

<sup>1</sup>Національний інститут раку, Київ

<sup>2</sup>ДУ «Інститут патології хребта та суглобів ім. проф. М.І. Ситенка НАМН України», Харків

## ІНДИВІДУАЛІЗАЦІЯ ХІМІОТЕРАПІЇ У ХВОРИХ НА ОСТЕОСАРКОМУ ЗАЛЕЖНО ВІД АНГІОГРАФІЧНИХ КРИТЕРІЇВ ПРОГНОЗУ ЛІКУВАЛЬНОГО ПАТОМОРФОЗУ

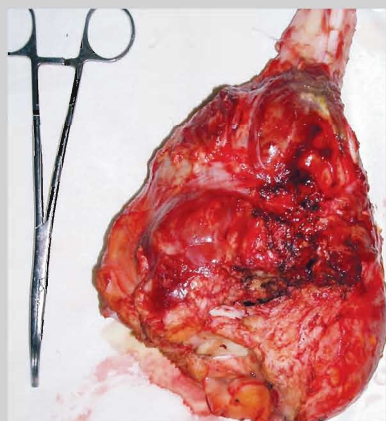


22

А.Г. Дедков<sup>1</sup>, С.І. Бойчук<sup>1</sup>,  
О.Г. Югринов<sup>1</sup>, О.М. Грабовий<sup>1</sup>,  
О.Є. Вирва<sup>2</sup>, П.А. Ковальчук<sup>1</sup>,  
О.М. Новак<sup>1</sup>, О.А. Головіна<sup>2</sup>

Адреса:

Бойчук Сергій Іванович  
03022, Київ, вул. Ломоносова, 33/43  
Національний інститут раку  
Тел.: (044) 257-87-41  
E-mail: Sergeyboichuk@yahoo.com



**Ключові слова:** остеосаркома, неоад'ювантна хіміотерапія, ангіографічні критерії прогнозу, лікувальний патоморфоз.

Досліджено результати комбінованого лікування 47 хворих на остеосаркому високого ступеня злоякісності (стадія ІІБ). У схему терапії включено метотрексат — 12 г/м<sup>2</sup>, цисплатин — 120 мг/м<sup>2</sup> (внутрішньоартеріально), доксорубіцин — 75 мг/м<sup>2</sup>, іфосфамід — 8 г/м<sup>2</sup>. За допомогою ангіографічних критеріїв вдалося спрогнозувати несприятливий перебіг захворювання, інтенсифікувати неоад'ювантну хіміотерапію, індивідуалізувати тривалість курсів, покращити лікувальний патоморфоз та результати лікування хворих. Іntenсифікація неоад'ювантної хіміотерапії в групі хворих високого ризику в 37,5% випадків привела до підвищення ступеня лікувального патоморфозу. Високий ступінь лікувального патоморфозу досягнуто у 72,3% хворих. Двохрічна загальна виживаність становила 97,13±2,49%, безрецидивна — 87,23±4,90%.

### ВСТУП

Первинні злоякісні новоутворення кісток зустрічаються переважно у дітей та осіб молодого працездатного віку. Згідно з даними Національного канцер-реєстру України, показник захворюваності на саркоми кісток та суглобів в Україні становить 1,3 на 100 тис. населення [1].

Основним методом лікування хворих на остеосаркому (ОС) високого ступеня злоякісності є комбінований, що складається з неоад'ювантної терапії, хірургічного органозберігаючого втручання та ад'ювантної терапії [2, 12, 16]. Перелік цитостатиків, що використовуються при ОС досить обмежений і давно відомий, а одним із перспективних напрямів покращення результатів лікування ОС є індивідуалізація схем хіміотерапії (ХТ) залежно від виявлених факторів прогнозу перебігу захворювання [3, 8, 10, 14].

Неоад'ювантна терапія хворих на саркоми кісток ґрунтується на цитостатичній дії хімотерапевтичних агентів, що може посилюватися при внутрішньоартеріальному введенні з використанням рентгеноваскулярної технології [6, 18]. При внутрішньоартеріальній ХТ первинною мішенню хімічних агентів є патологічні судини самої пухлини. На думку деяких авторів, ангіогенез в пухлинній тканині прямо пропорційно залежить від ступеня її експансії та агресії. При ангіографічному дослідженні патологічні судини чітко візуалізуються, що дозволяє оцінити ступінь розвитку неоваскуляризації і передбачити підходи для використання засобів і методів локальної деструкції пухлини

[4, 7, 17]. Сформульовано ангіографічні критерії оцінки неоваскуляризації, яка є головною складовою в характеристиці лікувального патоморфозу [18].

Динаміка ступеня васкуляризації в процесі неоад'ювантної ХТ може використовуватися для прогнозування ступеня лікувального патоморфозу. Є припущення, що ангіографічні ознаки неоваскуляризації пухлини корелюють з отриманим лікувальним патоморфозом і тому можуть застосовуватися для оцінки ефективності цитостатичної терапії первинних пухлин кісток [17, 18]. Можливість спрогнозувати ступінь лікувального патоморфозу дозволяє індивідуалізувати лікування і досягти максимальної відповіді пухлини на неоад'ювантну ХТ. Головним завданням неоад'ювантної терапії є створення умов для можливості радикального видалення з мінімальними негативними наслідками для пацієнта [9–11]. Розробка та впровадження ефективних методик неоад'ювантної та ад'ювантної терапії в схемах комбінованого лікування дозволяє суттєво поліпшити його результати [13, 15].

Метою дослідження було покращення ефективності комбінованого лікування шляхом інтенсифікації ХТ у хворих на ОС з прогностично несприятливим прогнозом перебігу захворювання.

### МАТЕРІАЛИ І МЕТОДИ ДОСЛІДЖЕННЯ

Об'єктом дослідження стали 47 хворих на ОС високого ступеня злоякісності (стадія ІІБ), пролікованих у 2009–2012 рр., у віці від 18 до 63 років (середній

вік — 30,6±1,8 року). Осіб чоловічої статі було 24 (51%), жіночої — 23 (49%).

У 24 (51,06%) хворих пухлина локалізувалася у дистальному відділі стегнової кістки, у проксимальному відділі стегнової кістки — у 2 (4,2%), проксимальному відділі великогомілкової кістки — у 14 (29,78%), дистальному відділі великогомілкової кістки — у 2 (4,2%), проксимальному відділі плечової кістки — у 3 (6,38%), кістках таза — у 2 (4,2%) хворих.

Хворим на ОС високого ступеня злоякісності неoad'ювантну ХТ проводили за встановленою схемою з використанням 3 препаратів першої лінії терапії (метотрексат (MTX) — 12 г/м<sup>2</sup>, цисплатин — 120 мг/м<sup>2</sup>, доксорубіцин — 60 мг/м<sup>2</sup>). За результатами ангиографії, перед початком першого курсу ХТ проводився аналіз динаміки рівня пухлинної неоваскуляризації. Рівень пухлинної неоваскуляризації оцінювали за 3 ступенями: 1-й — помірний, 2-й — незначний, 3-й — значний, що визначалися за інтенсивністю судинної сітки (кількістю судин на одиницю площі). Після оцінки відповіді пухлини на стандартну неoad'ювантну терапію прогнозували ступінь лікувального патоморфозу і пацієнтів розподіляли на 2 групи: з прогнозовано високим (1-ша група) або низьким (2-га група) ступенем патоморфозу. У 1-ї групи хворих застосовували лікування за стандартною схемою.

Друга група хворих продовжувала отримувати неoad'ювантну ХТ в інтенсивному режимі, що полягав у підвищенні дози цисплатину до 150 мг/м<sup>2</sup> і пролонгованому його внутрішньоартеріальному введенні, а також у заміні MTX на іфосфамід (8 г/м<sup>2</sup>).

В обох групах мало місце радикальне хірургічне втручання, після якого оцінювали фактичний лікувальний патоморфоз. На цьому етапі спрогнозований ступінь лікувального патоморфозу зіставляли з фактичним і аналізували специфічність ангиографічних ознак як критеріїв прогнозу ступеня лікувального патоморфозу. Специфічність розробленої методики прогнозування лікувального патоморфозу визначали за формулою:

$$Ч = (ІІЗ + ІНЗ) / (ХНЗ + ХПЗ + ІІЗ + ІНЗ) \times 100\%$$

де ІІЗ — істинно позитивні заключення; ІНЗ — істинно негативні заключення; ХНЗ — хибно негативні заключення; ХПЗ — хибно позитивні заключення.

Лікувальний патоморфоз оцінювали за критеріями Nivos. Після хірургічного лікування пацієнти обох груп отримували ад'ювантну терапію препаратами, що використовувалися в неoad'ювантному режимі (1-ша група — 3 препарати, 2-га група — 4).

При встановленні у 1-й групі розбіжності спрогнозованого і фактично встановленого лікувального патоморфозу,

тобто отримані низького ступеня лікувального патоморфозу, пацієнти переходили на режим ад'ювантної терапії 2-ї групи.

Контрольну групу становили 62 хворих з ОС довгих кісток, що отримували лікування у відділенні пухлин опорно-

рухового апарату з 2004 по 2009 р. (історичний контроль). У схемі лікування застосовувалися ті ж цитостатики, але неoad'ювантна терапія проводилася за стандартною схемою без виділення групи високого ризику на цьому етапі.



Рис. 1. Рентгенограма хворого на ОС до лікування (а) та після неoad'ювантної терапії (б)

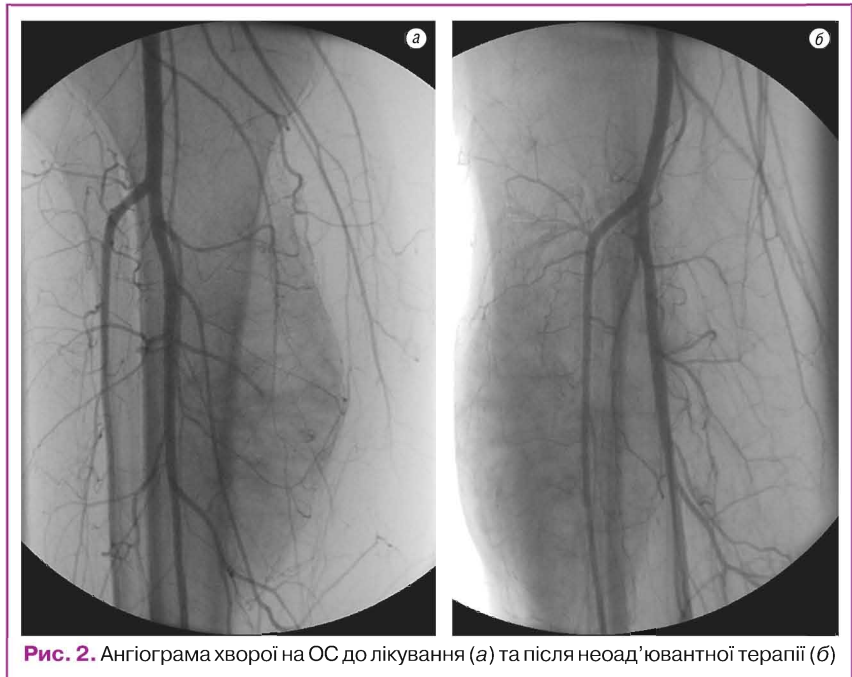


Рис. 2. Ангіограма хворої на ОС до лікування (а) та після неoad'ювантної терапії (б)

## РЕЗУЛЬТАТИ ТА ЇХ ОБГОВОРЕННЯ

У 47 хворих, що закінчили лікування, оцінено відповідь пухлини на стандартну неоад'ювантну терапію шляхом аналізу динаміки рівня пухлинної неоваскуляризації за допомогою ангіографічного дослідження судинної стромы пухлини та порівняння з клінічними та радіологічними даними. Усіх досліджуваних пацієнтів (n=47) було розподілено на 2 групи: з прогнозовано високим — 39 хворих (82,98%) та прогнозовано низьким ступенем патоморфозу — 8 хворих (17,02%). З 8 пацієнтів, що проходили неоад'ювантну ХТ з прогнозовано низьким ступенем патоморфозу (високий ризик), 2 (4,25%) мали первинний осередок ураження в кістках таза.

Після неоад'ювантної ХТ в 40 випадках (85,1%) під час контрольної рентгенографії в динаміці було встановлено зменшення розмірів м'якотканинного компонента, склерозування і більш чітке відмежування пухлини від навколишніх тканин (рис. 1.). На ангіограмах відзначали значне зменшення неоваскуляризації пухлини (рис. 2).

Під час доплер-УЗД визначалися підвищення ехогенності пухлини, зменшення кількості судин, які живлять пухлину, та розмірів м'якотканинного компонента; під час комп'ютерної томографії — зменшення об'єму пухлини від 17,4 до 63,0%.

У 8 пацієнтів (17,02%) після проведення неоад'ювантного лікування за даними ангіографії відзначали помірне зменшення

або стабільний рівень неоваскуляризації пухлини. Цим хворим проведено неоад'ювантну терапію за інтенсифікованою схемою.

Після неоад'ювантного лікування хірургічний етап пройшли всі 47 хворих, із них у 43 (91,48%) виконано органозберігаючі хірургічні втручання, а у 4 (8,51%) (з групи високого ризику) — операції з видаленням органа (табл. 1). (Хірургічні втручання з видаленням органа проведено при первинному місцево-розповсюдженому процесі, при якому не було можливості провести радикальні органозберігаючі операції).

Після хірургічного етапу лікування спрогнозований ступінь лікувального патоморфозу порівнювали з фактичним і аналізували специфічність ангіографічних ознак як критеріїв прогнозу ступеня лікувального патоморфозу. Лікувальний патоморфоз досліджено у всіх пролікованих хворих досліджуваної групи після хірургічного втручання (табл. 2). У 34 випадках (72,34%) досягнутий високий ступінь лікувального патоморфозу (вище 90% некротів пухлини). У 42 пацієнтів спрогнозований патоморфоз збігався з фактичним. У 5 випадках фактичний лікувальний патоморфоз був низьким, незважаючи на стандартний спрогнозований ризик згідно з даними ангіографії. Серед 8 хворих, що лікувалися у групі високого ризику та пройшли хірургічний етап лікування, інтенсифікація поліхіміотерапії привела в 3 (37,5%) випадках до високого лікувального патоморфозу (III ступінь за Nuvos). Тобто специфічність методу прогнозування становила 89,36%.

Проведені гістологічні дослідження показали, що пухлини кісток у пацієнтів обраної групи характеризуються значною клітинною атипією й, відповідно, низьким рівнем диференціювання. Основу пухлини становить досить щільна маса клітин з незначною кількістю міжклітинної речовини (рис. 3). Для цих пухлин характерна наявність помірної кількості кровоносних мікросудин. Їх стінка утворена ендотелієм, зовні від якого розташовані лише поодинокі клітини фібробластичного ряду.

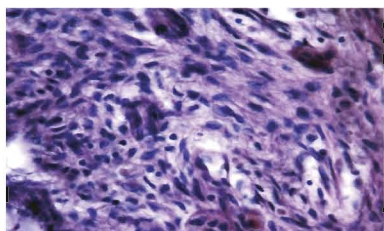
Проведення неоад'ювантної ХТ в 37 (78,72%) випадках привело до редукції пухлинної тканини майже у повному обсязі, а в 14 з них життєздатні елементи паренхіми пухлини не виявлялися. При цьому спостерігалися осередки некротів, мікрокрововиливи, але провідними були явища фіброзу та реактивного остеогенезу. Пухлина заміщувалася фіброзною тканиною із більшими чи меншими осередками новоутворення кісткових балок (рис. 4). Зникали клітини з різко зміненими ядрами. У пухлині з'являлися, окрім осередків некрозу, й ділянки фіброзування. Кровоносні судини набували більш «зрілого» вигляду, у них часто можна було розрізнити адвентицію та гладкі міозити.

**Таблиця 1** Розподіл хворих на ОС за обсягом хірургічного втручання

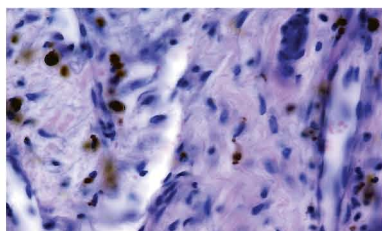
Обсяг хірургічного втручання	Кількість хворих, n
Резекція кістки з пухлиною + ендопротезування колінного суглоба	32
Резекція кістки з пухлиною + ендопротезування тазостегнового суглоба	4
Резекція кістки з пухлиною + ендопротезування гомілково-ступневого суглоба	4
Екзартикуляція	1
Ампутація	3
Резекція кістки з пухлиною + ендопротезування плечового суглоба	3
Усього	47

**Таблиця 2** Розподіл хворих з урахуванням отриманого патоморфозу та групи ризику

Об'ємна частка життєздатної пухлинної тканини	Хворі зі стандартним ризиком (n=39)		Хворі з високим ризиком (n=8)	
	n	%	n	%
0% (IV ступінь за Nuvos)	14	35,89	0	0,0
1–10% (III ступінь за Nuvos)	20	51,28	3	37,5
11–40% (II ступінь за Nuvos)	5	12,82	4	50,0
Понад 40% (I ступінь за Nuvos)	0	0	1	12,5
Усього	39	100,0	8	100,0



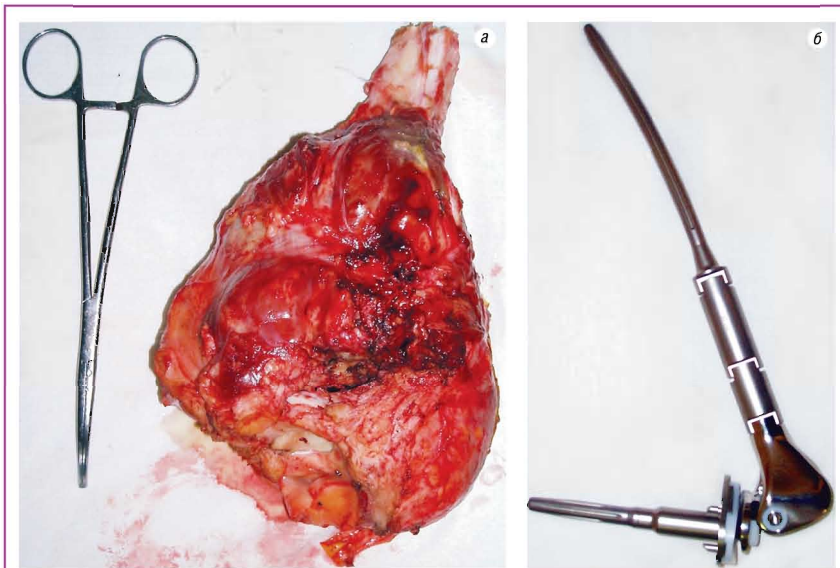
**Рис. 3.** Мікрофотографія пухлинних клітин. Випадок ОС до лікування (біопсійний матеріал). Система візуалізації Nikon Esclipse. Забарвлення хромогеном АЕС — гематоксилін. Зб. Х 200



**Рис. 4.** Мікрофотографія пухлинних клітин. Випадок ОС після неоад'ювантної терапії (операційний матеріал). Система візуалізації Nikon Esclipse. Забарвлення хромогеном АЕС — гематоксилін. Зб. Х 200



**Рис. 5.** Ангіограма хворої на ОС до лікування (а) та після неоад'ювантної терапії (б). Відсутність динаміки в неоваскуляризації



**Рис. 6.** а — видалений сегмент стегнової кістки. б — імплантат для реконструкції післяопераційного дефекту



**Рис. 7.** Рентгенограма колінного суглоба в прямій (а) та боковій (б) проекція після хірургічного лікування

На рис. 5–7 продемонстровано клінічний приклад хворого з групи високого ризику на етапах лікування.

**Клінічний приклад**

Пацієнтка Ф. (34 роки) поступила в клініку зі скаргами на біль, наявність пухлини в нижній третині правого стегна. Діагностовано ОС дистального епіметафіза правої стегнової кістки в стадії ІВ. На етапі неoad'ювантного лікування за даними ангіографічного дослідження в динаміці відмічено помірне зниження неоваскуляризації (див. рис. 5). Хвора переведена в групу високого ризику. Завдяки інтенсифікації ХТ вдалось досягнути стабілізації пухлинного процесу та провести органозберігаюче хірургічне лікування в обсязі резекції дистального відділу правої стегнової кістки з ендопротезуванням колінного суглоба (див. рис. 6–7). Лікувальний патоморфоз ІІ ступеня за Huvos. Післяопераційний період протікав без ускладнень. Хвора закінчила ад'ювантне лікування. Термін спостереження — 16 міс без ознак прогресування хвороби.

У 2 хворих із групи високого ризику відзначено прогресування захворювання на етапі лікування з розвитком віддалених метастазів. Метастази в легені виявлено ще у 4 (8,51%) хворих після закінчення лікування (у 2 — з групи стандартного ризику) в строки від 12 до 28 міс від початку лікування (у середньому  $16 \pm 2,3$  міс). 2-річна загальна виживаність в основній групі становила  $97,13 \pm 2,49\%$ , а безрецидивна —  $87,23 \pm 4,90\%$ . У контрольній групі ці показники були такими:  $95,16 \pm 2,80\%$  та  $79,03 \pm 5,17\%$  ( $p > 0,05$ ) відповідно. Різниця статистично недостовірна, але простежено позитивну динаміку зростання безрецидивної виживаності.

**ВИСНОВКИ**

1. Відзначено корелятивну залежність ступеня неоваскуляризації після проведення ХТ за ангіографічними даними та лікувального патоморфозу. Специфічність методу прогнозування становила 89,36%.

2. Інтенсифікація ХТ у групі хворих високого ризику в 37,5% випадків привела до підвищення ступеня лікувального патоморфозу.

**ЛІТЕРАТУРА**

1. Федоренко З.П., Гайсенко А.В., Гулак Л.О. та ін. (2012) Бюлетень Національного Канцер-ресстру України № 13/ під ред. І.Б. Щепотіна. К.: 130 с.
2. Мачак Г.Н. (2007) Современные возможности и перспективы комбинированного лечения остеосаркомы. Автореферат диссертации д-ра мед. наук. М.: 48с. .
3. Трапезников Н.Н., Алиев М.Д., Мачак Г.Н. и др. (2000) Современные взгляды на проблему лечения остеосаркомы конечностей. Казан. Мед. Журн., 81(4): 317–318.
4. Vacci G., Ferrari S., Tienghi A. et al. (2010) A comparison of methods of loco-regional chemotherapy combined with systemic chemotherapy as neoadjuvant treatment of osteosarcoma of the extremity. Eur. J. Surg. Oncology, 27: 98–104.
5. Bacci G., Forni C., Longhi A. et al. (2007) Local recurrence and local control of non-metastatic osteosarcoma of the extremities. A 27-year experience in a single institution. J. Surg. Oncol., 96: 118–123.

6. Chiu T.I., Wany I.W., Chen Y. I. (2009) Intraarterial Cisplatin and intravenous adriamycin in nonmetastatic osteosarcoma at the extremities: a single institution experience in Tainan. *Chang Yung. Med. J.*, 32: 72–80.

7. Hugate R.R., Wilkins R.M., Cynthia M.K. et al. (2008) Intraarterial Chemotherapy for Extremity Osteosarcoma. *Adults. Clin. Orthop. Relat Res.*: 1292–1301.

8. Kalifa C., Bellon N., Dupouy N. et al. (2002) Comparison of doxorubicin (DOXO) versus etoposide-ifosfamide (ETO-IFO) in addition to high-dose methotrexate (HD MTX) as preoperative chemotherapy in osteosarcoma (OS): A randomized trial by the SFOP.

9. Longhi A., Ferrari S., Ferrari C. et al. (2006) Late side effects of osteosarcoma neoadjuvant chemotherapy: The experience at Rizzoli institute. *J. Clin. Oncol.*, 24: 9508–9513.

10. Bacci G., Briocoli M. et al. (2003) Neoadjuvant chemotherapy for osteosarcoma of the extremities with metastases at presentation: recent experience at the Rizzoli Institute in 57 patients treated with cisplatin, doxo-

rubicin, and a high dose of methotrexate and ifosfamide. *Ann. Oncology*, 14: 1126–1134.

11. Bacci G., Mercuri M., Lonhi A. et al. (2004) Neoadjuvant chemotherapy for the treatment of osteosarcoma of the extremities: a comparison of results obtained in single-institution and multicenter trials. *Chir. Organi Mov.*, 89: 283–292.

12. Meyers P.A., Schwartz C.L., Krailo M. et al. (2005) Osteosarcoma: a randomized, prospective trial of the addition of ifosfamide and/or muramyltripeptide to cisplatin, doxorubicin, and high-dose methotrexate. *Ibid.*, 9: 2004–2011.

13. Massimo B., Giovanni G., Stefano F. et al. (2009) Phase 2 trial of two courses of cyclophosphamide and etoposide for relapsed high-risk osteosarcoma patients. *Ibid.*, 115(13): 2980–2987.

14. Bacci G., Longi A., Versari M. et al. (2006) Prognostic factors for osteosarcoma of the extremity treated with neoadjuvant: 15-year experience in 789 patients treated at single institution. *Cancer*, 106(5): 1154–1161.

15. Schwartz S., Muller K., Fisher L. et al. (2005) Favorable outcome in excessive methotrexate (MTX) intoxication after high-dose (HD) MTX therapy by early use of carbonylpeptidase G2 (CPG2). *Journal of Clinical oncology*, 2005 ASCO. *An Meet Proc*; 23 (16S): (Suppl) 8255.

16. Scott M.S. (2007) Chemotherapy in the Management of Osteosarcoma and Ewing's Sarcoma. *J. Natl. Compr. Canc. Netw.*, 5: 449–455.

17. Cullen J.W., Jamroz B.A., Stevens S.L. et al. (2005) The value of serial arteriography in osteosarcoma: delivery of therapy duration, and prediction of necrosis. *J. Vascular Inter. Radiol.*, 16: 1107–1119.

18. Veda T., Nana N., Araki N. et al. (2008) Validation of radiographic evaluation criteria of preoperative chemotherapy for bone and soft tissue sarcomas: Japanese Orthopaedic Association Committee on Musculoskeletal Tumors Cooperative Study. *I. Orthop. Sci.*: 304–312.

## Индивидуализация химиотерапии у больных остеосаркомой в зависимости от ангиографических критериев прогноза лечебного патоморфоза

А.Г. Дедков<sup>1</sup>, С.И. Бойчук<sup>1</sup>, О.Г. Югринов<sup>1</sup>, А.Н. Грабовой<sup>1</sup>, О.Е. Вывра<sup>2</sup>, П.А. Ковальчук<sup>1</sup>, Е.М. Новак<sup>1</sup>, О.А. Головина<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Национальный институт рака, Киев  
<sup>2</sup>ГУ «Институт патологии позвоночника и суставов им. проф. М.И. Ситенко НАМН Украины», Харьков

**Резюме.** Исследованы результаты комбинированного лечения 47 больных остеосаркомой высокой степени злокачественности (стадия IIБ). В схему терапии был включен метотрексат — 12 г/м<sup>2</sup>, цисплатин — 120 мг/м<sup>2</sup> (внутриартериально), доксорубин — 75 мг/м<sup>2</sup>, ифосфамид — 8 г/м<sup>2</sup>. С помощью ангиографических критериев удалось спрогнозировать неблагоприятное течение заболевания, интенсифицировать химиотерапию, индивидуализировать количество курсов, улучшить лечебный патоморфоз и результаты лечения. Интенсификация неoadъювантной химиотерапии в группе больных высокого риска в 37,5% привела к повышению степени лечебного патоморфоза. Высокая степень лечебного патоморфоза получена у 72,3% больных. Двухлетняя общая выживаемость составила 97,13±2,49%, безрецидивная — 87,23±4,90%.

**Ключевые слова:** остеосаркома, неoadъювантная химиотерапия, ангиографические критерии прогноза, лечебный патоморфоз.

## The individualisation of chemotherapy in patients with osteosarcoma depending on angiographic criteria of the treatment pathomorphosis

A.G. Dedkov<sup>1</sup>, S.I. Boychuk<sup>1</sup>, O.G. Ugrinov<sup>1</sup>, O.M. Grabovoy<sup>1</sup>, O.E. Vyrva<sup>2</sup>, P.A. Kovalchuk<sup>1</sup>, O.M. Novak<sup>1</sup>, O.A. Golovina<sup>2</sup>

<sup>1</sup>National cancer institute, Orthopaedic Oncology, Kiev  
<sup>2</sup>The M.I. Sitenko's Institute of Vertebral and Joint's Pathology NAMS of Ukraine, Harkiv

**Summary.** The results of combined treatment of 47 patient's with high grade osteosarcoma (stage IIB) were examined. The Methotrexate (12 g/m<sup>2</sup>), Cisplatin (120 mg/m<sup>2</sup> intraarterial), Doxorubicin (75 mg/m<sup>2</sup>) and Ifosfamide (8 g/m<sup>2</sup>) were included in the treatment scheme. Using the angiographic criteria we could prognose the poor disease course, to intensify individual chemotherapy, to improve the treatment pathomorphosis and treatment results. Due to the intensification of chemotherapy in high-risk group of patients we have received improvement of the treatment pathomorphosis in 37,5%. We received the high treatment pathomorphosis in 72,3% of patients. The 2-years overall survival was 97,13±2,49% and disease — free survival was 87,23±4,90%.

**Key words:** osteosarcoma, neoadjuvant chemotherapy, angiographic criteria of prognosis, treatment pathomorphosis.