

Gliomas de alto grado en pacientes pediátricos post - radioterapia: reporte de dos casos en el Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas, Lima, Perú

Mego-Ramírez, Fiorela Noeli; Casavilca-Zambrano, Sandro; Negreiros Chinchihuara, Tatiana Karina; Cancino Maldonado, Karina; Ojeda Medina, Luis; Orrego Puelles, José Enrique; Díaz Coronado, Rosdali
Gliomas de alto grado en pacientes pediátricos post - radioterapia: reporte de dos casos en el Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas, Lima, Perú

Revista de Neuro-Psiquiatría, vol. 85, núm. 3, 2022

Universidad Peruana Cayetano Heredia, Perú

Disponible en: <https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=372073012009>

DOI: <https://doi.org/10.20453/rnp.v85i3.4333>




Esta obra está bajo una Licencia Creative Commons Atribución 4.0 Internacional.

Gliomas de alto grado en pacientes pediátricos post - radioterapia: reporte de dos casos en el Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas, Lima, Perú


High-Grade gliomas in pediatric patients after radiotherapy: A report of two cases at the National Institute of Neoplastic Diseases – Lima, Peru

Fiorela Noelí Mego-Ramírez ^a
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas, Perú
 <https://orcid.org/0000-0002-2215-2211>

DOI: <https://doi.org/10.20453/rnp.v85i3.4333>
Redalyc: <https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=372073012009>

Sandro Casavilca-Zambrano ^b
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas, Perú
Universidad de Huánuco, Perú
scasavilca@inen.sld.pe
 <https://orcid.org/0000-0001-8406-739X>

Tatiana Karina Negreiros Chinchihuara ^c
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas, Perú
 <https://orcid.org/0000-0002-4099-9053>

Karina Cancino Maldonado ^d
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas, Perú
 <https://orcid.org/0000-0002-6343-8785>

Luis Ojeda Medina ^e
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas, Perú
 <https://orcid.org/0000-0003-1663-4377>

José Enrique Orrego Puelles ^f
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas, Perú
 <https://orcid.org/0000-0002-0979-3997>

NOTAS DE AUTOR

- ^a Médico Patólogo Oncólogo, Doctor en Neurociencias
- ^b Médico Patólogo Oncólogo, Doctor en Neurociencias, Profesor Investigador
- ^c Médico Radiólogo
- ^d Biólogo
- ^e Médico Neurocirujano
- ^f Médico Neurocirujano
- ^g Médico Oncólogo Pediatra

Correspondencia: Sandro Casavilca-Zambrano Av. Angamos 2520, Surquillo 15038, Lima - Perú. Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas, Banco de Tejidos Tumores Teléfono: (51) 996499092. Correo electrónico: scasavilca@inen.sld.pe

Rosdali Díaz Coronado ⁸

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas, Perú

 <https://orcid.org/0000-0002-1849-2256>

Recepción: 25 Noviembre 2021

Aprobación: 27 Mayo 2022

RESUMEN:

Los gliomas de alto grado inducidos por radioterapia (GIR) son una complicación poco frecuente, pero con un pronóstico ominoso. Poco se sabe sobre la biología subyacente de los gliomas de alto grado post-radiación, aunque algunos estudios sugieren que no hay características histológicas y/o citogenéticas únicas para distinguirlos de los glioblastomas *de novo*. En el presente artículo, se reportan dos casos pediátricos que reúnen criterios para ser considerados GIR y se discute piezas de literatura pertinente. Dos pacientes menores de 10 años sin antecedentes genéticos y clínicos de relevancia fueron diagnosticados en el Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas de Lima, como portadores de glioma cerebral primario y luego de la aplicación de ciclos de radioterapia, desarrollaron tumores gliales secundarios de alto grado, que fueron validados histopatológicamente en ambos casos. Este reporte enfatiza la necesidad de determinar los factores de riesgo, las vías moleculares de tumorigenesis post- radioterapia y objetivos terapéuticos probables.

PALABRAS CLAVE: Glioma, radioterapia, pediatría, neoplasias inducidas por radiación, reporte de caso.

ABSTRACT:

Radiation therapy-induced high-degree gliomas (RIGs) are a rare complication with an ominous prognosis. Little is known about the underlying biology of RIGs, although some studies have suggested that there are no unique histologic or cytogenetic features to distinguish them from *de novo* glioblastomas. Two cases that meet the criteria to be considered RIG are reported, and pertinent pieces of literature are discussed. Two patients under 10 years of age, neither of whom had relevant genetic or clinical history, were diagnosed with primary cerebral gliomas at the National Institute of Neoplastic Diseases in Lima and, after radiation therapy cycles, developed high-degree secondary gliomas, confirmed in both patients by a histopathologic analysis. This report emphasizes the need to identify risk factors, molecular mechanisms of tumor development after radiotherapy, and probable therapeutic targets.

KEYWORDS: glioma, radiotherapy, pediatrics, radiation-induced neoplasms, case report.

INTRODUCCIÓN

En oncología pediátrica, la radioterapia (RT) es aceptada como una modalidad de tratamiento eficaz para el manejo de gliomas de bajo grado (GBG) no resecable o parcialmente resecado con sobrevida libre de progresión (SLP) a 10 años en el 80% de los casos. En los casos pediátricos de GBG parcialmente resecados, la adición de RT confiere una mejora de la SLP de aproximadamente el 40% en comparación con los que no reciben radioterapia post operatoria, con una supervivencia global (SG) >90% en la mayoría de las series de casos (1,2). No obstante, está asociado a toxicidad tardía, que incluye, vasculopatías (3), neoplasias secundaria (4) y deterioro neurocognitivo (5). La mayor preocupación se presenta por el desarrollo de neoplasias malignas secundarias inducidas por radiación (4, 6, 7, 8).

Esta preocupación es particularmente importante para los pacientes con síndromes congénitos como Li-Fraumeni, neurofibromatosis-1, esclerosis tuberosa, xeroderma pigmentoso, retinoblastoma, entre otras; que tienen un mayor riesgo de desarrollar tumores malignos secundarios como parte de la historia natural de la enfermedad y más aún en el contexto posterior a la irradiación (5,9,10). En la actualidad se conoce poco sobre la fisiopatología de estas segundas neoplasias, así como la incidencia real (10).

El amplio intervalo de tiempo reportado en la literatura entre el término de la radioterapia y la aparición de segundas neoplasias (> 3 años), nos orienta a postular que ello se deba a un evento multifactorial, y no solo una consecuencia de la dosis de radiación administrada y sus modalidades o técnicas (9). Considerar las características patológicas y genéticas de los pacientes, así como el grado de inmadurez del tejido cerebral y

la edad del paciente al momento del tratamiento, juegan un papel importante al realizar el análisis factorial (11,12).

Reporte de caso 1

En la anamnesis, los familiares no indicaron antecedentes familiares de síndromes relacionados a cáncer hereditario o familiar.

Paciente varón de 5 años de edad sin antecedentes clínicos relevantes, presentó un tumor ubicado en fosa posterior y en consecuencia, sometido a la resección total del tumor en agosto del 2013. El diagnóstico histopatológico fue meduloblastoma desmoplásico nodular (figura 1). Fue tratado con radioterapia cráneo espinal a dosis de 3600 cGy ,4000 cGy en campos holocraneales, seguido de “*boost*” en fosa posterior hasta los 5600 cGy en 30 sesiones. Además, recibió ocho cursos de quimioterapia con cisplatino, vincristina y ciclofosfamida; posterior al tratamiento se presentó estable con controles anuales. Cuatro años después, el paciente reingresa por emergencia con un cuadro de vómitos y cefalea. Luego de realizada una resonancia magnética con contraste, se encontró una tumoración captadora de contraste en fosa posterior, en la misma zona de la tumoración anterior. Fue sometido nuevamente a una resección total de la tumoración y el diagnóstico histopatológico fue glioblastoma grado IV OMS (figura 2). En base al diagnóstico, el paciente recibió radioterapia externa a dosis de 5600 cGy en 28 sesiones concomitante con temozolamida. Tres meses después de la cirugía, el paciente ingresa nuevamente a emergencia por presentar pausas respiratorias. Se procede a realizar una tomografía evidenciándose recurrencia local del tumor. No obstante, se le aplican cuidados paliativos y fallece a los cinco días.

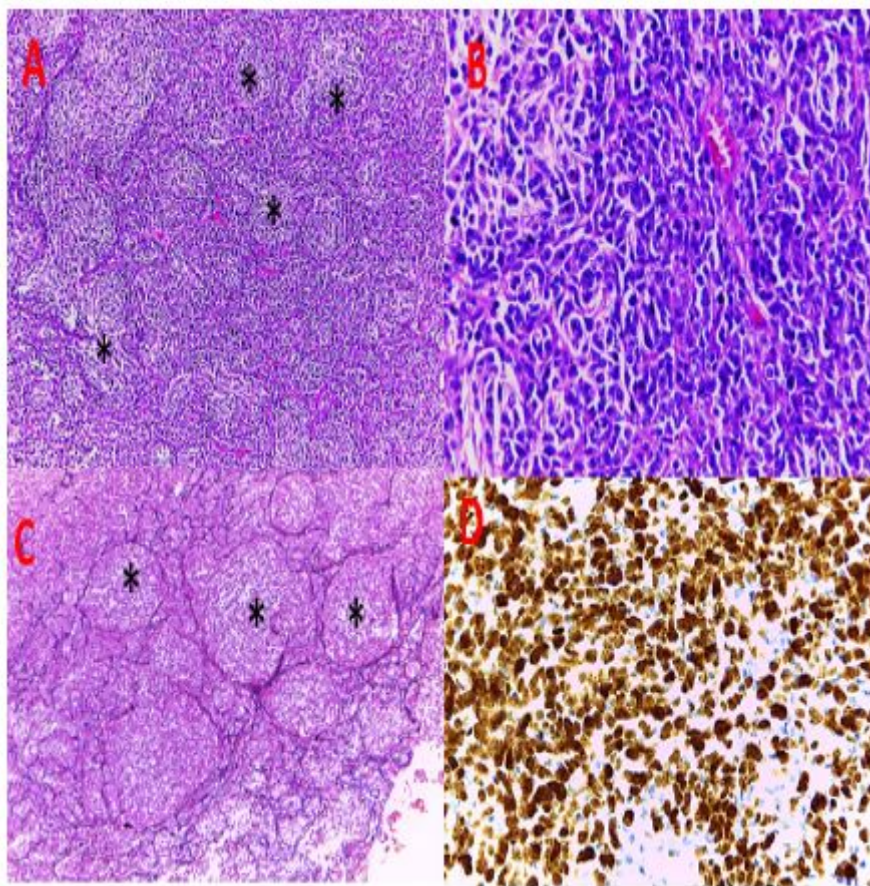


FIGURA 1

(A) zonas nodulares (asterisco) (4X) (tinción hematoxilina eosina); (B) células densamente empaquetadas, indiferenciadas y altamente proliferativas con núcleos hipercromáticos y moderadamente pleomórficos en zonas nodulares (40X); (C) Densa red de fibras de reticulina (asterisco) alrededor de zonas nodulares (4X) y (D) índice proliferativo elevado, inmunotinción de KI67 (20X).

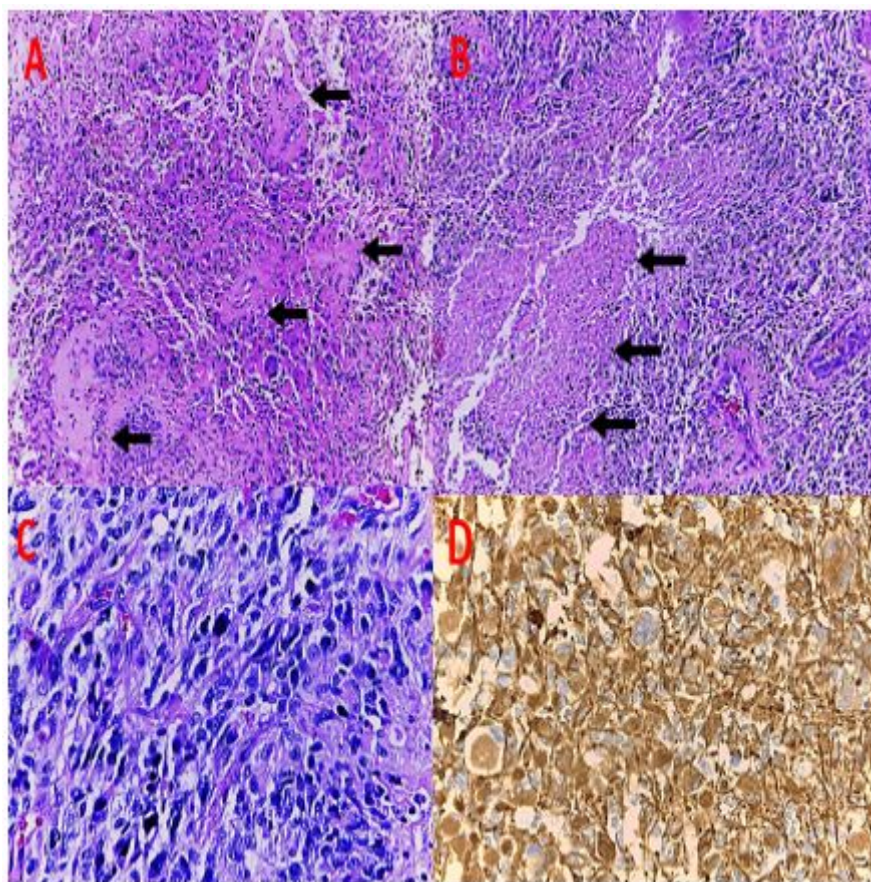


FIGURA 2

(A) proliferación vascular de aspecto glomeruloide con paredes hialinizadas (flechas), hematoxilina eosina (4X) (B) necrosis en palizada (flechas) (4X) (C) células con atipia nuclear severa (40X) (D) inmunotinción de proteína glial fibrilar acida (40X).

Reporte de caso 2

En la anamnesis, los familiares no indicaron antecedentes familiares de síndromes relacionados a cáncer hereditario o familiar.

Niña de 5 años de edad sin antecedentes clínicos relevantes, presentó tumor cerebral ubicado en el lóbulo fronto-parietal derecho y en consecuencia, fue sometida a la resección total del tumor en julio del 2000. El diagnóstico histopatológico fue tumor neuroepitelial disembrionario (figura 3). Recibió radioterapia (5400 cGy en 30 sesiones) y luego continuó estable con controles anuales. Siete años después se evidencia recurrencia local (marzo 2007) y recibe radiocirugía, desarrollando como secuela hemiparesia izquierda. En enero 2008, la paciente reingresa a emergencia por presentar movimientos involuntarios en mano izquierda. No obstante, se le realizó una tomografía computarizada con y sin contraste, encontrándose una tumoración sólida quística en la misma zona de la tumoración anterior; siendo sometida a la resección total. El diagnóstico histopatológico fue de neoplasia astrocítica difusa de alto grado y cambios post radioterapia (presencia de necrosis y hialinización de vasos sanguíneos), (figura 4). La paciente recibió temozolamida postoperatoria y continuó con controles anuales en INEN hasta el año 2010. Posteriormente, se perdió de vista y se registra fallecimiento un año después (año 2011).

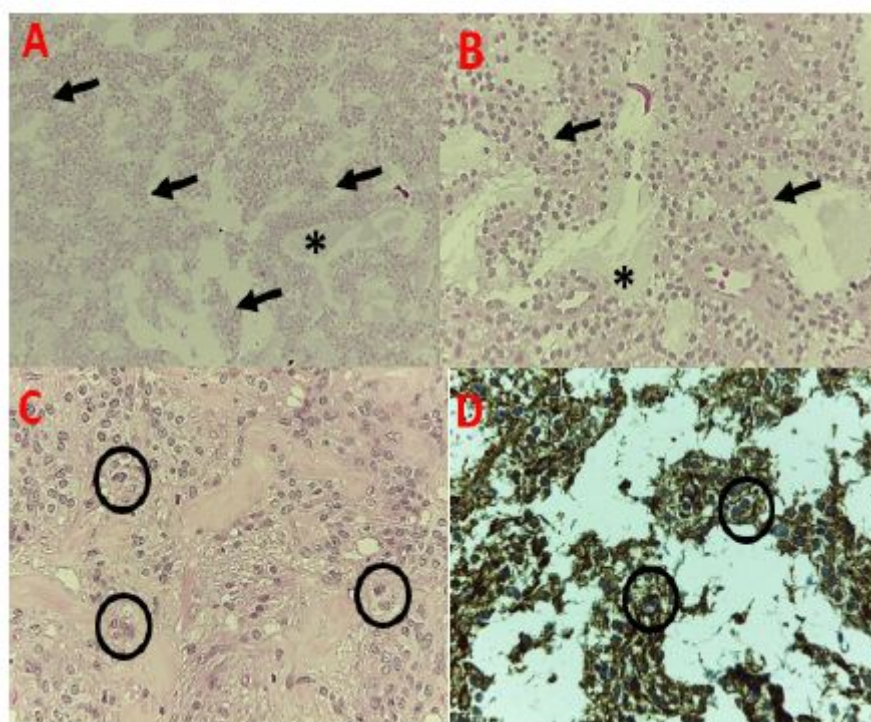


FIGURA 3

(A y B) columnas (flechas) orientadas perpendicularmente formadas por haces de axones revestidos por pequeñas células similares a oligodendrocitos. Se identifica matriz mucoide (asteriscos), (tinción hematoxilina eosina 4X y 10X) (C y D) neuronas flotantes (círculos) (D) células son positivas para la inmunotinción de proteína glial fibril arácida (40X).

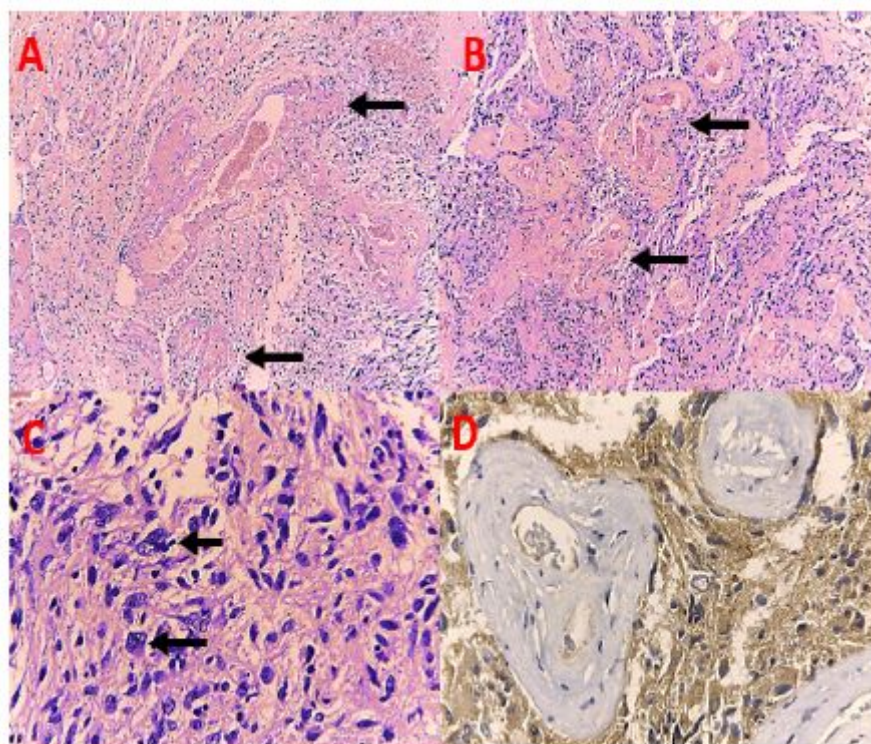


FIGURA 4

(A y B) estructuras vasculares de paredes hialinizadas en relación a cambios post radioterapia (flechas) (tinción hematoxilina eosina, 4X y 10X) (C) células con atipia nuclear severa (40X) (D) inmunotinción de proteína glial fibrilar ácida (40X).

Diagnosticar un tumor secundario a la radioterapia es un desafío. Dada las características patológicas y clínicas de los casos; así como el seguimiento en el tiempo de los mismos, podemos dilucidar con certeza que corresponden a gliomas de alto grado inducidos por radioterapia.

Consideraciones éticas y limitaciones: Se mantiene en anonimato la identidad y confidencialidad de los pacientes. Los casos corresponden a los años 2007, donde el sistema institucional de base de datos digitalizado de imágenes aún no estaba implementado. El paciente del año 2013 no cuenta con los resultados de estudios de imágenes.

DISCUSIÓN

En 1948, Cahan propuso los siguientes criterios para la definición de GIR: 1) el tumor debe originarse en la región previamente irradiada; 2) debe haber un intervalo de tiempo suficientemente largo desde la irradiación y la aparición del tumor post-radiación; 3) el histotipo del tumor debe ser diferente del primario; 4) todos los tumores deben haber sido probados histológicamente y 5) el paciente no debe tener un fenotipo mutador, síndrome de predisposición al cáncer (SPC) (10,12,13). Los casos reportados en el presente artículo cumplen con todos los criterios antes presentados. Ambos, presentaron un glioblastoma secundario en la misma zona de irradiación previa, el caso 1 tuvo un intervalo de 4 años y el caso 2 tuvo un intervalo de 7 años. Además, a todas tumoraciones se les realizó análisis histopatológico, determinándose histotipos diferentes post radiación.

Los criterios diagnósticos histológicos de un glioblastoma (GBM), son atípia citológica, actividad mitótica, proliferación endotelial y/o necrosis. En los GIR se encuentra hialinización estromal y vascular, con ectasia, apoptosis e inflamación, lo que dificulta la disquisición histológica entre un astrocitoma anaplásico con

cambios post radioterapia y un glioblastoma. En la tabla 1 se muestra una revisión de reportes de casos de gliomas inducidos post radioterapia (GIR) (14).

Generalmente, los pacientes con lesiones radio inducidas son más jóvenes (< 15 años) que los afectados por formas primarias (15). Las lesiones radio inducidas suelen tener un histotipo maligno (15) que pueden estar situadas en compartimentos cerebrales como la región supraselar y la fosa cerebelosa, rara vez afectados por un glioma primario (3,6); tal como se presentan en los casos de este reporte.

Los tumores cerebrales pediátricos inducidos por radiación difieren de los adultos por la incidencia de los tipos histológicos. Los gliomas de alto grado, de hecho, son los tumores radio inducidos más comunes en los niños, mientras que los meningiomas son, en general, los tumores radio inducidos más frecuentes en adultos (3,4). Los tumores cerebrales radio inducidos han sido reportados en respuesta a altas y bajas dosis de radiación tanto en pacientes pediátricos como adultos (3,9)

Los pacientes pediátricos son más susceptibles a las complicaciones inducidas por la radiación, que los pacientes adultos y por lo general, cuanto más joven es el paciente, mayor es la incidencia y más corto el intervalo entre las complicaciones (13). Según los casos que reportamos, las complicaciones se presentan dentro de los 10 años post radioterapia.

Se han reportado alteraciones moleculares similares a las observadas en los astrocitomas primarios (*de novo*) de alto grado que surgen espontáneamente, con la posible excepción de la ausencia de mutaciones de PTEN en el grupo inducido por radiación (16). Por otro lado, las mutaciones en el gen de la neurofibromatosis tipo 2 (*NF2*), que se observan en hasta el 50% de los meningiomas espontáneos, generalmente no se observan en los meningiomas inducidos por radiación, ni tampoco mutaciones en los genes *PTEN*, *TP53*, *HRAS*, *KRAS* y *NRAS* (17).

TABLA 1
Reportes de glioblastomas post radioterapia en pacientes pediátricos

Autor	Número de casos	Edad y sexo	Tumor primario	Latencia (años)	Dosis de radioterapia
<i>Marus Gian et al, 1986</i> DOI: 10.1002/1097-0142(19860815)58:4<886::aid-cnrc2820580415>3.0.co;2-b	2	10 años, varón 2 años, mujer	- Leucemia linfocítica. - Retinoblastoma.	7 7	48 Gy
<i>Kaido T, et al, 2001</i> DOI:10.3171/jns.2001.95.4.0710	1	14 años, varón	-Malformación arteriovenosa.	6	Radiocirugía con bisturí gamma cobalto 60 de 201 fuentes. 100 Gy
<i>Seung -Yeob Yang et al, 2005</i> DOI:10.3171/ped.2005.102.4.0417	1	5 años, varón	- Meduloblastoma.	10	56 Gy
<i>Donson Andrew et al, 2007</i> DOI: 10.1097/nen.0b013e3181257190	5	7 años, varón 8 años, varón 4 años, varón 11 años, mujer 4 años, mujer	- Linfoma de Burkitt. - Meduloblastoma. - Astrocitoma de bajo grado. - Ependimoma. - Linfoma linfoblástico.	7 3 15 12 10	No Reportado
<i>Daewon Joh et al, 2011</i> DOI:10.3340/jkns.2011.50.3.235	1	7 años, mujer	- Leucemia linfocítica aguda.	10	9.5 Gy
<i>Kon Takashi et al, 2013</i> DOI:10.4172/2155-9562.1000155	1	16 años, mujer	- Adenoma pituitario.	22	50Gy

La heterogeneidad histológica es un sello distintivo de los GBM *de novo*. Los GIR como entidad muestran una heterogeneidad genética considerablemente menor que los GBM pediátricos de *novo*. De hecho, el

grado de homogeneidad de los GIR es similar a la homogeneidad genética observada en los astrocitomas pilocíticos y ependimomas (13). El hallazgo de que los GIR tienen una patología molecular más conservada que los GBM pediátricos de *novo*, puede estar relacionado con el hecho de que los GIR podrían tener más de un evento iniciador común; es decir, la radiación y/o los variados mecanismos etiológicos que causen GBM pediátricos de *novo* (13). Adicionalmente, los marcadores de linaje oligodendroglial *OLIG1*, *OLIG2*, *PDGFR* y *NKX2.2* y el marcador de linaje neuronal *BRINP3*, un gen neuronal específico regulado por el desarrollo, se encuentran sobreexpresados en los GIR y los astrocitomas pilocíticos. En conjunto, estos datos sugieren que los GIR y el astrocitoma pilocítico, pueden compartir una célula precursora común, aunque con diferencias de grado (13). El único factor ambiental asociado inequívocamente con un mayor riesgo de tumores cerebrales, incluyendo gliomas, es la irradiación X terapéutica (18).

El desarrollo de una terapia molecular dirigida eficaz para GIR exige una mejor caracterización de la biología molecular de este tumor. Los pocos estudios biológicos de GIR hasta la fecha no han identificado marcadores moleculares con los cuales se pueda caracterizar. En GIR se ha encontrado la sobreexpresión de los genes *ErbB3* y *SOX10* en comparación con otros tumores cerebrales. Un hallazgo interesante es encontrar *ErbB3* y *SOX10* sobreexpresados en GIR (13) y en menor grado en otros tumores cerebrales, tanto astrocíticos como no astrocíticos (19). Adicionalmente, la sobreexpresión simultánea de *ErbB3* y *SOX10* se ha identificado previamente en el astrocitoma pilocítico y se considera que está relacionada con la tumorigénesis de este linaje de astrocitomas (19).

Mary Relling *et al.*, evaluaron a un grupo de niños tratados con irradiación profiláctica para leucemia linfoblástica aguda (LLA). La incidencia de tumores cerebrales entre los niños irradiados fue del 12,8% (6 de 52 niños que recibieron radioterapia-profiláctica craneal) (20).

Salvati *et al.*, revisaron 10 casos de gliomas inducidos por radiación entre 1970 y 2000. Los 10 casos descritos recibieron dosis totales que oscilaban entre 30 y 50 cGy, desarrollando todos glioblastomas después de un período de latencia media de 16 años (10). Posteriormente, se han notificado otros casos de glioblastoma inducido por radiación, después del tratamiento de una malformación vascular con “GammaKnife” en niños (9,21). Hay evidencia de que la radioterapia convencional al inducir tumores del Sistema Nervioso Central (SNC), está más relacionada con los meningiomas, pero la mayoría de los casos de tumores inducidos por radiación del SNC relacionados con el “Gammaknife”, son gliomas malignos (10).

El cerebro del niño es particularmente susceptible a los efectos mutagénicos de la radiación ionizante debido a la proliferación fisiológicamente activa de células gliales postnatales, especialmente durante la mielogénesis (21).

También se han descrito gliomas inducidos por radiación de alto grado, en la fosa posterior y la médula espinal después del tratamiento de meduloblastoma y la terapia contra el cáncer de cabeza y cuello (22,23,24). El caso clínico 1, que reportamos en este artículo, corresponde a un GIR que se presenta cuatro años después del tratamiento de un meduloblastoma.

Un gran subconjunto de mutaciones en tumores cerebrales pediátricos se originará en la línea germinal como parte del síndrome de predisposición al cáncer (SPC). Las mutaciones germinales en los genes causantes del cáncer dan lugar a un alto riesgo de desarrollar cáncer a lo largo de la vida. Estos SPC son especialmente frecuentes en la población infantil y afectan tanto la supervivencia del paciente como de otros miembros de la familia. El conocimiento del SPC puede alterar el manejo del cáncer, ofrecer nuevas terapias dirigidas que pueden mejorar la supervivencia de estos pacientes y permite la detección temprana de otras neoplasias malignas (25).

Por otro lado, el microambiente tumoral afecta directa e indirectamente a las células malignas a través de células estromales que soportan el crecimiento tumoral. Las respuestas a lesiones del SNC que promueven tumores se recapitulan en el microambiente tumoral y se aumentan después de la radiación previa, afectando el fenotipo celular, la proliferación y la infiltración en el SNC (25). El ochenta por ciento de las recurrencias se producen en el margen de resección, en el que se administran las dosis de radiación más altas (26). Tales

alteraciones incluyen hipoxia, activación inmune innata y cambios en la matriz extracelular. La medida en que estos cambios pueden afectar la penetración de medicamentos, la farmacocinética, la farmacodinámica y facilitar la resistencia celular requiere una investigación adicional (26), es importante resaltar, también, que la radioterapia puede producir tumores secundarios con transformaciones malignas (27).

Las técnicas quirúrgicas modernas, permiten un mayor porcentaje de resección tumoral completa, optándose por la observación como alternativa de manejo. Además, el uso de terapia sistémica (quimioterapia adyuvante), en tumores parcialmente resecados, ha logrado reemplazar o retrasar la radioterapia como tratamiento de primera línea para muchos pacientes, reservándola para los casos de alto riesgo o en los cuales se evidencia un rápido deterioro o progresión (2).

Gracias a un equipo multidisciplinario de especialistas ha sido posible reportar dos nuevos casos de gliomas inducidos por radioterapia (GIR). Ambos casos, son coincidentes con lo reportado en la literatura respecto a la definición y riesgos implicados en el desarrollo de los GIR. Esto enfatiza la necesidad de determinar factores de riesgo, vías moleculares de tumorigénesis post radioterapia y probables blancos terapéuticos de estos casos singulares.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Pollack IF, Claassen D, al-Shboul Q, Janosky JE, Deutsch M. Low-grade gliomas of the cerebral hemispheres in children: an analysis of 71 cases. *J Neurosurg.* 1995;82:536–547.
2. Hessissen L, Parkes J, Amayiri N, Mushtaq N, Sirachainan N, Anacak Y, et al. SIOP PODC Adapted treatment guidelines for low grade gliomas in low and middle income settings. *Pediatr Blood Cancer.* 2017 ;64 (Suppl 5). doi: 10.1002/pbc.26737
3. Jahraus CD, Tarbell NJ. Optic pathway gliomas. *Pediatr Blood Cancer.* 2006;46:586-96.
4. Korf BR. Malignancy in neurofibromatosis type 1. *Oncologist.* 2000;5:477-85.
5. Merchant TE, Kun LE, Wu S, et al. Phase II trial of conformal radiation therapy for pediatric low-grade glioma. *J Clin Oncol.* 2009; 27:3598-604.
6. Sharif S, Ferner R, Birch JM, et al. Second primary tumors in neurofibromatosis 1 patients treated for optic glioma: Substantial risks after radiotherapy. *J Clin Oncol.* 2006; 24:2570-5.
7. Ohgaki H, Kleihues P. Epidemiology and etiology of gliomas. *Acta Neuropathol (Berl).* 2005;109(1):93-108.
8. Brada M, Ford D, Ashley S, Bliss JM, Crowley S, Mason M, et al. Risk of second brain tumours after conservative surgery and radiotherapy for pituitary adenoma. *Br Med J.* 1992;304:1343-6.
9. Pettorini BL, Park YS, Caldarelli M, Massimi L, Tamburrini G, Di Rocco C. Radiation-induced brain tumours after central nervous system irradiation in childhood: A review. *Childs Nerv Syst.* 2008;24(7):793-805.
10. Salvati M, Frati A, Russo N, Caroli E, Polli FM, Minniti G, et al. Radiation-induced gliomas: Report of 10 cases and review of the literature. *Surg. Neurol.* 2003;60(1):60.
11. Cahan WG, Woodard HQ, Higinbotham NL, Stewart FW, Coley BL Sarcoma arising in irradiated bone: report of eleven cases. *Cancer.* 1948;82:8–34.
12. Kleinschmidt-DeMasters BK, Kang JS, Lillehei KO. The Burden of Radiation-Induced Central Nervous System Tumors. *J Neuropathol Exp Neurol.* 2006;65(3):204-16.
13. Donson AM, Erwin NS, Kleinschmidt-DeMasters BK, Madden JR, Addo-Yobo SO, Foreman NK. Unique molecular characteristics of radiation-induced glioblastoma. *J Neuropathol Exp Neurol.* 2007;66(8):740-9.
14. Tsang DS, Murphy ES, Merchant TE. Radiation Therapy for Optic Pathway and Hypothalamic Low-Grade Gliomas in Children. *International Journal of Radiation Oncology Biology Physics.* 2017; 99(3): 642–651.
15. Kaido T, Hoshida T, Uranishi R, Akita N, Kotani A, Nishi N, et al. Radiosurgery-induced brain tumor. *J Neurosurg.* 2001;95:710-3.

16. Brat D, James D, Jedlicka A, Connolly D, Chang E, Castellani R, et al. Molecular Genetic Alterations in Radiation-Induced Astrocytomas. *The American Journal of Pathology*. 1999; 154 (5): 1431-1438.
17. Joachim M, Ram Z, Rappaport Z, Simon M, Schramm J, Wiestler O, et al. Comparative analysis of the NF2, TP53, PTEN, KRAS, NRAS and HRAS genes in sporadic and radiation-induced human meningiomas. *Int J Cancer*. 2001;94:218–221.
18. Ng W-K. Radiation-associated changes in tissues and tumours. *Curr Diagn Pathol*. 2003; 9:124-36.
19. Addo-Yobo SO, Straessle J, Anwar A, Donson AM, Kleinschmidt-Demasters BK, Foreman NK. Paired overexpression of *ErbB3* and *SOX10* in pilocytic astrocytoma. *J Neuropathol Exp Neurol*. 2006;65(8):769-75.
20. Relling MV, Rubnitz JE, Rivera GK, Boyett JM, Hancock ML, Felix CA, et al. High incidence of secondary Brain tumours after radiotherapy and antimetabolites. *Lancet*. 1999; 354:34-9.
21. Yoshida K, Ichikawa T, Kurozumi K, Yanai H, Onoda K, Date I. Fatal glioblastoma after Gamma Knife radiosurgery for arteriovenous malformation in a child. *J Clin Neurosci*. 2014;21(8):1453-5.
22. Yang S-YY, Wang K-CC, Cho B-KK, Kim Y-YY, Lim S-YY, Park S-HH, et al. Radiation-induced cerebellar glioblastoma at the site of a treated medulloblastoma: case report. *J Neurosurg*. 2005; 102:417-22.
23. Yeung YF, Wong GKC, Zhu XL, Ma BBY, Hake NG, Poon WS. Radiation-induced spinal glioblastoma multiforme. *Acta Oncol*. 2006; 45(1):87-90.
24. Ju A, Robins HI, Salamat MS, Grayev A, Howard S. Radiation-Induced Spinal Glioblastoma Multiforme: A Rare Complication in the Management of Head and Neck Cancer. *Int J Otolaryngol Head Neck Surg*. 2016; 5(6):233-41.
25. Michaeli O, Tabori U. Pediatric high grade gliomas in the context of cancer predisposition syndromes. *J Korean Neurosurg Soc*. 2018; 61(3):319-22.
26. Gupta K, Burns TC. Radiation-Induced Alterations in the Recurrent Glioblastoma Microenvironment: Therapeutic Implications. *Front Oncol*. 2018;8:1-11.
27. Ray WZ, Blackburn SL, Casavilca-Zambrano S, Barrionuevo C, Orrego JE, Heinicke H, et al. Clinicopathologic features of recurrent dysembryoplastic neuroepithelial tumor and rare malignant transformation: A report of 5 cases and review of the literature. *J Neurooncol*. 2009;94(2):283-92. doi: 10.1007/s11060-009-9849-9

ENLACE ALTERNATIVO

<https://revistas.upch.edu.pe/index.php/RNP/article/view/4333/4881> (pdf)