

ПРАКТИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ЛЕКАРСТВЕННОМУ ЛЕЧЕНИЮ МЕЛКОКЛЕТОЧНОГО РАКА ЛЕГКОГО

Коллектив авторов: Чубенко В.А., Бычков М.Б., Деньгина Н.В., Кузьминов А.Е., Сакаева Д.Д., Семенова А.И.

DOI: 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-03

Ключевые слова: мелкоклеточный рак легкого, локализованный мелкоклеточный рак легкого, распространенный мелкоклеточный рак легкого, химиотерапия, лучевая терапия

1. КЛАССИФИКАЦИЯ И ОПРЕДЕЛЕНИЕ СТАДИИ

Классификация ТММ мелкоклеточного рака легкого (МРЛ) (8-е издание, 2017 г.) представлена в табл. 1.

Таблица 1. Классификация TNM мелкоклеточного рака легкого

Стадия	T	N	М
Оккультная	Tx	N0	MO
0	Tis	N0	MO
IA	T1	N0	MO
IA1	T1mi	N0	MO
	T1a		
IA2	T1b	N0	MO
IA3	T1c	N0	MO
IB	T2a	N0	MO
IIA	T2b	N0	MO
IIB	T1a-c, 2a, b	N1	MO
	T3	N0	MO
IIIA	T1a-c, 2a, b	N2	MO
	T3	N1	MO
	T4	N0-1	MO
IIIB	T1a-c, 2a, b	N3	MO
	T3, T4	N2	MO
IIIC	T3, T4	N3	MO
IV	Любое T	Любое N	M1
IVA	Любое T	Любое N	M1a, M1b
IVB	Любое T	Любое N	M1c

Цитирование: Чубенко В.А., Бычков М.Б., Деньгина Н.В., Кузьминов А.Е., Сакаева Д.Д., Семенова А.И. Практические рекомендации по лекарственному лечению мелкоклеточного рака легкого. Злокачественные опухоли: Практические рекомендации RUSSCO #3s2, 2020 (том 10) - 03

ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫЕ ОПУХОЛИ Российское общество клинической онкологии

2. ДИАГНОСТИКА

Диагноз МРЛ основывается на данных осмотра, результатах инструментальных методов обследования и патоморфологическом заключении. Первичное обследование должно быть проведено до всех видов лечебных воздействий и включает в себя:

- сбор анамнеза и осмотр; осмотр включает в себя пальпацию всех групп периферических лимфатических узлов, аускультацию грудной клетки, а также выявление симптомов, подозрительных в отношении отдаленных метастазов;
- определение статуса курения;
- общий анализ крови с подсчетом лейкоцитарной формулы и количества тромбоцитов;
- биохимический анализ крови с определением показателей функции печени, электролитов, общего кальция, ЛДГ, креатинина, глюкозы;
- R-графию органов грудной клетки; КТ органов грудной клетки с контрастированием — предпочительно;
- УЗИ органов брюшной полости с включением в обследование надпочечников; КТ/МРТ органов брюшной полости и малого таза с контрастированием предпочтительно;
- ФБС с биопсией первичного очага с последующим морфологическим исследованием;
- биопсию метастатического очага по показаниям;
- ИГХ исследование биопсийного материала;
- КТ/МРТ (предпочтительно) головного мозга;
- ПЭТ/КТ в случае предположения локализованного МРЛ;
- в случае предположения локализованного процесса эндоскопическая биопсия лимфатических узлов средостения;
- торакоцентез при подозрении на плеврит;
- оценку ФВД;
- радиоизотопное исследование скелета + R-графию зон накопления РФП;
- одностороннюю биопсию костного мозга в случае нейтропении или тромбоцитопении.

3. ЛЕЧЕНИЕ

3.1. Локальная стадия болезни (I-III, любое Т, любое N, МО

за исключением ТЗ—4 в связи с множественными отдельными узловыми образованиями в легком либо значительным увеличением лимфатических узлов средостения, превышающим поля стандартного облучения)

При клинической стадии I–IIA (T1–2N0M0) необходимо хирургическое стадирование с оценкой состояния лимфатических узлов средостения: медиа-



стиноскопия, медиастинотомия, трансбронхиальная или транспищеводная биопсия, видео-ассистированная торакоскопия. В случае подтверждения после эндоскопической биопсии метастатического характера лимфатических узлов средостения дальнейшее хирургическое стадирование не требуется.

- Т1-2N0 (при морфологическом подтверждении N0) хирургическое лечение
 - при подтверждении после операции N0 XT (4-6 циклов) ± профилактическое облучение головного мозга;
 - при выявлении после операции N+ XЛТ (с 4-6 циклами XT) ± профилактическое облучение головного мозга.
- Т1–2N0 (при отсутствии или невозможности морфологического подтверждения N0) или Т3–4N0M0, Т1–4N1–3M0:
 - общее состояние по шкале ECOG 0-2 балла ХЛТ (синхронная или последовательная) с 4-6 циклами ХТ + профилактическое облучение головного мозга;
 - общее состояние по шкале ECOG 3-4 балла (связано с опухолевым процессом) — XT 4-6 циклов ± последовательная ЛТ;
 - общее состояние по шкале ECOG 3-4 балла (не связано с опухолевым процессом) — симптоматическая терапия

Рекомендуемые режимы терапии при локальной стадии МРЛ представлены в табл. 2.

Таблица 2. Рекомендуемые режимы терапии при локальной стадии МРЛ

Режимы

Цисплатин 60 мг/м 2 в/в в 1-й день + этопозид 120 мг/м 2 в/в в 1-й, 2-й, 3-й дни каждые 3-4 нед.

Цисплатин 75 мг/м² в/в в 1-й день + этопозид 100 мг/м² в/в в 1-й, 2-й, 3-й дни каждые 3-4 нед.

Карбоплатин AUC 5-6 в/в в 1-й день + этопозид 100 мг/м² в/в в 1-й, 2-й, 3-й дни каждые 3-4 нед.

Цисплатин 25 мг/м 2 в/в в 1–3-й дни + этопозид 100 мг/м 2 в/в в 1-й, 2-й, 3-й дни каждые 3–4 нед

В случае синхронной ХЛТ (цисплатин 60 мг/м² в/в в 1-й день + этопозид 120 мг м² в/в в 1-й, 2-й, 3-й дни каждые 3 нед.) ЛТ должна быть начата как можно раньше, одновременно с 1-м или 2-м курсом ХТ. Объёмы облучения определяются в соответствии с данными предварительно проведенных КТ или ПЭТ/КТ и включают визуальную первичную опухоль и вовлеченные группы лимфоузлов. В случае последовательного лечения с ХТ на 1-м этапе в объём облучения включаются остаточная опухоль и те зоны лимфоузлов, которые были вовлечены в процесс до начала ХТ. Дозы при радикальном облучении в традиционном режиме составляют 60-66 Гр по 2 Гр за фракцию либо по 1,5 Гр дважды в сутки до суммарной дозы 45 Гр.

Оценка эффекта осуществляется после 2–3 циклов терапии и включает обследования, выполненные перед началом лечения.

После завершения 4 циклов XT проводится профилактическое облучение головного мозга. Оптимальная схема — 25 Гр за 10 фракций, при возможности — с исключением зоны гиппокампа для предотвращения мнестических нарушений.

3.2. Распространенная стадия болезни (IV)

3.2.1. Без метастазов в головном мозге и симптомов со стороны метастатических очагов

3.2.1.1. Общее состояние по шкале ECOG 0–2 балла или 3–4 балла вследствие опухолевого процесса — XT (4–6 циклов).

При достижении полного (или близкого к полному) клинического ответа возможно проведение облучения первичной опухоли и зон вовлеченных лимфоузлов, РОД 3 Гр, СОД 30 Гр. В некоторых случаях применяется методика в ускоренном режиме (по 1,5 Гр дважды в сутки с интервалом 6 часов до 51–54 Гр). Профилактическое облучение головного мозга не показано при условии регулярного выполнения МРТ головного мозга (каждые 3 месяца). При невозможности регулярного выполнения МРТ допустимо профилактическое облучение головного мозга.

3.2.1.2. Общее состояние 3–4 (по другим причинам) — симптоматическая терапия.

3.2.2. Симптомы со стороны метастатических очагов

- **3.2.2.1.** Синдром сдавления верхней полой вены, одышка вследствие ателектаза легкого, метастазы в костях: XT (4–6 циклов) ± паллиативная ЛТ с целью купирования симптомов; при переломах костей хирургическое лечение и ЛТ.
- 3.2.2.2. Компрессия спинного мозга: ЛТ (оптимальные сроки начала облучения в первые 24 часа после возникновения симптомов, на фоне терапии дексаметазоном 16–32 мг/сут.) с последующей ХТ (4–6 циклов).

3.2.3. Метастазы в головном мозге

- **3.2.3.1.** Бессимптомные: ХТ (4–6 циклов) с последующим облучением головного мозга.
- **3.2.3.2.** Неврологические симптомы: облучение головного мозга с последующей XT (4–6 циклов) (в случае жизнеугрожающих симптомов XT).

Рекомендуемые режимы лекарственной терапии распространенной стадии МРЛ представлены в табл. 3.

Таблица 3. Рекомендуемые режимы лекарственной терапии первой линии при распространенной стадии МРЛ

Режимы

Карбоплатин АИС 5 в/в в 1-й день + этопозид 100 мг/м² в/в в 1-й, 2-й, 3-й дни + атезолизумаб 1200 мг в 1-й день каждые 3 нед. в течение 4 циклов с последующими введениями атезолизумаба 1200 мг в 1-й день каждые 3 нед. в поддерживающем режиме

Цисплатин 75 мг/м 2 в/в в 1-й день + этопозид 100 мг/м 2 в/в в 1-й, 2-й, 3-й дни каждые 3 нед.



Цисплатин 80 мг/м² в/в в 1-й день + этопозид 80 мг/м² в/в в 1-й, 2-й, 3-й дни каждые 3 нед.

Карбоплатин AUC 5-6 в/в в 1-й день + этопозид 100 мг/м² в/в в 1-й, 2-й, 3-й дни каждые 3 нед.

Цисплатин 25 мг/м² в/в в 1-й, 2-й, 3-й дни + этопозид 100 мг/м² в/в в 1-й, 2-й, 3-й дни каждые 3 нед.

Карбоплатин AUC 5 в/в в 1-й день + иринотекан 50 мг/м² в/в в 1-й, 8-й, 15-й дни каждые 3 нед.

Цисплатин 60 мг/м² в/в в 1-й день + иринотекан 60 мг/м² в/в в 1-й, 8-й, 15-й дни каждые 3 нед.

Цисплатин 30 мг/м² в/в в 1-й, 8-й дни + иринотекан 65 мг/м² в/в в 1-й, 8-й дни каждые 3 нед.

Оценка эффекта осуществляется каждые 2–3 цикла терапии и включает обследования, выполненные перед началом лечения.

3.3 Прогрессирование

В случае прогрессирования процесса проводится терапия второй линии в зависимости от общего состояния больного и времени до прогрессирования (до 6 мес. — вторая линия, более 6 мес. — возобновление первоначальной схемы). Рекомендуемые режимы лекарственной терапии второй линии представлены в табл. 4. При общем состоянии по шкале ECOG 3-4 балла — паллиативное облучение симптоматических очагов.

Таблица 4. Рекомендуемые режимы лекарственной терапии второй и последующих линий (в случае прогрессирования заболевания)

Режимы		
Топотекан 1,5 мг/м² в/в с 1-го по 5-й дни каждые 4 нед.		
Иринотекан 125 мг/м² в/в в 1-й, 8-й, 15-й, 22-й дни каждые 4 нед. либо 350 мг/м² в/в в 1-й день каждые 3 нед.		
Доцетаксел 75–100 мг/м² в/в в 1-й день каждые 3 нед. ¹		
Этопозид 100 мг/сут. внутрь с 1-го по 10-й дни каждые 3 нед.		
Гемцитабин 1000–1250 мг/м² в/в в 1-й, 8-й, 15-й дни каждые 4 нед.		
Циклофосфамид 600 мг/м² в/в в 1-й день + доксорубицин 50 мг/м² в/в в 1-й день + винкристин 1,4 мг/м² в/в в 1-й день каждые 3 нед.		
Ниволумаб 3 мг/кг или 240 мг в/в каждые 2 нед. (в качестве 3-й линии терапии)		
Пемболизумаб 200 мг в/в каждые 3 нед. (в качестве 3-й линии терапии)		

 $^{^1}$ При использовании доцетаксела в дозе $100\,\mathrm{mz/m^2}$ требуется профилактическое назначение Г-КСФ (филграстима).

Оценка эффекта осуществляется после каждых 2 циклов терапии и включает обследования, выполненные перед началом лечения.

4. ПРОФИЛАКТИКА

Профилактика МРЛ связана с отказом от курения.

5. ДИСПАНСЕРНОЕ НАБЛЮДЕНИЕ

В случае достижения полного регресса при локальной или распространенной стадии болезни после профилактического облучения головного мозга наблюдение осуществляется следующим образом:

- локальная стадия осмотр, КТ грудной клетки, брюшной полости и малого таза, МРТ головного мозга каждые 3 мес. в течение 1–2 лет, далее каждые 6 мес. в течение 3-го года наблюдения и далее ежегодно; рутинное выполнение ПЭТ-КТ не рекомендуется;
- распространенная стадия осмотр, КТ грудной клетки, брюшной полости и малого таза, МРТ головного мозга каждые 2 мес. в течение 1-го года, далее каждые 3–4 мес. в течение 2–3-го года наблюдения, далее каждые 6 мес. в течение 4–5-го года наблюдения и далее ежегодно; рутинное выполнение ПЭТ-КТ не рекомендуется.

В случае достижения полного регресса опухоли появление очагов в легких следует расценивать как возможное новое новообразование, требующее проведения диагностических процедур, указанных в разделе «Диагностика».

В случае достижения стабилизации процесса при локальной или распространенной стадии болезни профилактическое облучение головного мозга не показано. Наблюдение осуществляется следующим образом:

- локальная стадия осмотр, КТ грудной клетки, брюшной полости и малого таза, МРТ головного мозга каждые 3 мес. в течение 1–2 лет, далее — каждые 6 мес. в течение 3-го года наблюдения и далее — ежегодно; рутинное выполнение ПЭТ-КТ не рекомендуется;
- распространенная стадия осмотр, КТ грудной клетки, брюшной полости и малого таза, МРТ головного мозга каждые 2 мес. в течение 1-го года, далее каждые 3-4 мес. в течение 2-3-го года наблюдения, далее каждые 6 мес. в течение 4-5-го года наблюдения и далее ежегодно; рутинное выполнение ПЭТ-КТ не рекомендуется.