

# 日本肺がん学会 肺がん診療ガイドライン 2012年版

20120110

# 文献検索と採択(小細胞肺癌StageI)

Pubmedを用いて以下を検索:

Key words: small-cell lung cancer, not non-small cell lung cancer

Limitation:

期間: 2009/9/1-2011/8/31

言語: English

↓  
212編さらに過去のASCO,ESMO,WCLの抄録からも検索

- ・病期I期の治療法に関する文献を表題と要旨の内容から絞り込み、新たに2編の文献(文献40,41)をIncluding Studyとした。選ばれた文献一つ一つについて全文を読みその内容に対して批判的吟味を行った。
- ・上記期間以前のもので、今回の改訂でも必要と判断したものは引き続き採用

↓

最終的に41編を採用

日本肺癌学会編

# 文献検索と採択(StageIを除く限局型)

Pubmedを用いて以下を検索:

Key words: Lung Neoplasms, Small cell lung carcinoma, Radiotherapy,  
not non-small cell lung cancer

Limitation:

期間: 2009/9/1-2011/8/31

言語: English



71編さらに過去のASCO, ESMO, WCLの抄録からも検索

- ・新たに報告されたメタ・アナリシス、第Ⅲ相試験、無作為比較第Ⅱ相試験は認められず
- ・review article、もしくは検索時点で日本における未承認薬を用いた試験は除外
- ・上記期間以前のもので、今回の改訂で必要と判断したものの3編(文献17, 19, 20)を採用



最終的に20編を採用

日本肺癌学会編

# 文献検索と採択(PCI)

Pubmedを用いて以下を検索:

Key words: prophylactic cranial irradiation, small cell lung cancer

Limitation:

期間: 2010/2/1-2011/8/31

言語: English

文献: Clinical trial, Meta-analysis, Randomized controlled trial



- ・PCIに関するメタアナリシス、第III相試験を抽出
- ・治療リスクに関する重要な文献は上記条件でも採用
- ・上記期間以前のもので、今回の改訂でも必要と判断したものは引き続き採用



新たに1編を加え、最終的に8編を採用

## 本文中に用いた略語及び用語の解説

CBDCA	カルボプラチン
CDDP	シスプラチン
CPT-11	塩酸イリノテカン
IFM	イホスファミド
VP-16	エトポシド
プラチナ製剤	CDDPとCBDCAの総称

BSC, best supportive care	緩和療法
OS, overall survival	全生存期間
PFS, progression free survival	無増悪生存期間
QOL, quality of life	生活の質
PS, performance status	一般状態
RR, response rate	奏効率
TTP, time to progression	無増悪期間
LD, limited disease	限局型
SCLC, small cell lung cancer	小細胞肺癌
PCI, prophylactic cranial irradiation	予防的全脳照射

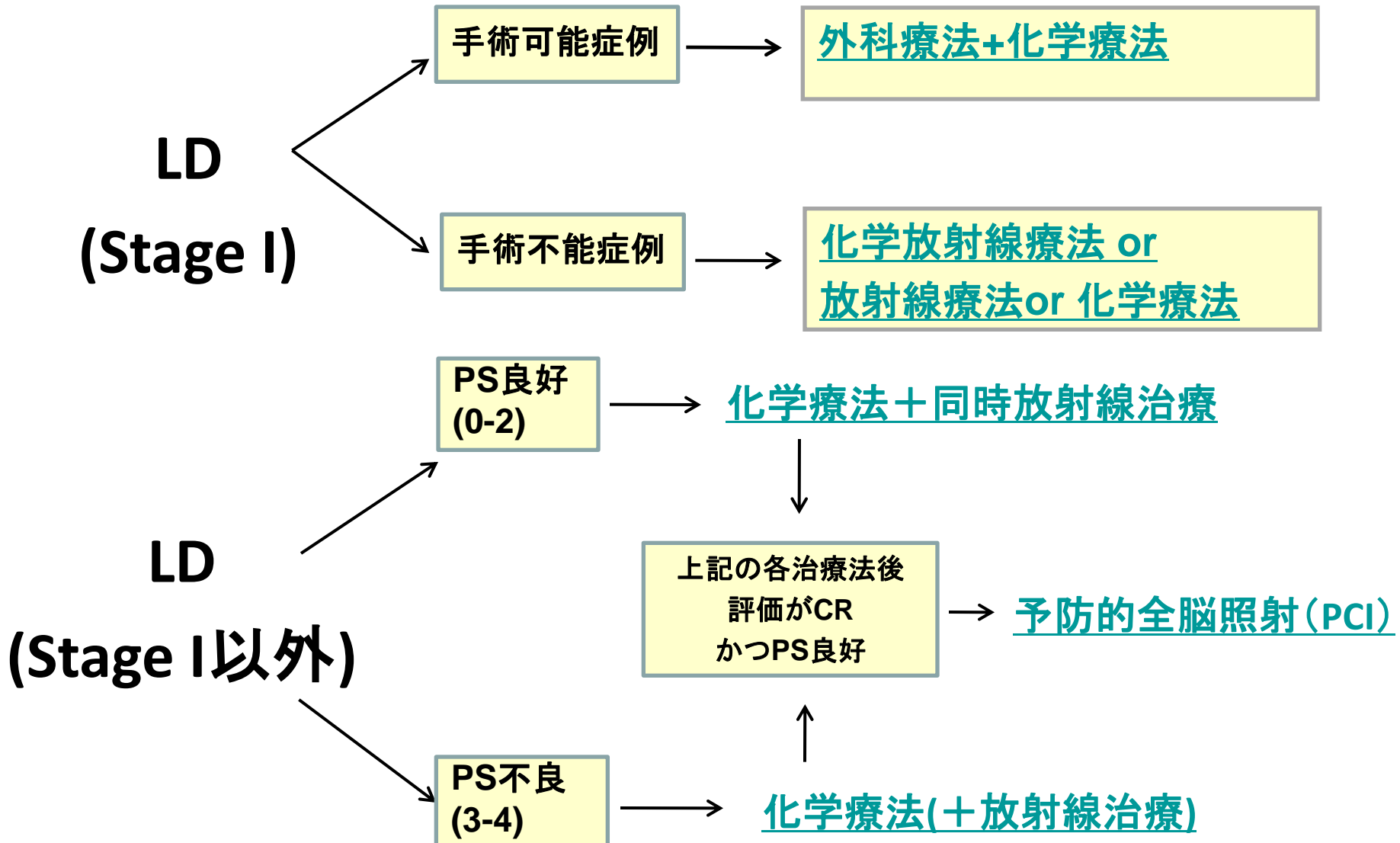
# 補足

## 小細胞肺癌の限局型(Limited Disease LD)および進展型(Extensive disease ED)の定義について

肺癌取扱い規約第7版(日本肺癌学会編)では小細胞肺癌について、「limited disease」(限局型)と「extensive disease」(進展型)の分類には意見の一一致が得られておらず、「limited」と「extensive」の定義が確立していない現状では、TNM の記載は重要であるとしている。

しかし、小細胞肺癌の治療選択の面からは、限局型と進展型の区分は重要と考えられるため、本ガイドラインでは多くの第Ⅲ相臨床試験で採用されている定義、即ち病変が同側胸郭内に加え、対側縦隔、対側鎖骨上窩リンパ節までに限られており悪性胸水、心嚢水を有さないものを限局型小細胞肺癌と定義づけた。

# 限局型(Limited Disease LD)



補足: 小細胞肺癌の  
分類について

# LD(StageI手術可能症例)

- a. 臨床病期I期の小細胞肺癌に対する治療法として、全身状態が良好であれば、外科切除が勧められる。(グレードB)
- b. 外科切除後に併用する治療法として、化学療法を行うことが勧められる。(グレードB)

a. 限局型小細胞肺癌に対する標準治療は化学放射線療法とされているが、限局型病変の中でも比較的早い段階の臨床病期I期(特にcT1N0M0)については外科切除を含む治療法により治癒が期待できる症例があることが報告されている<sup>1-3</sup>。外科切除単独あるいはこれに化学療法、放射線治療を加えることで、5年生存率40～70%がすでに報告されている<sup>4-31</sup>。また化学療法単独群や化学放射線療法群よりは外科切除に化学療法に加えた群での局所制御率と生存期間中央値が有意に良好であることが報告されている<sup>5, 32</sup>。

しかしながら、外科切除の対象となる症例数は少ないため、外科切除を含む治療法とこれ以外の治療法の比較試験は存在せず、今後も施行の可能性は極めて乏しいことが予想される。

臨床病期I期小細胞肺癌に対する外科切除を含む治療は治癒が得られる可能性もあり、すでに実地臨床においてこの方針が踏襲されつつあることから、エビデンスレベルの高い研究を列挙することは困難であるが、治療法の選択肢の一つとして推奨される治療法であるため推奨グレードをBとする。

次へ

日本肺癌学会編

樹形図に戻る

b. 外科切除と併用される治療法として、どのタイミングでどの治療法を組み合わせるのが良いかということに関しては、推奨の根拠となる十分なエビデンスは存在しない<sup>4,33-35</sup>。主として術後の全身化学療法が併用された報告が多く<sup>5,36,37</sup>、術後の放射線治療については報告が少ない<sup>17,38-40</sup>。本邦からはTsuchiyaらが外科的治療後にシスプラチン＋エトポシドによる化学療法の有用性を検証する第II相試験を報告している<sup>37</sup>。臨床病期I期の44症例では3年生存率が68%であり、病理病期IAであった症例では5年生存率が73%、局所再発率が10%と良好な成績であった。一方、リンパ節転移を認める限局型症例における外科切除の有用性は明らかでない。Bischofらは外科切除を受けた限局型の39例のレトロスペクティな解析で、生存期間中央値が47ヶ月、5年生存率が49%と報告している<sup>40</sup>。この内、胸部放射線治療を追加した症例が41%であり、全生存期間および局所再発までの期間を延長する傾向であったとしている。近年では国際肺癌学会による肺癌患者12620例のデータベースから、349例の小細胞肺癌症例が外科切除を施行されたことが報告されている。その結果、病理病期N0症例では生存期間中央値が51ヶ月であったのに対し、N1症例では24ヶ月と低下することが示されている<sup>41</sup>。外科切除を施行した症例でリンパ節転移を有する場合では、胸部放射線治療が有用な可能性があるが、レトロスペクティブな報告のみしか存在せず、前向きに胸部放射線治療を評価した十分なエビデンスは存在しない。また、病理病期I期の患者群に対する全脳照射の意義も明確でない<sup>40</sup>。

外科切除の対象となる限局型病変の症例数が極めて少ないと考えると、外科切除に付加する併用療法の意義を検証する比較試験は今後も実現不可能と考えられる。そこで、本疾患の特性から、90%以上の症例で化学療法に感受性を有すること、術後の化学療法に対する第II相臨床試験では良好な治療成績が報告されていること、さらに実地臨床においては切除して初めて小細胞肺癌と診断される症例数も存在することなどを考慮に入れると、外科切除後の全身化学療法は施行が勧められる治療法の選択であるといえるため推奨グレードをBとする。



次へ

- 1 Maassen W, Greschuchna D. Small cell carcinoma of the lung--to operate or not? Surgical experience and results. *Thorac Cardiovasc Surg* 1986; 34:71-76 (IV)
- 2 Namikawa S, Den T, Kimura M, et al. The role of surgical resection and the effects of neo-adjuvant therapy in the management of small cell lung cancer. *Surg Today* 1994; 24:342-346 (IV)
- 3 Niiranen A. Long-term survival in small cell carcinoma of the lung. *Eur J Cancer Clin Oncol* 1988; 24:749-752 (IV)
- 4 Hara N, Ohta M, Ichinose Y, et al. Influence of surgical resection before and after chemotherapy on survival in small cell lung cancer. *J Surg Oncol* 1991; 47:53-61 (IV)
- 5 Badzio A, Kurowski K, Karnicka-Mlodkowska H, et al. A retrospective comparative study of surgery followed by chemotherapy vs. non-surgical management in limited-disease small cell lung cancer. *Eur J Cardiothorac Surg* 2004; 26:183-188 (IV)
- 6 Lad T, Piantadosi S, Thomas P, et al. A prospective randomized trial to determine the benefit of surgical resection of residual disease following response of small cell lung cancer to combination chemotherapy. *Chest* 1994; 106:320S-323S (II)
- 7 Miller AB, Fox W, Tall R. Five-year follow-up of the Medical Research Council comparative trial of surgery and radiotherapy for the primary treatment of small-celled or oat-celled carcinoma of the bronchus. *Lancet* 1969; 2:501-505 (IV)
- 8 Osterlind K, Hansen M, Hansen HH, et al. Treatment policy of surgery in small cell carcinoma of the lung: retrospective analysis of a series of 874 consecutive patients. *Thorax* 1985; 40:272-277 (IV)
- 9 Prasad US, Naylor AR, Walker WS, et al. Long term survival after pulmonary resection for small cell carcinoma of the lung. *Thorax* 1989; 44:784-787 (IV)
- 10 Shah SS, Thompson J, Goldstraw P. Results of operation without adjuvant therapy in the treatment of small cell lung cancer. *Ann Thorac Surg* 1992; 54:498-501 (IV)
- 11 Shore DF, Paneth M. Survival after resection of small cell carcinoma of the bronchus. *Thorax* 1980; 35:819-822 (IV)
- 12 Smit EF, Groen HJ, Timens W, et al. Surgical resection for small cell carcinoma of the lung: a retrospective study. *Thorax* 1994; 49:20-22 (IV)
- 13 Sorensen HR, Lund C, Alstrup P. Survival in small cell lung carcinoma after surgery. *Thorax* 1986; 41:479-482 (IV)

次へ

- 14 Shepherd FA, Ginsberg RJ, Evans WK, et al. Reduction in local recurrence and improved survival in surgically treated patients with small cell lung cancer. *J Thorac Cardiovasc Surg* 1983; 86:498-506 (IV)
- 15 Rea F, Callegaro D, Favaretto A, et al. Long term results of surgery and chemotherapy in small cell lung cancer. *Eur J Cardiothorac Surg* 1998; 14:398-402 (IV)
- 16 Meyer JA, Gullo JJ, Ikins PM, et al. Adverse prognostic effect of N2 disease in treated small cell carcinoma of the lung. *J Thorac Cardiovasc Surg* 1984; 88:495-501 (IV)
- 17 Inoue M, Miyoshi S, Yasumitsu T, et al. Surgical results for small cell lung cancer based on the new TNM staging system. Thoracic Surgery Study Group of Osaka University, Osaka, Japan. *Ann Thorac Surg* 2000; 70:1615-1619 (IV)
- 18 Shields TW, Higgins GA, Jr., Matthews MJ, et al. Surgical resection in the management of small cell carcinoma of the lung. *J Thorac Cardiovasc Surg* 1982; 84:481-488 (IV)
- 19 Shepherd FA, Evans WK, Feld R, et al. Adjuvant chemotherapy following surgical resection for small-cell carcinoma of the lung. *J Clin Oncol* 1988; 6:832-838 (IV)
- 20 Ohta M, Hara N, Ichinose Y, et al. The role of surgical resection in the management of small cell carcinoma of the lung. *Jpn J Clin Oncol* 1986 (IV)
- 21 Muller LC, Salzer GM, Huber H, et al. Multimodal therapy of small cell lung cancer in TNM stages I through IIIa. *Ann Thorac Surg* 1992; 54:493-497 (IV)
- 22 Merkle NM, Mickisch GH, Kayser K, et al. Surgical resection and adjuvant chemotherapy for small cell carcinoma. *Thorac Cardiovasc Surg* 1986; 34:39-42 (IV)
- 23 Macchiarini P, Hardin M, Basolo F, et al. Surgery plus adjuvant chemotherapy for T1-3N0M0 small-cell lung cancer. Rationale for current approach. *Am J Clin Oncol* 1991; 14:218-224 (III)
- 24 Lucchi M, Mussi A, Chella A, et al. Surgery in the management of small cell lung cancer. *Eur J Cardiothorac Surg* 1997; 12:689-693 (IV)

次へ

- 25 Karrer K, Ulsperger E. Surgery for cure followed by chemotherapy in small cell carcinoma of the lung. For the ISC-Lung Cancer Study Group. *Acta Oncol* 1995; 34:899-906 (IV)
- 26 Karrer K, Shields TW, Denck H, et al. The importance of surgical and multimodality treatment for small cell bronchial carcinoma. *J Thorac Cardiovasc Surg* 1989; 97:168-176 (IV)
- 27 Friess GG, McCracken JD, Troxell ML, et al. Effect of initial resection of small-cell carcinoma of the lung: a review of Southwest Oncology Group Study 7628. *J Clin Oncol* 1985; 3:964-968 (IV)
- 28 Davis S, Crino L, Tonato M, et al. A prospective analysis of chemotherapy following surgical resection of clinical stage I-II small-cell lung cancer. *Am J Clin Oncol* 1993; 16:93-95 (III)
- 29 Angeletti CA, Macchiarini P, Mussi A, et al. Influence of T and N stages on long-term survival in resectable small cell lung cancer. *Eur J Surg Oncol* 1989; 15:337-340 (IV)
- 30 Coolen L, Van den Eeckhout A, Deneffe G, et al. Surgical treatment of small cell lung cancer. *Eur J Cardiothorac Surg* 1995; 9:59-64 (IV)
- 31 Ogawa S, Horio Y, Yatabe Y, et al. Patterns of recurrence and outcome in patients with surgically resected small cell lung cancer. *Int J Clin Oncol*. 2011 Jun 30. [Epub ahead of print] (IV)
- 32 Rostad H, Naalsund A, Jacobsen R, et al. Small cell lung cancer in Norway. Should more patients have been offered surgical therapy? *Eur J Cardiothorac Surg* 2004; 26:782-786 (IV)
- 33 Macchiarini P, Mussi A, Basolo F, et al. Optimal treatment for T1-3N0MO small cell lung cancer: surgery plus adjuvant chemotherapy. *Anticancer Res* 1989; 9:1623-1625 (IV)
- 34 Shepherd FA, Ginsberg RJ, Feld R, et al. Surgical treatment for limited small-cell lung cancer. The University of Toronto Lung Oncology Group experience. *J Thorac Cardiovasc Surg* 1991; 101:385-393 (IV)
- 35 Wada H, Yokomise H, Tanaka F, et al. Surgical treatment of small cell carcinoma of the lung: advantage of preoperative chemotherapy. *Lung Cancer* 1995; 13:45-56 (IV)

次へ

- 36 Brock MV, Hooker CM, Syphard JE, et al. Surgical resection of limited disease small cell lung cancer in the new era of platinum chemotherapy: Its time has come. *J Thorac Cardiovasc Surg* 2005; 129:64-72 (IV)
- 37 Tsuchiya R, Suzuki K, Ichinose Y, et al. Phase II trial of postoperative adjuvant cisplatin and etoposide in patients with completely resected stage I-IIIA small cell lung cancer: the Japan Clinical Oncology Lung Cancer Study Group Trial (JCOG9101). *J Thorac Cardiovasc Surg* 2005; 129:977-983 (III)
- 38 Shepherd FA, Ginsberg RJ, Patterson GA, et al. A prospective study of adjuvant surgical resection after chemotherapy for limited small cell lung cancer. A University of Toronto Lung Oncology Group study. *J Thorac Cardiovasc Surg* 1989; 97:177-186 (III)
- 39 Bates M, Levison V, Hurt R, et al. Treatment of oat-cell carcinoma of bronchus by preoperative radiotherapy and surgery. *Lancet* 1974; 1:1134-1135 (IV)
- 40 Bischof M, Debus J, Herfarth K, et al. Surgery and chemotherapy for small cell lung cancer in stages I-II with or without radiotherapy. *Strahlenther Onkol* 2007; 183:679-684 (IV)
- 41 **The IASLC Lung Cancer Staging Project Proposals Regarding the Relevance of TNM in the Pathologic Staging of Small Cell Lung Cancer in the Forthcoming (Seventh) Edition of The TNM Classification for Lung Cancer (IV)**



次へ

# LD(Stage I 手術不能症例)

a. 臨床病期I期の手術不能小細胞肺癌に対する治療法として、可能であれば化学療法や放射線治療、化学放射線療法が治療選択肢として考えられる。(グレードB)

a. 臨床病期I期で手術不能症例を対象とした臨床試験は存在しない。限局型小細胞肺癌に対する標準治療は化学放射線療法とされており<sup>1,2</sup>、臨床病期I期でも手術が困難であれば治療オプションの一つとなりうる。また、全身状態が不良であるため、手術不能である患者では化学放射線療法の施行も困難な可能性が考えられる。明確なエビデンスは無いものの、小細胞肺癌の生物学的特性を鑑みると、臨床病期I期であっても化学療法の施行は患者背景によっては選択肢として検討できる。また、臨床病期I期の小細胞肺癌においても局所治療による治療効果も期待できる可能性がPS良好例で示されていることから、化学療法同様に患者背景によっては放射線治療に関しても選択肢となりうる。以上より、臨床病期I期の中でも手術不能症例は症例数が極めて乏しく、明確なエビデンスも存在しないが、化学療法や放射線治療、化学放射線療法の施行により予後の改善が得られる可能性が高いと考えられるため、推奨グレードをBとする。

1 Pignon JP, Arriagada R, Ihde DC, et al. N Engl J Med 1992; 327:1618-1624

A meta-analysis of thoracic radiotherapy for small-cell lung cancer. (I)

2 Warde P, Payne D. J Clin Oncol 1992; 10:890-89

Does thoracic irradiation improve survival and local control in limited-stage small-cell carcinoma of the lung?

A meta-analysis. (I)

次へ

# LD (PS0-2)

- a. 限局型小細胞肺癌には、化学療法と胸部放射線治療の併用を行うよう勧められる。(グレードA)
- b. PSが良好な症例には、化学療法と放射線治療の併用のタイミングとして早期同時併用を行うよう勧められる。(グレードA)
- c. 胸部照射の線量分割法として全照射期間を短縮する加速過分割照射法を行うよう勧められる。(グレードB)

ただし、**加速過分割照射が不可能な場合は通常照射法を行うよう勧められる。(グレードB)**

a. 限局型小細胞肺癌に対して化学療法と胸部放射線治療の併用は化学療法単独に比べて生存を改善することが2つのメタアナリシスにより明らかにされた<sup>1,2</sup>。Pignonらは、13の比較試験のメタアナリシスにより化学療法に胸部放射線治療を併用すると、死亡の絶対リスクが14%減少し、3年生存率が $5.4 \pm 1.4\%$ 改善すると報告した<sup>1</sup>。Wardeらは、11の比較試験のメタアナリシスにより化学療法に胸部放射線治療を併用すると、2年生存率が5.4%，局所制御率が25.3%改善すると報告した<sup>2</sup>。しかし、この報告では化学療法と胸部放射線治療の併用により、治療関連死が1.2%増加しており、併用する場合には有害事象の発生について十分に注意する必要がある。複数のメタアナリシスにて放射線治療の化学療法の併用の有用性が示されている事から、推奨グレードはAとした。

1 Pignon JP, Arriagada R, Ihde DC, et al. N Engl J Med 1992; 327:1618-1624

A meta-analysis of thoracic radiotherapy for small-cell lung cancer. (I)

2 Warde P, Payne D. J Clin Oncol 1992; 10:890-89

Does thoracic irradiation improve survival and local control in limited-stage small-cell carcinoma of the lung?

A meta-analysis. (I)

次へ

b.限局型小細胞肺癌で化学療法に胸部放射線治療を併用する場合のタイミングとして1)早期同時併用 2)後期同時併用 3)逐次併用が主に挙げられる。化学療法と通常照射法を用いた胸部放射線治療の早期同時併用と後期同時併用を比較した臨床試験は2つ<sup>3-5</sup>、化学療法と過分割照射を用いた胸部放射線治療との比較試験が2つ<sup>6,7</sup>(早期同時併用と後期同時併用および早期同時併用と逐次併用)、合計4つのランダム化比較試験が行われた。これらのうち3つの試験で、胸部放射線治療と化学療法とを早期同時併用することにより限局型小細胞肺癌の生存が改善することが示された。放射線治療の施行のタイミングに関してはさらに4つのメタアナリシスが存在する<sup>8-11</sup>。Friedらは7つの比較試験のメタアナリシスにより早期の施行が後期の施行に比べて3年生存率では有意ではないものの(RR:1.13、P=0.23)、2年生存率で有意な改善(RR:1.17 P=0.03)を認めることを報告している<sup>8</sup>。とりわけ過分割照射を利用したサブグループにおいては、2年生存率(RR:1.44 P=0.001)、3年生存率(RR:1.39 P=0.04)ともに早期放射線治療施行群において有意な改善が得られている。またプラチナ製剤を含む化学療法を使用したサブグループにおいても2年生存率(RR:1.30 P=0.002)、3年生存率(RR:1.35 P=0.01)共に早期放射線治療施行群で有意な改善が得られている。

また、別の報告では4つの第Ⅲ相臨床試験のメタアナリシスで治療開始(放射線治療もしくは化学療法)から放射線治療の終了日までの期間による生存期間について解析しているが<sup>9</sup>、この期間が30日以内であれば、局所制御率には差は認められないものの5年生存率の有意な改善(RR=0.62 P=0.0003)を認めるとしている。さらに、もう一つの7つの比較試験によるメタアナリシスでは<sup>10</sup>、全体では放射線照射時期による治療成績に差がなかったものの、プラチナ製剤を含む化学療法を使用したサブグループでは早期照射施行群で5年生存率に有意な改善(RR=0.65 P=0.02)を認めており、とりわけ、過分割照射を主体とした30日以内の短期照射を施行した群ではこの傾向が明確であること(RR=0.57 P=0.005)を示している。この3つのメタアナリシスは早期の放射線治療の施行、照射期間の短縮が独立した因子あるいは相互的に影響して予後を改善する可能性を支持している。

次へ

しかし、SpiroらはCAV／PE交代療法6クールと放射線治療の併用において早期の併用(2クール目)と後期併用(6クール目)を比較した第III相臨床試験にて<sup>11</sup>、両者において生存期間に差は認められなかつたとし、この報告を含めた8の試験のメタアナリシスでも早期放射線治療施行と後期放射線治療施行に生存期間に有意な差を認めなかつたとしている。ただし別のグループによる同様の比較試験では早期同時併用が後期同時併用に比べて有意に生存が改善している<sup>3</sup>。

4つのメタアナリシスのうち3つが早期の放射線治療施行を支持しており、特に放射線治療と併用する化学療法として現在頻用されているプラチナ製剤との併用において、早期放射線治療施行が有意な生存期間の改善を認めるところから全身状態が良好な限局型小細胞肺癌においては放射線治療と化学療法の早期同時併用を推奨する。(推奨グレードA)。また、化学療法と胸部放射線治療の交代併用は3つの比較試験でそれぞれ逐次併用または早期同時併用と比較検討されたが、いずれも生存の改善は認められていない<sup>12-14</sup>。

3 [Murray N, Coy P, Pater JL, et al. J Clin Oncol 1993; 11:336-344](#)

[Importance of timing for thoracic irradiation in the combined modality treatment of limited-stage small-cell lung cancer. The National Cancer Institute of Canada Clinical Trials Group.](#) (II)

4 [Perry MC, Eaton WL, Propert KJ, et al. N Engl J Med 1987; 316:912-918](#)

[Chemotherapy with or without radiation therapy in limited small-cell carcinoma of the lung.](#) (II)

5 [Perry MC, Herndon JE, 3rd, Eaton WL, et al. . J Clin Oncol 1998; 16:2466-2467](#)

[Thoracic radiation therapy added to chemotherapy for small-cell lung cancer: an update of Cancer and Leukemia Group B Study 8083](#) (II)



次へ

6 [Jeremic B, Shibamoto Y, Acimovic L, et al J Clin Oncol 1997; 15:893-900](#)

Initial versus delayed accelerated hyperfractionated radiation therapy and concurrent chemotherapy in limited small-cell lung cancer: a randomized study. (II)

7 [Takada M, Fukuoka M, Kawahara M, et al: J Clin Oncol 2002 20:3054-60, Phase III study of concurrent versus sequential thoracic radiotherapy in combination with cisplatin and etoposide for limited-stage small-cell lung cancer: results of the Japan Clinical Oncology Group Study 9104.](#) (II)

8 [Fried DB, Morris DE, Poole C, et al. J Clin Oncol 2004; 22:4837-4845](#)

Systematic review evaluating the timing of thoracic radiation therapy in combined modality therapy for limited-stage small-cell lung cancer. (I)

9 [De Ruysscher D, Pijls-Johannesma M, Bentzen SM, et al. J Clin Oncol 2006; 24:1057-1063](#)

Time between the first day of chemotherapy and the last day of chest radiation is the most important predictor of survival in limited-disease small-cell lung cancer. (I)

10 [Pijls-Johannesma M, De Ruysscher D, Vansteenkiste J, et al: Timing of chest radiotherapy in patients with limited stage small cell lung cancer: a systematic review and meta-analysis of randomised controlled trials. Cancer Treat Rev 33:461-73, 2007](#) (I)

11 [Spiro SG, James LE, Rudd RM, et al. J Clin Oncol 2006; 24:3823-3830](#)

Early compared with late radiotherapy in combined modality treatment for limited disease small-cell lung cancer: a London Lung, Cancer Group multicenter randomized clinical trial and meta-analysis. (I)

12 [Gregor A, Drings P, Burghouts J, et al. J Clin Oncol 1997; 15:2840-2849](#)

Randomized trial of alternating versus sequential radiotherapy/chemotherapy in limited-disease patients with small-cell lung cancer: a European Organization for Research and Treatment of Cancer Lung Cancer Cooperative Group Study. (II)

13 [Lebeau B, Urban T, Brechot JM, et al. Cancer 1999; 86:1480-1487](#)

A randomized clinical trial comparing concurrent and alternating thoracic irradiation for patients with limited small cell lung carcinoma. "Petites Cellules" Group. (II)

14 [Work E, Nielsen OS, Bentzen SM, et al. J Clin Oncol 1997; 15:3030-3037](#)

Randomized study of initial versus late chest irradiation combined with chemotherapy in limited-stage small-cell lung cancer. Aarhus Lung Cancer Group. (II)

次へ

c. 化学療法と胸部放射線治療を併用する場合、過分割照射法と通常照射法のどちらが優れているかが2つのランダム化比較試験で検討された<sup>15,16</sup>。このうち通常照射法45Gy/25回/5週と加速過分割照射法45Gy/30回/3週を比較した臨床試験では、加速過分割照射法のほうが通常照射法に比べて有意に生存を改善した<sup>15</sup>。これに対して通常照射法50.4Gy/28回/6週と2.5週間の休止期間を含む過分割照射48Gy/32回/6週を比較した試験では全生存期間、局所制御率、無再発生存期間について両群間で差が認められず、長期経過報告でも同様の結果が報告された<sup>16</sup>。

上記2試験が異なる結果となった理由の1つとして全照射期間の違いが考えられる。全照射期間の延長は腫瘍の照射中の加速再増殖を促す可能性があり、その結果、放射線治療成績に影響することはよく知られており、小細胞肺癌においても加速過分割照射による全照射期間の短縮が治療成績の向上につながることを意味している。もう一つの理由としては、通常分割照射法での照射線量の違いが考えられる。照射線量の増加は局所制御を向上することもよく知られた事実である。Turrisiらが用いた通常照射法45Gy/25回/5週と加速過分割照射法45Gy/30回/3週では<sup>15</sup>、総線量は同じであるものの、生物学的な効果を示す線量としては加速分割照射法が高い線量となる。これに対して、Bonnerらの使用した通常分割照射法の線量は50.4Gy/28回/6週であり、Turrisiらの試験と比較してより高い線量を使用している<sup>16</sup>。

化学療法と放射線治療を同時に併用する治療において、放射線治療の照射方法を一定にして、化学療法レジメンを比較検討した臨床試験は認められなかった。化学療法と過分割照射による胸部放射線治療の同時併用の比較試験ではJeremicら<sup>6</sup>の試験を除きシスプラチニ+エトポシド併用療法が用いられている。進展型を含んだランダム化比較試験で、エトポシド併用化学療法でカルボプラチニンとシスプラチニを比較する試験が1件行われ、生存期間に差がないと報告されているが、積極的にシスプラチニの代わりにカルボプラチニを用いる根拠にはなり得ず、化学療法と放射線治療を同時併用する場合の化学療法のレジメンとしてシスプラチニ+エトポシドを推奨する。



次へ

また、70歳もしくは75歳以上の高齢者に限定した第III相臨床試験は存在しない。限局型小細胞肺癌に対する化学放射線療法を評価する多くの臨床試験では、対象は75歳以下の患者に限定されているが、一部の臨床試験では年齢制限を設けておらず実際に少数ではあるが75歳以上の患者も登録されている<sup>1, 15</sup>。サブグループ解析で70歳以上と70歳以下の患者の治療成績が比較検討されているが、毒性は有意に増すものの生存期間などの治療成績は同等と報告されている<sup>19, 20</sup>。限局型小細胞肺癌の治療目標は治癒である事から、暦年齢が高齢である事のみを理由に治療強度を減弱させるのは好ましくないが、同時併用の化学放射線療法(シスプラチン、エトポシド併用療法を使用)はその毒性を鑑みると慎重に行う必要がある。全身状態や臓器機能など総合的に判断した上で、PS不良例に準じた治療も選択肢として検討されうる。

合計線量に関して、これまでのところ通常照射法での至適合計線量に関するエビデンスはほとんどない。最大耐容線量に関しては、化学療法との同時併用放射線治療では、加速過分割照射では45Gy/30回/3週、通常分割では70Gy/35回/7週まで安全に照射が可能であるという第I相試験がある<sup>17</sup>。しかしながら、高線量照射および過分割照射に化学療法を併用した場合には急性障害としての食道炎がとくに増強される懸念があり、線量—容積ヒストグラムを用いた慎重な照射野・照射線量の設定が必要と考えられる<sup>18</sup>。一つのランダム化比較試験において加速過分割照射の有効性が認められており、複数のランダム化比較試験が加速過分割照射、45Gy/30回/3週を採用しているため、推奨グレードをBとした。しかし、加速過分割照射による急性障害の増強の懸念や、通常照射でも線量増加により同程度の治療効果が得られる報告も存在することから、加速過分割照射が困難であれば通常照射での治療も選択肢となる。



次へ

- 15 [Turrisi AT, 3rd, Kim K, Blum R, et al. N Engl J Med 1999; 340:265-271](#)  
Twice-daily compared with once-daily thoracic radiotherapy in limited small-cell lung cancer treated concurrently with cisplatin and etoposide. (II)
- 16 [Bonner JA, Sloan JA, Shanahan TG, et al. J Clin Oncol 1999; 17:2681-2691](#)  
Phase III comparison of twice-daily split-course irradiation versus once-daily irradiation for patients with limited stage small-cell lung carcinoma. (II)
- 17 [Choi NC, Herndon JE 2<sup>nd</sup>, Rosenman J, et al. J Clin Oncol 1998; 16: 3528-36](#)  
Phase I study to determine the maximum-tolerated dose of radiation in standard daily and hyperfractionated-accelerated twice-daily radiation schedules with concurrent chemotherapy for limited-stage small-cell lung cancer. (V)
- 18 [Watkins JM, Wahlquist AE, Shirai K, et al. Int J Radiat Oncol Biol Phys 2009; 74:1108-1113](#)  
Factors associated with severe acute esophagitis from hyperfractionated radiotherapy with concurrent chemotherapy for limited-stage small-cell lung cancer. (IV)
- 19 [Schild SE, Stella PJ, Geyer SM et al. J Clin Oncol. 2003 ; 17:3201-3206](#)  
The outcome of combined-modality therapy for stage III non-small-cell lung cancer in the elderly. (IV)
- 20 [Yuen AR, Zou G, Turrisi AT et.al. Cancer. 2000; 89:1953-1960.](#)  
Similar outcome of elderly patients in intergroup trial 0096: Cisplatin, etoposide, and thoracic radiotherapy administered once or twice daily in limited stage small cell lung carcinoma. (IV)

次へ

## LD(PS3-4)

PS不良限局型小細胞肺癌に対する治療法として、少なくとも化学療法を行うよう勧められる(グレードB)。化学療法の施行にてPSが改善すれば放射線治療の追加併用も勧められる(グレードB)。

限局型に対する化学放射線療法の通常の臨床試験は、PS 0~2の患者を対象に行われており、PS 3~4の患者に対しての化学放射線療法の意義は明確ではない。しかし、進展型小細胞肺癌では、PS不良例に対しても至適な化学療法を検討する臨床試験が行われており<sup>19,20</sup>、PSの悪化の原因が小細胞肺癌によるものであり、小細胞肺癌に対する治療効果によってPSの改善が得られる可能性があれば化学療法単独治療の対象になりうる。また、化学療法中もしくは化学療法後にPSが0~2に改善した場合、限局型小細胞肺癌に対して化学療法と胸部放射線治療の併用が化学療法単独に比べて生存を改善することが2つのメタアナリシスにより明らかにされていることから<sup>1,2</sup>、例え同時併用でなくとも胸部放射線治療を追加することで生存期間が延長する可能性があることから、化学療法の施行でPSが改善が得られれば放射線治療の追加も勧められる。以上から、この患者群に対する臨床試験は存在しないものの、限局型小細胞肺癌のメタアナリシスはPS不良例においても化学療法や可能となれば放射線治療の有用性を示唆しており勧められる。(推奨グレードB)

次へ

日本肺癌学会編

樹形図に戻る

## LD(PS3-4)

PS不良限局型小細胞肺癌に対する治療法として、少なくとも化学療法を行うよう勧められる(グレードB)。化学療法の施行にてPSが改善すれば放射線治療の追加併用も勧められる(グレードB)。

19 [Girling DJ. Lancet 1996; 348:563-566](#)

[Comparison of oral etoposide and standard intravenous multidrug chemotherapy for small-cell lung cancer: a stopped multicentre randomised trial. Medical Research Council Lung Cancer Working Party.](#) (II)

20 [Souhami RL, Spiro SG, Rudd RM, et al. J Natl Cancer Inst 1997; 89:577-580](#)

[Five-day oral etoposide treatment for advanced small-cell lung cancer: randomized comparison with intravenous chemotherapy.](#) (II)

次へ

日本肺癌学会編

樹形図に戻る

## 小細胞癌の初期治療でCRが得られた症例にはLD、EDを問わず予防的全脳照射(PCI)を標準治療として行うよう勧められる(グレードA)

Auperinら<sup>1)</sup>は1977年から1995年までの7つの臨床試験登録例のうちcomplete remission (CR) 症例987例のメタアナリシスを行い、予防的全脳照射(prophylactic cranial irradiation: PCI)はCR例(CRの判定には胸部単純X線撮影によるものも含まれていた)に限れば3年脳転移再発率を58.6%から33.3%へと有意に低下させ、かつLD・ED合わせて3年生存率を15.3%から20.7%へと有意に向上させることを報告した。現在では小細胞癌の初期治療でCRあるいはCRに近い効果(いわゆるgood PR)が得られた症例にはPCIを行うことが標準治療として推奨される。

またSlotmanら<sup>2)</sup>はED症例で初期治療に反応した症例(PR症例が87%)に対するランダム化比較試験を行い、PCIにより生存期間中央値が約1か月延長することを報告しているが、登録前に脳転移の有無が画像診断により確認されていたものが29%にとどまっていた。症状のない脳転移症例を含むという問題があり、PR例に対するPCIの有効性は明らかとなっていない。

Arriagadaら<sup>3)</sup>はPCIの脳に対する毒性の評価を加えたランダム化比較試験を行い、PCIによる精神症状や脳萎縮の発現などの有意な増強は認められなかつたと報告し、Gregorら<sup>4)</sup>もランダム化比較試験により、PCIによる明らかな脳への毒性の増強は認められなかつたと報告している。いずれの試験においてもPCIの開始前に既に40～60%の症例で精神神経症状が認められている。原因として喫煙、paraneoplastic syndromeあるいは化学療法の影響などをあげ、PCIによる毒性の増強に否定的な見解が示されているが、観察期間も1～2年と短く、長期生存例における晚期の神経毒性については明らかとなっていない。

## 良好な初期効果が確認され次第、出来るだけ早期(治療開始6ヶ月以内)にPCIを行うよう勧められる(グレードB)

PCIの施行時期を比較した臨床試験の報告はないが、治療による良好な初期効果が確認され次第、早期に施行したほうが脳転移再発率が低い傾向があると報告<sup>1, 5)</sup>されている。厳密な比較試験はないもののAuperinら<sup>1)</sup>のメタアナリシスでは、6ヶ月以上たってからのPCIは有意に脳転移を抑制しないことが示されており、良好な治療効果が確認され次第、できるだけ早期(治療開始から6ヶ月以内)に行なうことが勧められる。

なお、PCIを化学療法と同時併用すると精神神経症状の増強をもたらす可能性があるため、PCIの前後1週間は化学療法を控えるべきとする報告<sup>5)</sup>もある。

次へ

## PCIの線量分割法は25 Gy/ 10回相当を用いることが勧められる(グレードB)

PCIの線量についてはこれまで24～36 Gy/ 8～18回が用いられ、線量が多いほど効果が高い傾向が示唆されていたが<sup>5, 6)</sup>、Le Pechouxら<sup>7)</sup>は25 Gy/ 10回と36 Gy/ 18回あるいは36 Gy/ 24回(1日2回)のランダム化比較試験を行い、高線量群の生存率が標準線量群の生存率よりも悪いことを報告した(hazard ratio 1.20 [95%CI 1.00-1.44], p=0.05)。3年以上の経過観察の結果では、遅発性有害反応の出現は線量によって差はみられなかった。しかし、両群ともに軽度の会話能力の低下や下肢の筋力低下、知的障害や記録力の低下がみられた<sup>8)</sup>。この結果よりPCIの線量分割法は25 Gy/ 10回相当を用いることが勧められる。また、1回線量については、遅発性有害反応軽減のため、1回2.5Gyを超えないことが望ましい<sup>5)</sup>。

- 1) Auperin A, Arriagada R, Pignon JP, et al. N Engl J Med 1999;341(7):476-84  
[Prophylactic cranial irradiation for patients with small-cell lung cancer in complete remission. Prophylactic Cranial Irradiation Overview Collaborative Group.](#) ( I )
- 2) Slotman B, Faivre-Finn C, Kramer G, et al. N Engl J Med 2007;357(7):664-72  
[Prophylactic cranial irradiation in extensive small-cell lung cancer.](#) ( II )
- 3) Arriagada R, Le Chevalier T, Borie F, et al. J Natl Cancer Inst 1995;87(3):183-90  
[Prophylactic cranial irradiation for patients with small-cell lung cancer in complete remission.](#) ( II )
- 4) Gregor A, Cull A, Stephens RJ, et al. Eur J Cancer 1997;33(11):1752-8  
[Prophylactic cranial irradiation is indicated following complete response to induction therapy in small cell lung cancer: results of a multicentre randomised trial. United Kingdom Coordinating Committee for Cancer Research \(UKCCCR\) and the European Organization for Research and Treatment of Cancer \(EORTC\).](#) ( II )
- 5) Kotalik J, Yu E, Markman BR, et al. Int J Radiat Oncol Biol Phys 2001;50(2):309-16  
[Practice guideline on prophylactic cranial irradiation in small-cell lung cancer.](#) ( III )
- 6) Meert AP, Paesmans M, Berghmans T, et al. BMC Cancer 2001;1:5  
[Prophylactic cranial irradiation in small cell lung cancer: a systematic review of the literature with meta-analysis.](#) ( III )
- 7) Le Pechoux C, Dunant A, Senan S, et al. Lancet Oncol 2009;10(5):467-74  
[Standard-dose versus higher-dose prophylactic cranial irradiation \(PCI\) in patients with limited-stage small-cell lung cancer in complete remission after chemotherapy and thoracic radiotherapy \(PCI 99-01, EORTC 22003-08004, RTOG 0212, and IFCT 99-01\): a randomised clinical trial.](#) ( II )
- 8) Le Pechoux C, Laplanche A, Faivre-Finn C, et al. Ann Oncol 2011; 22(5):1154-63  
[Clinical neurological outcome and quality of life among patients with limited small-cell cancer treated with two different doses of prophylactic cranial irradiation in the intergroup phase III trial \(PCI99-01, EORTC 22003-08004, RTOG 0212 and IFCT 99-01\).](#) ( III )

次へ

日本肺癌学会編

樹形図に戻る

## 限局型小細胞肺癌レジメン

### 胸部放射線治療

加速過分割照射法 1日2回, 45Gy/30回(3週)

### 化学療法

CDDP 80mg/m<sup>2</sup>, on day1

VP-16 100mg/m<sup>2</sup>, on day1, 2, 3 3-4週毎(放射線治療施行中は4週毎)

※1. 放射線治療は化学療法1コース目の第2日目から開始  
(早期併用)

※2. 化学療法は放射線治療完遂後も合計4コースまで継続

※3. 加速過分割照射法が困難であれば、通常分割照射法  
50~60Gy/25~30回 (5~6週) を推奨

## 小細胞肺癌予防的全脳照射(PCI)

25Gy/10回(2週), 30Gy/15回(3週)