

Таблиця 1

Результати лікування хворих з віддаленими метастазами в легені

Група	n	Ремісія				Продовження лікування	
		повна		неповна			
		n	%	n	%	n	%
Діти	60	38	63,3	16	26,7	6	10,0
Підлітки	36	22	61,1	9	25,0	4	11,1
Дорослі	63	42	66,7	7	11,1	12	19,0
Разом	159	102	63,7	32	20,9	22	13,4

Примітка. Статистичні дані стосуються 159 пацієнтів, включно з летальні випадки.

Таблиця 2

Кількість курсів радіоіодотерапії, необхідної для досягнення повної ремісії

Група	n	Кількість курсів терапії, n (%)				
		1	2	3–4	5–10	Понад 10
Діти	38	2 (5,3)	9 (23,7)	16 (42,1)	9 (23,7)	2 (5,3)
Підлітки	22	0	4 (18,2)	7 (31,8)	10 (45,5)	1 (4,5)
Дорослі	35	4 (11,4)	9 (25,7)	18 (51,4)	7 (20,0)	4 (11,4)
Разом	102	6 (5,9)	22 (21,6)	41 (40,2)	26 (25,5)	7 (6,9)

Таблиця 3

Порівняльний аналіз результатів лікування дітей, народжених до і після аварії на ЧАЕС

Група	n	Повна ремісія		Неповна ремісія		Продовження лікування	
		n	%	n	%	n	%
Народжені до аварії	48	32	66,7	14	29,2	2	4,2
Народжені після аварії	12	6	50,0	2	16,7	4	33,3

Проведений аналіз показав, що відсоток випадків повної і часткової ремісії у групах суттєво не відрізняється (таблиця 3). Не було виявлено різниці ѹ кількості проведених курсів радіоіодотерапії для досягнення повної ремісії захворювання — (4 ± 3) у дітей, народжених до аварії, і (3 ± 1) у пацієнтів, народжених після неї.

Таким чином, ефективність лікування легеневих метастазів папілярних карцином щитоподібної залози є досить високою — повна ремісія захворювання спостерігається більш ніж у 60 % хворих незалежно від їх віку та факту радіаційного опромінення.

Література

- DeLelis R., Lloyd R., Heitz Ph., Eng Ch. / Pathology and genetics of tumours of endocrine organs. WHO classification of tumours – Lyon: IARC Press, 2004. – 320 p.
- Ellison L.F., Wilkins K. // Health Rep. – 2012. – Vol. 23, № 1. – P. 7–16.
- McNally R.J., Blakey K., James P.W. et al. // Eur. J. Epidemiol. – 2012. – Vol. 27, № 8. – P. 615–622.
- Reiners Ch. // Best. Pract. Res. – 2008. – Vol. 22, № 6. – P. 989–1007.
- Kachuri L., Ellison L.F., Semenciw R. // Chronic. Dis. Int. Can. – 2013. – Vol. 33, № 2. – P. 69–80.
- Ronga G., Filesi M., Montesano T. et al. // Quart. J. Nucl. Med. Mol. Imag. – 2004. – Vol. 48. – P. 12–19.
- Tronko M., Bogdanova T., Voskoboynik L. et al. // Experimental. oncology. – 2010. – Vol. 32, № 3. – P. 200–204.
- LiVolsi V.A., Abrosimov A.A., Bogdanova T.I. et al. // Clin. Oncology. – 2011. – Vol. 23, № 4. – P. 261–267.

Ганна Володимирівна Зелінська,
Валентин Васильович Марков,
Галина Миколаївна Кулініченко,
Сергій Васильович Гуlevатий,
Ганна Яківна Устименко,
Євген Олегович Моторний

ДУ «Інститут ендокринології та обміну речовин ім. В.П. Комісаренка НАМН України»,
Київ

Цитологічні досягнення у прогнозуванні радіоіодорезистентності папілярного раку щитоподібної залози в допомогу радіологам

Cytology achievements in prognosis of radioiodine resistance of papillary thyroid cancer to help radiologists

Summary. Some new cytological methods of pre-operative prediction radioiodine resistance of papillary thyroid cancer by detection of immunocytochemical markers in puncture material are reported. Determination of cytokeratin 17 is performed in punctates of primary papillary carcinomas. This allows to predict the likelihood of radioiodine resistant metastases. Determination of thyroid peroxidase is carried out in the punctates of metastases identified in the post-operative period, which allows to determine the state of these metastases in relation to radioiodine before using it.

This will allow clinicians to choose the right tactics of treatment (radioiodine therapy only or surgical removal of the metastasis).

Key words: papillary thyroid carcinoma, cytological diagnosis, prognosis, radioiodine resistant metastases, cytokeratin-17, thyroid peroxidase.

Резюме. Представлены новые цитологические методы дооперационного прогнозирования радиоидрезистентности метастазов папиллярного рака щитовидной железы при помощи выявления иммуноцитохимических маркеров в пунктационном материале. Определение цитокератина-17 осуществляется в пунктах первичных папиллярных карцином и позволяет прогнозировать вероятность появления радиоидрезистентных метастазов. Определение тиреоидной пероксидазы проводят в пунктах метастазов, выявленных в послеоперационном периоде, что позволяет определить статус этих метастазов по отношению к радиоиду еще до его использования.

Это дает возможность клиницистам выбрать правильную тактику лечения (радиоидтерапия или хирургическое удаление метастаза).

Ключевые слова: папиллярная карцинома щитовидной железы, цитологическая диагностика, прогноз, радиоидрезистентные метастазы, цитокератин-17, тиреоидная пероксидаза.

Незважаючи на переважно ефективне лікування папілярного раку (ПР) щитоподібної залози (ЩЗ) за допомогою радіоіду, в деяких випадках виявляють метастази, навіть після проведення тиреоїдектомії з наступною радіоидотерапією. Найбільшою проблемою є діагностика і лікування радіоидрезистентних метастазів (РЙРМ), клітин яких втрачають здатність до накопичення радіоіду і радіоидотерапія для них стає неефективною [1, 2]. Запізнення у виявленні метастазів різко погіршує показники виживання хворих на рак ЩЗ [3]. Тому дуже важливим є доопераційне прогнозування розвитку радіоидорезистентних метастазів ПК ЩЗ та передбачення статусу стосовно накопичення радіоіду метастазів, виявлених в післяопераційному періоді. З цією метою ми пропонуємо використовувати розроблені нами цитологічні методи на основі імуноцитохімічного визначення тиреоїдної пероксидази (ТПО) та цитокератину-17 (ЦК-17) в пунктах, які допомагатимуть клініцистам визначати оптимальну тактику лікування.

У роботі використано матеріал, отриманий в результаті проведення тонкоголкових аспіраційних пунктійних біопсій (ТАПБ) у пацієнтів чоловічої та жіночої статі віком від 8 до 40 років, які проходили обстеження, хірургічне лікування та радіоидотерапію в клініці Інституту ендокринології та обміну речовин ім. В. П. Комісаренка НАМН України. Імуноцитохімічні дослідження проводили на пунктах 22 первинних пухлин ПК ЩЗ, виявлених до проведення тиреоїдектомії та на пунктах 42 метастазів папілярного раку ЩЗ, які були знайдені після проведення тотальної тиреоїдектомії та радіоидотерапії. 30 з них були резистентними до діагностичної дози радіоактивного іду, а 12 накопичували радіоід.

Цитоморфологічні дослідження матеріалу пунктійних біопсій проводили на мазках, фіксованих метанолом та забарвленіх за стандартним методом Романовського [4].

Імуноцитохімічні дослідження проводили непрямим імунопероксидазним методом за допомогою монокlonальних антитіл (МКАТ) миší проти цитокератину 17 – клон E3 (DakoCytomation, Данія) та за допомогою МКАТ ТРО-47 проти тиреоїдної пероксидази (DakoCytomation, Данія).

У другому шарі використовували антитіла проти гамма-глобулінів миší, мічені пероксидазою хрону (DakoCytomation, Данія). Після проведення імуноцитохімічної реакції ядра клітин дозабарвлювали розчином гематоксиліну.

Статистично дані опрацьовували за непараметричним методом Колмогорова–Смирнова, Манна–Уйтні та методом кореляційного аналізу [5]. Розрахунки виконані в пакеті Statistica 7.0.

Стандартним способом діагностики радіоидорезистентних метастазів високодиференційованого раку щитоподібної залози є визначення рівня тиреоглобуліну з ультразвуковим дослідженням та сцинтиграфією з радіофармпрепаратором Тс-МІВІ [6]. Останнім часом дослідники приділяють все більше уваги розробці методів прогнозування поведінки тиреоїдної карциноми, вивчаючи морфологічні, імуноцитохімічні та навіть молекулярні особливості клітин ПР ЩЗ [7]. Так, запропоновано використання молекулярного фактора мутації гена BRAF в пунктійному матеріалі первинних папілярних карцином для прогнозування агресивної клінічної поведінки та появи рецидивів ПР ЩЗ [8]. Але методи молекулярної біології потребують високовартісного обладнання та навряд чи можуть бути використані в практичній діяльності українських клінік.

Прикладом використання імуноцитохімічного маркера для прогнозування радіоидорезистентності є виявлення NaI-симптортера в післяопераційному матеріалі ПР. У разі його відсутності, з 46%-ю вірогідністю прогнозують появу радіоидорезистентних метастазів [9]. Однак цей метод здійснюється на післяопераційному гістологічному матеріалі, коли вплинути на план операції вже неможливо. За цим методом неможливе передбачення статусу стосовно радіоіду післяопераційних метастазів без їх видалення.

Проведені нами дослідження дозволили запропонувати нові методи доопераційного прогнозування радіоидорезистентності метастазів ПР ЩЗ за допомогою виявлення в пунктійному матеріалі імуноцитохімічних маркерів — цитокератину-17 і тиреоїдної пероксидази [10]. Виявлення ЦК-17 в пунктах первинних папілярних карцином дозволяє прогнозувати появу радіоидорезистентних метастазів. Якщо процент клітин, які містять ЦК-17, перевищує 10%, з 70%-ю вірогідністю у пацієнта прогнозують появу радіоидорезистентних метастазів папілярного раку. Такі пацієнти потребують більш ретельного нагляду та додаткових досліджень навіть у випадку отримання радіоідонегативних сканів (ультразвукові, рентгенологічні та комп’ютерні дослідження).

Якщо ЦК-17 може бути використаний для довгострокового прогнозу радіоидорезистентності папілярних карцином, то визначення такого імуноцитохімічного маркера, як тиреоїдна пероксидаза, може використовуватися для передбачення здатності до накопичення радіоіду конкретних метастазів, виявлених у післяопераційному періоді. Відсутність тиреоїдної пероксидази в пунктах таких метастазів свідчить про нездатність їх клітин з'язувати радіоід та безперспективність лікування радіоідом цього метастазу і доцільність його хірургічного видалення. Якщо понад 75% клітин пунктату містять тиреоїдну пероксидазу, передбачають здатність метастазу до накопичення радіоіду та доцільність подальшого лікування за допомогою радіоіду [11]. Наведемо декілька прикладів використання розроблених методів у практичній діяльності клініки нашого інституту.

Пацієнт Г., 1979 року народження. В 1996 році після проведення цитологічного дослідження пунктатів збільшеної правої частки ЩЗ була діагностована тиреоїдна папілярна карцинома. Проведено імуноцитохімічне дослідження пунктатів з антитілами до цитокератину-17 та виявлено,

що 95 % епітеліальних клітин містять цей антиген, тобто прогнозували високу вірогідність виникнення радійодорезистентних метастазів у пацієнта та рекомендували реальні спостереження. Після проведеної тиреоїдектомії пацієнт пройшов обстеження та лікування у відділенні радійодотерапії Інституту ендокринології. В 1997 році при діагностичному скануванні було знайдено слабке накопичення радійоду в лімфузлі ший зліва. Пацієнт отримав лікувальну дозу радійоду 100 мСі. При проведенні діагностичного сканування в 2003 році не було виявлено накопичення радійоду. Ультрасонографічне дослідження показало наявність лімфузла в підщелепній зоні зліва розміром 23 мм. Після проведення пункцийної біопсії та цитологічного дослідження був поставлений діагноз — метастаз папілярного раку щитоподібної залози. Було проведено імуноцитохімічне дослідження пунктату метастазу з використанням антитіл до тиреоїдної пероксидази, та цей антиген у клітинах пунктату не був виявлений, тобто була передбачена відсутність накопичення клітинами метастазу радійоду та неефективність подальшої радійодотерапії. Було прийнято рішення про хірургічне видалення метастазу.

Пацієнка К., 1975 року народження, була прооперована з приводу папілярного раку щитоподібної залози. При проведенні контрольного ультрасонографічного дослідження був виявлений та пропунктований претрахеальний лімфузол діаметром 9 мм. Проведення імуноцитохімічного дослідження пунктату з анітілами до тиреоїдної пероксидази показало присутність антигену в 87% епітеліальних клітин, що дозволило передбачити здатність клітин метастазу до накопичення радійоду. Пацієнка отримала лікувальну дозу радійоду і дійсно було виявлено накопичення радійоду цим метастазом.

Таким чином, ці методи є простими у виконанні, операцівними та не такої високої варгості, як молекулярні методи, і дозволяють досить точно передбачити радійодорезистентність ПР ЦЗ. Доцільне їх використання для доопераційного моніторингу радійодорезистентності папілярного раку ЦЗ. У випадку високого вмісту цитокератин-17-позитивних клітин в пунктатах первинних пухлин папілярних раків, можна очікувати з високою вірогідністю появу радійодорезистентних метастазів та належить більш ретельно спостерігати за такими пацієнтами. Якщо первинна пухлина має розмір до 1 см та йдеться про проведення гемітиреоїдектомії, високий вміст клітин з цитокератином-17 в її пунктатах схиляє чашу ваг в бік тотальної тиреоїдектомії. Відсутність тиреоїдної пероксидази в пунктатах метастазів, виявлених в післяопераційному періоді, дозволяє передбачити їх радійодорезистентність та позбавити таких пацієнтів зайвих курсів радійодотерапії, а пацієнтів з метастазами, здатними до накопичення радійоду (з високим вмістом тиреоїдної пероксидази) направити на радійодотерапію замість операції.

Для моніторингу радійодорезистентних метастазів папілярного раку щитоподібної залози ми пропонуємо використовувати імуноцитохімічне виявлення в пунктійному матеріалі цитокератину-17 та тиреоїдної пероксидази.

З метою прогнозування радійодорезистентності, цитокератин-17 виявляють у пунктатах первинних папілярних карцином. Для передбачення статусу стосовно накопичення радійоду метастазів, виявлених в післяопераційному періоді, запропоновано визначення в їх пунктатах тиреоїдної пероксидази. Ці прості у виконанні методи допомагатимуть клініцистам досить точно прогнозувати радійодорезистентність папілярного раку щитоподібної залози та обирати правильну тактику лікування (радійодотерапія або хірургічне видалення метастазів).

Література

- Lee M.C., Chung J.K., So Y. // *J. Nucl. Med.* – 1999. – Vol. 40, № 6. – P. 986–992.
- Pacini F., Cetani F., Miccoli P. et al. // *World J. Surgery.* – 1994. – Vol. 18, № 4. – P. 600–604.
- Эпштейн Е. В., Олейник В.А., Соловенко Т.К. // Промен. діагности., промен. терап. – 2000. – № 1. – С. 53–54.
- Лили Р. Патогистологическая техника и практическая гистохимия. – М.: Мир, 1969. – 645 с.
- <http://www.statsoft.ru/>
- Rubello D., Mazzarotto R., Casara D. et al. // *Eur. J. Nucl. Med.* – 2000. – Vol. 27, № 4. – P. 431–440.
- Riccorde-Filho J.C., Ryder M., Chittale D.A. et al. // *Cancer Res. June.* – 2009. – Vol. 69, № 1. – P. 4885.
- Xing M., Westra W.H., Tufano R.P. et al. // *J. Clin. Endocrinol. Metab.* – 2005. – Vol. 90, № 12. – P. 6373.
- Min J.J., Chung J.K., Lee Y.J. et al. // *Eur. J. Nucl. Med.* – 2001. – Vol. 28, № 5. – P. 639–645.
10. Зелінська Г. В. Йодпероксидаза та цитокератин № 17 в доопераційній діагностіці папілярного раку щитовидної залози та визначені резистентності його метастазів до радійоду: дис. ... канд. біол. наук. – К., 2007. – 139 с.
11. Зелінська Г.В. // УРЖ. – 2012. – Т. XX, вип. 3. – С. 299–301.

Ярослав Володимирович Кметюк¹,
Олександр Іванович Москалець¹,
Андрій Валерійович Ашихмін¹,
Олег Володимирович Щербіна²

¹Клінічна лікарня «Феофанія», Всеукраїнський центр радіохірургії, Київ,

²Національна медична академія післядипломної освіти ім. П.Л. Шупика, Київ

Позитронно-емісійна томографія в діагностиці злоякісних лімфом

Positron emission tomography in diagnosis of malignant lymphomas

Summary. PET / CT investigation was performed in 520 patients with different types of malignant lymphomas, including 230 patients with Hodgkin's lymphoma and 290 with non-Hodgkin's lymphomas. The findings of the investigation are reported. Semiotics of different types of lymphomas at different stages of the disease was determined.

Key words: positron emission tomography, computed tomography, ¹⁸F-fluorodeoxyglucose, malignant lymphoma, Hodgkin's lymphoma, non-Hodgkin's lymphoma.

Резюме. Проведено ПЭТ/КТ-исследования у 520 больных с различными типами злокачественных лимфом, из них 230 больных с лимфомами Ходжкина и 290 — с неходжкинскими лимфомами. Приведены результаты собственных исследований. Определена семиотика разных типов лимфом на различных стадиях заболевания.

Ключевые слова: позитронная эмиссионная томография, компьютерная томография, ¹⁸F-фтордезоксиглюкоза, злокачественные лимфомы, лимфома Ходжкина, неходжкинская лимфома.

Ключові слова: позитронна емісійна томографія, комп'ютерна томографія, ¹⁸F-фтордезоксиглюкоза, злоякісні лімфоми, лімфома Годжкіна, негоджкінська лімфома.

Злоякісні лімфоми — численна група злоякісних нововутворів, які розвиваються з Т-, В-NK-лімфоцитів та характеризуються різноманітними клінічними проявами, перебігом і реакцією на лікування залежно від гістотипу та ступеня диференціювання. Лімфоми складають приблизно