



ARTIGO ORIGINAL

Pediatric abdominal non-Hodgkin's lymphoma: diagnosis through surgical and non-surgical procedures[☆]

Arthur Almeida Aguiar^{a,b,*}, Luciana Cavalvanti Lima^{b,c}, Cláudia Corrêa de Araújo^a
e Rodrigo Melo Gallindo^{a,b}



^a Instituto de Medicina Integral Professor Fernando Figueira (IMIP), Departamento de Cirurgia Pediátrica, Recife, PE, Brasil

^b Faculdade Pernambucana de Saúde, Recife, PE, Brasil

^c Instituto de Medicina Integral Professor Fernando Figueira (IMIP), Departamento de Anestesiologia, Recife, PE, Brasil

Recebido em 8 de maio de 2017; aceito em 18 de outubro de 2017

KEYWORDS

Abdomen;
Biopsy;
Non-Hodgkin's
lymphoma;
Pediatric;
Surgery

Abstract

Objective: To describe the success rate and the complications after procedures to diagnose abdominal non-Hodgkin's lymphoma in children and adolescents.

Methods: A retrospective cross-sectional study was conducted with a population consisting of children and adolescents with abdominal non-Hodgkin's lymphoma diagnosed between September 1994 and December 2012. The sample comprised of 100 patients who underwent 113 diagnostic procedures, including urgent surgery ($n=21$), elective surgery ($n=36$), and non-surgical diagnosis ($n=56$).

Results: The most frequent procedures were laparotomy (46.9%) and ultrasound-guided core biopsy (25.6%). The rate of diagnostic success was 95.2% for urgent surgeries; 100% for elective surgeries and 82.1% for non-surgical procedures ($p < 0.05$). The rates of complication during the three diagnosis procedures considered were significant ($p < 0.001$; 95.2% of the urgent surgeries, 83.8% of the elective surgeries, and 10.7% of the non-surgical procedures). The length of time before resuming a full diet and starting chemotherapy was significantly reduced for patients who underwent non-surgical procedures when compared with the other procedures ($p < 0.001$).

Conclusion: Non-surgical procedures for the diagnosis of pediatric abdominal non-Hodgkin's lymphoma are an effective option with low morbidity rate, allowing an earlier resumption of a full diet and chemotherapy initiation. Furthermore, non-surgical procedures should also be considered for obtaining tumor samples from patients with extensive disease.

© 2018 Sociedade Brasileira de Pediatria. Published by Elsevier Editora Ltda. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

DOI se refere ao artigo:

<https://doi.org/10.1016/j.jped.2017.10.012>

[☆] Como citar este artigo: Aguiar AA, Lima LC, Araújo CC, Gallindo RM. Pediatric abdominal non-Hodgkin's lymphoma: diagnosis through surgical and non-surgical procedures. J Pediatr (Rio J). 2019;95:54-60.

* Autor para correspondência.

E-mail: arthuraguiar@hotmail.com (A.A. Aguiar).

PALAVRAS-CHAVE

Abdome;
Biópsia;
Linfoma não Hodgkin;
Pediátrico;
Cirurgia

Linfoma não Hodgkin abdominal pediátrico: diagnóstico por meio de procedimentos cirúrgicos e não cirúrgicos**Resumo**

Objetivo: Descrever a taxa de sucesso e as complicações dos procedimentos para o diagnóstico de linfoma não Hodgkin abdominal em crianças e adolescentes.

Métodos: Estudo retrospectivo transversal em uma população de crianças e adolescentes com linfoma não Hodgkin abdominal diagnosticada entre setembro de 1994 e dezembro de 2012. A amostra foi composta por 100 pacientes submetidos a 113 procedimentos diagnósticos, inclusive cirurgia de urgência ($n = 21$), cirurgia eletiva ($n = 36$) e diagnóstico não cirúrgico ($n = 56$).

Resultados: Os procedimentos mais frequentes foram laparotomia (46,9%) e biópsia guiada por ultrassonografia (25,6%). A taxa de sucesso diagnóstico foi de 95,2% para cirurgias de urgência; 100% para cirurgias eletivas e 82,1% para procedimentos não cirúrgicos ($p < 0,05$). Houve diferença significativa entre as taxas de complicações associadas aos três grupos ($p < 0,001$; 95,2% das cirurgias urgentes, 83,8% das cirurgias eletivas e 10,7% dos procedimentos não cirúrgicos). O tempo decorrido até o reinício da dieta plena e o início a quimioterapia foi significativamente reduzido para os pacientes submetidos a procedimentos não cirúrgicos quando comparados com os outros procedimentos ($p < 0,001$).

Conclusão: Os procedimentos não cirúrgicos para o diagnóstico do linfoma não Hodgkin abdominal pediátrico são uma opção efetiva com baixa taxa de morbidade, permitem uma retomada mais precoce de uma dieta plena e início de quimioterapia. Em pacientes com doença extensa, os procedimentos não cirúrgicos também devem ser considerados para a obtenção de amostras tumorais.

© 2018 Sociedade Brasileira de Pediatria. Publicado por Elsevier Editora Ltda. Este é um artigo Open Access sob uma licença CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Introdução

Os linfomas pediátricos são a terceira neoplasia maligna mais comum de crianças e adolescentes em países desenvolvidos e o segundo mais comum em países em desenvolvimento, após a leucemia.^{1,2}

Não há um consenso com relação à melhor forma de obter material para um estudo histopatológico sobre linfoma não Hodgkin (LNH) quando diferentes variáveis, como precisão de diagnóstico e morbidez-mortalidade após o procedimento, são consideradas.³⁻⁵ A biópsia cirúrgica de nódulos linfáticos e tecido extranodal é considerada um padrão de base para diagnóstico de linfoma. Contudo, recentemente, a biópsia guiada por imagem tem sido considerada uma opção adequada à cirurgia, pois é menos cara, menos invasiva e tem poucas complicações relacionadas, principalmente quando se trata de massas não superficiais.^{4,6-8} Apesar de haver comprovação dos benefícios de procedimentos não cirúrgicos no diagnóstico de LNH em adultos, não há literatura exclusivamente com relação a crianças e adolescentes.

Este estudo visa a descrever a taxa de sucesso e as complicações para cada tipo de procedimento usado no diagnóstico histológico e citológico de crianças e adolescentes com LNH abdominal.

Métodos

Modelo do estudo

Estudo retrospectivo, observacional e transversal. O estudo foi aprovado pelo Comitê de Ética em Pesquisa

Humana (CAAE 11825013.1.0000.5201). A população estudada abrangeu crianças e adolescentes com LNH abdominal diagnosticados entre setembro de 1994 e dezembro de 2012. Durante esse período, 262 pacientes com LNH foram internados no serviço de oncologia pediátrica. Desses, 177 até 18 anos e diagnosticados com LNH abdominal foram incluídos neste estudo, apesar de sete pacientes diagnosticados por meio de material biológico extra-abdominal e 70 com prontuários médicos incompletos ou ausentes (definido por resultados patológicos e complicações do procedimento diagnóstico) terem sido excluídos deste estudo.

Coleta de dados e análise

As variáveis clínicas e epidemiológicas coletadas foram: idade no momento do diagnóstico (anos), tamanho do tumor (maior eixo da massa em centímetros), tipo histológico de acordo com a Organização Mundial de Saúde,⁹ estágio de acordo com o Estadiamento de Murphy do Tumor,¹⁰ método de diagnóstico, local do tumor e número de procedimentos necessários para diagnóstico. Os dados foram agrupados de acordo com o método de diagnóstico: métodos cirúrgicos, inclusive laparotomia e biópsia laparoscópica, que foram divididos em grupo de cirurgia de urgência (na presença de abdômen agudo cirúrgico) ou grupo de cirurgia eletiva (com indicação puramente de diagnóstico, na ausência de abdômen agudo); e métodos não cirúrgicos, inclusive ultrassom e biópsia guiada por tomografia, biópsia, paracentese e biópsia endoscópica. Nesses grupos, as variáveis coletadas foram: sucesso no diagnóstico (definido por confirmação do diagnóstico por patologia/citologia), complicações

relacionadas ao método de diagnóstico (classificado em níveis de gravidade de I a V,¹¹ número de amostras coletadas na biópsia, indicação e achado cirúrgico em cirurgias urgentes, tempo antes de reiniciar uma dieta completa (dias) e tempo antes de iniciar quimioterapia (dias).

As amostras enviadas para o departamento de patologia foram processadas da seguinte forma: para amostras de tecido de métodos cirúrgicos e não cirúrgicos, foi feita análise citológica por decalque (*imprint*), seguida de exame de histopatologia de cortes corados de hematoxilina e eosina e análise de imuno-histoquímica (IHC); foi avaliado o fluido peritoneal por análise citológica após citocentrifugação e, desde 2003, por citometria de fluxo e imunofenotipagem.

A classificação de complicação processual modificada por Dindo et al. consistiu em cinco níveis de gravidade. O nível I incluiu qualquer desvio do pós-operatório normal. Os regimes terapêuticos permitidos foram: medicamentos como antieméticos, antipiréticos, analgésicos, diuréticos, eletrólitos e fisioterapia. Esse nível também inclui infecções de feridas abertas no leito. O nível II abrangeu complicações que exigem tratamento farmacológico com medicamentos, exceto os permitidos para as complicações de nível I (também são incluídas transfusões sanguíneas e nutrição parenteral total). As complicações de nível III foram definidas como as que exigem intervenção cirúrgica, endoscópica ou radiológica. As complicações de nível IV fatais exigem tratamento intensivo. O nível V significa morte de um paciente.¹¹

Análise estatística

A análise de dados foi feita com o software Stata 12.1 (StataCorp, College Station, TX, EUA). O teste Z foi usado para análise do sucesso no diagnóstico e das complicações. O qui-quadrado (χ^2) foi usado para comparar a proporção de complicações de cada nível de gravidade entre os diferentes procedimentos de diagnóstico. O teste exato de Fisher foi usado para comparação entre os grupos, quando o número esperado de indivíduos em uma categoria foi suficientemente pequeno. Essa análise foi seguida do uso do procedimento de Marascuilo para comparação entre os grupos. O teste de Kruskal-Wallis com pós-teste de Bonferroni foi usado para testar a relevância das diferenças encontradas entre os diferentes grupos com relação ao tempo antes de reiniciar uma dieta completa e o tempo antes de iniciar quimioterapia. Os índices de prevalência foram calculados por meio dos ajustes dos modelos de regressão de Poisson com a opção de desvio-padrão robusto. A relação entre o número de fragmentos na biópsia e o diagnóstico positivo foi analisada com o teste qui-quadrado para tendências lineares. Um valor de $p < 0,05$ foi considerado significativo.

Resultados

A amostra consistiu em 100 pacientes, submetidos a 113 procedimentos de diagnóstico, inclusive 57 cirurgias e 56 procedimentos não cirúrgicos. Houve uma predominância de pacientes do sexo masculino (2,3:1). As idades variaram entre 1-16, com média de 6,3 ($\pm 3,5$) anos. No momento do diagnóstico, 43% dos pacientes estavam com cinco anos. O linfoma de Burkitt (LB) foi o tipo histológico predominante

Tabela 1 Frequência de distribuição de variáveis clínicas e epidemiológicas em pacientes com linfoma não Hodgkin abdominal

Variáveis clínicas e epidemiológicas	N	(%)
<i>Idade (anos)</i>		
< 5 anos	43	43,0%
≥ 5 anos	57	57,0%
<i>Sexo</i>		
Masculino	70	70,0%
Feminino	30	30,0%
<i>Tamanho do tumor (cm)</i>		
< 10 cm	45	55,5%
≥ 10 cm	36	44,5%
<i>Tipo histológico</i>		
Linfoma de Burkitt	95	95,0%
Linfoma difuso de células B grandes	5	5,0%
<i>Estágio</i>		
II	1	1,0%
III	96	96,0%
IV	3	3,0%
<i>Procedimento diagnóstico</i>		
<i>Cirúrgico</i>		
Biópsia por laparotomia	53	46,9%
Biópsia por laparoscopia	4	3,5%
<i>Não cirúrgico</i>		
Biópsia guiada por ultrassom	29	25,6%
Paracentese	20	17,7%
Biópsia endoscópica	3	2,65%
Biópsia guiada por TC	2	1,7%
Biópsia não guiada por ultrassom	2	1,7%

Cm, centímetros; TC, tomografia computadorizada.

de LNH (95%). Os casos de linfoma linfoblástico não foram relatados. Câncer estágio III foi predominante em 96% dos casos (tabela 1). Os locais de tumor mais comuns foram: intestino delgado (64%), mesentério (59%), retroperitônio (26%), cólon (21%), pélvis (20%), fígado (17%) e rim (10%). Outros locais (28 pacientes) incluiram outros órgãos abdominais e não abdominais.

Entre os pacientes, 12 foram submetidos a dois procedimentos de diagnóstico e um deles foi submetido a três procedimentos de diagnóstico. Os métodos de diagnóstico mais amplamente usados foram laparotomia, biópsia guiada por ultrassom e paracentesis (tabela 1). Cirurgias de urgência foram feitas em 21 casos (36,8%), ao passo que 36 pacientes foram submetidos a cirurgia eletiva (63,1%). Intussuscepção foi a principal indicação e achado cirúrgico (50%) em cirurgias de urgência. Entre esses pacientes, três já haviam sido submetidos a perfuração intestinal. Tumor perfurado foi o segundo achado isolado mais frequente (31,8%); 18 pacientes (85,7%) foram submetidos a enterectomia que envolveu o tumor e 12 deles com anastomose primária. Dois pacientes com intussuscepção foram submetidos a redução e biópsia incisional das lesões.

A taxa de sucesso do diagnóstico para laparotomia foi 98,1%, ao passo que biópsia ficou em 82,8%. Ao comparar os métodos usados (cirurgia de urgência, eletiva e não

Tabela 2 Sucesso no diagnóstico e taxas de complicações nos procedimentos de diagnóstico em pacientes com linfoma não Hodgkin abdominal

Procedimento	Amostra (N)	Resultado (%)	RT (IC de 95%) ^a	Valor de p ^b
<i>Grupo cirúrgico</i>		Sucesso		0,040
Grupo de cirurgia eletiva	36	36 (100)	1,0	
Grupo de cirurgia de urgência	21	20 (95,2)	0,95 (0,87 - 1,05)	0,320
Não cirúrgico	56	46 (82,1)	0,81 (0,69 - 0,95)	0,020
<i>Complicações</i>				< 0,001
<i>Grupo cirúrgico</i>				
Grupo de cirurgia eletiva	36	30 (83,3%)	1,0	
Grupo de cirurgia de urgência	21	20 (95,2%)	1,14 (0,96 - 1,36)	0,136
Não cirúrgico	56	6 (10,7%)	0,13 (0,06 - 0,28)	< 0,001

^a Razão de taxas calculada por regressão de Poisson, com uma estimativa robusta para erro padrão.

^b Teste de Z.

cirurgia), encontramos uma diferença significativa em favor da biópsia cirúrgica para confirmação do diagnóstico ($p < 0,05$; **tabela 2**).

Entre os pacientes sujeitos a biópsia ($n = 32$), foram feitos 33 procedimentos. O número de fragmentos obtidos variou de um a sete, com média de 2,87 ($\pm 1,49$). Os dados foram divididos em quatro classes de acordo com o número de fragmentos extraídos (1, 2, 3, ≥ 4), respectivamente em quatro, 13, sete e nove procedimentos. Um aumento progressivo na taxa de sucesso do método foi atingido conforme mais fragmentos eram extraídos (75%, 76,9%, 85,7% e 100%). Avaliamos a associação entre a taxa de sucesso do diagnóstico e o número de fragmentos extraídos em paciente submetidos a biópsia e encontramos uma tendência linear significativa ($p = 0,04$).

Não foi possível confirmação do diagnóstico na biópsia em 11 (9,7%) dos procedimentos, que envolveram 10 pacientes. Eles foram paracentese ($n = 5$), biópsia guiada por ultrassom ($n = 5$) e laparotomia ($n = 1$), inclusive um processo não específico de reação histiocítica, dois casos em que o fluido da paracentese não pôde ser recuperado e oito resultados inconclusivos pela patologista/citologia. O método de diagnóstico usado após a primeira falha foi laparotomia em sete casos, paracentese em um caso e biópsia por ultrassom em dois casos. Um paciente foi submetido a laparoscopia após dois procedimentos inconclusivos de biópsias guiadas por ultrassom.

Entre as biópsias guiadas por ultrassom, quatro foram analisadas por imuno-histoquímica. Elas foram consideradas insuficientes para fins de diagnóstico, pois continham alterações celulares inflamatórias ou degenerativas associadas a padrões imuno-histoquímicos nucleares. Citometria de fluxo e análise imunofenotípica não foram possíveis em três amostras. O tecido extraído por laparotomia não foi submetido a análise imuno-histoquímica.

Algum tipo de complicações foi relatado em 56 procedimentos. Uma diferença significativa foi observada entre os grupos de cirurgia urgente, eletiva e procedimentos não cirúrgicos ($p < 0,01$, **tabela 2**). A complicações mais frequentemente relatada foi dor (49 pacientes, 43,3%). Seis pacientes desenvolveram obstrução parcial e dois deles precisam ser submetidos a cirurgia. Três pacientes apresentaram complicações relacionadas a deiscência intestinal

(dois deles foram tratados com ostomia e o terceiro com fístula enterocutânea). Duas laparoscopias foram convertidas em laparotomias, uma devido a problemas técnicos e outra devido ao fato de o paciente ter apresentado parada cardiorrespiratória. O número e a gravidade das complicações associadas ao procedimento foram maiores entre os procedimentos cirúrgicos (eletivos e de urgência). As complicações de níveis II, III e IV não foram associadas a procedimentos não cirúrgicos. A análise por meio do teste de Marascuilo da gravidade das complicações não diferiu entre os dois grupos de cirúrgica nos níveis I, II e III. Porém, houve diferença significativa entre eles e o grupo não cirúrgico nesses níveis ($p < 0,001$) para o nível I e II e para o nível III ($p = 0,006$). Devido ao pequeno número de complicações do nível IV ($n = 3$), não conseguimos demonstrar diferença estatística entre os grupos. Não foi descrito nível V (**tabela 3**).

Em 105 procedimentos, não foi possível determinar o intervalo entre o procedimento e a retomada de uma dieta completa (0-48 dias). Observamos uma associação significativa entre o procedimento de diagnóstico e o tempo necessário para retomada de uma dieta completa ($p < 0,001$). As comparações entre os grupos revelaram que o tempo necessário para retomar uma dieta completa foi, em geral, menor em pacientes submetidos a um procedimento não cirúrgico, em comparação com o grupo de cirurgia eletiva ($p < 0,001$), bem como ao grupo de cirurgia urgente ($p < 0,001$). Além disso, os pacientes submetidos a cirurgia eletiva apresentaram tempo significativamente menor necessário para retomar uma dieta completa, em comparação com pacientes submetidos a cirurgia urgente ($p < 0,005$) (**tabela 4**).

O intervalo de tempo entre a confirmação do diagnóstico e o início de quimioterapia foi registrado para 98 pacientes, variou de zero a 26 dias. Observamos uma associação significativa entre o procedimento de diagnóstico e o início de quimioterapia ($p < 0,001$). O teste de Kruskal-Wallis com pós-teste de Bonferroni mostrou que o tempo necessário para início da quimioterapia foi, em geral, menor para pacientes submetidos a procedimentos não cirúrgicos, em comparação com o grupo de cirurgia eletiva ($p < 0,005$), bem como ao grupo de cirurgia de urgência ($p < 0,001$). A mesma conclusão é aplicada a pacientes do grupo de cirurgia eletiva em

Tabela 3 Complicações devido a procedimentos de diagnóstico em pacientes com linfoma não Hodgkin abdominal

Nível de complicação ^a	Procedimentos de cirurgia eletiva (n = 36)	Procedimentos de cirurgia de urgência (n = 21)	Procedimentos não cirúrgicos (n = 56)	Total
Nível I ^b	27 (75,0%) ^{f1}	20 (95,2%) ^{g1}	6 (10,7%) ^{h1}	53 (46,9%)
Nível II ^c	15 (41,6%) ^{f2}	9 (42,8%) ^{g2}	0 ^{h2}	24 (21,2%)
Nível III ^d	8 (22,2%) ^{f3}	6 (28,5%) ^{g3}	0 ^{h3}	14 (12,3%)
Nível IV ^e	1 (2,7%)	2 (9,5%)	0	3 (2,6%)

^a Classificação das complicações dos procedimentos (Dindo).

^b Teste qui-quadrado: $p < 0,001$; Teste de Marascuilo para $f^1 \times g^1$: $p = 0,060$; $f^1 \times h^1$: $p < 0,001$; $g^1 \times h^1$: $p < 0,001$.

^c Teste de Fisher: $p < 0,001$; Teste de Marascuilo para $f^2 \times g^2$: $p = 0,985$; $f^2 \times h^2$: $p < 0,001$; $g^2 \times h^2$: $p < 0,001$.

^d Teste de Fisher: $p < 0,001$; Teste de Marascuilo para $f^3 \times g^3$: $p = 0,689$; $f^3 \times h^3$: $p < 0,006$; $g^3 \times h^3$: $p < 0,006$.

^e Não submetido a análise estatística devido ao pequeno tamanho da amostra.

Tabela 4 Tempo antes da retomada de uma dieta completa e início da quimioterapia

Tempo antes da retomada de dieta completa				
Procedimento	Amostra (N)	Mediana (dia) (p25– p75 ^a)	Min.-Máx. (dias)	p
Grupo cirúrgico				
Grupo de cirurgia eletiva	31	1 (1-2)	0-16	
Grupo de cirurgia de urgência	18	6,5 (6-10)	4-48	
Não cirúrgico	56	0 (0-0)	0-21	
Total	105	(0-4)	0-48	< 0,001 ^b
Tempo antes do início da quimioterapia				
Grupo cirúrgico				
Grupo de cirurgia eletiva	35	5 (3-6)	1-26	
Grupo de cirurgia de urgência	20	8 (7-12)	5-24	
Não cirúrgico	43	2 (0-5)	0-18	
Total	98	5 (1-7)	0-26	< 0,001 ^c

^a p25 = primeiro quartil, p75 = terceiro quartil.

^b Associação significativa entre o procedimento diagnóstico e o tempo de início da dieta completa.

^c Associação significativa entre o procedimento diagnóstico e o tempo de início da quimioterapia.

comparação com o grupo de cirurgia de urgência ($p < 0,001$) (tabela 4).

Discussão

Há estudos semelhantes a este; contudo, nenhum deles exclusivamente com pacientes com menos de 18 anos em um único centro,^{4-7,12,13} com uma amostra tão grande.^{3,14,15} Além disso, tivemos acesso, também, a alguns aspectos nem sempre enfatizados por outros estudos, como a estratificação de complicações, complicações de menor nível e tempo antes do início da quimioterapia em associação com o método de diagnóstico.

No presente estudo, apenas um paciente apresentou doença localizada (estágio II) e mais de 40% dos pacientes apresentaram lesões com mais de 10cm. O tamanho da massa abdominal foi anteriormente correlacionado a um mau prognóstico, bem como o número de locais extranodais.¹⁶ Observamos que, além do envolvimento do intestino delgado, frequentemente outros locais extranodais no abdômen e fora do abdômen foram simultaneamente envolvidos. Esse envolvimento extranodal é típico de

linfoma pediátrico em comparação com o de adultos, que basicamente envolve estruturas nodais.^{14,17,18}

Anteriormente, sugeriu-se que a ressecção do tumor primário aumentaria a expectativa de vida entre crianças com LNH, principalmente no caso de LB.¹⁹ Atualmente, há um entendimento comum de que o LNH é uma doença sistêmica; portanto, cirurgias amplas não são mais recomendadas devido a complicações e atraso no início da quimioterapia.^{14,20}

O principal achado intracirúrgico em nossos procedimentos de urgência foi intussuscepção, similarmente ao descrito por Vural et al.¹⁴ (30,4%) e por Attarbaschi et al.²⁰ (47%). Outras complicações comumente mencionadas por outros autores incluem obstrução, perfuração e hemorragia.^{14,20} Devido à indicação de urgência para abdômen agudo, que representa uma situação médica mais complexa, constatamos nesse grupo a maior taxa de complicações associadas ao método de diagnóstico, bem como atraso no início da quimioterapia.

A biópsia aberta é geralmente necessária para o diagnóstico bem-sucedido de LNH e outras técnicas podem ser usadas quando a condição do paciente não é indicativa de procedimento cirúrgico. Contudo, o procedimento mais

rápido e menos invasivo deve ser usado no diagnóstico da condição de LNH como tumores mortais e de rápido crescimento, apesar de vários estudos terem mostrado o uso bem-sucedido da biópsia no diagnóstico de linfomas.^{4,6,8,14}

Em nosso estudo, as amostras de tumores dos grupos cirúrgicos foram melhores no fornecimento de material patológico suficiente para o diagnóstico de LNH pediátrico em comparação com técnicas não cirúrgicas. A laparotomia foi a opção preferencial quando o primeiro procedimento não invasivo mostrou falha. Contudo, eles também levaram em consideração o maior número e as complicações mais graves decorrentes dos procedimentos de diagnóstico. Nenhum óbito esteve diretamente associado aos procedimentos, não obstante o fato de que a cirurgia levou a um aumento na morbidez e atraso na retomada da dieta e início da quimioterapia. Vários casos descreveram um aumento nas complicações¹⁴ e insuficiência renal associada a mortalidade^{3,21} e atrasos no início da quimioterapia.¹⁴

A laparoscopia mostrou uma boa taxa de sucesso no diagnóstico, porém todos os pacientes apresentaram complicações, inclusive um paciente com sequela neurológica grave. As complicações em nossa amostra foram mais frequentes e mais graves do que as descritas em outros estudos.¹² Lamentamos a falta de estudos sobre LNH pediátrico e laparoscopia, que contribuiriam para um melhor entendimento do papel desses procedimentos nessa população específica. Contudo, pode-se pressupor que, devido ao fato de nossos pacientes estarem em um estágio avançado da doença, a formação de pneumoperitônio contribuiria para um resultado desfavorável; porém apenas investigações adicionais conseguem esclarecer esse problema.

A biópsia, independentemente de guiada por ultrassom, apresentou uma boa taxa de sucesso no diagnóstico e baixas taxas de complicações com relação aos outros métodos. Além disso, as complicações foram tratadas clinicamente. Nossos achados são semelhantes aos descritos em outros estudos,^{4,5,8} que podem, até, não causar complicações¹⁴ e levar a uma taxa de sucesso no diagnóstico de até 97%.⁶ Sobre esse assunto, há também falta de literatura a respeito exclusivamente de pacientes pediátricos.

Nossa análise mostrou ainda que não houve melhoria no diagnóstico na extração de mais de quatro fragmentos. Os estudos geralmente mencionam a remoção de um a cinco fragmentos.^{4,5,8} Kerviler et al. recomendam, para um paciente com suspeita de linfoma, que sejam feitas três biópsias e que o material seja mantido em formol e duas biópsias adicionais imediatamente congeladas em nitrogênio líquido para extração de DNA e RNA. Adicionalmente, para linfomas agressivos ou linfoma de Burkitt, é possível fazer decalques de um núcleo para rápido diagnóstico citológico.⁸

Alguns aspectos favoráveis estão associados a biópsia, inclusive redução da morbidez, menor tempo de narcose,^{7,15} menor tempo de internação e início antecipado das terapias.⁴ Essa é uma técnica menos invasiva com melhores resultados que surgem de melhorias técnicas e os especialistas envolvidos, bem como boa quantidade de material patológico necessário para as análises morfológica e imuno-histoquímica.^{4,5,14} Contudo, poucos aspectos precisam ser mais bem esclarecidos, como calibre da agulha^{6,8} e o uso conjunto de punção aspirativa com agulha fina (PAAF).^{13,22,23}

Entre os métodos com imagem, o ultrassom é o método mais amplamente usado devido à sua qualidade dinâmica, que ajuda a evitar áreas de necrose durante a punção.^{4,6,8} As biópsias guiadas por tomografia computadorizada também podem ser feitas e podem ajudar nos casos em que os tumores são difíceis de ser encontrados por ultrassom,⁵ porém suas desvantagens são maior custo e exposição a radiação ionizante.²⁴

A obtenção de materiais por meio de paracentese produziu resultados positivos e apenas uma complicação associada (5%) com relação à queixa de dor do paciente. De acordo com Mann et al.,¹⁵ o diagnóstico por meio de citologia (inclusive análise de líquido ascítico, pleural e punção aspirativa por agulha fina [PAAF]) pode ser feito na maior parte dos casos. Contudo, o procedimento exige um citopatologista experiente para interpretação citológica e estudo de imunofenótipos. Duas amostras de fluido de paracentese não puderam ser recuperadas, resultaram em falha do método. Esse evento adverso pode ser reduzido com o uso de métodos de imagem para guiar o procedimento de punção.²⁵

A complicação mais frequente no estudo dos dados apresentados aqui foi dor. Dor pós-operatória, apesar de não geralmente descrita como uma complicação em estudos de procedimentos de diagnóstico em LNH, ainda é uma das principais complicações. Ela tem sido associada a desconforto considerável e sofrimento, principalmente entre crianças, e contribui para um aumento da morbidez pós-operatória, bem como baixa aceitação da dieta, distúrbios do sono, alterações comportamentais e vômito.^{26,27}

Os LNHs pediátricos geralmente são tumores agressivos com altas taxas de proliferação celular. Portanto, a quantidade ideal e a qualidade dos materiais patológicos é essencial para garantir que todos os testes necessários sejam feitos imediatamente de forma a possibilitar um diagnóstico oportuno. Tradicionalmente, a biópsia excisional ou incisional tem sido considerada a técnica padrão de referência,²² contudo há um aumento reconhecido nas complicações e nos custos do processo, bem como maior potencial de atraso no tratamento.^{3,6,14} Indubitavelmente, em casos urgentes complexos, como intussuscepções ou perfuração, a cirurgia é imperativa não somente para diagnóstico, mas também terapia. Assim, os procedimentos não cirúrgicos são uma opção eficaz que possibilita rápido diagnóstico, mesmo com pouca quantidade de material, e o ajuda em estudos auxiliares (inclusive citofluorometria e técnicas moleculares), apresenta baixa morbidez no diagnóstico de LNH pediátrico com envolvimento abdominal, que possibilita retomada antecipada da dieta e início de quimioterapia.

Contudo, ainda são necessários estudos mais abrangentes que envolvam crianças e adolescentes para corroborar nossos achados, para que possamos recomendar o uso de procedimentos menos invasivos como a primeira linha de consulta no diagnóstico de LNH abdominal, bem como esclarecer alguns aspectos que nosso estudo não conseguiu responder devido às limitações de modelo e ao tamanho da amostra.

Conflitos de interesse

Os autores declararam não haver conflitos de interesse.

Agradecimentos

Ao Professor José Natal Figueiroa e a Severino Ibánhez por suas contribuições sobre os estágios iniciais do manuscrito.

Referências

1. Ries LA, Smith MA, Gurney J, Linet M, Tamra T, Young J, et al. Lymphomas and reticuloendothelial neoplasms. In: Cancer incidence and survival among children and adolescents: United States SEER Program 1975–1995. Bethesda: National Cancer Institute, SEER, Program; 1999. p. 35–50.
2. Camargo B, Felipe CF, Noronha CP, Ferreira JM, Oliveira JF, Santos MO, et al. Câncer da criança e adolescente no Brasil: dados dos registros de base populacional e de mortalidade. Rio de Janeiro: Ministério da Saúde; 2008.
3. Zakaria OM, Hokkam EN, Elsayem K, Daoud MY, Alwadaani HA, Al Mulhim AS, et al. Different surgical modalities in management of paediatric abdominal lymphoma. *Gulf J Oncol.* 2013;14:14–9.
4. Fernandez de Larrinoa A, Cura J, Zabala R, Fuertes E. Value of ultrasound-guided core biopsy in the diagnosis of malignant lymphoma. *J Clin Ultrasound.* 2007;35:295–301.
5. Balestreri L, Morassut S, Bernardi D, Tavio M, Talamini R, Gloghini A, et al. Efficacy of CT-guided percutaneous needle biopsy in the diagnosis of malignant lymphoma at first presentation. *Clin Imaging.* 2005;29:123–7.
6. Skelton E, Jewison A, Okpaluba C, Sallomi J, Lowe J, Ramesar K, et al. Image-guided core needle biopsy in the diagnosis of malignant lymphoma. *Eur J Surg Oncol.* 2015;41:852–8.
7. Nguyen BM, Halprin C, Olimpiadi Y, Traum P, Yeh JJ, Dauphine C. Core needle biopsy is a safe and accurate initial diagnostic procedure for suspected lymphoma. *Am J Surg.* 2014;208:1003–8.
8. de Kerviler E, Benet C, Brière J, de Bazelaire C. Image-guided needle biopsy for diagnosis and molecular biology in lymphomas. *Best Pract Res Clin Haematol.* 2012;25:29–39.
9. Swerdlow SH, Campo E, Harris NL, Jaffe ES, Pileri SA, Stein H, et al. World Health Organization classification of tumors of hematopoietic and lymphoid tissues. Lyon: IARC; 2008.
10. Murphy S. Classification staging and end results of treatment of childhood non-Hodgkin's lymphomas: dissimilarities from lymphomas in adults. *Semin Oncol.* 1980;7:332–9.
11. Dindo D, Demartines N, Clavien P-A. Classification of surgical complications. *Ann Surg.* 2004;240:205–13.
12. Asoglu O, Porter L, Donohue JH, Cha SS. Laparoscopy for the definitive diagnosis of intra-abdominal lymphoma. *Mayo Clin Proc.* 2005;80:625–31.
13. He Y, Ji X, Xie Y, He B, Xu X, Chen X, et al. Clinical application of ultrasound-guided core needle biopsy with multiple punches in the diagnosis of lymphoma. *World J Surg Oncol.* 2015;13:126.
14. Vural S, Baskin D, Dogan O, Polat N, Caliskan C. Diagnosis in childhood abdominal Burkitt's lymphoma. *Ann Surg Oncol.* 2010;17:2476–9.
15. Mann G, Attarbaschi A, Steiner M, Simonitsch I, Strobl H, Urban C, et al. Early and reliable diagnosis of non-Hodgkin lymphoma in childhood and adolescence: contribution of cytomorphology and flow cytometric immunophenotyping. *Pediatr Hematol.* 2006;23:167–76.
16. Oguchi M, Ikeda H, Isobe K, Hirota S, Hasegawa M, Nakamura K, et al. Tumor bulk as a prognostic factor for the management of localized aggressive non-Hodgkin's lymphoma: a survey of the Japan lymphoma radiation therapy group. *Int J Radiat Oncol Biol Phys.* 2000;48:161–8.
17. Queiroga EM, Gualco G, Weiss LM, Dittmer DP, Araujo I, Klumb CE, et al. Burkitt lymphoma in Brazil is characterized by geographically distinct clinicopathologic features. *Am J Clin Pathol.* 2008;130:946–56.
18. van Dorp W, Owusuua C, Laven JS, van den Heuvel-Eibrink MM, Beishuizen A. Characteristics and outcome of pediatric non-Hodgkin lymphoma patients with ovarian infiltration at presentation. *Pediatr Blood Cancer.* 2013;60:2054–9.
19. Kemeny MM, Magrath IT, Brennan MF. The role of surgery in the management of American Burkitt's lymphoma and its treatment. *Ann Surg.* 1982;196:82–6.
20. Attarbaschi A, Mann G, Dworzak M, Trebo M, Mühlbacher N, Reiter A, et al. The role of surgery in the treatment of pediatric B-cell non-Hodgkin's lymphoma. *J Pediatr Surg.* 2002;37:1470–5.
21. Lee M, Cheng K, Jang R, Hsu J, Dai Z, Wu J. Tumour lysis syndrome developing during an operation. *Anaesthesia.* 2007;62:85–7.
22. Zelenetz AD, Gordon LI, Wierda WG, Abramson JS, Advani RH, Andreadis CB, et al. Non-Hodgkin's lymphomas. Version 2.2015. In: National Comprehensive Cancer Network (NCCN), clinical practice guidelines in oncology (NCCN guidelines). Washington: NCCN; 2015.
23. Caraway NP. Evolving role of FNA biopsy in diagnosing lymphoma: past, present, and future. *Cancer Cytopathol.* 2015;123:389–93.
24. Brenner DJ, Elliston CD, Hall EJ, Berdon WE. Estimated risks of radiation-induced fatal cancer from pediatric CT. *AJR Am J Roentgenol.* 2001;176:289–96.
25. Brown G, Otremba M, Devine L, Gray C, Millington S, Ma IW. Defining competencies for ultrasound-guided bedside procedures: consensus options from Canadian physicians. *J Ultrasound Med.* 2016;35:129–41.
26. Shum S, Lim J, Page T, Lamb E, Gow J, Ansermino JM, et al. An audit of pain management following pediatric day surgery at British Columbia Children's Hospital. *Pain Res Manag.* 2012;17:328–34.
27. Messerer B, Gutmann A, Weinberg A, Sandner-Kiesling A. Implementation of a standardized pain management in a pediatric surgery unit. *Pediatr Surg Int.* 2010;26:879–89.