

SOCIEDAD COLOMBIANA DE UROLOGIA
GUIAS DE PRACTICA CLINICA (GPC)

**GUÍA COLOMBIANA DE CÁNCER DE
TESTÍCULO**

Proceso de realización de las guías

Se nos hizo una invitación en Agosto de 2012 para participar en la elaboración de las guías por parte de la Sociedad Colombiana de Urología (SCU) en cabeza de el director de la sección de guías clínicas e investigación Dr. Hugo Enrique López Ramos.

Procedimos a conformar el equipo de trabajo el cual quedó integrado de la siguiente forma:

Dr. Diego Velásquez Ossa

(Urólogo)

Dr. Adrián Ramiro Lopera Toro

(Residente de Urología)

Dr. Carlos Humberto Martínez González

(Urólogo Oncólogo)

Dr. Andres Yepes Pérez

(Oncólogo Clínico)

Dr. José Jaime Correa Ochoa

(Urólogo Oncólogo y líder de la guía)

**PROCESO DE REALIZACIÓN DE LAS
GUÍAS**

Se nos hizo una invitación en Agosto de 2012 para participar en la elaboración de las guías por parte de la Sociedad Colombiana de Urología (SCU) en cabeza de el director de la sección de guías clínicas e investigación Dr. Hugo Enrique López Ramos.

Departamento de cirugía, División de Urología, Unidad de cancerología del Hospital Pablo Tobón Uribe. Medellín, Colombia.

Ninguno de los participantes en la adaptación de la guía tiene conflictos de interés de tipo económico personal, de un familiar o no personal. Se firmó una declaración por cada uno de los participantes.

Se utilizó el instrumento para la evaluación de guías de práctica clínica (AGREE II) para la calidad de evaluar las guías.¹

Se realizó una reunión inicial donde se determinó revisar diferentes guías que incluyeron: guía de la National Comprehensive Cancer Network (NCCN), consenso canadiense de cáncer de testículo, guías de la European Association of Urology (EAU), guías de cáncer testicular del grupo escocés intercolegiado de guías.

Luego de evaluar las guías de acuerdo a los diferentes dominios de la herramienta AGREE II:

Dominio 1. Alcance y objetivo.

Dominio 2. Participación de los implicados o interesados.

Dominio 3. Rigor en la elaboración.

Dominio 4. Claridad en la presentación.

Dominio 5. Aplicabilidad.

Dominio 6. Independencia editorial.

Definimos la guía de la sociedad europea de urología como la que más se ajustaba a nuestras necesidades.

¹ AGREE Next Steps Consortium (2009). El Instrumento AGREE II Versión electrónica. Revisado el: 2, Febrero, 2013. Recuperado de: <http://www.agreetrust.org>

Versión en español: <http://www.guiasalud.es>

Procedimos entonces a realizar la adaptación de la guía siguiendo los lineamientos propuestos por la New Zealand Guideline Group (NZGG)². Para tal fin convinimos una segunda reunión a la cual todos los miembros del equipo asistimos con la guía debidamente revisada y con propuestas acerca de la adaptación de la misma.

Se solicitó autorización escrita a la EAU para la adaptación de la guía. Recibimos respuesta positiva el 10 de Julio de 2013.

En una reunión posterior se realizó un borrador de la adaptación y se revisó el mismo llegando al documento final.

No se incluye en la guía el manejo de tumores en niños, mujeres con tumores de células germinales, tumores extragonadales, ni tumores estromales testiculares.

La guía está dirigida a la población médica en contacto con pacientes que tengan diagnóstico de tumores testiculares como: urólogos, radiólogos, patólogos, oncólogos clínicos, médicos de dolor, medicina de rehabilitación, residentes de las áreas mencionadas y enfermeras dedicadas al manejo de los pacientes con este tipo de patología. El enfoque principal es a orientar al urólogo frente a los casos de tumores testiculares con un menor énfasis en el tratamiento con agentes citotóxicos (manejo que corresponde a oncología clínica).

1. INTRODUCCIÓN

El cáncer testicular es poco frecuente, sin embargo es el tumor maligno sólido más común en hombres entre los 15 y 34 años. El pico de incidencia se presenta en la tercera década de la vida para las neoplasias no seminomatosas y en la cuarta década para los seminomas.

Los tumores testiculares corresponden al 1 – 1,5% de las neoplasias masculinas.

De acuerdo a las estadísticas de Globocan (proyecto de la organización mundial de la

salud) la incidencia de tumores testiculares en Colombia es de 2 x 100 mil habitantes (y 2,8 realizando estandarización para la edad) con una mortalidad del 0,4% y prevalencia a 5 años del 2,9%. Debemos enfatizar que la calidad de la información tomada por la Organización Mundial de la Salud (OMS) es catalogada como C (cobrimiento de menos del 10%)³.

Los factores de riesgo identificados incluyen: historia de criptorquidea o testículo no descendido, disgenesia gonadal (síndrome de Swyer), síndrome de insensibilidad androgénica, historia familiar de tumores testiculares en familiares en primer grado (padre-hermanos), presencia de tumor contralateral o carcinoma in situ, infertilidad, exposición a dietilestilbestrol⁴⁻⁵.

El diagnóstico histológico es fundamental dado que las recomendaciones de manejo están basadas en una adecuada patología del tumor primario, los hallazgos radiológicos y los marcadores tumorales.

Las tasas de curación en cáncer de testículo son excelentes. Los factores que han contribuido a esta curación han sido: la estadificación adecuada al momento del diagnóstico, tratamiento temprano basado en cirugía y combinación de agentes de quimioterapia con o sin radioterapia; asociado a un estricto seguimiento y a terapias de salvamento.

No podemos desconocer que el manejo de los tumores de testículo igual que el de los demás tumores urológicos es un esfuerzo multidisciplinario donde el urólogo, el oncólogo clínico, el radioterapeuta y el patólogo, entre otros, intervienen. El manejo en centros de referencia ha hecho que las tasas de recurrencia disminuyan⁶.

1.1 Clasificación Histológica

Los tumores testiculares se dividen en germinales y no germinales.

² Handbook for the preparation of explicit evidence-based clinical practice guidelines. Revisado el: 1, Febrero, 2013. Recuperado de http://www.ha-ring.nl/download/literatuur/nzgg_guideline_handbook.pdf

³ Ferlay J., Shin H. R., Bray. F.; et al.(2010). GLOBOCAN 2008: Cancer incidence and mortality worldwide. IARC CancerBase No. 10. Lyon: International Agency for Research on Cancer.

⁴ Osterlind A., Berthelsen J. G., Abildgaard N., et al. (1991). Risk of bilateral testicular germ cell tumours in Denmark: 1960-1984. J. Natl Cancer Institute 1991 October; 83(19): 1391-5.

⁵ Weestergaard T., Olsen J. H., Frisch M., et al. (1996). Cancer risk in fathers and brothers of testicular cancer patients in Denmark. A population based study. J. Natl Cancer Institute; 66(5): 627-31.

Los tumores germinales corresponden al 90-95% de los casos y se componen de cinco tipos básicos de células: seminoma, carcinoma embrionario, tumor de saco vitelino, coriocarcinoma y teratoma.

Las células germinales vienen de células pluripotenciales lo que explica los diferentes elementos celulares germinales tanto en el tumor primario como en las metástasis.

Existe una división importante entre los seminomas y los tumores no seminomatosos que determina el manejo de la enfermedad locoregional y de las metástasis a distancia.

Cerca de la mitad de los tumores germinales tienen más de un tipo celular y se denominan tumores germinales mixtos.

Los tumores no germinales corresponden al 5-10% de los tumores testiculares e incluyen tumores de las células del estroma del cordón sexual (Tumores de células de Sertoli-Leydig), tumores de origen linfático y hematopoyético y los tumores metastásicos (secundarios a otras neoplasias).

Ver Tabla 1. Clasificación de los tumores testiculares (OMS)⁷.

Tabla 1.
Tumores de Células Germinales

Lesión precursora: neoplasia de células germinales intratubular (carcinoma in situ).

T	
pTx	Tumor primario no puede determinarse.
pT0	No hay evidencia de tumor primario.
pTis	Neoplasia intratubular de células germinales (carcinoma in situ).
pT1	Tumor limitado al testículo y epidídimo, sin invasión linfática o vascular, que puede invadir la albugínea sin invadir la túnica vaginal.
pT2	Tumor limitado al testículo o al epidídimo con invasión linfática o vascular, extendiéndose a través de la albugínea con compromiso de la túnica vaginal.
pT3	Tumor que invade el cordón espermático con o sin invasión vascular o linfática.
pT4	Tumor que invade el escroto, con o sin invasión vascular o linfática.
N	
Nx	Nódulos linfáticos regionales que no pueden determinarse.
N0	No hay metástasis a nódulos linfáticos regionales.
N1	Metástasis en un nódulo linfático menor o igual a 2 cm o múltiples nódulos ninguno mayor a 2 cm.
N2	Metástasis en un nódulo linfático mayor a 2 cm no mayor a 5 cm o múltiples nódulos entre 2 y 5cm.
N3	Metástasis a uno o más nódulos mayores a 5 cm.
pNx	Nódulos linfáticos regionales no pueden determinarse.

⁶ Wanderas E. H., Tretli S. & Fossa S. D. (1995). Trends in incidence of testicular cancer in Norway 1955-1992. *Eur J Cancer*; 31A(12): 2044-8.
Eble J. N., Sauter G., Epstein J. I., Sesterhenn I. A., (eds). (2004). World Health Organization Classification of tumors. Pathology and Genetics

of Tumors of the Urinary System and Male Genital Organs. Lyon, MA: IARC Press.

⁷ Huyghe E., Muller A., Mieusset R., Bujan L., et al. (2007). Impact of diagnostic delay in testis cancer: results of a large population-based study. *Eur Urol*; 52(6): pp. 1710-1716.

PN0	No hay metástasis a nódulos linfáticos regionales.	
pN1	Metástasis en un nódulo linfático menor o igual a 2 cm y 5 cm o menos nódulos positivos ninguno de más de 2 cm en mayor dimensión.	
pN2	Metástasis en un nódulo linfático mayor a 2 cm no mayor a 5 cm o más de 5 nódulos positivos ninguno mayor de 5 cm o extensión extranodal.	
pN3	Metástasis a uno o más nódulos mayor de 5 cm.	
M		
Mx	Metástasis a distancia que impide el reconocimiento.	
M0	No hay metástasis a distancia.	
M1	Metástasis a distancia.	M1a: Nódulo linfático no regional o metástasis pulmonar.
Sx	Estudios no realizados o no disponibles.	
S0	Marcadores tumorales normales.	
S	LDH	BHCG mUI/ml
S1	<1,5 x N	5000
S2	1,5 – 10 x N	5000 – 50.000
S3	> 10 x N	>50.000

Tumores de un tipo histológico:

Seminoma

- Seminoma o variantes: seminoma con células de sincitiotrofoblastos.
- Seminoma espermatocítico o variante espermatocítica.

Tumores no seminomatosos

- Carcinoma embrionario.
- Tumor de saco vitelino.
- Tumores trofoblásticos.
- Coriocarcinoma
- Tumores trofoblásticos diferentes a carcinoma.
- Coriocarcinoma monofásico.
- Tumor trofoblástico de sitio placentario.
- Teratoma.
- Quiste dermoide.
- Teratoma monodérmico.
- Teratoma con malignidad somática.

Tumores de más de un tipo histológico (formas mixtas)

- Carcinoma embrionario y teratoma (teratocarcinoma).
- Teratoma y seminoma.
- Coriocarcinoma y teratoma o Carcinoma

embrionario.

- Otros.

Tumores misceláneos del testículo

- Tumor carcinoide.
- Tumores de tipo epitelial ovárico.
- Nefroblastoma.
- Paraganglioma.

Tumores linfoides y hematopoyéticos

- Linfoma.
- Plasmocitoma.
- Leucemia.

Tumores no germinales (Tumores de células del estroma o cordón sexual)

Formas Puras

- Tumor de células de Leydig.
- Tumor maligno de células de Leydig.

Tumor de células de Sertoli.

- Tumor de células de Sertoli variante rica en lípidos.
- Tumor esclerosante de Sertoli.
- Tumor de células grandes o de Sertoli

calcificado.

- Tumor maligno de células de Sertoli.

Tumor de células de la granulosa.

- Tipo adulto.

Tipo juvenil. Tumores del grupo Tecoma/ Fibroma.

- Tecoma.
- Fibroma.
- Tumor del cordón del estroma gonadal con diferenciación incompleta.
- Tumor del cordón del estroma gonadal, formas mixtas.
- Tumor del cordón del estroma gonadal.
- Tumores que contienen elementos del cordón del estroma gonadal.
- Gonadoblastoma.
- Tumores del cordón del estroma gonadal no clasificados. Tumores del ducto colector y del rafé.
- Adenoma.
- Carcinoma.
- Tumores secundarios (Metastásicos).

2. DIAGNÓSTICO

En promedio el diagnóstico se retrasa 5 meses a partir de los síntomas iniciales y la explicación se debe a un retraso por parte del paciente en la consulta inicial y a un diagnóstico errado inicialmente.⁸

El tumor se presenta generalmente como una masa no dolorosa unilateral escrotal (55%) o como un hallazgo incidental (<5%). En el 20% de los casos puede asociarse a dolor como primer

síntoma. Ginecomastia puede presentarse en tumores no seminomatosos (1-7%)⁹.

Entre el 5-20% se presentan síntomas relacionados a enfermedad metastásica al momento del diagnóstico y pueden presentarse con dolor lumbar, disnea, tos, hemoptisis, anorexia, náuseas, emesis, dolores óseos y edema de miembros inferiores por oclusión de la vena cava inferior.

El examen físico debe incluir palpación abdominal y supraclavicular en busca de masas o adenopatías.

Una masa testicular debe considerarse un tumor hasta que se pruebe lo contrario.

2.1 Estudios de imagen

La ecografía testicular se considera una extensión del examen físico y ayuda a confirmar la presencia de una masa testicular y a diferenciar de masas extra-testiculares. Es un estudio económico y tiene una alta sensibilidad¹⁰.

Aunque no se requiere necesariamente la ecografía para el diagnóstico de una masa testicular (pero se recomienda aún en casos de masas clínicamente evidentes) si existen aplicaciones útiles en casos de sospecha de masa testicular o en otros casos especiales¹¹:

- Paciente con hidrocele u otras condiciones inflamatorias testiculares donde el examen físico sea limitado.
- Pacientes con masa en retroperitoneo con examen físico testicular normal o aquellos pacientes con elevación de marcadores tumorales (para definir la presencia de masa testicular no palpable).
- Hombres con infertilidad.

⁸ Germa-Lluch J. R., Garcia del Muro X., Maroto P., et al. (2002). Spanish Germ-Cell Cancer Group (GC). Clinical pattern and therapeutic results achieved in 1490 patients with germ-cell tumours of the testis: the experience of the Spanish Germ-Cell Cancer Group (GC). *Eur Urol*; Dec; 42(6): 553-62.

⁹ Kim W., Rosen M. A., Langer J. E., et al. (2007). US-MR Imaging correlation in pathologic conditions of the scrotum. *Radiographics* 2007 Sep-Oct; 27(5): 1239-53.

¹⁰ Sturgeon C. M., Duffy M. J., Stenman U. H., Lilja H., Brünner N., Chan D. W., Babaian R., Bast R. C. Jr., Dowell B., Esteva F. J., Haglund C., Harbeck

N., Hayes D. F., Holten-Andersen M., Klee G. G., Lamerz R., Looijenga L.H., Molina R., Nielsen H. J., Rittenhouse H., Semjonow A., Shih Ie. M., Sibley P., Sölétormos G., Stephan C., Sokoll L., Hoffman B. R. & Diamandis E. P.; National Academy of Clinical Biochemistry (2008). National Academy of Clinical Biochemistry laboratory medicine practice guidelines for use of tumor markers in testicular, prostate, colorectal, breast, and ovarian cancers. *Clin Chem*, 2008 Dec; 54(12): e11-79.

¹¹ Heidenreich A., Angerer-Shpilnyaya M. (2012). Organ-preserving surgery for testicular tumours. *BJU Int.* Feb;109 (3):474-90.

- Hombres con atrofia testicular (<12 mL).

Más adelante se tratarán los estudios de extensión utilizados aparte de la ecografía.

2.2 Marcadores tumorales

Son fundamentales en el manejo de los tumores testiculares. Sirven para el diagnóstico y estadificación. Determinan el pronóstico y ayudan a monitorear la respuesta al tratamiento y detectar recaídas¹¹.

Los marcadores utilizados en la práctica clínica son:

- Alfafetoproteína (AFP) producida por las células del saco vitelino.
- La hormona Gonadotropina Coriónica humana (hCG) que está expresada por los trofoblastos.
- Lactato deshidrogenasa (LDH).

En el 51% de los tumores testiculares se presenta elevación de marcadores. La alfafetoproteína se aumenta en el 50-70% de pacientes con tumores no seminomatosos y la hCG en 40-60% de los mismos. Cerca del 90% de los tumores no seminomatosos presentan elevación de uno o ambos marcadores.

El 30% de los seminomas presentan elevación de la hCG durante la enfermedad.

La vida media de la alfafetoproteína es de 5 a 7 días. Otras causas de elevación de la AFP diferentes a tumores testiculares son: embarazo, Ataxia-Talangiectasia, tirosinemia hereditaria, toxicidad hepática a la quimioterapia, anestésicos, antiepilépticos, hepatitis y alcoholismo; cáncer broncogénico, gástrico, de páncreas y hepatocarcinoma.

Los niveles de AFP son normales en caso de coriocarcinoma puro y seminoma puro. Si se eleva en casos histológicos de seminoma puro se debe reevaluar el espécimen para definir presencia de otros elementos germinales o áreas de cicatriz que sugieran tumor evanescente (“burned out tumor”) diferente a seminoma. Pacientes con seminomas en la histología y elevación de la AFP se clasifican como tumores no seminomatosos.

¹² Harland S. J., Cook P. A., Fossa S. D., et al. (1998). Intratubular germ cell neoplasia of contralateral testis in testicular cancer: defining a high risk group. *J. Urol.*, 1998 Oct; 160(4): 1353-7.

La hormona Gonadotropina Coriónica Humana (hCG): existen dos sub-unidades. La sub-unidad alfa es homóloga a las hormonas pituitarias (hormona luteinizante, folículo estimulante y hormona estimulante de la tiroides). La sub-unidad beta es homóloga de la hormona luteinizante (LH) en un 70% de su cadena. Su vida media es de 24-36 horas.

Por su posible reacción cruzada con la LH, condiciones que eleven la misma pueden elevar las condiciones que la eleven pueden elevar falsamente los valores de Beta-hCG. ej.: hipogonadismo. Una inyección de testosterona de 200 mg puede diferenciar entre las dos. Otras causas de elevación de la Beta-hCG pueden ser: uso de marihuana, cáncer hepático, de páncreas, gástrico, broncogénico, mama, riñón o vejiga.

La Beta-hCG se eleva en todos los pacientes con coriocarcinoma, 40-60% de pacientes con carcinoma embrionario y 10-25% de pacientes con seminoma puro.

La lactato deshidrogenasa (LDH) se produce por el músculo, hígado y otros órganos y puede elevarse falsamente por hemólisis. Su elevación no es específica y se utiliza para determinar el volumen tumoral o como marcador de enfermedad avanzada.

La medición de la fosfatasa alcalina placentaria (PLAP) no se usa de forma rutinaria. Tiene utilidad en el seguimiento de pacientes con seminoma puro.

2.3 Exploración Testicular y Orquidectomía

Los pacientes con sospecha de tumor testicular, deben ser llevados a exploración testicular vía inguinal con exteriorización del testículo y sus tunicas. La orquidectomía debe realizarse con control y división del cordón espermático a nivel del anillo inguinal interno en caso de encontrar tumor. Si el diagnóstico no es claro, se debe realizar biopsia testicular y enviar a patología por congelación para aclarar el diagnóstico y definir la conducta.

En casos de enfermedad metastásica con riesgo de muerte, puede iniciarse quimioterapia previa a la orquidectomía y realizar la misma una vez se estabilice la enfermedad.

2.4 Orquidectomía parcial (cirugía conservadora de testículo)¹².

Es una opción en pacientes bien escogidos (pacientes con testículo único y algunos con tumores testiculares bilaterales). La intención es evitar la necesidad de suplementación hormonal y preservar la fertilidad en un número limitado de pacientes. Antes de considerar esta opción deben seguirse ciertos lineamientos para escoger el candidato ideal:

- Los pacientes deben tener niveles preoperatorios normales de hormona Luteinizante y de Testosterona.
- La cirugía se realiza vía inguinal siguiendo los principios oncológicos de la orquidectomía.
- El tumor se localiza por ecografía intraoperatoria.
- Utilizar isquemia fría.
- Los tumores deben ser pequeños, menores a 20-25 mm.
- Realizar patología por congelación para asegurar márgenes negativas.
- Tomar muestras de las zonas cercanas al tumor para descartar carcinoma in situ (CIS).
- Considerar radioterapia para aquellos pacientes con CIS.

La orquidectomía parcial debe realizarse por personal entrenado y no se recomienda su uso rutinario.

2.5 Diagnóstico y tratamiento del carcinoma in situ (CIS)

La incidencia de CIS en el testículo contralateral luego de orquidectomía es aproximadamente el 9% y el riesgo de un tumor metacrónico es del 2,5%.

En general no se recomienda la biopsia del testículo contralateral a excepción de pacientes con alto riesgo de CIS contralateral: Volumen

testicular de <12 mL, historia de criptorquidea, pobre espermatogénesis, etc. No se recomienda la biopsia en mayores de cuarenta años.

El riesgo de desarrollar tumor invasor por progresión de CIS es 50% a 5 años¹³.

Los marcadores no se elevan en el CIS excepto que exista tumor invasor concomitante.

Cuando se está definiendo qué tratamiento realizar para el CIS se debe tener en cuenta: edad, necesidad de fertilidad, estado del testículo contralateral, CIS unilateral o bilateral, presencia de atrofia testicular y posibilidad de seguimiento del paciente.

En caso de diagnóstico de CIS el tratamiento de elección para pacientes con testículo contralateral normal va a ser la orquidectomía. Pacientes hipogonádicos que requieran suplemento hormonal y pacientes con compromiso de la fertilidad también deben considerarse para orquidectomía radical.

El manejo de CIS en testículo único se realiza con radioterapia local (dosis de 16-20 Gy), se alertará acerca de la infertilidad que genera el tratamiento con el fin de tomar medidas para la fertilidad previas al mismo. El tratamiento puede dilatarse en hombres que deseen hijos o realizar congelación de espermatozoides¹⁴.

2.6 Reporte de patología

Los especímenes quirúrgicos debe ser valorados idealmente por un patólogo entrenado en uropatología y el reporte histopatológico debe incluir:

- Hallazgos macroscópicos: lado y tamaño del testículo, máximo tamaño tumoral, epidídimo, cordón espermático y túnica vaginal.
- Muestra: mencionar los márgenes, que deben tener por lo menos 1 cm de diámetro con parénquima normal. Por lo menos un corte proximal y distal del cordón espermático mas alguna área sospechosa.
- Hallazgos microscópicos y diagnóstico.
- Tipo histológico: especificar los componentes de forma individual con su porcentaje, presencia o ausencia de invasión peritumoral venosa o linfática, presencia o ausencia de invasión a albugínea, túnica vaginal, rete testis, epidídimo o cordón espermático, presencia o ausencia de neoplasia de células germinales intratubular en parénquima no tumoral

¹³ Kliesch S., Thomaidis T., Schütte B., et al. (2003). Update on the diagnostic safety for detection of testicular intraepithelial neoplasia (TIN). APMIS, 2003 Jan;111(1): 70-4.

¹⁴ International Germ Cell Consensus Classification: a prognostic factor-based staging system for metastatic germ cell cancers. International Germ Cell Cancer Collaborative Group. J. Clin. Oncol. 1997 Feb; 15(2): pp. 594-603.

- De acuerdo con la clasificación patológica de tumor, nódulo, metástasis (TNM): de acuerdo al TNM del 2009.
- Estudios de inmunohistoquímica: en seminoma y tumores mixtos de células germinales.

3. ESTADIFICACIÓN

La estadificación de los tumores testiculares requiere de los marcadores tumorales, estudios imagenológicos y resultado histológico luego de la orquidectomía.

Se debe estudiar:

- Cinética de los marcadores (pre orquidectomía-post orquidectomía).
- Estado ganglionar retroperitoneal, supraclavicular y hepático.
- Metástasis mediastinales o pulmonares.
- Estado óseo y de sistema nervioso central (SNC) en caso de síntomas.

Los marcadores tumorales se realizan previo a la orquidectomía y se revalúan luego de la misma para determinar la vida media. Su descenso en pacientes con estadio I debe realizarse hasta que se normalicen.

Los marcadores previos al inicio de quimioterapia en pacientes con enfermedad metastásica o marcadores persistentemente elevados son importantes para la clasificación de acuerdo al grupo colaborativo internacional de cáncer de células germinales International Germ Cell Cancer Collaborative Group (IGCCCG) el cual clasifica el riesgo¹⁵. **Ver Tabla 4.**

La persistencia de marcadores elevados luego de la orquidectomía indica enfermedad metastásica (macro o microscópica). Su normalización sin embargo no descarta completamente la ausencia de metástasis (20-50% de pacientes con enfermedad estadio I y marcadores normales pueden tener enfermedad al momento de la linfadenectomía retroperitoneal).

Hasta 10% de los pacientes con marcadores normales luego de quimioterapia pueden tener células germinales que no elevan marcadores. Durante la quimioterapia los marcadores deben descender en caso contrario se requieren otras líneas de quimioterapia (ver más adelante).

Las imágenes que se indican en la estadificación de pacientes con tumores testiculares para definir presencia o ausencia de metástasis son:

- **Tomografía axial computarizada de abdomen y pelvis:** se utiliza en la búsqueda de adenopatías retroperitoneales. Sensibilidad y valor predictivo negativo aumentan utilizando cortes de 3 mm¹⁶.
- **Resonancia magnética de abdomen y pelvis:** se utiliza en pacientes con contra indicación para la tomografía.
- **Tomografía del tórax:** es la forma más sensible de identificar lesiones a este nivel y debe hacerse en todos los pacientes con tumores testiculares pues hasta un 10% pueden presentar nódulos subpleurales pequeños no identificables por otros métodos¹⁷.
- **Tomografía por emisión de positrones (PET-CT)** Utilizando fluorodesoxiglucosa no se debe utilizar en la estadificación inicial (en tumores no seminomatosos no tiene utilidad, no diferencia teratoma de fibrosis. Los pacientes con tumores no seminomatosos y masa residual post-quimioterapia en caso de marcadores negativos son llevados a linfadenectomía retroperitoneal). Solo tiene utilidad demostrada para el seguimiento de pacientes con seminoma (Estadio II o III) luego del tratamiento y que persisten con masa residual al menos 6 semanas luego de haber terminado el tratamiento con el fin de decidir tratamiento activo vs. seguimiento (tradicionalmente estos pacientes son tratados con cirugía en caso de masas mayores o

¹⁵ Leibovitch I., Foster R. S., Kopecky K. K., et al. Improved accuracy of computerized tomography based clinical staging in low stage non seminomatous germ cell cancer using size criteria of retroperitoneal lymph nodes. J. Urol 1995 Nov; 154(5): 1759-63.

¹⁶ See W. A., Hoxie L. (1993). Chest staging in testis cancer patients: imaging modality selection based upon risk assessment as determined by abdominal

computerized tomography scan results. J. Urol 1993 Sep;150 (3): 874-8.

¹⁷ De Santis M., Becherer A., Bokemeyer C., et al. (2004). 2- 18fluoro-deoxy-D-glucose positron emission tomography is a reliable predictor for viable tumor in postchemotherapy seminoma: an update of the prospective multicentric SEMPET trial. J. Clin Oncol. 2004; 22 (6): pp. 1034-1039.

- iguales a 3 cm o vigilancia si menores de 3 cm)¹⁸⁻¹⁹.
- En caso de sospecha de metástasis óseas o a sistema nervioso central se realizarán otros estudios: tomografía o resonancia magnética de SNC, gammagrafía ósea.

Inicialmente en 1997 y posteriormente actualizado en 2002 el American Joint Committee on Cancer (AJCC) adoptó un sistema de estadificación aplicable para pacientes con seminomas y tumores no seminomatosos. Este sistema incluye los marcadores para el criterio de estadiaje y pronóstico²⁰. **Ver Tabla 2 y Tabla 3.**

Tabla 2. Clasificación del TNM para cáncer testicular (UICC, 2009, 7th Ed).

Tabla 3 (Estadios)

Estadio 0	pTis	N0	M0	S0, Sx
Estadio I	pT1-4	N0	M0	Sx
Estadio IA	pT1	N0	M0	S0
Estadio IB	pT2-pT4	N0	M0	S0
Estadio IS	Cualquier T/Tx	N0	M0	S1-3
Estadio II	Cualquier T/Tx	N1-N3	M0	Sx
Estadio IIA	Cualquier T/Tx	N1	M0	S0
	Cualquier T/Tx	N1	M0	S1
Estadio IIB	Cualquier T/Tx	N2	M0	S0
	Cualquier T/Tx	N2	M0	S1
Estadio IIC	Cualquier T/Tx	N3	M0	S0
	Cualquier T/Tx	N3	M0	S1
Estadio III	Cualquier T/Tx	Cualquier N	M1a	Sx
Estadio IIIA	Cualquier T/Tx	Cualquier N	M1a	S0
	Cualquier T/Tx	Cualquier N	M1a	S1
Estadio IIIB	Cualquier T/Tx	N1-N3	M0	S2
	Cualquier T/Tx	Cualquier N	M1a	S2
Estadio IIIC	Cualquier T/Tx	N1-N3	M0	S3
	Cualquier T/Tx	Cualquier N	M1a	S3
	Cualquier T/Tx	Cualquier N	M1b	Cualquier S

La clasificación S de el TNM está basada en el valor nadir de la HCG y Alfa fetoproteína luego de la orquidectomía.

Los niveles de marcadores se deben medir previo a la orquidectomía pero los niveles luego de la misma son los utilizados para dar la categoría S del TNM. La categoría IS entonces requiere elevación persistente de los marcadores luego de la orquidectomía.

En 1997 el grupo colaborativo internacional de Cancer de células germinales Germ Cell Cancer Collaborative Group (IGCCCG) basados en la identificación de factores de riesgo adversos desarrolla un sistema de estadiaje para tumores metastásicos. Este sistema se ha incorporado al TNM y utiliza localización del tumor primario, localización de las metástasis y nivel de marcadores pre-quimioterapia como factores de

¹⁸ Oechsle K., Hartmann M., Brenner W., et al. (2008). German Multicenter Positron Emission Tomography Study Group. [18F] Fluorodeoxyglucose positron emission tomography in nonseminomatous germ cell tumors after chemotherapy: the German multicenter positron emission tomography study group. *J. Clin Oncol* 2008 Dec; 26(36): 5930-5.

¹⁹ Sobin L. H., Gospodariwicz M., Wittekind C. (eds). (2009). TNM classification of malignant tumors.

UICC International Union Against Cancer, 7th edn. Wiley-Blackwell, 2009 Dec; pp. 249-254. Recuperado de: <http://www.uicc.org/tnm/>

²⁰ Albers P., Siener R., Kliesch S., et. al. (2003). German Testicular Cancer Study Group. Risk factors for relapse in clinical stage I nonseminomatous testicular germ cell tumours: results of the German Testicular Cancer Study Group Trial. *J. Clin Oncol* 2003 Apr; 21(8):1505-12.

pronóstico para categorizar los pacientes en pronóstico bueno, intermedio o pobre. Los marcadores que se toman para definir el pronóstico

de acuerdo a la clasificación de la IGCCCG son los marcadores post-orquidectomía y previos el primer ciclo de quimioterapia¹⁵. **Ver Tabla 4.**

Tabla 4. Sistema de pronóstico para pacientes con tumores germinales metastásicos por el grupo colaborativo internacional de Cáncer de células germinales Germ Cell Cancer Collaborative Group (IGCCCG).

IGCCCG		
Histología	Pronóstico	Hallazgos clínicos
No seminoma	Bueno Sobrev libre de prog a 5 años 89% Sobrev a 5 años 92%	Todos los siguientes: Primario testicular, retroperitoneal, no metástasis viscerales no pulmonares, marcadores así (AFP < 1000 ng/ml, BHCG < 5000 IU/L, LDH < 1,5 el valor normal)
	Intermedio Sobrev libre de prog a 5 años 75% Sobrev a 5 años 80%	Primario testicular, retroperitoneal. No metástasis viscerales no pulmonares, marcadores intermedios (AFP: 1000 – 10000 ng/ml) (BHCG 5000 – 50.000 IU/L) (LDH: 1,5 – 10 veces el valor normal superior).
	Pobre Sobrev libre de prog a 5 años 41% Sobrev a 5 años 48%	Cualquiera de los siguientes: Primario mediastinal, presencia de metástasis viscerales no pulmonares o marcadores altos (AFP: > 10.000 ng/ml) (BHCG > 50.000 IU/L) (LDH > 10 veces el valor normal)
Seminoma	Bueno Sobrev libre de prog a 5 años 82% Sobrev a 5 años 86%	Cualquiera de los siguientes: Primario en cualquier sitio, no metástasis viscerales no pulmonares, AFP normal, cualquier valor de BHCG y LDH.
	Intermedio Sobrev libre de prog a 5 años 67% Sobrev a 5 años 72%	Cualquiera de los siguientes: Primario en cualquier sitio, metástasis viscerales no pulmonares, AFP normal, cualquier BHCG y LDH.

Todo paciente con diagnóstico de masa testicular sospechosa de tumor debe tener:

- Marcadores tumorales (AFP, Beta-hCG, LDH)
- Tomografía abdomino-pélvica.
- Tomografía de tórax.
- Ecografía testicular bilateral.
- Opcional de acuerdo a síntomas:

Gamagrafía ósea. Tomografía o resonancia de sistema nervioso central.

De acuerdo al caso, se recomienda:

- Estudios de fertilidad: Testosterona total, hormona luteinizante (LH), hormona folículo estimulante (FSH), espermograma.

A todos los pacientes se les debe ofrecer la opción de banco de semen. En caso de criopreservación esta debe realizarse preferiblemente antes de la orquidectomía y obviamente antes de la quimioterapia.

3.1 Factores de riesgo (pronóstico)

Para los tumores no seminomatosos estadio I, está bien establecido como factores de riesgo de enfermedad metastásica ocultas: la invasión vascular o linfática del tumor primario (es el más importante), la rata de proliferación, o el porcentaje de carcinoma embrionario. Estos dos últimos aumentan la probabilidad

cuanto se encuentran en pacientes con invasión linfovascular²¹.

En tumores seminomatosos estadio I, existen algunos factores de riesgo para predecir enfermedad metastásica oculta, aunque estos no están validados de forma prospectiva. Son tumores mayores de 4 cm con invasión de la rete testis.

Sin embargo, la ausencia de estos marcadores indica una baja probabilidad de recurrencia²².

Estudios recientes dan menos peso a estos factores de riesgo en los pacientes con seminoma²³.

4. TRATAMIENTO

4.1 Tratamiento de los Seminomas

Cerca del 70% de los pacientes con seminomas puros se presentan con estadio I de la enfermedad. Aquellos con enfermedad metastásica la hacen a retroperitoneo (20%) y una minoría (10%) a pulmón y a sitios viscerales. El 90% de los pacientes con seminoma metastásico tienen buen pronóstico de acuerdo a la clasificación de la ICCC. Los seminomas, sin embargo, pueden ser mortales, la mayoría de pacientes que mueren tienen enfermedad metastásica hepática y pulmonar al momento de la muerte, 50% metástasis óseas y 25% a sistema nervioso central.

4.2 Seminoma estadio I

El 15% de los pacientes con seminoma estadio I tienen metástasis ocultas al momento del diagnóstico (principalmente en retroperitoneo) y estos son los que recaerán luego de la orquidectomía si no realizamos ningún

tratamiento luego de la misma.

Opciones de manejo: Vigilancia, adyuvancia con quimioterapia, adyuvancia con radioterapia.

- Vigilancia: la probabilidad de recaída a 5 años en seminomas estadio I es de aproximadamente 15% a 20%. En pacientes con tumores menores o iguales a 4 cm y sin invasión de la rete testis la probabilidad de recaer es de aproximadamente 6%²⁴⁻²⁵.

La mayoría de recaídas se presentan en el retroperitoneo, el promedio de tiempo a la recaída es de 12 a 18 meses.

Es importante el seguimiento a largo plazo, pueden existir recaídas luego de 5 años.

Las recaídas de pacientes en vigilancia pueden tratarse con quimioterapia. Sin embargo el 70% de los pacientes presentan recaídas de bajo volumen que se pueden manejar con radioterapia y en caso de falla el rescate puede realizarse con quimioterapia.

La sobrevida cáncer específica de las series de vigilancia son de 97-100% en centros con experiencia.

Desventaja del seguimiento es la necesidad de imágenes repetidas (pues muchos pacientes no pueden ser seguidos con marcadores debido a que estos son negativos en estos pacientes).

La ventaja principal de la vigilancia es evitar el sobretratamiento. Se debe escoger el paciente de forma adecuada (paciente confiable para el seguimiento).

²¹ Aparicio J., Germà J. R., García del Muro X., et al. (2005). Second Spanish Germ Cell Cancer Cooperative Group. Risk-adapted management for patients with clinical stage I seminoma: the Second Spanish Germ Cell Cancer Cooperative Group study. *J Clin Oncol* 2005 Dec; 23(34): 8717-23.

²² Tandstad T., Smaaland R., Solberg A., et al. (2011). Management of Seminomatous Testicular Cancer: A Binational Prospective Population-Based Study From the Swedish Norwegian Testicular Cancer Study Group (SWENOTECA). *J Clin Oncol* 2011 Feb; 29(6); 719-25.

²³ Fosså S. D., Horwich A., Russell J. M., et al. (1999). Optimal planning target volume for stage I testicular

seminoma: A Medical Research Council Testicular Tumor Working Group randomized trial. *J. Clin Oncol* 1999 Apr; 17(4): 1146.

²⁴ Tandstad T., Smaaland R., Solberg A., et al. (2011). Management of Seminomatous Testicular Cancer: A Binational Prospective Population-Based Study From the Swedish Norwegian Testicular Cancer Study Group (SWENOTECA). *J. Clin Oncol* 2011 Feb; 29(6); 719-25.

²⁵ Oliver R. T., Mead G. M., Rustin G. J., et al. (2011). Randomized trial of carboplatin versus radiotherapy for stage I seminoma: mature results on relapse and contralateral testis cancer rates in MRC TE19/EORTC 30982 study (ISRCTN27163214). *J. Clin Oncol* 2011 Mar; 29(8): 957-62.

- Adyuvancia con quimioterapia: Un estudio reciente prospectivo de la Organización Europea para la Investigación y Tratamiento del Cáncer (EORTC) que comparó un ciclo de carboplatino con radioterapia adyuvante a 5 años sin evidencia de recurrencia en 94,7% del brazo de quimioterapia y 96% en el de radioterapia²⁶.

Estudios previos prospectivos no aleatorizados han mostrado buena respuesta con dos ciclos de carboplatino.

- **Adyuvancia con radioterapia:** los seminomas son altamente radiosensibles. La dosis recomendada actualmente en adyuvancia es de 20-24 Gy.

La zona a irradiar es el área para-aórtica u otro esquema es área paraaórtica más los ganglios linfáticos ilíacos ipsilaterales (conocida como “pata de perro” o “bastón de hockey”). En un estudio aleatorizado se compararon ambas áreas y se definió la radioterapia al área para-aórtica como estándar²⁷.

El riesgo de recaída luego de radioterapia es del 0-7%. El principal temor de la radioterapia es la posibilidad de tumores secundarios radio-inducidos²⁸. La tendencia es cada vez mayor a realizar vigilancia en estos pacientes.

En pacientes en los que se defina dar adyuvancia (o en los que se defina dar tratamiento activo, en estadios metastásicos) tener en cuenta las contra-indicaciones de la radioterapia: radioterapia abdominal previa, enfermedad inflamatoria intestinal, riñón en herradura. En estos pacientes si se define dar tratamiento activo, la quimioterapia será la opción.

4.3 Tratamiento de los seminomas metastásicos:

4.3.1 *Seminoma Estadio IIA/B (enfermedad metastásica de bajo volumen)*

El tratamiento de elección para estos pacientes es la radioterapia. La dosis utilizada es de 30 Gy para los tumores IIA y 36 Gy para los IIB.

El área de irradiación incluye: paraaórtica y el campo iliaco ipsilateral. Y se recomienda un margen de seguridad lateral a nivel de los ganglios metastásicos de 1 cm a 1,5 cm en los tumores IIB.

Las tasas de sobrevida libre de recaída son de 92% en el IIA y 90% en el IIB²⁹.

Pacientes que recaen se les da tratamiento de salvamento con quimioterapia basada en platinos.

En pacientes con estadio IIB la quimioterapia utilizando 4 ciclos de etopósido más cisplatino (EP) o 3 ciclos de cisplatino más etopósido más bleomicina en pacientes de buen pronóstico son alternativas a la radioterapia. Resultados de ambos esquemas son similares³⁰.

En pacientes con enfermedad metastásica IIB cerca al hilio renal la quimioterapia tendría la ventaja sobre la radioterapia de evitar dosis de radioterapia a esta área anatómica.

4.3.2 *Seminoma estadio IIC/III*

Pacientes con tumores IIC (N3, ganglios mayores de 5 cm) tienen una posibilidad de recaída mayor al 50%.

El tratamiento se basa en quimioterapia y de acuerdo a la clasificación de riesgo de la IGCC-CG se define el esquema y número de ciclos.

Todos los pacientes con seminomas IIC o III se consideran de riesgo favorable excepto pacientes

²⁶ Chung P, & Warde P. (2011). Stage I seminoma: adjuvant treatment is effective but is it necessary? J. Natl Cancer Inst 2011; 103: pp. 194-196.

²⁷ Robinson D., Møller H., Horwich A. (2007). Mortality and incidence of second cancers following treatment for testicular cancer. Br J. Cancer 2007 Feb; 96(3): 529-33.

²⁸ Classen J., Schmidberger H., Meisner C., et al. (2003). Radiotherapy for stages IIA/B testicular seminoma: final report of a prospective multicenter clinical trial. J. Clin Oncol 2003 Mar; 21(6): 1101-6.

²⁹ Garcia-del-Muro X., Maroto P., Gumà J., et al. (2008). Chemotherapy as an alternative to radiotherapy in the treatment of stage IIA and IIB testicular seminoma: a Spanish Germ Cell Cancer Group Study. J. Clin Oncol 2008 Nov; 26 (33): 5416-21

³⁰ Zuniga A., Kakiashvili D., Jewett M. A. (2009). Surveillance in stage I nonseminomatous germ cell tumours of the testis. BJU Int 2009 Nov; 104 (9 Pt B): 1351-6.

con estadio III con metástasis viscerales no pulmonares (hueso, hígado, SNC) que se consideran de riesgo intermedio.

Para pacientes de riesgo favorable se recomienda 3 ciclos de BEP o 4 ciclos de EP. Para pacientes de riesgo intermedio se recomiendan 4 ciclos de BEP.

Nota: se utilizan los mismos principios que para los pacientes con tumores no seminomatosos metastásicos.

4.3.3 Manejo post-quimioterapia de los seminomas metastásicos

Pacientes con marcadores negativos y sin masas residuales o con masas residuales menores de 3 cm no requieren otro tratamiento. Se dejan en vigilancia (ver más adelante).

Pacientes con tumores residuales de más de 3 cm y marcadores negativos. Se recomienda PET-CT con Fluorodesoxiglucosa (FDG), para definir persistencia de la enfermedad luego de quimioterapia.

El PET-CT debe realizarse luego de mínimo 6 semanas de terminada la quimioterapia con el fin de disminuir la posibilidad de falsos positivos. Si el PET es negativo se deja en vigilancia. Si el PET es positivo, considerar linfadenectomía retroperitoneal. Si no es posible, otra opción es quimioterapia de segunda línea. El tratamiento de segunda línea de quimioterapia es igual al de los pacientes con tumores no seminomatosos (Ver en 4.4).

En masas residuales de menos de 3 cm la utilización del PET es opcional¹⁸.

En pacientes que progresan está indicada la terapia de salvamento (quimioterapia, cirugía de salvamento, radioterapia). En caso de elevación concomitante de la hCG en seminomas que progresan luego de quimioterapia de primera línea deben tratarse como quimioterapia de salvamento (o radioterapia en caso de poco volumen tumoral). Paciente con progresión sin elevación de la hCG deben llevarse a verificación histológica (biopsia o cirugía abierta) previo a tratamiento con quimioterapia de salvamento.

4.4 Tratamiento de los tumores no seminomatosos

4.4.1 Tumores no seminomatosos estadio I

Hasta el 30% de los pacientes con tumores germinales no seminomatosos tienen metástasis ocultas y recaerán luego de la orquidectomía si no se hace tratamiento activo. Las recaídas se presentan en el retroperitoneo el 60%. Es importante enfatizar que hasta el 30-40% de los pacientes pueden tener marcadores negativos al momento de la recaída.

- **Vigilancia:** la mayoría de recaídas (80%) se presentan a los 12 meses de seguimiento, 12% en el segundo año y 6% en el tercero disminuyendo a 1% en los años 4 y 5³¹.

La presencia de invasión microscópica vascular o linfática en el tumor primario, es el factor de predicción de recaída más importante, si hay invasión (alto riesgo) existe un 50% de riesgo de recaída, si no hay invasión (bajo riesgo) el riesgo de recaída es del 15-20%, la ausencia de invasión, confiere un valor predictivo negativo del 77%.

El paciente óptimo para vigilancia será aquel con enfermedad T1 clínica, N0, M0, S0 con bajo porcentaje de tumor embrionario y sin invasión linfovascular.

Es una opción en pacientes sin factores de riesgo (Ver 3.1) para enfermedad metastásica, que cumplan con el seguimiento y que conozcan las implicaciones del tratamiento en caso de recaer durante la vigilancia.

- **Quimioterapia primaria:** El riesgo de recaída en pacientes con tumores testiculares no seminomatosos con factores de riesgo es de aproximadamente el 50%. Diferentes estudios han mostrado la efectividad de 2 ciclos de PEB (cisplatino más etopósido más bleomicina) con riesgo de recaída de 2 a 4% posterior³².

No se conoce el efecto a largo plazo de dos ciclos de quimioterapia y debe considerarse cuando se defina que el paciente se beneficia de la misma.

³¹ Böhlen D., Borner M., Sonntag R. W., et al. (1999). Long-term results following adjuvant chemotherapy in patients with clinical stage I testicular nonseminomatous malignant germ cell tumors with high risk factors. J. Urol 1999 Apr; 161(4): pp. 1148-52.

³² Tandstad T., Dahl O., Cohn-Cedermark G., et al. (2009). Risk- adapted treatment in clinical stage I nonseminomatous germ cell testicular cancer: the SWENOTECA management program. J Clin Oncol. 2009; 27(13): pp. 2122-2128.

El estudio del Swedish Norwegian Testicular Cancer Group (SWENOTECA) que comparó quimioterapia vs. vigilancia activa, en pacientes con tumores no seminomatosos Estadio I de acuerdo a la presencia o ausencia de invasión linfovascular aleatorizó los pacientes a uno o dos ciclos de PEB. Y a aquellos sin invasión linfovascular se aleatorizaron a 1 ciclo de PEB o vigilancia. A 4,7 años de seguimiento el 3,2% de pacientes con invasión linfovascular recayeron y 1,3% de aquellos sin invasión vs. el 14,5% de los pacientes en vigilancia. No se recomienda todavía la utilización de un solo ciclo (excepto en protocolos de investigación), pues no se ha probado que sea superior a dos ciclos³³.

- Linfadenectomía retroperitoneal (Primaria): es una opción en pacientes con estadio I que tengan riesgo alto de albergar micrometástasis. La linfadenectomía es diagnóstica y terapéutica y asegura el retroperitoneo. Son raras las recaídas luego de la cirugía en estos pacientes. Las desventajas son el riesgo de eyaculación retrógrada.

Un estudio reciente del grupo alemán de estudio en cáncer testicular comparó la linfadenectomía retroperitoneal primaria con 1 ciclo de BEP con una ventaja en disminución de recurrencias a favor de la quimioterapia (con críticas acerca de la calidad de la linfadenectomía retroperitoneal pues un porcentaje de estas fueron realizadas en hospitales comunitarios con bajo volumen de linfadenectomía retroperitoneal). Se requiere mayor seguimiento para definir la superioridad de la quimioterapia³⁴.

El seguimiento luego de linfadenectomía retroperitoneal es menos intenso en cuanto a número de tomografías abdominales.

4.4.2 Tumores no seminomatosos estadio IS (marcadores persistentemente elevados)

El manejo de estos pacientes es controversial. Se recomienda tratamiento con tres ciclos de PEB (especialmente en pacientes con presencia de

invasión linfovascular). Puede usarse también 4 ciclos de EP y seguimiento igual a estadio IB luego de quimioterapia o luego de linfadenectomía retroperitoneal.

Recomendaciones para pacientes con tumores no seminomatosos estadio I:

- Realizar tratamiento basado en el riesgo pacientes con invasión linfovascular se recomienda tratamiento y a aquellos sin invasión linfovascular se recomienda vigilancia (individualizar de acuerdo al paciente).
- Estadio IA (pT1 sin invasión linfovascular).
 - Si es un paciente que se pueda vigilar o realizar vigilancia estrecha por al menos 5 años.
 - Paciente que no pueda seguirse o que no desee esta conducta puede ofrecerse quimioterapia o linfadenectomía retroperitoneal. (Si hay nódulos positivos en linfadenectomía, considerar 2 ciclos de PEB).
- Estadio IB (pT2-4 de Alto riesgo):
 - Quimioterapia (2 ciclos de PEB).
 - Vigilancia o linfadenectomía retroperitoneal sigue siendo una opción en aquellos que no deseen quimioterapia.
 - Si en la linfadenectomía se evidencia estadio II, dar ciclos extra de quimioterapia.

4.4.3 Tumores no seminomatosos estadio IIA/IIB

El tratamiento inicial en los tumores no seminomatosos estadio II se realiza con quimioterapia, 3 ciclos de BEP o 4 ciclos de EP.

Para los pacientes con marcadores negativos luego de orquidectomía y estadio II la linfadenectomía retroperitoneal es una opción (considerar realizar linfadenectomía bilateral con preservación nerviosa en estos casos). Los pacientes con estadio IIB son candidatos a linfadenectomía retroperitoneal solo si las metástasis se encuentran

³³ Albers P., Seiner R., Krege S., et al. (2008). Randomized phase III trial comparing retroperitoneal lymph node dissection with one course of bleomycin and etoposide plus cisplatin chemotherapy in the adjuvant treatment of clinical stage I Nonseminomatous testicular germ cell tumors: AUC trial AH 01/94 by the German

Testicular Cancer Study Group. J. Clin Oncol. 2008; 26(18): pp. 2966-2972.

³⁴ Baniel J. & Donohue J. P., (1997). Cost and risk benefit considerations in low stage (I and II) nonseminomatous testicular tumours. AUA Update Series 1997; 26: 50-5.

en el área retroperitoneal primaria de acuerdo al lado. Si hay metástasis multifocales o ganglios por fuera de las zonas primarias de metástasis se recomienda quimioterapia³⁵.

También es una opción la vigilancia para clarificar el estadio. Si se determina realizar vigilancia, se debe realizar seguimiento a las 6 semanas para documentar si la lesión crece, se estabiliza o disminuye de volumen. Si la lesión disminuye de tamaño probablemente se trata de una lesión benigna y puede continuar observándose. Una lesión que aumenta de tamaño o se estabiliza indica teratoma o un tumor maligno indiferenciado. Si la lesión crece sin incremento de marcadores tumorales se debe llevar a linfadenectomía retroperitoneal por la sospecha de teratoma (esta debe realizarse en centros con experiencia en linfadenectomía retroperitoneal).

Pacientes en los cuales hay aumento de la masa y aumento de los marcadores requieren quimioterapia con PEB de acuerdo a las recomendaciones de la IGCCCG.

Pacientes que no deseen quimioterapia (en presencia de marcadores negativos) existe la opción de linfadenectomía retroperitoneal y quimioterapia adyuvante (dos ciclos de PEB) de acuerdo al resultado de la patología (Estadio patológico IIA/B).

4.4 Tratamiento de los tumores testiculares avanzados-metastásicos.

El tratamiento de elección en pacientes con enfermedad avanzada son tres ciclos o cuatro ciclos de PEB de acuerdo a la clasificación de riesgo de la IGCCCG²¹.

Para pacientes de pronóstico favorable (Aquí se incluyen pacientes con estadio IS, IIA y IIB con persistencia de elevación de marcadores; IIC y IIIA) de acuerdo a la clasificación de la IGCCCG el tratamiento estándar son tres

ciclos de PEB. Únicamente para pacientes muy seleccionados (con contraindicación para utilización de bleomicina) se utilizan 4 ciclos de EP.

Para pacientes en el grupo de riesgo intermedio (IIIB) y riesgo alto (IIIC) de la clasificación de IGCCCG el tratamiento estándar son 4 ciclos de PEB. Una alternativa es el esquema con etopósido más ifosfamida más cisplatino (ICE) que comparativamente tiene la misma efectividad pero mayor toxicidad.

Pacientes de pobre pronóstico deben tratarse en centros de referencia. La literatura demuestra mejores resultados en centros de alto volumen³⁶.

4.5 Re-Estadificación y tratamiento posterior

Nuevas imágenes (tomografía de tórax, abdomen y pelvis) más nuevos marcadores se realizan al finalizar el tratamiento.

Si hay disminución del valor de los marcadores, pero aumento del volumen de las metástasis está indicado resear el tumor.

Si luego de dos ciclos de quimioterapia hay aumento de marcadores se indica cambio de terapia temprana (considerar estudios de investigación).

Pacientes con niveles bajos de hCG luego del tratamiento deben observarse hasta la completa normalización.

Paciente con niveles bajos de Alfafetoproteína luego de quimioterapia y con masa residual se sugiere tratamiento quirúrgico y monitoreo de los niveles de Alfafetoproteína.

Quimioterapia de salvamento se indica si se documenta aumento de marcadores tumorales.

4.6 Resección de masa residual

(Ver 4.3.3 Manejo de masas residuales de seminomas)

³⁵ Collette L., Sylvester R. J., Stenning S. P., et al. (1999). Impact of the treating institution on survival of patients with "poor-prognosis" metastatic nonseminoma. European Organization for Research and Treatment of Cancer Genitourinary Tract Cancer Collaborative Group and the Medical Research Council Testicular Cancer Working Party. *J. Natl Cancer Inst* 1999 May; 91(10): 839-46.

³⁶ Ehrlich Y., Brames M. J., Beck S. D., et al. (2010). Long-term follow-up of Cisplatin combination chemotherapy in patients with disseminated nonseminomatous germ cell tumors: is a postchemotherapy retroperitoneal lymph node dissection needed after complete remission? *J. Clin Oncol* 2010 Feb; 28(4): 531

En pacientes con tumores no seminomatosos y respuesta completa luego de quimioterapia no está indicada la linfadenectomía retroperitoneal³⁷.

En caso de lesiones residuales visibles con marcadores negativos en pacientes con tumores no seminomatosos, la resección está indicada (linfadenectomía retroperitoneal bilateral). Los pacientes se llevan a linfadenectomía entre 4 a 6 semanas luego de terminada la quimioterapia. El 10% de pacientes con tumores no seminomatosos continen tumor viable, 50% teratoma y 40% fibrosis.

Es importante enfatizar que en estos casos el PET-CT no tiene ninguna utilidad.

Realizar resección únicamente de la masa no tiene utilidad (se debe llevar a linfadenectomía retroperitoneal bilateral). Algunos estudios recientes muestran como la linfadenectomía unilateral podría ser equivalente. Mientras esto no sea completamente validado la recomendación será llevar los pacientes con masa residual post quimioterapia y marcadores negativos a linfadenectomía retroperitoneal bilateral³⁸.

La linfadenectomía retroperitoneal post quimioterapia debe realizarse en centros especializados pues requiere no solo entrenamiento si no el trabajo multidisciplinario para lograr resecciones oncológicas de buena calidad. En un porcentaje importante se requiere resección de otros órganos y resecciones vasculares requiriendo el trabajo concomitante con cirujanos vasculares, cirujanos hepatobiliares, cirugía de tórax, etc.

4.7 Quimioterapia de consolidación luego de cirugía

Luego de la linfadenectomía retroperitoneal, si la patología final reporta necrosis o teratoma inmaduro no se requiere de otros tratamientos.

En caso de tumor viable se recomiendan dos ciclos más de quimioterapia basada en platinos.

En pacientes con resección de tumores que comprometen menos del 10% del volumen total de tejido resecado especialmente en pacientes con pronóstico inicial favorable. La tasa de recaídas es muy baja y la quimioterapia adyuvante no previene recaídas posteriores. El pronóstico se deteriora cuando se encuentra masa residual luego de quimioterapia de segunda o tercera línea.

4.8 Tratamiento sistémico de salvamento para recaídas o enfermedad refractaria.

El 50% de los pacientes que recaen luego de la primera línea de quimioterapia pueden ser rescatados con regímenes basados en platinos con una respuesta del 50%. Se utiliza para el salvamento con cuatro ciclos de cualquiera de estos:

- Etopósido, ifosfamida, cisplatino (PEI/ICE).
- Paclitaxel, ifosfamida, cisplatino (TIP).
- Vinblastina, ifosfamida, cisplatino (VIP).

Deben considerarse estudios de investigación para estos pacientes.

En estos pacientes puede utilizarse el score pronóstico IGCCCG-2 para determinar la sobrevida libre de progresión³⁹.

4.9 Recaídas tardías

Son las que se producen dos años o después del tratamiento con quimioterapia en pacientes con tumores no seminomatosos. Se recomienda resección de lesiones visibles si técnicamente es posible, independientemente del valor de los marcadores tumorales. La excepción serían pacientes con aumento rápido de la hCG en los cuales puede darse quimioterapia de salvamento previo a la resección.

Si las lesiones no son resecables deben biopsiarse para orientar el tratamiento con quimioterapia. Si hay respuesta al tratamiento llevar a cirugía cuando sea posible.

³⁷ Heidenreich A., Pfister D., Witthuhn R., et al. (2009). Postchemotherapy retroperitoneal lymph node dissection in advanced testicular cancer: radical or modified template resection. *Eur Urol* 2009 Jan; 55(1): 217-24.

³⁸ Segal R., Lukka H., Klotz L. H., et al. (2001). Cancer Care Ontario Practice Guidelines Initiative Genitourinary Cancer Disease Site

Group. Surveillance programs for early stage nonseminomatous testicular cancer: a practice guideline. *Can J. Urol* 2001 Feb; 8(1): 1184-92.

³⁹ Albers P., Ganz A., Hanning E., et al. (2000). Salvage surgery of chemorefractory germ cell tumors with elevated tumor markers. *J. Urol* 2000 Aug; 164(2): 381-4.

En caso de tumores irresecables pero localizados considerar radioterapia.

4.9.1 Cirugía de salvamento

Los tumores residuales luego de quimioterapia de salvamento deben ser resecados.

En caso de progresión de los marcadores luego de tratamiento de salvamento y cuando no existen otras opciones de tratamiento con quimioterapia se puede considerar linfadenectomía retroperitoneal, denominada de “desesperación” y se debe considerar cuando la resección de los tumores es factible⁴⁰.

4.9.2 Tratamiento de las metástasis a SNC

Generalmente ocurren cuando se presenta recaída sistémica. La sobrevida a largo plazo es pobre. El tratamiento inicial es con quimioterapia y puede utilizarse radioterapia de consolidación.

Cirugía solo se considera en casos de lesiones únicas, de acuerdo al estado sistémico, la localización del tumor primario y de la metástasis.

5. SEGUIMIENTO LUEGO DE TERAPIA CURATIVA

- La mayoría de recurrencias se presentan en los primeros dos años y por esto el seguimiento es más frecuente.
- Existen recurrencias luego de 5 años por esto el seguimiento anual debe continuarse.
- Luego de linfadenectomía retroperitoneal recaídas a este nivel son raras, mas frecuentes en el tórax.
- La tomografía del tórax tiene mayor valor predictivo positivo para el seguimiento que la radiografía de tórax.

Los resultados del tratamiento dependerán del volumen tumoral. Por esto el diagnóstico temprano de las recaídas puede hacer la diferencia.

5.1 Seguimiento de tumores no seminomatosos estadio I.

Procedimiento	Año 1	Año 2	Año 3 - 5	Año 6 - 10
Seguimiento mínimo para pacientes en vigilancia				
Examen físico	4 veces	4 veces	anual	anual
Marcadores tumorales	4 veces	4 veces	anual	anual
RX de torax	2 veces	2 veces		
TAC abdomen	2 (mes 3, 12)			
Seguimiento mínimo para pacientes post quimioterapia adyuvante o LRP (Estadio I)				
Examen físico	4 veces	4 veces	anual	anual
Marcadores tumorales	4 veces	4 veces	anual	anual
RX de torax	2 veces	2 veces		
TAC abdomen	1 vez	1 vez		

Tomado de: Albers P., et al. EAU Guidelines on Testicular Cancer: 2011 Update. Eur Urol (2011)⁴¹ LRP= linfadenectomía retroperitoneal.

⁴⁰ Albers P., Albrecht W., Algaba F., Bokemeyer C., Cohn-Cedermark G., Fizazi K., Horwich A. & Laguna M. P. (2012). European Association of Urology. EAU guidelines on testicular cancer: 2011

update. European Association of Urology. Actas Urol Esp. 2012 Mar; 36 (3): 127-45.

⁴¹ Albers P., et al. (2011). EAU Guidelines on Testicular Cancer Update. Eur Urol.

5.2 Seguimiento de Seminomas Estadio I.

Procedimiento	Año 1	Año 2	Año 3	Año 4 - 5
Examen físico	3 veces	3 veces	Anual	Anual
Marcadores	3 veces	3 veces	Anual	Anual
Rx de tórax	2 veces	2 veces		
TAC abdomino-pélvico	2 veces	2 veces	Anual	Anual

5.3 Seguimiento de estadio II y enfermedad avanzada (metastásica)

Procedimiento	Año 1	Año 2	Año 3 - 5	>5 Años
Examen físico	4 veces	4 veces	2 por año	Anual
Marcadores	4 veces	4 veces	2 por año	Anual
Rx de tórax	4 veces	4 veces	2 por año	Anual
TAC abdomino-pélvico	2 veces	2 veces	Según indicación	Según indicación
TAC tórax	Según indicación	Según indicación	Según indicación	Según indicación
TAC de cráneo	Según indicación	Según indicación	Según indicación	Según indicación

BIBLIOGRAFÍA

1. AGREE Next Steps Consortium (2009). El Instrumento AGREE II Versión electrónica. Consultado 2, Febrero, 2013, de <http://www.agreetrust.org>; Versión en español: <http://www.guiasalud.es>
2. Handbook for the preparation of explicit evidence-based clinical practice guidelines. Consultado 1, Febrero, 2013, de http://www.ha-ring.nl/download/literatuur/nzgg_guideline_handbook.pdf
3. Ferlay J, Shin HR, Bray F, et al. GLOBOCAN 2008: Cancer incidence and mortality worldwide. IARC CancerBase No. 10. Lyon, France: International Agency for Research on Cancer; 2010.
4. Osterlind A, Berthelsen JG, Abildgaard N, et al. Risk of bilateral testicular germ cell tumours in Denmark: 1960-1984. *J Natl Cancer Inst* 1991 Oct;83(19):1391-5.
5. Weestergaard T, Olsen JH, Frisch M, et al. Cancer risk in fathers and brothers of testicular cancer patients in Denmark. A population based study. *Int J Cancer* 1996 May;66(5):627-31.
6. Wanderas EH, Tretli S, Fossa SD. Trends in incidence of testicular cancer in Norway 1955-1992. *Eur J Cancer* 1995 Nov;31A(12):2044-8.
Eble JN, Sauter G, Epstein JI, Sesterhenn IA, eds. World Health Organization Classification of tumors. Pathology and Genetics of Tumors of the Urinary System and Male Genital Organs. Lyon, MA: IARC Press; 2004.
7. Huyghe E, Muller A, Mieusset R, Bujan L, et al. Impact of diagnostic delay in testis cancer: results of a large population-based study. *Eur Urol*. 2007;52(6):1710-1716.
8. Germa-Lluch JR, Garcia del Muro X, Maroto P, et al. Spanish Germ-Cell Cancer Group (GG). Clinical pattern and therapeutic results achieved in 1490 patients with germ-cell tumours of the testis: the experience of the Spanish Germ-Cell Cancer Group (GG). *Eur Urol* 2002 Dec;42(6):553-62.
9. Kim W, Rosen MA, Langer JE, et al. US-MR Imaging correlation in pathologic conditions of the scrotum. *Radiographics* 2007 Sep-Oct;27(5):1239-53.
10. Sturgeon CM, Duffy MJ, Stenman UH, Lilja H, Brünner N, Chan DW, Babaian R, Bast RC Jr, Dowell B, Esteva FJ, Haglund C, Harbeck N, Hayes DF, Holten-Andersen M, Klee GG, Lamerz R, Looijenga LH, Molina R, Nielsen HJ, Rittenhouse H, Semjonow A, Shih IeM, Sibley P, Sölétormos G, Stephan C, Sokoll L, Hoffman BR, Diamandis EP; National Academy of Clinical Biochemistry. National Academy of Clinical Biochemistry laboratory medicine practice guidelines for use of tumor markers in testicular, prostate, colorectal, breast, and ovarian cancers. *Clin Chem*. 2008 Dec;54(12):e11-79.

11. Heidenreich A, Angerer-Shpilenya M. Organ-preserving surgery for testicular tumours. *BJU Int.* 2012 Feb;109(3):474-90.
12. Harland SJ, Cook PA, Fossa SD, et al. Intratubular germ cell neoplasia of contralateral testis in testicular cancer: defining a high risk group. *J Urol* 1998 Oct;160(4):1353-7.
13. Kliesch S, Thomaidis T, Schütte B, et al. Update on the diagnostic safety for detection of testicular intraepithelial neoplasia (TIN). *APMIS* 2003 Jan;111(1):70-4.
14. International Germ Cell Consensus Classification: a prognostic factor-based staging system for metastatic germ cell cancers. International Germ Cell Cancer Collaborative Group. *J Clin Oncol.* 1997 Feb;15(2):594-603.
15. Leibovitch I, Foster RS, Kopecky KK, et al. Improved accuracy of computerized tomography based clinical staging in low stage nonseminomatous germ cell cancer using size criteria of retroperitoneal lymph nodes. *J Urol* 1995 Nov;154(5):1759-63.
16. See WA, Hoxie L. Chest staging in testis cancer patients: imaging modality selection based upon risk assessment as determined by abdominal computerized tomography scan results. *J Urol* 1993 Sep;150(3):874-8.
17. De Santis M, Becherer A, Bokemeyer C, et al. 2- 18fluoro-deoxy-D-glucose positron emission tomography is a reliable predictor for viable tumor in postchemotherapy seminoma: an update of the prospective multicentric SEMPET trial. *J Clin Oncol.* 2004;22(6):1034-1039.
18. Oechsle K, Hartmann M, Brenner W, et al. German Multicenter Positron Emission Tomography Study Group. [18F]Fluorodeoxyglucose positron emission tomography in nonseminomatous germ cell tumors after chemotherapy: the German multicenter positron emission tomography study group. *J Clin Oncol* 2008 Dec;26(36):5930-5.
19. Sobin LH, Gospodariwicz M, Wittekind C (eds). TNM classification of malignant tumors. UICC International Union Against Cancer, 7th edn. Wiley-Blackwell, 2009 Dec; pp 249-254. <http://www.uicc.org/tnm/>
20. Albers P, Siener R, Kliesch S, et al. German Testicular Cancer Study Group. Risk factors for relapse in clinical stage I nonseminomatous testicular germ cell tumours: results of the German Testicular Cancer Study Group Trial. *J Clin Oncol* 2003 Apr;21(8):1505-12.
21. Aparicio J, GermàJR, García del Muro X, et al. Second Spanish Germ Cell Cancer Cooperative Group. Risk-adapted management for patients with clinical stage I seminoma: the Second Spanish Germ Cell Cancer Cooperative Group study. *J Clin Oncol* 2005 Dec;23(34):8717-23.
22. Chung P, Mayhew LA, Warde P, et al. Genitourinary Cancer Disease Site Group of Cancer Care Ontario's Program in Evidence-based Care. Management of stage I seminomatous testicular cancer: a systematic review. *Clin Oncol (R Coll Radiol)* 2010 Feb;22(1):6-16.
23. Tandstad T, Smaaland R, Solberg A, et al. Management of Seminomatous Testicular Cancer: A Binational Prospective Population-Based Study From the Swedish Norwegian Testicular Cancer Study Group (SWENOTECA). *J Clin Oncol* 2011 Feb;29(6):719-25.
24. Oliver RT, Mead GM, Rustin GJ, et al. Randomized trial of carboplatin versus radiotherapy for stage I seminoma: mature results on relapse and contralateral testis cancer rates in MRC TE19/EORTC 30982 study (ISRCTN27163214). *J Clin Oncol* 2011 Mar;29(8):957-62.
25. Chung P, Warde P. Stage I seminoma: adjuvant treatment is effective but is it necessary? *J Natl Cancer Inst* 2011;103:194-196.
26. FossåSD, Horwich A, Russell JM, et al. Optimal planning target volume for stage I testicular seminoma: A Medical Research Council Testicular Tumor Working Group randomized trial. *J Clin Oncol* 1999 Apr;17(4):1146.
27. Robinson D, Møller H, Horwich A. Mortality and incidence of second cancers following treatment for testicular cancer. *Br J Cancer* 2007 Feb;96(3):529-33.
28. Classen J, Schmidberger H, Meisner C, et al. Radiotherapy for stages IIA/B testicular seminoma: final report of a prospective multicenter clinical trial. *J Clin Oncol* 2003 Mar;21(6):1101-6.
29. Garcia-del-Muro X, Maroto P, GumàJ, et al. Chemotherapy as an alternative to radiotherapy in the treatment of stage IIA and IIB testicular seminoma: a Spanish Germ Cell Cancer Group Study. *J Clin Oncol* 2008

- Nov;26(33):5416-21.
30. Zuniga A, Kakiashvili D, Jewett MA. Surveillance in stage I nonseminomatous germ cell tumours of the testis. *BJU Int* 2009 Nov;104(9 Pt B):1351-6.
 31. Böhlen D, Borner M, Sonntag RW, et al. Long-term results following adjuvant chemotherapy in patients with clinical stage I testicular nonseminomatous malignant germ cell tumors with high risk factors. *J Urol* 1999 Apr;161(4):1148-52.
 32. Tandstad T, Dahl O, Cohn-Cedermark G, et al. Risk- adapted treatment in clinical stage I nonseminoma- tous germ cell testicular cancer: the SWENOTECA management program. *J Clin Oncol.* 2009;27(13): 2122-2128.
 33. Albers P, Seiner R, Krege S, et al. Randomized phase III trial comparing retroperitoneal lymph node dissection with one course of bleomycin and etoposide plus cisplatin chemotherapy in the adju- vant treatment of clinical stage I Nonseminomatous testicular germ cell tumors: AUO trial AH 01/94 by the German Testicular Cancer Study Group. *J Clin Oncol.* 2008;26(18):2966-2972.
 34. Baniel J, Donohue JP. Cost and risk benefit considerations in low stage (I and II) nonseminomatous testicular tumours. *AUA Update Series* 1997;26:50-5.
 35. Collette L, Sylvester RJ, Stenning SP, et al. Impact of the treating institution on survival of patients with “poor-prognosis”metastatic nonseminoma. European Organization for Research and Treatment of Cancer Genitourinary Tract Cancer Collaborative Group and the Medical Research Council Testicular Cancer Working Party. *J Natl Cancer Inst* 1999 May;91(10):839-46.
 36. Ehrlich Y, Brames MJ, Beck SD, et al. Long-term follow-up of Cisplatin combination chemotherapy in patients with disseminated nonseminomatous germ cell tumors: is a postchemotherapy retroperitoneal lymph node dissection needed after complete remission? *J Clin Oncol* 2010 Feb; 28(4):531
 37. Heidenreich A, Pfister D, Witthuhn R, et al. Postchemotherapy retroperitoneal lymph node dissection in advanced testicular cancer: radical or modified template resection. *Eur Urol* 2009 Jan;55(1):217-24.
 38. Segal R, Lukka H, Klotz LH, et al. Cancer Care Ontario Practice Guidelines Initiative Genitourinary Cancer Disease Site Group. Surveillance programs for early stage nonseminomatous testicular cancer: a practice guideline. *Can J Urol* 2001 Feb;8(1):1184-92.
 39. Albers P, Ganz A, Hanning E, et al. Salvage surgery of chemorefractory germ cell tumors with elevated tumor markers. *J Urol* 2000 Aug;164(2):381-4.
 40. Albers P, Albrecht W, Algaba F, Bokemeyer C, Cohn-Cedermark G, Fizazi K, Horwich A, Laguna MP; European Association of Urology. [EAU guidelines on testicular cancer: 2011 update. European Association of Urology]. *Actas Urol Esp.* 2012 Mar;36(3):127-45.
 41. Albers P., et al. (2011). EAU Guidelines on Testicular Cancer Update. *Eur Urol.*