

# **ОСТРЫЕ ЛЕЙКОЗЫ**

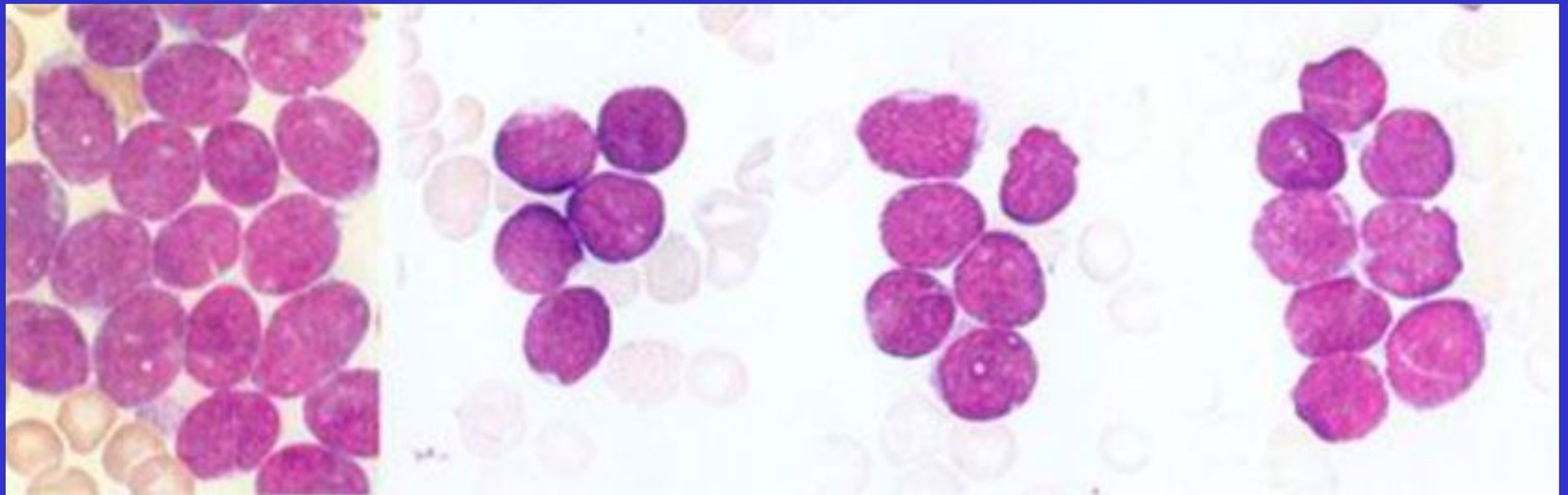
**5 курс**

**Профессор Моисеев С.И.**

# **Острые лейкозы –**

**гетерогенная группа клональных опухолевых заболеваний кроветворной ткани, характеризующаяся:**

- неконтролируемой пролиферацией,**
- нарушением дифференцировки,**
- накоплением в костном мозге и периферической крови незрелых гемопоэтических клеток**



Эти злокачественные клетки, именуемые **blastными** клетками, постепенно замещают и ингибируют рост и созревание нормальных гемопоэтических предшественников и благодаря способности к миграции инфильтрируют различные органы и ткани. Остаточная способность этих клеток к дифференцировке лежит в основе фенотипической классификации заболевания.

## **Острые лейкозы. Историческая справка.**

**1827 - Velpeau впервые описал лейкоз**

**1845 - Bennett ввел термин лейкоцитемия**

**1856 - Virchov использовал термин лейкемия; описал разные варианты заболевания: селезеночный, лимфоцитарный; предположил наличие миелоидного варианта.**

**1877 - Ehrlich впервые окрасил мазки крови анилиновыми красителями и определил, что лейкоциты состоят из различных клеток.**

**1889 - Ebstein впервые использовал термин острой лейкемия.**

**1899 - Neumann доказал, что лейкоциты производятся костным мозгом, а не селезенкой, как считалось до этого. Введен термин миелоидный, то есть костномозговой.**

**1900 - Острый лейкоз был разделен на миелоцитарный и лимфоцитарный варианты.**

**1913 - Shilling описан моноцитарный вариант лейкемии.**

**1917 - De Guglielmo описал эритролейкемию.**

**1976 - Франко-Американо-Британская рабочая группа разработала FAB классификацию острого лейкоза, которая была дополнена в 1981, 1985, 1987 годах.**

**1997 - ВОЗ классификация острых лейкозов**

## **Эпидемиология**

**Острый лейкоз составляет 2-3% злокачественных опухолей человека. Заболеваемость острыми лейкозами составляет в среднем 3-5 случаев на 100000 населения.**

**В 75% случаев заболевание диагностируется у взрослых, в 25% случаев – у детей. Среднее соотношение миелоидных и лимфоидных острых лейкозов составляет 6:1.**

**У взрослых пациентов в возрасте старше 40 лет 80% составляют миелоидные формы, у детей - 80-90% - лимфоидные формы острых лейкозов.**

**Медиана возраста больных острыми нелимфобластными лейкозами – 60-65 лет, острыми лимфобластными лейкозами – 10 лет.**

# Этиологические факторы

## 1. Генетическая предрасположенность и хромосомная нестабильность

- Вероятность возникновения острого лейкоза у ближайших родственников в 2-3 раза выше, чем в общей популяции ( Morse H. et al 1979 ).
- У монозиготных близнецов вероятность возникновения острого лейкоза составляет 25% ( Pearson H.A. e.a.,1963).
- Нестабильность хромосомного аппарата, имеющая место при ряде врожденных заболеваний, сопровождается повышенным риском развития острых лейкозов. К таким заболеваниям можно отнести врожденный агранулоцитоз,

- Нестабильность хромосомного аппарата при синдроме Дауна (трисомия или тетрасомия 21 хромосомы) в 10% случаев сопровождается развитием острого лейкоза или пролиферацией миелоидных клеток, часто спонтанно обратимых.
- В основе лейкозогенеза чаще всего лежит соматическая мутация в гене транскрипционного фактора GATA-1 (X хромосома).

## 2. Вирусы

- Доказана роль РНК-ретровирусов и ДНК-вирусов в развитии лейкозов у птиц, приматов, коров.
- Доказана роль HTLV-1 (*human T-leukemia virus-1*) в развитии Т-клеточного лейкоза / лимфомы, встречающихся у населения Японии и жителей Карибского бассейна.
- Установлено участие вируса Эпштейн-Барра в онкогенезе лимфомы Беркита и В-клеточного ОЛЛ и В-клеточных лимфом, ассоциированных с синдромом приобретенного иммунодефицита.
- Доказана возможность вмешательства в геном человека с помощью вируса и его геномной информации.

### 3. Ионизирующая радиация

- Увеличение заболеваемости острым лейкозом отмечено после взрыва атомной бомбы в Хиросиме
- Высокодозная лучевая терапия онкологических больных в 3-5% случаев вызывает острые лейкозы. При комбинированной лучевой и химиотерапии риск развития вторичных острых лейкозов составляет до 10%.

## 4. Химиотерапия.

- Частота развития вторичных лейкозов и миелодисплазий у взрослых через 2-10 лет после достижения ремиссии достигает от 5 до 15%.
- К препаратам, относящимся к сильным мутагенам, относятся прокарбазин, хлорбутин, циклофосфан, ломустин, тенипозид, этопозид. Например, еженедельное использование в прежних программах лечения ОЛЛ у детей этопозида приводило к развитию вторичных ОМЛ в 13% случаях.

## 5. Курение

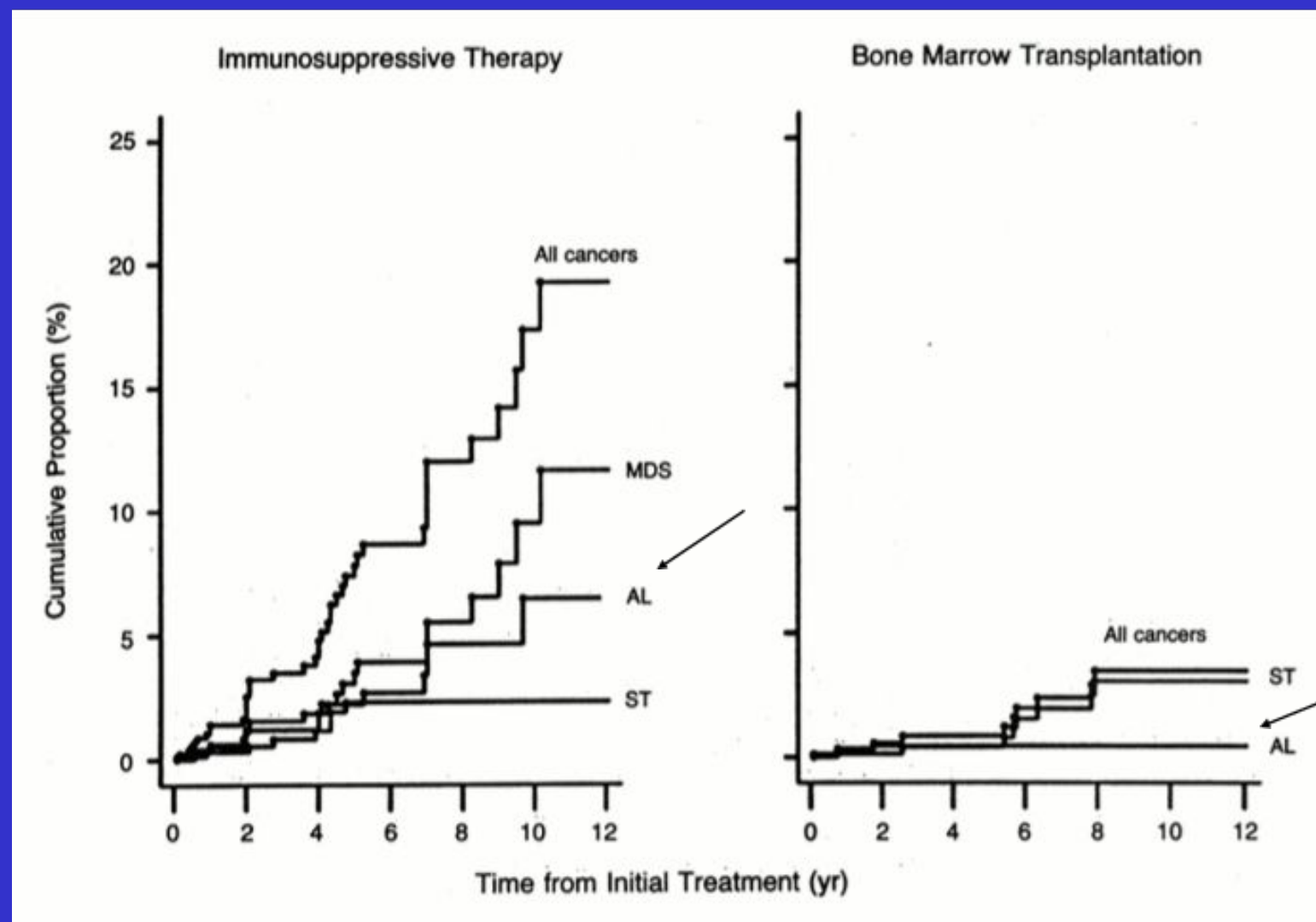
- связь между курением и развитием острых миелоидных лейкозов у пожилых пациентов

## 6. Некоторые химические вещества

- Бензол

## 7. Врожденный и приобретенный иммунодефицит, иммуносупрессивная терапия ?

# Увеличение частоты опухолевых заболеваний у больных апластической анемией (n=1608) в зависимости от метода лечения



Socie, G. et al. N Engl J Med 1993;329:1152-1157

## Этиопатогенез

Острый лейкоз является следствием повреждения – мутации в генетическом материале клоногенной кроветворной клетки. В результате этого на молекулярном уровне происходят события, приводящие к нарушению контроля за клеточным циклом, изменению процессов транскрипции и продукции ряда ключевых белков-регуляторов

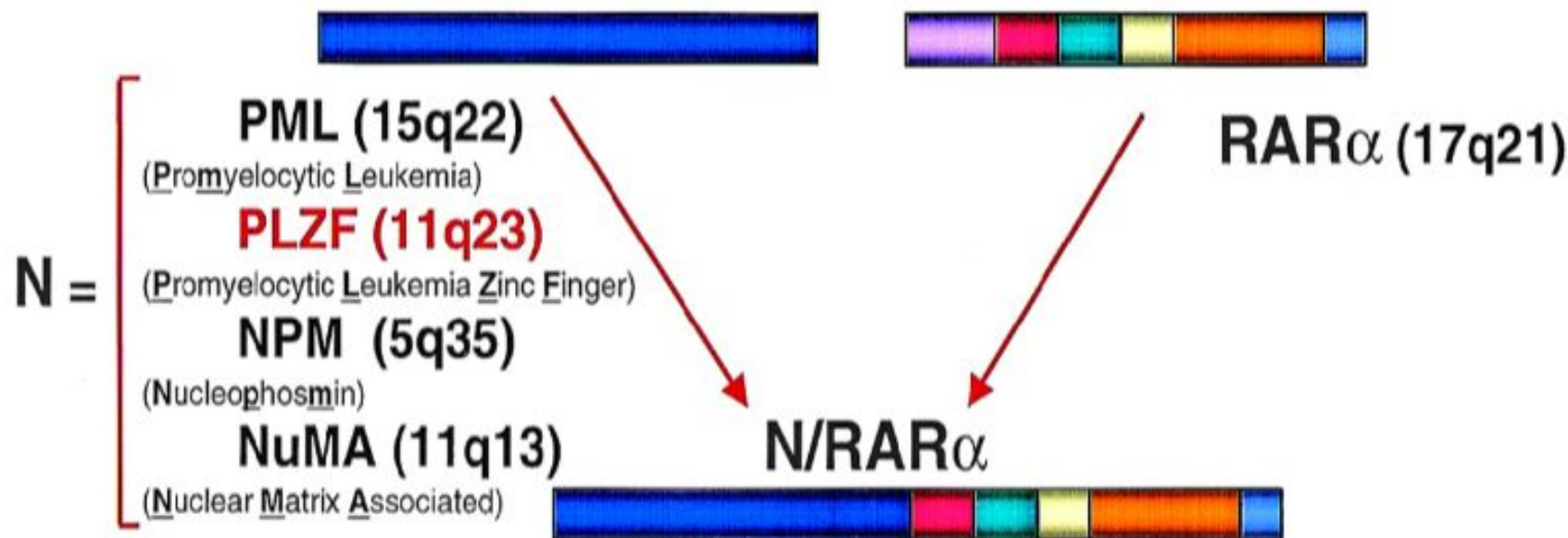
**Нарушение регуляции клеточного деления и созревания, связанное с изменением функцииprotoонкогенов при лейкозах, может происходить на нескольких уровнях:**

- межклеточное взаимодействие
- взаимодействие клеточных рецепторов с лигандами (сигнальными молекулами)
- передача сигнала от клеточных рецепторов к эффекторным ферментным системам и циклинам
- регуляция транскрипции
- регуляция клеточного цикла и супрессия опухолевого роста
- регуляция програмированной смерти клетки, то есть

## НАРУШЕНИЯ ГЕНОМА ПРИ ОСТРЫХ ЛЕЙКОЗАХ

Уровень регуляции	Аберрация	Абера- рант- ный ген	Ген- партнер	Тип лейкоза
<b>Межклеточное взаимодействие</b>	t(5;14)(q31;q32)	IL-3	Отсутствует	В-ОЛЛ
<b>Передача сигнала от клеточных рецепторов к эффекторным ферментным системам</b>	t(9;22)(q34;q11) t(1;7)(p34;q34)	c-ABL LCK	BCR TCR $\beta$	В-ОЛЛ, ОНЛЛ Т-ОЛЛ
<b>Нарушение регуляции транскрипции</b>	t(4;11)(q21;q23) t(9;11)(p22;q23) t(8;21)(q22;q22) t(12;21)(p13;q22) inv(16)(p13;q22), t(16;16) t(11;14)(p13;q11) t(11;14)(p15;q11 ) t(15;17)(q22;q11) t(12;21)(p13;q22) t(1;19)(q23;p13) del(1p32) t(8;14)(q24;q11)	MLL <b>CBF<math>\alpha</math>2</b> <b>CBF<math>\beta</math></b> LMO2 LM01 PML ETV6 E2A TAL-1 c-MYC	AF4 AF9 ETO ETV6 MYH11 <b>TCR<math>\alpha/\delta</math></b> LM01 RAR $\alpha$ <b>CBF<math>\alpha</math>2</b> PBX1 SIL Отсутствует	pro-В-ОЛЛ ОНЛЛ-М5 ОНЛЛ-М2 ОЛЛ у детей ОНЛЛ-М4ЕО Т-ОЛЛ ОНЛЛ-М3 ОЛЛ у детей pre-В-ОЛЛ Т-ОЛЛ Т-ОЛЛ ОНЛЛ, ОНЛЛ ОЛЛ
<b>Регуляция клеточного цикла и супрессия опухолевого роста</b>	точечные мутации/делеции 17p11 точечные мутации/делеции 9p21	<b>p53</b> CDKN2	Отсутствует Отсутствует	ОЛЛ

# Патогенез острого промиелоцитарного лейкоза



Two Syndromes

Retinoic Acid Responsive  
*PML, NPM, NuMA*

Non-Responsive to RA  
*PLZF*

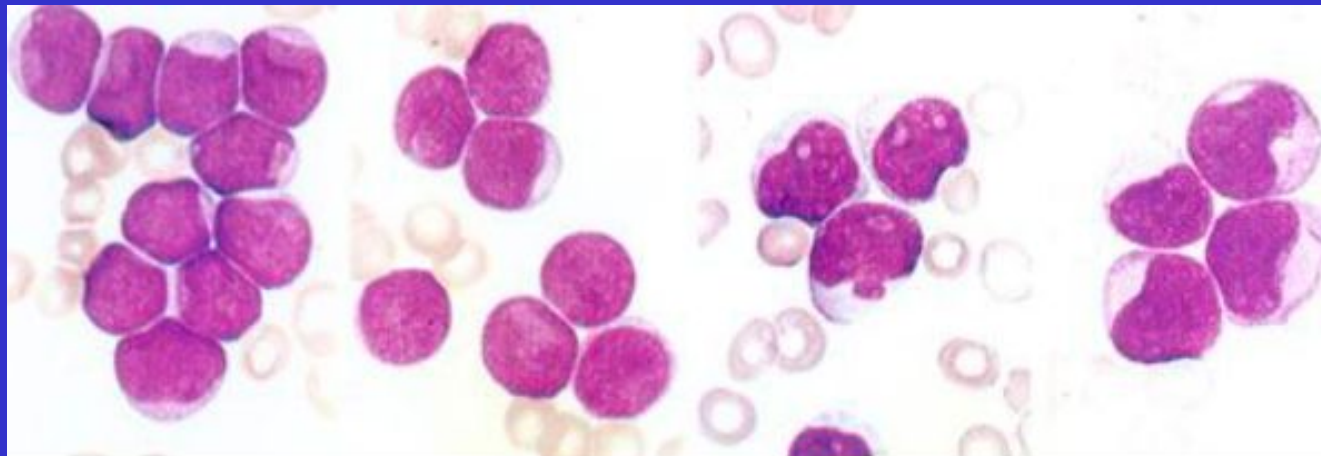
# Влияние RAR $\alpha$ на гены, участвующие в дифференцировке миелоидных клеток

Функциональные классы генов	Мишени
Регуляторы клеточного цикла	Циклины, циклин-зависимые киназы и их ингибиторы
Адгезионные молекулы на клетках	CD11b, CD18
Цитокины, колонестимулирующие факторы	Интерлейкины(ИЛ1 $\beta$ , ИЛ8), G-CSF, макрофагальный хемоаттрактантный белок
Рецепторы КСФ	rM-CSF, rG-CSF
Гранулярные белки нейтрофилов	Щелочная фосфатаза, дефенсин, лактоферрин, вторичные гранулярные белки
Регуляторы апоптоза и конечного этапа клеточного деления	BCL2, трансглутаминаza II
Структурные протеины, энзимы, компоненты хроматина	
Факторы свертывания	Тромбомодулин, тканевой фактор, тканевой активатор плазминогена, ингибиторы тканевого активатора плазминогена, урокиназа
Транскрипционные факторы	Rar $\alpha$ , STAT, HOX гены

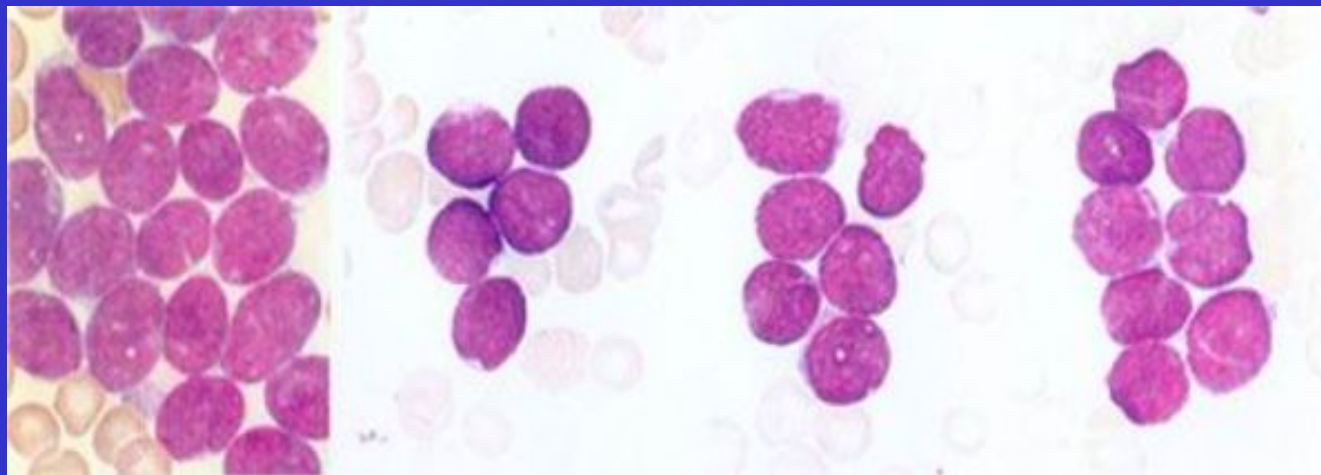
## Клинические проявления при острых лейкозах

<b>Нейтропения</b>	<b>Повышение температуры тела; тяжелые, затяжные инфекции</b>
<b>Анемия</b>	<b>Сердцебиения, слабость, одышка, бледность кожных покровов и слизистых, ортостатическая гипотензия, гипоксемия</b>
<b>Тромбоцитопения</b>	<b>Кровоизлияния в кожу и слизистые, носовые и десневые кровотечения, желудочно-кишечные и почечные кровотечения</b>
<b>Инфильтрация органов</b>	<b>Лимфоаденопатия, спленомегалия, гепатомегалия, гиперпластические гингивиты, боли в костях, нарушения функции черепно-мозговых нервов, головная боль, лейкемиды</b>
<b>Опухолевая интоксикация</b>	<b>Слабость,очные поты, субфебрильная температура, похудание</b>
<b>Лейкостаз</b>	<b>Нарушения зрения, неврологические нарушения, головная боль, дистресс синдром легких, приапизм</b>

# Диагностика острого лейкоза



Бластные клетки в  
мазках крови при ОНЛЛ



Бластные клетки в  
мазках крови при ОЛЛ

Первый этап диагностики – установление факта наличия

острого лейкоза. **≥ 20% бластных клеток в крови или**

**костном мозге**

## **Дифференциальный диагноз**

- Бластный криз хронического миелолейкоза
- Лимфобластная лимфома
- Миелодиспластические синдромы
- Лейкемоидные реакции

- **Второй этап диагностики** – верификация формы острого лейкоза:
  - а) определение миелоидной или лимфоидной направленности бластных клеток;
  - б) определение варианта острого лейкоза
- **Третий этап диагностики** – определение группы риска и маркеров для последующего отслеживания резидуальной болезни

# АЛГОРИТМ ДИАГНОСТИКИ ОСТРЫХ ЛЕЙКОЗОВ

Периферическая кровь

1) Морфологический анализ

Костный мозг

2) Цитохимический анализ

3) Иммунофенотипирование

FAB классификация

L1 - L3

M0, M1, M2, M2b, M3, M3v, M4, M4Eo, M5a, M5b, M6, M7

Иммунологическая

Т-ОЛЛ

В-ОЛЛ

ОНЛЛ

классификация

T, прeT, ранний-T?,

B, прe-B, прe-прe-B, common?,

**БИФЕНОТИПИЧНЫЙ**

Цитогенетическое исследование

5) Молекулярно -генетическое исследование

ВОЗ классификация

# FAB классификация ОНЛЛ. 1.

Вариант ОНЛЛ	Морфологические критерии	МП, Судан В	ХАЭ	НЭ
<b>М0 Острый миелобластный лейкоз с минимальной дифференцировкой</b>	$\geq 30\%$ миелобластов без гранул в цитоплазме. Палочки Ауэра (-)	-	-	-
<b>М1 Острый миелобластный лейкоз без созревания</b>	$\geq 30\%$ миелобластов с отсутствием или скучными гранулами Палочки Ауэра (+)	+	$\pm$	-
<b>М2 Острый миелобластный лейкоз с созреванием</b>	$\geq 30\%$ миелобластов с гранулами, $\geq 10\%$ промиелоцитов и гранулоцитарных клеток, $<20\%$ моноцитов. Палочки Ауэра (+)	++	+	-
<b>М3 Острый промиелоцитарный лейкоз</b>	$\geq 30\%$ миелобластов и промиелоцитов $\leq 10\%$ созревающих гранулоцитарных клеток,	+++	+++	-

# FAB классификация ОНЛЛ. 2.

Вариант ОНЛЛ	Морфологические критерии	МП, Судан В	ХАЭ	НЭ
<b>М4 Острый миеломонобластный лейкоз</b>	<b>≥30% миелобластов, моноblastов, промиелоцитов, &gt; 20% моноцитарных клеток. Палочки Ауэра (±)</b>	++	++	++
<b>М5а Острый моноblastный лейкоз без дифференцировки</b>	<b>&gt; 80% крупных моноblastов с выраженной цитоплазмой. Палочки Ауэра (-)</b>	±	-	+++
<b>М5в Острый миелобластный лейкоз с дифференцировкой</b>	<b>&gt; 80% моноцитарных клеток с преобладанием промоноцитов и моноцитов. Палочки Ауэра (±)</b>	±	-	+++
<b>М6 Острый эритробластный лейкоз</b>	<b>Миелобlastы &gt; 30% от неэрритроидных клеток. Эритроидные предшественники с мегалобластами &gt; 50%. Палочки Ауэра (+)</b>	-	-	-
<b>М7 Острый мегакариобластный лейкоз</b>	<b>Бlastы с «лимфоидной» морфологией и отшнуровкой цитоплазмы, мегакариобlastы &gt; 30%, диспластические мегакариоциты. Палочки Ауэра (-)</b>	-	-	-

# Иммунфенотипические характеристики бластных клеток при острых нелимфобластных лейкозах (R.W.McKenna,2000)

# **Значимость различных методов исследования в диагностике различных вариантов острых нелимфобластных лейкозов**

- Цитологические методы - М3, М6
- Цитологические + цитохимические  
методы - М1, М2, М4, М5
- Иммунологические методы – М0, М7
- Цитогенетические методы - М3, М3v

## **Иммунофенотипическая классификация острых лимфобластных лейкозов**

<b>Вариант ОЛЛ</b>	<b>Характерные маркеры</b>
Ранний пре-В	<b>CD10-,CD19+,cIg-, sIg-, cCD79a+, cCD22+</b>
Common-ОЛЛ	<b>CD10+,CD19+,cIg-,sIg-</b>
Пре-В	<b>CD10+,CD19+,cIg+,sIg-</b>
В	<b>CD10+,CD19+,cIg-,sIg+</b>
Пре-Т	<b>CD7+,cCD3+</b>
Т	<b>CD1a+,CD3+,CD4+,CD7+,CD8+</b>

PAS реакция + при В-линейных ОЛЛ

# Иммунофенотипические критерии диагностики бифенотипичных лейкозов

Коэффициент	В-линейные маркеры	Т-линейные маркеры	Миелоидные маркеры
2	<b>CD79a+, cIg+, cCD22+</b>	<b>CD3(c/s), TCRa/β+, TCRγ/δ+</b>	<b>MPO+</b>
1	<b>CD19+, CD10+, CD20+</b>	<b>CD2+, CD5+, CD8+, CD4+</b>	<b>CD117(c-kit)+, CD13+, CD33+, sCD65+</b>
0,5	<b>TdT+, CD24+</b>	<b>TdT+, CD7+, CD1a+</b>	<b>CD14+, CD15+, CD64+</b>

**Диагноз при экспрессии более чем на 2 балла  
миелоидных и лимфоидных маркеров**

# **КЛАССИФИКАЦИЯ ВОЗ ОСТРЫХ МИЕЛОИДНЫХ ЛЕЙКОЗОВ 1.**

## **ОМЛ с характерными цитогенетическими транслокациями**

- ОМЛ с  $t(8;21)(q22;q22)$  AML1(CBF $\alpha$ /ETO)
- Острый промиелоцитарный лейкоз (ОМЛ с  $t(15;17)(q22;q11-12)$  и варианты, PML/RAR $\alpha$ )
- ОМЛ с патологической костно-мозговой эозинофилией ( $inv(16)(p13q22)$  или  $t(16;16)(p13;q11)$ , CBF $\beta$ /MYX11X)
- ОМЛ с 11q23 (MLL) дефектами
- **ОМЛ с мультилинейной дисплазией**
- с предшествующим миелодиспластическим синдромом
- без предшествующего миелодиспластического синдрома

# **КЛАССИФИКАЦИЯ ВОЗ ОСТРЫХ МИЕЛОИДНЫХ ЛЕЙКОЗОВ 2.**

## **Другие ОМЛ**

- **ОМЛ с минимальной дифференцировкой**
- **ОМЛ без созревания**
- **ОМЛ с созреванием**
- **Острый миеломоноцитарный лейкоз**
- **Острый моноцитарный лейкоз**
- **Острый эритроидный лейкоз**
- **Острый мегакариоцитарный лейкоз**
- **Острый базофильный лейкоз**

# **КЛАССИФИКАЦИЯ ВОЗ ОСТРЫХ ЛИМФОБЛАСТНЫХ ЛЕЙКОЗОВ**

## **Острые лимфобластные лейкозы из предшественников В-клеток (цитогенетические подгруппы)**

**t(9;22)(q34;q11); BCR/ABL**

**t (v; 11q23) реаранжировка MLL**

**t(1;19)(q23;p13); E2A/PBX1**

**t(12;21)(q23;p13); ETV/CBF $\alpha$**

## **Острый лимфобластный лейкоз из предшественников Т-клеток**

### **Острый лейкоз Бёркитта**

**дополнение:**

**В-лимфобластный лейкоз/лимфома из предшественников В-клеток  
(острый лимфобластный лейкоз из предшественников В-клеток)**

**Лимфома Бёркитта/лейкоз Бёркитта**

**Т-лимфобластный лейкоз/лимфома из предшественников Т-клеток  
(Острый лимфобластный лейкоз из предшественников Т-клеток)**

## ПРОГНОСТИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ ДЛЯ LFS ПРИ ОЛЛ

Прогностические факторы	БЛАГОПРИЯТНЫЕ	НЕБЛАГОПРИЯТНЫЕ
<u>Этап диагностики</u>		
Возраст	≤ 50	> 60
Лейкоциты (В-лин. ОЛЛ)	< 30000 / мкл	> 30000 / мкл
Иммунофенотип	Тимические ОЛЛ	Про-В, ранние-Т, зрелые- Т-ОЛЛ
Цитогенетика	Нормальный диплоидный кариотип ?	
Молекулярная генетика	Гипердиплоидный кариотип ?	t(9;22)/ BCR-ABL t(4;11)/ ALL1-AF4
<u>Ответ на терапию</u>		
Время достижения ПР	ПР < 2- 4 недель	ПР > 2-4 недель
МРБ после индукции	< 10 <sup>-3</sup> – 10 <sup>-4</sup>	> 10 <sup>-3</sup> – 10 <sup>-4</sup>
МРБ после консолидации	< 10 <sup>-4</sup> или не определяется	> 10 <sup>-4</sup>

## **ФАКТОРЫ РИСКА ПРИ ОСТРЫХ НЕЛИМФОБЛАСТНЫХ ЛЕЙКОЗАХ**

- пожилой возраст (>60 лет)
- плохой соматический статус
- гиперлейкоцитоз ( > 100000 лейкоцитов в 1 мкл, для М3 > 10000 в 1 мкл), лейкемиды
- вторичный острый лейкоз ,миелодисплазия
- FAB- вариант?
- иммунофенотип лейкозной клетки (-CD34+), бифенотипичный
- ответ на терапию (ПР после 2-х курсов)
  
- цитогенетические нарушения
  - неблагоприятные  
del5, моносомия 7, inv3 (t3;3), 11q23(t10;11)
  - благоприятные  
t(8;21), t(15;17), inv16
  
- молекулярно-генетические
  - Неблагоприятные  
17p (p53) делеция  
FLT3 мутация  
Абберантная экспрессия β-катенина  
Гиперэкспрессия α-токоизомеразы II
  - Благоприятные  
Мутация гена NPM1

## **Клинические стадии и фазы заболевания**

- **первично-активная стадия** - промежуток времени между первыми клиническими проявлениями заболевания, установлением диагноза и достижением первой полной ремиссии
- **полная клинико-гематологическая ремиссия** – количество бластных клеток в миелограмме снижается меньше 5%, отсутствуют внекостномозговые лейкемические очаги поражения, при этом в периферической крови не должно быть бластных клеток, количество тромбоцитов  $\geq 100 \times 10^9/\text{л}$ , лейкоцитов  $\geq 2,5 \times 10^9/\text{л}$ , гранулоцитов  $\geq 1,0 \times 10^9/\text{л}$ , уровень гемоглобина  $\geq 100 \text{ г}/\text{л}$ .
- **стадия минимальной остаточной (резидуальной) болезни**
- **рецидив заболевания** (костномозговой, внекостномозговой)

## ОСНОВНЫЕ ЭТАПЫ ЛЕЧЕНИЯ ОСТРЫХ ЛЕЙКОЗОВ



# Динамика выживаемости больных ОЛЛ по данным Children's Cancer Group

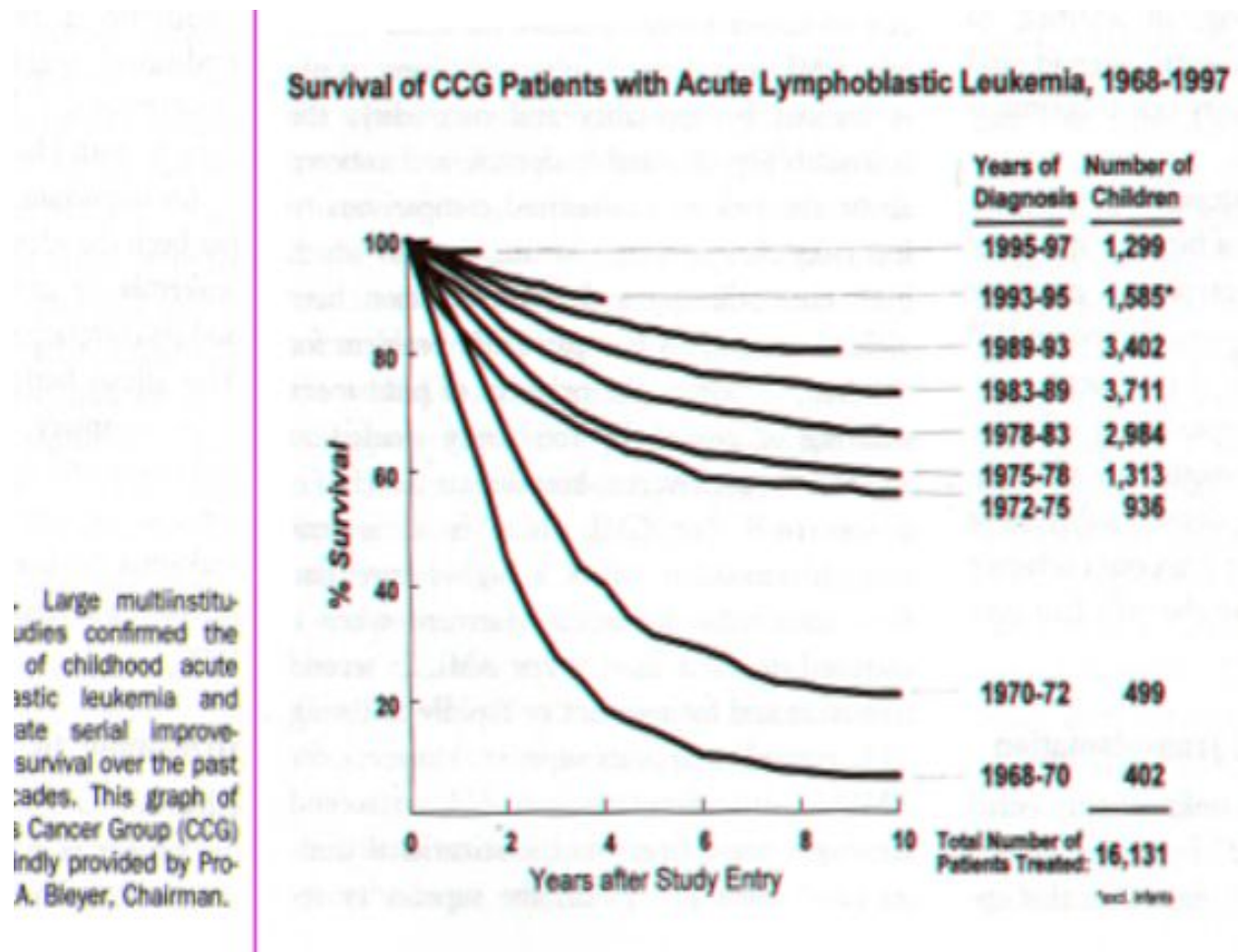


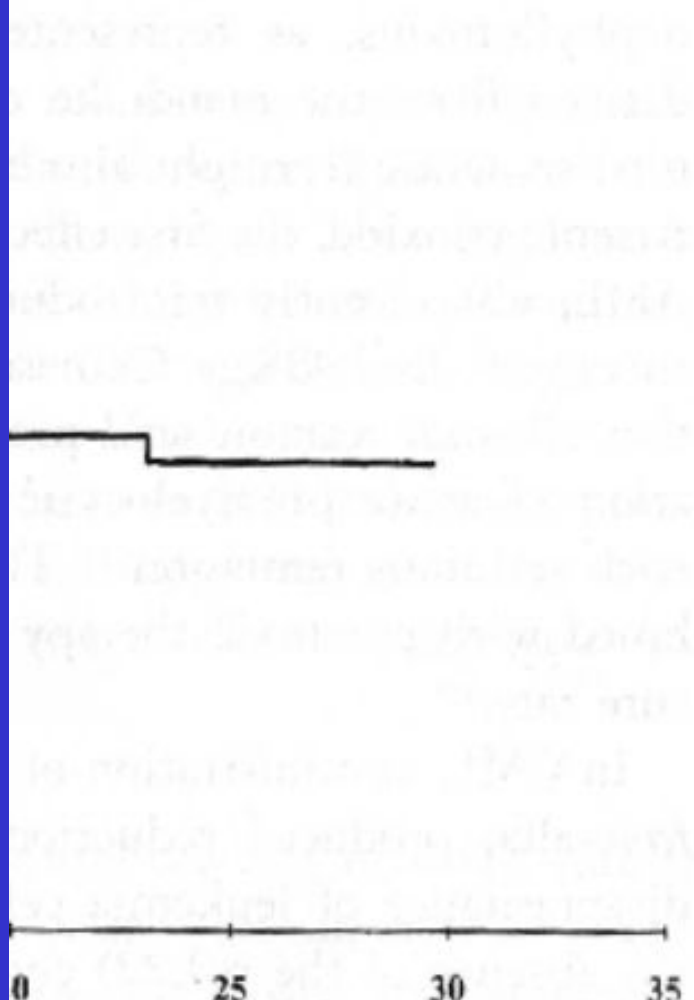
Figure 2  
tional studies confirmed the dramatic improvements in survival over the past two decades. This graph of Children's Cancer Group (CCG) data provided by Professor W.

**M.K.Brenner,  
D.Pinkel, 1999**

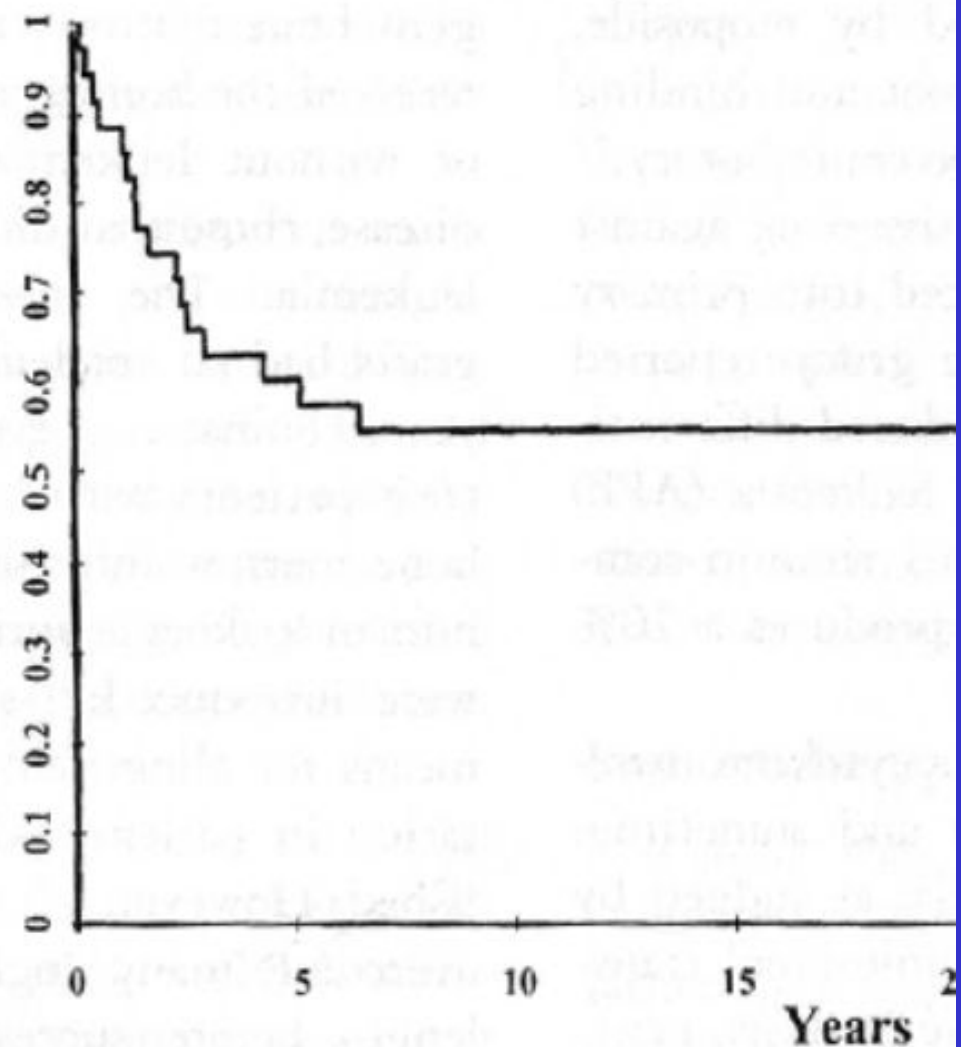
**val**

**V, ALL**

**une 68**



**Overall Survival  
Total Therapy Study  
SJCRH, Dec 67 - J**



# ЭТАПЫ ЛЕЧЕНИЯ ОСТРЫХ ЛЕЙКОЗОВ

ИНДУКЦИЯ РЕМИССИИ

КОНСОЛИДАЦИЯ РЕМИССИИ

РАННЯЯ ИНТЕНСИФИКАЦИЯ ЛЕЧЕНИЯ

РЕИНДУКЦИЯ РЕМИССИИ

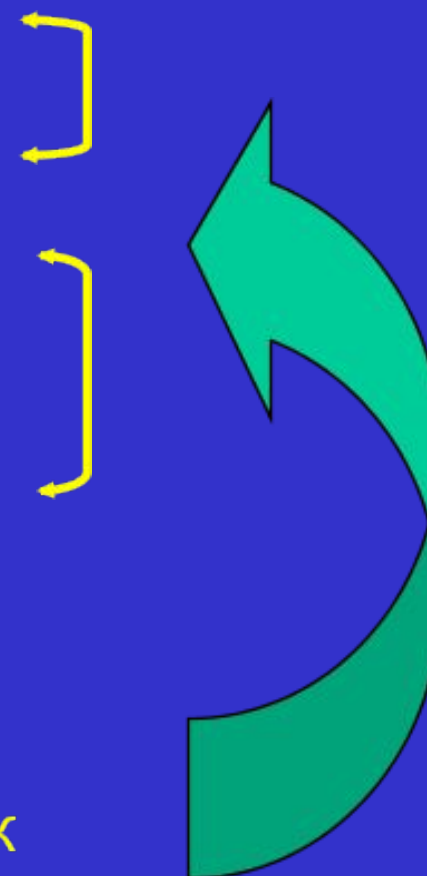
ТЕРАПИЯ ПОДДЕРЖАНИЯ РЕМИССИИ

ПОЗДНЯЯ ИНТЕНСИФИКАЦИЯ ЛЕЧЕНИЯ

ПРОФИЛАКТИКА НЕЙРОЛЕЙКОЗА

ТРАНСПЛАНТАЦИЯ СТВОЛОВЫХ КЛЕТОК

ИММУНОТЕРАПИЯ



Программа ХТ индукции ремиссии	ПР %	ЧР %	Рез. %	РС %
<b><u>7+3</u> цитозар 100 мг/м<sup>2</sup> x 2 раза в/в день 1-7 рубомицин 45 мг/м<sup>2</sup> в/в день 1-3</b>	<b>62</b>	<b>10</b>	<b>16</b>	<b>12</b>
<b><u>7+3 с идарубицином</u></b> цитозар 200 мг/м <sup>2</sup> в/в день 1-7 идарубицин 12 мг/м <sup>2</sup> в/в день 1-3	<b>71</b>	-	<b>15</b>	<b>14</b>
<b><u>7+3 с митоксанtronом</u></b> цитозар 200 мг/м <sup>2</sup> в/в день 1-7 митоксанtron 12 мг/м <sup>2</sup> в/в день 1-3	<b>78</b>	-	<b>10</b>	<b>12</b>
<b><u>7+3+7</u> цитозар 100 мг/м<sup>2</sup> x 2 раза в/в день 1-7 доксорубицин 60 мг/м<sup>2</sup> в/в день 1-3 этопозид 70 мг/м<sup>2</sup> в/в день 1-7</b>	<b>64</b>	<b>8</b>	<b>12</b>	<b>16</b>
<b><u>DAT</u> цитозар 100 мг/м<sup>2</sup> x 2 раза в/в день 1-7 даунорубицин 45 мг/м<sup>2</sup> в/в день 1-3 6-тиогуанин 100 мг x 2 раза день 1-7</b>	<b>83</b>			
<b><u>ТАД-9</u> 6-тиогуанин 100 мг/м<sup>2</sup> x 2 раза день 3-9 цитозар 100 мг/м<sup>2</sup> в/в 24 часа день 1-2 цитозар 100 мг/м<sup>2</sup> x 2 раза в/в день 3-9 даунорубицин 60 мг/м<sup>2</sup> в/в день 3-5</b>	<b>74</b>		<b>16</b>	<b>10</b>
<b><u>ADE</u> цитозар 100 мг/м<sup>2</sup> x 2 раза в/в день 1-10 даунорубицин 50 мг/м<sup>2</sup> в/в день 1-3 этопозид 70 мг/м<sup>2</sup> в/в день 1-5</b>	<b>85</b>			
<b><u>10+3</u> цитозар 200 мг/м<sup>2</sup> в/в день 1-10 доксорубомицин 60 мг/м<sup>2</sup> в/в день 1-3</b>	<b>80</b>		<b>8</b>	<b>12</b>

## Программы консолидации ремиссии/ интенсификации

НАМ/ШАМ			
Цитозар	в/в	<b>1-3 г/м<sup>2</sup> x 2 раза</b>	<b>1-3</b>
Митоксантрон	в/в	<b>10 мг/м<sup>2</sup></b>	<b>3-5</b>
<b>5+2+5</b>			
Цитозар	в/в	<b>100 мг/м<sup>2</sup> x 2 раза</b>	<b>1-5</b>
Рубомицин	в/в	<b>45 мг/м<sup>2</sup></b>	<b>1-2</b>
Этопозит	в/в	<b>75 мг/м<sup>2</sup></b>	<b>1-5</b>
<b>HidAC</b>			
Цитозар	в/в	<b>3000 мг/м<sup>2</sup> x 2 раза</b>	<b>1,3, 5, 7</b>
<b>5+3</b>			
Цитозар	в/в	<b>1000 мг/м<sup>2</sup> x 2 раза</b>	<b>1-5</b>
Даунорубицин	в/в	<b>45 мг/м<sup>2</sup></b>	<b>1-3</b>
<b>DAT</b>			
Цитозар	в/в	<b>100 мг/м<sup>2</sup> x 2 раза</b>	<b>1-7</b>
Даунорубицин	в/в	<b>45 мг/м<sup>2</sup></b>	<b>1-3</b>
<b>6-тиогуанин</b>	p.o.	<b>100 мг/м<sup>2</sup></b>	<b>1-7</b>

### Протокол CALGB (США)

Индукция ремиссии : 7+3 (1 курс)

Консолидация ремиссии: Большие дозы цитозара (4 курса)

Терапия поддержания ремиссии: 5+2 (4 курса)

### Протокол TAD/НАМ (Германия)

Индукция ремиссии : TAD (1 курс)

НАМ (1 курс) начало на 21-й день после TAD

Консолидация ремиссии: TAD (1 курс)

SHAM\* (1 курс)

Терапия поддержания ремиссии: 5+2, 5+Цф, 5+6-МП (3 года)

### Протокол MRC10 AML (Великобритания)

Индукция ремиссии : ADE (2 курса) или DAT (2 курса)

Консолидация ремиссии: MACE (1 курс)

MidAC (1 курс)

Терапия поддержания ремиссии: не проводится

### Протокол ALSG (Австралия)

Индукция ремиссии : 7+3+7 (1-2 курса)

Консолидация ремиссии: 5+2+5 (2 курса)

Терапия поддержания ремиссии: 5+6-тиагуанин (2 года)

# Основные принципы лечения острых лимфобластных лейкозов

- Длительная терапия («пролонг»)
- Комбинация 5-8 цитостатических препаратов на этапе индукции ремиссии
- Обязательные курсы интенсификации лечения
- Профилактика и лечение нейролейкоза
- Длительная терапия поддержания ремиссии

Рандомизированные исследования эффективности лечения  
больных острыми лимфобластными лейкозами

<b>Группа исследователей</b>	<b>Год</b>	<b>Количество больных</b>	<b>Частота полных ремиссий (%)</b>	<b>Выживаемость без лейкоза ( LFS) % (время наблюдения)</b>
<b>GMALL 84</b>	<b>1993</b>	<b>562</b>	<b>75%</b>	<b>39% (7 летняя)</b>
<b>FGTALL</b>	<b>1993</b>	<b>581</b>	<b>76%</b>	<b>30% (10 летняя)</b>
<b>MRC-UKALL XA</b>	<b>1997</b>	<b>618</b>	<b>82%</b>	<b>28% (5 летняя)</b>
<b>CALGB</b>	<b>1998</b>	<b>198</b>	<b>85%</b>	<b>36% (4 летняя)</b>
<b>MRC/ECOG</b>	<b>1999</b>	<b>920</b>	<b>89%</b>	
<b>MDACC</b>	<b>2000</b>	<b>204</b>	<b>91%</b>	<b>38% (5 летняя)</b>
<b>GMALL 93</b>	<b>2001</b>	<b>1163</b>	<b>83%</b>	
<b>GIMEMA 88</b>	<b>2002</b>	<b>794</b>	<b>82%</b>	<b>29% (9 летняя)</b>

# **Эффективность унифицированных протоколов лечения больных ОЛЛ**

## **CALGB протокол**

**ПР - 85% Рефрактерность к терапии –7%, показатель  
РС - 9%.**

**У лиц моложе 30 лет частота достижения ПР - 94%.**

**Т-линейные ОЛЛ – ПР - 97%, В-линейные ОЛЛ – 80%.**

**Общая 3-х летняя выживаемость**

**в группе < 30 лет - 69%,**

**в возрасте 30-59 лет – 39%,**

**в возрасте > 60 лет – 10%.**

# **Эффективность унифицированных протоколов лечения больных ОЛЛ**

**Протокол лечения ОЛЛ (РосНИИГиТ МЗ РФ)**

**ПР - 91% . Показатель РС -4,5%,**

**Рефрактерность к терапии – 4,5%.**

**10-летняя актуриальная безрецидивная  
выживаемость - 31%.**

# **Эффективность дифференцированных протоколов лечения больных ОЛЛ по протоколам GMALL**

## **В-ОЛЛ**

**ПР - 74%, общая пятилетняя выживаемость - 51%,  
безрецидивная выживаемость - 71%.**

## **Т-линейные ОЛЛ**

**ПР - 86%, 5-летняя безрецидивная выживаемость - 53%.**

## **ОЛЛ ранний В**

**ПР - 73%, 4-х летняя безрецидивную выживаемость - 52%.**

## **ОЛЛ В-линейный, стандартный риск**

**ПР - 81%, 5-летняя безрецидивная выживаемость – 30%.**

# **Программа индукции ремиссии при острых лимфобластных лейкозах**

## **"ВРП+L-аспарагиназа+циклофосфан-усиленная«**

**1 ступень - рубомицин 60 мг/м<sup>2</sup> в/в 1-3 день**

**- винкристин 2 мг в/в 1,8,15 дни**

**- преднизолон 60 мг/м<sup>2</sup> per os 1-14 дни**

**2-я ступень: - рубомицин 45 мг/м<sup>2</sup> в/в день 15**

**- преднизолон 60 мг/м<sup>2</sup> per os 15-28 дни**

**- винкристин 2 мг в/в день 22**

**- L-аспарагиназа 6000 ед/м<sup>2</sup> в/в 17-28 дни**

**3-я ступень: - рубомицин 45 мг/м<sup>2</sup> в/в день 29,30**

**- винкристин 2 мг в/в день 29**

**- преднизолон 60 мг/м<sup>2</sup> per os 29-35 дни**

**- циклофосфан 1000 мг/м<sup>2</sup> в/в день 29**

**В течение каждой ступени терапии индукции ремиссии проводится профилактика нейролейкемии эндолюмбальным введением триплета: метотрексата 15 мг , цитозара 20 мг/м<sup>2</sup>, дексаметазон 4 мг/м<sup>2</sup> .**

**При наличии нейролейкемии проводится лечение нейролейкемии пятикратным эндолюмбальным введением через 1-2 дня триплета: метотрексат 15 мг, цитозар 30 мг/м<sup>2</sup>, дексаметазон 4 мг/м<sup>2</sup> .**

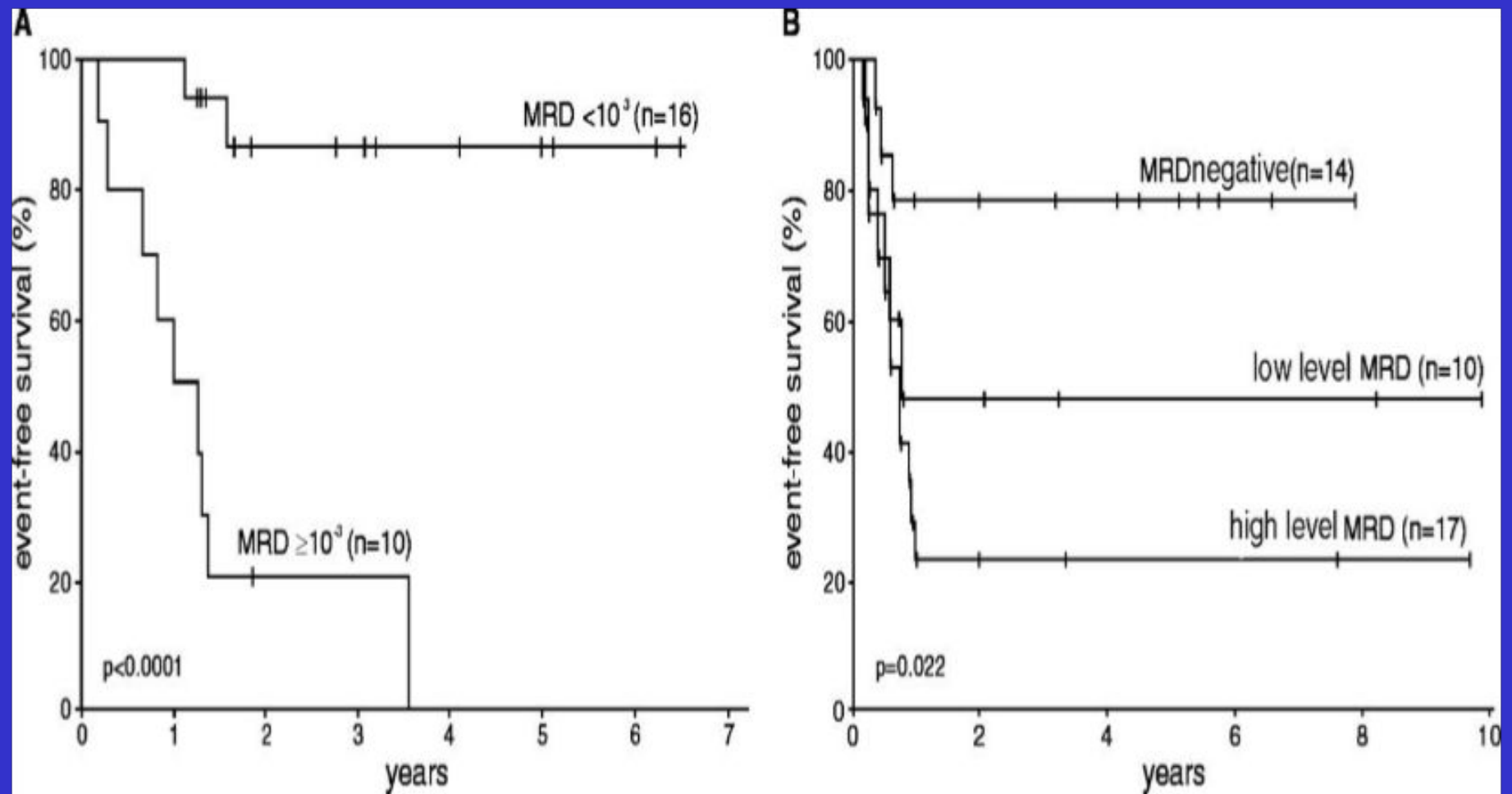
## **Основные компоненты сопроводительной терапии при проведении химиотерапии больным острыми лейкозами**

1. Гемокомпонентная терапия в объеме, необходимом для поддержания уровня гемоглобина в крови > 90 г/л, тромбоцитов > 10-20x10<sup>9</sup>/л, протромбинового индекса > 80%.
2. Инфузационная терапия (умеренно форсированный диурез) из расчета 2,5 л/м<sup>2</sup> /сутки
3. Аллопуринол с целью профилактики мочекислой нефропатии
4. Профилактика и лечение инфекционных осложнений
5. Проведение парентерального питания из расчета 35 ккал/кг/сутки.
6. Гепаринотерапия больным, имеющим признаки ДВС-синдрома и/или высокое содержание лейкоцитов в крови
7. Катетеризация центральной вены
8. Противорвотная терапия
9. Симптоматическая и синдромальная терапия сопутствующих заболеваний и осложнений
10. Использование ростовых факторов
11. Использование экстракорпоральных методов очистки крови
12. Контроль концентрации цитостатических препаратов. Использование препаратов, снижающих токсичность и специфичных антидотов
13. Профилактическое применение иммуноглобулинов.

**Минимальная резидуальная болезнь – сохраняющаяся в организме больного острым лейкозом после достижения полной клинико-гематологической ремиссии популяция лейкозных клеток.**

**Отслеживание резидуальной болезни возможно только при идентификации особых фенотипических или генетических характеристик лейкозных клеток (иммунофенотипирование, цитогенетические и молекулярно-генетические методы исследования) .**

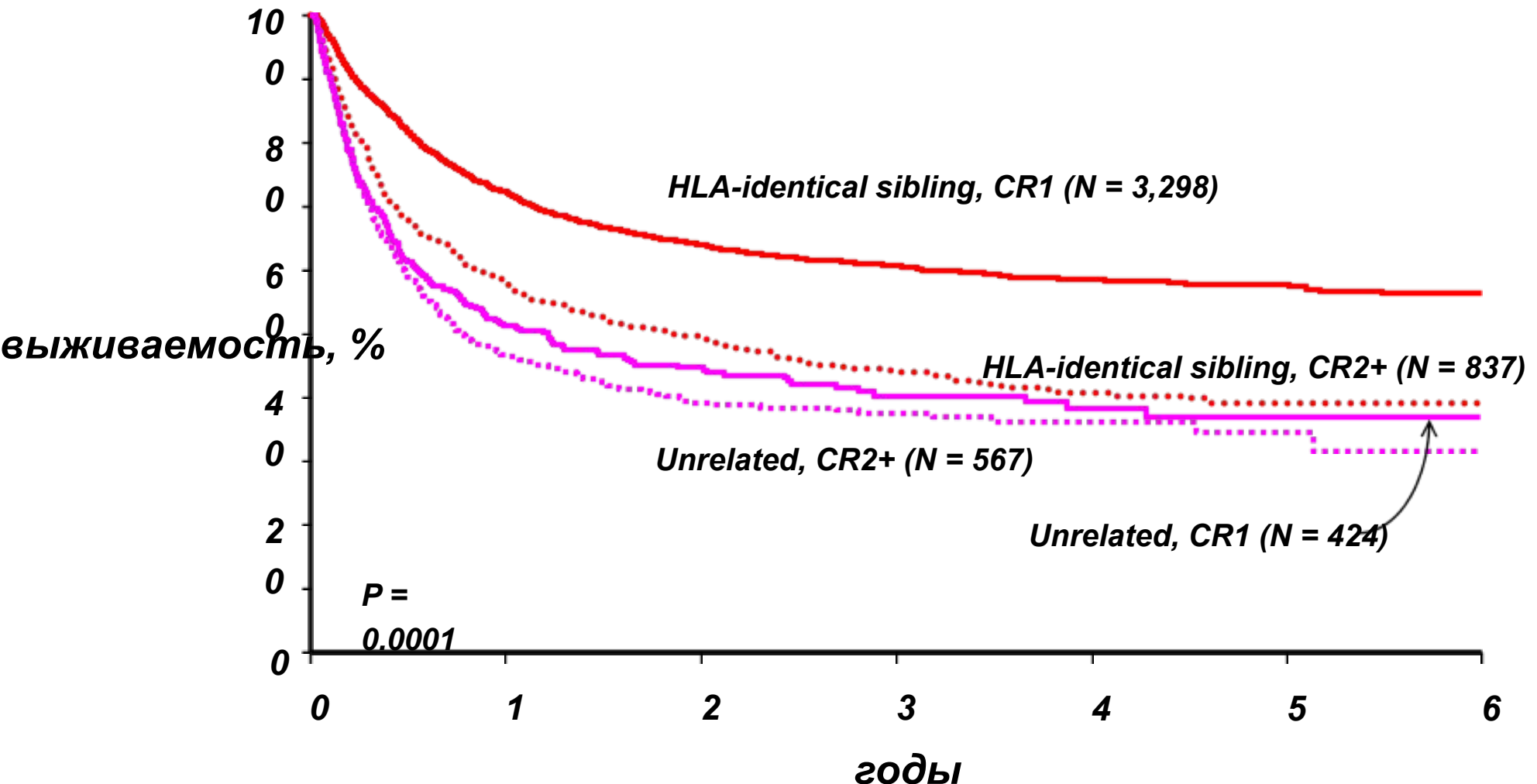
# Влияние минимальной резидуальной болезни на безрецидивную выживаемость больных ОЛЛ



# **Методы лечения резидуальной болезни у больных острыми лейкозами**

- Длительная химиотерапия поддержания ремиссии
- Ранняя и поздняя интенсификация
- Трансплантация гемопоэтических стволовых клеток
- Иммунотерапия

## Общая выживаемость больных острыми нелимфобластными лейкозами после аллогенной трансплантации стволовых клеток (IBMTR, 2000)



# **Иммунотерапия острых лейкозов**

- Терапия интерлейкином 2
- Терапия а-интерфероном ???
- Терапия донорскими лимфоцитами
- Терапия антителами к миелоидным и лимфоидным антигенам ???