

LVSI Pozitif ve Grade 1-2 Tümörü Olan Evre IA ve Evre IB Endometrial Kanser Hastalarının Karşılaştırılması: 2016 Yılında ESMO-ESGO ESTRO Tarafından Tanımlanmış Olan Yüksek-Orta Risk Grubunun Analizi

Comparison of Stage IA and Stage IB Endometrial Cancer patients who were Unequivocally LVSI Positive and Grade 1-2: Analysis of High Intermediate Risk Group which was Currently Defined by ESMO-ESGO-ESTRO Consensus in 2016

Koray ASLAN ¹, İbrahim YALÇIN ¹, Hanifi ŞAHİN ¹, Mehmet Mutlu MEYDANLI ¹

1. Jinekolojik Onkoloji Cerrahisi Bölümü, Dr. Zekai Tahir Burak Kadın Sağlığı Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Tıp Fakültesi, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Ankara, Türkiye

Çalışma, sözel bildiri olarak "12th Turkish – German Gynecologic Congress. Kyrenia, Cyprus. 27-30.04.2018" kongresinde sunulmuştur.

ÖZET

Amaç: Endometrial kanserinde, nüks riski olan hastaları belirlemek ve adjuvan tedavi kullanımına rehberlik etmek amacı ile klinik-patolojik prognostik faktörler kullanılarak risk grupları oluşturulmuştur. Güncel yayınlanan rehberde yeni bir risk grubu tanımlanmış olup evre I endometrioid karsinom, grade 1-2 hastalık ve LVSI pozitif olan olgular myometrial invazyon derinliğinden bağımsız olarak "orta-yüksek" riskli olarak sınıflandırılmıştır. Bu retrospektif çalışmanın amacı evre IA yüksek-orta riskli endometrial kanserli kadınların prognozlarını evre IB Yüksek-orta riskli endometrial kanserli kadınlarla karşılaştırmaktır.

Gereçler ve Yöntem: Retrospektif tek merkezli olarak planlanan çalışmada, 2008-2018 tarihleri arasında endometrium kanseri tanısı ile primer tedavi olarak cerrahi ile tedavi edilen tüm hastalar incelendi. Çalışmaya evre I endometrioid tip endometrium kanseri olup, LVSI pozitif ve grade 1-2 tümörü olan toplam 46 olgu dahil edildi. Çalışmaya dahil edilen 17 olgu evre IA ve 29 olgu evre IB olmak üzere gruplandırıldı. Olgular için sağ kalım analizleri Kaplan Meier metodu kullanılarak hesaplandı.

Bulgular: 5-yıllık DFS oranı evre IA olgular için %94,1 ve evre IB olgular için % 82,3 ($p=0.951$), 5-yıllık OS oranı evre IA olgular için % 94,1 ve evre IB olgular için % 89 ($p=0.811$) olarak belirlenmiştir.

Sonuç: Evre IA, grade 1-2 ve LVSI pozitif endometrial kanserli olgular ve Evre IB, grade 1-2 ve LVSI pozitif endometrial kanserli olguların DFS ve OS oranlarının benzer olduğu görülmüştür.

Anahtar Kelimeler: endometrium kanseri, LVSI, sağ kalım

ABSTRACT

Objective: The patients with endometrial cancer have been devised based on clinic-pathological prognostic factors to identify patients at the risk of recurrence and to guide adjuvant therapy use. According to contemporary guidelines, a new risk subgroup has been declared. Regardless of depth of invasion, all patients who were unequivocally LVSI positive and grade 1-2 defined as High-intermediate risk group. The purpose of this retrospective study was to compare the prognoses of women with stage IA high-intermediate endometrial cancer to those women of stage IB High-intermediate endometrial cancer.

İletişim

Sorumlu Yazar: Koray ASLAN, Jinek. Onk. Cerrahisi Yandal Asistanı
Adres: Zekai Tahir Burak Kadın Sağlığı Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Talatpaşa Bulvarı, 06230 Altındağ, Ankara, Türkiye
Tel: +90 (505) 710 77 65
E-Posta: aslan_koray@yahoo.com
Makale Geliş: 02.07.2019
Makale Kabul: 29.08.2019
DOI: <http://dx.doi.org/10.16948/zktpb.585846>

Material and Methods: A single center, retrospective department database review was performed to identify patients with endometrial Cancer. A total of 46 women with Stage I endometrial cancer who were unequivocally LVSI positive and grade 1-2 between 2008 and 2018 were included in this retrospective study. Seventeen (37%) were classified as Stage IA and 29 (63%) as Stage IB. Kaplan-Meier method was used to generate survival data.

Results: The 5-year disease-free survival (DFS) rate was 94.1% versus 82.3% ($p=0.95$) and 5-year overall survival (OS) was 94.1% versus 89% ($p=0.81$) for stage IA and stage IB, respectively.

Conclusion: DFS and OS rates of patients with Stage IA, grade 1-2 and LVSI positive endometrial cancer and Stage IB, grade 1-2 and LVSI positive endometrial cancer seem to be similar.

Keywords: endometrial cancer, LVSI, survival

GİRİŞ

Endometrium kanseri gelişmiş ülkelerde en sık görülen jinekolojik malignite olup, en sık saptanan alt tipi endometrioid tip endometrial kanserdir [1] [2]. Hastaların çoğu erken evrede tanı alırlar ve erken evre hastalıkta 5 yıllık sağ kalım % 80'i aşmaktadır [3]. Endometrium kanseri öncelikle cerrahi olarak tedavi edilir. International Federation of Obstetricians and Gynecologists (FIGO) önerilerine göre evreleme cerrahisi histerektomi, salpingo ooferektomi ile pelvik ve paraaortik lenf nodlarının değerlendirilmesini kapsar. Hastalığın evresi, tümörün grade, histolojik tipi ve myometrial invazyon derinliği FIGO tarafından iyi tanımlanmış prognostik faktörlerdir [4]. Bu kliniko-patolojik faktörler hem hastalığın rekürrens riskinin öngörülmesinde hem de adjuvan tedavinin belirlenmesinde kullanılır.

Yapılan çalışmalarda evre I endometrioid tip endometrium kanseri için hasta yaşının > 60 olması, myometrial invazyon derinliğinin % 50 den fazla olması ve grade 3 hastalık olması rekürrens için risk faktörleri olarak tanımlanmıştır [5] [6]. Bu risk faktörlerinden bir tanesine sahip hastalar düşük riskli, iki tanesine sahip hastalar orta riskli ve üç tanesine sahip hastalar ise yüksek riskli olarak kategorize edilmiştir [7]. Hastaların adjuvan tedavilerinin bu- lundukları risk grubu göz önüne alınarak belirlenmesi hedeflenmiştir. Uterusta, esas tümörün dışında endotel ile çevrili kanalların içinde tümör hücrelerinin bulunması olarak tanımlanan lenfovasküler alan

invazyonu (LVSI) ise bu sınıflandırmada risk faktörü olarak değerlendirilmemiştir [7]. Bununla birlikte, günümüzde LVSI varlığının lenf nodu tutulumu ile ilişkili olduğu bilinmektedir [8]. Ayrıca, LVSI saptanan endometrium kanserli olguların daha kötü prognoza sahip olduğu, daha düşük hastalıksız sağ kalım (DFS) oranı ve genel sağ kalım (OS) oranı ile ilişkili olduğu gösterilmiştir [9]. Zhang ve ark. evreleme cerrahisi yapılan 239 endometrial kanserli hastayı değerlendirmiş ve LVSI varlığını lokorejyonel nüks için bağımsız bir risk faktörü olarak tanımlamışlardır [10].

Erken evre endometrial kanserli hastalarda LVSI varlığının önemli bir prognostik faktör olduğunun bilinmesine karşın bu bilginin hastaların yararına nasıl kullanılacağı konusunda yakın zamana kadar fikir birliğine varılamamıştır. 2016 yılında, European Society of Gynaecological Oncology (ESGO) tarafından yayınlanan rehberde yeni bir risk grubu tanımlanmıştır. Evre I endometrioid karsinom, grade 1-2 hastalık ve LVSI pozitif olan olgular myometrial invazyon derinliğinden bağımsız olarak "orta-yüksek" riskli olarak sınıflandırılmıştır. Bu hastalara lenfadenektomi sonuçları da göz önünde bulundurularak adjuvan tedavi olarak vajinal brakiterapi (VB) veya eksternal beam radyasyon tedavisi (EBRT) önerilmiştir [11].

Bu retrospektif çalışma ile ESGO tarafından yeni tanımlanan orta-yüksek risk grubunda (LVSI pozitif evre I endometrial kanserli olgularda) tümörün myometrial invazyon durumunun hastalığın prognozu üzerine önemini belirlemek hedeflenmiştir. Bu bağlamda, evre IA orta-yüksek riske sahip hastaların prognozları evre IB orta-yüksek risk grubundaki hastalarla karşılaştırılmıştır.

GEREÇ ve YÖNTEM

Dr. Zekai Tahir Burak Kadın Sağlığı Eğitim ve Araştırma Hastanesi'nde 2008-2018 tarihleri arasında endometrium kanseri tanısı ile primer tedavi olarak cerrahisi uygulanan tüm olgular geriye dönük olarak incelendi. Çalışma için hastane etik kurulundan onay alındı (kabul tarihi: 28.9.2018, kabul no: 18). Operasyon öncesinde, çalışmaya dahil edilen tüm hastalardan, hastanın klinik verilerinin kurumumuz tarafından kullanılmasına izin veren bilgilendirilmiş onam formu alındı.

Çalışmaya, FIGO 2009 kriterlerine göre evre I endometrioid tip endometrium kanseri saptanıp, nihai patoloji raporuna göre grade 1/2 ve LVSI pozitif tümörü olan toplam 46 olgu dahil edildi. Tıbbi kayıtları eksik olan olgular ve eşlik eden başka bir primer malignitesi olan hastalar çalışma kapsamı dışında bırakıldı.

Tüm operasyonlar deneyimli jinekolojik onkoloji cerrahisi uzmanları tarafından yapıldı. Tüm hastalara öncelikle total histerektomi ve bilateral salpingo-oferektomi yapıldı. Pelvik ve paraaortik lenfadenektomi operasyona katılan cerrahin tercihine göre rutin olarak yapıldı veya histerektomi materyalinin frozen patoloji ile değerlendirilmesi sonucunda uygulandı. Tüm Patoloji spesmenleri jinekolojik patoloji alanında deneyimli patoloji uzmanları tarafından incelendi. Tümörün yapısal gra-

de i FIGO kriterlerine göre belirlendi [12]. LVSI, primer tümörün dışında cerrahi spesimende herhangi bir endotel ile çevrili kanalda tümör saptanması olarak tanımlandı [13]. Hastaların evreleri FIGO 2009 önerileri doğrultusunda belirlendi. Adjuvan tedavi kararı güncel bilgiler doğrultusunda risk faktörleri dikkate alınarak verildi.

Hastane kayıtları gözden geçirilerek hastaların operasyon sırasındaki yaşı, tümör boyutu, tümör grade i, çıkarılan toplam lenf nodu sayısı, nüks durumu, median takip süresi ve aldıkları adjuvan tedavi gibi klinik, patolojik ve demografik verileri kayıt edildi. OS, cerrahi tedavi ile herhangi bir sebepten ölüm veya takip dışı kaldıysa son takip tarihi arasından geçen süre olarak hesaplandı. DFS ise cerrahi tedavi ile nüks ve ölüm durumlarından önce gerçekleşenin tarihi veya son takip tarihi arasındaki süre olarak hesaplandı. Hastalar FIGO evre IA ve evre IB olmak üzere iki gruba ayrıldı ve gruplar belirtilen değişkenler açısından karşılaştırıldı.

İstatistiksel analiz SPSS versiyon 23 (IBM Corp., Armonk, NY, USA) kullanılarak yapıldı. Sayısal değişkenler dağılım durumuna göre (Kolmogorov-Smirnov/Shapiro-Wilk) ortanca ile tanımlandı ve Mann Whitney U testi kullanılarak karşılaştırıldı. Kategorik değişkenler ise yüzde ve oran kullanılarak gösterildi ve Chi-kare testi ile karşılaştırıldı. Olgular için sağ kalım analizleri Kaplan Meier metodu ve log-rank testi kullanılarak hesaplandı. Tüm karşılaştırmalar için $p < 0,05$ değeri anlamlı olarak kabul edildi.

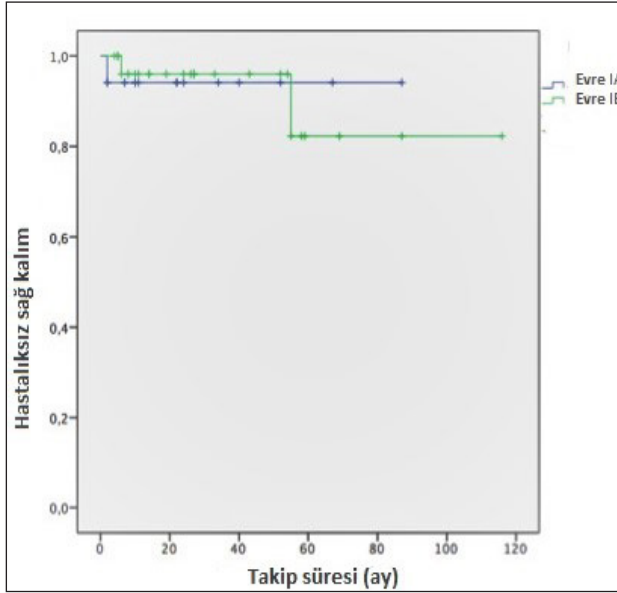
BULGULAR

Hastanemizde 2008 -2018 yılları arasında endometrial kanser tanısı ile opere edilen ve nihai patoloji sonucuna göre FIGO evre I, LVSI pozitif ve grade 1/2 hastalığa sahip 46 olgu çalışmaya dahil edildi. Hastalar FIGO evrelerine göre evre IA (n=17) ve evre IB (n=29) olmak üzere iki gruba ayrıldı.

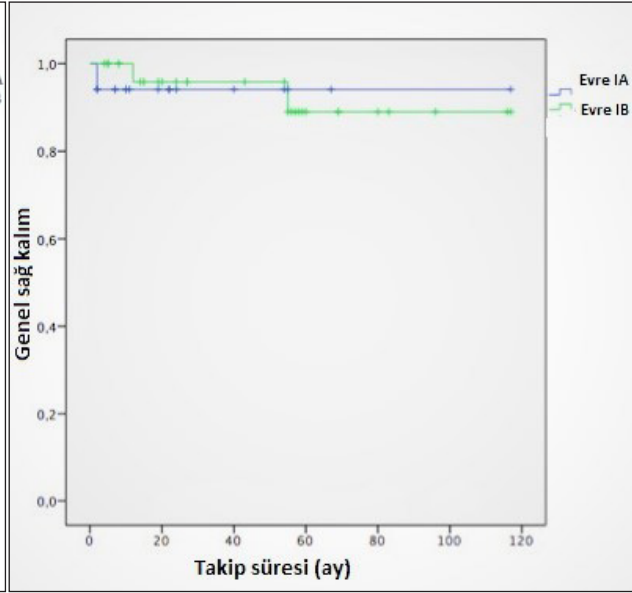
Evre IA olguların median yaşı 55 (40-69 yıl) ve evre IB olguların median yaşı 62 (49-85) olarak saptanmıştır. Evre IB hastalığa sahip kadınların istatistiksel olarak anlamlı olacak şekilde daha yaşlı olduğu gösterilmiştir ($p=0,004$). Evre IA olgular ve evre IB olgular tümör boyutu ($p=0,397$), tümör grade ($p=0,555$), lenfadenektomi yapılan hasta sayısı ($p=0,174$), çıkarılan toplam lenf nodu sayısı ($p=0,614$) açısından benzer bulunmuştur. Adjuvant radyoterapi, evre IB hastalara evre IA hastalara göre istatistiksel olarak anlamlı olacak şekilde daha sık uygulanmıştır (sırayla, % 41,2 ve % 79,3; $p=0,012$).

Ortalama takip süresi evre IA olgular için 43.5 ay (1-122 ay) ve evre IB olgular için 37 ay (4-111 ay) olarak hesaplanmıştır. Her iki grubun ortalama takip süreleri açısından benzer olduğu gösterilmiştir ($p=0,135$). Beş yıllık DFS oranı evre IA olgular için %94,1 ve evre IB olgular için % 82,3 olarak belirlenmiştir.

Gruplar arasında DFS açısından istatistiksel olarak anlamlı fark saptanmamıştır ($p=0,951$). Beş yıllık OS oranı evre IA olgular için % 94,1 ve evre IB olgular için % 89 olup, grupların OS açısından benzer olduğu gösterilmiştir ($p=0,811$).



Şekil 1: LVSI poziti ve grade 1/2 tümöre sahip endometrium kanserli hastaların hastaliksız sağ kalımlarının karşılaştırılması.



Şekil 2: LVSI poziti ve grade 1/2 tümöre sahip endometrium kanserli hastaların genel sağ kalımlarının karşılaştırılması.

Tablo 1: Endometrium kanseri LVSI pozitif, grade 1/2 hastaların demografik ve klinikopatolojik özellikleri.

	Evre IA (n=17)	Evre IB (n= 29)	p
Yaş, yıl (median)	55 (40-69)	62 (49-85)	0,004
Tümör boyutu			0,397
≤2 cm	4 (23.5%)	3 (10.3%)	
>2 cm	13 (76.5%)	26 (89.7%)	
Grade (n)			0,555
1	6 (35.3%)	13 (44.8%)	
2	11 (64.7%)	16(55.2%)	
Lenfadenektomi, n			0,174
Yok	4 (23.5%)	2 (6.7%)	
Var	13 (76.5%)	27 (93.1%)	
Çıkarılan Lenf nodu sayısı, median (range)	51 (29-67)	48 (22-119)	0,614
Nüks sayısı, n			0,008
Yok	11 (15.7%)	47 (33.6%)	
Var	59 (84.3%)	93 (66.4%)	
Median takip süresi, ay	43.5 (1-122)	37 (4-111)	0,135
Adjuvan radyoterapi			0,012
Yok	10 (58,8%)	6 (20,3)	
Var	7 (41,2)	23(79,3)	

Koyu karakterler istatistiksel olarak anlamlı farkı göstermektedir. n: sayı

Tablo 2: LVSI poziti ve grade 1/2 tümöre sahip hastaların sağ kalım özellikleri.

	Evre IA	Evre IB	p
5-yıllık DFS, %	94,1	82,3	0,951
5-yıllık OS, %	94,1	89,0	0,811

DFS: hastaliksız sağ kalım, OS: genel sağkalım

TARTIŞMA

Bu çalışmada, nihai patoloji sonucuna göre evre I endometroid tip endometrium kanseri tespit edip, LVSI pozitif ve grade 1/2 tümörü olan hastalarda, myometrial invazyon derinliğinin hastalığın prognozunu üzerindeki etkisi değerlendirilmiştir. Çalışma sonucunda, evre IA olgular ile evre IB olguların benzer OS ve DFS oranına sahip olduğu gösterilmiştir.

Çalışmamızın temel kısıtlılığı retrospektif olarak tasarlanması ve olgu sayısının az olmasıdır. Evre I endometrium kanserinde nüks veya ölüm sıklığının az olduğu göz önünde bulundurulduğunda evre IA hastalığa sahip olgularla evre IB hastalığa sahip olgular arasındaki sağ kalım farkını daha geniş hasta grubu ile değerlendirmek faydalı olabilir. Çalışmamızın diğer kısıtlılığı ise patoloji spesimenlerinin merkezi olarak tekrar değerlendirilmemesidir. Buna karşın, tüm hastaların deneyimli jinekolojik onkolojisi cerrahları tarafından opere edilmesi ve tüm patoloji sonuçlarının jinekolojik patoloji alanında deneyimli patoloji uzmanları tarafından değerlendirilmesi çalışmamızın güçlü yanlarıdır.

Endometrium kanserinde LVSI varlığının lenf nodu tutulumu ile ilişkili olduğu bilinmektedir [14]. Ayrıca, erken evre endometrium kanserinde LVSI pozitif olguların daha sık nüks ettiği ve hastalığın daha kötü prognoza sahip olduğu gösterilmiştir [15]. Fakat endometrium kanserli hastalarda adjuvan tedavi planlanırken LVSI pozitifliğinin oynaması gereken rol konusunda uzun süre fikir birliğine varılamamıştır. ESGO tarafında 2016 yılında yayınlanan rehberde, LVSI operasyon sonrasında adjuvan tedavinin belirlenmesinde kullanılan risk faktörlerinden biri olarak tanımlanmıştır. Evre I, grade 1/2 olgular, myometrial invazyon derinliği dikkate alınmaksızın “orta-yüksek” riskli grup olarak belirlenmiştir. Bu öneriler sonucunda, LVSI pozitif evre IA ve evre IB olguların nüks açısından benzer riske sahip oldukları öne sürülmüştür. Buna karşın, hem PORTEC-1 çalışmasında hem de GOG 99 çalışmasında myometrial invazyon derinliğinin

> % 50 olması endometrium kanserinde daha kötü prognozla ilişkili bulunmuştur [16] [17].

Han ve ark. tarafından 2017 yılında yapılan 521 kadının dahil edildiği çalışmada, evre I endometroid tip endometrium kanserinde prognostik faktörlerin belirlenmesi hedeflenmiştir. Multivariate analiz sonucunda myometrial invazyon derinliği (Hazard ratio (HR) 9,803; Confidence interval (CI) 2,003–47,968) ve tümörün grade (HR 2,764; CI 0,423–18,054) DFS ile ilişkili bulunmuştur. LVSI pozitifliği ise DFS için risk faktörü olarak gösterilememiştir [18]. Tamamına lenfadenektomi yapılmış, evre I endometrium kanserli 229 hastanın (lenf nodu negatif) değerlendirildiği çalışmada Mariani ve ark. çeşitli histopatolojik faktörlerin hastalığın prognozu ile olan ilişkisini değerlendirmişlerdir. Univariate analizde myometrial invazyon \geq % 66, non- endometroid histoloji, tümör çapı > 2 cm hastalığa özgü sağ kalımla ilişkili bulunmuştur (DRS) ($p < 0,05$). LVSI pozitifliği ile DRS arasında anlamlı ilişki saptanmamıştır ($p=0,06$). Multivariate analizde ise yalnızca myometrial invazyon \geq % 66 daha kötü DRS için bağımsız prognostik faktör olarak tanımlanmıştır (Relative risk 12, 44; %95 CI 3,48–44,42, $p= 0,001$) [19]. Buna karşın, Guntupalli ve ark. 511 endometroid tip endometrial kanserli olguyu değerlendirdikleri çalışmalarında; LVSI (HR 2,14; CI 1,53–2,88), derin myometrial invazyon (HR 1,47; CI 1,09–1,97), hastanın yaşı (HR 1.033; CI 1.02–1.05) ve tümörün grade (HR 1.59; CI 1.33–1.91) DFS için bağımsız risk faktörü olarak tespit edilmiştir [8].

Dos Reis ve arkadaşları, evre IA grade 1-2 hastalığa sahip 240 endometrial kanserli hastayı dahil ettikleri çalışmalarında LVSI durumunun hastalığın prognozu üzerine olan etkisini değerlendirmişlerdir. Olguların 40'ında (% 16,7) LVSI pozitif olduğu bildirilmiştir. Çalışma sonucunda LVSI pozitifliği anlamlı şekilde daha kötü DFS ($p=0,002$) ve OS ($p=0,013$) ile ilişkili bulunmuştur [20]. 2014 yılında yapılan çalışmada Aristizabal ve ark. evre I endometrium kanserinin LVSI negatif ve LVSI pozitif olmak üzere iki grubu ayrılması gerektiğini öne sürmüştür. Çalışmaya 508 evre I endometrial kanserli olgu dahil edilmiş ve hastalar hem FIGO önerileri dikkate alınarak tümörün myometrial invazyon durumuna göre (myometrial invazyon derinliği < % 50 veya \geq % 50) hem de LVSI durumlarına göre (LVSI pozitif ve LVSI negatif) gruplandırılmıştır. Hangi yaklaşımın 5-yıllık OS oranını daha iyi ön gördüğü belirlenmeye çalışılmıştır. Sonuç olarak LVSI pozitif ve LVSI negatif grupları arasındaki 5-yıllık OS farkı istatistiksel olarak anlamlı iken (sırayla, % 81 ve % 97, $p = 0,009$), myometrial invazyon \geq % 50 ve < % 50 grupları arasında 5 yıllık OS açısından anlamlı fark saptanmamıştır (sırayla, % 87 ve % 96, $p = 0,09$). Aynı çalışmada 5 yıllık OS oranı; LVSI negatif ve myometrial invazyon derinliği < % 50 olan olgular için % 98, LVSI negatif ve myometrial invazyon derinliği \geq % 50 olan olgular için % 95 ve myometrial invazyon derinliğinden bağımsız olarak LVSI pozitif olgular için % 81 olarak hesaplanmıştır ($p=0,03$). Bu çalışma sonucunda, evre I endometrium kanserli olgularda LVSI durumunun FIGO evre IA veya IB olmasına göre hastalığın prognozunu ön

görme konusunda daha değerli olduğu yorumunda bulunulmuştur [21]. Bizim çalışmamızda ise LVSI pozitif endometroid tip endometrium kanserli olgularda evre IA ve evre IB hastalık arasında DFS (sırasıyla, %94,1 ve %82,3; $p=0,95$) ve OS (sırasıyla, 94,1 ve 89; $p=0,81$) açısından istatistiksel anlamlı fark saptanmamıştır. Olgu sayısı az olmasına karşın bulgular evre I hastalarda risk gruplarının LVSI temelli oluşturulmasını desteklemektedir.

Sonuç olarak evre IA, grade 1/2, LVSI pozitif endometrium kanserli olgular ve evre IB, grade 1-2, LVSI pozitif endometrial kanserli olguların benzer DFS oranı ve OS oranına sahip olduğu gösterilmiştir. Bu bulgular LVSI pozitif ve evre I hastalıkta myometrial invazyon derinliğinin prognostik değerinin sınırlı olduğu şeklinde yorumlanmaktadır. Bununla birlikte konuyla ilgili daha geniş olgu sayısına sahip çalışmalara ihtiyaç vardır.

KAYNAKLAR

1. Siegel RL, Miller KD, Jemal A. Cancer statistics, 2018. *CA Cancer J Clin* 2018; 68:7–30.
2. Amant F, Moerman P, Neven P, Timmerman D, Van Limbergen E, Vergote I. Endometrial cancer. *Lancet* 2005; 366:491–505.
3. Sorosky JI. Endometrial Cancer. *Obstet Gynecol* 2012; 120:383–397.
4. Pecorelli S. Revised FIGO staging for carcinoma of the vulva, cervix, and endometrium. *Int J Gynaecol Obstet* 2009; 105:103–4.
5. Keys HM, Roberts JA, Brunetto VL, Zaino RJ, Spirtos NM, Bloss JD, et al. A phase III trial of surgery with or without adjuvantive external pelvic radiation therapy in intermediate risk endometrial adenocarcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. *Gynecol Oncol* 2004; 92:744–751.
6. Nout RA, van de Poll-Franse L V, Lybeert MLM, Wárlám-Rodenhuis CC, Jobsen JJ, Mens JWM, et al. Long-Term Outcome and Quality of Life of Patients With Endometrial Carcinoma Treated With or Without Pelvic Radiotherapy in the Post Operative Radiation Therapy in Endometrial Carcinoma 1 (PORTEC-1) Trial. *J Clin Oncol* 2011; 29:1692–1700
7. Sadozye AH, Harrand RL, Reed NS. Lymphovascular Space Invasion as a Risk Factor in Early Endometrial Cancer. *Curr Oncol Rep* 2016; 18:24.
8. Guntupalli SR, Zigelboim I, Kizer NT, Zhang Q, Powell MA, Thaker PH, et al. Lymphovascular space invasion is an independent risk factor for nodal disease and poor outcomes in endometrioid endometrial cancer. *Gynecol Oncol* 2012; 124:31–35.
9. Weinberg LE, Kunos CA, Zanotti KM. Lymphovascular Space Invasion (LVSI) Is an Isolated Poor Prognostic Factor for Recurrence and Survival Among Women With Intermediate- to High-Risk Early-Stage Endometrioid Endometrial Cancer. *Int J Gynecol Cancer* 2013; 23:1438–1445.
10. Zhang C, Wang C, Feng W. Clinicopathological risk factors for pelvic lymph node metastasis in clinical early-stage endometrioid endometrial adenocarcinoma. *Int J Gynecol Cancer* 2012; 22:1373–7.

11. Colombo N, Creutzberg C, Amant F, Bosse T, González-Martín A, Ledermann J, et al. ESMO-ESGO-ESTRO Consensus Conference on Endometrial Cancer: diagnosis, treatment and follow-up. *Ann Oncol* 2016; 27:16–41.
12. Shepherd JH. Revised FIGO staging for gynaecological cancer. *Br J Obstet Gynaecol* 1989; 96:889–92.
13. Keys HM, Roberts JA, Brunetto VL, Zaino RJ, Spirtos NM, Bloss JD, et al. A phase III trial of surgery with or without adjunctive external pelvic radiation therapy in intermediate risk endometrial adenocarcinoma: A gynecologic oncology group study. *Gynecol Oncol* 2004; 92:744–751.
14. Cohn DE, Horowitz NS, Mutch DG, Kim SM, Manolitsas T, Fowler JM. Should the presence of lymphovascular space involvement be used to assign patients to adjuvant therapy following hysterectomy for unstaged endometrial cancer? *Gynecol Oncol* 2002; 87:243–6.
15. Loizzi V, Cormio G, Lorusso M, Latorre D, Falagario M, Demetri P, et al. The impact of lymphovascular space invasion on recurrence and survival in patients with early stage endometrial cancer. *Eur J Cancer Care (Engl)* 2014; 23:380–384.
16. Creutzberg CL, Nout RA, Lybeert MLM, Wárlám-Rodenhuis CC, Jobsen JJ, Mens J-WM, et al. PORTEC Study Group. Fifteen-Year Radiotherapy Outcomes of the Randomized PORTEC-1 Trial for Endometrial Carcinoma. *Int J Radiat Oncol* 2011; 81:e631–e638.
17. Keys HM, Roberts JA, Brunetto VL, Zaino RJ, Spirtos NM, Bloss JD, et al. Gynecologic Oncology Group. A phase III trial of surgery with or without adjunctive external pelvic radiation therapy in intermediate risk endometrial adenocarcinoma: a Gynecologic Oncology Group study. *Gynecol Oncol* 2004; 92:744–751.
18. Han KH, Kim HS, Lee M, Chung HH, Song YS. Prognostic factors for tumor recurrence in endometrioid endometrial cancer stages IA and IB. *Medicine (Baltimore)* 2017; 96:e6976.
19. Mariani A, Webb MJ, Keeney GL, Lesnick TG, Podratz KC. Surgical Stage I Endometrial Cancer: Predictors of Distant Failure and Death. *Gynecol Oncol* 2002; 87:274–280.
20. dos Reis R, Burzawa JK, Tsunoda AT, Hosaka M, Frumovitz M, Westin SN, et al. Lymphovascular Space Invasion Portends Poor Prognosis in Low-Risk Endometrial Cancer. *Int J Gynecol Cancer* 2015; 25:1292–9.
21. Aristizabal P, Graesslin O, Barranger E, Clavel-Chapelon F, Haddad B, Luton D, et al. A suggested modification to FIGO stage I endometrial cancer. *Gynecol Oncol* 2014; 133:192–196.