías de práctica clínica en cáncer ginecológico y mamario. Publicaciones SEGO, octubre 2008.

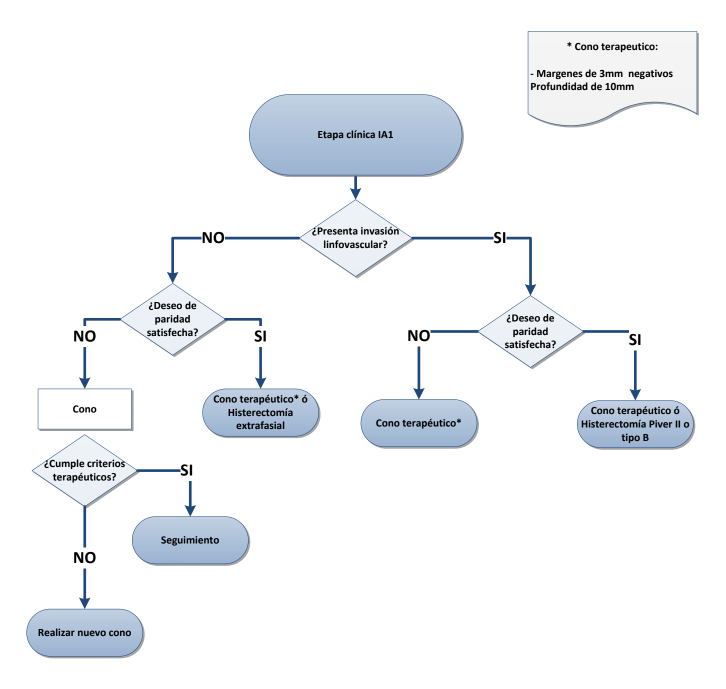
Cuadro 3. Grupo de riesgo de recurrencia de Cáncer cervicouterino posterior a tratamiento quirúrgico (Sedlis y Peters).

Riesgo de Recurrencia	Hallazgos histopatológicos
• Intermedio	 Presencia de invasión linfovascular más invasión del tercio profundo del estroma cervical y tumor de cualquier tamaño. Presencia de invasión linfovascular más invasión del tercio medio del estroma cervical y tumor ≥2cm. Presencia de invasión linfovascular más invasión del tercio superficial del estroma cervical y tumor ≥5cm. Sin invasión linfovascular, pero con invasión al tercio medio o profundo del estroma cervical y tumor ≥4cm.
• Alto	 Márgenes quirúrgicos positivos. Afección de ganglios pélvicos confirmados patológicamente. Involucro microscópico de los Parametrios.

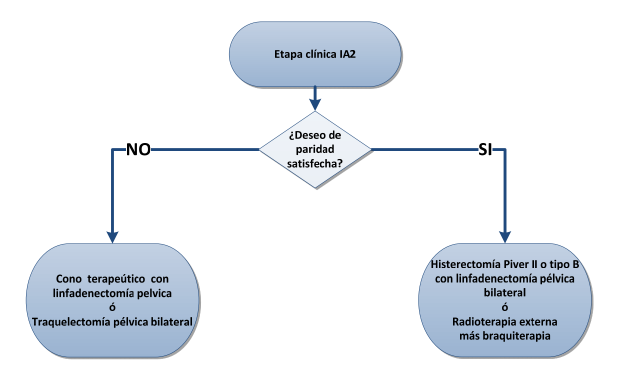
Tomado de: Rotman, M. Int J Radiat Oncol Biol Phys. 2006;65(1):169.

5.4 Diagramas de Flujo

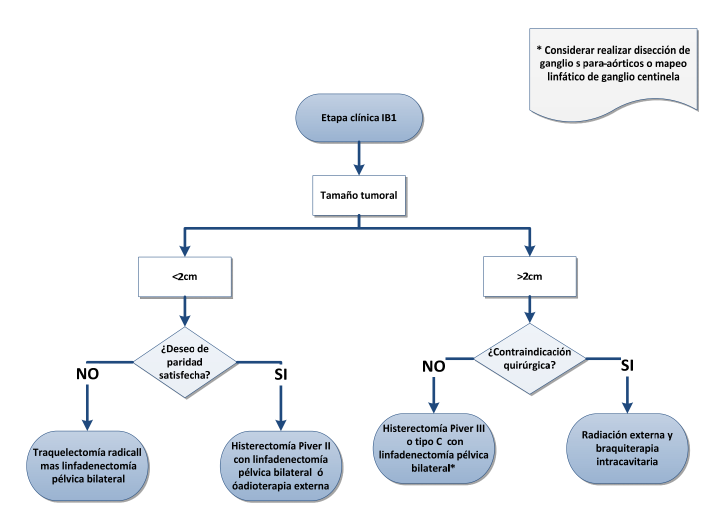
Algoritmo 1. Tratamiento del Cáncer Cervico-uterino etapa clínica IA1.



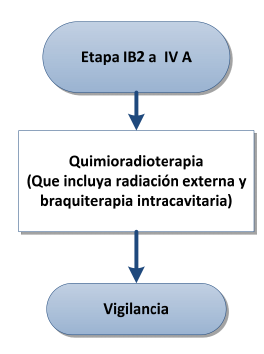
Algoritmo 2. Tratamiento del Cáncer Cervico-uterino etapa clínica IA2.



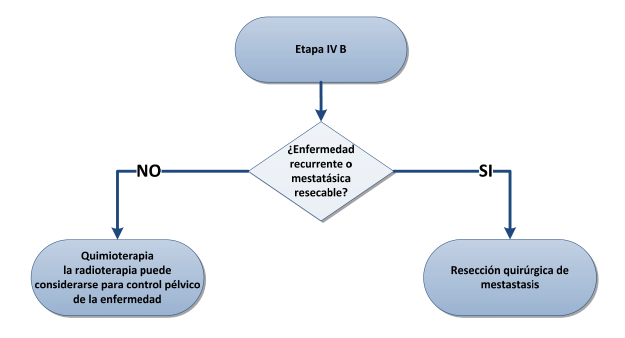
Algoritmo 3. Tratamiento del Cáncer Cervico-uterino etapa clínica IB1.

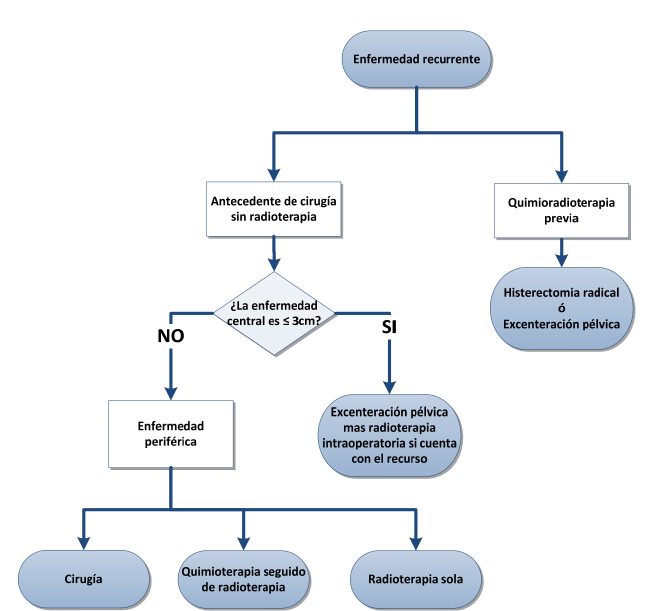


Algoritmo 4. Tratamiento del Cáncer Cervico-uterino etapa clínica IB2 - IVA.



Algoritmo 5. Tratamiento del Cáncer Cervico-uterino etapa clínica IVB.





Algoritmo 6. Tratamiento de la enfermedad recurrente.

5.5 Listado de Recursos

5.5.1 Tabla de Medicamentos

Medicamentos mencionados en la guía e indicados en el tratamiento de **Tratamiento del Cáncer Cervicouterino en Segundo y Tercer nivel de atención** del **Cuadro Básico del Instituto Mexicano del Seguro Social**:

	Cuadro Básico de Medicamentos						
CLAVE	Principio activo	Dosis Recomendada	Presentación	Тіемро	EFECTOS ADVERSOS	Interacciones	Contraindicaciones
010.000.5468.00	Ácido zolendronico	Infusión intravenosa. Adultos: 4 mg durante 15 minutos, cada 3 ó 4 semanas. Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadasen frascos de vidrio.	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con 5 ml contiene: Ácido zoledrónico monohidratado equivalente a 4.0 mg de ácido zoledrónico Envase con un frasco ámpula.	Cada 3 ó 4 semanas	Fiebre, náuseas, vómito, tumefacción en el punto de infusión, exantema, prurito, dolor torácico.	Ninguna de importancia clínica.	Hipersensibilidad al fármaco, embarazo, lactancia, insuficiencia renal o hepática.
010.000.5472.00	Bevacizumab	Intravenosa en infusión Adultos: Cáncer colorrectal 5 mg/kg de peso corporal una vez cada 14 días. Cáncer de mama 10 mg/kg de peso corporal una vez cada 14 días.	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Bevacizumab 100 mg Envase con frasco ámpula con 4 ml.	Cada 14 días.	Astenia, diarrea, náusea y dolor, proteinuria.	Ninguna de importancia clínica.	Hipersensibilidad al fármaco.
010.000.5473.00	Bevacizumab	Intravenosa en infusión Adultos: Cáncer colorrectal 5 mg/kg de peso corporal una vez cada 14 días. Cáncer de mama 10 mg/kg de peso corporal una vez cada 14 días.	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Bevacizumab 400 mg Envase con frasco ámpula	Cada 14 días.	Astenia, diarrea, náusea y dolor, proteinuria.	Ninguna de importancia clínica.	Hipersensibilidad al fármaco.

			con 16ml.				
010.000.3046.00	Cisplatino	Intravenosa. Adultos y niños: En general se utilizan de 20 mg/m2 de superficie corporal /día, por cinco días. Repetir cada 3 semanas ó 100 mg/m2 de superficie corporal, una vez, repitiéndola cada cuatro semanas.	SOLUCIÓN INYECTABLE El frasco ámpula con liofilizado o solución contiene: Cisplatino 10 mg Envase con un frasco ámpula.	Cada 3 ó 4 semanas	Insuficiencia renal aguda, sordera central, leucopenia, neuritis periférica, depresión de la médula ósea. Náusea y vómito que comienzan de una a cuatro horas después de la administración y duran un día. Hay casos de reacción anafilactoide.	Los aminoglucósidos y furosemide aumentan los efectos adversos.	Hipersensibilidad al fármaco, disfunción renal.
010.000.5435.00	Paclitaxel	Infusión intravenosa. Adultos: 135 a 250 mg/m2 de superficie corporal, en 24 horas, cada tres semanas.	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Paclitaxel 300 mg Envase con un frasco ámpula con 50 ml, con equipo para venoclisis libre de polivinilcloruro (PVC) y filtro con membrana no mayor de 0.22 m.	Cada 3 semanas	Anemia, trombocitopenia, leucopenia, hepatotoxicidad, bradicardia, hipotensión, disnea, náusea, vómito, alopecia y neuropatía periférica.	Con cisplatino, etopósido, carboplatino y fluorouracilo incrementa la mielotoxicidad. Con ketoconazol disminuye su efecto.	Hipersensibilidad al fármaco y medicamentos formulados con aceite de ricino polioxitilado.

5.6 Cédula de Verificación de Apego a las Recomendaciones Clave de la Guía de Práctica Clínica

Diagnóstico(s) Clínico(s):	Clínico(s): Cáncer cervicouterino					
CIE-9-MC / CIE-10	CIE-10:C53 Tumor maligno del cue CIE-9MC: 68.6 Histerectomía radic Exenteración pélvica, 92.2 Radioter sustancia quimioterapéutica contra	al vaginal, 68.8				
Código del CMGPC:		IMSS-333-09				
	TÍTULO DE LA GPC					
Tratamiento	Calificación de las recomendaciones					
POBLACIÓN BLANCO	USUARIOS DE LA GUÍA	NIVEL DE ATENCIÓN				
7.5. Adulto 19 a 44 años 7.6. Mediana edad 45 a 64 años 7.7. Adultos mayores 65 a 79 años 7.8. Adultos mayores de 80 y más años 7.10 Mujer	4.7. Estudiantes 4.12. Médicos especialistas 4.17. Organizaciones orientadas a enfermos	3.1.2. Secundario 3.1.3. Terciario	(Cumplida: SI=1, NO=0, No Aplica=NA)			
Consigna en el exped cérvico-uterino histori aspectos: Tacto rectov tabiques rectovaginal y supraclaviculares, axila toma de biopsia de s realizada por personal de						
El reporte de histopatología repo Margen negativo de 3 r Profundidad del cono m Sin invasión linfovascula Colposcopia adecuada Consignando el resultado en el es						
El personal de salud proporcion posterior a cirugía para recibir ra con alto riesgo de recurrencia, a consignándolo en el expediente y El personal de salud proporcio braquiterapia en pacientes con consignándolo en el expediente o Se consigna en el anota médica efectiva entre el equipo interdiscidolor, manejo de los síntomas psicológicos y psiquiátricos entragonía y el duelo), están basada supervivencia esperada.						
	SITUACIONES ESPECIALES					

	ā
En la paciente con cáncer y embarazo, realiza y consigna en el expediente la evaluación por historia clínica y examen físico.	
Consigna en el expediente clínico, el criterio para establecer el tratamiento de cáncer cervicouterino en el embarazo considerando todos los siguiente aspectos: Etapa clínica del tumor, edad gestacional, estudio de ganglios linfáticos, subtipo histológico y deseo de la paciente de continuar el embarazo.	
SEGUIMIENTO	
Realiza y consigna en el expediente clínico la vigilancia de la paciente con cáncer cervicouterino ya tratado a través de la exploración física en cada consulta, citología anual, colposcopia (cuando se cuente con el recurso). Solicitando y consignando en la nota médica los resultados de los estudios de imagen (TT, TC, PET, RM) cuando existe sospecha de síntomas o hallazgos clínicos de sospecha de recurrencia.	
Realiza y consigna en el expediente clínico la revisión clínica de la paciente en seguimiento con cáncer cervicouterino cada 3-6 meses los 2 primeros años, cada 6-12 meses del tercero al quinto año y posteriormente de forma anual después del 5° año antes ante la sospecha de recurrencia.	
Total de recomendaciones cumplidas (1)	
Total de recomendaciones no cumplidas (0)	
Total de recomendaciones que no aplican al caso evaluado (NA)	
Total de recomendaciones que aplican al caso evaluado	
Porcentaje de cumplimiento de las recomendaciones evaluadas (%)	
Apego del expediente a las recomendaciones clave de la GPC (SI/NO)	

6 GLOSARIO

Braquiterapia: Aplicación local de radiación al sitio de afección tumoral. Es un componente esencial del tratamiento del cáncer de cérvix localmente avanzado, permite alcanzar una dosis mayor de radiación al cérvix, evitando el tejido sano adyacente. (*Hank*, *K.* 2013)

Cáncer in situ: Lesión en la que todo el epitelio o la mayor parte de él muestra el aspecto celular de carcinoma. No hay invasión del estroma subyacente. (*Chavaro N,2009*)

Cáncer invasor: Cualquiera de las etapas de carcinoma invasivo, desde aquellos diagnosticados sólo por microscopio, hasta las lesiones de gran magnitud con invasión al estroma, extensión a todo el órgano, órganos adyacentes y propagación a órganos distantes. (*Chavaro N*,2009)

Cáncer microinvasor: Invasión del estroma cervical con una medida máxima de profundidad de 5 mm y una extensión horizontal máxima de 7 mm. (*Chavaro N,2009*)

Cáncer: Tumor maligno originado por la pérdida de control del crecimiento de las células, que puede invadir estructuras adyacentes o propagarse a sitios alejados y tener como resultado la muerte. (*Chavaro N.2009*)

Enfermedad central: Lesión en el sitio primario (*Chavaro N*,2009)

Enfermedad periférica: Lesión con extensión a la pared lateral pélvica a traves de los tejidos blandos y hasta los huesos de la pelvis. (*Chavaro N,2009*)

Enfermedad persistente: Se define como el recrecimiento local del tumor o el desarrollo de metáastasis a distancia, en los primeros seis meses, después de la completar el tratamiento primario de la lesion. (*Hank, K. 2013*)

Enfermedad recurrente: Se define como el recrecimiento local del tumor o el desarrollo de metáastasis a distancia, seis meses o más, después de la regresión completa de la lesión tratada. (Hank, K. 2013)

Metástasis a distancia: Lesión que afecta ganglios retroperitoneales, supraclaviculares, pulmonares, hepáticas o carcinomatosis peritoneal y diseminación ósea. (*Chavaro N,2009*)

Recurrencia ganglionar locorregional: Lesión que involucra ganglios pélvicos o inguinales. (*Chavaro N*,2009)

Abreviaturas

CaCU: Cáncer cervicouterino

FIGO: Federación Internacional de Gineco-obstetricia

Gy: Unidad de medición que evalua la cantidad de radiación absorbida por los tejidos

ILV: Infiltración linfovascular

LEC: Legrado endocervical

LEEP: Loop Electrosurgical Excision Procedure (Procedimiento de excision electroquirúrgica con asa)

asa)

LPB: Linfadenectomia pélvica bilateral

PET: Tomografía por emisión de positrones

PET-CT: tomografía axial computada por emisión de positrones

RMN: Resonancia magnética nuclear

RT: Radioterapia

TC: Tomografía axial computada

QT: Quimioterapia

QT/RT: Quimio/Radioterapia

7 BIBLIOGRAFÍA

- Amant F, Halaska MJ, Fumagalli M, Steffersen KD, Lok C, Van Calsteren K, Han SN, et al. Gynecologic Cancers in Pregnancy Guidelines of a Second International Consensus Meeting. International Journal of Gynecological Cancer. 2014;24(3): 394-403
- Barbera L, Thomas G. Management of early and locally advanced cervical cancer. Seminars in Oncology.l 2009;36(2):155-169
- Bentivegna E, Gouy S, Maulard A, Chargari C, Leary A, Morice P. Oncological outcomes after fertility-sparing surgery for cervical cancer: a systematic review. Lancet Oncol 2016; 17: e240–53
- 4 Chavaro N, Arroyo G, Alcazar LF, Muruchi GW, Pérez Z. Cáncer cervicouterino. Anales de Radiología México.2009;1:61-79
- 5 Chemoradiotherapy for Cervical Cancer Meta-analysis Collaboration (CCCMAC). Reducing uncertainties about the ef fectsof chemoradiotherapy for cervical cancer: individual patient data meta-analysis. Cochrane Database of Systematic Reviews 2010, Issue 1.Art. No.: CD008285. DOI: 10.1002/14651858.CD008285.
- 6 Chemoradiotherapy for Cervical Cancer Meta-Analysis Collaboration (CCCMAC). Reducing Uncertainties About the Effects of Chemoradiotherapy for Cervical Cancer: A Systematic Review and Meta-Analysis of Individual Patient Data From 18 Randomized Trials Chemoradiotherapy for Cervical Cancer Meta-Analysis Collaboration. J Clin Oncol. 2008;26(35):5802
- 7 Colombo N, Carinelli S, Colombo A, Marini C, Rollo D, Sessa C.ESMO Guidelines Working Group. Cervical cancer: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Annals of Oncology 2012;23 (\$7): vii27–vii32.
- FIGO Committee on Gynecologic. FIGO staging for carcinoma of the vulva, cervix, and corpus uteri. Oncology.Int J Gynaecol Obstet. 2014 May;125(2):97-8
- 9 Friedlander M , Grogan M. Guidelines for the Treatment of Recurrent and Metastatic Cervical Cancer. The Oncologist. 2002;7:342-347
- GAMO (Gaceta Mexicana de Oncología). Sociedad Mexicana de Oncología A.C. Primer consenso nacional de prevención, diagnóstico y tratamiento del cáncer cervicouterino. Gaceta Mexicana de Oncología Volumen 13, Supl. 4 2014.
- Ghadjar P, Budach V, Köhler C, Jantke A, Marnitz S. Modern radiation therapy and potential fertility preservation strategies in patients with cervical cancer undergoing chemoradiation. Radiation Oncology. 2015:10-50
- 12 Guía de Práctica Clínica en Cuidados Paliativos. México: Secretaría de Salud. 2010
- Guibovich AM. Sensibilidad y especificidad de la biopsia dirigida por colposcopia en el diagnóstico de cáncer de cévix en el Hospital Nacional Arzobispo Loayza del 2008 al 2013. Horiz Med, 2014;14(3):44-48
- Han K, Milosevic M, Fyles A, Pintilie M, Viswanathan AN. Trends in the utilization of brachytherapy in cervical cancer in the United States. Int J Radiat Oncol Biol Phys. 2013;87(1)111.
- Haensgen G, Krause U, Becker A, Stadler P, Lautenschlaeger C, Wohlrab W, Rath FW, Molls M, Dunst J. Tumor hypoxia, p53, and prognosis in cervical cancers. Int J Radiat Oncol Biol Phys. 2005;50(4):865-72.
- Hinojosa GLM y Dueñas GA. Quimioterapia en carcinoma cervicouterino. Rev Inst Nal Cancerol. 2000; 46 (1): 47-57

- Holman L, Levenback, C F., Frumovitz M. Sentinel Lymph Node Evaluation in Women with Cervical Cancer. Journal of Minimally Invasive Gynecology, 2014;21(4):540–545.
- Hongju S, Kositwattanarerk A, Hayes MP, Chuang L, Rahaman J, Heiba S, f Machac J, et.al. PET/CT Evaluation of Cervical Cancer: Spectrum of Disease. Radiographics. 2010; 30:1251–1268
- Hricak H, Gatsonis C, Chi DS, Amendola MA, Brandt K, Schwartz LH, Koelliker S, et.al. Role of imaging in pretreatment evaluation of early invasive cervical cancer: results of the intergroup study American College of Radiology Imaging Network 6651-Gynecologic Oncology Group 183. J Clin Oncol. 2005;23(36):9329-37.
- 20 Jayanthi SL, Lin ky. Cervical Cancer. Obstet Gynecol Clin North Am 2012;39(2):233-53.
- 21 Kadkhodayan S, Hasanzadeh M, Treglia G, Azad A, Yousefi Z, Zarifmahmoudi L, Sadeghi R. Sentinel node biopsy for lymph nodal staging of uterine cervix cancer: a systematic review and meta-analysis of the pertinent literature. Eur J Surg Oncol. 2015;41(1):1-20.
- 22 Kay JP, Soslow R. Current Concepts in Cervical Pathology. Current Concepts in Cervical Pathology.2009; 133:729–738
- Kim, DY., Shim, SH., Kim, SO., Lee, SW., Park, JY., Suh, DS., Nam, JH. Preoperative nomogram for the identification of lymph node metastasis in early cervical cancer. British Journal of Cancer, 2014; 110(1): 34–41.
- Kim HJ, Kim W. Method of tumor volume evaluation using magnetic resonance imaging for outcome prediction in cervical cancer treated with concurrent chemotherapy and radiotherapy. Radiat Oncol J. 2012;30(2):70-7
- Lee, L., Das, I., Higgins, S. et al, American Brachytherapy Society consensus guidelines for locally advanced carcinoma of the cervix. Part III: Low-dose-rate and pulsed-dose-rate brachytherapy. Brachytherapy. 2012;11:53–57.
- Lertsanguansinchai P, Lertbutsayanukul C, Shotelersuk K, Khorprasert C, Rojpornpradit P, Chottetanaprasith T, Srisuthep A, et al. Phase III randomized trial comparing LDR and HDR brachytherapy in treatment of cervical carcinoma. Int J Radiat Oncol Biol Phys. 2004;59(5):1424-31.
- Liu R, Wang X, Tian JH, Yang K, Wang J, Jiang L, Hao XY. High dose rate versus low dose rate intracavity brachytherapy for locally advanced uterine cervix cancer. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 10. Art. No.: CD007563. DOI: 10.1002/14651858.CD007563.pub3.
- Martinelli F, Schmeler KM, Johnson C, Brown J, Euscher ED, Ramirez PT, Frumovitz M. Utility of conization with frozen section for intraoperative triage prior to definitive hysterectomy. Gynecol Oncol. 2012 Nov;127(2):307-11
- 29 Ministerio de Salud (MINSAL). Guía Clínica CÁNCER CERVICOUTERINO.Santiago: Minsal, 2015.
- National Comprehensive Cancer Network (NCCN), Clinical Practice Guidelines in Oncology. Cervical Cancer. 2016
- Oncoguías SEGO: Cáncer de Cuello Uterino 2008. Guías de práctica clínica en cáncer ginecológico y mamario. Publicaciones SEGO, octubre 2008.
- Papoutsis D, Rodolakis A, Mesogitis S, Sotiropoulou M, Antsaklis A. Appropriate Cone Dimensions to Achieve Negative Excision Margins after Large Loop Excision of Transformation Zone in the Uterine Cervix for Cervical Intraepithelial Neoplasia. Gynecol Obstet Invest 2013;75:163-168
- Peters WA, Liu PY, Barrett RJ, Stock RJ, Monk BJ, Berek JS, Souhami L, Grigsby P, et al. Concurrent chemotherapy and pelvic radiation therapy compared with pelvic radiation therapy alone as adjuvant therapy after radical surgery in high-risk early-stage cancer of the cervix. J Clin Oncol. 2005 Apr;18(8):1606-13.

- Rogers L, Siu SSN, Luesley D, Bryant A, Dickinson HO. Radiotherapy and chemoradiation after surgery for early cervicalcancer. Cochrane Database of Systematic Reviews 2012, Issue 5. Art. No.: CD007583. DOI: 10.1002/14651858.CD007583.pub3
- Rotman M, Sedlis A, Piedmonte MR, Bundy B, Lentz SS, Muderspach LI, Zaino RJ. A phase III randomized trial of postoperative pelvic irradiation in Stage IB cervical carcinoma with poor prognostic features: follow-up of a gynecologic oncology group study. Int J Radiat Oncol Biol Phys. 2006;65(1):169-76.
- Rubio D, González M, Prieto MA, Paniagua JJ, Nicolás M. Conización cervical: conocimientos actuales y evaluación de las diferentes técnicas quirúrgicas. Prog Obstet Ginecol 2004;47(6):272-7
- Russa ML, Jeyarajah AR. Invasive cervical cancer in pregnacy. Best Practice & Research Clinical Obstetrics and Gynaecology.2016;33:44-57
- Sanfilippo JB, Ramírez CD, Larios MH, Moreno HM. Cáncer Cérvico Uterino. Seminario "El Ejercicio Actual de la Medicina",2007.
- Song S, Rudra S, Hasselle MD, Dorn PL, Mell LK, Mundt AJ, Yamada SD, Lee NK, Hasan Y. The effect of treatment time in locally advanced cervical cancer in the era of concurrent chemoradiotherapy. Cancer. 2013;119(2):325-31.
- Stresing V, Daubine F´, Benzaid I, Mo¨nkko¨nen H, Cle´zardin P. Bisphosphonates in cancer therapy. Cancer Letters.2007;(25):716–35
- Tewari KS, Sill MW, Long HJ, Penson RT, Huang H, Ramondetta LM, Landrum LM, et.al. Improved Survival with Bevacizumab in Advanced Cervical Cancer. N Engl J Med 2014; 370(8):737-743
- Verma J, Monk BJ, Wolfson AH. New Strategies for Multimodality Therapy in Treating Locally Advanced Cervix Cancer. Semin Radiat Oncol.2016 26:344-348
- Viswanathan AN, Thomadsen B; American Brachytherapy Society Cervical Cancer Recommendations Committee; American Brachytherapy Society. American Brachytherapy Society consensus guidelines for locally advanced carcinoma of the cervix. Part I: general principles. Brachytherapy. 2012;11:33-46
- Yamamoto K, Yoshikawa H, Shiromizu K, Saito T, Kuzuya K, Tsunematsu R, Kamura T. Pulmonary metastasectomy for uterine cervical cancer: a multivariate analysis. Ann Thorac Surg. 2004;77(4):1179-82.
- Yamashita H, Okuma K, Kawana K, Nakagawa S, Oda K, Yano T, Kobayashi S, Wakui R, Ohtomo K, Nakagawa K. Comparison between conventional surgery plus postoperative adjuvant radiotherapy and concurrent chemoradiation for FIGO stage IIB cervical carcinoma: a retrospective study. Am J Clin Oncol. 2010;33(6):583-6
- Yessaian A, Magistris A, Burges RA, Monk BJ. Radical hysterectomy followed by postoperative therapy in the treatment of stage IB2 cervical cancer: feasibility and indications for adjuvant therapy. Gynecologic Oncology.2004;94:61-66
- 47 Yoon A, Choi CH, Kim HJ, Park JY, Lee YY, Kim TJ, Lee JW, Bae DS, Kim BG. Contributing factors for bone metastasis in uterine cervical cancer. Int J Gynecol Cancer. 2013;23(7):1311-7.
- Wiebea E, Denny L, Thomas G. Cancer of the cervix uteri. International Journal of Gynecology & Obstetrics. 2012; 119 (S2): S100–S109
- Wong ASM, Li WH, Cheung TH. Predictive factors for residual disease in hysterectomy specimens after conization in early-stage cervical cancer. European Journal of Obstetrics & Gynecology and Reproductive Biology.2016;199:21–26.

8 AGRADECIMIENTOS

Se agradece a las autoridades de **Instituto Mexicano del Seguro Social** las gestiones realizadas para que el personal adscrito al centro o grupo de trabajo que desarrolló la presente guía asistiera a los eventos de capacitación en Medicina Basada en la Evidencia y temas afines, coordinados por **Instituto Mexicano del Seguro Social**, y el apoyo, en general, al trabajo de los autores.

Instituto Mexicano de Seguro Social

Srita. Luz María Manzanares Cruz	Secretaria Coordinación Técnica Coordinación de UMAE	de	Excelencia	Clínica.
Sr. Carlos Hernández Bautista	Mensajero Coordinación Técnica Coordinación de UMAE	de	Excelencia	Clínica.

9 COMITÉ ACADÉMICO

INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL COORDINACIÓN DE UNIDADES MÉDICAS DE ALTA ESPECIALIDAD COORDINACIÓN TÉCNICA DE EXCELENCIA CLÍNICA

Dr. Gilberto Pérez Rodríguez Coordinador de Unidades Médicas de Alta Especialidad

Dr. Arturo Viniegra Osorio Coordinador Técnico de Excelencia Clínica

Dr. Antonio Barrera Cruz Jefe del Área del Desarrollo de Guías de Práctica Clínica

Dra. Judith Gutiérrez Aguilar Jefa del Área de Innovación de Procesos

Dra. Virginia Rosario Cortés Casimiro Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Aidé María Sandoval Mex Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Yuribia Karina Millán Gámez Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Juan Humberto Medina Chávez Coordinador de Programas Médicos

Dra. Adolfina Bergés García Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Socorro Azarell Anzures Gutiérrez Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Brendha Rios Castillo Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Manuel Vázquez Parrodi Coordinador de Programas Médicos

Lic. Ana Belem López Morales Coordinadora de Programas de Enfermería

Lic. Héctor Dorantes Delgado Coordinador de Programas

Lic. Abraham Ruiz López Analista Coordinador

Lic. Ismael Lozada Camacho Analista Coordinador