



ХИМИОТЕРАПИЯ ОПУХОЛЕЙ

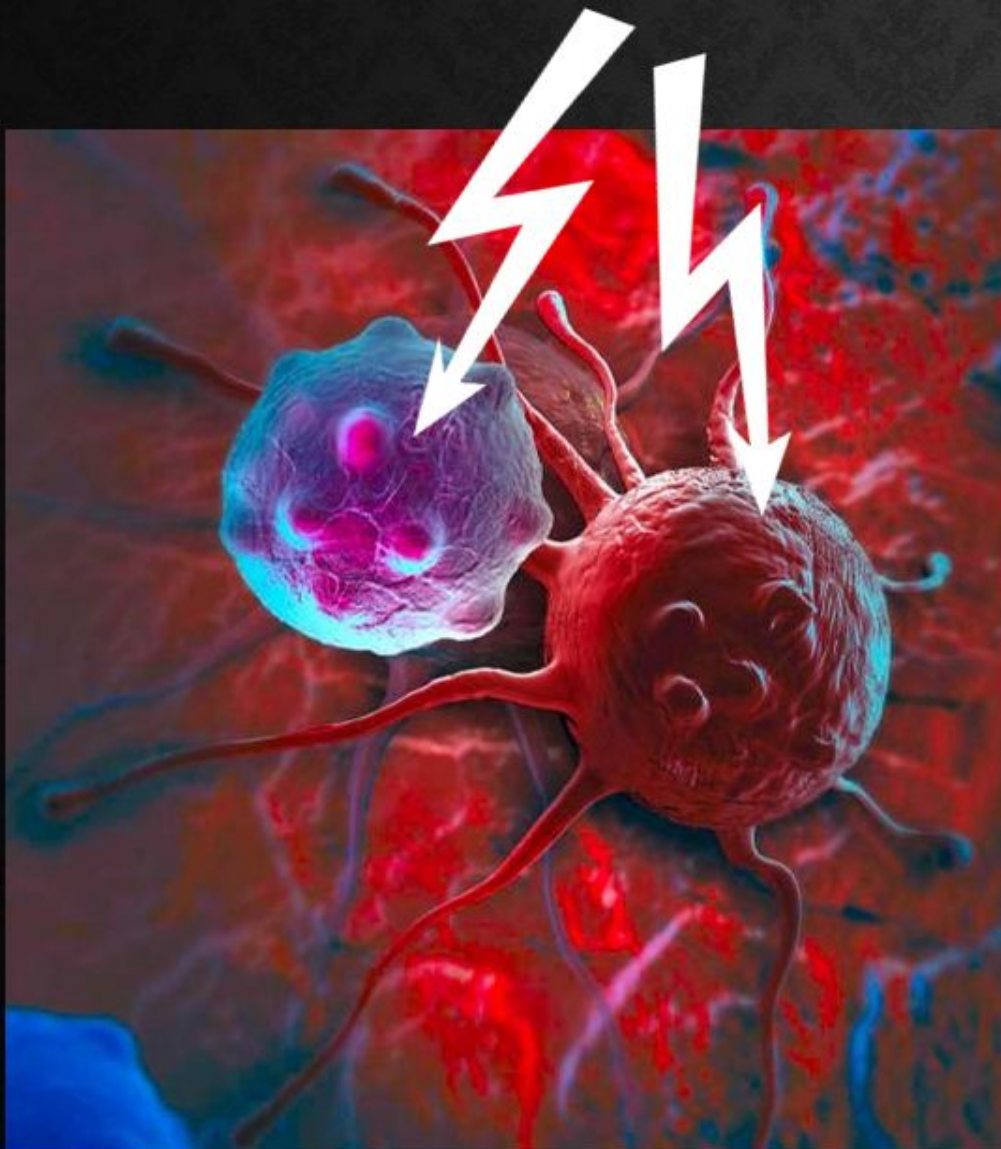
ЛЕКАРСТВЕННАЯ ТЕРАПИЯ –

применение с лечебной целью лекарственных препаратов, которые замедляют развитие или необратимо повреждают опухолевые клетки.

Это единственный системный метод лечения.

**ЛЕКАРСТВЕННАЯ ТЕРАПИЯ = ХИМИОТЕРАПИЯ +
ГОРМОНАЛЬНАЯ ТЕРАПИЯ + ИММУНОТЕРАПИЯ
+ ТАРГЕНТАНДАЯ ТЕРАПИЯ + ФОТОДИНАМИЧЕСКАЯ ТЕРАПИЯ**

ХИМИОТЕРАПИЯ –



вид лекарственной терапии, мишенью которого являются **все** быстро делящиеся клетки организма.

Механизмы действия большинства современных противоопухолевых веществ неселективны: целью их являются жизненно важные макромолекулы и/или метаболические пути, критически важные как для нормальных, так и для злокачественных клеток.

ПРИНЦИПЫ ХИМИОТЕРАПИИ

- Назначение противоопухолевых средств только в том случае, когда диагноз опухоли подтвержден *гистологическим исследованием*.
- Подбор препарата, соответственно спектру его противоопухолевого действия.
- Выбор оптимальной *дозы, режима и способа применения* препарата, обеспечивающий лечебный эффект без необратимых побочных явлений.
- Учет факторов, требующих коррекции доз и режимов во избежание тяжелых осложнений химиотерапии.
- Лечебный эффект химиотерапии должен оцениваться по объективным показателям, которые отражают реакцию опухоли на противоопухолевый препарат.
- Химиотерапия проводится в виде циклов с интервалами для восстановления поврежденных нормальных тканей.
- Как правило, при химиотерапии используется не один, а несколько препаратов *разного механизма действия*.

КОМБИНАЦИИ В ХИМИОТЕРАПИИ

МОНОхимиотерапия

ПОЛИхимиотерапия

Цитостатик +
Цитостатик

Цитостатик +
Антидот

Выделяют 3 группы:

- A) фазоспецифические
- Б) циклоспецифические (действует в течение всего цикла)
- В) циклонеспецифические (действуют в фазе покоя G0).

ВЫСОКОЧУВСТВИТЕЛЬНЫЕ ОПУХОЛИ

- Лимфогранулематоз
- Хорионкарцинома матки
- Лимфома Беркитта
- Герминогенные опухоли яичка
- Острый лимфобластный лейкоз у детей

Могут быть излечены
более, чем в 50%
случаев с помощью
химиотерапии!

МАЛОЧУВСТВИТЕЛЬНЫЕ ОПУХОЛИ

- ✗ Рак печени
- ✗ Рак поджелудочной железы
- ✗ Рак щитовидной железы
- ✗ Рак почки
- ✗ Рак шейки матки
- ✗ Рак влагалища
- ✗ Меланома

- Саркома Юинга
- Рак простаты
- Рак яичников
- Мелкоклеточный рак легких
- Рак гортани
- Эритремия
- Острые лейкозы
- Ретинобластома



Высокая частота
регрессии, излечение <
чем у 10% больных :(

- Рак пищевода
- Рак желудка
- Колоректальный рак
- Рак молочной железы
- Рак мочевого пузыря
- Плоскоклеточный рак головы и шеи
- Немелкоклеточный рак легкого
- Саркома мягких тканей



Регрессия у 20-50%,
возможно продление
жизни :(((

КЛАССИФИКАЦИЯ. В зависимости от цели

- **Паллиативная химиотерапия** – помогает контролировать симптомы у больных, которым невозможно провести радикальную операцию.
- **Лечебная химиотерапия** – для уничтожения новообразования.
- **Индукционная химиотерапия** – перед операцией или лучевой терапией, увеличивающая эффективность последующих процедур.
- **Адъювантная химиотерапия** (после операции) – снижает риск рецидива.

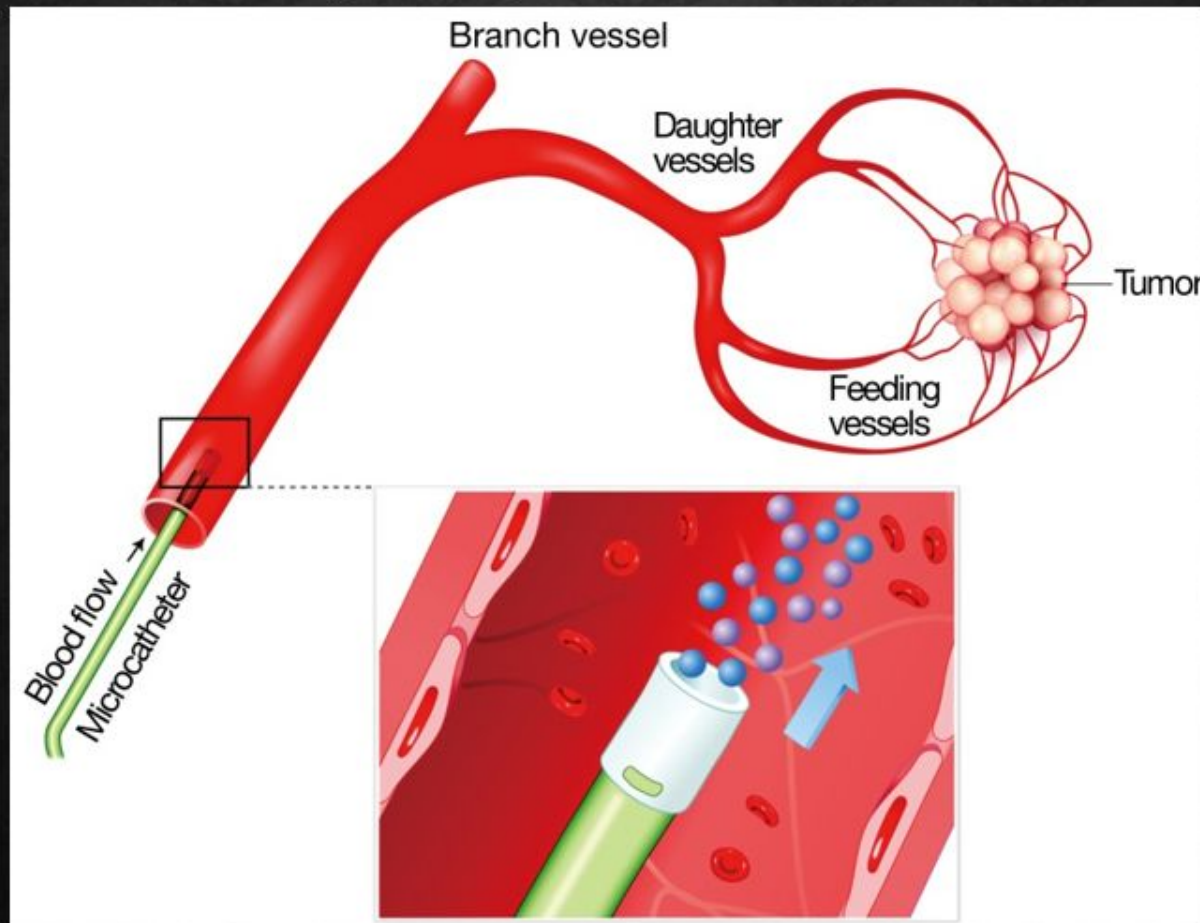
КЛАССИФИКАЦИЯ. По способу применения

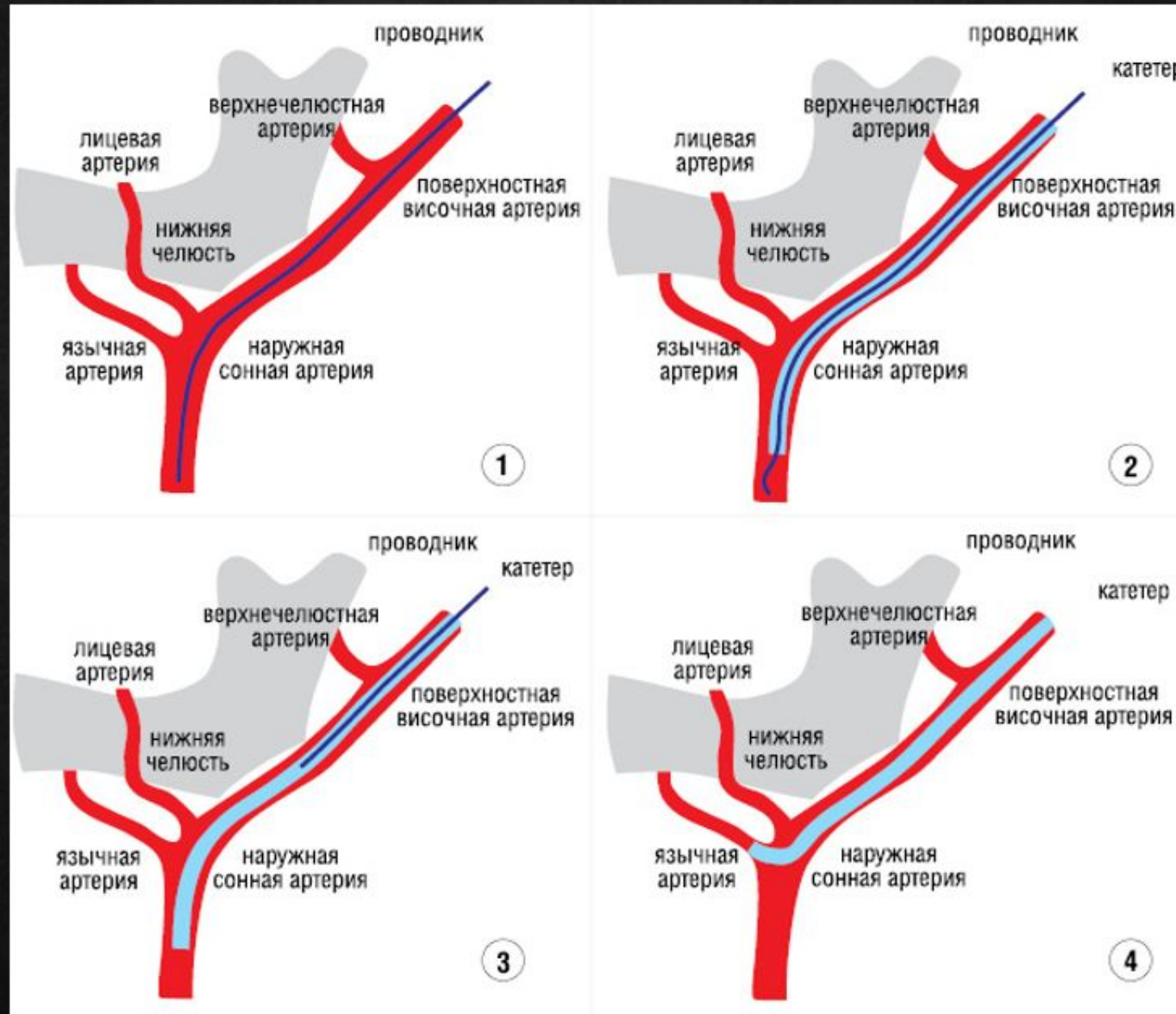
✓ Системная.



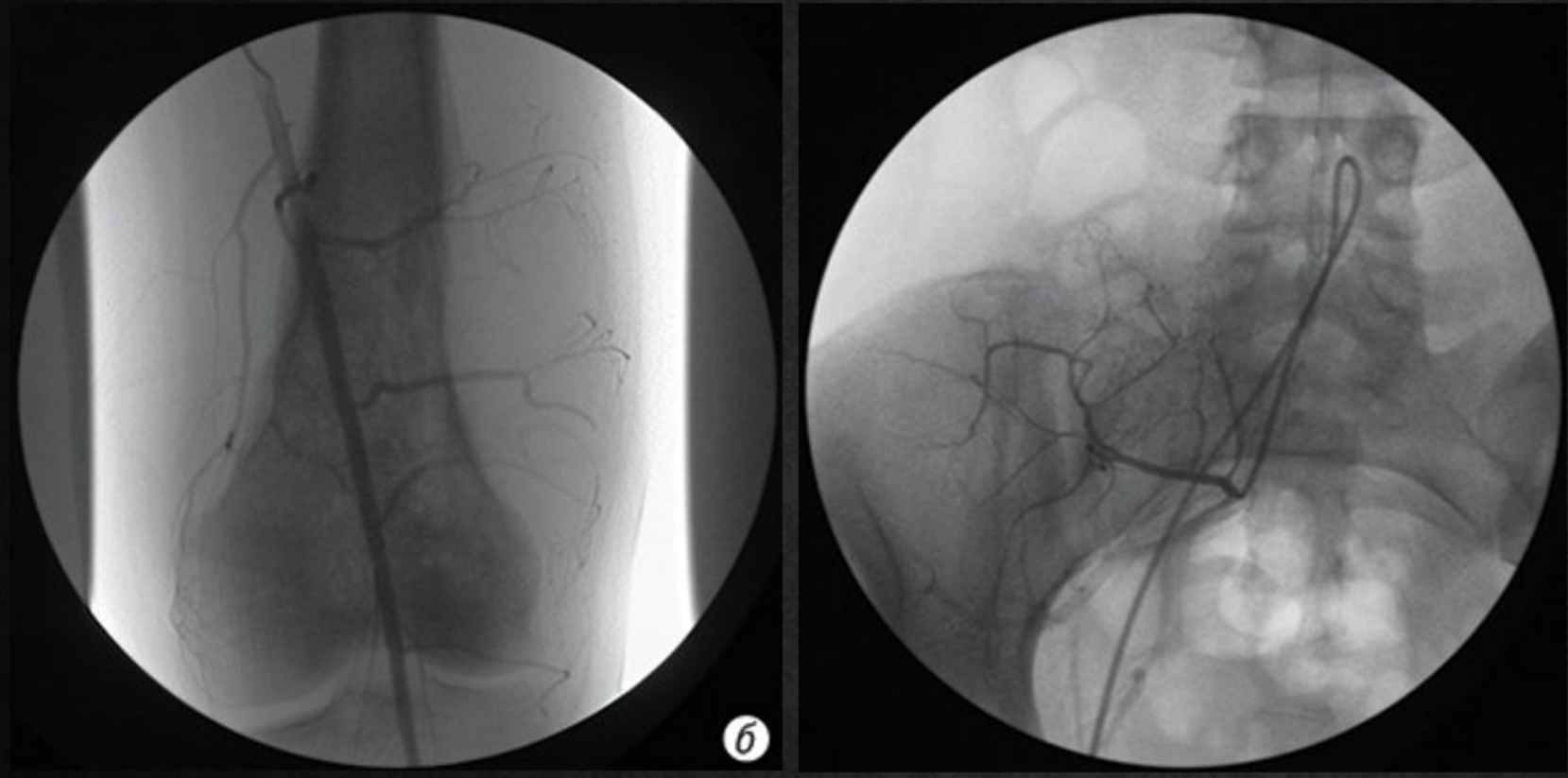
КЛАССИФИКАЦИЯ. По способу применения

- ✓ Регионарная – РХТ (ограниченное поступление препарата в сосуды, питающие опухоль).

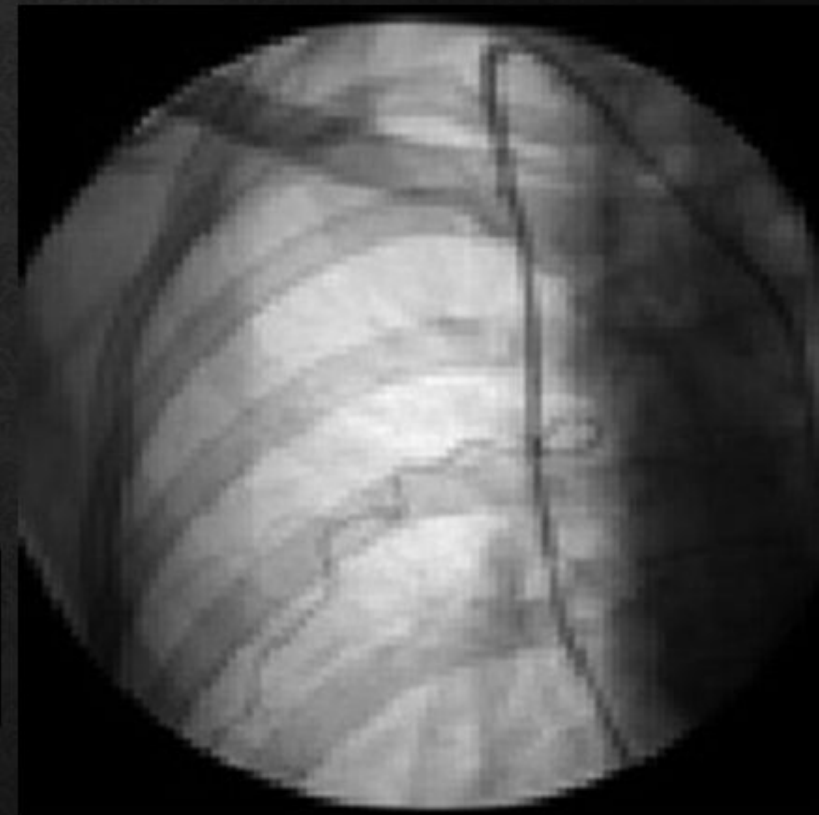




ВНУТРИАРТЕРИАЛЬНАЯ ТРАНСТЕМПОРАЛЬНАЯ ХИМИОТЕРАПИЯ



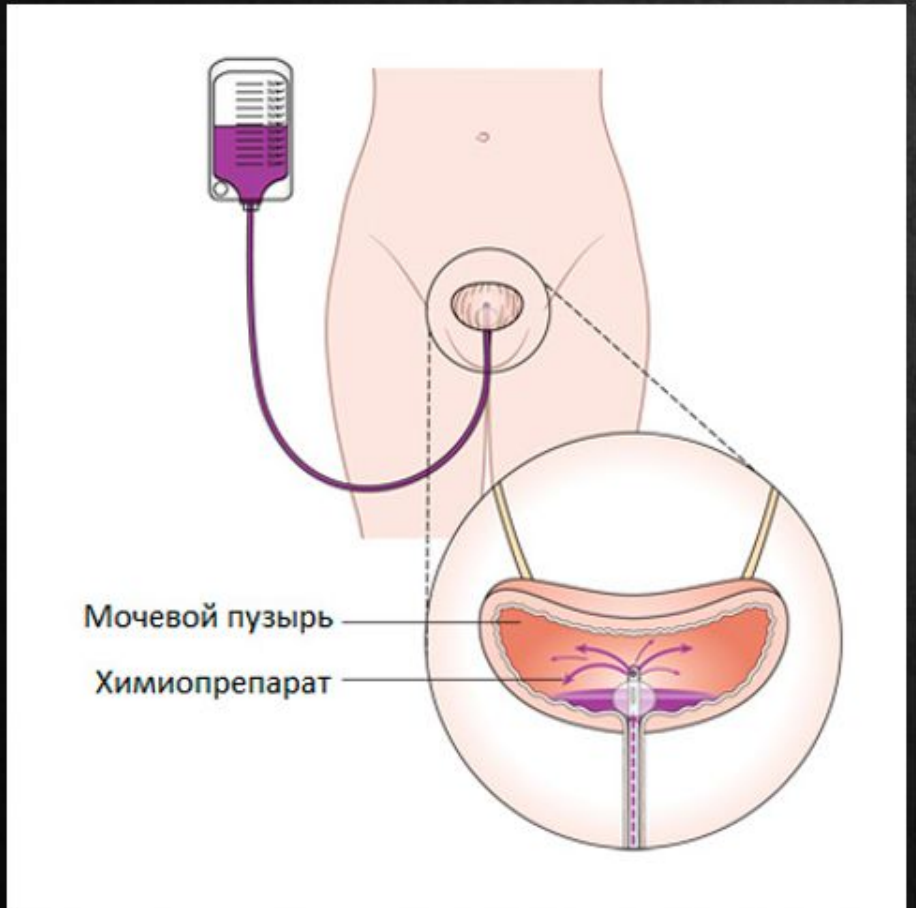
**Регионарная химиотерапия при саркome кости
конечности и костей таза**



**Регионарная
химиотерапия при раке
молочной железы**

КЛАССИФИКАЦИЯ. По способу применения

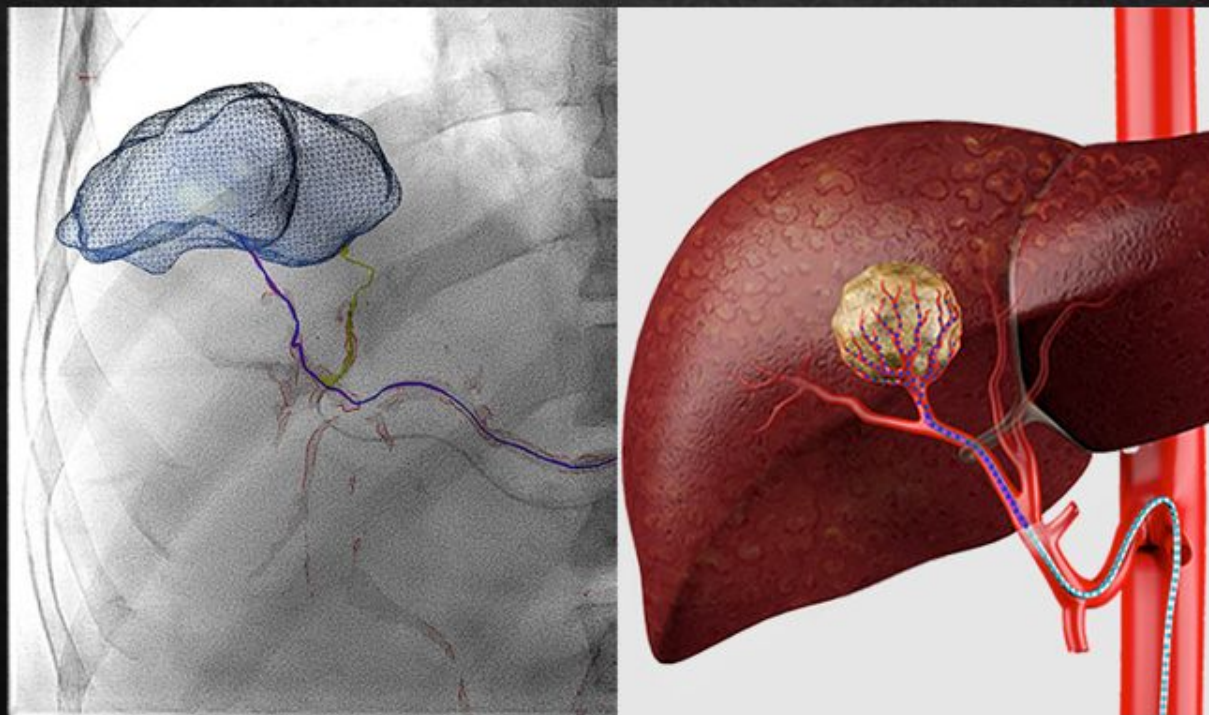
- ✓ **Локальная** (препараты вводятся в серозные полости или интракальвально; наружное применение).



КЛАССИФИКАЦИЯ.

Локальная химиотерапия

Химиоэмболизация — метод локальной химиотерапии злокачественных новообразований различной локализации путём эмболизации (закрытия просвета с остановкой кровотока) питающей опухоль артерии эмболизирующим материалом, содержащим противоопухолевый препарат.



Масляная химиоэмболизация

- Гепатоцеллюлярная карцинома
- Метастазы нейроэндокринных опухолей в печень
- Метастазы колоректального рака в печень
- Рак молочной железы
- Рак поджелудочной железы
- Рак легких

Химиоэмболизация микросферами

- Первичные опухоли печени и метастазы
- Опухоли почки (предоперационная химиоэмболизация)
- Опухоли головки поджелудочной железы
- Опухоли основания мозга
- Сосудистые
образования черепа
- Неоперабельные
злокачественные
опухоли лицевого черепа и основания

КЛАССИФИКАЦИЯ. Локальная химиотерапия

Химиолучевая терапия — это одновременное или последовательное применение химиотерапии и лучевой терапии.

Препараты, применяемые в химиолучевой терапии:

- Carmustine
- Lomustine
- Procarbazine
- Vincristine
- Temozolomide (Temodal®)



ФАКТОРЫ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОКАЗАНИЙ К ХИМИОТЕРАПИИ

ХАРАКТЕРИСТИКА ПАЦИЕНТА



Возраст, общее состояние, состояние жизненно важных органов (особенно костного мозга), сопутствующие заболевания, длительность и характер предшествующего лечения

ХАРАКТЕРИСТИКА ОПУХОЛИ



Морфология опухоли, локализация первичной опухоли, скорость прогрессирования процесса, стадия болезни, особенности роста и метастазирования

ЦЕЛИ ЛЕЧЕНИЯ



Возможность излечения, увеличение продолжительности жизни, улучшение или поддержание качества жизни



СОВРЕМЕННЫЕ
ПРОТИВООПУХОЛЕВЫЕ
ПРЕПАРАТЫ

КЛАССИФИКАЦИЯ. По ВОЗ

Section 8: IMMUNOMODULATORS AND ANTINEOPLASTICS (ИММУНОМОДУЛЯТОРЫ И ПРОТИВООПУХОЛЕВЫЕ)

8.1 Immunomodulators for non-malignant disease
(Иммуномодуляторы для неопухолевых заболеваний)

8.2 Antineoplastics and supportive medicines
(Противоопухолевые и адъювантные лекарственные средства)

8.3 Hormones and antihormonal medicines
(Гормональные и антигормональные лекарственные средства)

КЛАССИФИКАЦИЯ. Постановления МЗ РБ 2017

L Противоопухолевые и иммуномодулирующие средства

L01 ПРОТИВООПУХОЛЕВЫЕ СРЕДСТВА

L01A Алкилирующие агенты

L01B Антиметаболиты

**L01C Алкалоиды растительного происхождения и прочие
соединения природного происхождения**

**L01D Цитотоксические антибиотики и родственные им
соединения**

L01X Прочие противоопухолевые средства

**КЛАССИФИКАЦИЯ.
Постановления МЗ РБ 2017**

**L Противоопухолевые и иммуномодулирующие
средства**

L02 Противоопухолевые гормональные средства

L02A Гормоны и родственные соединения

L02B Антагонисты гормонов и родственные соединения

КЛАССИФИКАЦИЯ. Постановления МЗ РБ 2017

**L Противоопухолевые и иммуномодулирующие
средства**

L03 Иммуностимуляторы

L03A Цитокины и иммуномодуляторы

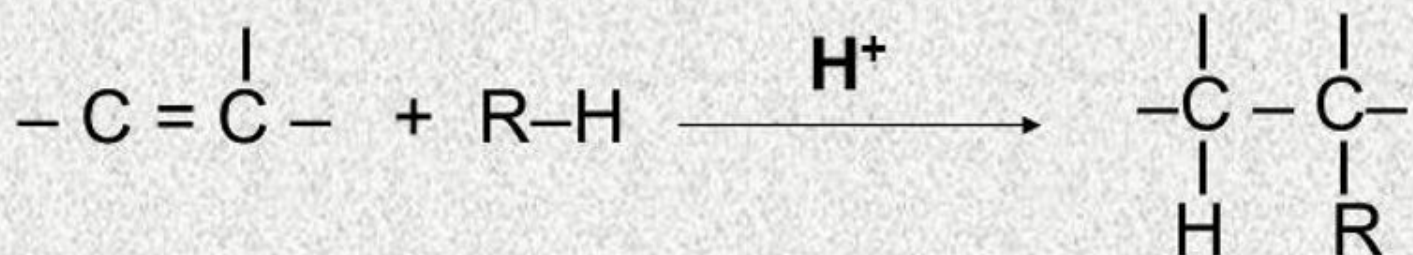
L04 Иммунодепрессанты

L04A Иммунодепрессанты

АЛКИЛИРУЮЩИЕ АГЕНТЫ

- В состав молекул входят эпоксидные, хлорэтиламиновые, этилениминные, метансульфоновая кислота или нитрозомочевина.
- Биологическое действие основано на реакции алкилирования, т.е. замещения атома водорода на алкильную группу, с атомами пуринов и пиримидинов, тем самым нарушая структуру и матричную функцию ДНК клеток.

Общая схема:



АЛКИЛИРУЮЩИЕ АГЕНТЫ

Аналоги азотистого иприта (**Хлорамбуцил, Мелфалан, Циклофосфамид**)

Алкилсульфонаты (**Бусульфан**)

Производные нитрозомочевины (**Ломустин**)

Прочие алкилирующие средства (**Тимозоломид, Дакарбазин**)



АНТИМЕТАБОЛИТЫ

- Все антиметаболиты имеют структурное или функциональное сходство с нормальными метаболитами, особенно нуклеиновыми кислотами.
- Антиметаболиты включаются в обмен веществ и нарушают либо функцию ферментов, участвующих в синтезе нуклеиновых кислот, либо включаются в саму нуклеиновую кислоту и нарушают их код.
- Циклоспецифичны, следовательно, действуют только на делящиеся раковые клетки.

АНТИМЕТАБОЛИТЫ

- Аналоги фолиевой кислоты (*Метотрексат*)
- Аналоги пуринов (*Меркаптопурин, Кладрибин, Флударабин*)
- Аналоги пиrimидина (*Капецитабин, Тегафур, Флуороурацил, Цитарабин, Гемцитабин*)



Антиметаболиты. Метотрексат

Fluorouracil (5-FU)



Thymidylate synthase

Tetrahydrofolate
(methyl donor)

Dihydrofolate

Dihydrofolate
Reductase (DHFR)

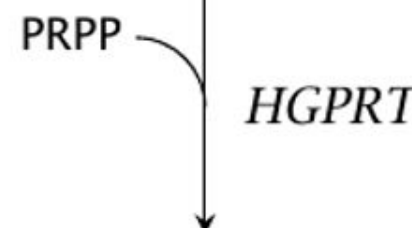
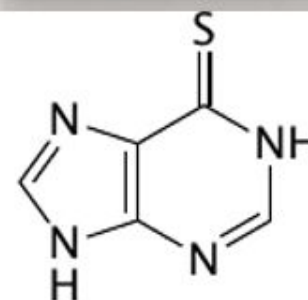
Folic acid

Methotrexate (MTX)

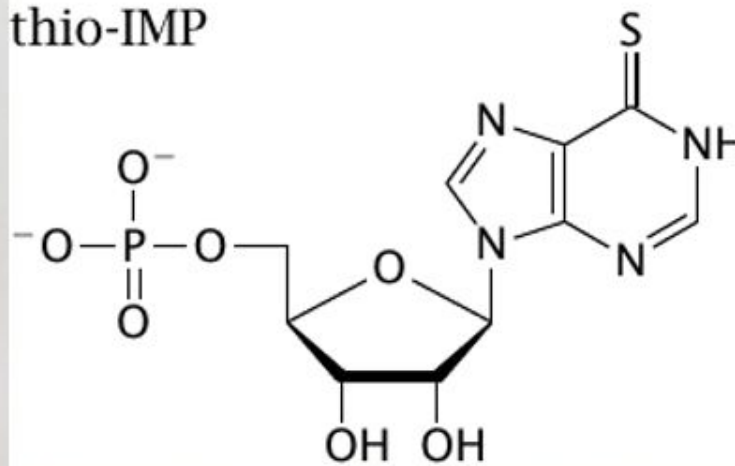


АНТИМЕТАБОЛИТЫ. Меркаптопурин

mercaptopurine



thio-IMP



Ribose-5-phosphate

PRPP

PRA

IMP

XMP

GTP

Adenylosuccinate

ATP



ПРЕПАРАТЫ ПРИРОДНОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ

- Источники – барвинок розовый, катарантус розовый, тихоокеанский и европейский тисс, ***Camptotheca acuminata*, *Podophyllum peltatum***



ПРЕПАРАТЫ ПРИРОДНОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ

- Действуют на тубулин: денатурируют тубулин (*производные барвинка*) или полимеризуют его, что ведет к избытку образования микротрубочек (*таксаны*)
- Действуют на топоизомеразу: ингибируют топоизомеразу, которая участвует в репликации и транскрипции ДНК, что приводит к блокированию клеток в фазе G2 (*подофиллотоксины*)
- Оба механизма приводят к ингибированию митоза

ПРЕПАРАТЫ ПРИРОДНОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ

- Алкалоиды барвинка и их аналоги (**Винкристин, Винblastин, Винорельбин**)
- Производные подофиллотоксина (**Этопозид**)
- Таксаны – алкалоиды тисового дерева (**Доцетаксел**)



АНТИБИОТИКИ

- Действуют путем **3 механизмов:**
 - 1) Встраиваются в ДНК, блокируют синтез ДНК и РНК, в том числе и за счет того что ингибируют топоизомеразу II
 - 2) Связываются с мембранами клеток и изменяют их проницаемость для ионов
 - 3) Регулируют ферменты восстановительных процессов, что приводит к генерации свободных радикалов и радикалов кислорода

АНТИБИОТИКИ

- Антрациклины и их аналоги (**Доксорубицин, Идарубицин, Эпиродицин, Метоксантрон**)
- Прочие цитотоксические антибиотики (**Блеомицин**)



ПРОЧИЕ.

- Соединения платины
- Метилгидразины
- Моноклональные антитела
- Ингибиторы протеинкиназы
- Прочие противоопухолевые средства

ПРОЧИЕ. Соединения платины

- ***Карбоплатин, Оксалиплатин***

Механизм их действия подобен алкилирующим агентам. Платина выступает в качестве заместителя водорода



ПРОЧИЕ. Метилгидразины

- **Прокарбазин**
- Выступает в качестве антиметаболита. Ингибитор синтеза белков, ДНК и РНК, за счет нарушения процессов трансметилирования – переноса метильных радикалов с метионина на транспортную РНК (тРНК).



ПРОЧИЕ. Моноклональные антитела

- **Бевацизумаб, Ритуксимаб, Трастузумаб**
- Перспективный раздел в химиотерапии опухолей, т.к. позволяет уничтожать конкретные клетки. Связываясь с определенными клетками, ингибирует их рост и деление.



ПРОЧИЕ. Ингибиторы протеинкиназы

- **Иматиниб, Эстрамустин**
- Протеинтиrozинкиназы (**Bcr-Abl** тирозинкиназы) — продукты аномального фермента, продуцируемого филадельфийской хромосомой при хроническом миелолейкозе.



ПРОЧИЕ.

- **Гидроксикарбамид**

Гидроксимочевина. Является антиметаболитом и ингибирует ферменты синтеза ДНК.

- **Аспарагиназа, Пегаспаргаза**

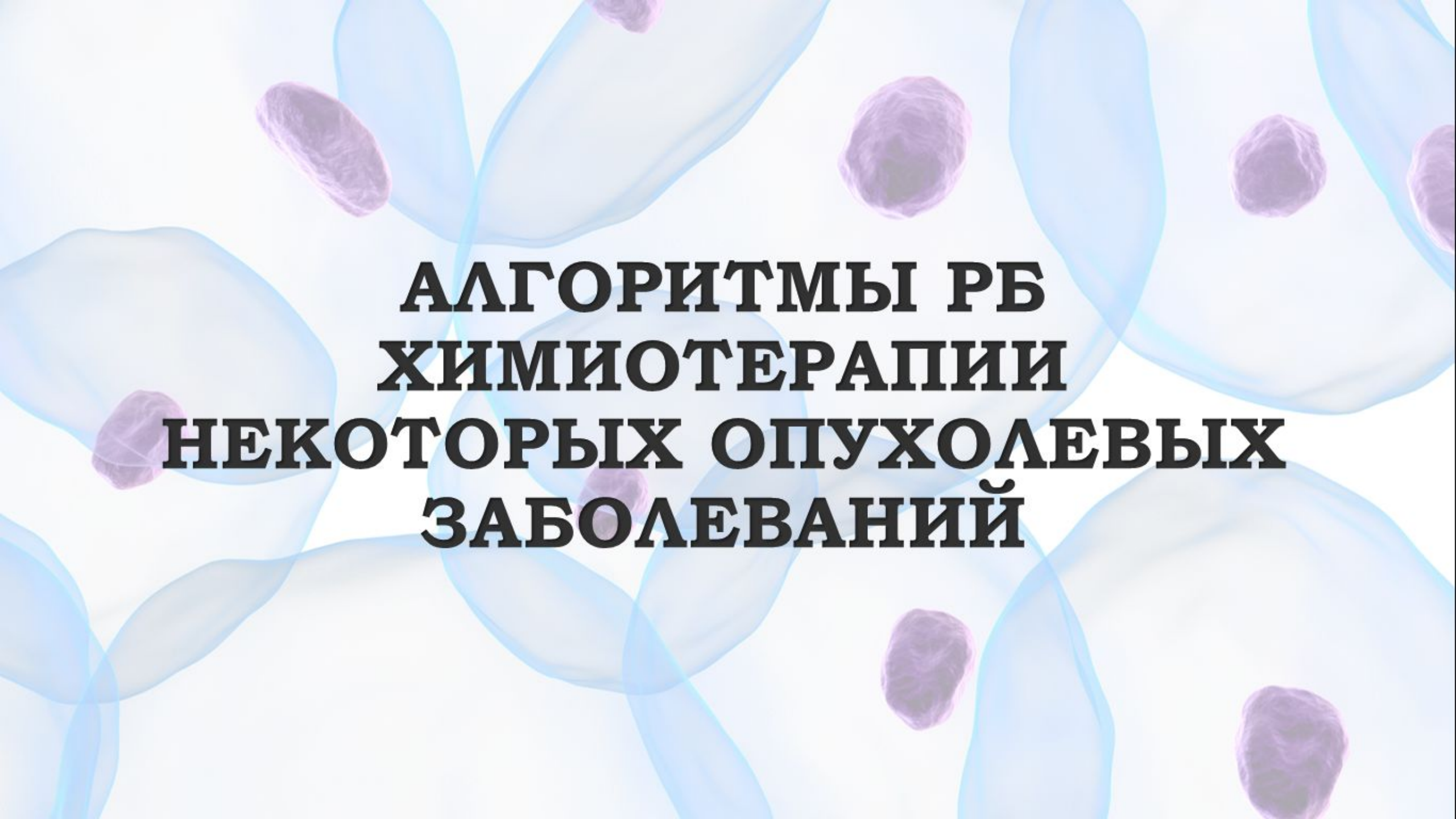
Способствуют гидролизу аспарагина и таким образом уменьшает его поступление в клетки опухоли. Так как некоторые опухолевые клетки не синтезируют L-аспарагин, при применении препарата недостаток аспарагина нарушает синтез белков опухолевых клеток и замедляет деление этих клеток

- **Иринотекан**

Является ингибитором топоизомеразы I и продуктом природного происхождения.

- **Третиноин**

Ретиноид, который активирует три члена ядерных рецепторов ретиноидной кислоты, которые могут изменять экспрессию генов, последующий синтез белка и эпителиальный рост и дифференцировку клеток.



АЛГОРИТМЫ РБ ХИМИОТЕРАПИИ НЕКОТОРЫХ ОПУХОЛЕВЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ

ЛИМФОГРАНУЛЕМАТОЗ

Схема ABVD

ДОКСОРУБИЦИН 25 мг/м² внутривенно в течение 20–30 мин в 1-й и 15-й дни;

БЛЕОМИЦИН 10 мг/м² внутривенно в течение 10 мин в 1-й и 15-й дни;

ВИНБЛАСТИН 6 мг/м² внутривенно струйно в 1-й и 15-й дни;

ДАКАРБАЗИН 375 мг/м² внутривенно в течение 15–30 мин в 1-й и 15-й дни.

- Проводится 2-3 курса с перерывом в 2 недели.
- Совмещается с лучевой терапией.
 - Эффективна в I-II стадии заболевания.

ЛИМФОГРАНУЛЕМАТОЗ

Схема BEACOPP-based

ЦИКЛОФОСФАМИД 650 мг/м² внутривенно в течение 20–30 мин в 1-й день;
ДОКСОРУБИЦИН 25 мг/м² внутривенно в течение 20–30 мин в 1-й день;
ЭТОПОЗИД 100 мг/м² внутривенно в течение 30–60 мин в 1–3-й день;
ПРОКАРБАЗИН 100 мг/м² внутрь в 1–7-й день;
ПРЕДНИЗОЛОН 40 мг/м² внутрь в 1–14-й день;
ВИНКРИСТИН 1,4 мг/м² внутривенно струйно в 8-й день (максимально 2 мг);
БЛЕОМИЦИН 10 мг/м² внутривенно в 8-й день.

- Проводится после 2 курсов ABVD 2 курса с перерывом 7 дней.
- Совмещается со схемой ABVD и лучевой терапией.
- Эффективна в I, IIa, IIb стадии заболевания.

ХОРИОНКАРЦИНОМА

ЦИСПЛАТИН 20 мг/м² внутривенная инфузия со скоростью не более 1 мг/мин с пред- и постгидратацией в 1–5-й день;
ЭТОПОЗИД 100 мг/м² внутривенная инфузия в течение 30–60 мин в 1–5-й день;
БЛЕОМИЦИН 30 мг внутривенно в течение 10–15 мин во 2-й, 9-й и 16-й дни.

- Проводится 2 курса с началом на 22 день.
- Это схема **BEP**, может применяться также схема EP, VIP, TIP.

РАК ШЕЙКИ МАТКИ

ЦИСПЛАТИН 75 мг/м² в 1-й день;

ФЛУОРОУРАЦИЛ 4 г/м²

внутривенно в виде непрерывной инфузии в течение 96 часов.

ЦИСПЛАТИН 75 мг/м² в 1-й день;

ГЕМЦИТАБИН 800–1000 мг/м² в 1-й и 8-й дни.

ПАКЛИТАКСЕЛ 175 мг/м² в 1-й день;

ЦИСПЛАТИН 50-75 мг/м² в 2-й день.

ЦИСПЛАТИН 75 мг/м² в 1-й день;

ВИНОРЕЛЬБИН 25 мг/м² в 1-й и 8-й дни.

- Все схемы проводятся в несколько курсов.
- Обязательно сочетается с лучевой терапией, на некоторых стадиях – с хирургической операцией.

ОЦЕНКА ЛЕЧЕБНОГО ЭФФЕКТА



ОЦЕНКА ЛЕЧЕБНОГО ЭФФЕКТА. Субъективно

Индекс Карновского (%) / Шкала ECOG-WHO (баллы)

Состояние нормальное, жалоб нет	100
Способен к нормальной деятельности, незначительные симптомы или признаки заболевания	90
Нормальная активность с усилием	80
Обслуживает себя самостоятельно, не способен к нормальной деятельности или активной работе	70
Нуждается порой в помощи, но способен сам удовлетворять большую часть своих потребностей	60
Нуждается в значительной помощи и медицинском обслуживании	50
Инвалид, нуждается в специальной помощи, в т.ч. медицинской	40
Тяжелая инвалидность, показана госпитализация	30
Тяжелый больной. Необходимы госпитализация и активное лечение	20
Умирающий	10

Нормальная активность	0
Есть симптомы заболевания, но ближе к нормальному состоянию	1
Больше 50% дневного времени проводит не в постели, но иногда нуждается в отдыхе лёжа	2
Нуждается в пребывании в постели более 50% дневного времени	3
Не способен обслуживать себя, прикован к постели	4

ОСЛОЖНЕНИЯ.

Основные мишени для осложнений



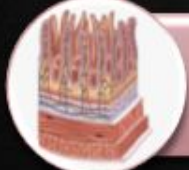
Репродуктивные органы



Лимфоидная ткань



Волосяные фолликулы



Эпителий ЖКТ



Костный мозг

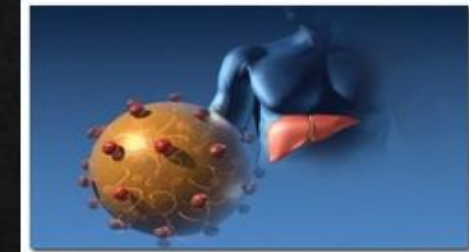
ОСЛОЖНЕНИЯ. Классификация

1. Осложнения токсического характера

1. Местнораздражающие эффекты: дерматиты, флебиты, циститы, серозиты и др.

2. Системные осложнения: миелодепрессия, диспептический синдром (рвота, диарея), алопеция, аменорея.

3. Системные специфические осложнения: невриты, энцефалопатия, гепатит, панкреатит, гломерулонефрит, дистрофия миокарда и др.



2. Иммунные осложнения

1. Иммунодепрессия: обострение хронической инфекции, интеркурентная инфекция, развитие вторичных опухолей.

2. Аллергические реакции: экзема, дерматит, анафилаксия.



ОСЛОЖНЕНИЯ. Классификация

3. Осложнения, связанные с непереносимостью определенного цитостатика: лихорадка, отек лица, гортани, одышка, тахикардия, обморочные состояния



4. Осложнения, обусловленные взаимодействием цитостатика с другими лекарственными веществами: усиление токсичности цитостатика или других лекарств, появление новых побочных эффектов



ОСЛОЖНЕНИЯ. Классификация

Непосредственные

- Рвота, тошнота
- Лекарственная лихорадка
- Гипотензия
- Аллергические реакции

Ближайшие

- Миелодепрессия
- Диспепсия
- Неврологические нарушения
- Поражения мочевыдели-тельной системы
- Поражения легких
- Поражения миокарда
- Иммунодепрес-сия

Отсроченные

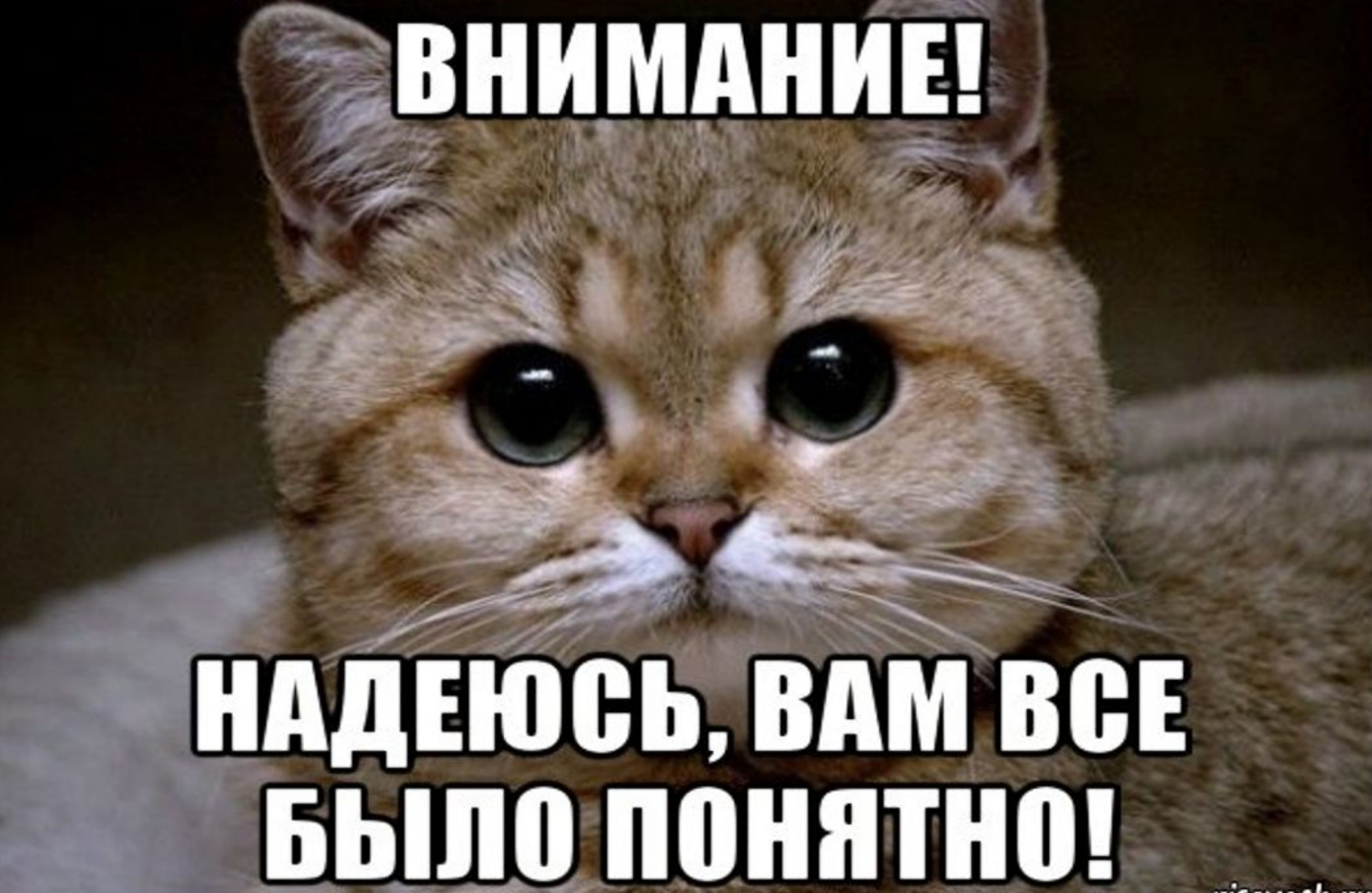
- Нарушения функции печени
- Нарушения функции миокарда
- Поражения костного мозга

Отдаленные

- Тератогенный
- Канцерогенный эффект

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Х Беременность;
- Х Терминальная стадия заболевания, развитая кахексия;
- Х Выраженная сердечно-легочная недостаточность;
- Х Язвенные органические патологии печени и почек;
- Х Декомпенсированный сахарный диабет;
- Х Выраженная анемия ($Hb < 60$ г/л), лейкопения (<3 млн/л), тромбоцитопения (<1 млн/л);
- Х Выраженная аллергия.



**СПАСИБО ЗА
ВНИМАНИЕ!**

**НАДЕЮСЬ, ВАМ ВСЕ
БЫЛО ПОНЯТНО!**