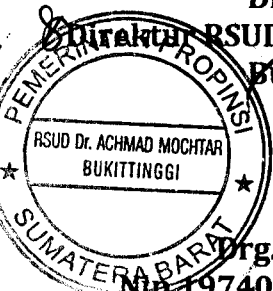




**RSUD Dr Achmad  
Mochtar  
Bukittinggi**

## CA. OVARIUM

NO. DOKUMEN	NO. REVISI	HALAMAN
2145/025/psnm/2022		
<b>PANDUAN PRAKTEK KLINIK</b>	<b>TANGGAL TERBIT</b>  <i>7 - 7 - 2022</i>	<b>Ditetapkan</b>  <b>Dr. Busril, MPH</b> <b>Nip. 19740227 200212 1 004</b>

<b>1. Pengertian (definisi)</b>	<p>Pembesaran ovarium yang bersifat fungsional atau disfungsional, berupa kistik, padat atau campuran kistik-padat dan dapat bersifat neoplastik maupun non-neoplastik.</p> <p>Tumor ovarium dibagi menjadi dua yaitu jinak (kista ovarium) dan ganas (kanker ovarium). Kanker ovarium dibagi menjadi dua tipe yaitu epitelial dan non epitelial berdasarkan WHO 2014.</p> <p><u>Epithelial tumors</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Serous tumors</li> <li>Mucinous tumors</li> <li>Endometrioid tumors</li> <li>Clear cell tumors</li> <li>Brenner tumors</li> <li>Seromucinous tumors</li> <li>Undifferentiated tumors</li> </ul> <p><u>Mesenchymal tumors</u></p> <p><u>Mixed epithelial and mesenchymal tumors</u></p> <p><u>Sex cord-stromal tumors</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Pure stromal tumors</li> <li>Pure sex cord tumors</li> </ul> <p><u>Mixed sex cord-stromal tumors</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Sertoli-Leydig cell tumors</li> <li>Sex cord-stromal tumors</li> </ul> <p><u>Germ cell tumors</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Dysgerminoma</li> <li>Yolk sac tumors</li> <li>Embryonal carcinoma</li> <li>Non-gestational choriocarcinoma</li> <li>Mature teratoma</li> <li>Immature teratoma</li> </ul> <p><u>Mixed germ-cell tumors</u></p> <p><u>Monodermal teratoma and somatic-type tumors arising from a dermoid cyst</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Struma ovarii</li> <li>Carcinoidermal</li> </ul>
---------------------------------	--

	<p>Sebaceous tumors Other rare monodermal teratomas Carcinoma</p> <p><u>Germ cell-sex cord-stromal tumors</u></p> <p>Gonadoblastoma Mixed germ cell-sex cord</p> <p><u>Mesothelial tumors</u></p> <p>Adenomatoid tumors</p>
<b>2. Anamnesis</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Timbul benjolan di perut dalam waktu yang relatif lama (jinak) sementara yang ganas relatif cepat (kurang enam bulan).</li> <li>Gejala yang timbul tergantung besar tumor, lokasi dan adanya komplikasi. Umumnya tidak menimbulkan gejala pada stadium awal.</li> <li>Gejala yang timbul dan patognomonik adalah : <ul style="list-style-type: none"> <li>Penekanan terhadap vesika urinaria atau rektum.</li> <li>Perut terasa penuh.</li> <li>Pembesaran perut.</li> <li>Nyeri (pada kista terpuntir/kista pecah/terinfeksi).</li> <li>Sesak napas, edema tungkai (pada tumor yang sangat besar).</li> </ul> </li> <li>Perlu ditanyakan apakah pasien masih menstruasi atau sudah menopause.</li> </ul>
<b>3. Pemeriksaan Fisik</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Ditemukan tumor di rongga perut bagian bawah, di samping uterus dengan ukuran &gt; 5 cm.</li> <li>Pada pemeriksaan dalam letak tumor di sebelah kiri / kanan uterus atau mengisi kavum Douglas.</li> <li>Konsistensi seringnya kistik, mudah digerakan, permukaan tumor umumnya rata.</li> <li>Jika suatu keganasan biasanya massa di ovarium cenderung terfiksir dengan kecurigaan terjadi suatu perlengketan</li> </ul>
<b>4. Kriteria Diagnosis</b>	<p>Memastikan massa kistik ovarium jinak atau ganas dengan menentukan indeks resiko keganasan (IRK) yaitu Nilai Ca125 x skor USG x skor menopause</p> <p>Keterangan: U = hasil ultrasonografi</p> <p>Dimana karakteristik ultrasonografi yang dijumpai:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Multiloculasi kista ovarium</li> <li>Komponen solid pada tumor ovarium</li> <li>Lesi bilateral</li> <li>Asites</li> <li>Adanya bukti metastasis intra abdomen</li> </ul> <p>Nilai U = 1, jika dijumpai <math>\leq 1</math> karakteristik ultrasonografi di atas Nilai U = 3, jika dijumpai <math>\geq 2</math> karakteristik ultrasonografi di atas.</p> <p>M = status menopause</p> <p>Nilai M = 1 jika belum menopause Nilai M = 3 jika sudah menopause/post menopause</p> <p>Serum Ca 125 = kadar serum penanda tumor Ca 125 dalam U/ml</p> <p><b>Ganas : jika IRK <math>\geq 200</math></b> <b>Jinak : jika IRK <math>&lt; 200</math></b></p> <p>Jika IRK menunjukkan suatu keganasan maka pasien akan ditatalaksana oleh subbagian onkologi ginekologi, jika jinak ditatalaksana ginekologi umum.</p> <p><b>IOTA (Internasional Ovarian Tumor Analysis).</b></p> <p>Metode pemeriksaan tumor ovarium menggunakan USG dalam membedakan antara massa adneksa yang jinak dan ganas</p>

mengarah ke jinak (tampilan B) dan 5 tampilan USG yang mengarah ke ganas (tampilan M).

*Simple rule (SR) IOTA untuk membedakan tumor jinak atau ganas.*

---

Rules for predicting a malignant tumor (M-rules)

- |    |  |                          |
|----|--|--------------------------|
| M1 | Irregular solid tumor  | <input type="checkbox"/> |
| M2 | Presence of ascites  | <input type="checkbox"/> |
| M3 | At least four papillary structures                                     | <input type="checkbox"/> |
| M4 | Irregular multilocular solid tumor with largest diameter $\geq 100$ mm | <input type="checkbox"/> |
| M5 | Very strong blood flow (color score 4)                                 | <input type="checkbox"/> |
- 
- Rules for predicting a benign tumor (B-rules)
- |    |   |                          |
|----|---|--------------------------|
| B1 | Unilocular  | <input type="checkbox"/> |
| B2 | Presence of solid components with the largest diameter $< 7$ mm | <input type="checkbox"/> |
| B3 | Presence of acoustic shadows                                    | <input type="checkbox"/> |
| B4 | Smooth multilocular tumor with largest diameter $< 100$ mm      | <input type="checkbox"/> |
| B5 | No blood flow (color score 1)                                   | <input type="checkbox"/> |
- 

Stadium kanker ovarium dibagi menjadi stadium awal dan stadium lanjut berdasarkan temuan laparaskopi dan temuan FIGO.

Massa padat ovarium.

Dilakukan pemeriksaan tumor marker AFP, LDH dan  $\beta$ -hcG.  
Ditatalaksana oleh Konsultan Onkologi Ginekologi.

Kasus tumor ovarium ditatalaksana oleh konsultan Onkologi Ginekologi apabila didapat IRK  $\geq 200$  dan/atau IOTA mengarah ke ganas (tampilan M).

**5. Diagnosis** Klinis, USG, doppler, CT-Scan dan atau MRI, tumor marker dan atau laparoskopi diagnostik.

**6. Diagnosis Banding**

- Mioma uteri.
- Tumor rektum.
- Tumor peritoneum.
- Tumor omentum.

**7. Pemeriksaan Penunjang**

- Laboratorium : Hematologi rutin dandesuai indikasi untuk fungsi ginjal, fungsi hati, elektrolit, albumin dan gula darah sewaktu
- Tumor marker :
  - Jika massa ovarium kistik : Ca125 dan atau HE4,Ca 19-9.
  - Jika massa ovarium padat : AFP, LDH & $\beta$ -hcG.
  - Jika terdapat kecurigaan metastasis ke usus : CEA.
- USG
 

Jika USG melebihi layar monitor atau ukuran massa ovarium lebih dari 10 cm, riwayat operasi sebelumnya dan residif maka dilanjutkan dengan pemeriksaan CT-Scan Abdomen-pelvik dan atau MRI dan atau Laparoskopi diagnostik.

**8. Terapi** Pembedahan oleh Konsultan Onkologi Ginekologi pada :
 

- Pada hasil IRK  $\geq 200$  dilakukan *surgical staging* atau *debulking* sesuai dengan stadiumnya intra operatif.
- Pada hasil histopatologi keganasan ditatalaksana oleh Konsultan Onkologi Ginekologi berupa *surgical staging* atau *debulking*.
- Apabila didapatkan hasil *frozen section* adalah neoplasma *malignant/ganas* selanjutnya ditatalaksana oleh Konsultan Onkologi Ginekologi.
- Pembedahan konservatif *surgical staging* dilakukan pada kasus yang masih membutuhkan fungsi reproduksi dan atau pasien yang belum menikah.
- Pengangkatan tumor dapat dilakukan dengan laparoskopi atau

	<p>Pembedahan oleh Ginekologi Umum dengan Salfingoovorektomi pada :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pada hasil IRK &lt; 200 maka dilakukan tindakan salphingooforektomi unilateral, dilanjutkan dengan <i>frozen section</i>.</li> <li>• Pada hasil Frozen section keganasan pasien di tatalaksana selanjutnya oleh ginekologi onkologi</li> <li>• Jika tidak terdapat sarana <i>frozen section</i> maka terapi definitif menunggu hasil histopatologi.</li> </ul> <p>Tatalaksana Pasca Pembedahan</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Jika pasca <i>surgical staging</i> atau <i>debulking</i> didapatkan hasil patologi anatomi suatu keganasan, pasien direncanakan untuk kemoterapi pada stadium IC atau lebih</li> <li>• Pasien dengan kanker ovarium pasca <i>surgical staging</i> atau <i>debulking</i> diberikan kemoterapi multi-agen sesuai dengan protokol regimen kemoterapi yang diberikan &gt; 6 jam dan rehidrasi sebelum dan pasca kemoterapi</li> <li>• Regimen kemoterapi yang dapat digunakan pada kanker ovarium dan Length of Stay (LOS) <ul style="list-style-type: none"> <li>◦ Regimen CP (Cyclophosphamide &amp; Platinum)(LOS 5 hari = 3 hari pra kemoterapi, 1 hari kemoterapi dan 1 hari post kemoterapi (monitoring efek samping).</li> <li>◦ Regimen Taxane &amp; Platinum(LOS 5 hari = 3 hari pra kemoterapi, 1 hari kemoterapi dan 1 hari post kemoterapi (monitoring efek samping).</li> <li>◦ Regimen BEP (Bleomycin, Etoposide &amp; Platinum)(LOS 7 hari = 3 hari pra kemoterapi, 3 hari kemoterapi dan 1 hari post kemoterapi (monitoring efek samping).</li> <li>◦ Regimen Doxorubicine &amp; Ifosfamide(LOS 6 hari = 3 hari pra kemoterapi, 2 hari kemoterapi dan 1 hari post kemoterapi (monitoring efek samping) (LOS 6 hari = 3 hari pra kemoterapi, 2 hari kemoterapi dan 1 hari post kemoterapi (monitoring efek samping).</li> </ul> </li> <li>• Pasien kanker dirawat untuk perbaikan keadaan umum bila didapatkan kondisi klinis lemah, mual dan muntah, nyeri dan didapatkan salah satu hasil laboratorium yaitu Hb&lt;10gr/dl, leukosit&lt;2000, <i>absolute netrofil count</i>&lt;1500, trombosit&lt;100.000, fungsi ginjal ureum (&gt;50), kreatinin (&gt;1,2), fungsi hati SGOT (&gt;64), SGPT (&gt;62) dan Albumin &lt;2,5gr/dl.</li> </ul>
9. Lama Perawatan	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Kanker Ovarium dengan pembedahan tanpa komplikasi : 8-10 hari</li> <li>2. Kanker ovarium dengan kemoterapi platinum : 7-9 hari</li> <li>3. Kanker ovarium dengan kemoterapi BEP (Bleomycin, Etoposide, dan Platinum): 8-10 hari</li> <li>4. Kanker ovarium perbaikan kondisi : 8-10 hari</li> </ol>
10. Kriteria Pemulangan Pasien	Kondisi tanda vital stabil dan kondisi akut sudah teratasi
11. Edukasi	Konseling mengenai penyakit bahwa berkemungkinan jinak atau keganasan Konseling kemoterapi jika terbukti keganasan. Konseling jika pasien masih berkeinginan untuk hamil
12. Prognosis	Prognosis bergantung pada jenis tumor ovarium. Jika keganasan prognosis dubia ad malam. Jika tumor jinak maka prognosis bonam
13. Tingkat Evidens	I/II/III/IV

<b>15. Penelaah Kritis</b>	Join operasi dengan bagian bedah digestif dan urologi jika curiga terdapat penyebaran / metastase
<b>16. Indikator Medis</b>	Temuan klinis, USG, tumor marker, CT-Scan dan atau MRI.
<b>17. Kepustakaan</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Mofri Lindo. (2014). Keakuratan Uji Diagnostik Menggunakan Indeks Risiko Keganasan Dan Indeks Resistensi Neovaskuler Pada Tumor Ovarium. <i>Tesis</i></li> <li>2. Moore RG, Brown AK, Miller MC, et al. (2008). The use of multiple novel tumorbiomarkers for the detection of ovarian carcinoma in patients with a pelvic mass. <i>Gynecol Oncol</i> , 108:402-8.</li> <li>3. Moore RG,et al. (2012). Serum HE4 levels are less frequently elevated than CA125 in women with benign gynecologic disorders. <i>American Journal of Obstetrics &amp; Gynecology</i> , 351.e1.</li> <li>4. Cristina Anton, et al. (2012). A comparison of CA125, HE4, risk ovarian malignancy algorithm (ROMA), and risk malignancy index (RMI) for the classification of ovarian masses. <i>CLINICAL SCIENCE</i> (Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo, Obstetrics and Gynecology, São Paulo/SP, Brazil), 437-41.</li> <li>5. Daniel W. Chan, et al. (2009). <i>Use of Tumor Markers in Testicular, Prostate, Colorectal, Breast, and Ovarian Cancers</i>. Washington, United State: the American Association for Clinical Chemistry, Inc.</li> <li>6. E.I. Brăicu, et al. (2013). Preoperative HE4 expression in plasma predicts surgical outcome in primary ovarian cancer patients Results from the OVCAD study. <i>Gynecologic Oncology</i> 128 , 245–251</li> <li>7. Hariyono Winarto, et al. (2014). Modification of Cutoff Values for HE4, CA125, the Risk of Malignancy Index, and the Risk of Malignancy Algorithm for Ovarian Cancer Detection in Jakarta, Indonesia. <i>Asian Pacific Journal of Cancer Prevention</i> , 1949-1953</li> <li>8. Mona Aarenstrup Karlsen, et al. (2012). Evaluation of HE4, CA125, risk of ovarian malignancy algorithm (ROMA) and risk of malignancy index (RMI) as diagnostic tools of epithelial ovarian cancer in patients with a pelvic mass. <i>Gynecologic Oncology</i> 127 , 379–383</li> <li>9. Panduan Nasional Pelayanan Kedokteran. Kanker ovarium. HOGI, et al. (2018).</li> </ol>