

РАК ЖЕЛУДКА

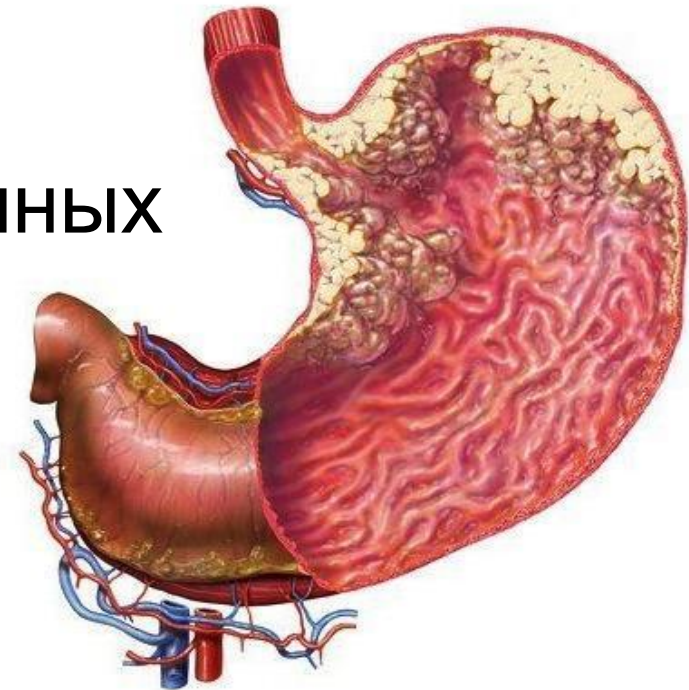
СПб 2015 г.

Подготовил Никифорчин А.И.

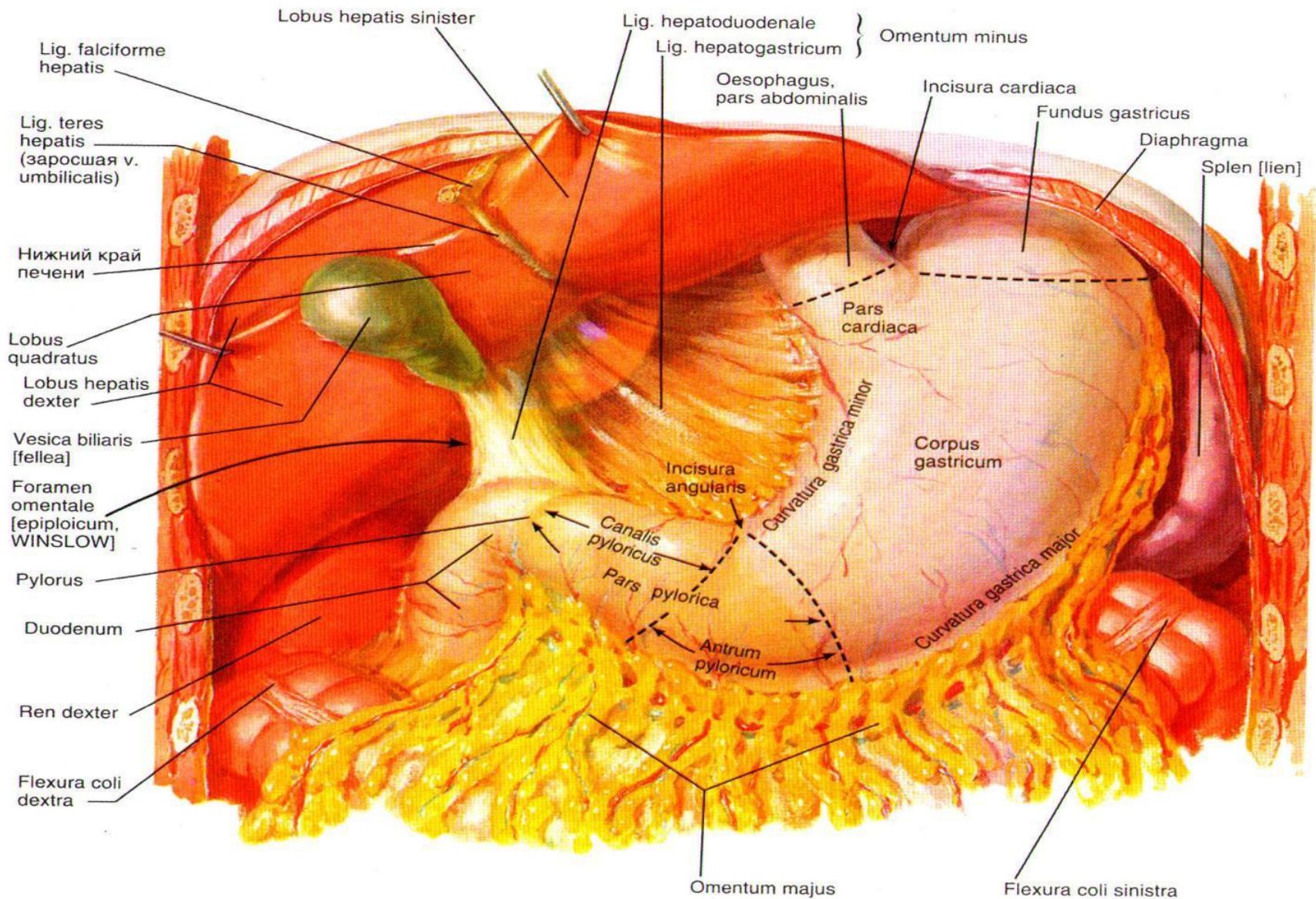
Рак желудка

— злокачественная опухоль, происходящая из эпителия слизистой оболочки **желудка**.

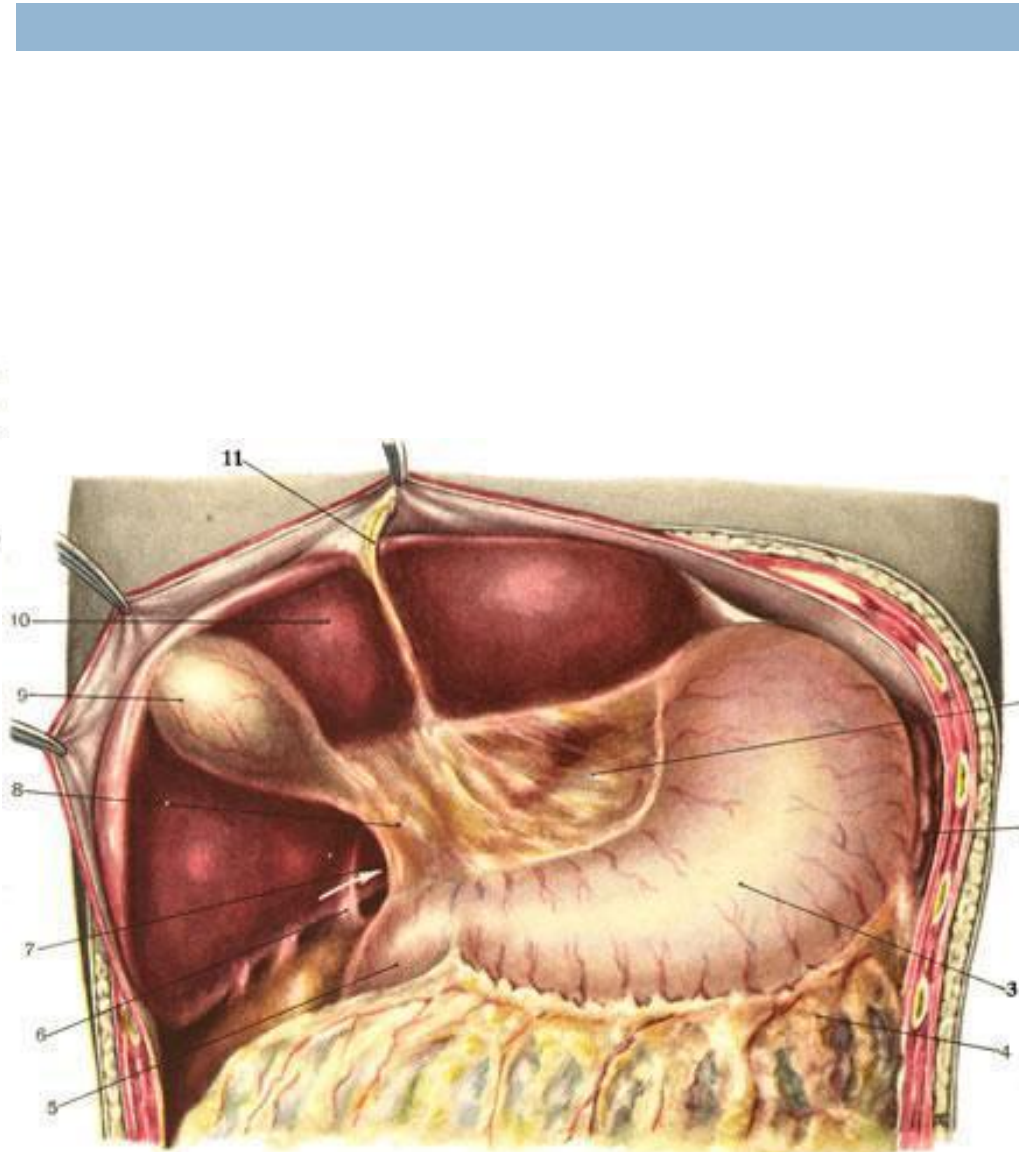
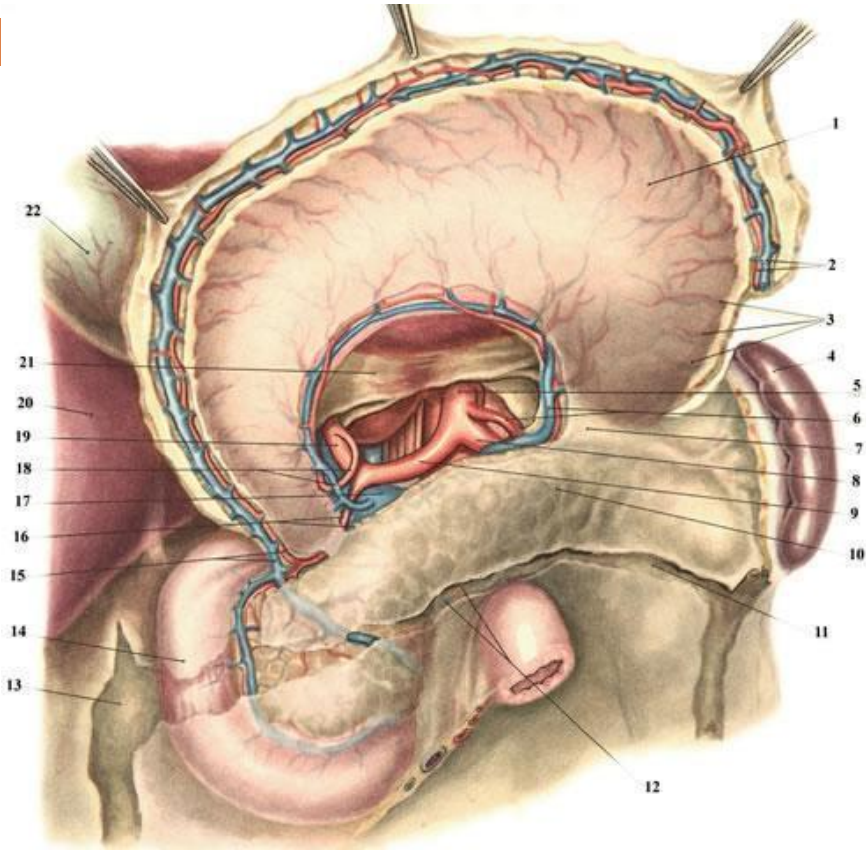
Является одним из наиболее распространённых онкологических заболеваний.



Анатомия желудка



Анатомия желудка



Кровоснабжение

1. Левая желудочная артерия (в 85%-от чревного ствола)
2. Правая желудочная артерия (от общей печеночной или желудочно-двенадцатиперстной артерий)
3. Левая желудочно-сальниковая (от селезеночной артерии)
4. Правая желудочно-сальниковая артерия (от желудочно-двенадцатиперстной артерии)
5. Короткие артерии желудка (от селезеночной артерии, 1-6 ветвей)

Венозный отток

1. Левая желудочная вена (в воротную вену или, реже, в один из ее корней)
2. Правая желудочная вена (в воротную вену или в ее левую ветвь)
3. Правая желудочно-сальниковая вена (в верхнюю брыжеечную вену, реже – в воротную)
4. Левая желудочно-сальниковая вена (в селезеночную вену)
5. Короткие желудочные вены (в селезеночную вену)

Лимфоотток

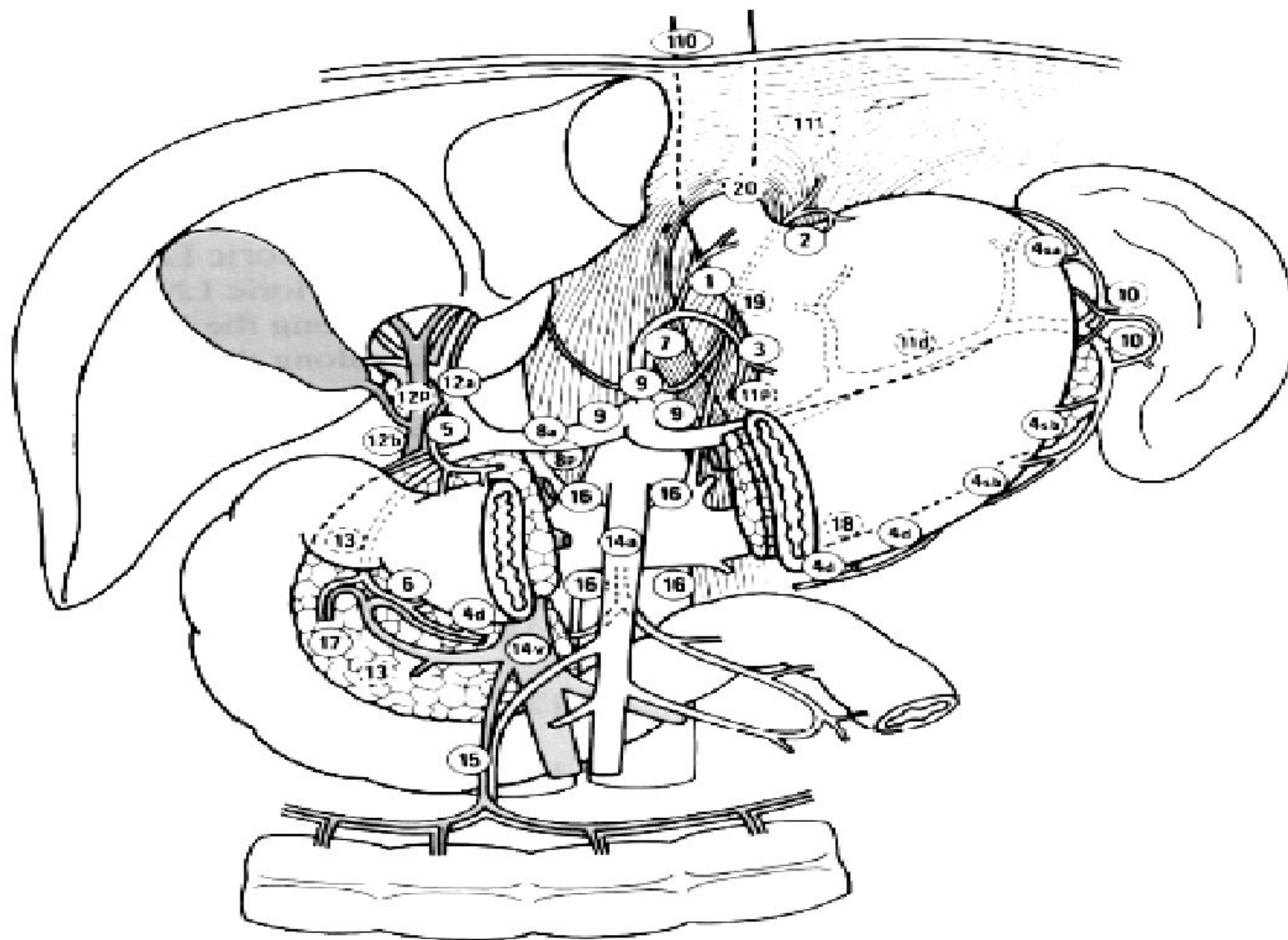
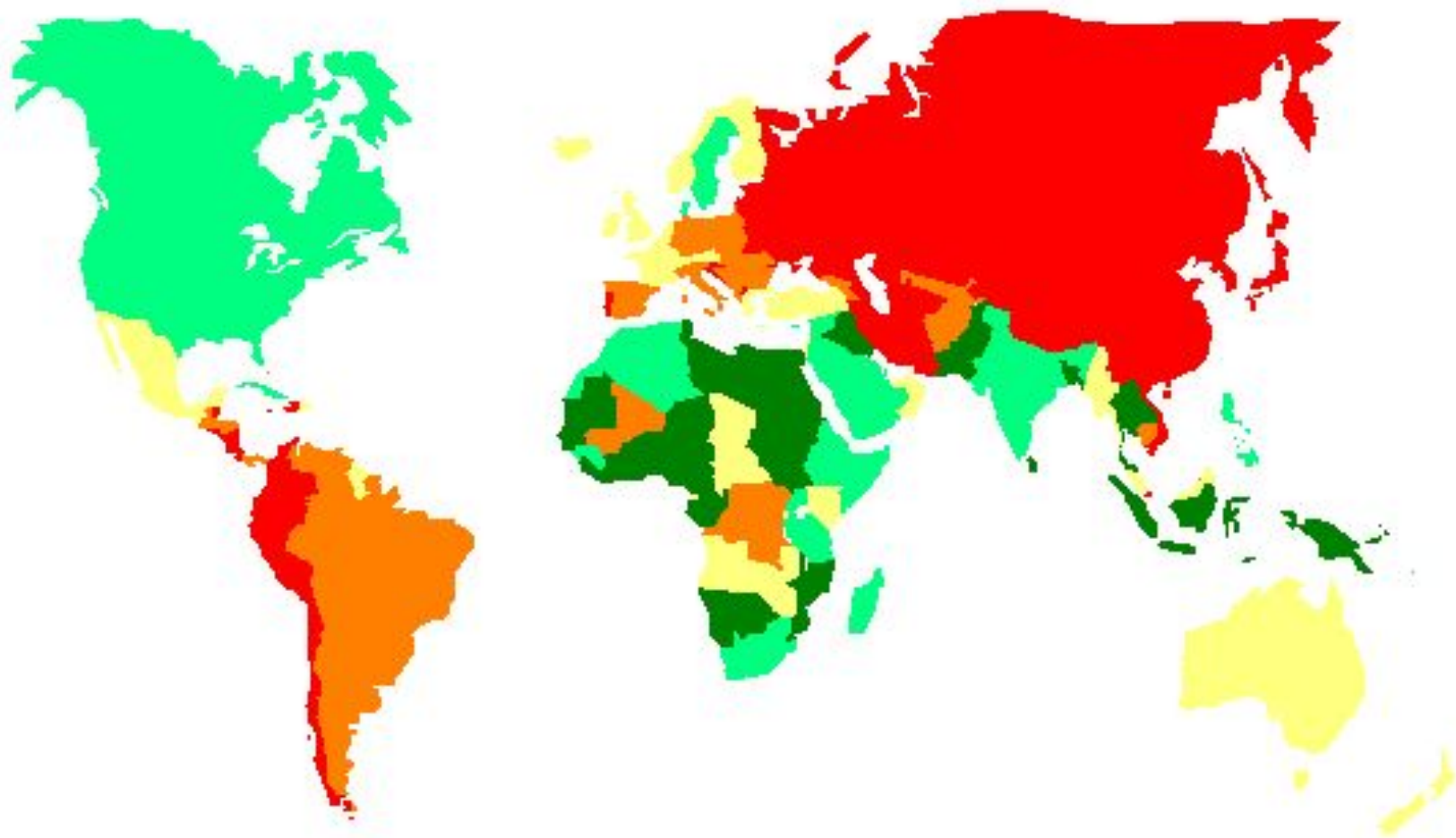


Рис. 1. Схема регионарных лимфатических узлов желудка (Japanese Gastric Cancer Association, 1998).

Группы лимфоузлов (Japanese Research Society for Gastric Cancer, 1998)

- ■ № 1 – правые паракардиальные лимфатические узлы.
- ■ № 2 – левые паракардиальные лимфатические узлы.
- ■ № 3 – лимфатические узлы вдоль малой кривизны.
- ■ № 4 – лимфатические узлы большой кривизны.
- ■ № 5 – надпривратниковые лимфатические узлы.
- ■ № 6 – подпривратниковые лимфатические узлы.
- ■ № 7 – лимфатические узлы вдоль левой желудочной артерии.
- ■ № 8 – лимфатические узлы вдоль общей печёночной артерии.
- ■ № 9 – лимфатические узлы вокруг чревного ствола.
- ■ № 10 – лимфатические узлы ворот селезёнки.
- ■ № 11 – лимфатические узлы вдоль селезёночной артерии.
- ■ № 12 – лимфатические узлы печёчно-двенадцатиперстной связки.
- ■ № 13 – лимфатические узлы позади головки поджелудочной железы.
- ■ № 14 – лимфатические узлы вдоль верхних брыжеечных сосудов.
- ■ № 15 – лимфатические узлы вдоль средних ободочных сосудов.
- ■ № 16 – парааортальные лимфатические узлы.
- ■ № 17 – лимфатические узлы на передней поверхности головки поджелудочной железы*.
- ■ № 18 – лимфатические узлы по нижнему краю поджелудочной железы*.
- ■ № 19 – поддиафрагмальные лимфатические узлы**.
- ■ № 20 – лимфатические узлы пищевода отверстия диафрагмы**.
- ■ № 110 – нижние параэзофагеальные лимфатические узлы**.
- ■ № 111 – диафрагмальные лимфатические узлы**.
- ■ № 112 – лимфатические узлы заднего средостения**.

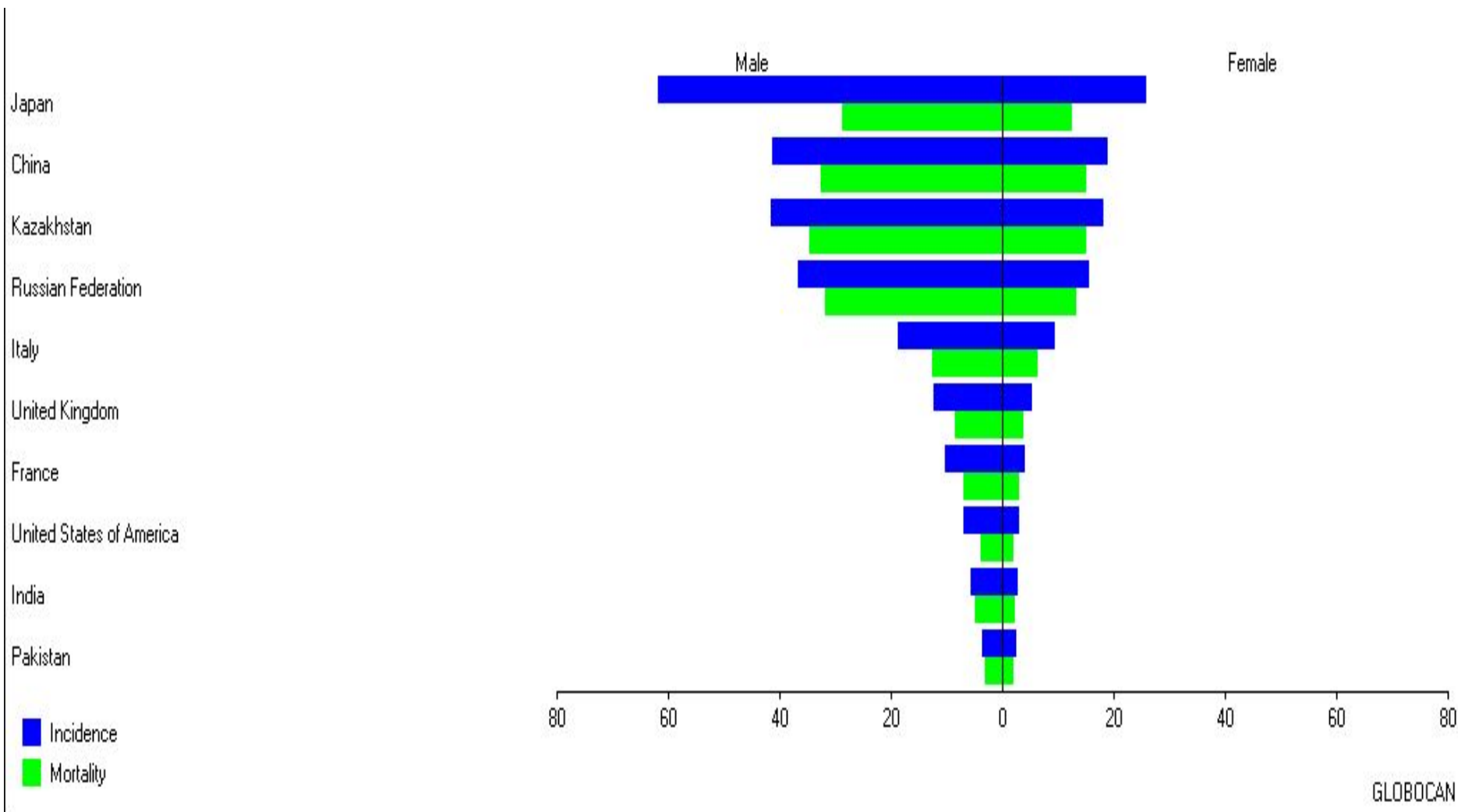
Эпидемиология



■ < 5.5 ■ < 9.1 ■ < 14.1 ■ < 21.7 ■ < 69.6

GLOBOCAN 2002

Эпидемиология



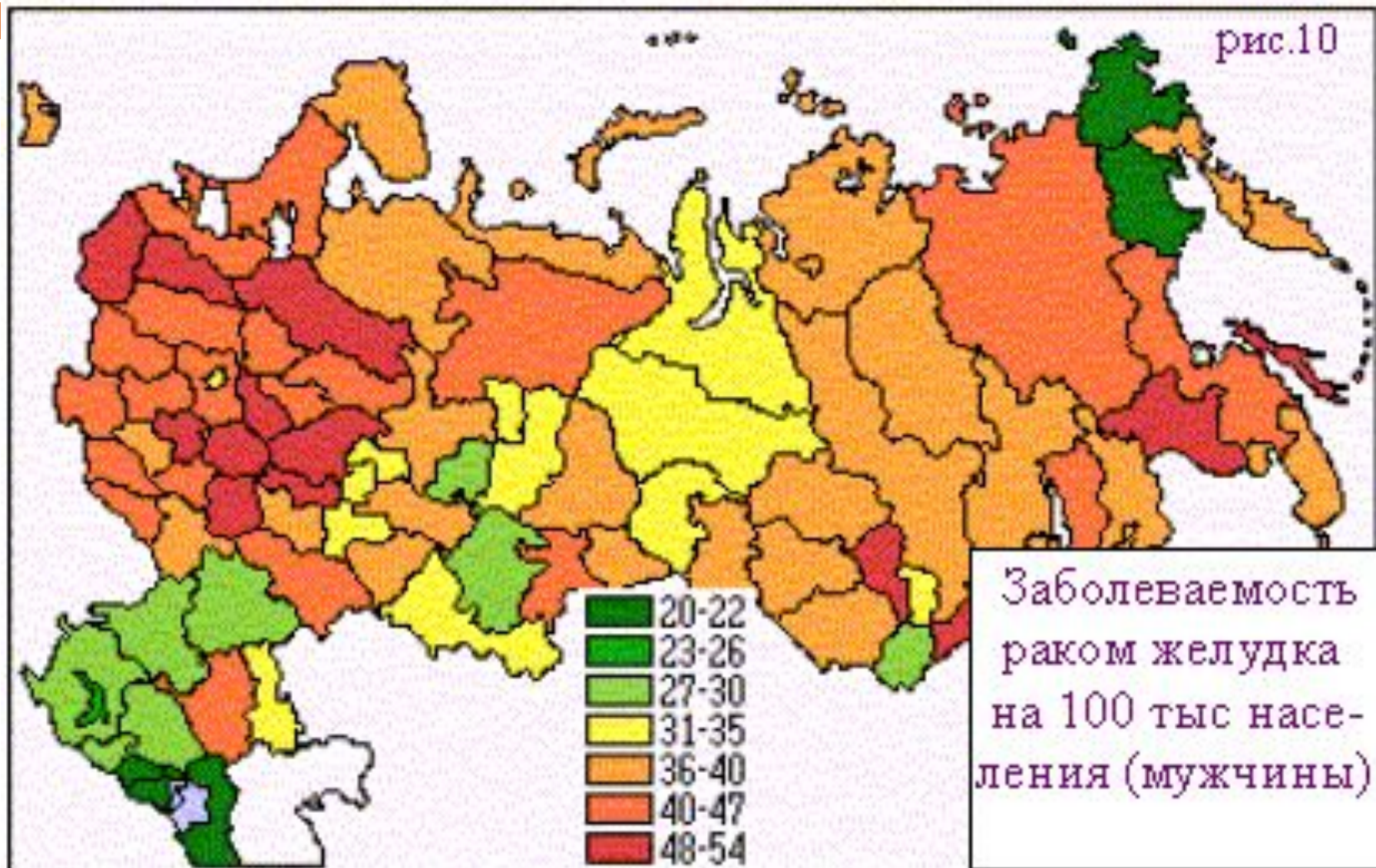
Эпидемиология

- Несмотря на снижение заболеваемости, в Европе в 2006 году было зарегистрировано 159900 новых случаев и 118200 смертей, обусловленных раком желудка, что занимает четвертое и пятое места в структуре заболеваемости и смертности соответственно.
- Мужчины болеют в 1,5 раза чаще женщин, пик заболеваемости приходится на возраст 60-70 лет.
- Инфицирование *Helicobacter pylori* увеличивает риск развития рака желудка.

Эпидемиология. РФ

- В 2008 году в России зарегистрировано 40 615 новых случаев рака желудка.
- В структуре заболеваемости злокачественными новообразованиями мужского населения рак желудка занимает 2-е место (10,0%), женского населения - 5-е место (7,0%).
- С 2003 по 2008 г. абсолютное число вновь выявленных случаев рака желудка снизилось на 11,5% у мужчин и на 7,6% у женщин.
- Рак желудка - третья ведущая причина смертности от злокачественных заболеваний населения России. В 2008 году в России от рака желудка умерли 36 045 человек.
- В структуре смертности мужчин рак желудка занимает 2-е место (13,3%), женщин - также 2-е место (11,7%).
- Число умерших от рака желудка в России с 2003 по 2008 г уменьшилось на 3,8% у мужчин и на 0,8% у женщин.

Эпидемиология. РФ



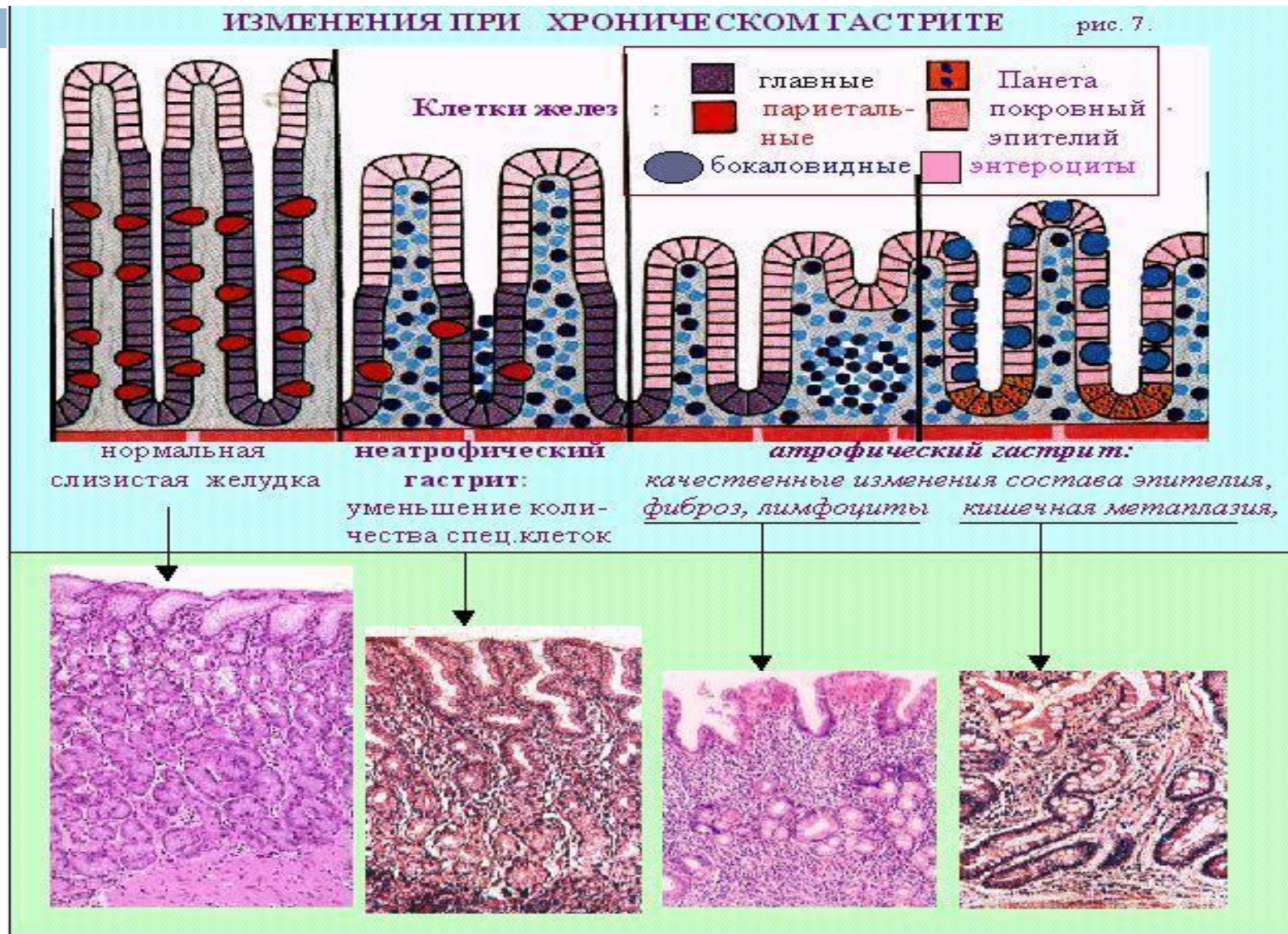
Этиология. Факторы риска

- Чрезмерное употребление генотоксических продуктов, вызывающих мутацию гена p53: копченостей, содержащих полициклические углеводороды, маринады, соленья, содержащие нитраты
- Недостаточное потребление вит.С, β-каротина, α-токоферола, которые являются протекторами РЖ
- Окружающая среда: повышенный риск развития РЖ отмечается у лиц контактирующих с асбестом, никелем, у рабочих на производстве резины.
- Инфекция *Helicobacter pylori*
- Наличие А(II) группы крови
- Язвенная болезнь. Часто происходит малигнизация длительно существующих каллезных язв
- Полипы и полипоз желудка
- Риск развития рака желудка в 2.5 раза выше у лиц, перенесших ранее резекцию по поводу язвенной болезни. Рак развивается в пределах 15-40 лет после резекции.

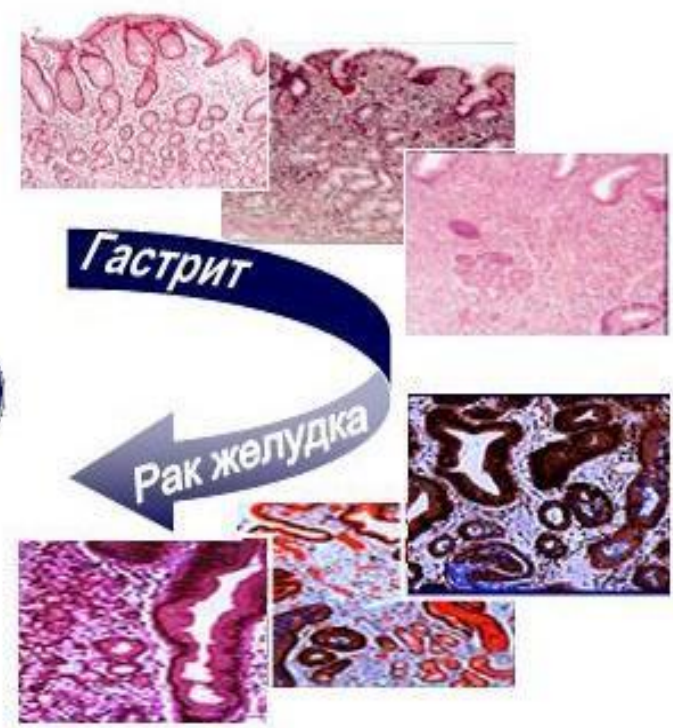
Предраковые состояния

- Атрофический гастрит с кишечной метаплазией, ассоциированный с инфекцией НР
- Аденоматозные полипы желудка - частота малигнизации составляет 40% при полипах более 2 см в диаметре. Большинство полипов желудка - гиперпластические, и их не относят к предраковым заболеваниям.
- Состояние после резекции желудка (особенно через 10-20 лет после резекции по Бильрот-2).
- Иммунодефициты, особенно переменный неклассифицируемый иммунодефицит (риск карциномы - 33%)
- Пернициозная анемия
- Гипертрофическая гастропатия (болезнь Менетрие).

Предраковые состояния



Предраковые состояния



Тубулярная аденома



рис.9. Тубулярная аденома желудка

Гистологическая классификация

- Папиллярная аденокарцинома.
- Тубулярная аденокарцинома:
 - ✧ высокодифференцированная;
 - ✧ умереннодифференцированная.
- Низкодифференцированная аденокарцинома.
- Муцинозная аденокарцинома.
- Перстневидно-клеточная аденокарцинома.
- Аденоплоскоклеточный рак.
- Плоскоклеточный рак.
- Карциноидная опухоль.
- Недифференцированный рак.
- Другие формы рака.

Макроскопическая классификация (Borrmann)

- ■ 1 тип – грибовидный, или полиповидный.
- ■ 2 тип – язвенный с чётко очерченными краями (блюдцеобразная)
- ■ 3 тип – язвенно-инфильтративный.
- ■ 4 тип – диффузно-инфильтративный (linitis plastica).
- ■ 5 тип – неклассифицируемые опухоли.

Полиповидная (грибовидная) опухоль



Блюдцеобразная опухоль



Инфильтративно-язвенная опухоль



Диффузно-инфильтративная опухоль



Макроскопические типы раннего рака желудка

- Ранним раком желудка считают первичную опухоль категории T1 (инвазия в пределах слизисто-подслизистого слоя) независимо от статуса регионарных лимфатических узлов
- ■ I тип – возвышенный (высота опухоли больше толщины слизистой оболочки).
- ■ II тип – поверхностный:
 - ✧ IIa – приподнятый;
 - ✧ IIb – плоский;
 - ✧ IIc – углублённый;
- ■ III тип – изъязвлённый (язвенный дефект слизистой оболочки).

Классификация TNM (2009)

T – первичная опухоль (глубина инвазии стенки желудка)

- Tx Первичная опухоль не может быть оценена
- T0 Данных о наличии первичной опухоли не выявлено
- Tis Карцинома in situ (опухоль в пределах слизистой без инвазии собственной пластинки)/ Тяжелая дисплазия
- T1 Собственная пластинка или мышечная пластинка слизистой оболочки, подслизистый слой
- T1a Собственная пластинка или мышечная пластинка слизистой оболочки
- T1b Подслизистый слой
- T2 Мышечный слой
- T3 Субсероза без инвазии в висцеральную брюшину или прилежащие структуры; также к опухолям этой группы относятся опухоли с инвазией желудочно-ободочной и желудочно-печеночной связки, большого и малого сальников без поражения висцеральной брюшины
- T4 Серозная оболочка (висцеральная брюшина) или соседние структуры
- T4a Серозная оболочка (висцеральная брюшина)
- T4b Соседние структуры, такие как селезенка, поперечная ободочная кишка, печень, диафрагма, поджелудочная железа, передняя брюшная стенка, надпочечник, почка,

Классификация TNM (2009)

N –лимфатические узлы, пораженные метастазами

- Nx Регионарные лимфатические узлы не могут быть оценены
- N0 Нет метастазов в регионарных лимфатических узлах
- N1 От 1 до 2 пораженных лимфатических узлов
- N2 От 3 до 6 пораженных лимфатических узлов
- N3 7 и более пораженных лимфатических узлов
- N3a Метастазы в 7-15 регионарных ЛУ
- N3b Метастазы в 16 и более регионарных ЛУ

M - отдаленные метастазы

- Mx Недостаточно данных
- M0 Нет отдаленных метастазов
- M1 Наличие отдаленных метастазов

Группировка по стадиям

- Стадия 0: T_{is} N₀ M₀
- Стадия IA: T₁ N₀ M₀
- Стадия IB: T₂ N₀ M₀, T₁ N₁ M₀
- Стадия IIA: T₃ N₀ M₀, T₂ N₁ M₀, T₁ N₂ M₀
- Стадия IIB: T_{4a} N₀ M₀, T₃ N₁ M₀, T₂ N₂ M₀, T₁ N₃ M₀
- Стадия IIIA: T_{4a} N₁ M₀ T₃ N₂ M₀ T₂ N₃ M₀
- Стадия IIIB: T_{4b} N₀, N₁ M₀ T_{4a}, N₂ M₀ T₃ N₃ M₀
- Стадия IIIC: T_{4b} N₂-N₃ M₀, T_{4a} N₃ M₀
- Стадия IV: Любое T Любое N M₁

Клиническая картина. Жалобы

- Дискомфорт или боль в эпигастральной области (60–90%).
- Анорексия, потеря массы тела (50%).
- Рвота «кофейной гущей», мелена (10–15%).
- Тошнота, рвота (40%).
- Прогрессирующая дисфагия характерна для рака кардии и кар-диоэзофагеального перехода.
- Быстрое насыщение может свидетельствовать о диффузной ин-фильтративной опухоли.
- Общая слабость, утомляемость.
- Чувство переполнения после еды.
- Повторная рвота ранее съеденной пищей свидетельствует о стенозе привратника при поражении антрального отдела.
- Особую настороженность следует проявлять при появлении вышеуказанных симптомов у лиц старше 50 лет, относящихся к группе риска по раку желудка

Объективное обследование

- наличие пальпируемого объёмного образования;
- асцит;
- гепатомегалию;
- бледность кожи вследствие анемии тяжёлой степени;
- желтуху;
- увеличенные лимфатические узлы в левой надключичной области (узел Вирхова);
- увеличенные левые подмышечные лимфатические узлы (ирландский узел, Айриш);
- увеличенные периумбиликальные лимфатические узлы (узлы сестры Марии Джозеф);
- объёмное образование яичников (опухоль Крукенберга);
- крупный опухолевый узел в тазу, определяемый при ректальном и вагинальном обследовании (метастаз Шницлера);
- кахексию.

Вышеперечисленные симптомы, как правило, характерны для запущенного опухолевого процесса.

Паранеопластический синдром

- ■ чёрный акантоз;
- ■ полимиозит, дерматомиозит;
- ■ кольцевидная эритема, пемфигоид;
- ■ деменция, мозжечковая атаксия;
- ■ мигрирующий тромбофлебит (синдром Труссо);
- ■ эктопический синдром Кушинга;
- ■ себорейный кератоз;
- ■ микроангиопатическая гемолитическая анемия.

Обследование больных

- Анамнез и физикальный осмотр.
- Осмотр гинекологом у женщин и пальцевое ректальное исследование у мужчин.
- Эндоскопия верхних отделов ЖКТ с хромографией и биопсией.
- Гистологическое, цитологическое исследование биопсийного материала.
- Рентгенография желудка.
- УЗИ органов брюшной полости, забрюшинного пространства, малого таза либо КТ данных областей с пероральным и внутривенным контрастированием.
- Рентгенография органов грудной клетки.
- Эндосонография (обязательна при планировании эндоскопического лечения или распространении опухоли на кардию и пищевод для объективной оценки уровня верхней границы поражения).
- УЗИ шейно-надключичных областей.
- Развернутый клинический и биохимический анализы крови.
- ЭКГ.
- Онкомаркеры РЭА, СА 72-4, СА 19-9, СА-125
- Анализ биоптата опухоли на HER2-neu, если диагностированы или заподозрены отдаленные метастазы.
- Диагностическая лапароскопия

ФГДС

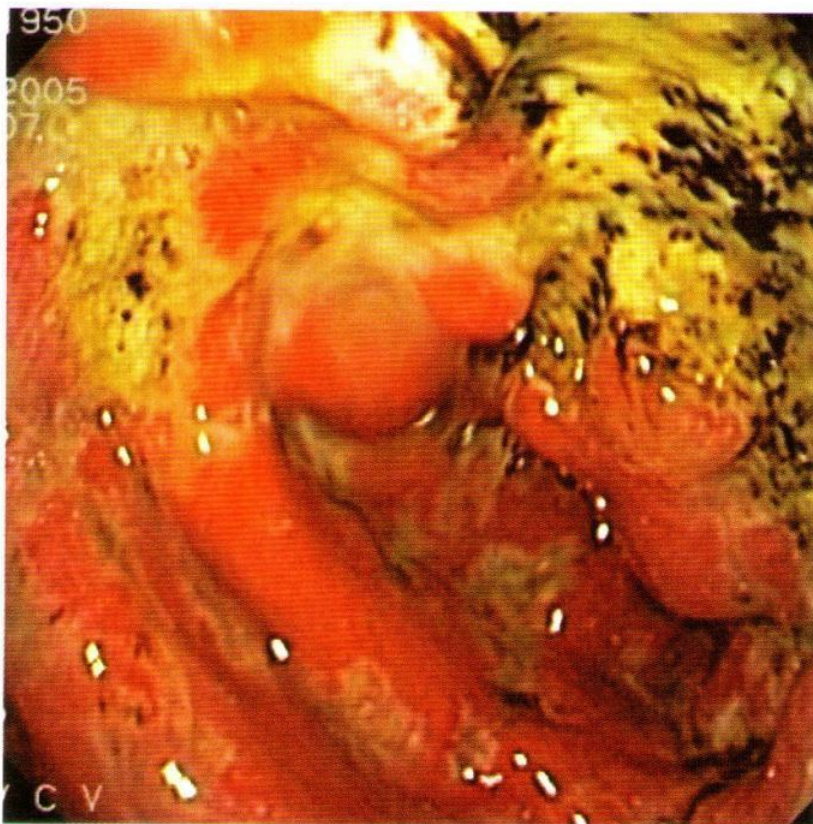


Эндофото. Рак кардии и абдоминально-го сегмента пищевода

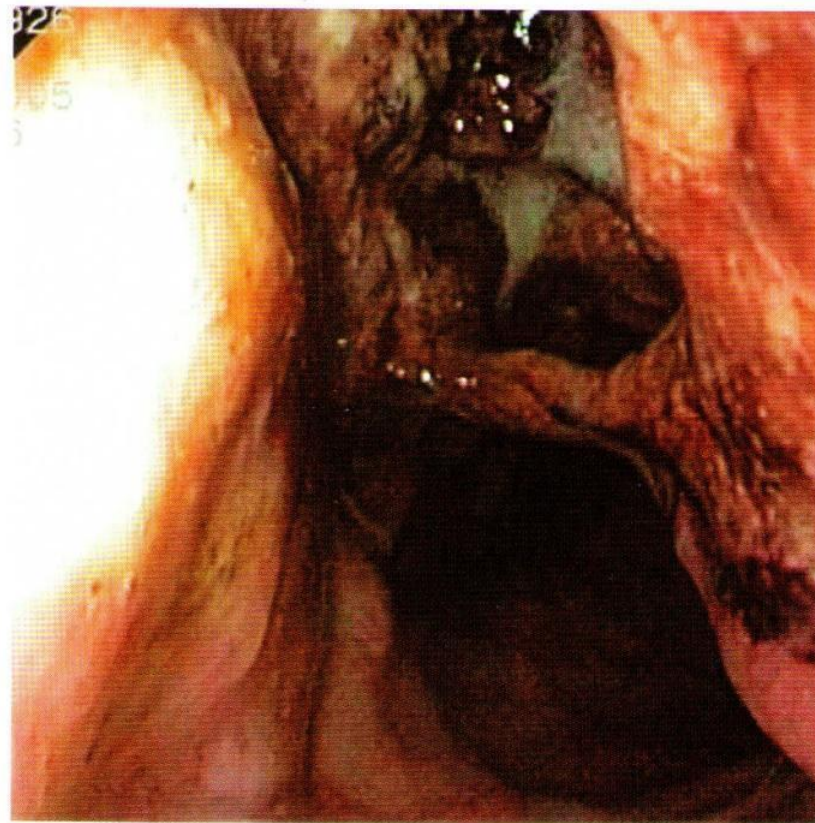


Эндофото. Инфильтративно-язвенный рак субкардиального отдела желудка

ФГДС

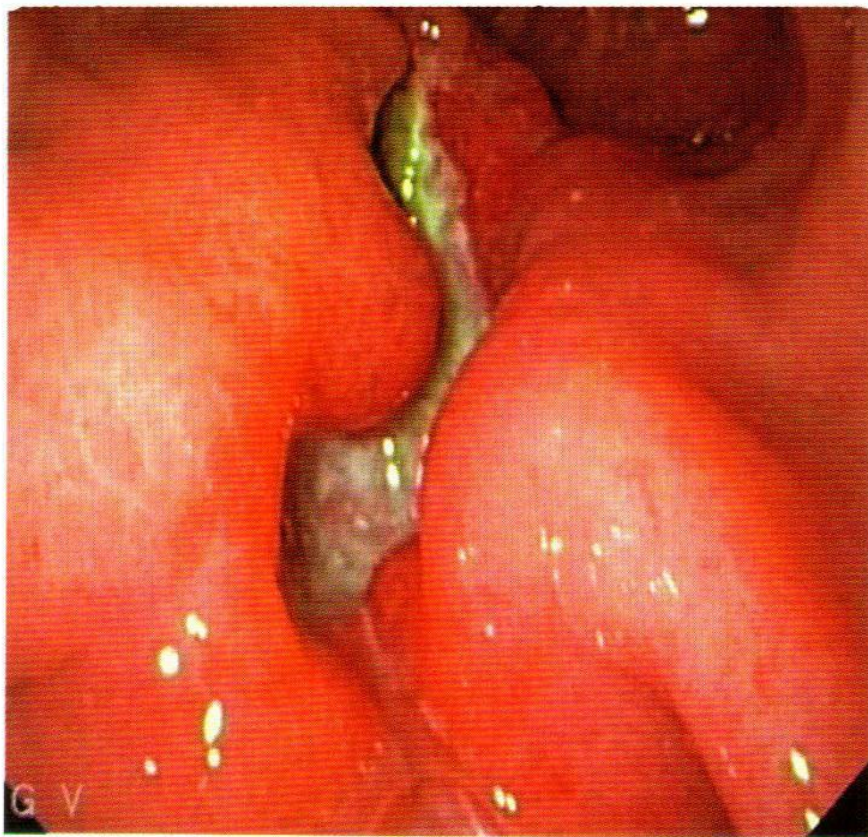


Эндофото. Инфильтративно-язвенный рак желудка

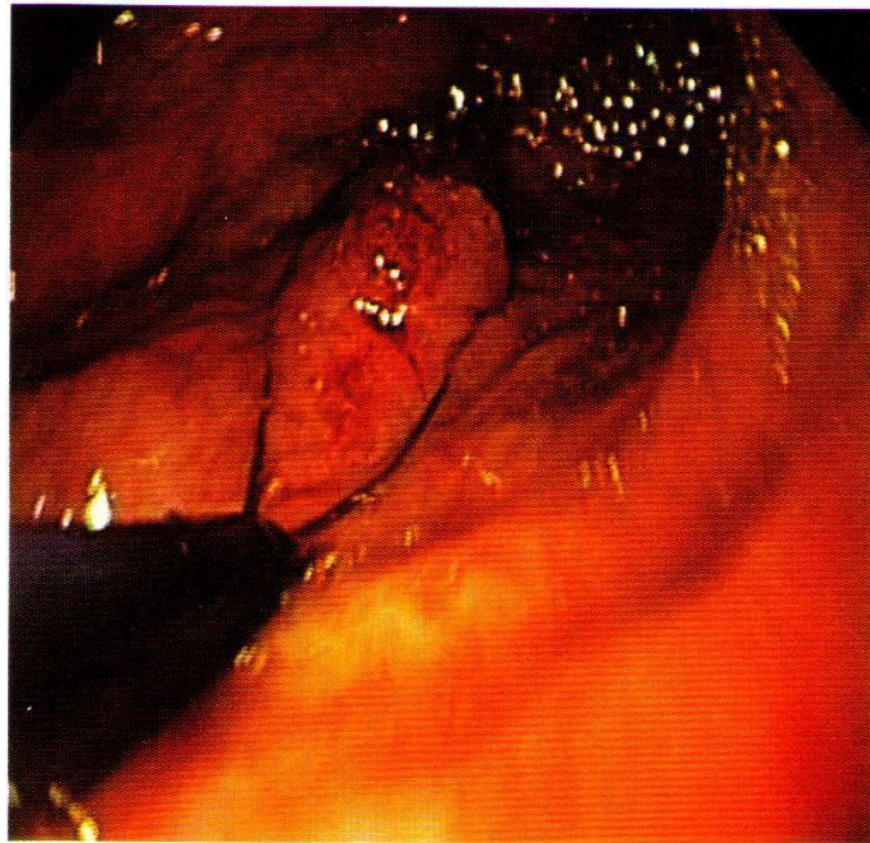


Эндофото. Инфильтративно-язвенный рак выходного отдела желудка

ФГДС



Эндофото. Язвенный рак желудка



Эндофото. Эндоскопическая петлевая биопсия слизистой оболочки желудка

Рентгеноскопия желудка

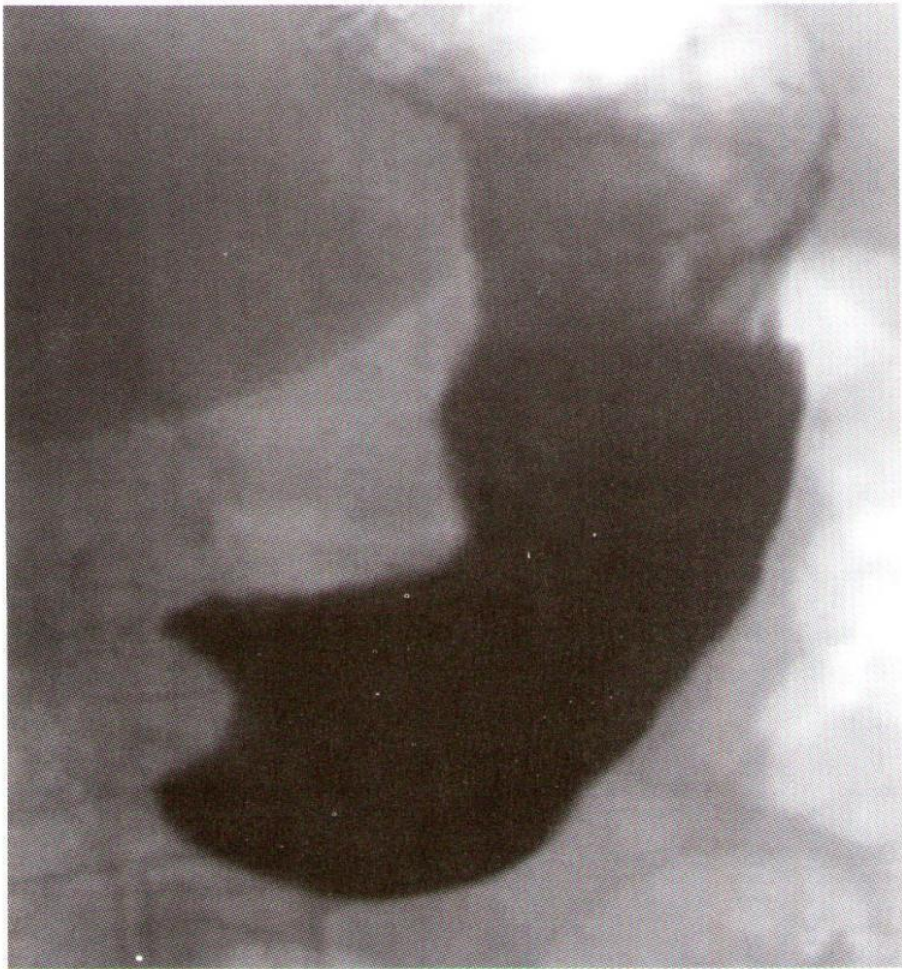
- Дефект наполнения
- Дополнительная тень
- Изменение рельефа слизистой оболочки
- Ригидность стенки желудка



Рентгенограмма контрастированного желудка. Рак желудка. В антральном отделе желудка при тугом заполнении бариевой смесью определяется циркулярное сужение с подрытыми контурами по краям



Рентгенограмма контрастированного желудка. Рак желудка. Угол желудка распрямлен. По малой кривизне определяется язвенная ниша. Контур малой кривизны неровный



Рентгенограмма контрастированного желудка. Рак пилорического отдела желудка. Пилоростеноз. Угол желудка тупой. В антральном отделе определяется дефект наполнения с четкими неровными контурами



Рентгенограмма контрастированного желудка. Рак тела желудка. Угол желудка выпрямлен. По малой кривизне определяется язвенная ниша с подрывными контурами



Рентгенограмма контрастированного желудка. Кардиоэзофагеальный рак. В кардиальном отделе желудок сужен. Стенка его неровная. В кардиальном отделе желудка определяется язвенная ниша с подрытыми контурами



Рентгенограмма контрастированного желудка. Кардиоэзофагеальный рак. В кардиальном отделе желудка определяется неровность контуров. В абдоминальном отделе пищевода определяется тень опухоли с подрытыми контурами, сдавливающая просвет пищевода

Лечение рака желудка

- Цель радикального лечения – достижение 5-летней выживаемости больных.
- Цель паллиативного лечения – увеличение продолжительности и повышение качества жизни больных.

Лечебная тактика

- С точки зрения выбора лечебной тактики рак желудка можно условно разделить на 3 группы.
- Ранний рак желудка (Tis–T1N0M0).
- Резектабельный рак желудка I–III стадии, а также резектабельный рак желудка IV стадии без отдалённых гематогенных метастазов и перитонеальной диссеминации.
- Рак желудка IV стадии (отдалённые метастазы, диссеминация), нерезектабельный местно-распространённый рак желудка, рак на фоне тяжёлой сопутствующей патологии (функционально неоперабельный).

Первые 2 группы подлежат радикальному лечению, последняя – паллиативному.

Лечение раннего рака желудка

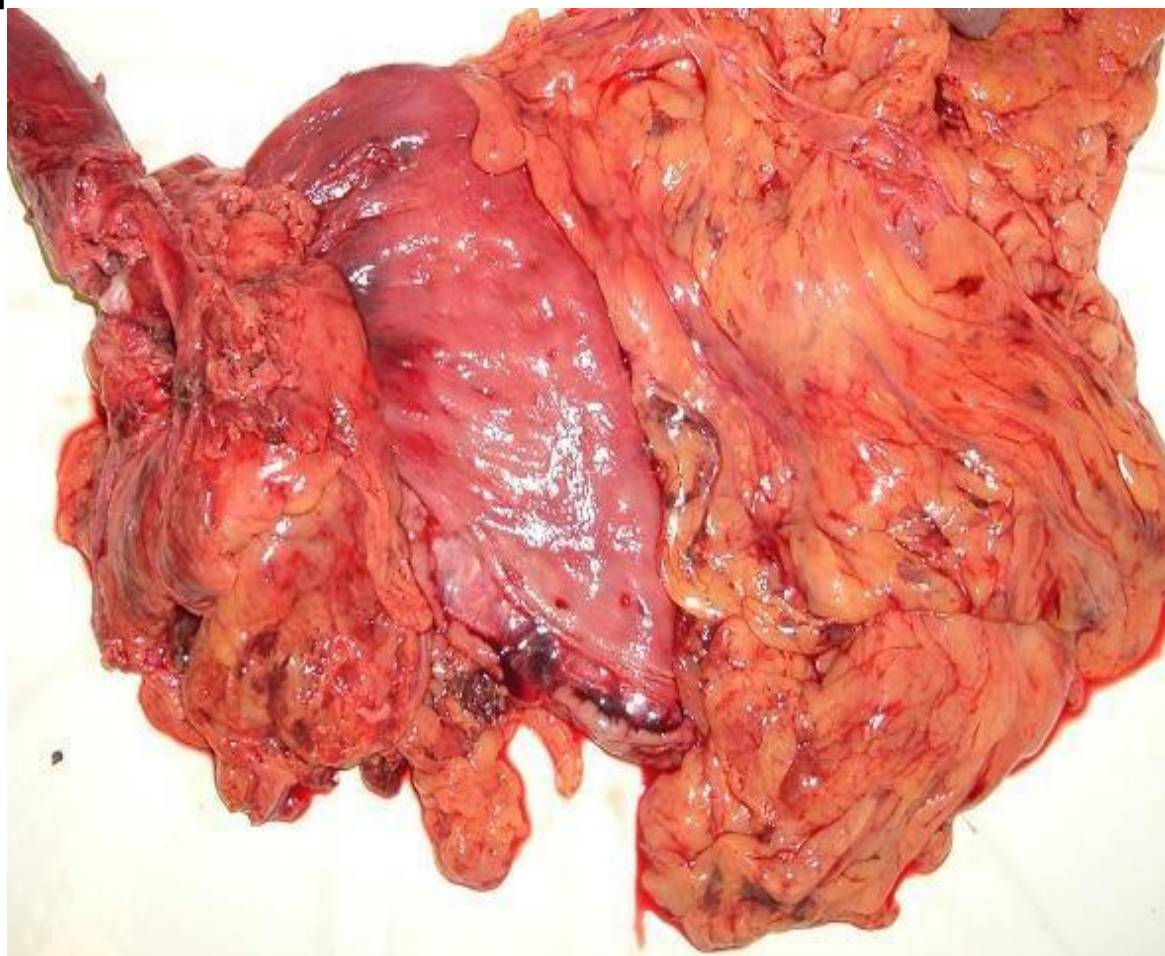
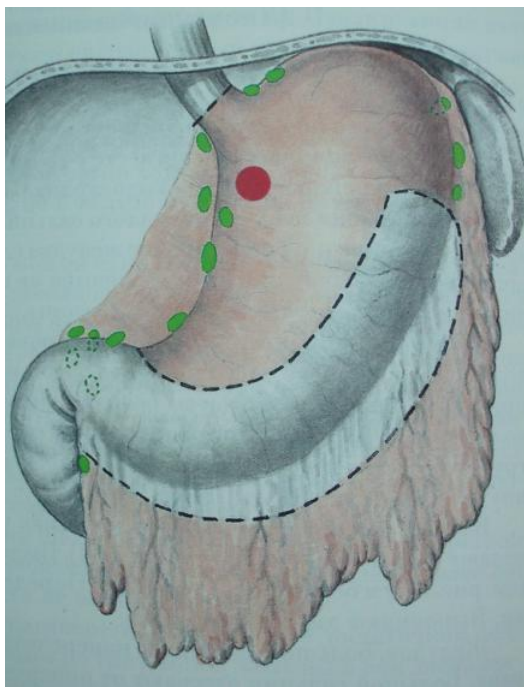
- В Западной Европе частота раннего рака желудка составляет 10–12%, а в Японии достигает 40%
- Особенность раннего рака желудка – низкая частота лимфогенного метастазирования. Общая частота поражения регионарных лимфатических узлов при опухолях категории T1 составляет 12,4%
- Вышеперечисленные особенности открывают возможности эндоскопического лечения раннего рака желудка.
- При планировании эндоскопической резекции слизистой оболочки обязательно выполняют ЭУЗИ для оценки глубины инвазии и состояния лимфатических узлов.
- Опухоль иссекают электрокоагулятором единым блоком до мышечного слоя
- Удалённый фрагмент исследуют, при обнаружении инвазии в подслизистый слой планируют оперативное лечение
- Общая 5-летняя выживаемость после эндоскопических резекций слизистой оболочки составляет 86%, что соответствует таковой при более агрессивных методах хирургического лечения.
- Частота местных рецидивов составляет 4,5%, однако повторные резекции позволяют довести излеченность до 90–100%

Лечение резектабельного рака

- Основной метод лечения резектабельного рака желудка хирургический.
- На этапе дооперационного обследования проводят предоперационную подготовку, цель которой – максимальное снижение риска предстоящего вмешательства.
- Варианты операций: клиновидная резекция, парциальная резекция, пилоросохраняющая резекция, проксимальная субтотальная резекция желудка – ПСРЖ (проксимальная гастрэктомия), гастрэктомия – ГЭ (тотальная гастрэктомия), дистальная субтотальная резекция желудка – ДСРЖ (дистальная гастрэктомия), прочие резекции.

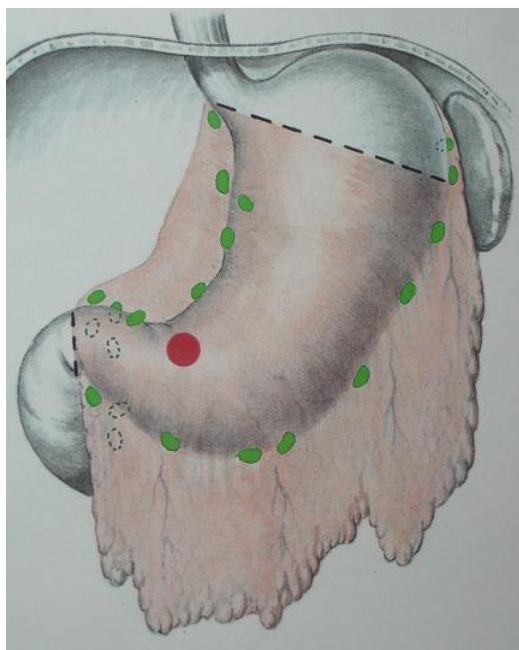
Хирургическое лечение

- Проксимальная субтотальная резекция



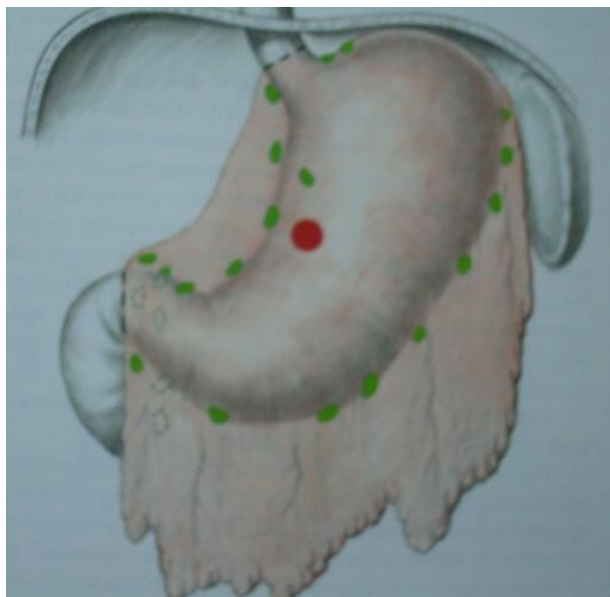
Хирургическое лечение

- Дистальная субтотальная резекция



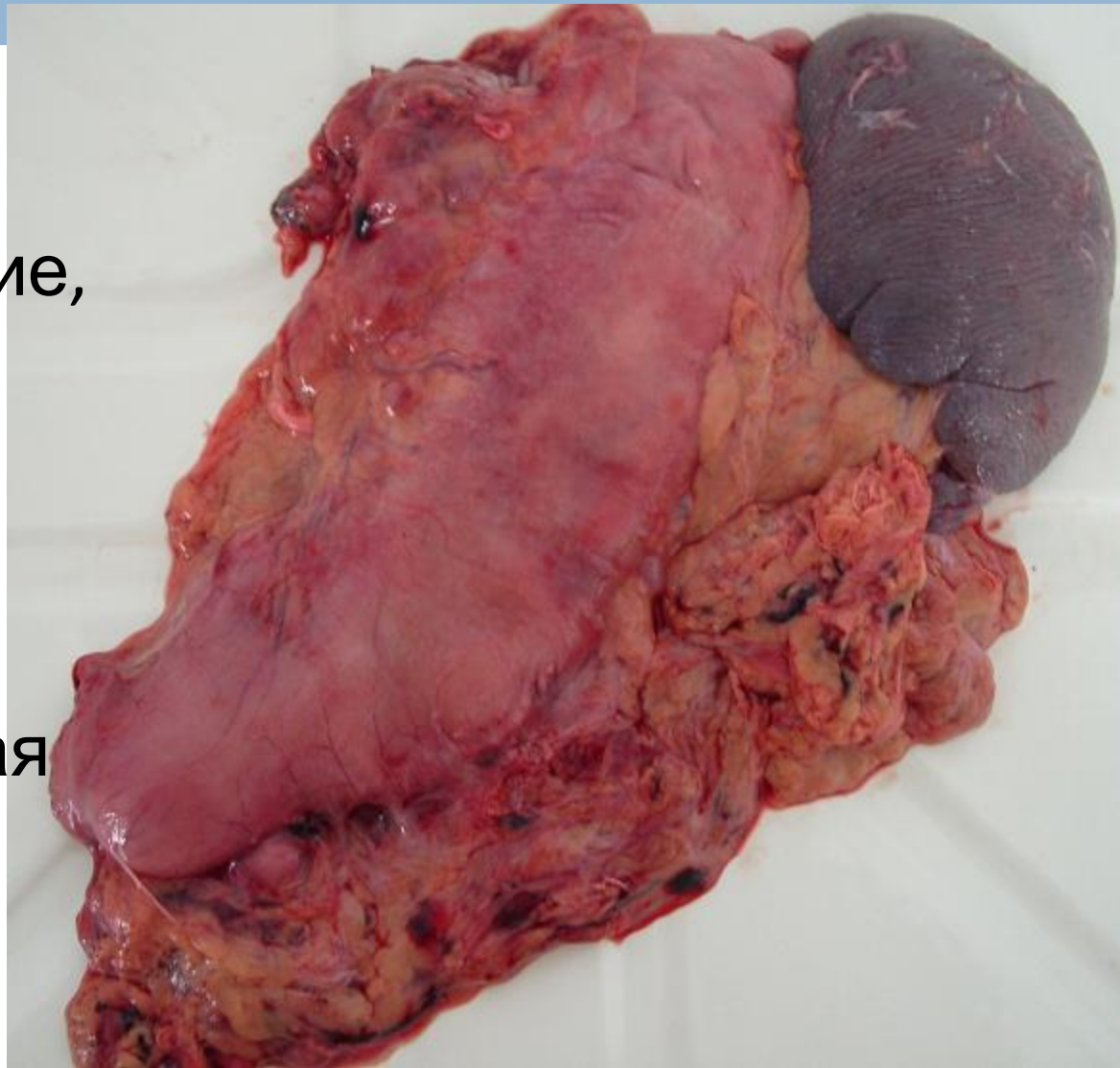
Хирургическое лечение

□ Гастрэктомия

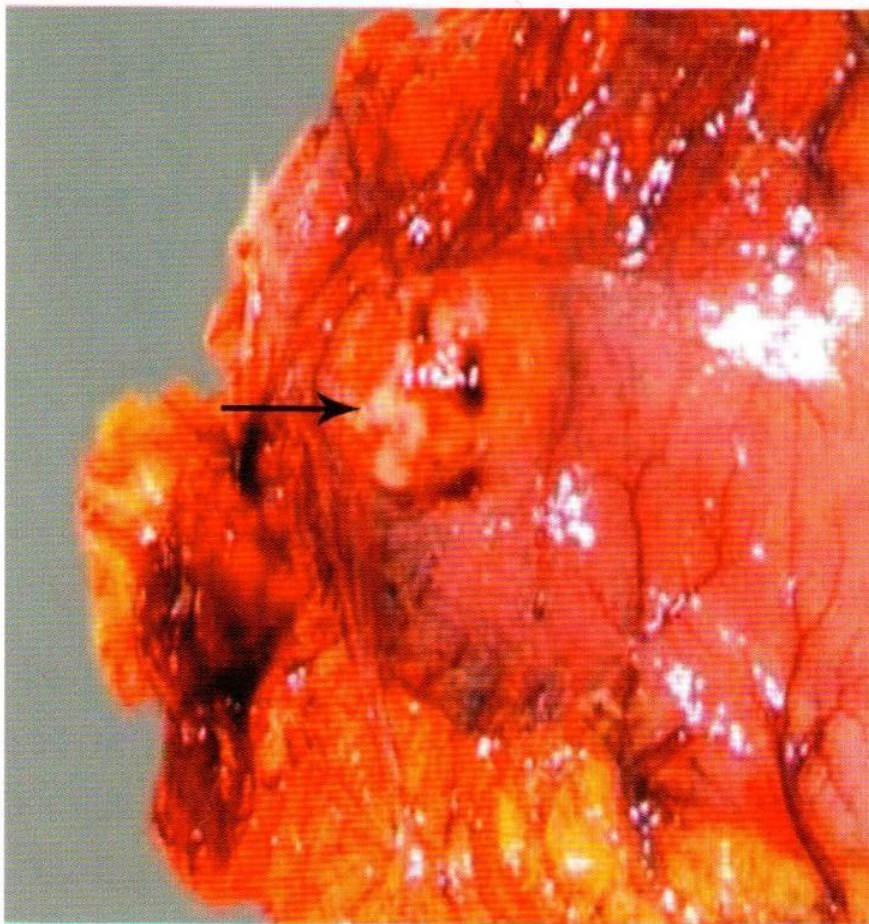


Спленэктомия при удалении желудка

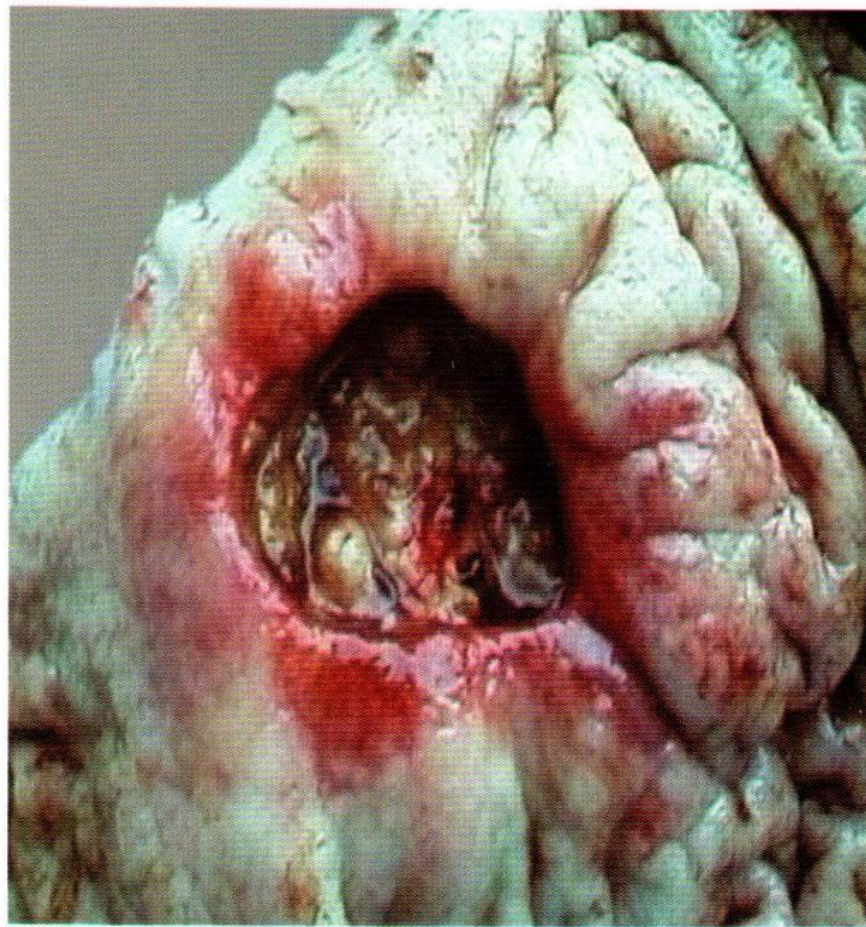
Показание к спленэктомии – прямое прорастание, метастатическое поражение лимфатических узлов ворот селезёнки, а также интраоперационная травма



Макропрепараты

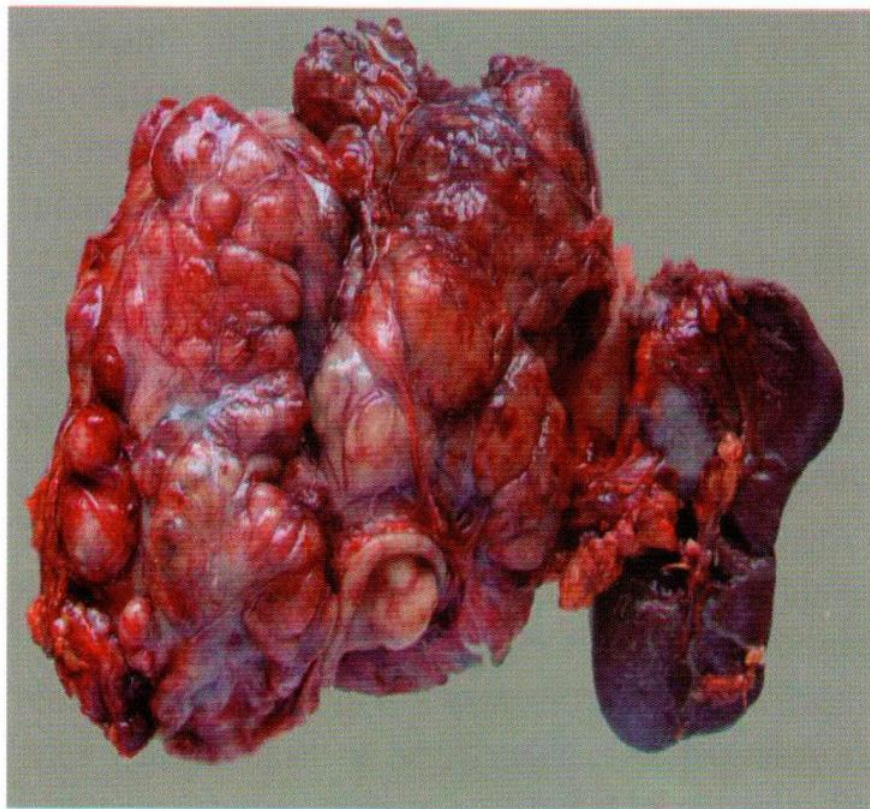


Макропрепарат. Рак пилорического отдела желудка (стрелка)



Макропрепарат. Малигнизированная язва желудка

Макропрепараты

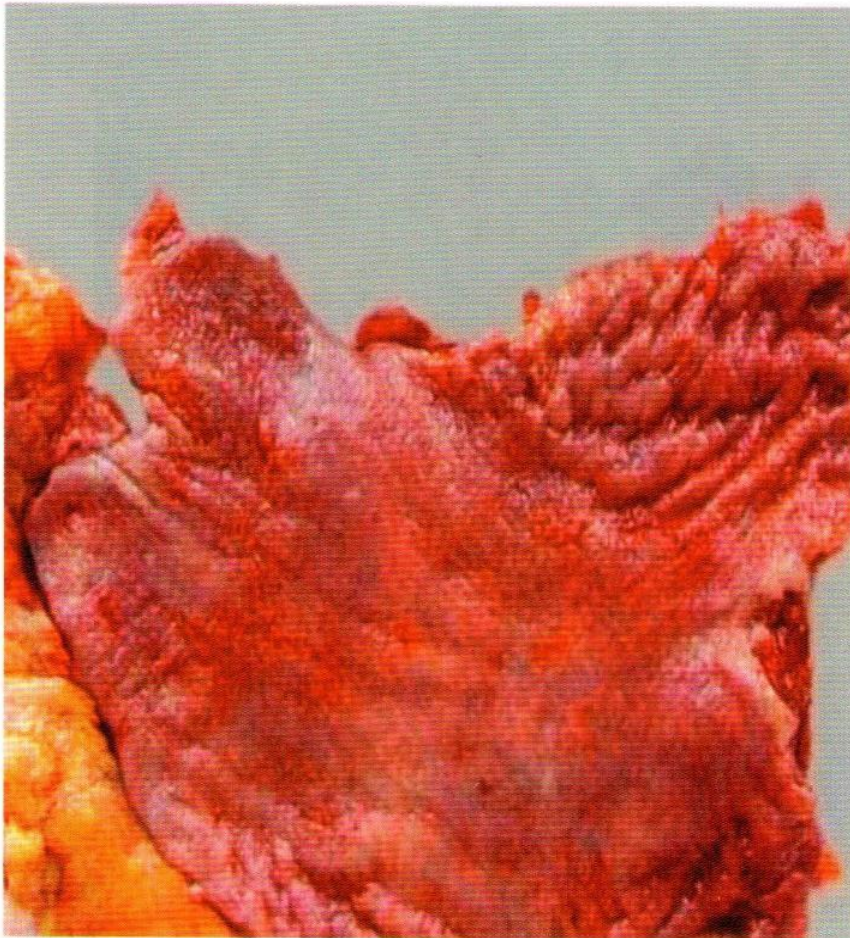


Макропрепарат. Опухолевый конгломерат, состоящий из желудка, участка поперечно-ободочной кишки, селезенки

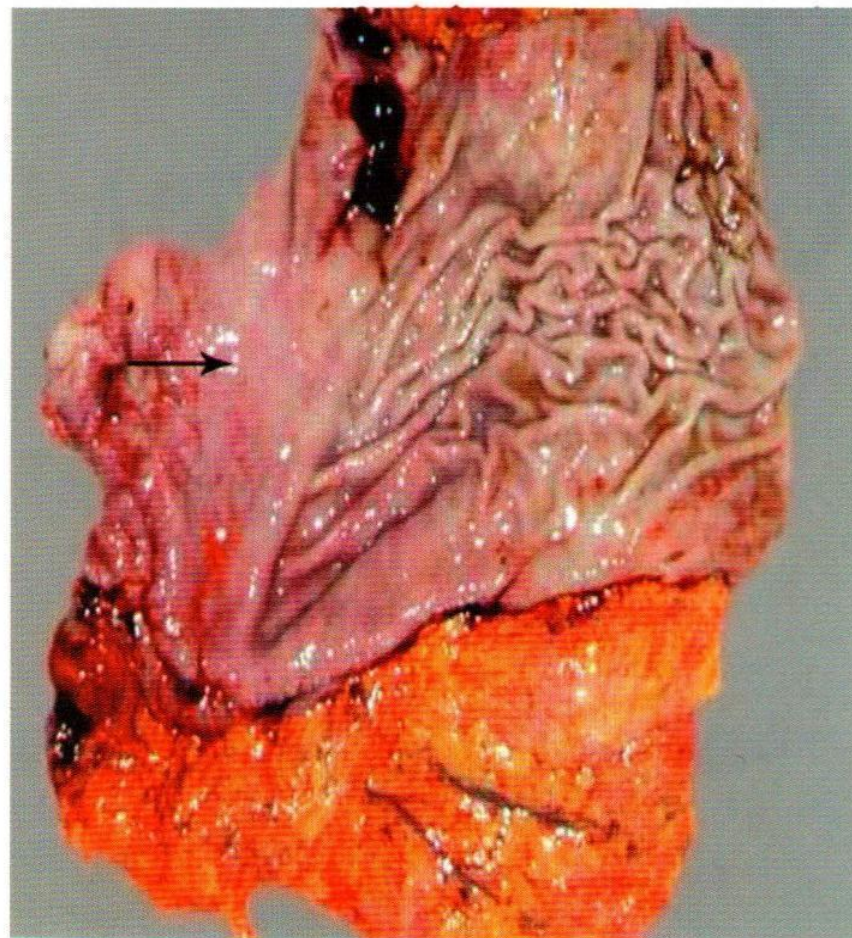


Макропрепарат после гастрэктомии с резекцией тела и хвоста поджелудочной железы, спленэктомией по поводу рака желудка. Стадирование патологического процесса по критериям T и N. Иглами маркированы лимфатические узлы

Макропрепараты



Макропрепарат. Инфильтративный рак желудка



Макропрепарат. Язвенно-инфильтративный рак выходного отдела желудка (стрелка)

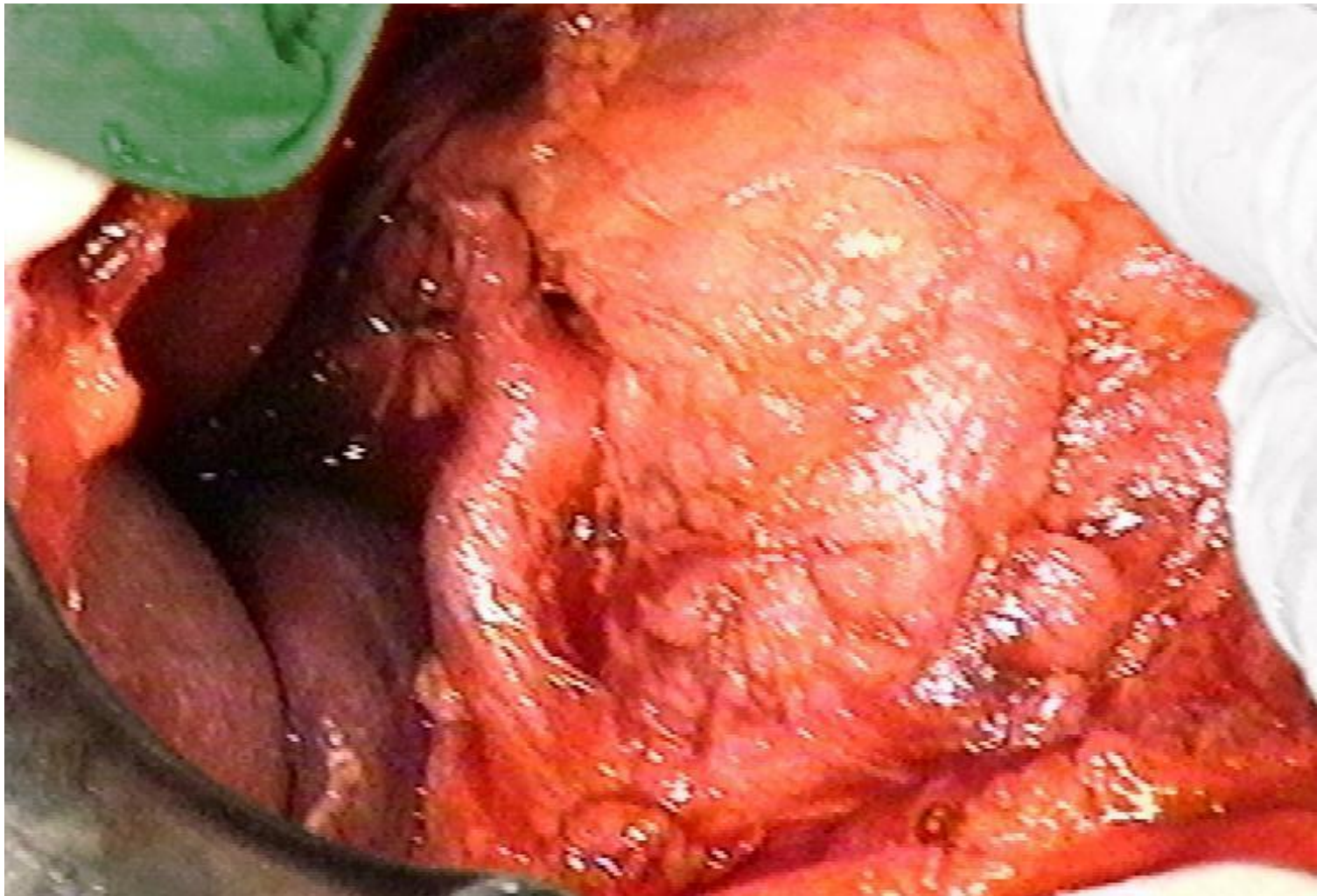
Лимфаденэктомия

- D0 – отсутствие лимфодиссекции либо неполное удаление перигастральных лимфатических узлов.
- D1 (стандартная лимфаденэктомия) – удаление перигастральных лимфатических узлов (№ 1–6).
- D2 (расширенная лимфаденэктомия) – полное удаление лимфатических узлов первого и второго порядка (№ 1–11).
- D3 (расширенная лимфаденэктомия) – полное удаление лимфатических узлов первого, второго и третьего порядка (№ 1–16).
- D4 (сверхрасширенная лимфаденэктомия, парааортальная лимфаденэктомия) – дополнительное удаление парааортальных лимфатических узлов от устья нижней брыжеечной артерии до бифуркации аорты (№ 16b2), а также лимфатических узлов № 17 и 18

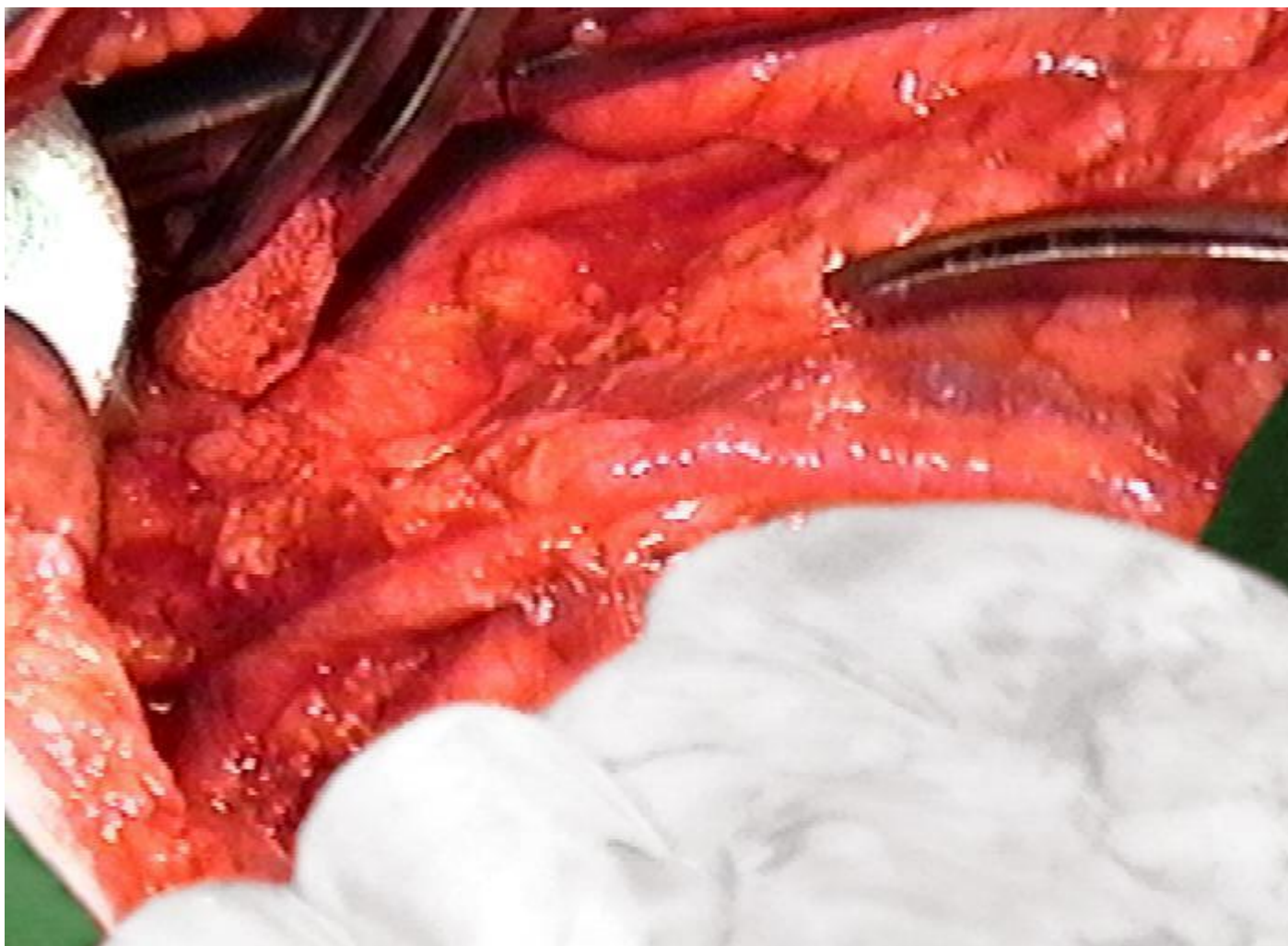
Группы лимфоузлов (Japanese Research Society for Gastric Cancer, 1998)

- ■ № 1 – правые паракардиальные лимфатические узлы.
- ■ № 2 – левые паракардиальные лимфатические узлы.
- ■ № 3 – лимфатические узлы вдоль малой кривизны.
- ■ № 4 – лимфатические узлы большой кривизны.
- ■ № 5 – надпривратниковые лимфатические узлы.
- ■ № 6 – подпривратниковые лимфатические узлы.
- ■ № 7 – лимфатические узлы вдоль левой желудочной артерии.
- ■ № 8 – лимфатические узлы вдоль общей печёночной артерии.
- ■ № 9 – лимфатические узлы вокруг чревного ствола.
- ■ № 10 – лимфатические узлы ворот селезёнки.
- ■ № 11 – лимфатические узлы вдоль селезёночной артерии.
- ■ № 12 – лимфатические узлы печёчно-двенадцатиперстной связки.
- ■ № 13 – лимфатические узлы позади головки поджелудочной железы.
- ■ № 14 – лимфатические узлы вдоль верхних брыжеечных сосудов.
- ■ № 15 – лимфатические узлы вдоль средних ободочных сосудов.
- ■ № 16 – парааортальные лимфатические узлы.
- ■ № 17 – лимфатические узлы на передней поверхности головки поджелудочной железы*.
- ■ № 18 – лимфатические узлы по нижнему краю поджелудочной железы*.
- ■ № 19 – поддиафрагмальные лимфатические узлы**.
- ■ № 20 – лимфатические узлы пищевода отверстия диафрагмы**.
- ■ № 110 – нижние параэзофагеальные лимфатические узлы**.
- ■ № 111 – диафрагмальные лимфатические узлы**.
- ■ № 112 – лимфатические узлы заднего средостения**.

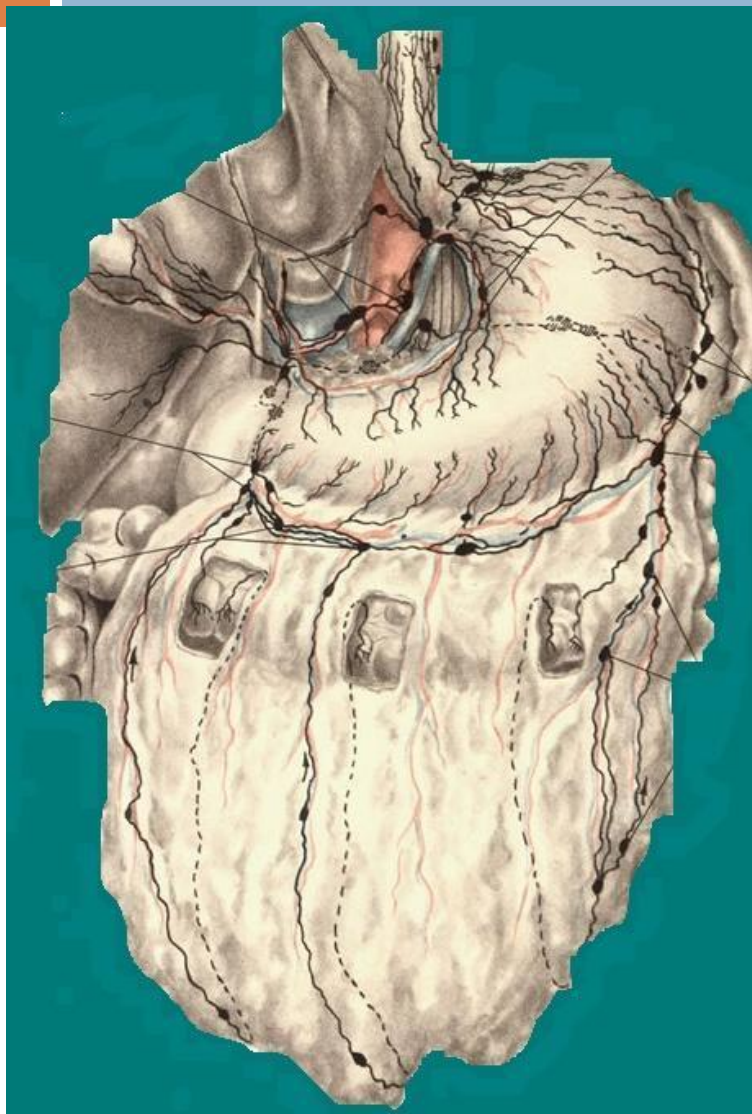
ЛАЭ по ходу общей печеночной артерии и чревного ствола



ЛАЭ по ходу селезеночной артерии



Хирургическое лечение



- При всех типах радикальных операций показано выполнение расширенной лимфаденэктомии (D2) – удаление всех лимфоузлов вокруг чревного ствола, общей печеночной и части селезеночной артерии, а также печеночно-двенадцатиперстной СВЯЗКИ

Послеоперационное ведение

- Дренирование брюшной полости в течение 4–5 дней после операции при отсутствии осложнений.
- Активизация больных со 2-х суток после операции, стимуляция кишечника – с 3-х.
- Зондовое питание (при установке зонда дистальнее анастомоза) проводят с 1-х суток после операции. Начало питания через рот с 4-х суток после ДСРЖ и не ранее 5-х суток после ГЭ и ПСРЖ с предварительным рентгенологическим контролем.
- Антибактериальная терапия препаратами широкого спектра действия в течение 5–6 дней при отсутствии осложнений.
- Антикоагулянтная терапия с использованием низкомолекулярных гепаринов в течение 7–14 дней под контролем коагулограммы

Лечение рака IV стадии

- Цель лечения больных генерализованным и нерезектабельным раком желудка – увеличение продолжительности и улучшение качества жизни больных.
- Монохимиотерапия малоэффективна
- Определённые успехи в лечении диссеминированного рака желудка в последние годы связаны с использованием комбинированной химиотерапии. Обычно используют следующие схемы:

FAM – 5-фторурацил, доксорубицин, митомицин.

FAP – 5-фторурацил, доксорубицин, цисплатин.

ECF – эпирубицин, цисплатин, 5-фторурацил.

ELF – этопозид, 5-фторурацил, лейковорин.

PELF – цисплатин, эпирубицин, лейковорин, 5-фторурацил.

FAMTX – 5-фторурацил, доксорубицин, метотрексат.

FUP – 5-фторурацил, цисплатин.

Лечение рака IV стадии

- **Паллиативная лучевая терапия** в дозе 40 Гр при нерезектабельном раке желудка позволяет уменьшить болевой синдром, остановить кровотечение, уменьшить дисфагию
- При невозможности выполнения паллиативной резекции или гастрэктомии (нерезектабельный процесс) производят **симптоматические операции**: наложение обходного анастомоза (при стенозе выходного отдела), гастро- и энтеростомию (при дисфагии), перевязку желудочных сосудов (при кровотечении).

Лечение рака IV стадии

□ Паллиативное эндоскопическое лечение.

- ✧ Эндоскопическая реканализация с использованием лазера позволяет облегчить дисфагию у 75–93% больных.
- ✧ Стентирование опухоли – альтернатива хирургическому шунтированию.
- ✧ Остановка кровотечения с помощью аргоноплазменной или лазерной коагуляции

□ Циторедуктивная хирургия.

- ✧ Выполнение перитонэктомии в сочетании с гипертермической внутрибрюшной химиотерапией у больных раком желудка с перитонеальной диссеминацией позволяет увеличить продолжительность жизни до 18 мес у ограниченного контингента больных.
- ✧ При единичных изолированных метастазах рака желудка в печень резекция последней позволяет достичь 5-летней выживаемости у 18–34% больных

Лекарственное лечение больных с отдаленными метастазами (M1) (Практические рекомендации РОКО, 2014)

- Больные с IV стадией заболевания являются кандидатами для проведения паллиативной химиотерапии. Обычно используются режимы, включающие цисплатин, фторурацил и антрациклины.
- Режимы CF и ECF на сегодняшний день являются наиболее распространенными. Доцетаксел повышает активность цисплатина /фторурацила у больных с ECOG 0-1, однако сопровождается значительным ростом токсичности.
- В классических режимах цисплатин (C) может быть заменен на оксалиплатин (O), а 5-фторурацил (F) – на капецитабин (X).

Схемы химиотерапии (РОКО, 2014)

ОБЯЗАТЕЛЬНЫЕ РЕКОМЕНДАЦИИ:

- Монохимиотерапия
 - 5-фторурацил: 800 мг/м²/сут в виде постоянной инфузии в течение 5 суток;
 - Капецитабин: 2500 мг/м²/сут, р.о. (в 2 приема) с 1-го по 14-й день, каждые 3 недели.
- Полихимиотерапия
 - CF: цисплатин 100 мг/м² в 1-й день + 5-фторурацил, длительные инфузии, 1000мг/м² / сут в 1-й – 5-й дни, каждые 4 недели;
 - ECF: эпирубицин 50 мг/м² либо доксорубицин 40мг/м² в 1-й день + цисплатин 60 мг/м² в 1-й день + 5-фторурацил 200 мг/м² / сутки, постоянная внутривенная инфузия, цикл повторяется каждые 3 недели.

Схемы химиотерапии (РОКО, 2014)

▣ РАСШИРЕННЫЕ РЕКОМЕНДАЦИИ:

- FOLFOX: оксалиплатин 100мг/м² в 1д. + лейковорин 200мг/м² 2-час. инфузия + 5-фторурацил 400мг/м² болюсно + 5-фторурацил 600мг/м² 22-час. инфузия в 1-й – 2-й дни каждые 2 недели;
- XP: цисплатин 80мг/м² в 1-й день + капецитабин 1000мг/м² 2 раза в день с 1-го по 14-й дни цикла, каждые 3 недели;
- EOX: эпирубицин 50 мг/м² либо доксорубицин 40мг/м² в 1-й день + оксалиплатин 130мг/м² в 1-й день + капецитабин 625мг/м² 2 раза в день постоянно, каждые 3 недели;
- CapOX (XELOX): оксалиплатин 130мг/м² в/в в 1 д. + капецитабин по 1000мг/м² 2 раза в день р.о. 1-й – 14-й дни, каждые 3 нед;
- DCF: доцетаксел 75 мг/м² в 1-й день + цисплатин 75 мг/м² в 1-й день + 5-фторурацил длительные инфузии 750мг/м² /сут в 1-й – 5-й дни, каждые 3 недели (только у молодых больных в хорошем общем состоянии, в специализированных центрах);
- XP + Trastuzumab: цисплатин 80мг/м² в 1-й день + капецитабин 1000мг/м² 2 раза в день с 1-го по 14-й дни цикла + трастузумаб 8 мг/кг (нагрузочная доза) в 1-й день, далее – в поддерживающей дозе 6 мг/кг в 1-й день, каждые 3 недели (только у больных с гиперэкспрессией HER2/neu в опухоли).

Химиолучевая терапия (РОКО, 2014)

- 5-фторурацил 425 мг/м² и лейковорин 20 мг/м² с 1-го по 5-й дни, далее с 28-го дня лучевая терапия 45 Гр (5 дней в неделю 5 недель фракциями по 1,8 Гр)
- + 5-фторурацил 400 мг/м² и лейковорин 20 мг/м² в первые 4 и последние 3 дня лучевой терапии.
- Далее через месяц после окончания лучевой терапии – 2 цикла: 5-фторурацил 425 мг/м² и лейковорин 20 мг/м² с 1-го по 5-й дни через 28 дней.

Прогноз

Прогноз при раке желудка определяется стадией заболевания и характером проведенного лечения.

■ В отсутствие лечения ни один больной не доживает до 5-летнего рубежа. Медиана выживаемости составляет 6 мес.

■ После радикального хирургического лечения 5-летняя выживаемость в зависимости от окончательной стадии заболевания составляет:

- ✧ IA – 95%;
- ✧ IB – 85%;
- ✧ II – 54%;
- ✧ IIIA – 37%;
- ✧ IIIB – 11%;
- ✧ IV – 7%.

Факторы неблагоприятного прогноза

- ■ Наличие опухоли по краю резекции.
- ■ Диффузно-инфильтративная форма роста (linitis plastica).
- ■ Инвазия сосудов.
- ■ Проксимальная локализация опухоли.
- ■ Молодой возраст.
- ■ Значительная потеря массы тела до начала лечения.

Профилактика

- сбалансированное питание, с достаточным и регулярным употреблением свежих фруктов и зеленых овощей, использование для хранения продуктов их замораживания вместо соления, копчения и консервирования;
- отказ от курения и регулярного употребления крепких алкогольных напитков;
- своевременное выявление и санация предопухолевых заболеваний.



БЛАГОДАРЮ
ЗА
ВНИМАНИЕ!

