



ОБЩЕРОССИЙСКИЙ СОЮЗ ОБЩЕСТВЕННЫХ ОБЪЕДИНЕНИЙ
АССОЦИАЦИЯ ОНКОЛОГОВ РОССИИ

**Клинические рекомендации по диагностике и лечению
больных раком прямой кишки**

Утверждено
на Заседании правления Ассоциации онкологов России

Москва 2014

Коллектив авторов (в алфавитном порядке):

**Алиев В.А., Артамонова Е.В., Барсуков Ю.А., Глебовская В.В., Гордеев С.С., Каракун А.М.,
Личиницер М.Р., Расулов А.О., Сагайдак И.В., Сидоров Д.В., Ткачев С.И., Трякин А.А.,
Федягин М.Ю., Шелыгин Ю.А.**

1. Принципы диагностики и обследования
 2. Определение, классификация
 - 2.1. Классификация по МКБ-Х
 - 2.2. Международная гистологическая классификация (ВОЗ 2010)
 - 2.3. Стадирование рака прямой кишки по системе TNM
 - 2.4 Стадирование по Kikuchi раннего рака прямой кишки
 3. Лечение
 - 3.1. Ранний рак прямой кишки 0-І стадии (Tis-T1sm1-2N0M0)
 - 3.2. Ранний локализованный рак прямой кишки (T1sm3-T2N0M0)
 - 3.3. Резектабельный локализованный и местнораспространённый рак прямой кишки I-ІІІ стадий (T1-2N1-2M0, T3-4N0-2M0)
 - 3.4. Нерезектабельный рак прямой кишки (T4N0-2M0)
 - 3.5. Генерализованный рак прямой кишки с резектабельными/потенциально резектабельными синхронными метастазами в печень или лёгкие (M1a)
 - 3.6. Генерализованный рак прямой кишки с нерезектабельными синхронными метастазами
 - 3.7. Метахронные резектабельные или потенциально резектабельные метастазы рака прямой кишки в печень или лёгкие
 - 3.8. Рак прямой кишки на фоне тяжёлой сопутствующей патологии
 - 3.9. Рецидив рака прямой кишки
 4. Методы лечения
 - 4.1. Эндоскопическое лечение раннего рака прямой кишки
 - 4.2. Хирургическое лечение
 - 4.2.1. Предоперационная подготовка
 - 4.2.2. Плановое хирургическое лечение
 - 4.2.3. Экстренное хирургическое лечение
 - 4.3. Комбинированное лечение
 - 4.4. Адьювантная химиотерапия
 - 4.5. Паллиативная химиотерапия
 - 4.6. Симптоматическая терапия
 5. Морфологическое исследование удалённого препарата
 6. Динамическое наблюдение, рецидивы
 7. Генетическое консультирование
- Приложение 1. Алгоритмы диагностики и лечения больных раком прямой кишки

1. Принципы диагностики и обследования.

Необходимый минимум обследования для постановки диагноза, определения клинической стадии и выработки лечебного плана должен включать в себя следующие процедуры:

- Анамнез и физикальный осмотр
- Тотальная колоноскопия с биопсией - наиболее информативный метод исследования при раке ободочной кишки, позволяющий непосредственно визуализировать опухоль, определить её размеры, локализацию и макроскопический тип, оценить угрозу осложнений (кровотечение, перфорация), а также получить материал для морфологического исследования. Для получения достаточного количества материала требуется выполнить несколько (3-5) биопсий стандартными эндоскопическими щипцами (В). План лечения не следует составлять до получения данных биопсии (С). При подслизистом инфильтративном росте опухоли возможен ложноотрицательный результат, что требует повторной глубокой биопсии. Чувствительность и специфичность метода возрастает при использовании современных технологий эндоскопической визуализации (увеличительной эндоскопии, узкоспектральной эндоскопии (NBI), хромоэндоскопии, флуоресцентной диагностики). Если тотальная колоноскопия не была выполнена на дооперационном этапе, ее необходимо провести в течение 3-6 месяцев после операции.
- МРТ малого таза перед планированием химиолучевой терапии и перед хирургическим лечением (В). МРТ малого таза позволяет определить локализацию, протяженность, глубину инвазии опухоли, оценить состояние регионарных лимфатических узлов. Протокол заключения МРТ малого таза при раке прямой кишки должен включать следующую информацию: размеры опухоли, глубину инвазии в стенку прямой кишки, минимальное расстояние от края опухоли до мезоректальной фасции, количество и размеры лимфатических узлов параректальной клетчатки, наличие МР-признаков их злокачественного поражения, наличие вовлечения мезоректальной фасции потенциально поражёнными лимфатическими узлами, наличие венозной инвазии, количество и размеры экстрафасциальных лимфатических узлов, наличие МР-признаков их злокачественного поражения; для рака нижнеампулярного

отдела прямой кишки – наличие инвазии внутреннего сфинктера/межсфинктерного пространства/наружного сфинктера/мышц поднимающих задний проход.

Современные режимы МРТ с использованием диффузно-взвешенных изображений могут повысить информативность проводимого исследования. Окончательное принятие решения о тактике лечения больных раком прямой кишки возможно только по результатам МРТ-исследования.

- УЗИ либо КТ органов брюшной полости и забрюшинного пространства с внутривенным контрастированием*
- Рентгенография грудной клетки либо КТ органов грудной клетки*
- Развернутый клинический и биохимический анализ крови
- ЭКГ
- Онкомаркеры РЭА, СА 19.9
- Оценка нутритивного статуса (см. клинические рекомендации по нутритивной поддержке при химиотерапии и лучевой терапии)

*КТ органов брюшной полости и грудной клетки является стандартом уточняющей диагностики при раке прямой кишки в большинстве развитых стран. На практике данные исследования могут быть отчасти заменены комплексным УЗИ органов брюшной полости и рентгенографией грудной клетки в двух проекциях у пациентов с небольшой местной распространенностью опухолевого процесса (**C**).

Дополнительные исследования, выполняемые при наличии клинических показаний:

- Ирригоскопия при невозможности выполнения тотальной колоноскопии (**B**).
- Трансректальное УЗИ при планировании местного иссечения T₁ опухолей прямой кишки и оценке вовлечения запирательного аппарата (**B**). Метод позволяет с высокой достоверностью определить глубину инвазии опухоли (T-стадия), особенно при ранних (T₁₋₂) стадиях заболевания. В других клинических ситуациях по информативности уступает МРТ малого таза (**I, B**).
- МРТ органов брюшной полости с внутривенным контрастированием выполняется при планировании резекции печени в случаях, когда КТ не позволяет в полной мере высказаться о распространенности процесса в печени (**B**).
- Анализ биоптата опухоли на мутацию RAS (экзоны 2; 3; 4 генов KRAS и NRAS), если диагностированы или заподозрены отдаленные метастазы adenокарциномы.
- Остеосцинтиграфия при подозрении на метастатическое поражение костей скелета.
- Биопсия метастазов под контролем УЗИ/КТ выполняется при подозрении на метастазы по данным КТ или МРТ в случаях, когда их подтверждение принципиально меняет тактику лечения.
- ПЭТ-КТ – выполняется при подозрении на метастазы по данным КТ или МРТ в случаях, когда их подтверждение принципиально меняет тактику лечения.
- Лапароскопия при подозрении на диссеминацию опухоли по брюшине
- МРТ или КТ головного мозга с внутривенным контрастированием при подозрении на метастатическое поражение головного мозга

При подготовке к хирургическому лечению с целью оценки функционального статуса по показаниям проводят дополнительные функциональные тесты: эхокардиографию, холтеровское мониторирование сердечной деятельности, исследование функции внешнего дыхания, УЗДГ сосудов шеи и вен нижних конечностей, исследование свёртывающей системы крови, анализы мочи, консультации кардиолога, эндокринолога, невропатолога и т.п.

2. Определение, классификация.

Рак прямой кишки – злокачественная опухоль, развивающаяся из клеток эпителия прямой кишки и локализующаяся в пределах 15 см от ануса при измерении ригидным ректоскопом (**C**). В клинической практике и при описании результатов научных исследований применяют следующие классификации рака прямой кишки.

2.1. Классификация МКБ-Х

C20 Злокачественное новообразование (ЗНО) прямой кишки.

2.2. Международная гистологическая классификация (ВОЗ 2010)

Эпителиальные опухоли

- I. Добропачественные опухоли
 - a. Тубулярная аденома.
 - b. Ворсинчатая аденома.
 - c. Тубуло-ворсинчатая аденома.
 - d. Аденоматозный полип.
- II. Интраэпителиальная неоплазия (дисплазия), связанная с хроническими воспалительными заболеваниями кишечника
 - a. Железистая интраэпителиальная неоплазия высокой степени.
 - b. Железистая интраэпителиальная неоплазия низкой степени.
- III. Рак*
 - a. Аденокарцинома.
 - b. Слизистая аденокарцинома**.

- c. Перстневидноклеточный рак***.
- d. Мелкоклеточный рак.
- e. Плоскоклеточный рак.
- f. Аденоплоскоклеточный рак.
- g. Медуллярный рак.
- h. Недифференцированный рак.

*Опухоли делятся на высоко- (более чем в 95 % клеток определяются железистые структуры), умеренно- (железистые структуры определяются в 50-95 % клеток), низкодифференцированные (железистые структуры определяются в 5-50 % клеток) и недифференцированные (железистые структуры определяются в <5 % клеток)

**Устанавливается, если >50 % объёма опухоли представлено внеклеточной слизью. Всегда расцениваются как низкодифференцированные.

***Устанавливается, если >50 % внутриклеточного объёма представлено слизью. Всегда расцениваются как низкодифференцированные.

2.3. Стадирование рака прямой кишки по системе TNM7 (2009)

Для рака прямой и ободочной кишки используется единая классификация.

Символ T (tumor) содержит следующие градации:

T_X – недостаточно данных для оценки первичной опухоли.

T_{is} – преинвазивная карцинома (интраэпителиальная инвазия или инвазия собственной пластинки слизистой оболочки).

T₁ – опухоль распространяется в подслизистый слой стенки кишки

T₂ – опухоль распространяется на мышечный слой, без прорастания стенки кишки.

T₃ – опухоль прорастает все слои стенки кишки с распространением в параректальную клетчатку, без поражения соседних органов.

Для опухолей, расположенных в верхнеампулярном и ректосигмоидном отделах прямой кишки (покрытых брюшиной), символ T₃ характеризует распространение опухоли до субсерозы (не прорастают серозную оболочку).

T₄ – опухоль прорастает в окружающие органы и ткани или серозную оболочку при локализации в верхнеампулярном и ректосигмоидном отделах прямой кишки (покрытых брюшиной).

T_{4a} – прорастание висцеральной брюшины

T_{4b} – прорастание в другие органы и структуры

Символ N (nodes) указывает на наличие или отсутствие метастазов в регионарных лимфатических узлах

N_X – недостаточно данных для оценки регионарных лимфатических узлов.

N₀ – поражения регионарных лимфатических узлов нет.

N₁ – метастазы в 1-3 (включительно) регионарных лимфатических узлах.

N_{1a} – метастазы в 1 регионарном лимфатическом узле.

N_{1b} – 2-3 лимфатических узла.

N_{1c} – диссеминаты в брыжейке без поражения регионарных лимфатических узлов

N₂ – метастазы в более чем 3-х регионарных лимфатических узлах.

N_{2a} – поражено 4-6 лимфатических узлов.

N_{2b} – поражено 7 и более лимфатических узлов.

Символ M (metastases) характеризует наличие или отсутствие отдаленных метастазов

M₀ – отдаленных метастазов нет.

M₁ – наличие отдаленных метастазов.

M_{1a} – наличие отдаленных метастазов в одном органе.

M_{1b} – наличие отдаленных метастазов более чем в одном органе или по брюшине.

Группировка по стадиям

| Стадия | T | N | M |
|--------|-----------|---------|--------|
| 0 | is | 0 | 0 |
| I | 1, 2 | 0 | 0 |
| II | 3, 4 | 0 | 0 |
| IIА | 3 | 0 | 0 |
| IIВ | 4a | 0 | 0 |
| IIС | 4b | 0 | 0 |
| III | Любая | 1, 2 | 0 |
| IIIА | 1, 2 1 | 1 2a | 0 0 |
| IIIВ | 3, 4a | 1 | 0 |

| | | | |
|------|-------|-----------|----|
| | 2, 3 | 2а | 0 |
| IIIС | 4b | 1, 2а, 2b | 0 |
| | 4a | 2а | 0 |
| | 3, 4a | 2b | 0 |
| IV | Любая | Любая | 1 |
| IVa | Любая | Любая | 1а |
| IVb | Любая | Любая | 1b |

Определение регионарных лимфатических узлов в зависимости от локализации опухоли:

| Локализация опухоли | Регионарные лимфатические узлы |
|---------------------|--|
| Прямая кишка | Вдоль <i>a. rectalis superior</i> , лимфатические узлы мезоректума, латеральные сакральные, пресакральные, обтураторные, вдоль <i>a. mesenterica inferior</i> , <i>a. iliaca interna</i> |

2.4 Стадирование по Kikuchi раннего рака прямой кишки

При планировании местного иссечения Т₁ рака прямой кишки предлагается детальное стадирование заболевания по следующим критериям на основании данных МРТ и ТРУЗИ:

T_{1sm1} – глубина инвазии подслизистого слоя до 1/3.

T_{1sm2} – умеренная глубина инвазии подслизистого слоя – до 2/3

T_{1sm3} – полная инвазия опухолью всего подслизистого слоя

При установке стадии T_{1sm3} риск поражения регионарных лимфатических узлов достигает 20-27% и, при отсутствии клинических противопоказаний, пациентам должна предлагаться операция в объеме тотальной или частичной мезоректумэктомии. Окончательное стадирование по Kikuchi проводится по результатам гистологического исследования после удаления опухоли.

3. Выбор метода лечения с учетом стадии заболевания. Прогностические группы.

Основной методом радикального лечения больных раком прямой кишки – хирургическое вмешательство, дополняемое адъювантной/неoadъювантной терапией. Все больные могут быть разделены на следующие прогностические группы:

3.1. Ранний рак прямой кишки 0-І стадии (T_{is}-T_{1sm1-2}N₀M₀). Особенность – благоприятный прогноз (5-летняя выживаемость более 90%) и возможность применения органосохранных и функционально-щадящих способов лечения (эндоскопическая резекция слизистой) с высокой эффективностью (**ІВ**).

Показания к проведению органосохранного лечения (B):

- размеры опухоли < 3 см,
- поражение не более 30 % окружности кишки,
- подвижность образования,
- умеренно- или высокодифференцированная аденокарцинома.

Трансанальная эндоскопическая резекция (ТЕО, ТЕМ, ТАМИС) должна сопровождаться полнослойным иссечением стенки кишки с прилежащей мезоректальной клетчаткой и последующим ушиванием оставшегося дефекта.

При выявлении после морфологического исследования удалённой трансанально опухоли факторов негативного прогноза выполняется стандартная операция с тотальной мезоректумэктомией (ТМЭ). Факторы негативного прогноза:

- стадия ≥pT1sm3,
- поражение краёв резекции,
- сосудистая или периневральная инвазия,
- низкодифференцированная или слизистая аденокарцинома

Адъювантная терапия не проводится.

3.2. Ранний локализованный рак прямой кишки (T_{1sm3-2}N₀M₀). Прогноз также благоприятен (5-летняя выживаемость может достигать более 90 %). Основной вид лечения – хирургический, без использования комбинированных методов. Объем операции – тотальная или частичная мезоректумэктомия в зависимости от локализации опухоли. Адъювантная химиотерапия не проводится. При выявлении после операции

- поражения опухолью циркулярного края резекции,
- pT₃ или
- pT₁₋₃N₁₋₂

назначается послеоперационная химиолучевая терапия. Дистанционная конформная лучевая терапия проводится ежедневно с РОД 2 Гр, СОД 44 Гр на зоны регионарного метастазирования, включая

пресакральные, парапретальные, обтураторные, внутренние подвздошные, нижние брыжеечные лимфоузлы. На ложе удаленной опухоли, без перерыва в лечении, СОД составляет 50 Гр в комбинации с фторпиримидинами. Химиолучевая терапия проводится в самостоятельном виде, либо в комбинации с адьювантной химиотерапией (см. разделы 4.3, 4.4); (I, A).

3.3. Резектабельный локализованный и местнораспространенный рак прямой кишки I–III стадий ($T_{1-2}N_{1-2}M_0$, $T_{3-4}N_{0-2}M_0$)

Все больные данной группы подлежат проведению предоперационной лучевой/химиолучевой терапии и последующего радикального хирургического лечения (I, A).

- При локализации опухоли в верхне- или среднеампулярном отделе и отсутствии вовлечения циркулярных краев резекции (на основании данных МРТ) возможны два варианта предоперационной терапии:

1) курс дистанционной конформной лучевой терапии. РОД на первичную опухоль и зону регионарного метастазирования 5 Гр, 5 фракций до СОД 25 Гр в течение 5 последовательных дней с последующим хирургическим лечением в течение 3 дней; допустимо увеличение временного интервала перед операцией до 4-6 недель;

2) курс дистанционной конформной лучевой терапии в комбинации с химиотерапией фторпиримидинами. Лучевая терапия РОД 2 Гр, СОД 44 Гр на зоны регионарного метастазирования. СОД 50-54 Гр на первичную опухоль. Лечение ежедневно, 5 раз в неделю, фотонами 6-18 МэВ (см. раздел 4.3). Хирургическое вмешательство планируется через 6-8 недель после окончания курса химиолучевой терапии.

- При подозрении на вовлечение потенциальных циркулярных краев резекции по данным предоперационного обследования (МРТ) или низко расположенных опухолях, показан курс дистанционной конформной лучевой терапии в комбинации с химиотерапией фторпиримидинами. Лучевая терапия РОД 2 Гр, СОД 44 Гр на зоны регионарного метастазирования. СОД 54 Гр на первичную опухоль. Лечение ежедневно, 5 раз в неделю, фотонами 6-18 МэВ (см. раздел 4.3). Хирургическое вмешательство планируется через 6-8 недель после окончания курса химиолучевой терапии. (I,A). У пациентов старческого возраста с тяжёлыми сопутствующими заболеваниями допустимо проведение дистанционной конформной лучевой терапии РОД 5 Гр, СОД 25 Гр в течение 5 последовательных дней с пролонгированным интервалом (6-10 недель) до оценки эффекта и решения вопроса о проведении хирургического вмешательства (C).

Адьювантная химиотерапия назначается пациентам с cT_4N_0 или $cT_{1-4}N^+$ (см. раздел 4.4). При pT_3 или $pT_{1-3}N_{1-2}$ в случае, если лучевая терапия не была проведена до операции, она проводится после хирургического вмешательства (курс дистанционной конформной лучевой терапии в комбинации с химиотерапией фторпиримидинами. Лучевая терапия РОД 2 Гр, СОД 44 Гр на зоны регионарного метастазирования. СОД 54 Гр на первичную опухоль. Лечение ежедневно, 5 раз в неделю, фотонами 6-18 МэВ (см. раздел 4.3) в самостоятельном виде (при pT_3N_0), либо в комбинации с адьювантной химиотерапией (см. раздел 4.4)

3.4. Нерезектабельный рак прямой кишки ($T_4N_{0-2}M_0$)

Вколоченные неподвижные опухоли, врастаящие в окружающие органы и ткани, когда исходная возможность выполнения резекции в объеме R0 сомнительна. Всем пациентам этой группы на первом этапе лечения показано проведение мелкофракционной дистанционной конформной лучевой терапии в комбинации с химиотерапией фторпиримидинами. Лучевая терапия РОД 2 Гр, СОД 44 Гр на зоны регионарного метастазирования. СОД 54 Гр на первичную опухоль. Лечение ежедневно, 5 раз в неделю, фотонами 6-18 МэВ (см. раздел 4.3). Через 6-8 недель после окончания курса химиолучевой терапии повторно выполняется МРТ малого таза, оценивается операбельность опухоли (B). Дальнейшие варианты лечения включают попытку радикального хирургического лечения, паллиативное хирургическое лечение, паллиативную лекарственную терапию или продолжение лучевой терапии до СОД 70 Гр. У пациентов старческого возраста с тяжёлыми сопутствующими заболеваниями допустимо проведение дистанционной конформной лучевой терапии РОД 5 Гр, СОД 25 Гр в течение 5 последовательных дней с пролонгированным интервалом (6-10 недель) до оценки эффекта и решения вопроса о проведении хирургического вмешательства (C).

3.5. Генерализованный рак прямой кишки с резектабельными/потенциально резектабельными синхронными метастазами в печень или лёгкие (M1a)

При исходной возможности выполнения R0 резекции метастазов рака прямой кишки в печень или лёгкие, а также при переходе метастатического поражения этих органов в резектабельное состояние в процессе химиотерапевтического лечения проведение хирургического лечения в объеме R0 может обеспечить 5-летнюю выживаемость у 30-50 % пациентов. Все больные с изолированным метастатическим поражением печени/лёгких на долечебном этапе должны обсуждаться совместно с торакальными хирургами/хирургами-гепатологами.

Хирургическое вмешательство в объеме R0 необходимо выполнять, как только метастазы станут резектабельными. Пролонгация химиотерапии может приводить к повышению частоты токсических поражений печени, а также к «исчезновению» части метастазов, что затрудняет их идентификацию хирургом во время резекции. Радиочастотная абляция (РЧА) метастазов в печень или стереотаксическое лучевое воздействие может применяться как дополнение к резекции для достижения радиальности вмешательства, так и самостоятельно при невозможности хирургического лечения. Добавление моноклональных антител к химиотерапии не показано при резектабельных метастазах, так как может ухудшать отдаленные результаты (II, B). В то же время при потенциально резектабельных очагах, когда в случае объективного ответа есть шанс выполнить R0/R1 резекцию, их применение оправдано (II, B). При близком расположении метастатических очагов в печени к магистральным структурам, высоком риске их прогрессирования и перехода в нерезектабельное состояние на первом этапе лечения, по решению консилиума, возможно хирургическое вмешательство на печени (при условии отсутствия

симптомов со стороны первичной опухоли). Для остальных пациентов тактика лечения зависит от исходной стадии сТН.

- a. **сT₁₋₂N₀** – показано проведение системной химиотерапии двойными комбинациями (FOLFIRI). После 4-6 курсов лечения выполняется одновременное или последовательное удаление метастазов и первичной опухоли. Альтернативой может являться проведение хирургического этапа лечения (удаление метастазов и первичной опухоли). В дальнейшем, при рT₁₋₂N₀ проводится адьювантная химиотерапия двойными комбинациями, с включением фторпиrimидинов и оксалиплатина (FOLFOX, XELOX) до общей продолжительности 6 месяцев, а при рT₃₋₄N₁₋₂ – химиолучевая терапия РОД 2 Гр, СОД 44 Гр на зону регионарного метастазирования. СОД 54 Гр на первичную опухоль. Лечение ежедневно, 5 раз в неделю, фотонами 6-18 МэВ на фоне монохимиотерапии фторпиrimидинами (см.раздел 4.3).
- b. **сT_{1-3N1-2}.** При опухолях, расположенных в средне- и верхнеампулярном отделах (6-15 см) на первом этапе возможно применение следующих подходов:
 - а) предоперационной лучевой терапии в самостоятельном варианте (дистанционная конформная лучевая терапия РОД на первичную опухоль и зону регионарного метастазирования 5 Гр, 5 фракций до СОД 25 Гр в течение 5 последовательных дней с последующей химиотерапией двойными комбинациями на протяжении ~3 месяцев.
 - б) химиолучевой терапии (дистанционная конформная лучевая терапия РОД 2 Гр, СОД 44 Гр на зону регионарного метастазирования. СОД 54 Гр на первичную опухоль). Лечение ежедневно, 5 раз в неделю, фотонами 6-18 МэВ на фоне монохимиотерапии фторпиrimидинами или в комбинации с оксалиплатином (еженедельно 50 мг/м² в/в в течение курса лечения) (С) с целью лучшего контроля отдаленных метастазов).
 - в) при высокорасположенных опухолях сT₁₋₂ или T₃ с инвазией не более 5 мм и единичных N⁺ можно отказаться от проведения лучевой терапии, ограничившись химиотерапией (до операции проводится 4-6 курсов лечения двойными комбинациями (FOLFOX, XELOX, FOLFIRI)).
 - г) При возможности выполнения симультанного вмешательства на прямой кишке и печени допустимо начинать с хирургического лечения. После завершения предоперационной терапии одновременно или последовательно с удалением первичной опухоли проводится хирургическое удаление метастазов. В дальнейшем проводится адьювантная химиотерапия двойными комбинациями, с включением фторпиrimидинов и оксалиплатина (FOLFOX, XELOX) до общей продолжительности 6 месяцев.
- c. При низко расположенных (ниже 5 см) опухолях обязательно включение в план лечения дистанционной конформной лучевой терапии в комбинации с химиотерапией фторпиrimидинами. Лучевая терапия РОД 2 Гр, СОД 44 Гр на зону регионарного метастазирования. СОД 54 Гр на первичную опухоль. Лечение ежедневно, 5 раз в неделю, фотонами 6-18 МэВ (см. раздел 4.3). Возможно начало терапии и с химиотерапии двойными комбинациями для контроля отдаленных метастазов (проводится 4-6 курсов лечения двойными комбинациями (FOLFOX, XELOX, FOLFIRI), а лучевую терапию провести после нее. После завершения предоперационной терапии одновременно или последовательно с удалением первичной опухоли проводится хирургическое удаление метастазов. В дальнейшем проводится адьювантная химиотерапия двойными комбинациями, с включением фторпиrimидинов и оксалиплатина (FOLFOX, XELOX) до общей продолжительности 6 месяцев.
- d. **сT₄** – показано проведение пролонгированной дистанционной конформной лучевой терапии РОД 2 Гр, СОД 44 Гр на зону регионарного метастазирования, СОД 54-60 Гр на первичную опухоль. Лечение ежедневно, 5 раз в неделю, фотонами 6-18 МэВ на фоне химиотерапии фторпиrimидинами или в комбинации с оксалиплатином (еженедельно 50 мг/м² в/в в течение курса лечения) с целью лучшего контроля отдаленных метастазов. Возможно начало терапии и с химиотерапии двойными комбинациями для контроля отдаленных метастазов, продолжив химиолучевую терапию после. В случае эффекта со стороны первичной опухоли показано, в зависимости от состояния больного и объема вмешательства, симультанное или последовательное хирургическое вмешательство. В случае осложненного течения со стороны первичной опухоли (кровотечение, непроходимость), перед химиолучевой терапией необходимо рассмотреть вопрос о колостомии/стентировании прямой кишки, как альтернативы паллиативной резекции прямой кишки. У пациентов старческого возраста с тяжелыми сопутствующими заболеваниями допустимо проведение дистанционной конформной лучевой терапии РОД 5 Гр, СОД 25 Гр в течение 5 последовательных дней с пролонгированным интервалом (6-10 недель) до оценки эффекта и решения вопроса о проведении хирургического вмешательства (С).

3.6. Генерализованный рак прямой кишки с нерезектабельными синхронными метастазами. При наличии нерезектабельных (потенциально резектабельных) метастазов показано проведение максимально эффективной химиотерапии, задачей которой является достижение объективного эффекта и перевод нерезектабельных метастазов в резектабельные. Показано применение двойных комбинаций (FOLFOX, XELOX или FOLFIRI). В случае отсутствия мутации RAS возможно добавление к режимам химиотерапии FOLFIRI или FOLFOX (но не XELOX или FLOX) анти-EGFR моноклональных антител, что позволяет увеличить частоту выполнения R0-резекций печени. Альтернативой является добавление бевацизумаба к любому двойному режиму химиотерапии (вне зависимости от мутации RAS), что повышает частоту выраженного лекарственного патоморфоза по сравнению с одной химиотерапией. Другой возможной опцией повышения резектабельности является применение «тройной» комбинации FOLFOXIRI, к которой возможно добавление МКА, однако более высокая токсичность режима требует осторожности при его назначении. Внутриартериальная химиотерапия остается экспериментальным методом и не рекомендуется к рутинному применению в первой линии терапии. Различные методы эмболизации печеночной артерии, внутриартериальная химиотерапия могут применяться у отдельных

пациентов с изолированным или преобладающим метастатическим поражением печени при исчерпанности возможностей системной терапии. Больные, у которых ответ на лечение недостаточен для перевода опухоли в резектабельное состояние, подлежат паллиативному лекарственному лечению. Вопрос об удалении первичной опухоли решается индивидуально с учётом риска развития связанных с ней осложнений. При условии хорошего ответа на проводимую терапию проводится повторная оценка резектабельности метастатических очагов.

3.7. Метахронные резектабельные или потенциально резектабельные метастазы рака прямой кишки в печень или лёгкие. При исходной возможности выполнения R0 резекции метастазов рака прямой кишки в печень или лёгкие, а также при переходе метастатического поражения этих органов в резектабельное состояние в процессе химиотерапевтического лечения проведение хирургического лечения в объёме R0 может обеспечить 5-летнюю выживаемость у 30-50 % пациентов. При исходной резектабельности метастатических очагов наиболее оправданной тактикой является проведение на первом этапе хирургического лечения с послеоперационной химиотерапией двойными (FOLFOX, XELOX) комбинациями препаратов (**П, В**). Альтернативой данному подходу является проведение периоперационной (около 3 мес. терапии FOLFOX или XELOX до резекции печени и столько же после неё) химиотерапии (**П, В**).

При распространённом опухолевом процессе в печени, делающем невозможным/сомнительным выполнение R0-резекции, показано проведение максимально активной терапии для перевода этих метастазов в резектабельные. Обычно применяют двойные комбинации химиопрепаратов-(FOLFOX, XELOX, FOLFIRI) с возможным добавлением (принципы лечения указаны выше) МКА (**А**). Другой возможной опцией повышения резектабельности является применение «тройной» комбинации FOLFOXIRI, к которой возможно добавление МКА, однако более высокая токсичность режима требует осторожности при его назначении. При проведении периоперационной химиотерапии общая продолжительность химиотерапевтического лечения должна составлять 6 месяцев.

3.8. Рак прямой кишки на фоне тяжёлой сопутствующей патологии (функционально неоперабельный). Риск проведения операции превышает риск, связанный с прогрессированием онкологического заболевания. Решение о наличии противопоказаний к хирургическому лечению может приниматься только на консилиуме с участием хирурга, терапевта, анестезиолога, реаниматолога. Больные данной группы подлежат паллиативному лекарственному лечению либо симптоматической терапии. Возможно стентирование опухоли или формировании разгрузочной кишечной стомы.

3.9. Рецидив рака прямой кишки. Если лучевая терапия не проводилась при лечении первичной опухоли – показано проведение предоперационной дистанционной конформной лучевой терапии РОД 2 Гр, СОД 44 Гр на зону регионарного метастазирования, СОД 54 Гр на зону рецидива. Лечение ежедневно, 5 раз в неделю, фотонами 6-18 МэВ на фоне химиотерапии фторпиримидинами (см. раздел 4.3). Даже если пациенту ранее проводилась лучевая терапия, необходимо рассмотреть вопрос о возможности дополнительного облучения или локального стереотаксического лучевого воздействия. Операцию выполняют через 6-8 недель после химиолучевой терапии. В случае невозможности проведения лучевой терапии и выполнения хирургического вмешательства проводят паллиативную химиотерапию.

Выбор лечебной тактики осуществляется на мультидисциплинарном консилиуме с участием хирурга-проктолога, гепатохирурга, лучевого терапевта и химиотерапевта, на основании результатов дооперационного обследования с определением клинической стадии заболевания.

4. Рекомендации по лечению больных.

4.1 Эндоскопическое лечение раннего рака прямой кишки.

Показания (**В**):

- Тубуло-виллёзные аденоны с тяжёлой степенью дисплазии эпителия.
- Аденокарциномы с инвазией в пределах слизистого/неполной толщины подслизистого слоя по данным УЗИ/МРТ.
- Умеренная или высокая степень дифференцировки аденокарцином.
- Размеры опухоли < 3 см.
- Поражение не более 30 % окружности кишки.
- Подвижность образования.

При выявлении после окончательного морфологического исследования удалённого препарата факторов негативного прогноза показано выполнение операции в объёме мезоректумэктомии. Факторы негативного прогноза:

- низкодифференцированная или слизистая аденокарцинома;
- лимфоваскулярная инвазия;
- периневральная инвазия;
- стадия $\geq pT_{1sm3}$;
- поражение краёв резекции.

Возможные вариантами эндоскопического лечения тубуло-виллёзных аденона при недоступности трансанальной эндоскопической микрохирургии:

- эндоскопическая полипэктомия;
- эндоскопическая подслизистая резекция.

Однако использование этих методик связано с большим риском положительного края резекции и рецидивов.

Наиболее частые осложнения эндоскопического лечения – болевой синдром, кровотечение, перфорация.

4.2 Хирургическое лечение.

4.2.1. Предоперационная подготовка.

Перед операцией у всех больных раком прямой кишки необходимо получить информированное согласие на проведение хирургического вмешательства и формирование (даже если это не предполагается в плане операции) колостомы (**C**). Рутинное проведение механической подготовки кишечника не влияет на число осложнений по данным рандомизированных исследований, но может выполняться на усмотрение оперирующего хирурга (**B**).

4.2.2. Плановое хирургическое лечение.

Стандартными объёмами операции являются чрезбрюшная резекция прямой кишки, низкая чрезбрюшная резекция прямой кишки, брюшно-анальная резекция прямой кишки, операция Гартмана, брюшно-промежностная экстирпация прямой кишки. Мобилизация прямой кишки должна выполняться только острым путём с соблюдением принципов тотальной или частичной мезоректумэктомии (необходим удаление мезоректума не менее 5 см дистальнее опухоли) с сохранением тазовых вегетативных нервов (**B**). При распространении опухоли за пределы мезоректальной фасции показано экстрафасциальное удаление прямой кишки. Дистальная граница резекции должна составлять не менее 2 см по стенке кишки и не менее 5 см по мезоректальной клетчатке из-за риска ретроградного лимфогенного метастазирования.

Нижняя брыжеечная артерия должна быть лигирована непосредственно под местом отхождения левой ободочной артерии. Более высокая перевязка питающего сосуда не влияет на отдалённые результаты лечения, однако допускается, с раздельной высокой перевязкой нижней брыжеечной артерии и вены при необходимости мобилизации левого изгиба. При этом следует сохранять преаортальное и нижнее брыжеечное вегетативные нервные сплетения. Рутинное выполнение расширенной аорто-подвздошно-тазовой лимофодиссекции не рекомендуется. При выполнении тотальной мезоректумэктомии (локализация опухоли ниже 10 см от края ануса) рекомендуется формировать превентивную коло- или илеостому на усмотрение оперирующего хирурга. После тотальной мезоректумэктомии операция может завершаться формированием тазового толстокишечного резервуара или анастомоза «бок-в-конец» для улучшения функциональных результатов лечения.

Выполнение экстравасклярной экстирпации прямой кишки показано пациентам с подтверждённым МРТ врастанием опухоли в висцеральную фасцию или мышцы тазового дна.

4.2.3. Экстренное хирургическое лечение.

У пациентов с кишечной непроходимостью, вызванной раком прямой кишки, следует ограничивать хирургическое лечение формированием двухствольной трансверзо- или сигмостомы с целью проведения последующего хирургического лечения. У пациентов с кровотечением и перфорацией, вызванными раком прямой кишки, показано выполнение оперативного вмешательства с соблюдением принципов тотальной мезоректумэктомии. Предпочтение следует отдавать формированию временной или постоянной кишечной стомы. В отдельных случаях, при условии наличия в клинике достаточного опыта и оборудования, разрешение непроходимости возможно путём стентирования с последующей подготовкой пациента к плановому хирургическому или комбинированному лечению (**C**).

4.3 Комбинированное лечение.

При лечении рака прямой кишки с T_3N_0 или $cT_{1-3}N_{1-2}$ с локализацией в верхне- или среднеампулярном отделе и отсутствии поражения потенциального циркулярного края резекции по данным МРТ, оптимальным является проведение курса дистанционной конформной лучевой терапии. РОД на первичную опухоль и зону регионарного метастазирования 5 Гр, 5 фракций до СОД 25 Гр в течение 5 последовательных дней с последующим хирургическим лечением в течение 3 дней (**I, A**) или через 4-6 недель (**B**). При технической доступности возможно дополнение курса лучевой терапии использованием локальной гипертермии в дни 3; 4; 5 при температуре 41-43 °C в течение 60 мин (**C**). При подозрении на вовлечение потенциального циркулярного края резекции по данным предоперационного обследования или низко расположенных опухолях, показано проведение пролонгированной химиолучевой терапии (дистанционной конформной лучевой терапии в комбинации с химиотерапией). Лучевая терапия РОД 2 Гр, СОД 44 Гр на зону регионарного метастазирования. СОД 54 Гр на первичную опухоль (**I, A**). Лечение ежедневно, 5 раз в неделю, фотонами 6-18 МэВ на фоне химиотерапии фторпиримидинами (табл. 1)). При технической доступности возможно дополнение курса лучевой терапии использованием локальной гипертермии после СОД 16 Гр 2 раза в неделю с интервалом 72 часа при температуре 41-43 °C в течение 60 минут, всего 4-5 сеансов (**C**). Хирургическое вмешательство проводится через 6-8 недель после завершения химиолучевой терапии. Объём облучения на зону регионарного метастазирования должен включать пресакральные, парапректальные, обтураторные, внутренние подвздошные, нижние брыжеечные лимфузлы. Начинается дистанционная лучевая терапия с объемного 3D-планирования и выполняется по технологии конформной лучевой терапии. Предлучевая топометрическая подготовка включает в себя выполнение КТ и МРТ исследований, на основании чего формируется план облучения. Точность воспроизведения условий лучевой терапии контролируется с помощью системы порталной визуализации. Возможно проведение лучевой терапии на протонных ускорителях энергией 70-250 МэВ с использованием протонных комплексов.

Добавление в режимы химиолучевой терапии оксалиплатина, иринотекана и моноклональных антител не улучшает результаты.

При местно-распространенных **неоперабельных** опухолях (cT_4N_{0-2}) на первом этапе обязательно проводится одновременная химиолучевая терапия (50-54 Гр по 2 Гр за фракцию на фоне терапии фторпиримидинами (табл. 1)). Хирургическое вмешательство проводится через 6-8 недель после завершения химиолучевой терапии в случае объективного ответа.

Таблица 1.

Режимы фторпиримидинов, применяемые в одновременной химиолучевой терапии рака прямой кишки.

| Схема химиотерапии | Препарат | Доза | Путь введения | Дни приема | Длительность цикла, дни | Количество циклов |
|--------------------|--|------------------------|---------------|--|--------------------------------------|------------------------------------|
| Мейо | Лейковорин | 20 мг/м ² | в/в струйно | 1-4 | На 1-й и 5-й неделях лучевой терапии | 2 |
| | 5-фторурацил | 400 мг/м ² | | | | |
| | Непрерывная инфузия 5-фторурацила 225 мг/м ² в/в непрерывно | | | 5 (в дни лучевой терапии) или 7 дней в неделю в зависимости от переносимости | на протяжении всей лучевой терапии | на протяжении всей лучевой терапии |
| | Капецитабин | 1650 мг/м ² | внутрь | | | |

В сравнении с **послеоперационной химиолучевой** терапией эффективность предоперационной химиолучевой терапии выше, а токсичность меньше, поэтому применение послеоперационной лучевой терапии (54 Гр по 2 Гр за фракцию на фоне терапии фторпиримидинами (табл.1)) допустимо только у пациентов, которым по каким-либо причинам такое лечение не было выполнено на дооперационном этапе или при выявлении положительного циркулярного края резекции после хирургического лечения (II, A).

В случае, когда пациенту показано проведение и адъювантной химиотерапии (T₁₋₄N₁₋₂) возможны два варианта лечения:

- 1) (предпочтительнее) проведение 2 мес. адъювантной химиотерапии (см. раздел 4.4), далее химиолучевой терапии (54 Гр по 2 Гр за фракцию на фоне терапии фторпиримидинами (табл.1)) с последующими 2 месяцами адъювантной химиотерапии. Общая продолжительность данного лечения должна составлять 6 месяцев.
- 2) Допустимо проведение химиолучевой терапии (54 Гр по 2 Гр за фракцию на фоне терапии фторпиримидинами (табл.1)) с последующей адъювантной химиотерапией до общей продолжительности лечения 6 месяцев.

4.4 Адъювантная химиотерапия

Адъювантная химиотерапия назначается пациентам с cT₄N₀ или cT₁₋₄N⁺ (A). Даже если в результате проведенного предоперационного химиолучевого лечения имеет место уменьшение стадии вследствие объективного эффекта, необходимо проводить адъювантную химиотерапию, исходя из данных предоперационного стадирования. Общая продолжительность адъювантной химиотерапии, включая пред- или послеоперационную химиолучевую терапию, должна составлять 6 месяцев. Обнаруженная микросателлитная нестабильность¹ опухоли при II стадии свидетельствует о хорошем прогнозе и проведение химиотерапии, как правило, не требуется (C).

Минимальный объем химиотерапии при II-III стадии включает в себя фторпиримидины, которые можно применять в различных вариантах: струйно (режим клиники Мейо, Roswell Park), инфузионный (режимы De Gramont, AIO) или перорально (капецитабин) (табл. 2). Струйные режимы 5-фторурацила обладают большей токсичностью, но не меньшей эффективностью в адъювантной терапии, чем инфузионные.

Табл. 2. Режимы фторпиримидинов, применяемые в лечении колоректального рака.

| Режим | Схема |
|--------------|--|
| Клиники Мейо | ЛВ 20 мг/м ² в/в струйно с последующим блюском 5-ФУ 425 мг/м ² , 1-5 дни. Начало очередного курса на 29-й день. |
| Roswell Park | ЛВ 500 мг/м ² в/в 2-часовая инфузия с последующим блюском 5-ФУ 500 мг/м ² . Еженедельно в течение 6 недель с последующим 2-недельным перерывом. |
| AIO | ЛВ 500 мг/м ² в/в в течение 2 часов с последующей 24-часовой инфузией 5-ФУ 2600 мг/м ² . |

¹ Терапия фторпиримидинами неэффективна

| | |
|--|---|
| | Еженедельно, длительно. |
| Модифицированный LV5FU2 (модифицированный режим De Gramont) | ЛВ 400 мг/м ² в/в в течение 2 часов с последующим болясом 5-ФУ 400 мг/м ² и с последующей 46-часовой инфузией 5-ФУ 2400 мг/м ² (по 1200 мг/м ² в сутки). Начало очередного курса на 15-й день. |
| капецитабин | 2500 мг/м ² в сутки внутрь 1-14 дни. Начало очередного курса на 22-й день. |

**Оптимальны
й**

объем адьювантной химиотерапии при II-III стадии включает в себя комбинацию оксалиплатина с фторпиримидинами в течение 6 месяцев (I,A). Наиболее оптимальными являются режимы FOLFOX или XELOX. Комбинация оксалиплатина со струйным 5-фторурацилом (режим FLOX) обладает схожей эффективностью, но сопряжена с высокой токсичностью (табл.3) (II,A). При развитии симптомов полинейропатии 2-3 ст. (степень 2: симптомы, ограничивающие работоспособность и физическую активность пациента) показана отмена оксалиплатина и продолжение монотерапии фторпиримидинами. В адьювантной терапии колоректального рака не должны применяться иринотекан и моноклональные антитела, в частности, бевацизумаб и цетуксимаб, включение которых в режимы химиотерапии по результатам рандомизированных исследований не приводит к улучшению показателей выживаемости (I,A).

Табл. 3. Режимы оксалиплатина и фторпиримидинов, применяемые в лечении колоректального рака.

| | |
|---------------------------|---|
| Модифицированный FOLFOX 6 | Оксалиплатин 85 мг/м ² 2-часовая инфузия в 1-й день, ЛВ 400 мг/м ² в/в в течение 2 часов с последующим болясом 5-ФУ 400 мг/м ² в/в струйно и 46-часовой инфузией 5-ФУ 2400 мг/м ² (по 1200 мг/м ² в сутки). Начало очередного курса на 15-й день |
| XELOX | Оксалиплатин 130 мг/м ² в 1-й день, капецитабин 2000 мг/м ² /сутки 1-14 дни. Начало очередного курса на 22-й день |
| FLOX | Оксалиплатин 85 мг/м ² в течение 2 часов (дни 1, 15 и 29 каждого цикла) + ЛВ 20 мг/м ² в/в струйно и с последующим болясом 5-ФУ 500 мг/м ² еженедельно в течение 6 недель с последующим 2-недельным перерывом. |

4.5 Паллиативная химиотерапия

Задачей паллиативной химиотерапии при метастатическом раке прямой кишки является увеличение продолжительности жизни, уменьшение симптомов болезни и улучшение качества жизни. Пациенты, получившие все три активных химиопрепарата (иринотекан, оксалиплатин и фторпиримидины), имеют достоверно большую продолжительность жизни. При этом не важно, за сколько линий терапии это удается реализовать. До сих пор четко не ясна оптимальная продолжительность первой линии терапии. Возможными вариантами являются:

- 1) непрерывная терапия до прогрессирования заболевания или развития неприемлемой токсичности (B);
- 2) проведение лечения на протяжении не менее полугода с последующим наблюдением (C); либо
- 3) применение двойной комбинации в течение не менее 3-4 мес. с последующей поддержкой фторпиримидинами (стратегия «поддерживающей» терапии имеет преимущества перед полным прекращением лечения) (A). В случае применения комбинации химиотерапии с бевацизумабом, поддерживающая терапия бевацизумабом±фторпиримидины должна проводиться до появления признаков прогрессирования болезни или неприемлемой токсичности (A). При использовании комбинации химиотерапии с анти-EGFR антителами также рекомендуется поддерживающая монотерапия антителами до прогрессирования заболевания (C).

Минимальный объем паллиативной химиотерапии

В качестве первой линии терапии у больных с **малосимптомным процессом** (статус ECOG 0-1) в отдельных случаях возможно назначение монотерапии фторпиримидинами (табл. 2) (I,A). При прогрессировании заболевания к режиму возможно добавление оксалиплатина, а в качестве третьей линии – иринотекан и фторпиримидины. Другим возможным вариантом лечения является проведение первой линии химиотерапии двойной комбинацией (FOLFOX, XELOX или FOLFIRI) на протяжении не менее 3-4 месяцев с последующей возможной поддерживающей терапией фторпиримидинами (I,A). Оксалиплатин в монотерапии малоэффективен и должен применяться в комбинации с фторпиримидинами (II,B). При прогрессировании после ранее достигнутого эффекта необходимо рассмотреть вопрос о повторном применении ранее эффективного режима.

У пациентов с **клинически значимыми симптомами заболевания** (ECOG 1-2) с обширной диссеминацией необходимо проведение в первой линии двойных комбинаций. В случае прогрессирования опухолевого процесса после первой линии терапии, вторая линия может быть назначена больным с удовлетворительным общим статусом (ECOG ≤ 2). При рефрактерности к режиму FOLFOX (XELOX) в качестве второй линии обычно назначается режим

FOLFIRI или монотерапия иринотеканом, при рефрактерности к режиму FOLFIRI – FOLFOX (XELOX) (II,A) (табл.3,4).

В случае химиорезистентной опухоли (прогрессирование заболевания в процессе или ближайшее время после окончания химиотерапии с включением иринотекана, оксалиплатина и фторпиримидинов) проведение дальнейшей химиотерапии не показано.

Ослабленным пациентам со статусом по шкале ECOG > 2 рекомендуется малотоксичная монохимиотерапия фторпиримидинами или симптоматическая терапия (II,B). К вышеперечисленным режимам возможно добавление МКА (бевацизумаб, цетуксимаб или панитумумаб, что увеличивает продолжительность жизни (I, A). В монотерапии бевацизумаб малоэффективен и может применяться в таком виде только в поддерживающей терапии (II,B). Рекомендуется продолжение терапии бевацизумабом в монотерапии или с фторпиримидинами до прогрессирования заболевания (II,A). В случае дальнейшего прогрессирования заболевания возможно продолжение бевацизумаба со сменой режима химиотерапии, что приводит к увеличению продолжительности жизни (II,B). На сегодняшний день неизвестны клинические или молекулярные факторы, предсказывающие эффективность бевацизумаба. Наибольшую активность бевацизумаб демонстрирует в первой и во второй линиях терапии; добавление бевацизумаба к режимам на основе оксалиплатина (II,A) или иринотекана (III,B) во второй линии лечения достоверно увеличивает продолжительность жизни (II,A). Во второй линии терапии возможно применение другого антиангиденного моноклонального антитела – афлиберцепта. Его добавление к режиму FOLFIRI привело к достоверному повышению продолжительности жизни (II,A).

В отличие от бевацизумаба моноклональные анти-EGFR антитела активны как в монотерапии, так и в комбинации с химиотерапией, но лишь у пациентов с отсутствием мутации RAS (KRAS и NRAS) (I,A). Добавление цетуксимаба и панитумумаба к режимам FOLFIRI или FOLFOX увеличивает частоту объективных эффектов, время до прогрессирования и продолжительность жизни больных (I,A). В тоже время их совместное применение с комбинациями оксалиплатина и капецитабина (XELOX) или оксалиплатина и струйного 5-фторурацила (FLOX) не рекомендовано, так как не приводит к улучшению как непосредственных, так и отдаленных результатов (I,A). Самостоятельная активность цетуксимаба и панитумумаба позволяет рекомендовать их в монотерапии у пациентов в третьей – четвертой линии (I,A). Совместное применение бевацизумаба и анти-EGFR антител ухудшает результаты лечения и не рекомендуется (I,A).

Табл. 4. Режимы с иринотеканом и моноклональные антитела, применяемые в лечении колоректального рака.

| | |
|-------------|---|
| FOLFIRI | Иринотекан 180 мг/м ² 90-минутная инфузия в 1-й день, ЛВ 400 мг/м ² в/в в течение 2 часов с последующим болюсом 5-ФУ 400 мг/м ² в/в струйно и 46-часовой инфузией 5-ФУ 2400 мг/м ² . Начало очередного курса на 15-й день. |
| FOLFOXIRI* | Иринотекан 165 мг/м ² 90-минутная инфузия в 1-й день, оксалиплатин 85 мг/м ² 2-часовая инфузия в 1-й день, ЛВ 200 мг/м ² в/в в течение 2 часов с последующей 46-часовой инфузией 5-ФУ 3200 мг/м ² . Начало очередного курса на 15-й день. |
| XELIRI* | Иринотекан 200 мг/м ² в 1-й день, капецитабин 1600-1800 мг/м ² /сутки 1-14 дни. Начало очередного курса на 22-й день. |
| бевацизумаб | 7,5 мг/кг в/в 90-60-30-минутная инфузия каждые 3 недели, или 5 мг/кг каждые 2 недели (в зависимости от применяемого режима химиотерапии). |
| афлиберцепт | 4 мг/кг в/в 1-часовая инфузия каждые 2 недели (вместе с режимом FOLFIRI во второй линии терапии) |
| цетуксимаб | 400 мг/м ² в/в 1-часовая инфузия в первый день, далее по 250 мг/м ² еженедельно. |
| панитумумаб | 6 мг/кг в/в 1-часовая инфузия каждые 2 недели. |

*режим характеризуется более высокой, чем FOLFIRI, частотой развития диареи.

4.7 Симптоматическая терапия

Целью так называемой «наилучшей поддерживающей терапии» (от англ. Best supportive care) является профилактика и облегчение симптомов заболевания и поддержание качества жизни пациентов и их близких, независимо от стадии заболевания и потребности в других видах терапии. В случае рака прямой кишки меры, направленные на облегчение основных симптомов, способствуют увеличению продолжительности жизни.

Кровотечение

Пациентам с острым кровотечением необходимо выполнить срочное эндоскопическое исследование, провести системную гемостатическую терапию. В зависимости от результатов исследования производят эндоскопическую

остановку кровотечения. При невозможности/неэффективности эндоскопического гемостаза проводится экстренное хирургическое вмешательство.

Опухолевый стеноз

- Установка саморасправляющегося стента в зону опухолевого стеноза
- Оперативное лечение (колостомия)

Лечение болевого синдрома

- Дистанционная лучевая терапия
- Медикаментозная терапия
- Локорегионарная анестезия

Лечение асцита

- Диуретики
- Лапароцентез

5. Морфологическое исследование удалённого препарата.

В морфологическом заключении должны быть отражены следующие параметры:

1. Расстояние до проксимального и дистального краёв резекции
2. Размеры опухоли
3. Гистологическое строение опухоли
4. Степень дифференцировки опухоли
5. pT
6. pN (с указанием общего числа исследованных и поражённых лимфоузлов)
7. Наличие поражения проксимального края резекции (отрицательный результат также должен быть констатирован)
8. Наличие поражения дистального края резекции (отрицательный результат также должен быть констатирован)
9. Наличие поражения латерального края резекции (отрицательный результат также должен быть констатирован)
10. Расстояние от опухоли до латерального края резекции
11. Целостность мезоректальной фасции (при наличии дефектов указать глубину и отношение к опухоли)
12. Наличие лимфоваскулярной, периневральной инвазии (отрицательный результат также должен быть констатирован)
13. Степень регрессии опухоли по шкале Mandard или Dworak (при наличии предшествующего комбинированного лечения)
14. Поражение апикального лимфатического узла (отрицательный результат также должен быть констатирован)

6. Динамическое наблюдение, рецидивы

Задачей наблюдения является раннее выявление прогрессирования заболевания с целью раннего начала химиотерапии или хирургического лечения резектабельных метастатических очагов, рецидивных опухолей, а также выявление метахронных опухолей прямой кишки.

Периодичность наблюдения (П, А)

В первые 1-2 года физикальный осмотр и сбор жалоб рекомендуется проводить каждые 3-6 месяцев, на сроке 3-5 лет – 1 раз в 6-12 месяцев. После 5 лет с момента операции визиты проводятся ежегодно или при появлении жалоб. У больных с высоким риском рецидива перерыв между обследованиями может быть сокращен.

Объем обследования:

- Анамнез и физикальное обследование (пальцевое исследование прямой кишки)
- Онкомаркеры РЭА, СА 19.9 (если были повышенны исходно) каждые 3 месяца первые 2 года и далее каждые 6 месяцев в последующие 3 года.
- колоноскопия через 1 и 3 года после резекции первичной опухоли, далее каждые 5 лет с целью выявления метахронной опухоли или удаления обнаруженных полипов толстой кишки. При выявлении полипов колоноскопия выполняется ежегодно (B). В случае если до начала лечения колоноскопия не была выполнена по причине стенозирующей опухоли, она производится через 3-6 месяцев после ее резекции
- УЗИ органов брюшной полости и малого таза каждые 3-6 месяцев в зависимости от риска прогрессирования;
- Рентгенография органов грудной клетки каждые 12 месяцев;
- КТ органов грудной и брюшной полости с внутривенным контрастированием однократно в сроки 12-18 месяцев после операции

7. Генетическое консультирование.

У 5 %-10 % больных колоректальным раком развитие заболевания связано с наличием известных наследственных синдромов. Наиболее распространённые – синдром Линча и Семейный аденооматоз толстой кишки. У всех больных колоректальным раком после подтверждения диагноза необходимо собрать семейный анамнез и проанализировать его на соответствие критериям Amsterdam II и Bethesda. Генетическое тестирование показано в следующих случаях (B):

- 1) Подозрение на синдром Линча. Выполняется тестирование на мутации в генах MLH1, MSH2, MSH6, PMS2.
– при соответствии пациента критериям Amsterdam II и Bethesda
– при наличии у пациента родственника 1 или 2 линий с установленным диагнозом синдрома Линча

- при развитии у пациентки рака эндометрия в возрасте до 50 лет
- 2) Подозрение на семейный аденоматоз – тестирование на мутацию гена APC
 - при наличии у пациента более 20 полипов кишечника
 - при наличии у пациента родственника 1 линии с установленным диагнозом семейного аденоматоза
- 3) Подозрение на наличие аттенуированной формы семейного аденоматоза, MYH – ассоциированный полипоз – тестирование на мутацию APC, мутацию MYH – пациенты, у которых выявлено более 20 полипов толстой кишки, но с отрицательным анализом на мутацию APC
 - пациенты, у которых в семье прослеживается рецессивное наследование семейного аденоматоза
 - пациенты, у которых полипы выявляются в более позднем возрасте (34-44 лет)

За исключением MYH – ассоциированного полипоза и синдрома Блума, все наследственные синдромы, связанные с развитием колоректального рака, носят аутосомно-доминантный характер. При наличии яркого семейного анамнеза злокачественных заболеваний у пациентов с исключённым семейным аденоматозным полипозом и синдромом Линча показана консультация генетика для потенциального выявления более редких заболеваний: синдрома Пейтца-Егерса, Ли Фраумени, Блума, Коудена, Ювенильного полипоза, синдрома олигодонтии и колоректального рака (**B**).