

# ПРАКТИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ЛЕКАРСТВЕННОМУ ЛЕЧЕНИЮ НЕЙРОЭНДОКРИННЫХ ОПУХОЛЕЙ ЖЕЛУДОЧНО- КИШЕЧНОГО ТРАКТА, ПОДЖЕЛУДОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ И ДРУГИХ ЛОКАЛИЗАЦИЙ

**Коллектив авторов:** Орел Н.Ф., Артамонова Е.В., Горбунова В.А., Делекторская В.В., Емельянова Г.С., Любимова Н.В., Маркович А.А., Орлова К.В., Орлова Р.В., Трифанов В.С.

**DOI:** 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-30

**Ключевые слова:** нейроэндокринные опухоли, поджелудочная железа, желудочно-кишечный тракт, иммунотерапия, гормонотерапия, химиотерапия, аналоги соматостатина, рецепторы соматостатина

## 1. КЛАССИФИКАЦИЯ И ОПРЕДЕЛЕНИЕ СТАДИИ

### 1.1. По степени злокачественности

Алгоритм выбора лечения нейроэндокринных опухолей (НЭО) ЖКТ и поджелудочной железы (ПЖ) зависит от типа и распространенности неоплазии и ориентирован на классификацию ВОЗ НЭО ПЖ 2017 г. и ЖКТ 2019 г. (табл. 1). В настоящее время выделяют две группы НЭО: высокодифференцированные и низкодифференцированные, последние обозначаются как «нейроэндокринный рак» (НЭР). НЭО ЖКТ и ПЖ разделяют на НЭО G1, НЭО G2, НЭО G3 и НЭР. В группу НЭО G1, G2 и G3 входят высокодифференцированные НЭО ЖКТ и ПЖ, а в группу НЭР — низкодифференцированные НЭР.

Для НЭО панкреатической локализации в 2017 г. выделена группа G3 (высокодифференцированные НЭО с повышенной пролиферативной активностью) (табл. 2). В 2019 г. такая же классификация принята ВОЗ для НЭО ЖКТ. НЭР ЖКТ и ПЖ подразделяют на мелкоклеточный рак и крупноклеточный нейроэндокринный рак.

---

**Цитирование:** Орел Н.Ф., Артамонова Е.В., Горбунова В.А., Делекторская В.В., Емельянова Г.С., Любимова Н.В. и соавт. Практические рекомендации по лекарственному лечению нейроэндокринных опухолей желудочно-кишечного тракта, поджелудочной железы и других локализаций. Злокачественные опухоли: Практические рекомендации RUSSCO #3s2, 2020 (том 10).30

**Таблица 1.** Классификация нейроэндокринных неоплазий (NEN) гастроинтестинальных и гепатопанкреатобилиарных органов (ВОЗ, 2019 г.)<sup>1</sup>

Терминология	Степень дифференцировки	Степень злокачественности (G)	Митозы / 2 мм <sup>2</sup>	Индекс Ki-67, %
НЭО (NET) G1	Высокодифференцированные	Низкая	< 2	< 3
НЭО (NET) G2		Промежуточная	2–20	3–20
НЭО (NET) G3		Высокая	> 20	> 20
НЭР (NEC), мелкоклеточный тип (SCNEC)	Низкодифференцированные	Высокая	> 20	> 20
НЭР (NEC), крупноклеточный тип (LCNEC)			> 20	> 20
MINEN	Высоко- или низкодифференцированные	Различная	Различное число	Различный

<sup>1</sup> Нейроэндокринные неоплазии — термин, объединяющий высокодифференцированные НЭО и низкодифференцированный НЭР. Термин MINEN относится к смешанным опухолям, нейроэндокринный компонент которых составляет не менее 30%. Индекс пролиферации Ki-67 базируется на оценке  $\geq 500$  клеток в областях наиболее высокого ядерного мечения (hot spots), митотический индекс — на оценке митозов в 50 полях зрения при большом увеличении (репрезентативное поле зрения 0,2 мм<sup>2</sup>) в областях наибольшей плотности и выражается как митотический индекс в 10 репрезентативных полях зрения (2 мм<sup>2</sup>). G определяется на основании наивысшего показателя. Для оценки индекса Ki-67 рекомендуется подсчет с использованием распечатанного изображения.

## 1.2. Стадирование по системе TNM

Определение стадии НЭО осуществляется в соответствии с классификацией TNM для органа, в котором она возникла. В настоящее время в России используется 8-е издание классификации TNM. В 7-ю редакцию руководства по определению стадий злокачественных опухолей AJCC/UICC (2009 г.) НЭО включены впервые и для большинства локализаций содержат особые, специфичные только для них, критерии (НЭО желудка, тонкой кишки, толстой кишки, аппендикса). В настоящее время для НЭО ПЖ в классификацию ВОЗ 2017 г. включены критерии 8-й редакции TNM классификации AJCC/UICC (2016 г.). Классификация TNM для НЭР ПЖ соответствует принципам стадирования протоковой аденокарциномы ПЖ.

## 1.3. Деление по функциональной активности

- Функционирующие
- Не функционирующие (табл. 9).

## 2. ДИАГНОСТИКА

Диагноз НЭО ЖКТ и ПЖ основывается на данных осмотра, результатах инструментальных методов обследования и патоморфологическом заключении. Первичное обследование должно быть проведено до всех видов лечебных воздействий и включает в себя:

- сбор анамнеза и осмотр; осмотр включает пальпацию лимфоузлов регионарных зон, а также выявление симптомов, подозрительных в отношении отдаленных метастазов или наличия карциноидного синдрома;
- общий анализ крови с подсчетом лейкоцитарной формулы и количества тромбоцитов;
- биохимический анализ крови с определением показателей функции печени, почек, кальция, глюкозы;
- УЗИ органов брюшной полости и малого таза, периферических лимфоузлов;
- R-графию органов грудной клетки;
- ЭКГ, ЭхоКГ;
- КТ/МРТ органов брюшной полости и малого таза с в/в контрастированием;
- КТ органов грудной клетки — по показаниям;
- радиоизотопное исследование скелета + R-графию и/или КТ/МРТ зон накопления РФП — по показаниям;
- биопсию опухоли с патоморфологическим исследованием опухолевой ткани;
- ИГХ исследование с определением в опухолевой ткани экспрессии хромогранина А, синаптофизина, Ki67, рецепторов соматостатина 2 и 5 типа — по показаниям;
- в случае длительного течения заболевания в периоды доказанного прогрессирования рекомендуется повторная биопсия для определения степени злокачественности;
- биохимические маркеры: кровь — хромогранин А, серотонин, панкреатический полипептид (при НЭО ПЖ, ЖКТ и метастазах НЭО не выявленной первичной локализации); гастрин, глюкагон, инсулин, вазоактивный интестинальный пептид, соматостатин, кальцитонин, АКТГ, кортизол — по показаниям; при карциноидном синдроме — 5-ГИУК в суточной моче; ежегодно — NTproBNP;
- КТ, МРТ головного мозга — по показаниям;
- ПЭТ/КТ с <sup>18</sup>F-ФДГ — по показаниям (для G2, G3);
- ПЭТ/КТ с <sup>68</sup>DOTA-TATE Ga-DOTA-TOC, DOTA-NOC, (DOTA конъюгаты рецепторов соматостатина) — по показаниям (для G1, G2);
- скintiграфия с пентетреодитом и/или <sup>99m</sup>Tc-Тектротидом по показаниям (для G1, G2);
- скintiграфия с In111 (октреоскан) — по показаниям (для G1, G2);
- консультацию медицинского генетика — по показаниям (для больных с синдромом МЭН).

## 3. ЛЕЧЕНИЕ

### 3.1. Лекарственное лечение

#### 3.1.1. Гормонотерапия (аналоги соматостатина)

##### 3.1.1.1. Гормонотерапия высокодифференцированных нейроэндокринных опухолей (G1, G2)

Аналоги соматостатина пролонгированного действия (октреотид и ланреотид) как самостоятельное лечение применяются при высокодифференцированных НЭО ЖКТ и ПЖ: октреотид — 30 мг в/м 1 раз в 28 дней, ланреотид — 120 мг п/к 1 раз в 28 дней. Возможно назначение аналогов соматостатина в дозе 30 мг 1 раз в 28 дней в комбинации с ИФН-α, цитостатиками, таргетными препаратами для контроля симптомов карциноидного синдрома. В соответствии с инструкцией по использованию пролонгированных октреотидов лечение начинается с октреотида короткого действия. Октреотид короткого действия применяется п/к в дозе 100 мкг 3 раза в сутки в течение 2 недель перед назначением пролонгированных форм, затем при удовлетворительной переносимости рекомендуется пролонгированный октреотид длительного действия в дозе 30 мг в/м 1 раз в 28 дней. При необходимости возможно увеличение дозы октреотида до 40–60 мг 1 раз в 28 дней или уменьшение интервалов между введениями аналогов соматостатина до 1 раза в 14–21 дней (табл. 3). Для ланреотида рекомендуемая доза составляет 120 мг п/к каждые 4 недели, при прогрессировании возможно уменьшение интервала между введениями до 2–3 недель или эскалация дозы до 180 мг при наличии дозировки 60 мг или 90 мг. Данное лечение проводится до прогрессирования или непереносимой токсичности. При прогрессировании заболевания дозу аналогов соматостатина необходимо увеличить либо сократить интервалы между введениями, второй компонент комбинированной терапии (таргетный препарат, цитостатик, ИФН-α) следует отменить и заменить на другое лечение. После завершения курса комбинированного лекарственного лечения аналоги соматостатина назначаются в качестве поддерживающей терапии на длительный срок. Имеются ограниченные данные по применению аналогов соматостатина во время беременности. При необходимости их использования при беременности решение должно приниматься мультидисциплинарной комиссией с участием онколога, эндокринолога и гинеколога. При непереносимости какого-либо препарата или прогрессировании опухолевого процесса один препарат может быть заменен на другой (октреотид на ланреотид и наоборот).

**Таблица 2.** Рекомендуемые варианты гормонотерапии высокодифференцированных нейроэндокринных опухолей

Препарат	Режим применения
Октреотид	100 мкг 3 раза сут. п/к в течение 2 нед., далее — переход на депо формы (в соответствии с инструкцией по использованию пролонгированных октреотидов лечение начинается с октреотида короткого действия)
Октреотид пролонгированный	30 мг в/м 1 раз в 28 дней в качестве противоопухолевого лечения
Ланреотид	120 мг п/к 1 раз в 28 дней

### 3.1.1.2. Гормонотерапия нейроэндокринного рака (G3)

Пролонгированный октреотид применяется в комбинации с цитостатиками для контроля симптомов карциноидного синдрома в дозе 20 мг в/м 1 раз в 28 дней.

## 3.1.2. Таргетная терапия

### 3.1.2.1. Таргетная терапия высокодифференцированных нейроэндокринных опухолей (G1, G2)

Эверолимус применяется для лечения высокодифференцированных диссеминированных НЭО любых локализаций, а также метастазов НЭО не выявленной первичной локализации. Препарат может использоваться в качестве антипролиферативной терапии во II–III линиях после лечения аналогами соматостатина в последующей комбинации с аналогами соматостатина, а также в I линии как самостоятельный препарат в монотерапии — при отсутствии экспрессии рецепторов к соматостатину в опухолевых очагах; применяется в дозе 10 мг/сут. внутрь ежедневно до прогрессирования или неприемлемой токсичности; при развитии симптомов токсичности доза может быть снижена до 5 мг/сут.

Сунитиниб зарегистрирован только для лечения НЭО ПЖ и рекомендуется во II линии после лечения аналогами соматостатина в комбинации с аналогами соматостатина или в I линии лечения при отсутствии рецепторов к соматостатину в монотерапии; применяется в дозе 37,5 мг/сут. (используются таблетки 25 мг и 12,5 мг) внутрь ежедневно до прогрессирования или неприемлемой токсичности. При развитии симптомов токсичности доза может быть уменьшена до 25 мг/сут.

Оптимальная последовательность назначения таргетных препаратов при НЭО ПЖ четко не определена. В случае прогрессирования на одном из таргетных препаратов рекомендуется использование другого таргетного препарата. Рекомендуемые режимы таргетной терапии НЭО G1, G2 представлены в табл. 3.

**Таблица 3.** Рекомендуемые режимы таргетной терапии высокодифференцированных нейроэндокринных опухолей (G1, G2)

Препарат	Режим применения
Эверолимус	10 мг/сут. внутрь ежедневно до прогрессирования или непереносимой токсичности
Сунитиниб (только для больных с НЭО ПЖ)	37,5 мг/сут. внутрь ежедневно до прогрессирования или непереносимой токсичности

**3.1.2.2. Таргетная терапия нейроэндокринного рака (G3)**

Применение таргетной терапии при НЭР (G3) не рекомендуется.

**3.1.3. Иммуноterapia****3.1.3.1. Иммуноterapia высокодифференцированных нейроэндокринных опухолей (G1, G2)**

ИФН- $\alpha$  является терапией II линии лечения высокодифференцированных НЭО и рекомендуется как дополнение к терапии аналогами соматостатина при недостаточном контроле симптомов функционирующих опухолей. Кроме того, ИФН- $\alpha$  может использоваться в качестве терапии I линии при отсутствии экспрессии рецепторов соматостатина. Рекомендуемая доза ИФН- $\alpha$  составляет 3 млн. МЕ п/к 3–5 раз в нед. до прогрессирования или непереносимой токсичности. При непереносимости стандартного режима введения может быть использован пегилированный ИФН- $\alpha$  (50–180 мкг/нед. п/к).

**3.1.3.2. Иммуноterapia нейроэндокринного рака (G3)**

Рекомендуется использовать ИФН- $\alpha$  как добавление к терапии аналогами соматостатина при недостаточном контроле симптомов функционирующих опухолей (табл. 4).

**Таблица 4.** Рекомендуемый режим иммунотерапии нейроэндокринных опухолей

Препарат	Режим применения
ИФН- $\alpha$	3 млн. МЕ п/к 3–5 раз в нед. до прогрессирования или непереносимой токсичности

**3.1.4. Химиотерапия****3.1.4.1. Химиотерапия высокодифференцированных нейроэндокринных опухолей (G1, G2)**

Применение ХТ при НЭО ЖКТ и ПЖ G1 в I линии не рекомендуется за исключением случаев быстрого прогрессирования; в этих случаях возможно назначение ХТ совместно с аналогами соматостатина. При НЭО G2 применение ХТ в I линии  $\pm$  аналоги соматостатина рекомендовано при значительной массе

опухоли и наличии карциноидного синдрома. Рекомендуется использовать режимы, не содержащие цисплатин и карбоплатин (табл. 5).

**Таблица 5.** Рекомендуемые режимы химиотерапии НЭО G1-G2-G3

Режим	Схема	Интервал между циклами
XELOX	Оксалиплатин 130 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + капецитабин 2000 мг/м <sup>2</sup> внутрь в 1–14-й дни	Каждые 3 нед.
Капецитабин	Капецитабин 2500 мг/м <sup>2</sup> внутрь в 1–14-й дни	Каждые 3 нед.
Капецитабин (метрономный режим)	Капецитабин 500 мг внутрь 2–3 раза в день	Ежедневно
ТемСар	Темозоломид 150 мг/м <sup>2</sup> внутрь в 10–14-й дни + капецитабин 2000 мг/м <sup>2</sup> внутрь в 1–14-й дни	Каждые 4 нед.
П <sup>2</sup>	<i>Темозоломид 150–200 мг/м<sup>2</sup>/сут. внутрь в 1–5-й дни + иринотекан 250 мг/м<sup>2</sup> в/в в 6-й день</i>	<i>Каждые 4 нед.</i>
Темозоломид	Темозоломид 150–200 мг/м <sup>2</sup> /сут. внутрь в 1–5-й дни	Каждые 4 нед.
Темозоломид (метрономный режим)	Темозоломид 75 мг/м <sup>2</sup> внутрь ежедневно	Ежедневно
FOLFOX	Оксалиплатин 85 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + кальция фолинат 400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + 5-фторурацил 400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + 5-фторурацил 2400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 46 часов	Каждые 2 нед.
FOLFIRI	Иринотекан 180 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + кальция фолинат 400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + 5-фторурацил 400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + 5-фторурацил 2400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 46 часов	Каждые 2 нед.
GEMOX <sup>2</sup>	<i>Оксалиплатин 100 мг/м<sup>2</sup> в/в в 1-й день + гемцитабин 1000 мг/м<sup>2</sup> в/в в 1-й и 8-й дни</i>	<i>Каждые 3 нед.</i>
mGEMOX	Оксалиплатин 100 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + гемцитабин 1000 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день	Каждые 2 нед.
<i>Бевацизумаб + химиотерапия<sup>2</sup></i>	<i>Бевацизумаб 5–7,5 мг/кг в/в в комбинации с химиотерапией<sup>1</sup></i>	<i>Каждые 2–3 нед.</i>

<sup>1</sup> Для бевацизумаба не зарегистрировано показание НЭО; в клинических исследованиях применялся в комбинациях с капецитабином.

<sup>2</sup> Режим / препарат зарегистрирован в РФ, но не входит в клинические рекомендации, одобренные Минздравом РФ.

### 3.1.4.2. Химиотерапия нейроэндокринного рака (G3)

Химиотерапия при НЭР (G3) является основным методом лечения. В 1 линии стандартно назначаются режимы на основе препаратов платины (цисплатин/карбоплатин). В случае прогрессирования после 1 линии, наступившего более чем через 6 мес., рекомендуется реиндукция режима 1 линии. В случае более раннего прогрессирования во 2 и последующих линиях могут быть назначены режимы с включением таксанов, темозоломида, доксорубицина, циклофосфида, винкакалоидов, иринотекана, гемцитабина (табл. 6).

**Таблица 6.** Рекомендуемые режимы химиотерапии нейроэндокринного рака (G3)

EP	Этопозид 100 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1–3-й дни + цисплатин 75 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день 1 раз в 3 нед., 6 циклов
EC	Этопозид 100 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1–3-й дни + карбоплатин AUC 5 в/в в 1-й день 1 раз в 3 нед., 6 циклов
TEMCAP	Темозоломид 150 мг/м <sup>2</sup> внутрь в 10–14-й дни + капецитабин 2000 мг/м <sup>2</sup> внутрь в 1–14-й дни 1 раз в 4 нед., 6 циклов
Карбоплатин + иринотекан	Карбоплатин AUC 5 в (в 1-й день+ иринотекан 65 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й и 8-й дни, каждые 3 недели
Цисплатин + иринотекан	Цисплатин 60 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день+ иринотекан 65 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й и 8-й дни каждые 3 недели
XELOX	Оксалиплатин 130 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + капецитабин 2000 мг/м <sup>2</sup> внутрь в 1–14-й дни 1 раз в 3 нед., 6 циклов
GEMOX	Оксалиплатин 100 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + гемцитабин 1000 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день 1 раз в 2 нед., 9 циклов
FOLFOX	Оксалиплатин 85 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + кальция фолинат 400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + 5-фторурацил 400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + 5-фторурацил 2400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 46-часовая инфузия 1 раз в 2 нед., 9 циклов
FOLFIRI	Иринотекан 180 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + кальция фолинат 400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + 5-фторурацил 400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + 5-фторурацил 2400 мг/м <sup>2</sup> в/в в 46-часовая инфузия 1 раз в 2 нед., 9 циклов
Эпирубицин + дакарбазин + 5-фторурацил	Эпирубицин 25 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1–3-й дни + дакарбазин 200 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1–3-й дни + 5-фторурацил 250 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1–3-й дни 1 раз в 3 нед., 6 циклов
Темозоломид	Темозоломид 150–200 мг/м <sup>2</sup> /сут. внутрь в 1–5-й дни 1 раз в 4 нед., 6 циклов При отсутствии значимой токсичности и нарастании эффекта возможно проведение 8–12 циклов; для ослабленных больных возможно использовать метронормную терапию темозоломидом в дозе 100 мг/сут. или капецитабином по 500 мг 2–3 раза в сутки ежедневно без перерыва до прогрессирования или непереносимой токсичности
Паклитаксел + карбоплатин <sup>1</sup>	Паклитаксел 135 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + карбоплатин AUC 5 в/в в 1-й день каждые 3–4 нед.
Доцетаксел + цисплатин <sup>1</sup>	Доцетаксел 75 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + цисплатин 75 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день каждые 3 нед.
Гемцитабин + цисплатин	Гемцитабин 1000 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й, 8-й день + цисплатин 70 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день каждые 3 нед.

<sup>1</sup> Режим / препарат зарегистрирован в РФ, но не входит в клинические рекомендации, одобренные Минздравом РФ.

Лечебные подходы к пациентам с метастазами НЭО не выявленной первичной локализации и внелегочной локализацией мелкоклеточного рака аналогичны таковым для нейроэндокринных неоплазий ЖКТ и мелкоклеточного рака легкого (см. соответствующие разделы «Рекомендаций»).

## 3.2. Локальное лечение

### 3.2.1. Хирургическое

При операбельном процессе рекомендуется хирургическое лечение. Однозначных рекомендаций относительно нео-и адьювантного лечения при НЭО G1–2 не



существует. При G1 неоадьювантное лечение не проводится, при G2 возможно у отдельных больных. Факторами риска являются метастазы в лимфатических узлах, а также повышение биохимических маркеров. Могут обсуждаться аналоги соматостатина, интерфероны, комбинации ХТ, не содержащие цисплатин в зависимости от индекса Ki 67. Решение в этих случаях должно приниматься на мультидисциплинарном консилиуме. При неоперабельных НЭО G1 и G2 хирургический метод используется для уменьшения опухолевой массы (циторедуктивные операции), что особенно актуально при гормонопродуцирующих опухолях и может использоваться последовательно или совместно с лекарственной терапией. К другим циторедуктивным методам относятся РЧА, эмболизация и химиоэмболизация метастазов в печени. У большинства больных удается достичь значительного уменьшения проявлений карциноидного синдрома.

### 3.2.2. Лучевая терапия

Дистанционная ЛТ проводится с паллиативной (в т. ч. обезболивающей) целью при НЭО любой степени дифференцировки.

Рекомендуемые алгоритмы лечения НЭО ЖКТ и ПЖ представлены на рис. 1 и 2 соответственно.

## 4. ЛЕКАРСТВЕННОЕ ЛЕЧЕНИЕ КАРЦИНОМЫ МЕРКЕЛЯ

При метастатической или местнораспространенной неоперабельной карциноме Меркеля (статус ECOG 0–2) рекомендуется проведение системной терапии. Стандартом терапии 1 линии (при отсутствии противопоказаний к лечению) являются комбинации EP или EC. В качестве терапии 2 линии, а также в качестве схем резерва могут быть использованы режим САУ, монотерапия топотеканом, этопозидом или паклитакселом. Карбоплатин используется у ослабленных больных и при нарушении функции почек. Обычно проводится 6 циклов ХТ 1 линии. Каждые 2–3 цикла проводится контрольное обследование для оценки эффекта. При прогрессировании процесса в течение 6 мес. после окончания ХТ 1 линии проводят химиотерапию 2 линии в соответствии с указанными схемами. При прогрессировании через 6 мес. и более возможно назначение ХТ, которая была использована в 1 линии (EC/EP). Как правило, проводят 4–6 циклов ХТ 2 линии. Оценка эффекта лечения производится каждые 2 цикла ХТ (табл. 7).

**Таблица 7.** Режимы химиотерапии карциномы Меркеля

Первая линия терапии	
EP	Этопозид 120 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1–3-й дни + цисплатин 60–80 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день каждые 21 день
EC	Карбоплатин АUC 5–6 в/в в 1-й день + этопозид 100–120 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1–3-й дни каждые 21 день
Вторая линия терапии	
CAV	Циклофосфамид 1000 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + доксорубин 50 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день + винкристин 1,4 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й день каждые 21 день

Схемы резерва	
Топотекан	1,5 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1–5-й дни каждые 21 день
Этопозид	50 мг/м <sup>2</sup> внутрь в 1–21-й дни каждые 28 дней
Паклитаксел	80 мг/м <sup>2</sup> в/в в 1-й, 8-й, 15-й дни каждые 28 дней

Возможно использование иммунотерапии (анти-PD1 и анти-PD-L1 терапии) (пембролизумаб и авелумаб) в качестве терапии 1 или последующих линий (табл. 9). Результаты исследований данных препаратов среди пациентов, которые ранее не получали ХТ, продемонстрировали высокую эффективность с частотой объективных ответов 56–71,4%. Результаты по общей выживаемости ожидаются.

**Таблица 8.** Режимы иммунотерапии карциномы Меркеля

Первая <sup>1</sup> (или последующие) линии терапии	
Авелумаб	10 мг/кг в/в 60-минутная инфузия каждые 2 нед.
Пембролизумаб	200 мг в/в 30-минутная инфузия каждые 3 нед.
Ниволумаб	3 мг/кг в/в капельно каждые 2 нед.

<sup>1</sup> Предпочтительно использование в 1 линии.

## 5. НАБЛЮДЕНИЕ

Задачей наблюдения является раннее выявление прогрессирования заболевания с целью своевременного начала лекарственной терапии или проведения хирургического лечения при наличии показаний.

### 5.1. Алгоритм наблюдения за больными после операции

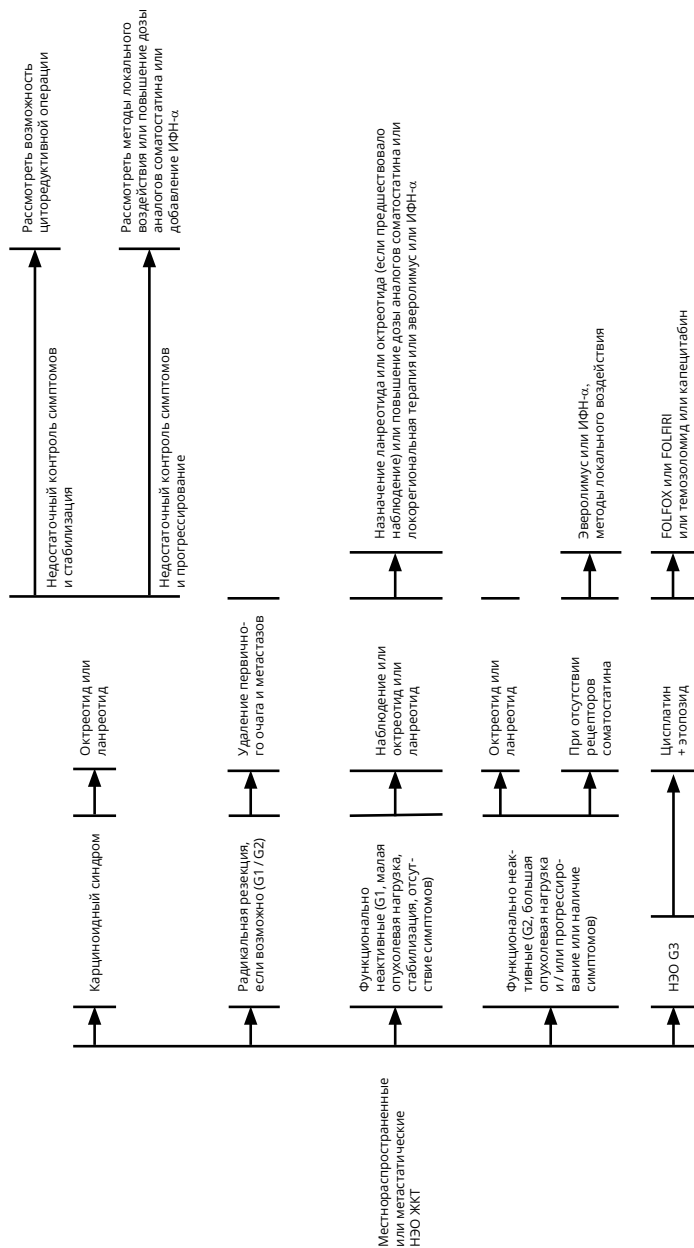
- 1–2-й годы — 1 раз в 3 мес.
- 3–5 годы — 1 раз в 6 мес.
- После 5 лет — 1 раз в год.

### 5.2. Объем обследования на этапе наблюдения и во время лечения

- Сбор анамнеза и осмотр; осмотр включает пальпацию лимфоузлов регионарных зон, а также выявление симптомов, подозрительных в отношении отдаленных метастазов;
- общий анализ крови с подсчетом лейкоцитарной формулы и количества тромбоцитов;
- биохимический анализ крови с определением показателей функции печени и почек, а также уровня кальция и глюкозы;
- УЗИ органов брюшной полости и малого таза, периферических лимфоузлов;

- R-графия органов грудной клетки;
- ЭКГ, ЭхоКГ 1 раз в 6 мес.;
- КТ/МРТ органов брюшной полости и малого таза с в/в контрастированием;
- КТ органов грудной клетки — по показаниям;
- радиоизотопное исследование скелета + R-графия и/или КТ/МРТ зон накопления РФП — по показаниям;
- биохимические маркеры: кровь — хромогранин А, серотонин, панкреатический полипептид (при НЭО ПЖ, ЖКТ и метастазах НЭО не выявленной первичной локализации); гастрин, глюкагон, инсулин, вазоактивный интестинальный пептид, соматостатин, кальцитонин, АКТГ, кортизол — по показаниям; при карциноидном синдроме — 5-ГИУК в суточной моче; ежегодно — NTproBNP; при карциноидной болезни сердца — NTproBNP каждые 6 мес.;
- КТ, МРТ головного мозга — по показаниям;
- ПЭТ/КТ — по показаниям (для G2 и G3);
- ПЭТ/КТ с  $^{68}\text{Ga}$  — по показаниям (для G1 и G2).
- ПЭТ/КТ с  $^{18}\text{F}$ -ФДГ — по показаниям (для G2, G3);
- ПЭТ/КТ с  $^{68}\text{DOTA-TATE Ga-DOTA-TOC}$ ,  $^{68}\text{DOTA-NOC}$ , (DOTA конъюгаты рецепторов соматостатина) — по показаниям (для G1, G2);
- сцинтиграфия с пентетреодитом и/или  $^{99\text{m}}\text{Tc}$ -Текротидом по показаниям (для G1, G2);
- сцинтиграфия с  $\text{In}^{111}$  (октреоскан) — по показаниям (для G1, G2).

Алгоритм наблюдения за больными см. в табл. 7 в разделе «Практические рекомендации по лекарственному лечению нейроэндокринных опухолей легких и тимуса».



**Рисунок 1.** Рекомендуемый алгоритм лечения нейроэндокринных опухолей желудочно-кишечного тракта

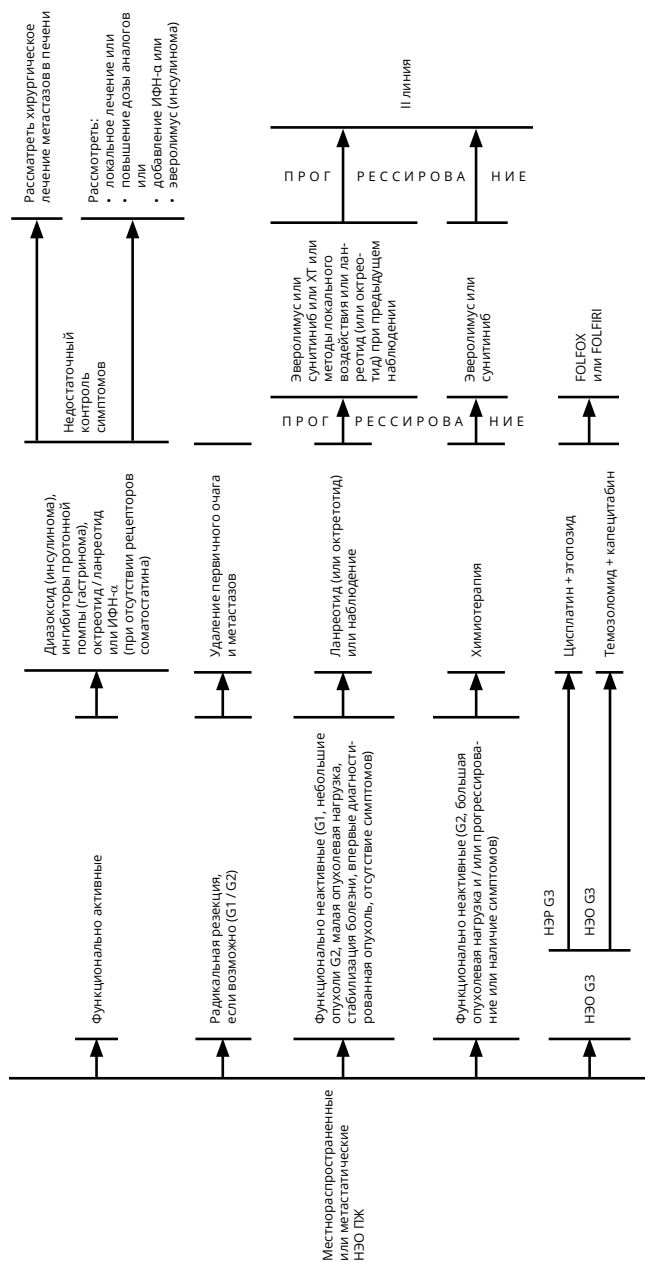


Рисунок 2. Рекомендуемый алгоритм лечения нейроэндокринных опухолей поджелудочной железы.

**Таблица 9.** Рекомендации по использованию маркеров НЭО (ENETS Consensus Guidelines, 2017 г.)

Тип НЭО	Маркеры
Не функционирующие	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ХгА</li> <li>• ПП (НЭО ПЖ)</li> <li>• НСЕ (НЭО легких и тимуса G2–3)</li> </ul>
Функционирующие	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ХгА</li> <li>• ПП (НЭО ПЖ и ЖКТ)</li> <li>• НСЕ (НЭО легких и тимуса G)</li> </ul> <p><b>Дополнительные маркеры в соответствии с клинической картиной:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Карциноидный синдром:</li> <li>• 5-ГИУК</li> <li>• Серотонин</li> <li>• Эутопическая и эктопическая гиперсекреция гормонов:</li> <li>• Гастрин + pH-метрия</li> <li>• Инсулин + С-пептид + гликемия</li> <li>• Глюкагон</li> <li>• Соматостатин</li> <li>• ВИП</li> <li>• АКТГ, кортизол</li> <li>• Кальцитонин</li> <li>• ПТГ</li> <li>• Пролактин</li> </ul> <p><b>Карциноидная болезнь сердца:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pro-BNP: ежегодно для наблюдения пациентов с карциноидным синдромом с целью выявления и контроля течения карциноидной болезни сердца</li> </ul>

**Сокращения:** ХгА — хромогранин А, 5-ГИУК — 5-гаммаиндолуксусная кислота, НСЕ — нейронспецифическая енолаза, АКТГ — адренокортикотропный гормон, ПТГ — паратиреоидный гормон, ПП — панкреатический полипептид, ВИП — вазоинтестинальный пептид;