ARTÍCULO ORIGINAL

LUGAR DE RESIDENCIA Y GRADO DE MARGINACIÓN COMO FACTORES PRONÓSTICO DE SUPERVIVENCIA AL CÁNCER DE PRÓSTATA EN VERACRUZ, MÉXICO

Richy Rogelio Gutiérrez-Juárez, María Teresa Álvarez-Bañuelos, Jaime Morales-Romero, Christian S. Ortiz-Chacha y Clara Luz Sampieri-Ramírez.

1 Instituto de Salud Pública, Universidad Veracruzana, Xalapa, Veracruz, México.

Resumen

Objetivos: Determinar si el lugar de residencia y el grado de marginación se encuentran asociados a la supervivencia al cáncer de próstata (CP) en el periodo 2013-2017 en un hospital de tercer nivel de atención de Veracruz, México. Los casos expuestos fueron los pacientes que habitualmente residían en zonas rurales, los no expuestos fueron los de zonas urbanas. Se recolectaron variables según características clínico-epidemiológicas e histopatológicas. Para medir la supervivencia se utilizó el método de Kaplan Meier y la prueba de Log Rank. Los factores pronósticos fueron determinados calculando hazard ratio ajustado (HRa) en un análisis multivariado mediante el método de riesgos proporcionales de Cox. Resultados: Se analizaron 186 casos de CP. La supervivencia global a 5 años fue de 48.3%. Los hombres que residían en zonas urbanas tuvieron una probabilidad de supervivencia mayor que quienes residían en zonas rurales (HRa 1.67; IC 95%: 1.16-2.41). Asimismo, las personas que vivían en lugares catalogados como zonas de baja marginación tuvieron una mayor probabilidad de supervivencia que quienes vivían en zonas de alta marginación (HRa 2.32; IC 95%: 1.47-3.66). Conclusiones: El lugar de residencia rural se identificó como un factor de mal pronóstico para la supervivencia de pacientes con CP independientemente de otras variables sociodemográficas y clínicas; los pacientes que vivían en lugares con grados de marginación más elevados tuvieron un pronóstico desfavorable de supervivencia.

Palabras clave: Cáncer de Próstata; Supervivencia; Población Rural; Factores Socioeconómicos; México (fuente: DeCS BIREME).

PLACE OF RESIDENCE AND SOCIAL MARGINALIZATION AS PROGNOSTIC FACTORS FOR PROSTATE CANCER SURVIVAL IN VERACRUZ, MEXICO

ABSTRACT

Objectives: To determine if the place of residence and the level of social marginalization are associated with prostate cancer survival. Materials and methods: All patients diagnosed with prostate cancer (PC) in the period from 2013 to 2017 in a tertiary healthcare hospital in Veracruz, Mexico were included. Patients resided in rural and urban areas. Variables were collected according to clinical-epidemiological and histopathological characteristics. The Kaplan Meier method and the Log Rank test were used to measure survival. Prognostic factors were determined by calculating the adjusted hazard ratio (HRa) in a multivariate analysis using the Cox proportional risk method. Results: A total of 186 PC cases were analyzed. Overall, after 5 years, 48.3% of the patients survived. Men living in urban areas had a higher probability of survival than those living in rural areas (HRa 1.67; 95% CI 1.16-2.41). Similarly, people living in areas classified as low-marginalization zones had a higher probability of survival than those living in areas with a high level of social marginalization (HRa 2.32, 95% CI 1.47-3.66). Conclusions: To reside in a rural place was identified as a negative prognostic factor for the survival of patients with PC regardless of other sociodemographic and clinical variables; patients living in high-marginalization places had an unfavorable survival prognosis.

Keywords: Prostatic Neoplasms; Survival Analysis; Rural Population; Socioeconomic Factors; Mexico (Source: MeSH NLM).
INTRODUCCIÓN

A nivel internacional, el cáncer de próstata (CP) es la segunda neoplasia con mayor incidencia en hombres (33,1 casos por cada 100 000 personas) después del cáncer pulmonar, y es la quinta causa de muerte por neoplasias malignas en la población masculina (1). En México, las defunciones por tumores malignos de próstata han mostrado un incremento en las últimas dos décadas (2). El CP es causado por diversos factores, entre ellos destacan la edad, la dieta, la etnia, el color de piel, la exposición al tabaco o alcohol e incluso algunas infecciones (3,4).

En México, el panorama del CP se caracteriza por una incidencia creciente, mayor frecuencia de presentación de los estadios avanzados, aumento de los costos de manejo y un incremento de la mortalidad (5,6). Se ha documentado que la supervivencia del CP está relacionada con el estadio clínico al momento del diagnóstico y el tipo de tratamiento utilizado (5). En este sentido, existe evidencia de una supervivencia a 5 años en diferentes tipos de cáncer, como pulmonar, hepático, colorrectal, mamario, pancreático, esofágico, vesical, y prostático (7). Además, algunos estudios han demostrado una mayor supervivencia de los pacientes con CP que vivían en zonas urbanas y con un nivel socioeconómico más alto, comparado con los que procedían de zonas rurales y de bajo nivel socioeconómico (8,9).

La asociación de tales características sobre la supervivencia ha sido poco estudiada en población mexicana, y la información en población veracruzana es casi nula. El objetivo de este estudio fue determinar si el lugar de residencia y el grado de marginación se encuentran asociadas a la supervivencia al cáncer de próstata en una cohorte hospitalaria.

MATERIALES Y MÉTODOS

Diseño del estudio y participantes

Se llevó a cabo un estudio de cohorte abierta retrospectivo en el que se incluyeron todos los pacientes diagnosticados con CP en el periodo 2013-2017 en el Centro Estatal de Cancerología (CECan), el cual es un hospital público de tercer nivel de atención ubicado en Xalapa, Veracruz, México. El periodo de seguimiento fue de 60 meses a partir del registro del primer caso de CP identificado durante el periodo de reclutamiento. Los criterios de inclusión fueron pacientes con diagnóstico de CP dentro del periodo de estudio y que recibieron atención en dicho hospital; los de exclusión, pacientes con antecedente de otro tipo de cáncer o que recibieron tratamiento antineopásico previo; y los de eliminación, pacientes con diagnóstico de CP sin registros de datos de contacto para realizar el seguimiento.

Variables

La variable de respuesta principal fue el tiempo de supervivencia de los pacientes con CP definida como el tiempo transcurrido, en meses, entre la fecha del diagnóstico de CP y la defunción del paciente. El deceso se corroboró a través del certificado de defunción proporcionado por la coordinación de trabajo social del hospital y a través de los registros del Sistema Epidemiológico y Estadístico de Defunciones del sistema de salud estatal.

Las covariables sociodemográficas fueron escolaridad (con y sin estudios), grado de marginación de la localidad de procedencia (muy alto, alto, medio, bajo o muy bajo) de acuerdo con los índices establecidos por el Consejo Nacional de Población, el cual toma en cuenta ocho indicadores socioeconómicos (porcentaje de población de 15 años o más analfabeta, sin primaria completa, viviendas sin servicios de agua entubada, energía eléctrica, nevera, ni excusado, con piso de tierra y media de habitantes por habitación) (10); y la zona de residencia habitual rural, si se trataba de lugares con población menor a 2500 habitantes, o urbana, si habitualmente vivían en lugares con más de 2500 habitantes, de acuerdo con la clasificación del Instituto Nacional de Estadística y Geografía (INEGI) (11), otras covariables incluidas fueron ocupación (actividades agrícolas y afines vs otras actividades).

Las variables clínico-histopatológicas fueron comorbilidad (presencia o no de diabetes mellitus o hipertensión arterial), antígeno prostático específico (APE); <10 ng/dL; 10 a 20 ng/dL; >20 ng/dL, el grado de diferenciación histológica (bien diferenciado, moderadamente diferenciado y pobremente diferenciado), puntaje en la escala de Gleason (≤6, 7 o ≥8), metástasis (presente o ausente), estadío clínico (I, II, III, o IV de acuerdo con los criterios del American Joint Committee on Cancer, AJCC). Etapa temprana (tumor localizado), etapa avanzada (el tumor se extiende a través de la cápsula pros-tática o invade estructuras adyacentes). Tipo de tratamiento: terapia hormonal neoadyuvante (antes de la prostatectomía) y la adyuvante (posterior a la prostatectomía) (12).

MENSAJES CLAVE

Motivación para realizar el estudio: No se han encontrado estudios recientes que evalúen la supervivencia al cáncer de próstata en México, por lo que se desconocen los factores asociados a esta medida.

Principales hallazgos: Se identificó una supervivencia al cáncer de próstata baja, además, se encontró que vivir en zonas rurales y con alto grado de marginación son factores de mal pronóstico para sobrevivir a esta enfermedad.

Implicancias: Se requieren más estudios que identifiquen los factores sociodemográficos e implicaciones asociados a este problema de salud pública, así como fortalecer las acciones sanitarias encaminadas a generar intervenciones que incremen ten la supervivencia al cáncer de próstata.
La supervivencia específica se calculó considerando el intervalo entre la fecha del diagnóstico histopatológico y la fecha de defunción o del término del seguimiento, lo que ocurrió primero.

**Instrumento de recolección de datos**

Se diseñó una cédula de acopio de datos que fue validada por tres médicos especialistas, tanto del hospital sede del estudio como del Instituto Nacional de Oncología y Radiobiología de La Habana, Cuba. La fuente de información fue el expediente clínico de los pacientes. La fecha y causa de defunción se obtuvo del certificado de defunción o de los registros del Sistema Epidemiológico y Estadístico de Defunciones (SEED).

**Análisis estadístico**

La comparación de las características demográficas y clínicas entre los estratos rural y urbano se realizó mediante la prueba chi-cuadrado o exacta de Fisher en variables categóricas, mientras que la comparación de la edad se realizó mediante la prueba t de Student. El análisis de supervivencia se calculó con el método de Kaplan-Meier; se consideraron como datos censurados a los pacientes que seguían vivos al término del seguimiento o cuyo estado actual era desconocido. Se compararon las probabilidades de supervivencia para cada posible factor pronóstico mediante la prueba de Log Rank, inicialmente especificando un modelo crudo para cada variable a analizar, y posteriormente se ajustaron modelos de riesgos proporcionales mediante regresión de Cox y se incluyeron variables de ajuste en el modelo, de acuerdo con la revisión de antecedentes sobre las variables pronósticas más importantes relacionadas con la supervivencia al cáncer de próstata (9,13,14). En el análisis multivariado las covariables se dicotomizaron incluyendo el total de muestra: edad al momento del diagnóstico, lugar de residencia habitual, grado de marginación, estadio clínico, grado de diferenciación histológica y tipo de tratamiento. Se calcularon los hazard ratio (HR) crudo y ajustado y sus respectivos intervalos de confianza al 95%. Los análisis se realizaron a través del software estadístico SPSS, versión 23.0 (IBM Inc., NY, EUA).

**Aspectos éticos**

El protocolo de investigación fue sometido y aprobado por el Consejo Técnico del Instituto de Salud Pública de la Universidad Veracruzana y por el Comité de Ética en Investigación del Centro Estatal de Cancerología “Dr. Miguel Dorantes Mesa”, con número de registro C.E.I.-2018-044.

**RESULTADOS**

**Características generales**

Se identificaron 198 pacientes con CP, de los cuales se excluyeron 12 casos que no cumplieran los criterios de inclusión. Finalmente, se analizaron los expedientes de 186 pacientes. La letalidad fue de 28,5% (n = 53). Se perdió el seguimiento del 8,6% (n = 16). La media de edad al momento del diagnóstico fue de 69,2 ± 8,96 años, y la media de la edad al momento del fallecimiento fue de 76,3.

**Diferencias entre el grupo urbano y rural**

El 62,4% de los pacientes vivían en zonas rurales. Las diferencias fueron estadísticamente significativas al comparar las proporciones de los grupos de zona rural y zona urbana por escolaridad, grado de marginación, ocupación y presencia de metástasis (Tabla 1).

| Variable                              | Lugar de residencia | Valor de p |
|---------------------------------------|--------------------|------------|
|                                      | Urbano   | Rural   |
|                                      | n = 70 (%) | n = 116 (%) |
| Edad (Media)                          | 68 (±8,4)   | 70 (±9,2)   | 0,100 a |
| Escolaridad                           |           |           |
| Sin estudios                          | 19 (27,1%)  | 52 (44,8%)  | 0,016 * |
| Con estudios                          | 51 (72,9%)  | 64 (55,2%)  |           |
| Grado de marginación socioeconómica   |           |           |
| Muy bajo-Bajo                         | 25 (35,7%)  | 18 (20,5%)  | 0,002 * |
| Medio                                 | 31 (44,3%)  | 53 (60,2%)  |           |
| Alto-Muy alto                         | 14 (20,0%)  | 17 (19,3%)  |           |
| Ocupación                             |           |           |
| Agrícolas y afines                    | 47 (67,1%)  | 104 (89,7%) | <0,00  * |
| Otros                                 | 23 (32,9%)  | 12 (10,3%)  |           |
| Comorbilidad (diabetes o hipertensión)|           |           |
| Si                                    | 16 (22,9%)  | 34 (29,3%)  | 0,336 a  |
| No                                    | 54 (77,1%)  | 82 (70,7%)  |           |
| Puntaje en escala de Gleason ≤6      | 29 (41,4%)  | 60 (51,7%)  |           |
| 7                                     | 19 (27,1%)  | 16 (13,8%)  | 0,073 a  |
| ≥8                                    | 22 (31,4%)  | 40 (34,5%)  |           |
| Estadio clínico                       |           |           |
| I                                     | 3 (4,3%)    | 7 (6,0%)    |           |
| II                                    | 19 (27,1%)  | 30 (25,9%)  | 0,057 c  |
| III                                   | 36 (51,4%)  | 40 (34,5%)  |           |
| IV                                    | 12 (17,1%)  | 39 (33,6%)  |           |
| Grado histológico                     |           |           |
| Bien diferenciado                     | 7 (10,0%)   | 8 (6,9%)    |           |
| Moderadamente diferenciado            | 27 (38,6%)  | 44 (32,9%)  | 0,726 *  |
| Pobrecamente diferenciado             | 36 (51,4%)  | 64 (55,2%)  |           |
| Presencia de metástasis               |           |           |
| Positiva                              | 12 (17,1%)  | 39 (33,6%)  | 0,023 a  |
| Negativa                              | 58 (82,9%)  | 77 (66,4%)  |           |
| Localización de metástasis            |           |           |
| Ósea                                  | 8 (75,0%)   | 28 (71,8%)  | 0,054 a  |
| Otra                                  | 4 (25,0%)   | 11 (28,2%)  |           |

*a prueba Chi cuadrado, * prueba t de Student, * prueba exacta de Fisher.

https://doi.org/10.17843/rpmesp.2020.373.4929
Al comparar las características clínico patológicas, el estadío III fue el más frecuente en ambas zonas, a diferencia, el estadío IV se presentó 3.25 veces menos en los pacientes con residencia habitual urbana en comparación con los de zona rural. De la misma manera, las metástasis óseas fueron 3 veces más frecuentes en los de zona urbana que en la rural (Tabla 1).

### Análisis de sobrevida

La supervivencia global a un año fue de 70.6% (IC 95%: 62.1 a 77.5) para los sujetos de la cohorte de 2013. La supervivencia global a 3 años fue de 70.6% (IC 95%: 62.1 a 77.5), mientras que a 5 años fue de 47.7% (IC 95%: 31.7 a 63.0).

Se observaron diferencias estadísticamente significativas en la supervivencia según grado de marginación, donde los pacientes con alto/muy alto grado de marginación presentaron menor supervivencia que aquellos procedentes de áreas de marginación muy bajo o bajo. Asimismo, la sobrevida de los pacientes procedentes de zonas de marginación media fue incluso mayor que la de aquellos de marginación baja/muy baja (Tabla 2).

Según el estadío clínico se observó una supervivencia menor en los sujetos en etapa IV comparado con los estadíos I y II. De acuerdo con el grado de diferenciación histológica (Figura 1), la proporción acumulada que sobrevivió al final del intervalo de 60 meses fue 73% del grupo bien diferenciado.

### Tabla 2. Supervivencia a 1,3 y 5 años de seguimiento de los sujetos de la cohorte

| Variable                              | Pacientes vivos | Supervivencia * | Valor de p * |
|---------------------------------------|-----------------|-----------------|--------------|
|                                       | n (%)           | n (%)          | n (%)       |              |
| **Edad (años)**                       |                 |                 |              |
| ≤60                                   | 35              | 27 (76)         | 16 (60)     | 4 (25)       | 0,051        |
| >60                                   | 151             | 131 (87)        | 96 (73)     | 54 (36)      |              |
| **Lugar de residencia**               |                 |                 |              |
| Rural                                 | 116             | 93 (80)         | 56 (60)     | 54 (28)      | <0,001       |
| Urbano                                | 70              | 64 (91)         | 49 (77)     | 35 (71)      |              |
| **Escolaridad**                       |                 |                 |              |
| Sin estudios                          | 71              | 58 (81)         | 35 (61)     | 16 (45)      | 0,118        |
| Con estudios                          | 115             | 100 (87)        | 76 (76)     | 37 (49)      |              |
| **Ocupación**                         |                 |                 |              |
| Agrícolas y afines                    | 151             | 124 (82)        | 88 (71)     | 45 (51)      | 0,289        |
| Otros                                 | 35              | 33 (94)         | 22 (68)     | 7 (32)       |              |
| **Grado de marginación socioeconómica**|                 |                 |              |
| Muy bajo-Bajo                         | 43              | 38 (89)         | 26 (69)     | 18 (69)      |              |
| Medio                                 | 84              | 80 (95)         | 73 (91)     | 59 (81)      | <0,001       |
| Alto-Muy alto                         | 59              | 41 (69)         | 20 (48)     | 4 (18)       |              |
| **Estadio clínico**                   |                 |                 |              |
| I                                     | 10              | 10 (100)        | 10 (100)    | 9 (86)       | <0,001       |
| II                                    | 49              | 46 (94)         | 39 (85)     | 30 (77)      |              |
| III                                   | 76              | 67 (88)         | 47 (71)     | 20 (43)      |              |
| IV                                    | 51              | 34 (66)         | 15 (46)     | 4 (29)       |              |
| **Gleason**                           |                 |                 |              |
| Riesgo bajo                           | 15              | 15 (100)        | 14 (92)     | 10 (76)      | 0,152        |
| Riesgo moderado                       | 75              | 63 (84)         | 47 (74)     | 31 (67)      |              |
| Riesgo alto                           | 96              | 79 (82)         | 50 (64)     | 7 (13)       |              |
| **Metástasis**                        |                 |                 |              |
| Presente                              | 51              | 34 (66)         | 15 (46)     | 4 (29)       | <0,001       |
| Ausente                               | 135             | 123 (91)        | 97 (79)     | 52 (54)      |              |
| **Localización de metástasis**        |                 |                 |              |
| Óseas                                 | 40              | 27 (68)         | 12 (44)     | 3 (28)       | 0,955        |
| Otras                                 | 11              | 6 (58)          | 4 (58)      | 1 (29)       |              |
| **Tipo de tratamiento**               |                 |                 |              |
| Adyuvante                             | 93              | 83 (89)         | 64 (77)     | 28 (44)      | 0,031        |
| Neoadyuvante                          | 93              | 73 (79)         | 46 (63)     | 21 (46)      |              |

* Método de Kaplan-Meier, *b* prueba de Log Rank.
do, 70% de los moderadamente diferenciados y 30% en los probablemente diferenciados ($p = 0.035$).

Se observó una menor supervivencia entre los sujetos con niveles séricos de antígeno prostático específico (APE) mayores de 20 ng/dL previo al tratamiento en comparación con aquellos con niveles de 10 a 20 y <10 ng/dL (Figura 2);

![Curva de supervivencia acumulada de cáncer de próstata según grado de diferenciación histológica](image1)

**Figura 1.** Curva de supervivencia acumulada de cáncer de próstata según grado de diferenciación histológica

las probabilidades de supervivencia a 5 años fueron de 31%, 83% y 84%, respectivamente ($p = 0.003$).

En la Tabla 3 se presenta un análisis multivariado de posibles predictores de supervivencia en pacientes con cáncer de próstata. En el modelo ajustado, las características de la residencia habitual como el tipo urbano (HRa: 1,67, IC 95%: 1,16 a 2,41) y un bajo grado de marginación (HRa: 2,32, IC 95%: 1,47 a 3,66) mostraron una mayor probabilidad de supervivencia que aquellos provenientes de una localidad de tipo rural o con alto grado de marginación. No se encontraron diferencias significativas en la probabilidad de supervivencia con respecto al estadio clínico, la edad al momento del diagnóstico, la diferenciación histológica y el tipo de tratamiento.

**DISCUSIÓN**

Los resultados encontrados muestran una edad media al momento del diagnóstico de 69 años similar a la reportada en otros estudios previos realizados en México (15), Brasil (16) y Colombia (17), en los cuales se hallaron medias de edad y desviación estándar de 66,7 (±8,8), 70,5 (±8,7) y 69 (±8,6) años, respectivamente. La letalidad fue de 28%, similar al 24% reportado por Silveira et al. en 2013 en un hospital brasileño (18).

Cerca del 68% de los casos fueron diagnosticados en etapas avanzadas (estadio III y IV), cifra superior a la reportada en otro estudio realizado en población mexicana (15), en el cual se reportó solo el 46,2% de casos en las mismas etapas. Las diferencias podrían explicarse dado que cada uno de los hospitales en donde se realizaron los estudios atiende a población con diferentes características sociodemográficas, principalmente en cuanto a su lugar habitual de residencia, ocupación y escolaridad.

Cabe mencionar que se ha encontrado que en algunos países como Estados Unidos y Nueva Zelanda las personas que viven en zonas rurales o menos aventajadas tienen una menor probabilidad de supervivencia, menor acceso a los servicios de salud, mayor mortalidad, menores tasas de realización de pruebas de APE y mayor riesgo de CP avanzado (8). En cuanto a lo anterior, es necesario precisar que la ubicación geográfica provee información relacionada con la composición poblacional y el acceso a ciertos recursos y servicios, entre otros aspectos; mientras que el grado de aventajamiento refleja la probable influencia de la comunidad y la estructura social sobre las el riesgo de desarrollar la enfermedad, independientemente de su nivel socioeconómico individual (8). Sobre la supervivencia según lugar de residencia habitual, algunos estudios han mostrado una menor sobrevida en personas de residencia rural con cáncer de próstata (7,14,19).

**Figura 2.** Curva de supervivencia acumulada cáncer de próstata según niveles de antígeno prostático

https://doi.org/10.17843/rpmesp.2020.373.4929
portado por otros países latinoamericanos incluidos en el más amplio estudio realizado a nivel internacional (CONCORD-3) (20), en el cual se reportan cifras superiores al 80% en algunos casos como el de Brasil, Costa Rica, Argentina, Ecuador y Uruguay; mientras que en la población colombiana según Arias y De Vries (21) dicha probabilidad se encuentra alrededor de 70% (IC 95%: 65,3 a 76,1).

Se debe aclarar que, por un lado, en dichos estudios se analizaron datos con base poblacional a diferencia de este trabajo en el que se recopilaron datos de base hospitalaria; por otro lado, los pacientes incluidos contaban con un más régimen de aseguramiento (Seguro Popular), procedían en mayor proporción de zonas rurales (62,4%) y requerían trasladarse desde su lugar de residencia hasta el CECan, ubicado en la capital del Estado de Veracruz, por lo que dichos pacientes pueden enfrentar barreras de tipo geográfico y económico principalmente, así como tiempos de espera prolongados para el diagnóstico y tratamiento, lo cual puede limitar o retrasar su acceso a la atención médica (22,23) y, en consecuencia, disminuir su probabilidad de supervivencia.

En contraste con lo anterior, cuando se comparó la probabilidad de supervivencia a 1, 3 y 5 años (84,6%, 70,6%, 47,7%, respectivamente) con estudios de base hospitalaria, los hallazgos del presente estudio fueron similares a las encontradas en otra investigación realizada en Irán, en el que se reportaron cifras de 87%, 73%, y 54%, respectivamente (24).

En relación con la supervivencia a 5 años en los pacientes en estadio I (86%), esta fue similar a la reportada por Migowsky et al (16) en un estudio realizado en Brasil con una muestra de 258 pacientes, en la que dicho valor fue de 87,8% (IC 95%: 83,3 a 92,5).

Los resultados de este estudio proporcionan argumentos para decir que en una alta proporción de pacientes en estadio avanzado (68,3%), la supervivencia disminuyó a medida que el estadio incrementó, como se puede ver en el estadio IV en el que la supervivencia (29%) fue casi la mitad de lo alcanzado en otros trabajos en los que se reportaron cifras entre 40% y 60% (17,18,24). Estos datos denotan que la identificación de casos o la búsqueda de atención se presentan de manera tardía, disminuyendo la probabilidad de sobrevivir, lo que sugiere la necesidad de incrementar los esfuerzos para la detección en estadios tempranos (18).

En cuanto a la supervivencia según lugar de residencia habitual, algunos estudios han mostrado una menor sobrevida en personas de residencia rural con CP (7,8,19). Li et al. (7) encontraron que la supervivencia a 5 años a diferentes tipos de cáncer, entre los que se encontraban el pulmonar, hepático, colorrectal, mamario, pancreático, esofágico, vesical, y prostático, era mayor en los pacientes de zonas urbanas comparado con los de zonas rurales (44,05 vs. 41,47%, p < 0,001); mientras que, respecto al CP específicamente, esta cifra también fue mayor en zonas urbanas con diferencia estadísticamente significativa (59,2% vs. 53,3%, p = 0,02).

Existe evidencia de variaciones en la supervivencia entre las diferentes áreas geográficas, demostrada principalmente en estudios que comparan pacientes con cáncer de zonas

| Variable | Modelo crudo | Valor de p | Modelo multivariado | Valor de p |
|----------|--------------|------------|----------------------|------------|
| Lugar de residencia habitual | | | | |
| Rural | 1,00 | 0,013 | 1,00 | 0,006 |
| Urbano | 1,56 (1,10-2,22) | <0,001 | 1,67 (1,16-2,41) | <0,001 |
| Grado de marginación socioeconómica | | | | |
| Alto | 1,00 | | 1,00 | |
| Bajo | 2,29 (1,46-3,60) | | 2,32 (1,47-3,66) | |
| Estadio clínico | | | | |
| Avanzado | 1,00 | 0,359 | 1,15 (0,80-1,66) | 0,443 |
| Temprano | 1,18 (0,83-1,68) | 1,00 | | |
| Edad al momento del diagnóstico (años) | | | | |
| >60 | 1,00 | 0,306 | 1,00 | 0,942 |
| ≤60 | 1,28 (0,80-2,05) | 1,02 (0,63-1,66) | | |
| Grado de diferenciación histológica | | | | |
| Escasamente diferenciado | 1,00 | 0,427 | 1,00 | 0,168 |
| Bien diferenciado | 1,15 (0,82-1,62) | 1,29 (0,90-1,84) | | |
| Tipo de tratamiento | | | | |
| Adyuvante | 1,00 | 0,909 | 1,00 | 0,956 |
| Neoadyuvante | 0,98 (0,70-1,39) | 1,01 (0,71-1,43) | | |

HR: Hazard ratio; IC95%: Intervalo de confianza al 95%.
rurales y urbanas. Dichas variaciones pueden estar relacionadas con la exposición a factores de riesgo, así como con las condiciones diferenciales para el acceso a los servicios de salud y por lo tanto a las pruebas de detección temprana y al tratamiento oportuno del cáncer. 

En ese sentido, en un meta-análisis realizado en 2015 por Baade et al. (8) que incluyó trabajos de diferentes países de altos ingresos, se observó que la razón de riesgo de supervivencia fue casi 1,7 veces mayor en pacientes que vivían en zonas urbanas comparado con los de zonas rurales.

Otro de los hallazgos del estudio fueron las diferencias encontradas en cuanto al grado de marginación, en el modelo ajustado, los pacientes con un bajo grado de marginación mostraron mayor supervivencia comparado con los de alto grado de marginación. Resultados similares en estudios previos demostraron una asociación entre un nivel socioeconómico alto y una mayor probabilidad de supervivencia como se puede observar en el análisis de Bravo et al. (27) donde los hombres diagnosticados con CP que vivían en zonas más aventajadas tenían mejor supervivencia que los de zonas menos aventajadas, independientemente del estadio clínico al momento del diagnóstico (HR: 3,5, IC 95% 2,37 a 5,40).

Los estudios analizados confirman la asociación entre el grado de deprivación o desventaja socioeconómica y la supervivencia al CP en otros países. En todos ellos se ha observado que la supervivencia es menor en los hombres con mayor deprivación socioeconómica comparado con los de niveles socioeconómicos más alto o más aventajados (14,21,28–30).

En el caso de México, en los Estados con mayor marginación se observa una menor cantidad de recursos tecnológicos y humanos para la atención de los problemas de salud; sin embargo, se han encontrado factores económicos, geográficos, educativos y culturales que pueden estar relacionados con la reducción en el diagnóstico y el tratamiento oportuno, lo cual puede influir sobre las cifras de supervivencia al CP en las personas que viven en lugares con dichas características y que apoyan los resultados encontrados en este estudio (29).

Las principales limitaciones de este estudio incluyen su naturaleza retrospectiva y las restricciones inherentes a la calidad de la información de los expedientes clínicos, en los cuales se identificó en escasa proporción el estadio de los pacientes al momento del diagnóstico, por lo que al discernir tal etapa a partir de los demás datos clínicos podrían haberse generado errores de clasificación. Además, el grado de marginación de cada caso se estableció mediante el uso de los catálogos elaborados en cierto momento por zona geográfica, por lo que este dato podría no reflejar en la totalidad de los casos la realidad individual de los pacientes.

En conclusión, el lugar de residencia rural se identificó como un factor de mal pronóstico para la supervivencia de pacientes con CP independientemente de otras variables sociodemográficas y clínicas. Asimismo, los pacientes que vivían en lugares con grados de marginación más elevados tuvieron un pronóstico desfavorable de supervivencia. Las diferencias en la supervivencia por características sociodemográficas evidencian la necesidad de disminuir las brechas de desigualdad entre personas que residen en ámbitos rurales y con mayores grados de marginación.

**Contribución de los autores:** GJRR participó en el diseño, recolección de datos, análisis e interpretación de los datos y redacción del manuscrito. ABMT participó en la concepción, diseño, análisis e interpretación de datos, así como en redacción y la revisión del artículo. MRJ, OCCS, y SRCL participaron en el análisis e interpretación de los datos, y en la revisión del manuscrito. Todos los autores asumen la responsabilidad de cada uno de los apartados, además declaran haber revisado el contenido y aprobado la versión final del artículo.

**Financiamiento:** Autofinanciado.

**Conflicto de interés:** Los autores declaran no tener conflictos de interés.

**REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS**

1. IARC/OMS. Global observatory of cancer [Internet]. GLOBOCAN 2018. 2018 [citado el 10 de mayo de 2018]. Disponible en: http://globocan.iarc.fr/Pages/fact_sheets_population.aspx.
2. Instituto Nacional de Estadística y Geografía. Principales causas de mortalidad por residencia habitual, grupos de edad y sexo del fallecido. [Internet]. 2017 [citado el 2 de diciembre de 2017]. Disponible en: http://www.inegi.org.mx/est/contenidos/proyectos/registros/vitales/mortalidad/tabulados/ConsultaMortalidad.asp.
3. Ferris-Tortajada J, García-Castell J, Berbel-Tornero O, Ortega-García JA. Constitutional risk factors in prostate cancer. Actas Urol Esp. 2011;35(5):282–8. doi: 10.1016/j.acuro.2011.06.005.
4. Bashir MN. Epidemiology of prostate cancer. Asian Pac J Cancer Prev. 2015;16(13):5137–41. doi: 10.1016/j.acpcp.2015.06.005.
5. Torres-Sánchez LE, Espinosa-Giacinto R, Rojas-Martínez R, Escamilla-Nuñez C, Vázquez-Salas RA, Campuzano JC, et al. Prostate cancer mortality according to marginalization status in Mexican states from 1980 to 2013. Salud Publica Mex. 2016;58(2):179–86. doi: 10.21149/spm.v58i2.7787.
6. Mohar-Betancourt A, Reynoso-Noveron N, Armas-Texta D, Gutiérrez-Delgado C, Torres-Dominguez JA. Cancer trends in Mexico: Essential data for the creation and follow-up of public policies. Am Soc Clin Oncol. 2017;3(6):70–8. doi: 10.1200/JGO.2016.007476.
7. Li X, Deng Y, Tang W, Sun Q, Chen Y, Yang C. Urban–Rural disparity in cancer incidence, mortality, and survivals in Shanghai, China, during 2002 and 2015. Frontiers Oncol. 2018;8(3):71–80. doi: 10.3389/fonc.2018.00579.
8. Baade PD, Yu XQ, Smith DP, Dunn J, Chambers SK. Geographic disparities in prostate cancer outcomes - Review of international patterns. Asian Pacific J Cancer Prev. 2015;16(3):1259–75. doi: 10.7314/APJCP.2015.16.3.1259.
9. Rapiti E, Fioretta G, Schaffar R, Neyroud-caspar I. Impact of Socioeconomic Status on Prostate Cancer Diagnosis, Treatment, and Prognosis. Cancer. 2009;115(23):5556–65. doi: 10.1002/cncr.24607.
10. Consejo Nacional de Población. Metodología de estimación del índice de marginación por localidad [Internet]. 2010. Disponible en: http://www.conapo.gob.mx/es/CONAPO/Indice_de_Margginacion_por_Localidad_2010. Published 2010.
11. Teresa M, Macgregor G De. Desarrollo y distribución de la población urbana en México. Invest Sig. 2004;35(5):77–91.
12. Secretaría de Salud. Diagnóstico y Tratamiento del Cáncer de próstata en Segundo y Tercer nivel de Atención. Guía Práctica Clínica GPC [Internet]. 2009:1–102. Disponible en: www.cenetec.salud.gob.mx.
13. Thomas AA, Pearce A, Sharp L, Gardiner RA, Chambers S, Aitken J, et al. Socioeconomic disadvantage but not remoteness affects short-term survival in prostate cancer: A population-based study using competing risks. Asia Pac J Clin Oncol. 2017;13(2):e31–40. doi: 10.1111/apco.12570.
14. Yu XQ, Luo Q, Smith DP, O’Connell DL, Baade PD. Geographic variation in prostate cancer survival in New South Wales. Med J Aust. 2014;200(10):586–90. doi: 10.5694/mja13.11134.
15. Cayetano-Alcaraz AA, Ramírez-Rivera JA, Sotomayor-de-Zavaleta M, Castillejos-Molina RA, Gábalondo-Navarro F, Feria-Bernal G, et al. Características de los casos incidentes de cáncer de próstata en los últimos 5 años en un hospital de tercer nivel en México. Rev Mex Urol. 2016;76(2):76–80. doi: 10.1016/j.uromx.2015.11.007.
16. Migowski A, Silva GA. Survival of patients with clinically localized prostate cancer. Rev Saude Publica. 2010;44(2):344–52. doi: 10.1590/s0034-89102010000200016.
17. Villegas C, Chacón J, Sánchez T. Sobrevida en cáncer de próstata de una población del centro de Colombia. Acta Med Colomb. 2015;40(2):101–8. doi: 10.36104/amc.2015.447.
18. Silveira F, Bandeira Lages R, Assuncão Costa U, Mendes Teles J, Campelo V. Survival of patients with prostate cancer. Rev Bras Promoc Saude. 2013;26(1):45–50.
19. Afshar N, English DR, Milne RL. Rural–urban residence and cancer survival in high-income countries: A systematic review. Cancer. 2019;135(3):2172–84. doi: 10.1002/cncr.32073.
20. Allemani C, Matsuda T, Carlo V Di, Harewood R, Matz M, Nikšić M, et al. Articles Global surveillance of trends in cancer survival 2000 – 14 (CONCORD-3): analysis of individual records for 37 513 025 patients diagnosed with one of 18 cancers from 322 population-based registries in 71 countries. Lancet. 2018;14(391):1023–75. doi: 10.1016/S0140-6736(17):33326-3.
21. Aitken JF, Ralph N, Chambers SK, Dunn J. Geographical variations in prostate cancer outcomes: A systematic review of international evidence. Front Oncol. 2019;9(2):238–73. doi: 10.3389/fonc.2019.00238.
22. Cortés A, Bravo LE, Garcia LS, Collazos P. Incidencia, mortalidad y supervivencia por cáncer de próstata en Cali, Colombia, 1962-2012. Salud Publica Mex. 2014;56(5):457–64. doi: 10.21149/spm.v56i5.7371.
23. Eyler M, Bahl A, Hounsoume L, Verne J, Jefferies E, Persad R. The impact of socioeconomic deprivation on incidence, treatment and mortality from prostate cancer in England, 1990–2010. J Clin Oncol. 2016;34(2):93–101. doi: 10.1200/JCO.2015.64.09476.
24. Tomic K, Ventimiglia E, Robinson D, Häggström C, Lambe M, Stattin P. Socioeconomic status and diagnosis, treatment, and mortality in men with prostate cancer. Nationwide population-based study. Int J Cancer. 2018;142(12):2478–84. doi: 10.1002/ijc.31727.
25. Klein J, von dem Knesebeck O. Socioeconomic inequalities in prostate cancer survival: A review of the evidence and explanatory factors. Soc Sci Med. 2015;142:9–18. doi: 10.1016/j.soscimed.2015.07.006.