

Câncer Gástrico Hereditário

Autores: Marcus Fernando Kodama Pertille Ramos e Ítalo Beltrão Pereira Simões

A maioria dos casos de câncer gástrico (CG) são esporádicos, mas cerca de 10% apresentam agregação familiar e 1 a 3% possuem uma causa hereditária. O conhecimento das síndromes hereditárias como fator causal do câncer colorretal (CCR) é bem difundido, mas no CG isso é menos divulgado, fato que pode prejudicar o diagnóstico precoce e o seguimento adequado.

O CG hereditário pode ocorrer associado a presenças de polipose ou não, como no caso das síndromes do Câncer Gástrico Difuso Hereditário, *Li-Fraumeni*, BRCA1, BRCA2 e *Lynch*. Nesse artigo descreveremos as principais síndromes de CG hereditário associadas à polipose. [O CG Difuso Hereditário não associado a polipose será discutido em outro artigo \(clique aqui\).](#)

CG HEREDITÁRIO ASSOCIADO A POLIPOSE

1. POLIPOSE ADENOMATOSA FAMILIAR (PAF)

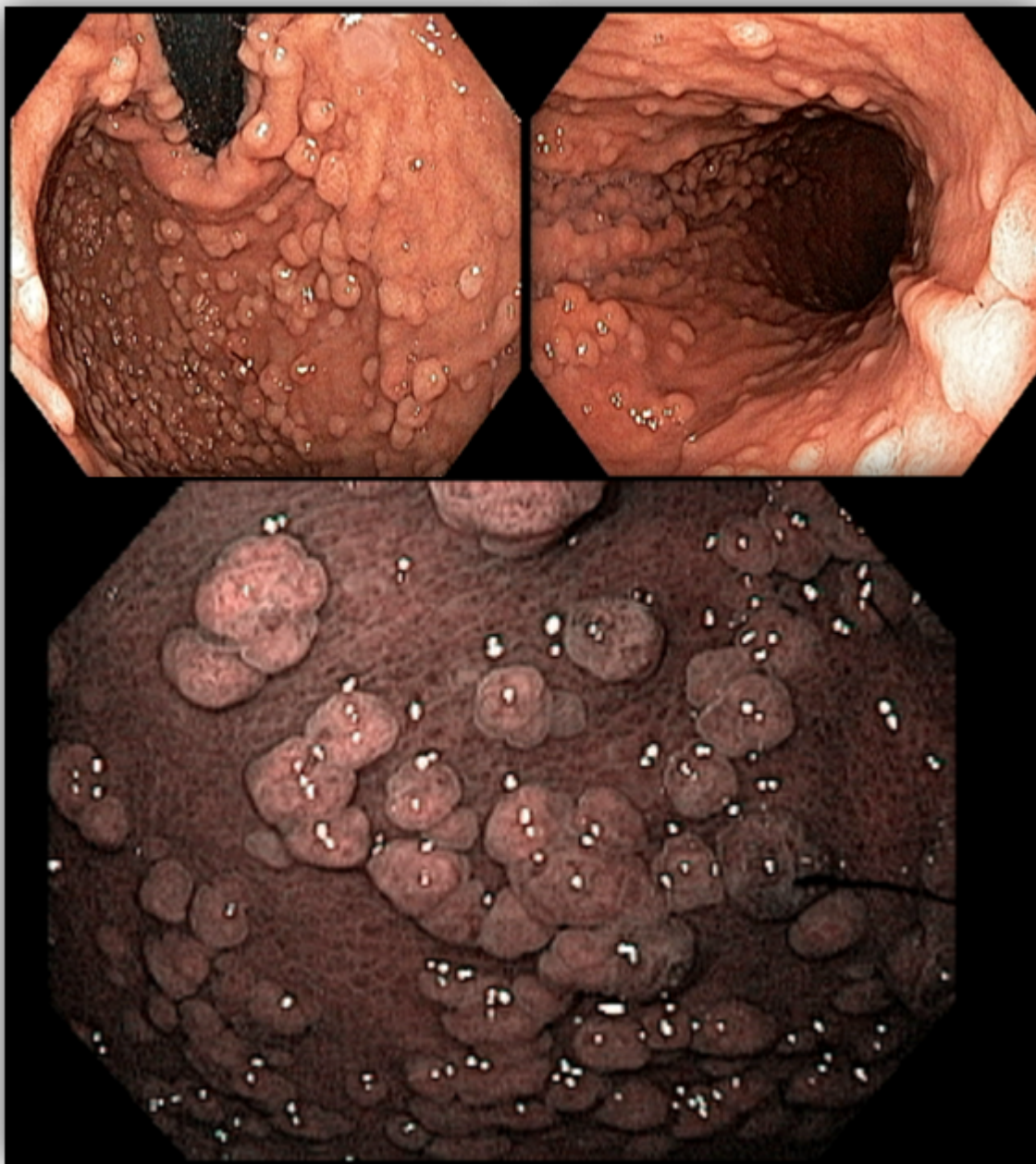
A PAF decorre de uma mutação do gene supressor tumoral do gene APC causando um altíssimo risco de CCR.

Cerca de 51 a 88% dos pacientes apresentam pólipos gástricos principalmente de glândulas fúndicas. A incidência é elevada inclusive na PAF atenuada. Eles costumam ser numerosos, e o termo polipose gástrica pode ser empregado apenas quando mais de 20 estão presentes.

Displasia de baixo grau pode estar presente em até 44% dos pólipos de glândulas fúndicas. Pólipos adenomatosos são detectados em cerca de 20% dos pacientes com PAF.

O rastreamento endoscópico alto é recomendado no momento da manifestação da polipose colônica ou a partir de 25 anos. O

intervalo de realização vai depender dos achados e também de acordo com a necessidade de seguimento de adenoma de papila, quando presente, de acordo como escore de *Spigelman*.



Polipose gástrica em paciente com PAF. Imagens mostram inúmeros pólipos em cárdia, fundo, corpo e antro.

2. SÍNDROME DE PEUTZ-JEGHERS (SPJ)

A SPJ é autossômica dominante, caracterizada pelo desenvolvimento de polipose hamartomatosa gastrointestinal principalmente no jejuno associada a presença de máculas

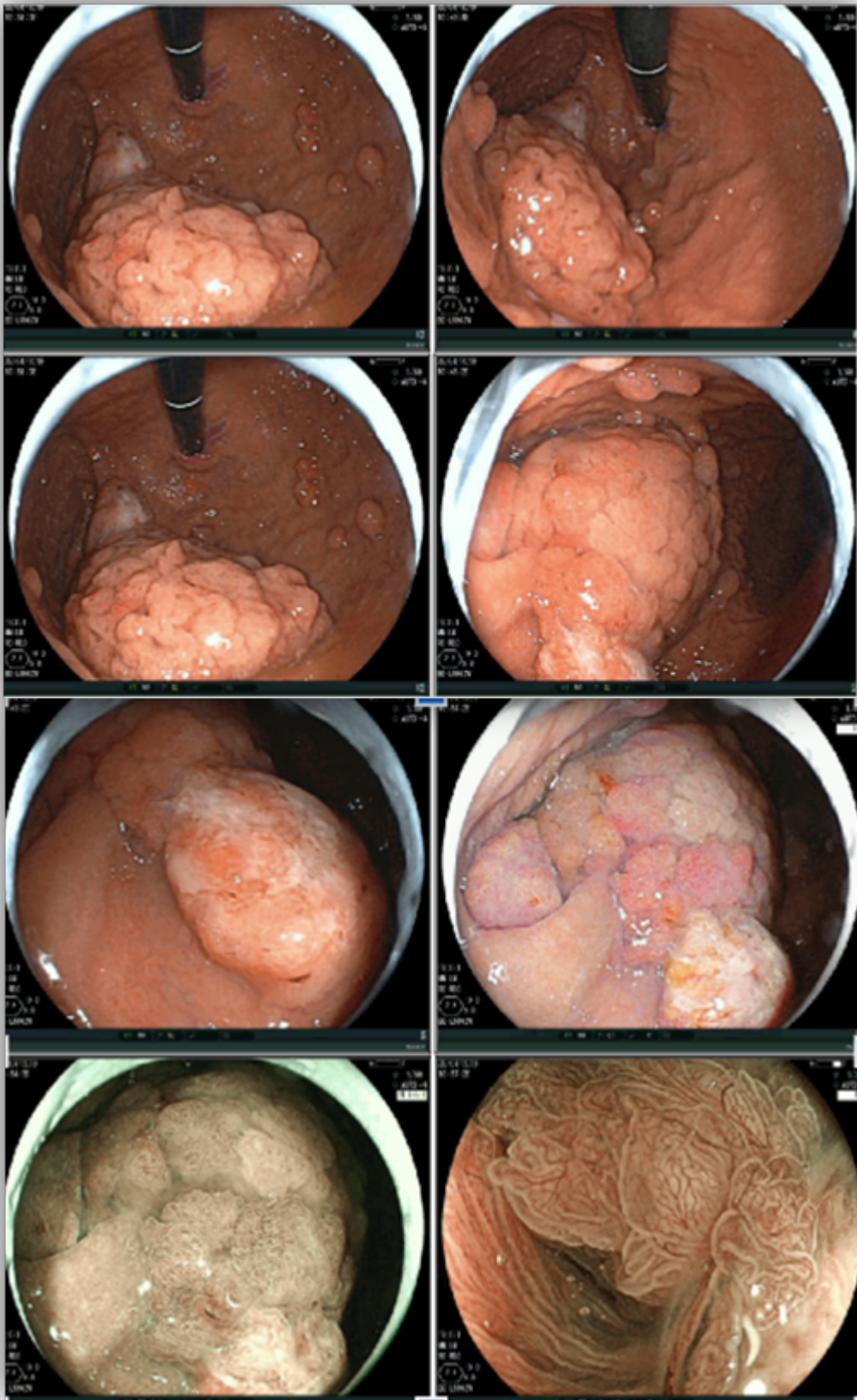
melanocíticas.

O diagnóstico clínico baseia-se na confirmação da presença de pólipos hamartomatosos associado com história familiar positiva e hiperpigmentação de mucosas, dedos e genitália externa.

Pólipos gástricos são detectados em 25% dos casos, comparados com 70-90 % encontrados no intestino delgado e 50% no cólon. O aspecto morfológico do pólipo gástrico na SPJ assemelha-se a um padrão viloso proliferação epitelial hiperplásica sendo difícil distinguir do pólipo juvenil e hiperplásico.

Displasia é raramente detectada nos pólipos mas indivíduos com SPJ tem 29% risco de desenvolver CG principalmente do tipo intestinal.

Rastreamento deve ser iniciado precocemente na infância com endoscopia inicial com periodicidade dependendo dos achados. A partir dos 50 anos, o risco de CG aumenta e a periodicidade deve ser mais frequente entre 1 a 2 anos.



Sequência de imagem mostrando pólipo em região de corpo gástrico em paciente com Síndrome de *Peutz-Jeghers*, imagens inferiores com magnificação de imagem.

3. SÍNDROME DA POLIPOSE JUVENIL

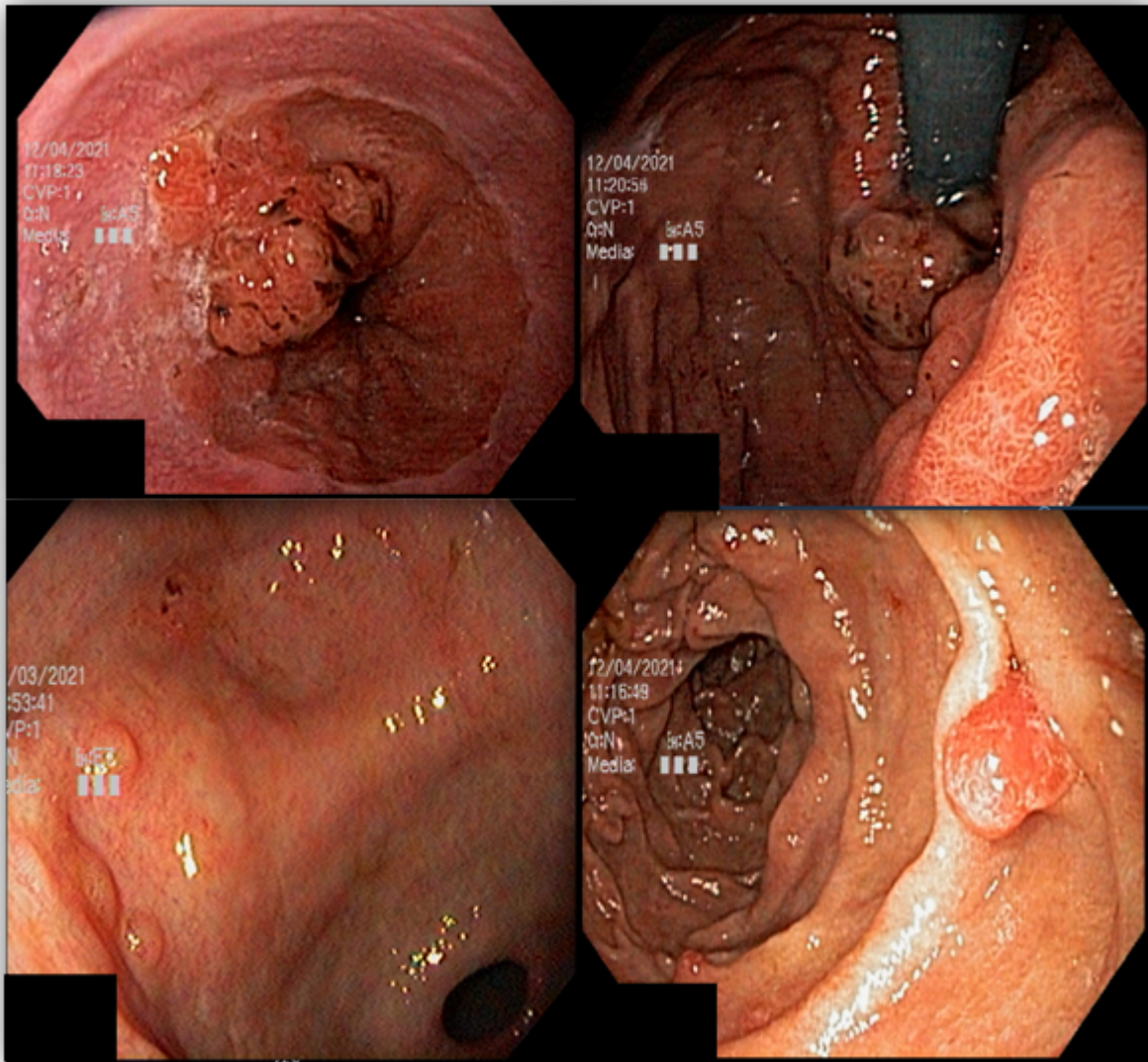
Síndrome autossômica dominante que leva ao desenvolvimento de pólipos em todo trato gastrointestinal principalmente no cólon e reto.

Critérios para suspeita clínica da síndrome incluem mais de 5 pólipos juvenis colorretais, pólipos juvenis ao longo do trato gastrointestinal ou mais de 1 pólipos juvenil com história familiar positiva. O diagnóstico definitivo é realizado de um dos critérios de suspeita clínica na presença dos genes *BMPRI1A* e *SMAD4* no teste genético.

Os pólipos juvenis são pólipos hamartomatosos que se desenvolvem a partir de um tecido normal do trato gastrointestinal. O aspecto endoscópico habitualmente é de um pólipos pediculado, multilobado, macio variando desde pequenos pólipos até pólipos gigantes. Em até 75% dos casos existem outros tipos de pólipos em conjunto. Polipose gástrica severa pode ocorrer causando anemia, hematêmese, enteropatia com perda proteica e sintomas obstrutivos. Progressão para CG ocorre em até 21% dos casos com média de idade de 58 anos.

Rastreamento endoscópico é recomendado a partir da adolescência com endoscopias anuais.

Saiba mais sobre a polipose juvenil [neste artigo](#)



Imagens superiores mostram pólipo juvenil hamartomatoso em região da cárdia em paciente com polipose juvenil. Imagens inferiores mostram os diferentes aspectos e tamanho dos pólipos encontrados na síndrome.

4. POLIPOSE ASSOCIADA AO MUTYH (MAP)

MAP é uma síndrome rara, autossômica recessiva, associada com mutação no gene MUTYH que participa de processos de reparo de DNA. Pacientes com MAP tem predisposição para o CCR, mama e ovário.

Pólipos gástricos são detectados em cerca de 10 a 33% dos casos e a maioria adenomas e PGF.

O risco de CG é baixo (2%) mas ocorre em pacientes mais jovens

(mediana de 38 anos). Por outro lado, o risco de câncer duodenal é alto podendo ocorrer em 17% dos casos.

5. ADENOCARCINOMA GÁSTRICO COM POLIPOSE PROXIMAL (GAPPS)

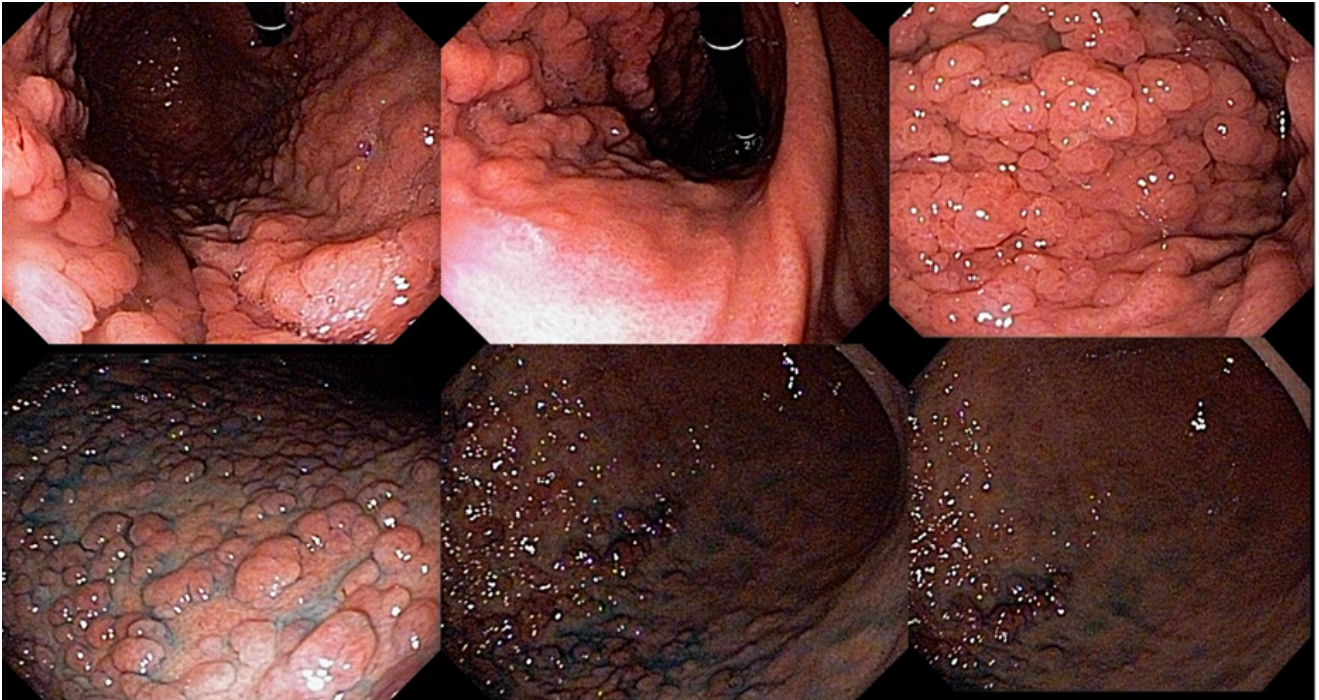
Essa síndrome é caracterizada pelo desenvolvimento de uma polipose gástrica proximal incluindo o fundo e corpo formando um tapete de pequenos pólipos usualmente menores que 1 cm. O tipo histológico dos pólipos é variado podendo ser pólipos de glândulas fúndicas, hiperplásicos, adenomas e mistos.

Os critérios para diagnóstico clínico incluem:

- detecção de mais de 100 pólipos ou mais de 30 pólipos com história familiar positiva em parente de primeiro grau,
- pólipos restritos ao corpo e fundo sem a presença de pólipos colorretais,
- morfologia de glandula fundica com áreas de displasia ou carcinoma,
- exclusão de outras síndromes e uso de inibidor de bomba de prótons.

Série de casos relataram incidência de 12,7% de CG, todos do tipo intestinal.

Seguimento endoscópico deve ser realizado, mas em casos com múltiplos pólipos a avaliação de pólipos com sinais de degeneração pode ficar prejudicada sendo indicada a gastrectomia total.



Imagens de GAPPs evidenciando acometimento de corpo e fundo com diminuição progressiva no número de pólipos no estômago distal.

Associado à Polipose			
Síndrome	Gene	Risco	Tipo de Lauren
Polipose adenomatosa familiar (FAP)	APC	1 - 2%	Intestinal
Peutz-Jeghers	STK11	29%	Intestinal
Polipose Juvenil	SMAD4, BMPR1A	21%	Intestinal e Difuso
Adenocarcinoma gástrico e Polipose Proximal (GAPPs)	APC	-	Intestinal
Polipose MUTYH-associada (MAP)	MYH	-	Intestinal
Sem Polipose Associada			
Síndrome	Gene	Risco	Tipo de Lauren
Câncer Gástrico Difuso Hereditário (HDGC)	CDH1 (CTNNA1, outros)	56 - 70%	Difuso
Lynch	MLH1, PMS2, MSH2, MSH6	1 - 13%	Intestinal > Difuso
Li-Fraumeni	TP53	2,8%	Intestinal > Difuso
Síndrome Hereditária de Câncer de Mama e Ovário	BRCA1, BRCA2	5,7% no BCRA	Difuso e Intestinal
Câncer Gástrico Intestinal Familiar	Desconhecido	-	Intestinal

Tabela com resumo das principais características das síndromes genéticas relacionadas com o câncer gástrico hereditário, dividindo-as em associadas e não associadas a polipose do trato gastrointestinal.

Referências

1. Clauditz TS, Moore M, Setia N, et al. Syndromic gastric polyposis and hereditary gastric cancers. *Diagnostic Histopathologic* 2019; 26(1):39-46.
2. Mahon SM. Hereditary Polyposis Syndromes. *Genetics and Genomics* 2018; 22(2): 151-6
3. Cardoso DM. Síndromes de polipose colorretal. *Endoscopia Terapêutica*; 2020. Disponível em: <http://endoscopiaterapeutica.com.br/assuntosgerais/sindromes-de-polipose-colorretal/>

Como citar este artigo

Kodama, MFKP e Simoes IBP. Câncer gástrico hereditário. *Gastropedia* 2022. Disponível em: <https://gastropedia.pub/pt/cirurgia/esofago-estomago-duodeno/cancer-gastrico-hereditario/>