

MUTAÇÃO DE ROS-1 EM ADENOCARCINOMA DE PULMÃO INFILTRATIVO: RELATO DE CASO

1º CONGRESSO ALAGIPE CÂNCER DE PULMÃO, 1ª edição, de 25/08/2023 a 26/08/2023

ISBN dos Anais: 978-65-5465-056-4

ASSIS; Gabriella Lucas de ¹, SANTANA; Luenne Evelin Mota ², SARMENTO; Letícia Azevedo Sarmiento³, BATISTA; Ana Clara Gonçalves Ferreira Batista ⁴, MOURA; Guilherme de Azevedo Moura⁵, SILVA; Miguel Felipe Tenório da Silva ⁶

RESUMO

Introdução: O câncer de pulmão é a neoplasia com maior mortalidade no mundo. Divide-se em dois tipos: câncer de pequenas células e não pequenas células. Cerca de 30% de todos os tumores apresentam mutações alvo que modificam o comportamento da enfermidade. Nesse sentido, os cânceres de pulmão de células não pequenas (CPCNP) positivos para a mutação ROS-1 configuram cerca de 1% a 2% dos casos desse grupo e normalmente abrigam histologia de adenocarcinoma, pacientes mais jovens e nunca fumantes. O oncogene 1 de c-ROS (ROS1) é um receptor de tirosina quinase que atua por meio de uma translocação genética entre ROS1 e outros genes, sendo o mais comum o CD74. O presente estudo aborda relato de caso de paciente positivo para a alteração ROS-1 com metástase e em tratamento com quimioterapia. **Objetivo:** Relatar o caso de um paciente portador de adenocarcinoma de pulmão metastático para pleura positivo para a mutação do ROS 1, em tratamento com quimioterápico. **Resumo:** paciente do sexo masculino, 54 anos, sem histórico de tabagismo relatou presença de quadro dispneico desde fevereiro do ano de 2023 em associação à dor torácica. Apresentou derrame pleural de repetição com a necessidade de internação e toracocenteses de alívio. Realizou tomografia computadorizada de tórax que identificou massa pulmonar em LSD (lobo superior direito). Efetuou pleuroscopia com biópsia pleural, sendo diagnosticado com adenocarcinoma infiltrando tecido conjuntivo. A imunohistoquímica constatou positividade para citoceratina, TTF1 e Napsina, confirmando o pulmão como sítio primário da doença. Estudo de sequenciamento genético verificou positividade para a mutação do ROS-1. Realizou consulta com o oncologista no dia 10/05/2023, na qual foram solicitados ressonância magnética de crânio e PET-CT (tomografia por emissão de pósitrons) para fins de estadiamento. Iniciou o tratamento com quimioterapia baseada em carboplatina combinada ao paclitaxel, tendo realizado o primeiro ciclo no em 25/05/2023. Em consulta posterior, no dia 14/06/2023, paciente referiu melhora da tosse e negou dor torácica. O indivíduo apresentou boa tolerância à quimioterapia de primeira linha. Aguarda liberação para iniciar tratamento com terapia-alvo. **Conclusão:** A identificação da presença de mutações-alvo para o melhor direcionamento terapêutico é fundamental para os tumores de pulmão metastáticos. Nesses casos, o uso de medicação-alvo é o mais indicado. Em sua versão 3-2022, o guideline americano do National Comprehensive Cancer Guideline (NCCN), com base em dados clínicos, recomenda o uso de uma dessas drogas: crizotinibe, entrectinibe ou ceritinibe como opções de monoterapia de primeira linha para pacientes com CPNPC metastático positivo para ROS1. A quimioterapia dupla baseada em platina, por muito tempo, foi indicada como tratamento principal a todos os pacientes portadores de câncer de pulmão de não pequenas células. Porém, há estudos que revelam menor eficácia deste tratamento em relação às terapias-alvo. O paciente do relato apresentou melhora clínica ao uso dela e boa tolerância, com destaque à manutenção do tratamento. No entanto, o aguardo em relação à terapia-alvo demonstra que o potencial terapêutico ainda não alcançou sua totalidade.

PALAVRAS-CHAVE: Câncer de Pulmão, Mutação, Terapia de Alvo Molecular

¹ Universidade Tiradentes, gabriella.lucas@souunit.com.br

² Universidade Tiradentes, luenne.evelin@souunit.com.br

³ Universidade Tiradentes, leticia.sarmiento@souunit.com.br

⁴ Universidade Tiradentes, ana.gferreira@souunit.com.br

⁵ Universidade Tiradentes, guilherme.azevedo@souunit.com.br

⁶ Oncohematos DASA, miguel.felipetenorio@yahoo.com.br

¹ Universidade Tiradentes , gabriella.lucas@souunit.com.br
² Universidade Tiradentes , luenne.evelin@souunit.com.br
³ Universidade Tiradentes , leticia.sarmiento@souunit.com.br
⁴ Universidade Tiradentes , ana.gferreira@souunit.com.br
⁵ Universidade Tiradentes , guilherme.azevedo@souunit.com.br
⁶ Oncohematos DASA , miguel.felipetenorio@yahoo.com.br