



Estruma ovárico maligno con foco de carcinoma papilar

Rojo-Novo S,¹ Tato-Varela S,² Pantoja-Garrido M,¹ Gutiérrez-Domingo A³

Resumen

ANTECEDENTES: el estruma ovárico es una variedad infrecuente de teratoma quístico.

CASO CLÍNICO: paciente de 42 años de edad en quien durante una revisión ginecológica rutinaria se evidenció, por ecografía, un quiste anexial derecho complejo, bilobulado, de 10 cm compuesto por dos formaciones heterogéneas independientes, una de aspecto uniforme ecorrefringente de 52.6 mm y otra ecorrefringencia alternante de 36.7 mm. Se categorizó como teratoma quístico, lo que se confirmó por resonancia magnética nuclear. Se efectuó anexectomía derecha laparoscópica. El estudio anatomo-patológico confirmó el diagnóstico microscópico de teratoma quístico maduro, que incluía a la tiroideas (menos de 50% de todo el tumor), con un carcinoma papilar de patrón folicular (estruma ovárico). La cirugía ginecológica se complementó con histerectomía total, omentectomía, lavado peritoneal e inspección de la cavidad abdominal por vía laparotómica; se descartó la neoplasia residual. El estudio endocrinológico evidenció la normalidad de la tiroideas y el diagnóstico ecográfico de un nódulo; posteriormente se confirmó que se trataba de hiperplasia benigna. Los marcadores tumorales tiroideos fueron negativos y, a pesar de ello, el comité de cáncer de tiroideas acordó que se efectuara la tiroidectomía total y luego se indicara tratamiento con yodo radioactivo, sin evidenciar elementos neoplásicos malignos ni ganglios linfáticos afectados.

CONCLUSIONES: debido a la baja incidencia del estruma ovárico su tratamiento comprende a la cirugía ovárica y la tiroidectomía, y al yodo radioactivo en el caso de las variedades malignas; todo esto en un contexto de controversia consecuencia de la poca experiencia acumulada.

PALABRAS CLAVE: Estruma ovárico; teratoma quístico maduro; carcinoma folicular papilar; marcadores tumorales de tiroideas; tiroidectomía total.

Ginecol Obstet Mex. 2018 January;86(1):54-61.

Malignant struma with ovarian carcinoma papillary spotlight.

Rojo-Novo S,¹ Tato-Varela S,² Pantoja-Garrido M,¹ Gutiérrez-Domingo A³

Abstract

BACKGROUND: Struma ovarii represents a rare form of ovarian quistic teratom that contains thyroid tissue and affects mostly women

¹Ginecología y Obstetricia, Hospital Virgen Macarena, Sevilla, España.

²Departamento de Ginecología y Obstetricia, Donau Isar Klinikum en Deggendorf, Bayern, Alemania.

³Servicio de Anatomía Patológica, Hospital Virgen Macarena, Sevilla, España.

Recibido: noviembre 2017

Aceptado: diciembre 2017

Correspondencia

Dra. Sara Rojo Novo
sararn677@hotmail.com

Este artículo debe citarse como

Rojo-Novo S, Tato-Varela S, Pantoja-Garrido M, Gutiérrez-Domingo A. Estruma ovárico maligno con foco de carcinoma papilar. Ginecol Obstet Mex. 2018 enero;86(1):54-61.

DOI: <https://doi.org/10.24245/gom.v86i1.927>



between 40 and 60 years of age. Its diagnosis is based on the definitive pathological study of the piece, due to the fact that these kind of tumors lack any specific clinic and diagnostic features.

CLINICAL CASE: 42 year old patient, in which during a routine gynecological examination a bilobed complex right adnexal cyst of 10 cm composed of two independent heterogeneous formations (a uniform appearance ecorrefringente of 52.6mm and one alternate ecorrefringencia of 36.7 mm) is evidenced by ultrasound. It is categorized as cystic teratoma and confirmed by nuclear magnetic resonance. Adnexectomy is performed laparoscopically. The pathological study confirmed the microscopic diagnosis of mature cystic teratoma including thyroid tissue (less than 50% of the tumor) with papillary carcinoma follicular pattern: Struma Ovarii. Gynecological surgery was completed with a total hysterectomy, omentectomy, washing and inspection peritoneal abdominal cavity by laparotomy discarding residual neoplasia. Endocrinological study showed normal thyroid function and ultrasound diagnosis of a nodule: benign hyperplasia was confirmed later. Thyroid tumor markers were negative and despite this, the thyroid cancer committee agreed to perform a total thyroidectomy and a treatment with radioiodine, without evidence of malignant neoplastic elements and affected lymph nodes.

CONCLUSIONS: Its treatment is still controversial due to its low incidence, and includes not only ovarian surgery but also thyroidectomy and radioactive iodine therapy in the event of a malignant tumor.

KEYWORDS: Struma ovarii; mature cystic teratoma; papillary carcinoma follicular; thyroid tumor markers; total thyroidectomy.

ANTECEDENTES

El estruma ovárico es una tumoración poco frecuente, descrita inicialmente por Von Kalden en 1895.¹ En 1888 Böttlin reportó la existencia de tejido tiroideo en un teratoma de origen ovárico.² Esta tumoración es una variedad infrecuente de teratoma que se define por el predominio de tejido tiroideo (más de 50%) en torno del ovario. En esta estirpe también se incluyen los teratomas quísticos maduros con tejido tiroideo macroscópicamente identificable o que contienen tejido tiroideo maligno, aun cuando el componente de tejido neoplásico representa menos de 50% de la lesión.² Supone

0.5-1% de los tumores ováricos (3% de los teratomas); el teratoma monodérmico es la forma de presentación más frecuente.¹ La mayor parte aparece entre los 40 y 60 años de edad.³ Las variedades histológicas más frecuentes de la estirpe maligna son el carcinoma papilar (51%) y el folicular tiroideo.^{4,5} Alrededor de 1% de los teratomas maduros pueden malignizarse;⁶ en el caso del estruma ovárico esta cifra se eleva a 5-10%, aunque solo 5% hacen metástasis a distancia.⁷ Debido a la rareza del tumor, y falta de uniformidad de los criterios histológicos de diagnóstico de malignidad, se carece de protocolos de tratamiento universal aceptados por las sociedades científicas actuales.⁸

Enseguida se expone un caso clínico de esta estirpe histológica infrecuente, y la revisión bibliográfica de su diagnóstico, tratamiento y seguimiento.

CASO CLÍNICO

Paciente de 42 años de edad, que acudió asintomática a una revisión ginecológica rutinaria, con un dispositivo intrauterino de cobre desde hacía cinco años. Antecedentes ginecoobstétricos: cesárea y anexectomía izquierda 10 años antes, por patología anexial benigna. Durante la exploración ecográfica se evidenció un quiste anexial derecho complejo, bilobulado, de 10 cm, compuesto por dos formaciones heterogéneas independientes: una de aspecto uniforme ecorrefringente de 52.6 mm y otra de ecorrefringencia alternante de 36.7 mm.

La sospecha ecográfica fue de teratoma quístico. La resonancia magnética nuclear confirmó el diagnóstico de sospecha, lo mismo que los marcadores tumorales que reportaron elevación del Ca19.9 (140.8 U/mL). Enseguida de esas pruebas complementarias se decidió la anexectomía derecha laparoscópica, sin complicaciones operatorias ni hospitalarias de interés, con alta al siguiente día de la cirugía. El reporte anatomopatológico fue de: anejo de 30 g, de superficie lisa, compuesto por material gredoso y blanco-amarillento, pelo, calcificaciones y áreas sólidas intraanexiales. Al microscopio se observó un teratoma quístico maduro que incluía la tiroides (menos de 50% de todo el tumor), con componente de carcinoma papilar de patrón folicular, tipo estruma ovárico. La tumoración estaba fundamentalmente constituida por tejidos ectodérmicos maduros. La neoplasia tiroidea estaba muy localizada y no afectaba la superficie externa de la masa. El estudio inmunohistoquímico reveló una citoqueratina 19 (CK-19) y galectina (GAL-3) focal en la neo-

plasia tiroidea, expresión generalizada de factor de transcripción tiroideo 1 (TTF-1) y un índice de proliferación bajo (inferior al 5%) (**Figura 1**). La paciente fue enviada, en julio de 2014, a la Unidad de Endocrinología para completar el estudio. Ahí se llevó a cabo una exploración que resultó normal, sin clínica de disfunción tiroidea, bocio ni adenopatías.

La ecografía tiroidea advirtió la existencia de un pequeño nódulo hipoisoecoico izquierdo, con circulación periférica y bordes mínimamente irregulares de 5x7x10 mm. Posteriormente, en la punción-aspiración con aguja fina se confirmó la hiperplasia tiroidea benigna. La gammagrafía tiroidea con pertechnetato sódico, con tecnecio 99 metaestable, confirmó que la tiroides era normal. En la tomografía axial computada, con contraste, no se encontraron adenopatías retroperitoneales ni inguinales sospechosas. Los marcadores tiroideos fueron negativos y los anticuerpos antitiroglobulina se elevaron a 128.7 UI/mL. Posteriormente se completó la cirugía ginecológica con histerectomía total, omentectomía, lavado peritoneal e inspección de la cavidad abdominal por vía laparoscópica. El reporte anatomopatológico descartó la existencia de patología orgánica o elementos neoplásicos en la muestra. A pesar de la inexistencia de hallazgos sospechosos en la tiroides, el comité de cáncer de tiroides acordó, con base en el reporte de malignidad de la pieza quirúrgica ovárica y el tamaño tumoral de ésta, efectuar una tiroidectomía total e indicar tratamiento con yodo radiactivo y la cirugía programada. En el estudio anatomicopatológico se comprobó la existencia de una hiperplasia nodular tiroidea, pero sin evidencia de elementos neoplásicos malignos, ni ganglios linfáticos afectados. La paciente se encuentra actualmente asintomática, con controles normales llevados a cabo por las unidades de Ginecología oncológica y Endocrinología.

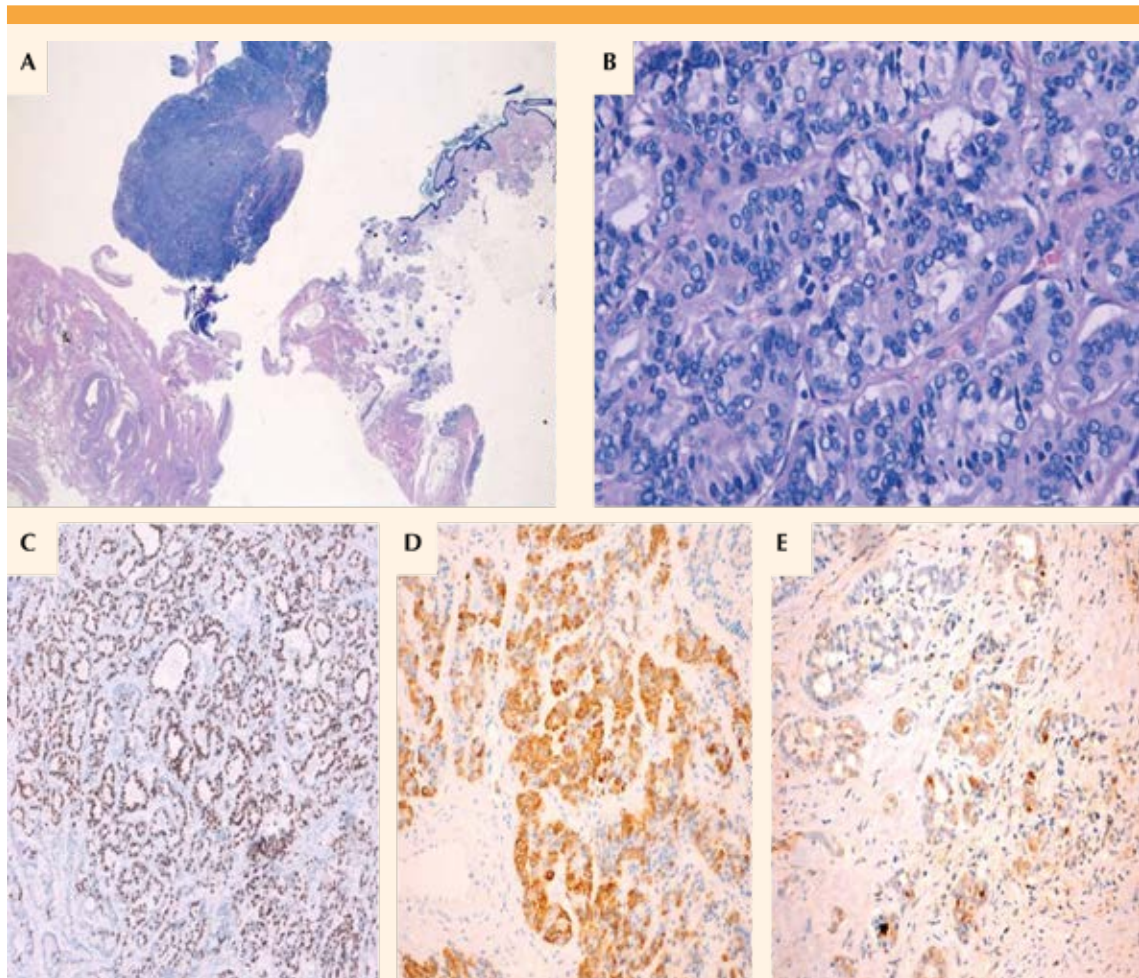


Figura 1. Estruma ovárico maligno, con foco de carcinoma papilar. **A)** En la parte derecha de la imagen se aprecia tejido ectodérmico maduro, compuesto por epidermis, pelo y glándulas sebáceas. En la parte central de la imagen destaca el tejido tiroideo (HE, lupa). **B)** A mayor aumento en el tejido tiroideo se aprecia una proliferación folicular con características nucleares típicas (núcleos vacíos, amontonamiento nuclear, pseudoinclusiones, etc.) del carcinoma papilar (HE, 40x). **C)** Intensa inmunotinción para TTF-1 (factor de transcripción tiroideo 1) (TTF-1, 10x). **D)** Intensa inmunotinción para CK19 (CK19, 10x). **E)** Inmunotinción focal para galectina (Galectina, 10x).

DISCUSIÓN

El estruma ovárico es una variedad rara de teratoma quístico que se caracteriza por tejido tiroideo ectópico. La definición clásica incluye a los teratomas ováricos con más de 50% de componente tiroideo, pero también se contemplan enfermedades que incluyen menos de 50%

de dicho tejido, cuando éste tiene criterios de malignidad,² como es el caso aquí reportado. Si bien se estima que inclusive 20% de los teratomas ováricos tienen tejido tiroideo, menos de 5% de ellos son estrumas ováricos.⁶ Esta tumoración afecta, predominantemente, a mujeres entre la cuarta y sexta décadas de la vida,³ a diferencia del teratoma clásico, que es más frecuente en

menores de 45 años; la edad media de aparición es de 34 años. El estruma ovárico y su estirpe maligna carecen de clínica y hallazgos específicos para su diagnóstico que depende, finalmente, del hallazgo en el estudio anatomo-patológico.² Suele manifestarse como una masa pélvica unilateral (58%), asintomática (40%) y asociada con dolor pélvico en 12% de los casos. Menos frecuente es la clínica de ascitis (20%) o hipertiroidismo (8%), así como la asociación con síndrome de Meigs (5%) o carcinoma tiroideo. En ocasiones se ha observado la elevación del marcador tumoral CA 125, sin ser éste un marcador específico. Suele crecer unilateralmente pero, en ocasiones, se asocia con teratoma maduro o cistoadenoma contralateral.^{2,3,7-9} En nuestro caso clínico se desconoce el motivo de la anexectomía izquierda practicada años antes, así como el diagnóstico anatomo-patológico definitivo, que la paciente informó que fue benigno.

El estruma ovárico simula, ecográficamente, a los tumores ováricos malignos, por la coexistencia de quistes complejos y heterogéneos, por lo que casi todos se operan por vía laparotómica.³ En nuestro caso no podemos aportar las imágenes de las pruebas ecográficas realizadas porque se efectuaron en un centro hospitalario privado (que no facilitaron para este reporte), que solo proporcionó el informe radiológico. En la mayoría de los casos esta tumoración la diagnostican los anatomo-patólogos. Robboy y su grupo expusieron que el estruma ovárico no se diagnosticó antes de la cirugía en ninguno de los 88 casos estudiados, a pesar de que 28.4% de las pacientes habían tenido signos o síntomas de hiperfunción tiroidea.¹⁰

Los criterios histológicos de malignidad utilizados por la mayoría de los autores son similares a los de la glándula tiroideas.² Las manifestaciones clínicas que sugieren malignidad son: extensión extraovárica, adherencias a órganos adyacentes, ascitis significativa (mayor de 1 litro), diámetro

estromal mayor de 5 cm, o la lesión proliferativa que afecta más de 50% del tejido tiroideo.⁷ *A priori*, estas características no se contemplaron en el caso aquí informado.

El riesgo de metástasis en el estruma ovárico maligno es de 5 a 16%; puede aparecer en el ovario contralateral, ganglios linfáticos abdominopélvicos, omento, cavidad peritoneal, pulmón, cuero cabelludo, hueso, cerebro, pleura, diafragma e hígado.² En caso de estruma ovárico benigno Ayhan y sus coautores recomiendan el tratamiento conservador y radical en caso de malignidad o deseo genésico satisfecho.¹¹ De Simone y colaboradores también contemplan la posibilidad de cirugía conservadora en caso de metástasis, en mujeres con deseo gestacional no satisfecho.¹² El tratamiento adyuvante a la cirugía ginecológica en caso de metástasis sigue siendo motivo de controversia. El protocolo terapéutico es similar al aplicado al carcinoma de tiroides, incluida la tiroidectomía, la aplicación de yodo 131 radiactivo, la terapia supresora con hormona estimulante de la tiroides (TSH) y el posterior tratamiento con tiroxina (T4).⁷

Existe poca información acerca de los efectos del yodo 131 en estas pacientes y serán necesarios años de investigación y de recolección de datos para poder considerar al yodo 131 como primera línea de tratamiento después de la cirugía, en el caso de pacientes con metástasis.¹² Para Luo JR y sus colegas este tratamiento tiene grandes ventajas, entre las que destaca la posible eliminación de células tumorales, la fácil tolerabilidad y el costo del tratamiento.²

La tiroidectomía total es necesaria para excluir un carcinoma tiroideo primario con metástasis ovárica; y es condición previa a la administración de yodo 131. Además, facilita el posterior seguimiento a partir de valores analíticos seriados de tiroglobulina y el posible diagnóstico de recurrencia o metástasis.³ El tratamiento posti-



roidectomía y cirugía ginecológica, basado en TSH administrada antes del yodo 131, puede incrementar su efecto terapéutico y evitar los síntomas y riesgos derivados del hipotiroidismo secundario.⁷

La quimioterapia citotóxica se ha aplicado a pacientes muy seleccionadas con metástasis, aunque no está contemplada en el tratamiento rutinario de los carcinomas folicular y papilar de tiroides; su indicación se limita a casos de enfermedad progresiva o que no responde a la cirugía y al yodo 131.² Las indicaciones de las terapias con yodo 131 más frecuentes son en pacientes con metástasis a distancia, cirugías de citorreducción incompletas, tumoraciones mayores de 1 cm, cirugías subóptimas sin linfadenectomía, tipos histológicos agresivos o edad inferior a 16 años. Con esto se ha demostrado menor tasa de recurrencia y mortalidad con respecto de las pacientes que no han recibido ese tratamiento. No parece indicada en pacientes que no cumplen estos criterios porque no se han objetivado efectos positivos terapéuticos que compensen sus posibles complicaciones.¹³ El seguimiento posterior de las pacientes tratadas con yodo 131 o tiroidectomía debe incluir la determinación en sangre de tiroglobulina, como biodetector tumoral y estudio de imagen nuclear utilizando Iodo como marcador para el diagnóstico temprano de posibles metástasis (la tasa de recurrencia después de una respuesta completa al tratamiento inicial puede ser, incluso, de 35%, en algunas series). Es importante recordar que debe haber una separación mínima de 6 semanas entre la utilización del Iodo en rango terapéutico con respecto al diagnóstico, debido a las competencias tisulares que se pueden producir entre ambos.^{13,14} En el caso de nuestra paciente, al cumplir alguno de los criterios citados (como por ejemplo el tamaño tumoral) se optó por implantar estas terapias profilácticas, con buenos resultados en el seguimiento posterior. En la actualidad, el tratamiento quirúrgico por vía

laparoscópica del estruma ovárico está bien establecido y se considera de elección.¹ Si bien es cierto que el diagnóstico de estruma ovárico es casi siempre posquirúrgico, existe controversia en la vía de acceso laparoscópico de una masa ovárica sospechosa de malignidad porque pueda afectar al estadiaje del tumor, incrementar las metástasis en puertos de entrada y la diseminación abdominal de células tumorales. Por esto la cirugía debe ser cuidadosa para evitar la ruptura intraabdominal del tumor.^{1,3} Laberge y Levesque exponen que la vía de acceso laparoscópico en la cirugía del estruma ovárico aumenta el riesgo de recurrencia,¹⁵ mientras que Ezon y su grupo defienden que el acceso laparoscópico no afecta las tasas de supervivencia libre de enfermedad.¹⁶ En nuestro caso, el acceso inicial del quiste fue por vía laparoscópica porque no se sospechaba la tumoración, y la probabilidad de malignidad *a priori* era baja. Wee y sus colegas llevaron a cabo el seguimiento de una paciente con estruma ovárico maligno durante 76 meses después de la cirugía sin evidenciar recurrencia, aunque sí se demostró la aparición de un quiste ipsilateral en 2 de los 67 casos de estruma ovárico benigno intervenido (13%), en los que no se administró terapia adyuvante. No fue posible catalogarlo de recurrencia porque las pacientes no quisieron intervenirse de nuevo.¹ Yoo y sus coautores dieron seguimiento, durante 65 meses, a un grupo de pacientes con criterios de malignidad.¹⁷

Es importante destacar el papel de la inmuno-histoquímica en el diagnóstico diferencial de las formas de estruma ovárico con respecto a las metástasis ováricas de neoplasias primarias de tiroides. La localización ovárica de metástasis de origen tiroideo tipo papilar es sumamente rara; algunas revisiones bibliográficas muestran series no superiores a dos casos publicados, que se caracterizan por aparecer muchos años después del diagnóstico de tumor primario.¹⁸ Estas tumoraciones crecen, sobre todo, en otros

tejidos, como el pulmón o los huesos, y menos frecuentemente en el cerebro, hígado, riñón y piel.¹⁹ El TTF-1, la CK-19, la HBME-1 (Hector Battifora mesothelial-1) y la GAL-3 son los principales marcadores inmunohistoquímicos para el diagnóstico de neoplasias de tejido tiroideo, unido a los estudios genéticos actuales sobre expresión de oncogenes relacionados, como el KRAS, BRAF y RET/PTC, que también se encuentran en las formas carcinoides ováricas.¹⁹⁻²² En virtud de la baja incidencia de las metástasis ováricas de tumores primarios de tiroides y los escasos estudios, no es posible determinar un patrón inmunohistoquímico o genético específico que permita diferenciar, mediante estas técnicas, el estruma ovárico maligno de las formas metastásicas de neoplasias tiroideas. En nuestra paciente se objetivó positividad para TTF-1, CK-19 y GAL-3, aunque estos mismos marcadores pueden ser positivos en las metástasis de origen tiroideo de otros territorios anatómicos. El seguimiento actual de nuestra paciente carece de evidencia clínica, analítica o de pruebas de imagen, recidiva o enfermedad metastásica.

CONCLUSIONES

El estruma ovárico maligno es un tumor de ovario poco frecuente; su característica sobresaliente es el componente tisular tiroideo, superior a 50% o sus características malignas. Carece de manifestaciones clínicas típicas y de estudios específicos de laboratorio que den certeza al diagnóstico. Su pronóstico es incierto y el tratamiento adecuado aún no se establece de manera definitiva. La opción es el tratamiento conjunto que combine criterios ginecológicos y endocrinios para afrontar este tipo de casos.

REFERENCIAS

1. Wee JY, Li X, Chern BS, Chua IS. Struma ovarii: management and follow-up of a rare ovarian tumour. Singapore Med J 2015 Jan;56 (1):35-39
2. Luo JR, Xie CB, Li ZH. Treatment for malignant struma ovarii in the eyes of thyroid surgeons. A case report and study of Chinese cases reported in the literature. Medicine (Baltimore). 2014 Nov; 93(26):e147.
3. Tanimanidis P, Chatzistamatiou K, Nikolaidou A, Kaplanis K. Struma ovarii. A case report. Hippokratia 2014, 18 (4): 357-358.
4. Park MJ, Kim MA, Shin MK, Min HS. Follicular proliferative lesion arising in struma ovarii. J Pathol Transl Med. 2015 May;49(3):262-6.
5. Barrera JR, Manalo LA, Ang FL. Papillary thyroid-type carcinoma arising from struma ovarii. BMJ Case Rep. 2012 Jul 11;2012. pii: bcr0320126145.
6. Wolff EF, Hughes M, Merino MJ, et al. Expression of benign and malignant thyroid tissue in ovarian teratomas and the importance of multimodal management as illustrated by a BRAF-positive follicular variant of papillary thyroid cancer. Thyroid. 2010 Sep;20(9):981-7.
7. Monti E, Mortara L, Zupo S, et al. Papillary thyroid cancer in a struma ovarii: a report of a rare case. Hormones (Athens). 2015 Jan-Mar;14(1):154-9.
8. Qiao PF, Gao Y, Niu GM. Struma ovarii accompanied by mature cystic teratoma of the other ovary: A case report and literature review. Oncology letters. 2015 May;9(5):2053-2055.
9. Chengjuan J, Ruiying D, Hualei Bu, et al. Coexistence of benign struma ovarii, pseudo-Meigs' syndrome and elevated serum CA 125: Case report and review of the literature. Oncology Letters. 2015 Apr; 9(4): 1739–1742.
10. Robboy SJ, Shaco-Levy R, Peng RY, et al. Malignant struma ovarii: an analysis of 88 cases, including 27 with extraovarian spread. Int J Gynecol Pathol. 2009 Sep; 28(5):405-422.
11. Ayhan A, Yanik F, Tuncer R, et al. Struma ovarii. Int J Gynaecol Obstet. 1993 Aug; 42(2):143-6.
12. De Simone CP, Lele SM, Modesitt SC. Malignant struma ovarii: a case report and analysis of cases reported in the literature with focus on survival and 131I therapy. Gynecol Oncol. 2003 Jun;89(3):543-8.
13. Janszen EWM, van Doorn HC, Ewing PC, de Krijger RR, de Wilt JHW, Kam BLR and de Herder WW. Malignant Struma Ovarii: Good Response after Thyroidectomy and 131I Ablation Therapy. Clin Med Oncol, 2008; 2: 147–152.
14. Oudoux A, Leblanc E, Beaujot J and Gauthier-Kolesnikova H. Treatment and follow-up of malignant struma ovarii: Regarding two cases. Gynecol Oncol Rep. 2016 Aug; 17: 56–59.
15. Laberge PY, Levesque S. Short-term morbidity and long-term recurrence rate of ovarian dermoid cysts treated by laparoscopy versus laparotomy. J Obstet Gynaecol Can 2006 Sep;28(9):789-93.
16. Ezon I, Zilbert N, Pinkney L, et al. A large struma ovarii tumor removed via laparoscopy in a 16-year-old adolescent. J Pediatr Surg. 2007 Aug;42(8):E19-22.
17. Yoo SC, Chang KH, Lyu MO, et al. Clinical characteristics of struma ovarii. J Gynecol Oncol. 2008 Jun; 19(2):135-8.



18. Leite I, Cunha TM, Pinto Figueiredo J and Félix A. Papillary carcinoma arising in struma ovarii versus ovarian metastasis from primary thyroid carcinoma: a case report and review of the literature. *J Radiol Case Rep.* 2013;7(10):24–33.
19. Corrado G, Pomati G, Russo A, Visca P, Vincenzoni C, Patrizi L and Vizza E. Ovarian metastasis from thyroid carcinoma: a case report and literature Review. *Diagn Pathol.* 2014; 9:193.
20. Shuji Hamazaki, Takeshi Okino, Choutatsu Tsukayama and Shigeru Okada. Expression of thyroid transcription factor-1 in strumal carcinoid and struma ovarii: An immunohistochemical study. *Pathol Int.* 2002 Jul;52(7):458-62.
21. Tan A, Stewart CJ, Garrett KL, Rye M and Cohen PA. Novel BRAF and KRAS Mutations in Papillary Thyroid Carcinoma Arising in Struma Ovarii. *Endocr Pathol.* 2015 Dec; 26(4):296-301.
22. Leong A, Roche PJ, Paliouras M, Rochon L, Trifiro M and Tamilia M. Coexistence of malignant struma ovarii and cervical papillary thyroid carcinoma. *J Clin Endocrinol Metab.* 2013 Dec; 98(12):4599-605.

ABREVIATURAS Y SÍMBOLOS

Hoy día, no todos disponen del tiempo para leer artículos completos; la mayoría busca información precisa y si ésta contiene abreviaturas le incita más abandonar la lectura que a continuarla antes de ir a buscar el significado de esas abreviaturas. Por eso esta revista les solicita a los autores no hacer uso de ellas.

Los símbolos son universales y son válidos: kg, cm, L, HDL, LDL, etc.

AVISO PARA LOS AUTORES

Los autores de *GINECOLOGÍA Y OBSTETRICIA DE MÉXICO* estarán de acuerdo en que los artículos aceptados para publicación serán objeto de una revisión de sintaxis y ortografía del español y editorial para adaptar el escrito al estilo de esta publicación y de las revistas internacionales.