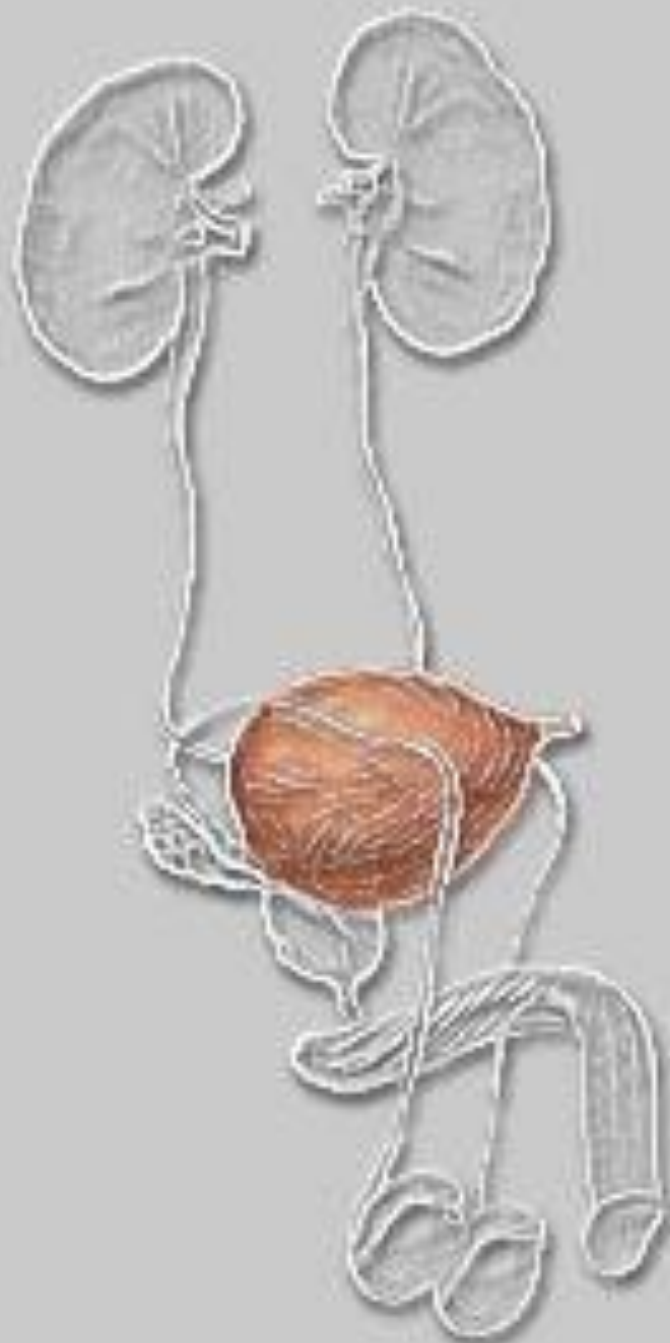


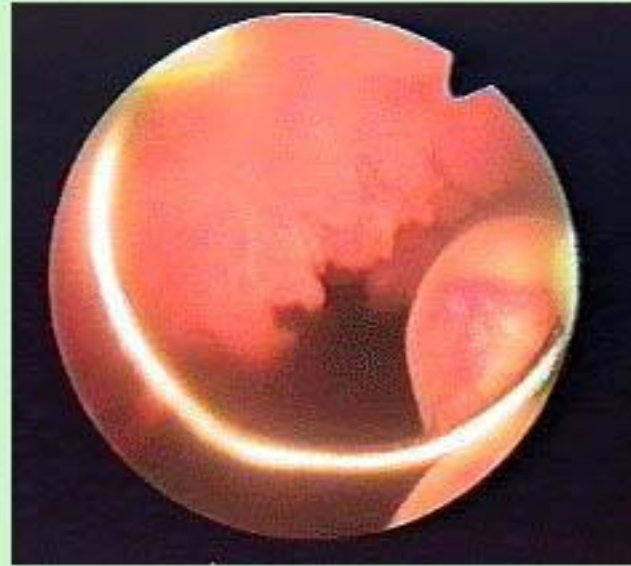
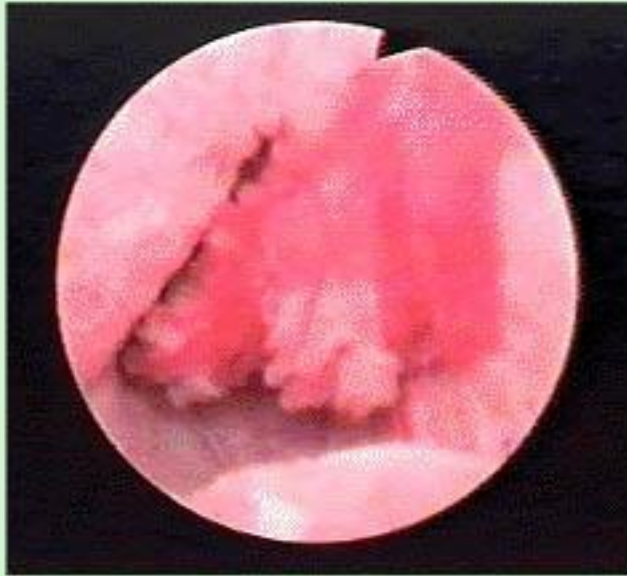
РАК МОЧЕВОГО ПУЗЫРЯ

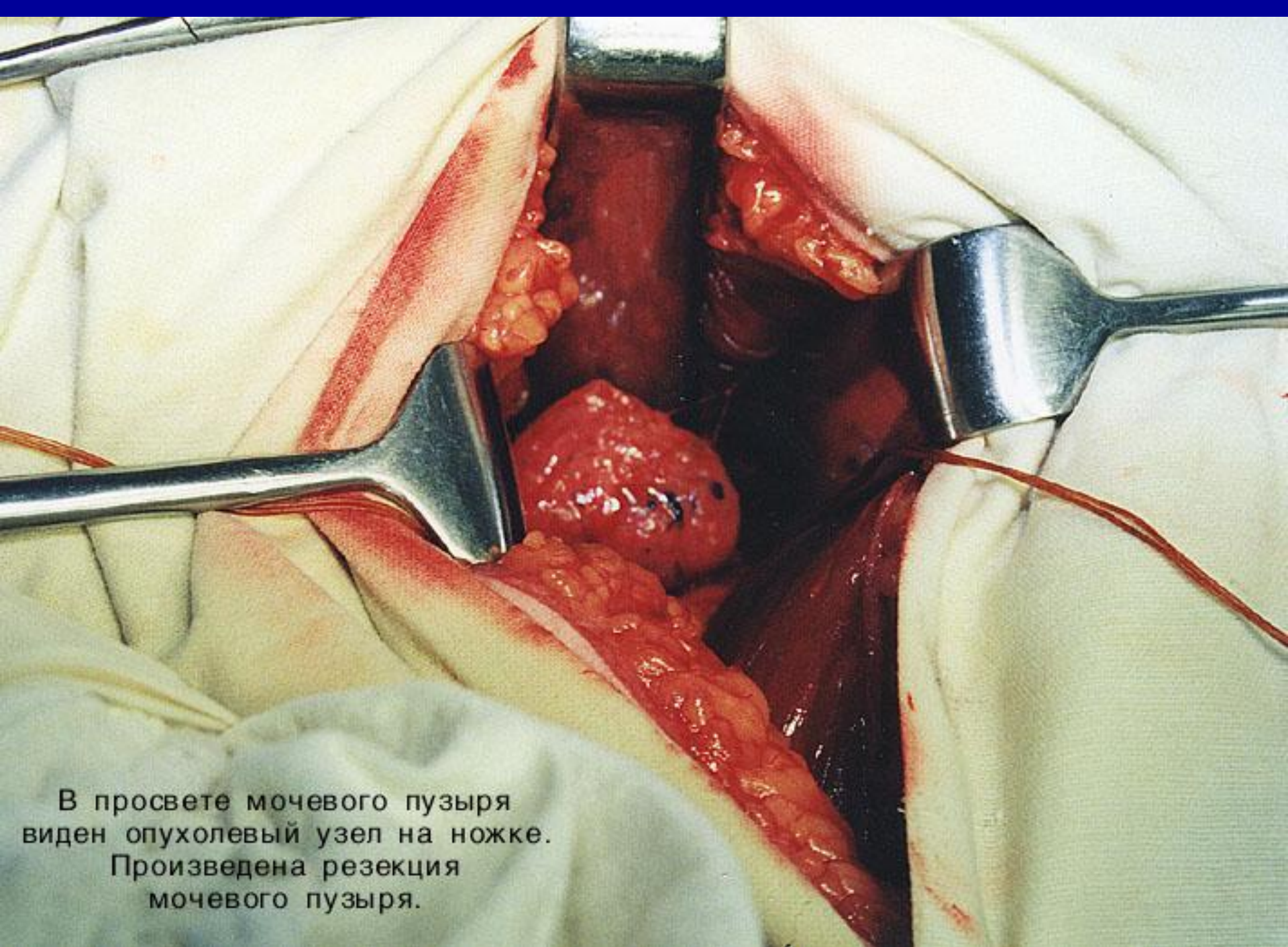
*Горяев Н.А
Мартыненко М.М.*



Опухоль мочевого пузыря

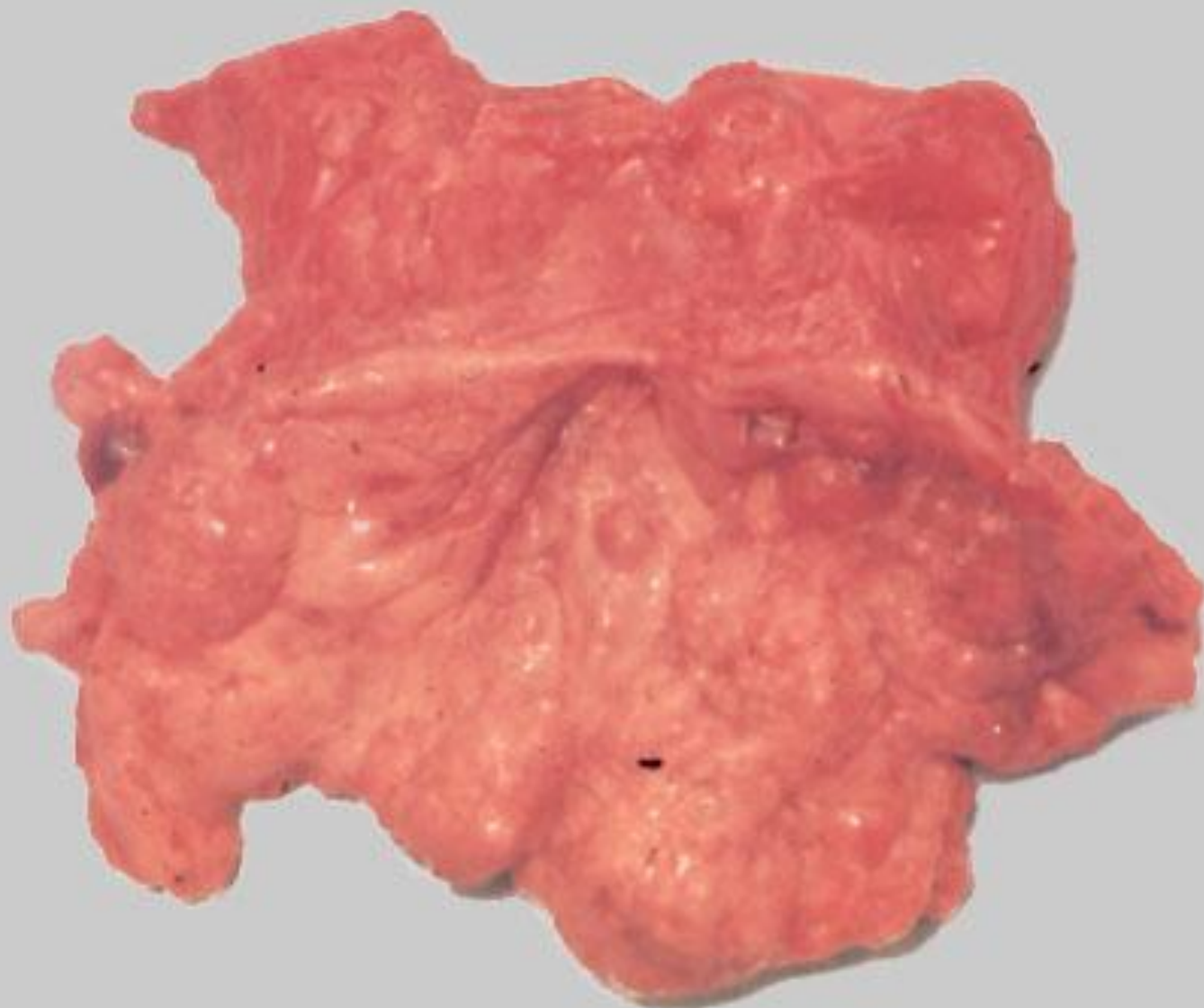
(эндоскопическое изображение)





В просвете мочевого пузыря
виден опухолевый узел на ножке.
Произведена резекция
мочевого пузыря.

*Препарат удалённого мочевого пузыря.
Множественное поражение слизистой
опухольевыми узлами.*



□ Симптомы и признаки

- **Бессимптомное течение (20%);**
- **Гематурия (85-90%), вплоть до тампонады**
- **Боль над лоном, в промежности, связанная с мочеиспусканием или постоянная;**
- **Симптомы раздражения (учащенное мочеиспускание, императивные позывы) → рак *in situ*?**
- **Пальпация образования в мочевом пузыре → вероятно мышечная инвазия;**
- **Гепатомегалия, лимфаденопатия → MTS?;**
- **Отёки нижних конечностей → регионарные MTS?;**
- **признаки ХПН → обструктивная нефропатия?**

Первичный диагноз:

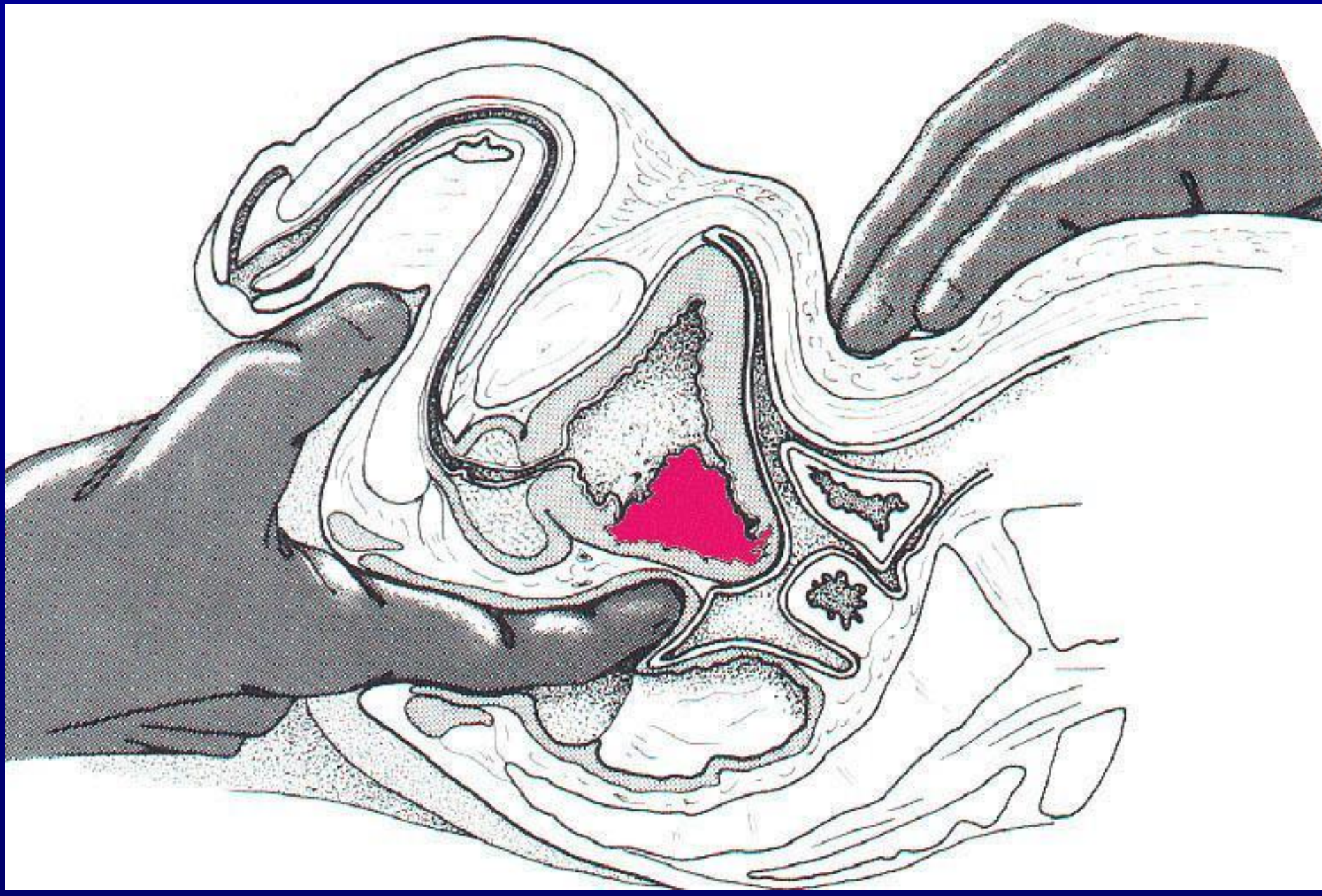
- анамнез;
- Цистоуретроскопия, при возможности с флюоресцентным контролем (ФДД);
- Биопсия;
- Цитология мочи трёхкратно;
- Экскреторная урография.

Диагноз рака *in situ* устанавливается путем взятия множественных биопсий из слизистой оболочки мочевого пузыря (под ФДД) в сочетании с цитологическим исследованием мочи.

Рекомендации по диагностике мышечной инвазии и поиску MTS при раке МП:

- **лечебно-диагностическая ТУР и биопсия основания опухоли, задней уретры и шейки МП (оценка опухоли);**
- **Бимануальная пальпация (инвазия?);**
- **Rtg-графия грудной клетки (поиск MTS);**
- **остеосцинтиграфия;**
- **экскреторная урография (обструктивная нефропатия?);**
- **УЗИ, КТ или МРТ органов брюшной полости, забр. пр-тва, малого таза, паховых, подвздошных ЛУ (поиск MTS);**
- **Лимфаденэктомия подвздошных лимфоузлов – точная д-ка регион. MTS.**

БИМАНУАЛЬНАЯ ПАЛЬПАЦИЯ

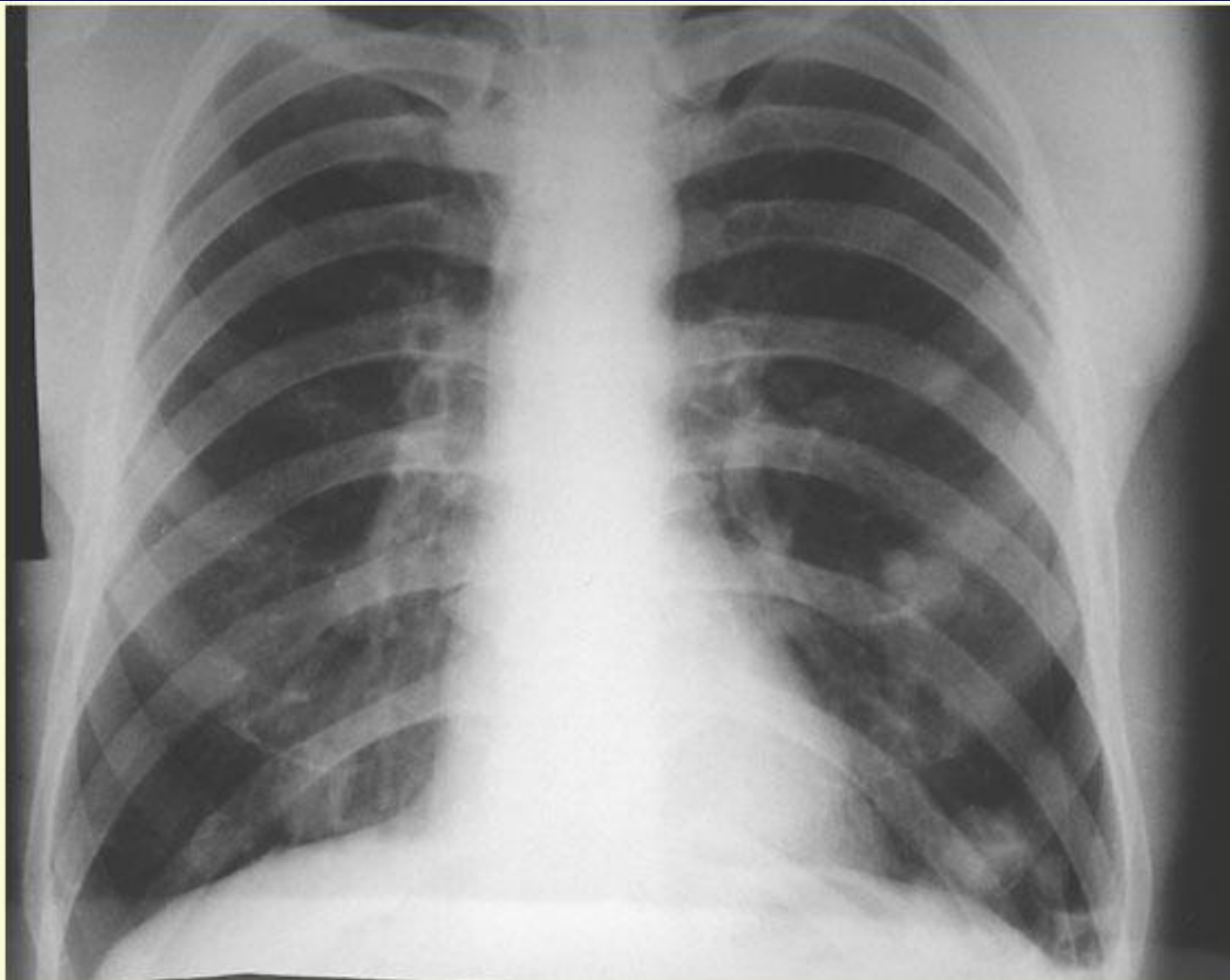


РЕНТГЕНОГРАФИЯ ЛЁГКИХ



У больного переходноклеточный рак G2-3 мочевого пузыря в стадии T1N0M0. Через 6 месяцев диагностировано прогрессирование процесса с метастазированием в легкие. На рентгенограммах и продольной томограмме определяются солитарные метастазы в обоих лёгких.

РЕНТГЕНОГРАФИЯ ЛЁГКИХ



Недифференцированный рак мочевого пузыря T2vN1M1.
На рентгенограммах органов грудной полости определяются
множественные метастазы в обоих лёгких.

ЭКСКРЕТОРНАЯ УРОГРАФИЯ

Урограммa больной D.

Нефункционирующая правая почка.

*Раковая опухоль правой
половины мочевого пузыря
с распространением на устье
мочеточника.*

*Функция левой почки
сохранена.*

*Миома матки с
обызвествлением.*



ЭКСКРЕТОРНАЯ УРОГРАФИЯ

Урограмма больного Б.

*Умеренный застой в
верхних мочевых путях
с обеих сторон и развитием
калик-пиело-уретероэктазии.*

*Рак задней стенки
мочевого пузыря.*



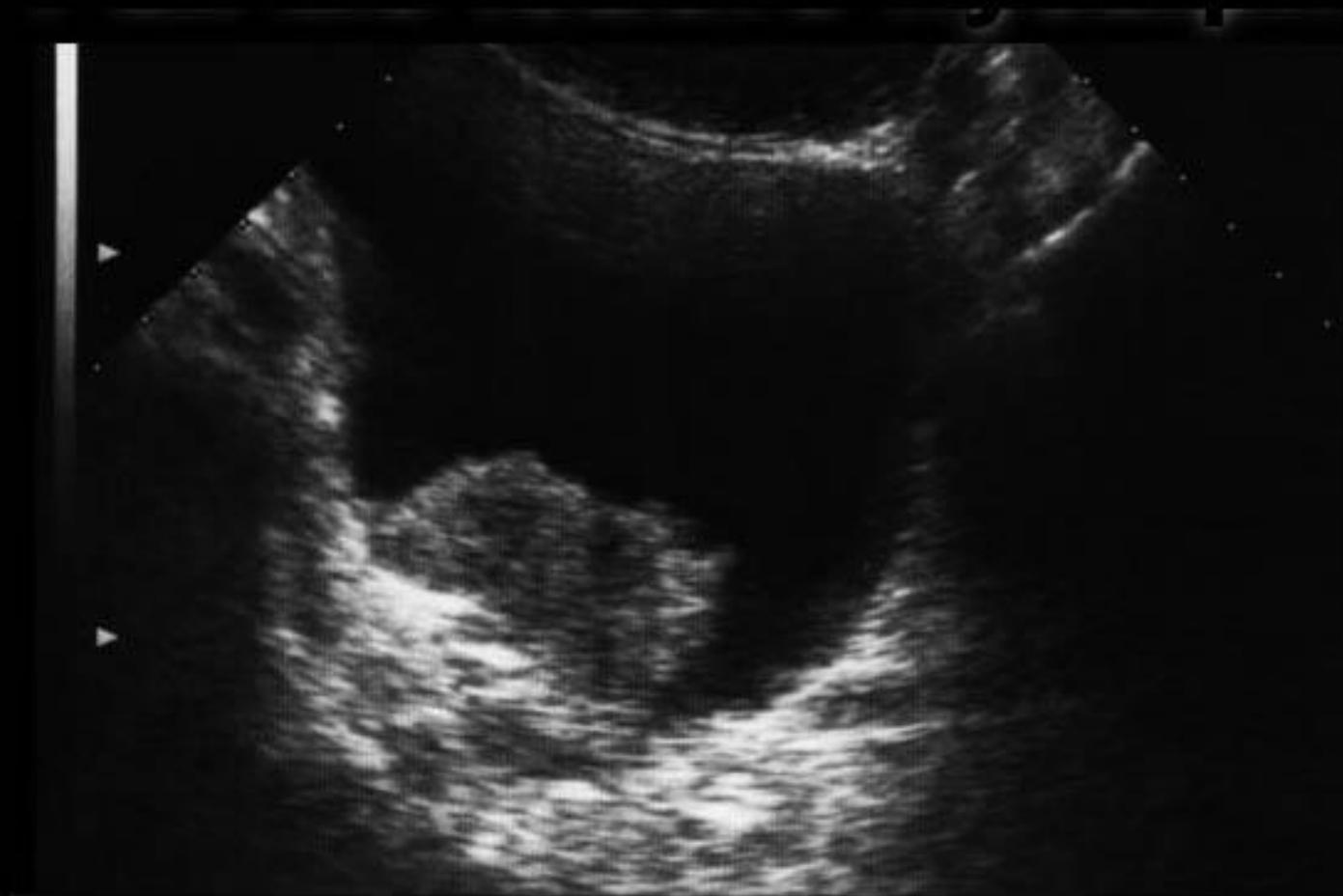
УЗИ МОЧЕВОГО ПУЗЫРЯ ПРИ T1

Трансабдоминальная ультразвуковая томография.



Опухоль T1.

УЗИ МОЧЕВОГО ПУЗЫРЯ ПРИ T2b



Ультразвуковая томограмма больного раком мочевого пузыря T2b.
Мышечный слой неравномерно утолщен, дефрагментирован.

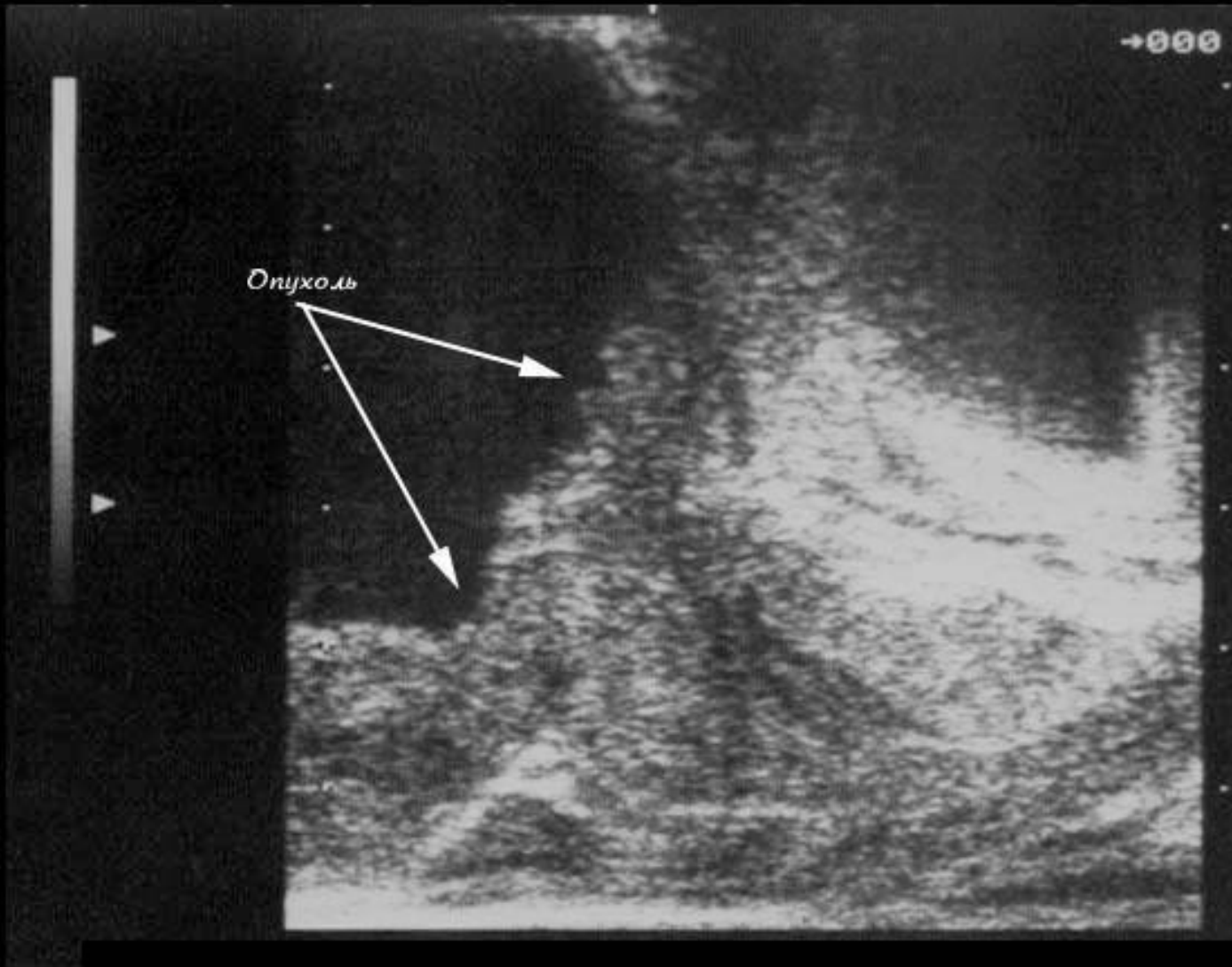
УЗИ МОЧЕВОГО ПУЗЫРЯ ПРИ ТЗб

Трансабдоминальная ультразвуковая томография.



*Обширно распространённая опухоль (ТЗб),
подтверждённая бимануальной пальпацией*

УЗИ МОЧЕВОГО ПУЗЫРЯ ПРИ T4



Трансректальная томограмма рака мочевого пузыря T4.
Опухоль распространяется на предстательную железу.

ФДД - ДИАГНОСТИКА

Фотодинамическая
диагностика "PDD"

для ранней
диагностики

рака

мочевого

пузыря —

— в принципе

возможна только

благодаря

использованию

фоточувствитель —

ного маркера

"аминолевулиновой

кислоты" (ALA) *. В идеальном случае раствор ALA вводится

в мочевой пузырь от двух до трех часов до диагностической

цистоскопии. Поверхность мочевого пузыря поглощает

раствор ALA и преобразует его в эндогенный краситель "

протопорфирин IX". Этот краситель выборочно концентрируется

в опухоли и возникает флюоресценция

в красном диапазоне при возбуждении сине / фиолетовым светом.



ФДД - ДИАГНОСТИКА

Для проведения "PDD",
требуется специальный
источник света
типа нового "

ВОЛЬФ —
— COMBILIGHT PDD 5133 ",
который излучает
на выбор белый
или сине /фиолетовый
свет.

Интенсивность света,
необходимого для
возбуждения
флюоресценции
должна быть весьма
высока. Для достижения
этого требуется
кроме ВОЛЬФ COMBILIGHT
PDD 5133 также и специальный
световод, который

необходим для передачи сине / фиолетового света с минимальными потерями. Окуляр телескопа эндоскопа также оснащен специальным оптическим фильтром.



COMBILIGHT PDD 5133



ФДД - ДИАГНОСТИКА



После первичного осмотра стенки мочевого пузыря при нормальном белом свете, источник света переключается на синие / фиолетовый свет. С этого времени, освещение происходит исключительно только в синие / фиолетовом диапазоне видимой области спектра.

Возбужденные красители флюоресцируют в красном диапазоне. Поэтому любая опухоль становится видимой глазом как красная заплата против синего фона здоровой стенки мочевого пузыря.

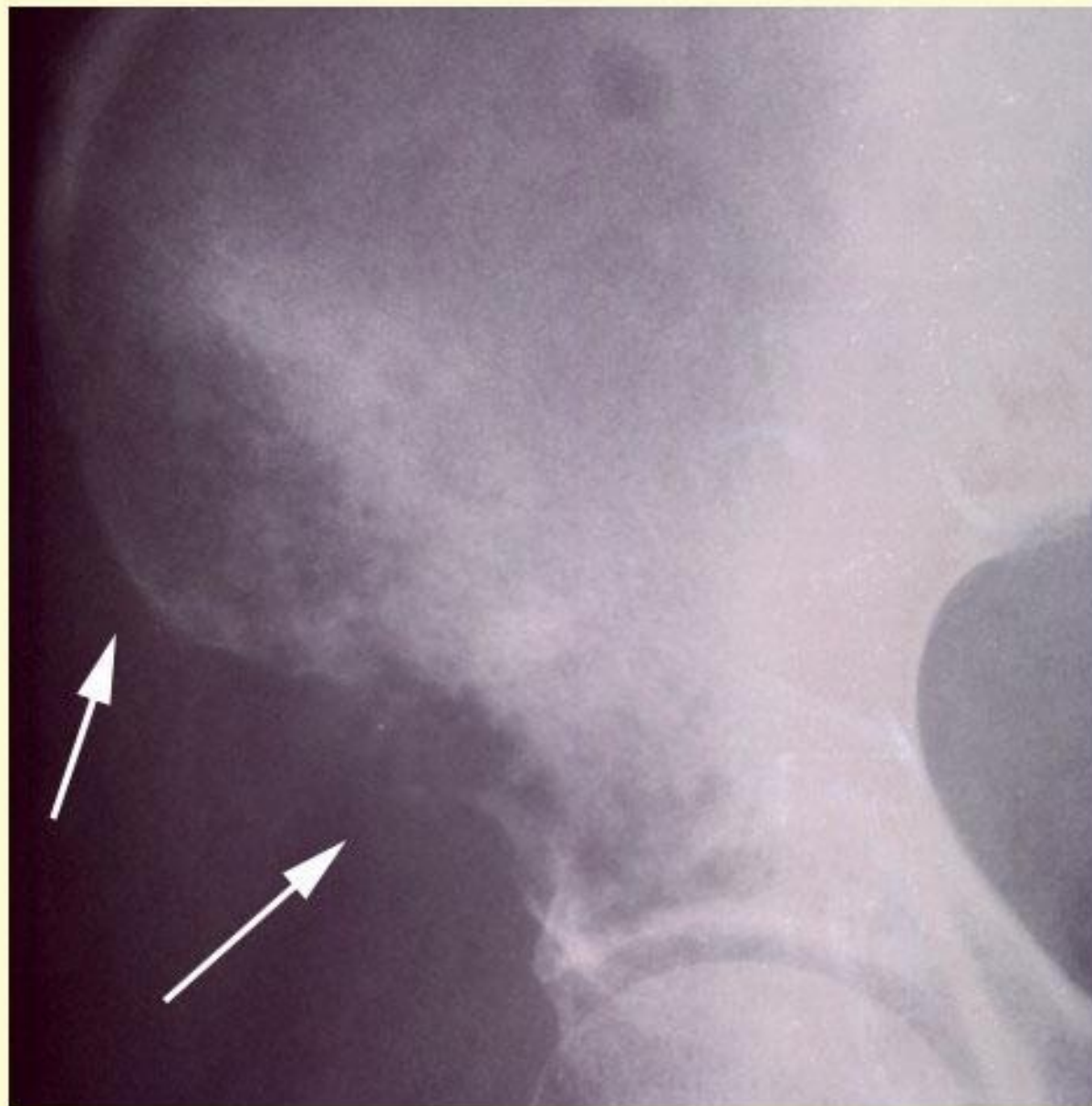
Специальный оптический фильтр на окуляре телескопа подавляет большую часть интенсивного рассеянного синие / фиолетового света, отраженного от стенки мочевого пузыря. Небольшая часть этого света пропускается фильтром, что с одной стороны, позволяет обеспечить ориентацию и визуализацию сосудистой системы мочевого пузыря, а с другой, обеспечить достаточное освещение для точной резекции опухоли.

Интенсивный синие / фиолетовый свет "отбеливает" краситель, и флюоресценция уменьшается после нескольких минут облучения, вплоть до полного исчезновения.

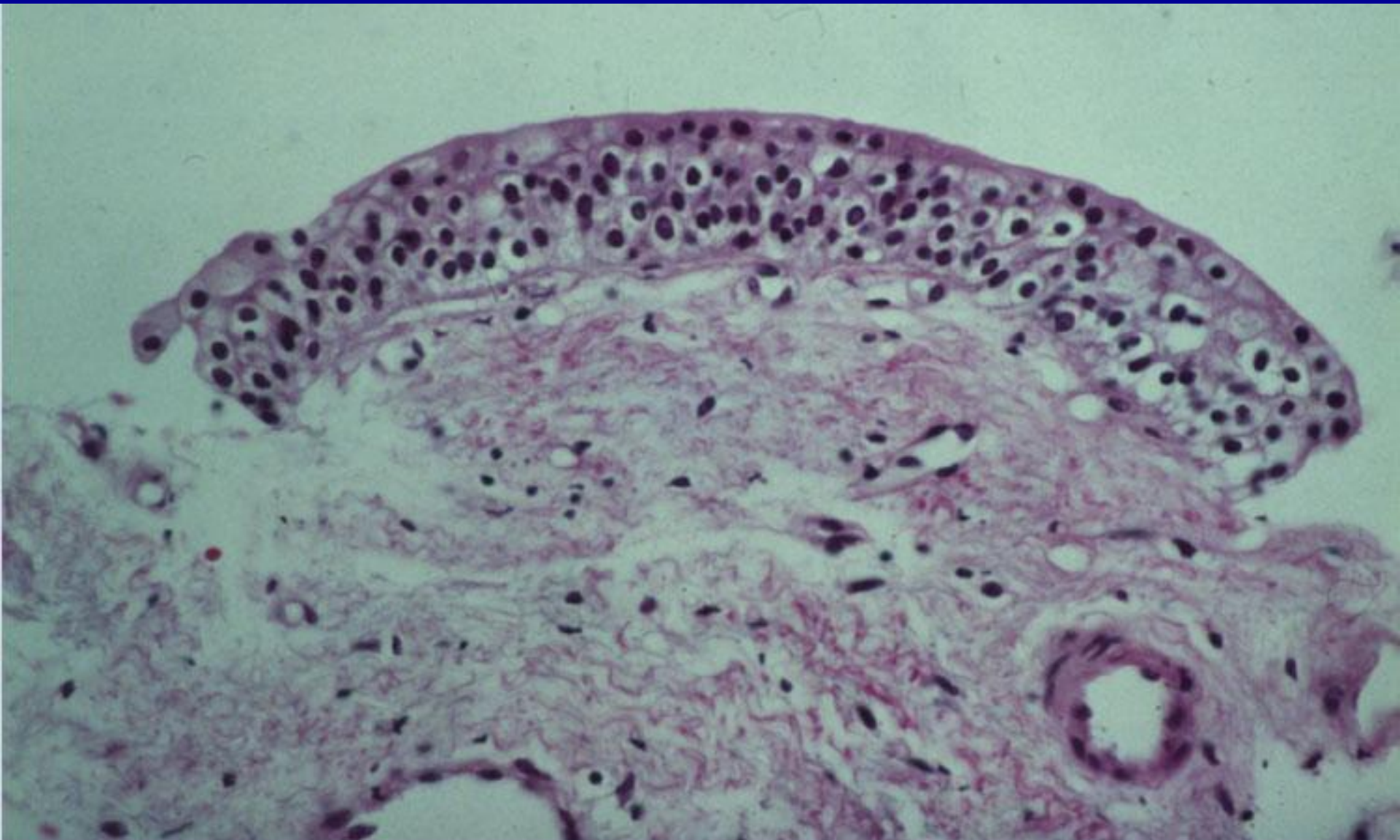
РЕНТГЕНОГРАММА КОСТЕЙ ТАЗА

Тот же случай.

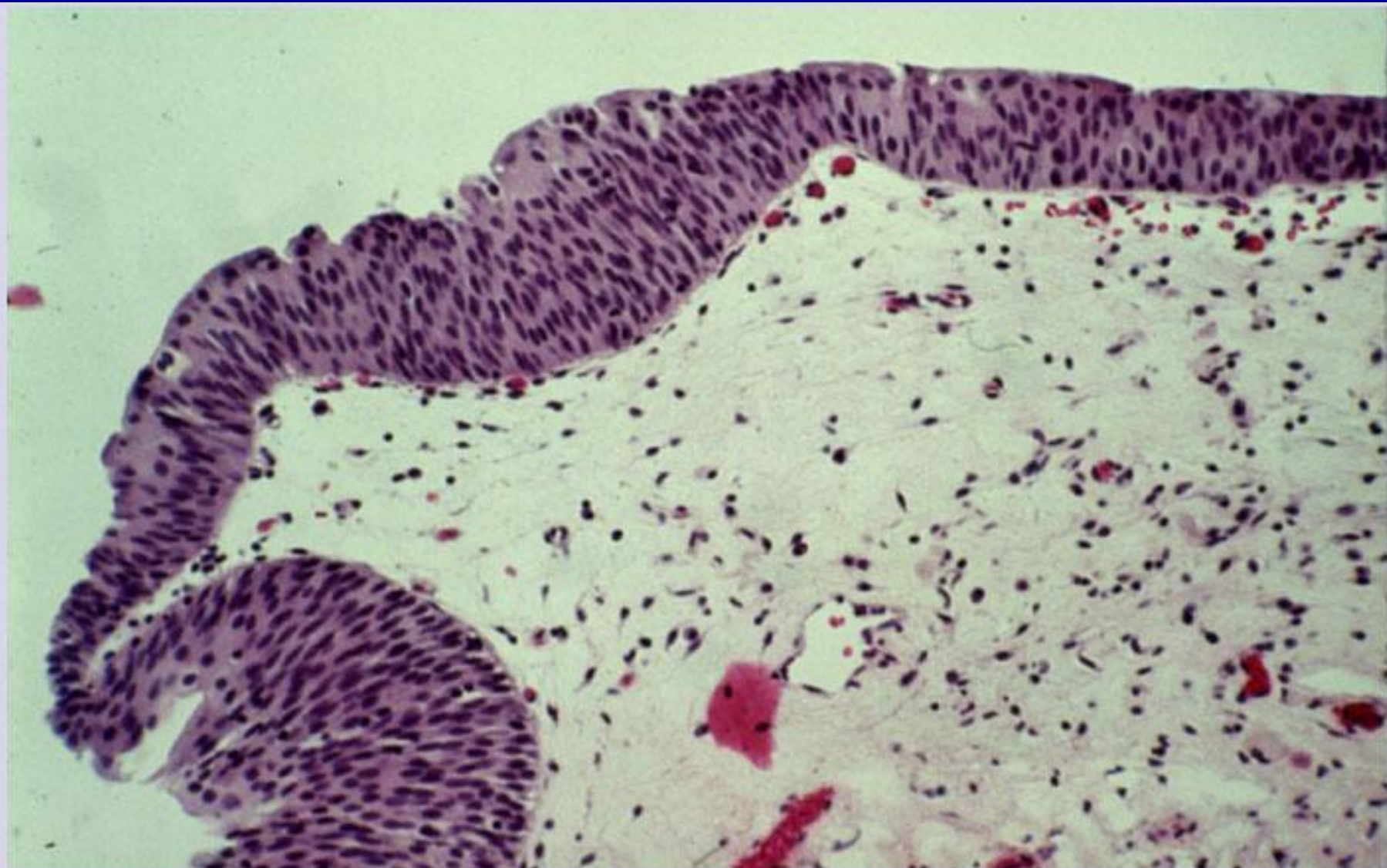
Очаги деструкции
костей таза
(крупным планом).



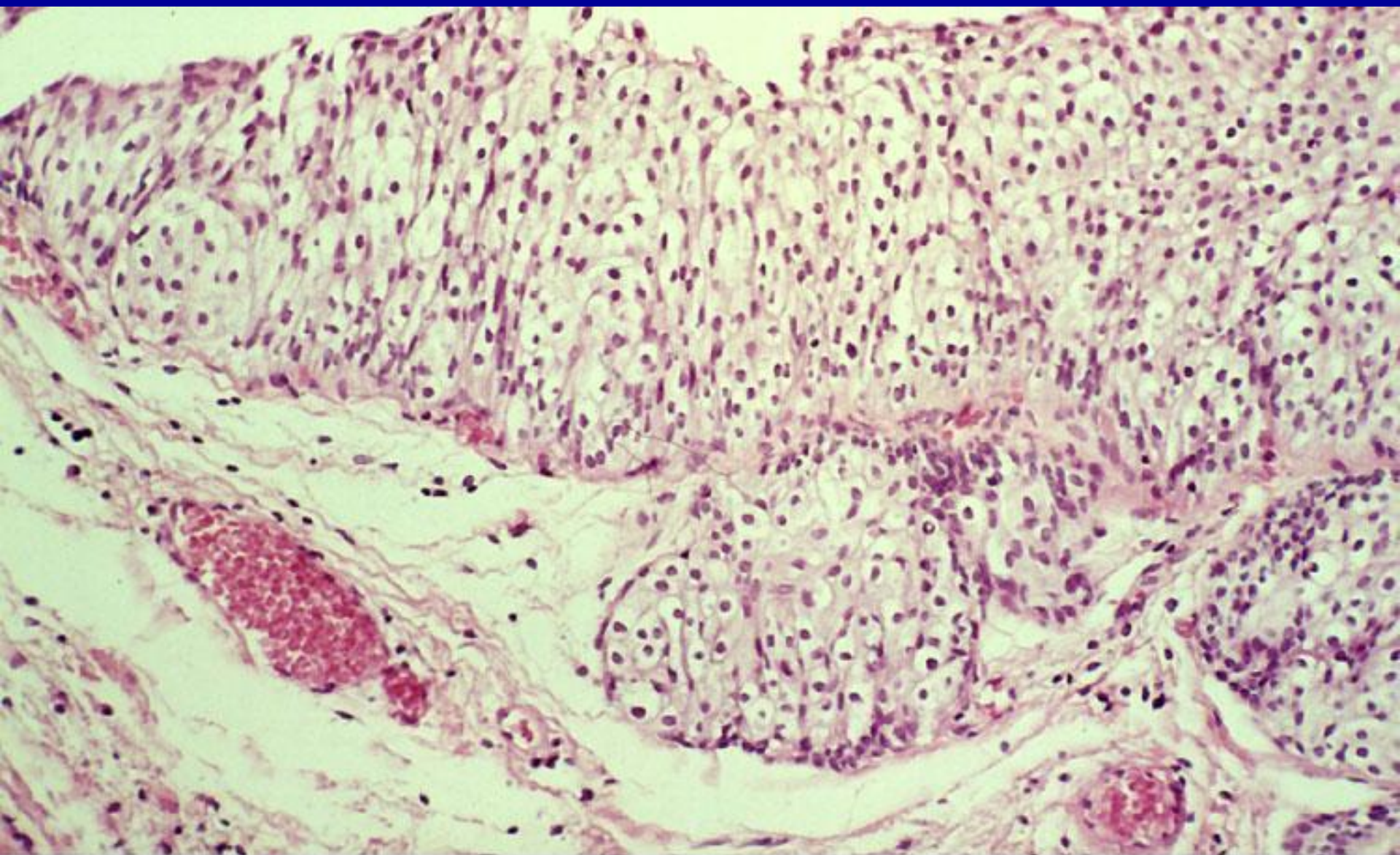
ГИСТОЛОГИЧЕСКАЯ ДИАГНОСТИКА



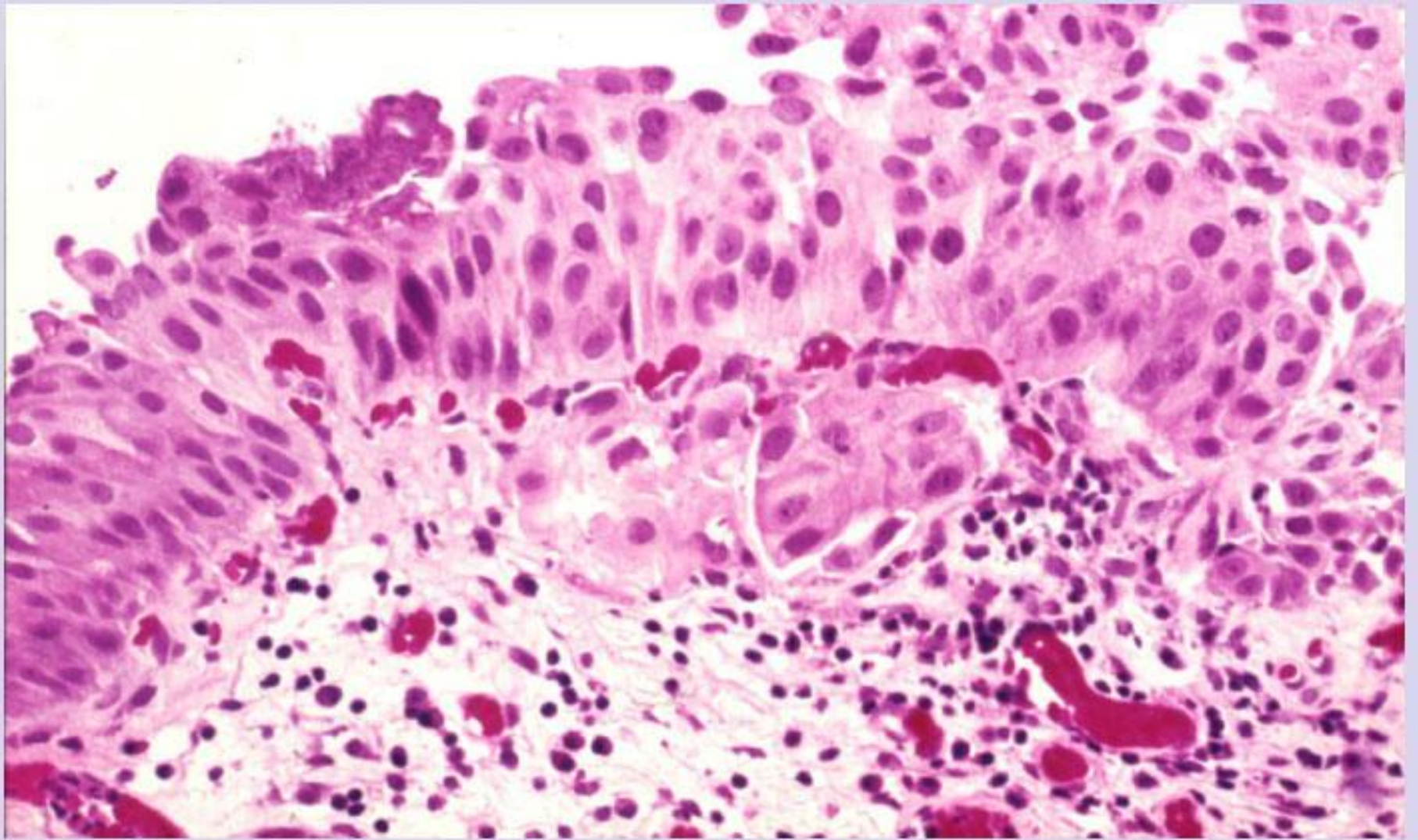
Микроскопия стенки мочевого пузыря(норма).
(x100)



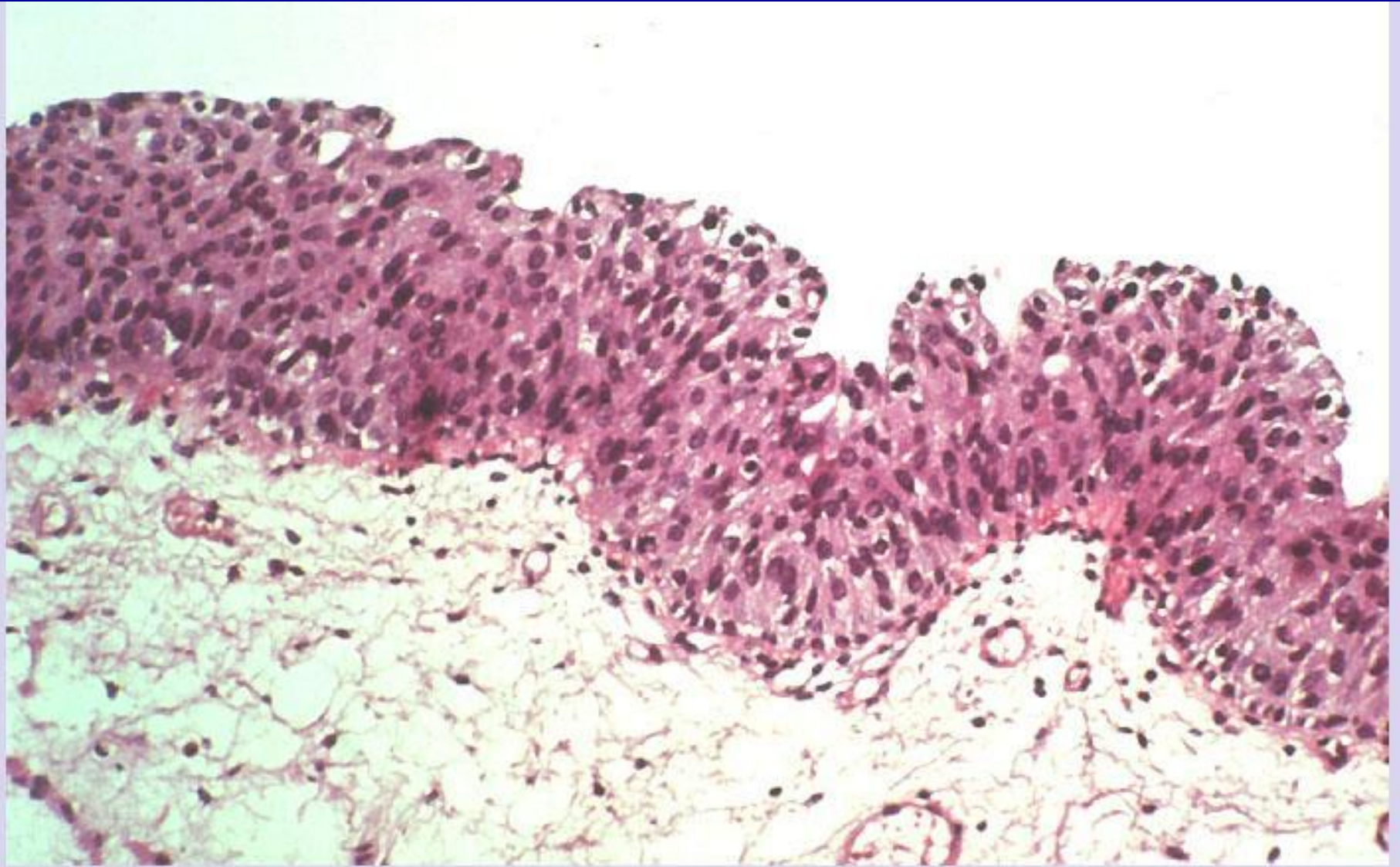
Микроскопия стенки мочевого пузыря (атипия).
(x100)



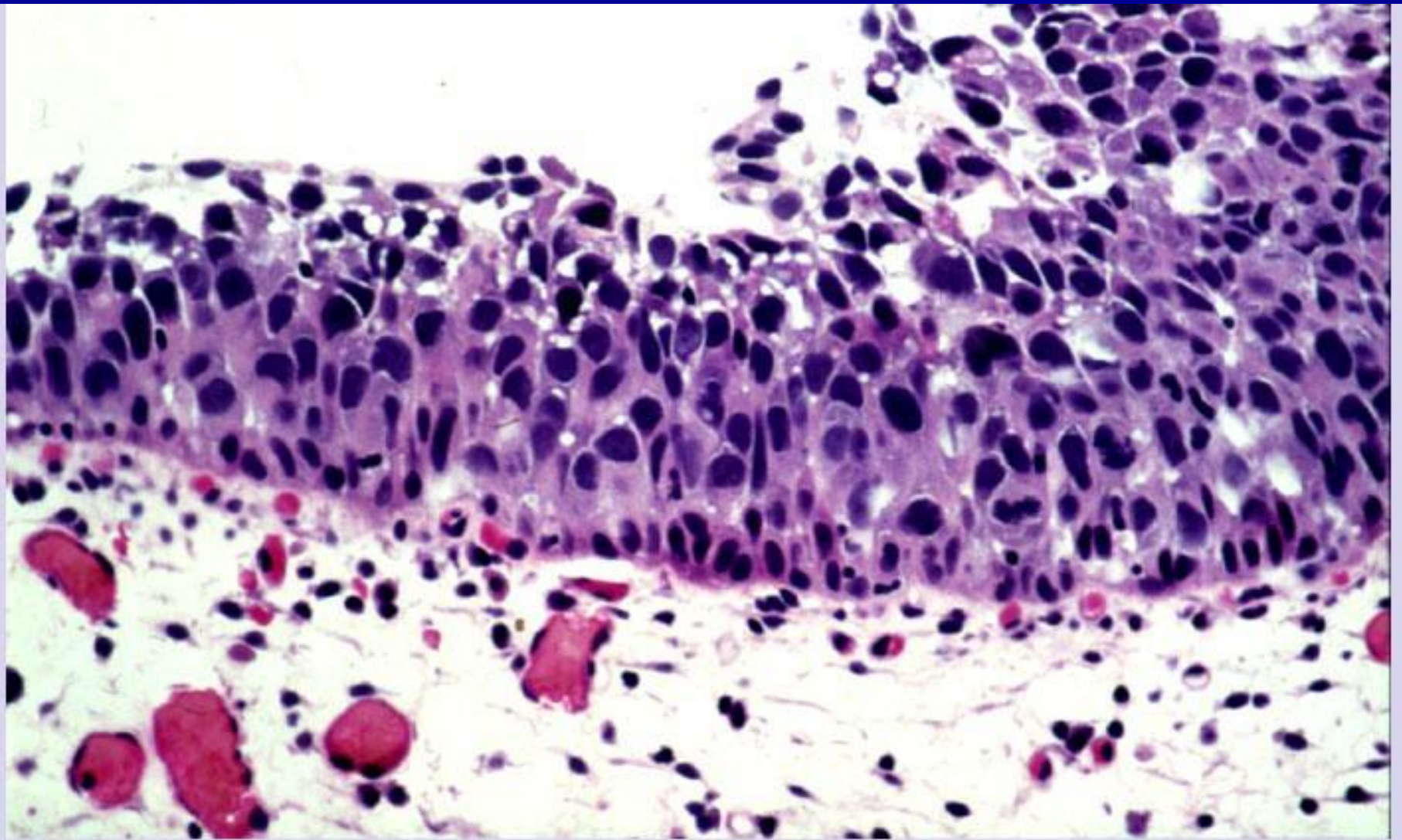
Микроскопия стенки мочевого пузыря (гиперплазия).
(x100)



Carcinoma in Situ Grade I (x100).



Carcinoma in Situ Grade II (x100).



Carcinoma in Situ Grade III (x100).

□ TNM классификация 2002 года

- **Ta** – неинвазивный папиллярный рак
- **Tis** – рак *in situ*: “плоская опухоль”
- **T1** – опухоль прорастает подслизистую оболочку (+*lamina propria*)
- **T2** – опухоль поражает детрузор
 - **T2a** – поверхностный слой
 - **T2b** – глубокий слой
- **T3** – опухоль прорастает паравезикально
 - **T3a** – микроскопически
 - **T3b** – макроскопически
- **T4** – распространение на соседние органы:
 - a) простата, матка, влагалище или
 - b) стенки таза или брюшная стенка
- **N** – регион. ЛУ(N0-3) **M** – отдаленные MTS.

□ Для удобства при выборе тактики лечения РМП подразделяется:

- Поверхностный РМП (Tis-Ta-T1) чаще высокодифференцированный папиллярный (75%) имеют >80% общую выживаемость;
 - 15% прогрессируют в инвазивный рак МП
 - у большинства пациентов возникнет рецидив;
- Инвазивный РМП низкодифференцированный имеет 50-60% 5-летнюю выживаемость;
 - 85% первично - инвазивные;
- 15% имеют отдаленные метастазы;
 - наиболее часто МТС диагностируются в лимфоузлах, лёгких, печени.

Поверхностный рак мочевого пузыря (Ta, T1, Tis)

Ta – папиллярная опухоль из уротелия, которая не проникает в *lamina propria* и мышцу мочевого пузыря;

T1 – опухоль из уротелия, прорастает базальную мембрану, которая разделяет эпителий и субэпителиальную ткань. T1 распространяется через субэпителиальную ткань в *lamina propria*, но не прорастает в мышцу;

Tis – рак высокой степени злокачественности, ограниченный уротелием, имеет «плоский» вид (едва возвышается над поверхностью, красноватая, волнистая, иногда невидимая). Tis может быть локальной или диффузной, сочетаться с другими опухолями.

TNM стадии опухоли мочевого пузыря



Ta неинвазивная папиллярная опухоль

Tis carcinoma in situ

TNM стадии опухоли мочевого пузыря

T1, T2

мышечный слой

строма



T1

опухоль с подэпителиальным основанием

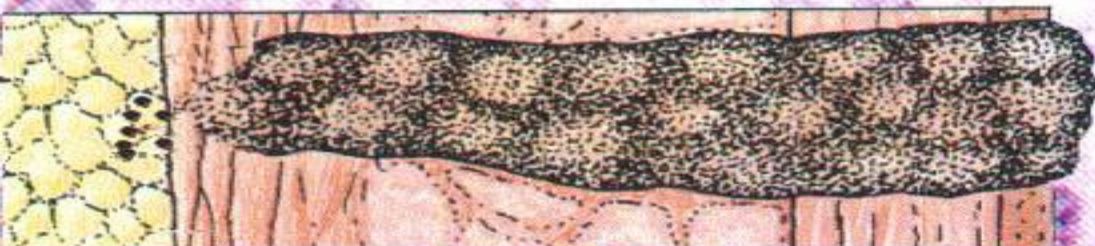
T2a

опухоль прорастает поверхностный мышечный слой

T2b

опухоль прорастает глубокий мышечный слой

Опухоль прорастает паравезикулярную клетчатку **T3**



T3a микроскопические очаги поражения паравезикулярной клетчатки



T3b макроскопическое прорастание клетчатки

Опухоль мочевого пузыря

T4



T4a

опухоль прорастает
предстательную железу



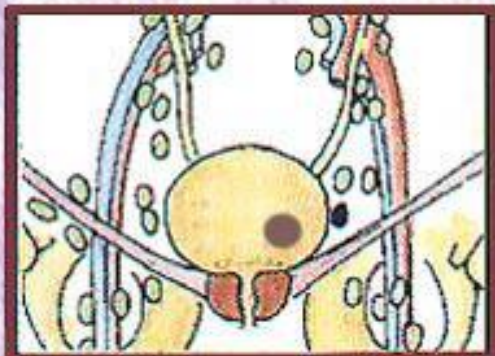
T4b

опухоль прорастает стенку
брюшной полости и таза



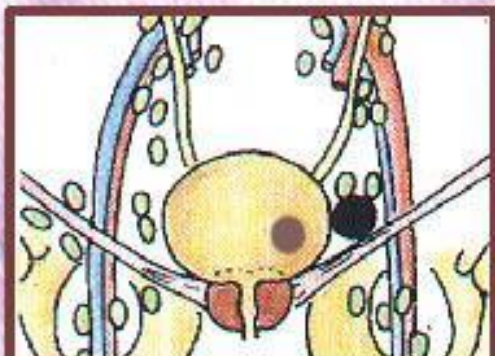
Инвазия регионарных лимфоузлов

N



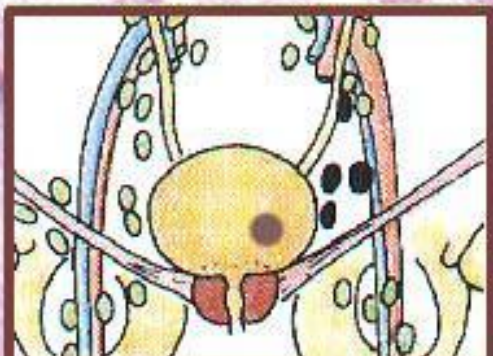
N1

одиночные
лимфоузлы < 2 см



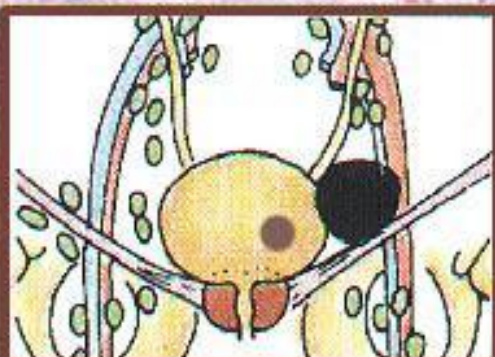
N2

множественные
лимфоузлы < 2 см
одиночные ≤ 5 см



N3

одиночные
лимфоузлы > 5 см



Рак мочевого пузыря

Метастазы M1



лёгкие



печень



МОЗГ



плевра



брюшина



КОСТИ



отдалённые
лимфоузлы

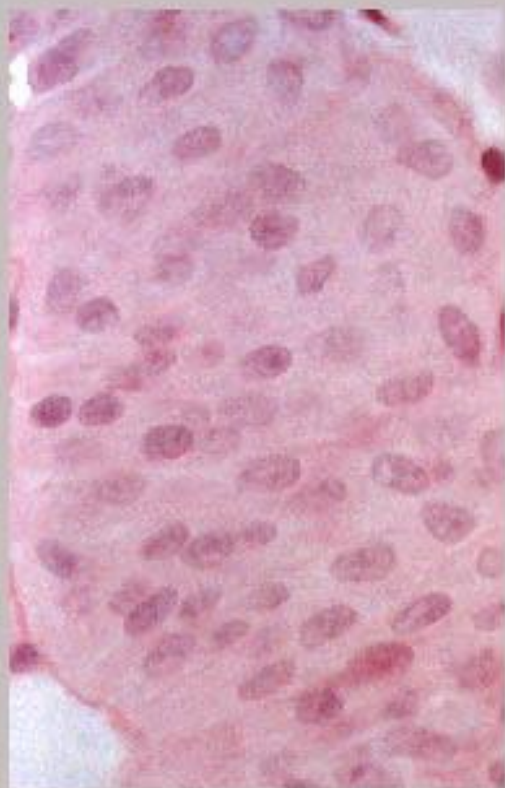
□ Степень дифференцировки - означает, что кроме архитектуры, клетки могут иметь разную степень анаплазии (по ВОЗ 1973 г.)

Уротелиальная папиллома:

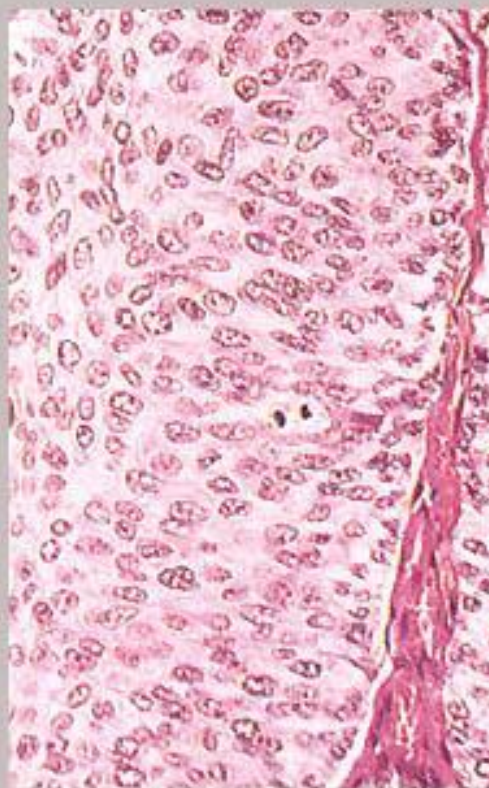
- 1 ст. (G1): высоко-дифференцированная (10% инвазивность);**
- 2 ст. (G2): умеренно-дифференцированная (50% инв-ть);**
- 3 ст. (G3): плохо-дифференцированная (80% инваз-ть)**

Эпителиальные опухоли мочевого пузыря.

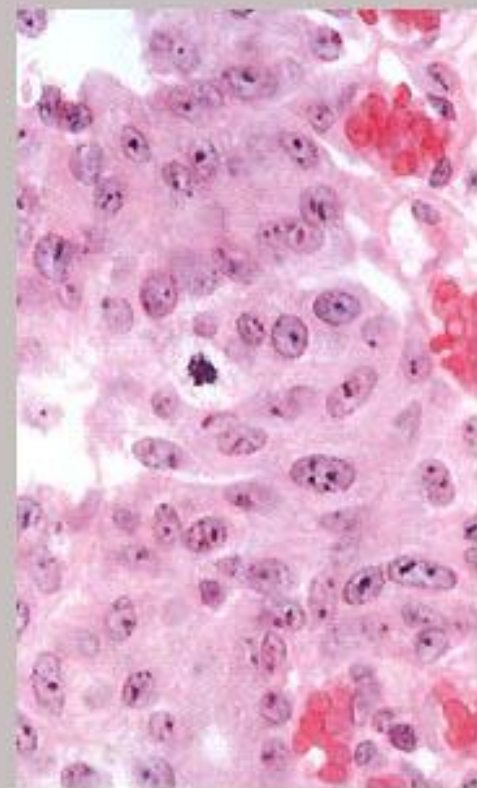
Переходноклеточный рак



G1



G2



G3

ЛЕЧЕНИЕ

□ **Стандартное лечение при *Ta* и *T1* опухолях - полная макроскопическая резекция опухоли вместе с частью подлежащей мышцы методом трансуретральной резекции (ТУР). Повторная ТУР выполняется при G3-опухолях или при нерадикальной первой ТУР.**

□ ***Tis* невозможно удалить методом ТУР.**

Схема резекции стенки мочевого пузыря при опухоли T1.

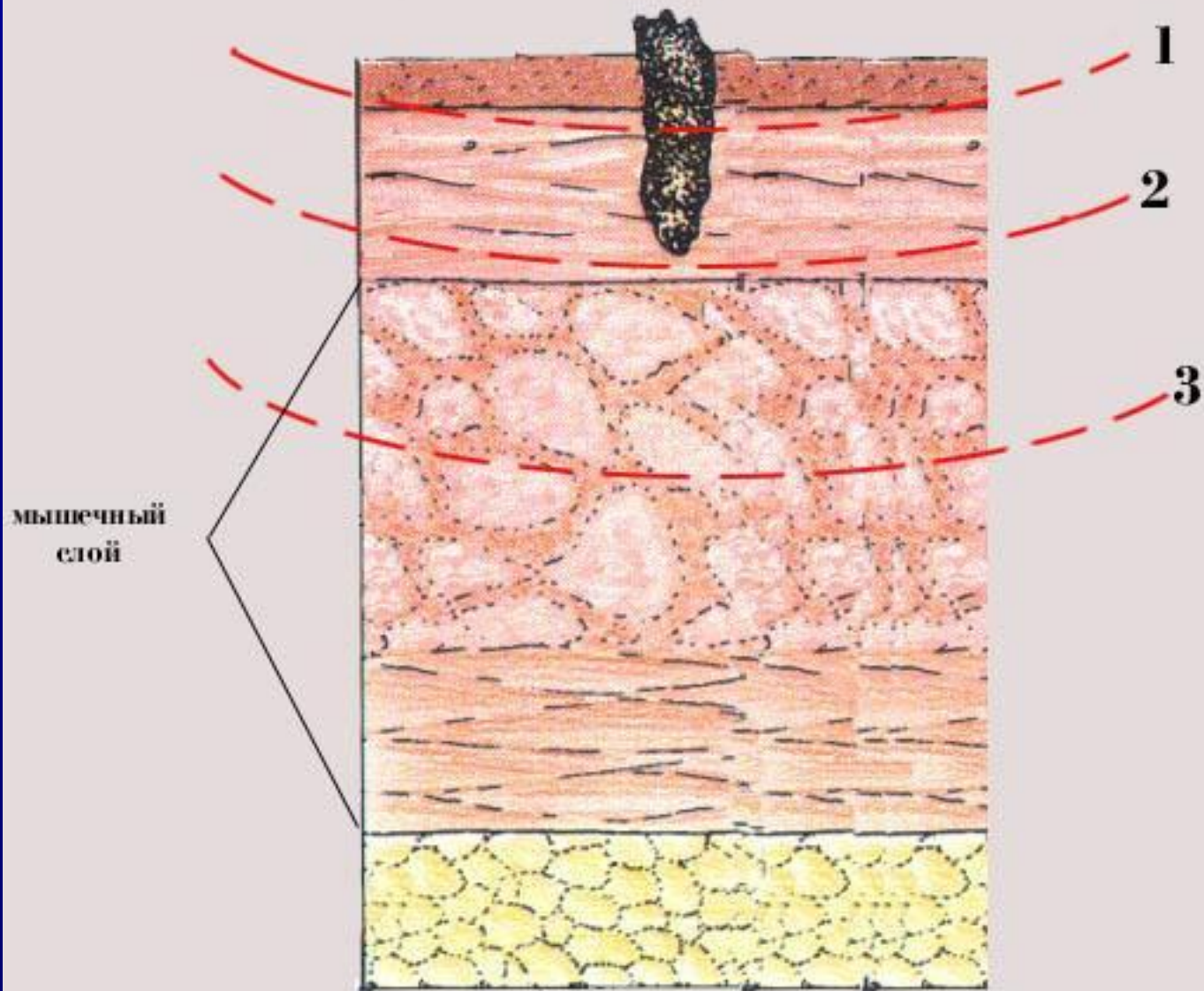
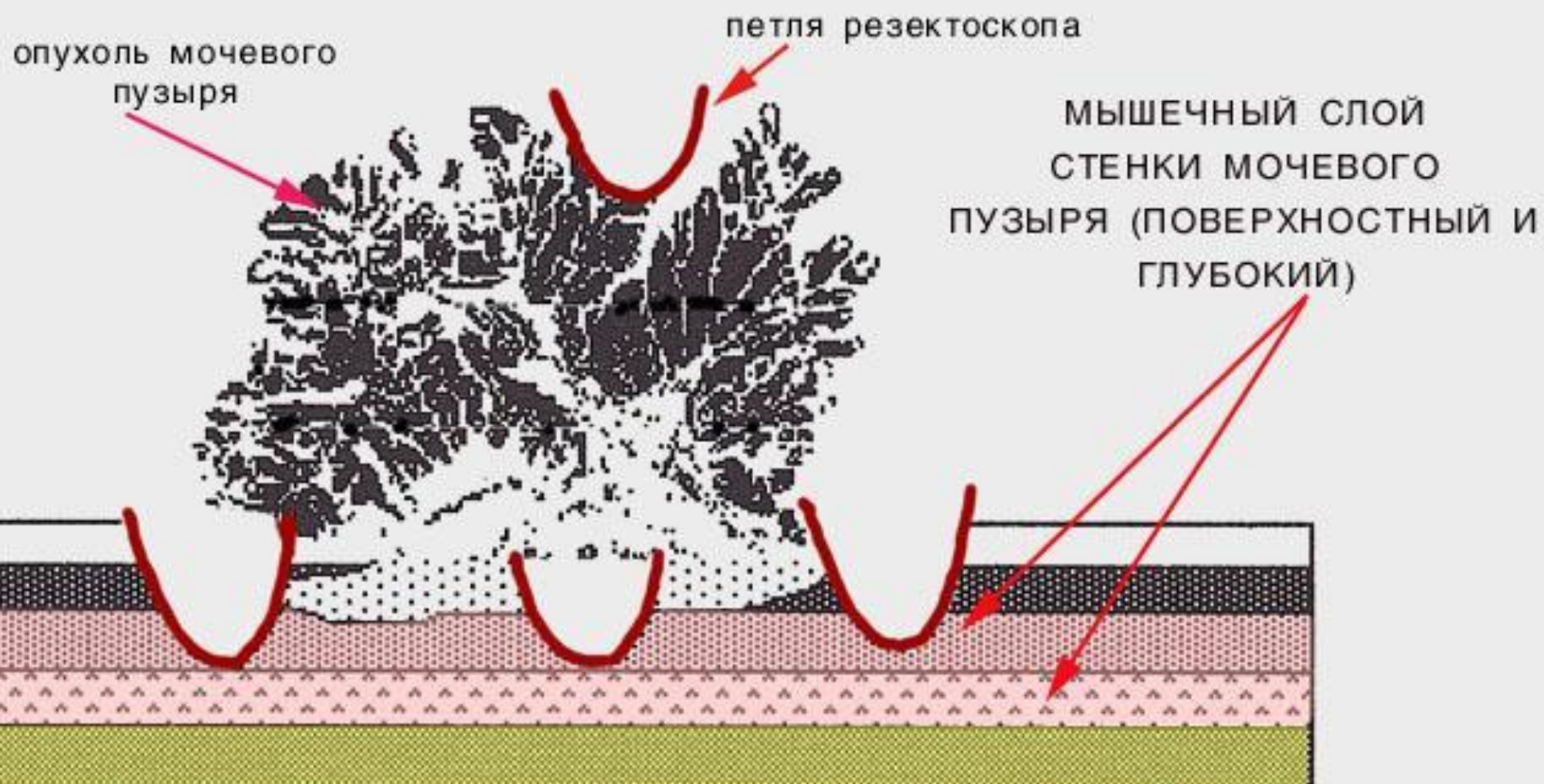
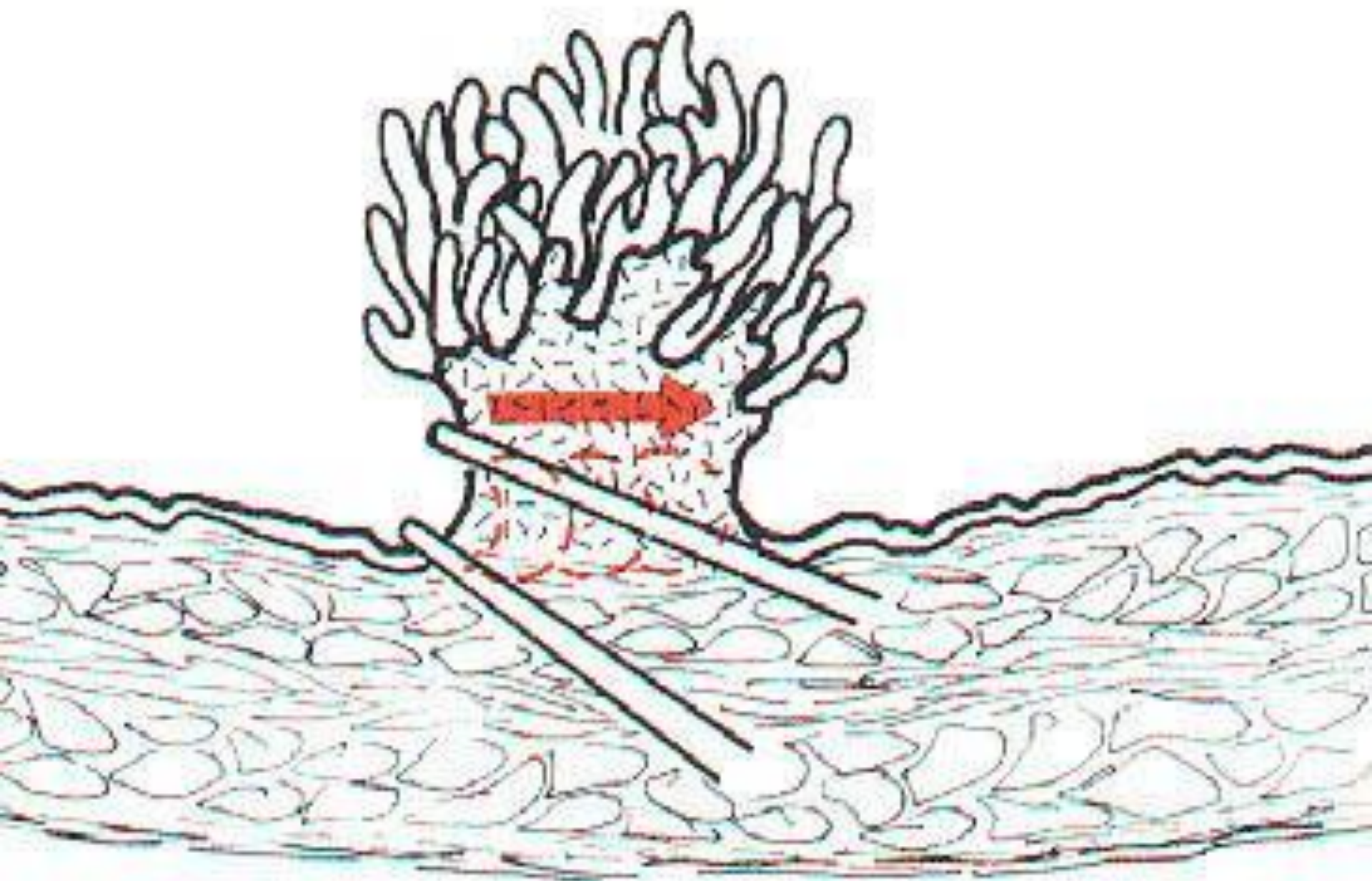


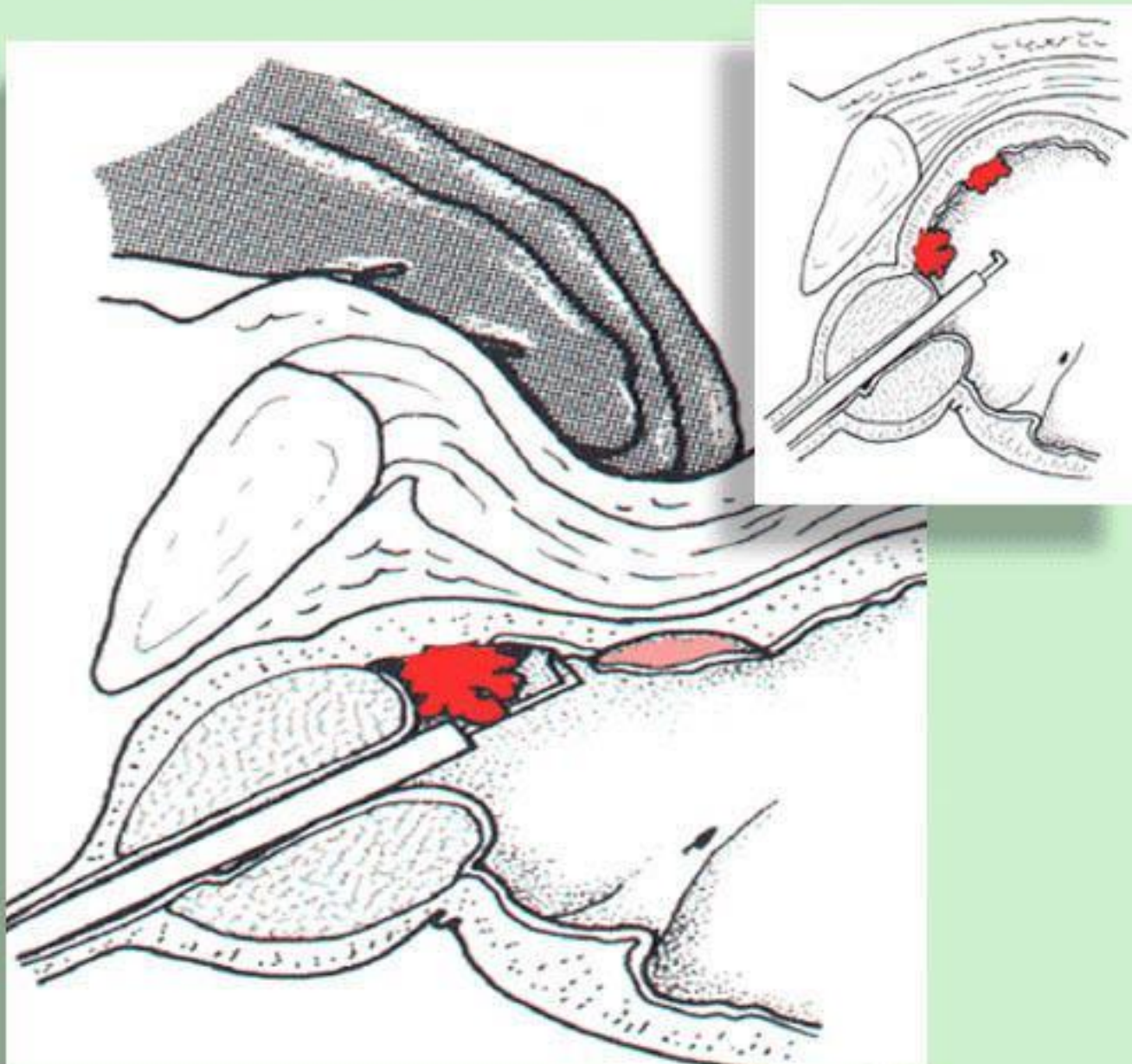
Схема "вертикальной" техники ТУР мочевого пузыря





Резекция опухоли мочевого пузыря

(опухоль в области свода мочевого пузыря)



МЕТОДИКА ТУР

Адьювантная терапия

Так как имеется высокий риск рецидивирования и прогрессирования опухолей мочевого пузыря после ТУР, рекомендуется профилактическая химио- или иммунотерапия в виде применения внутрипузырных инстилляций при всех поверхностных видах опухолей (Ta, T1 and Tis)

Рецидив опухоли мочевого пузыря

Количество операций - 1250

в том числе, ТУР опухоли - 891

паллиативный ТУР - 107

ТУР - биопсия - 252

Осложнения - 9,9%

Летальность - 0,8%

Рецидив опухоли спустя 1 год - 23,8%

3 года - 36,6%

5 лет - 66,5%

Спустя 5 лет 9% пациентов имели метастазирование опухоли мочевого пузыря.

Выбор метода внутривузырной адьювантной терапии зависит от риска рецидивирования и/или прогрессирования.

В общем внутривузырное введение химиопрепаратов снижает частоту рецидивирования в течение первых 3 лет после ТУР на 20%

Пациенты с поверхностным РМП подразделяются на 3 группы риска:

- низкий;**
- умеренный;**
- высокий риск.**

Прогноз пациентов коррелирует со стадией и степенью злокачественности (степенью дифференцировки) и лучше при TaG1, хуже для T1G3 или Tis.

Прогностические факторы:

Низкий риск: одиночная, TaG1, <3 ст.;

Высокий риск: T1G3, Tis, множественный;

Промежуточный риск: другие опухоли, TaT1,G1-2, множественные, >3 ст. или часто (>1 рецидива в год) рецидивирующий

Рекомендации для лечения РМП
низкой степени риска
рецидивирования и
прогрессирования

- 1. ТУР (стандарт);**
- 2. Однократная инстилляционная химиотерапевтического препарата в течение 6 часов после операции (митомицин С, эпирубицин или доксорубицин).**

Рекомендации для лечения РМП высокой степени риска прогрессирования

- 1. ТУР + инстилляция химиопрепарата;**
- 2. Повторная ТУР через 4-6 недель;**
- 3А. Адьювантная внутрипузырная иммунотерапия вакциной БЦЖ по схеме с последующей поддерживающей терапией (по крайней мере 1 год БЦЖ-терапии, рекомендуется до 3 лет);**
- 3В. Первичная радикальная цистэктомия (РЦ) и отведение мочи или отсроченная РЦ при отсутствии реакции на БЦЖ (стандарт).**

Рекомендации для лечения РМП
промежуточной степени риска
рецидивирования и прогрессирования

- 1. ТУР + инстилляция химиопрепарата;**
 - 2. Повторная ТУР через 4-6 недель;**
- 3А. Адьювантная внутрипузырная химиотерапия по разным схемам лечения не более 1 года;**
- 3В. Адьювантная внутрипузырная иммунотерапия по разным схемам.**

Внутрипузырная химиотерапия

снижает риск рецидивирования, но не прогрессирования при небольшом количестве побочных эффектов.

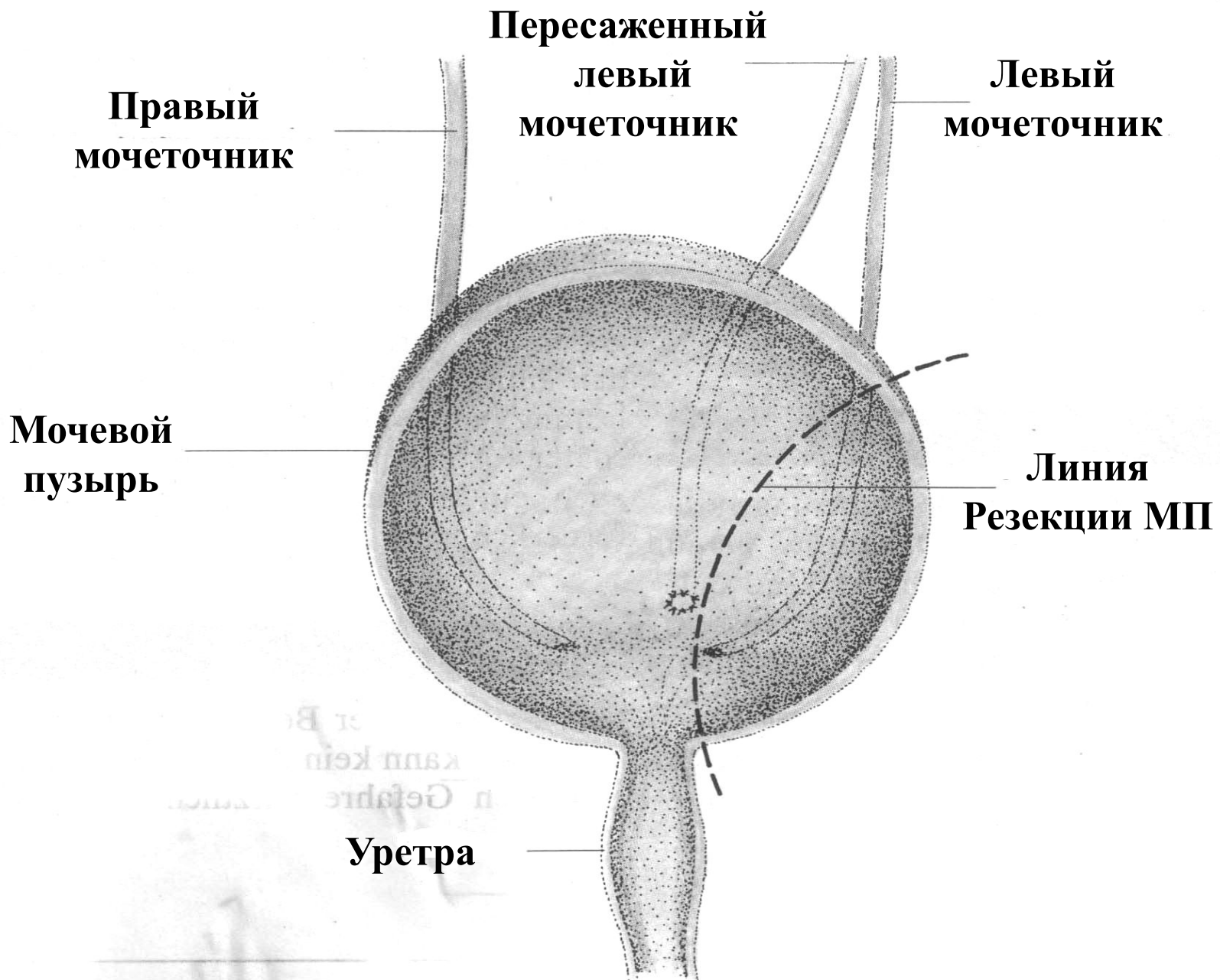
Внутрипузырная иммунотерапия

БЦЖ-вакциной лучше химиотерапии для снижения риска рецидивирования и предупреждения прогрессирования (инвазии мышечного слоя), но более токсичная.

Лечение РМП с мышечной инвазией

- **Радикальная цистэктомия с лимфодиссекцией подвздошных сосудов – «стандартный» метод лечения РМП в стадии T2-T4aN0M0;**
- **При радикальной цистэктомии удаляются простата, семенные пузырьки - у мужчин или матка, часть влагалища и яичники - у женщин;**
- **Уретра сохраняется при отсутствии опухолевого роста;**

- **Открытая резекция мочевого пузыря (у отдельных пациентов), а также неоадьювантная или адьювантная химиотерапия (о пользе которой имеются противоречивые результаты) - АЛЬТЕРНАТИВА;**
- **ЛТ по радикальной программе с/без ХТ используется для сохранения МП, стадии T4b, противопоказаниях к операции, выраженной сопутствующей патологии у пожилых пациентов.**



Резекция МП с уретеронеоцистоанастомозом

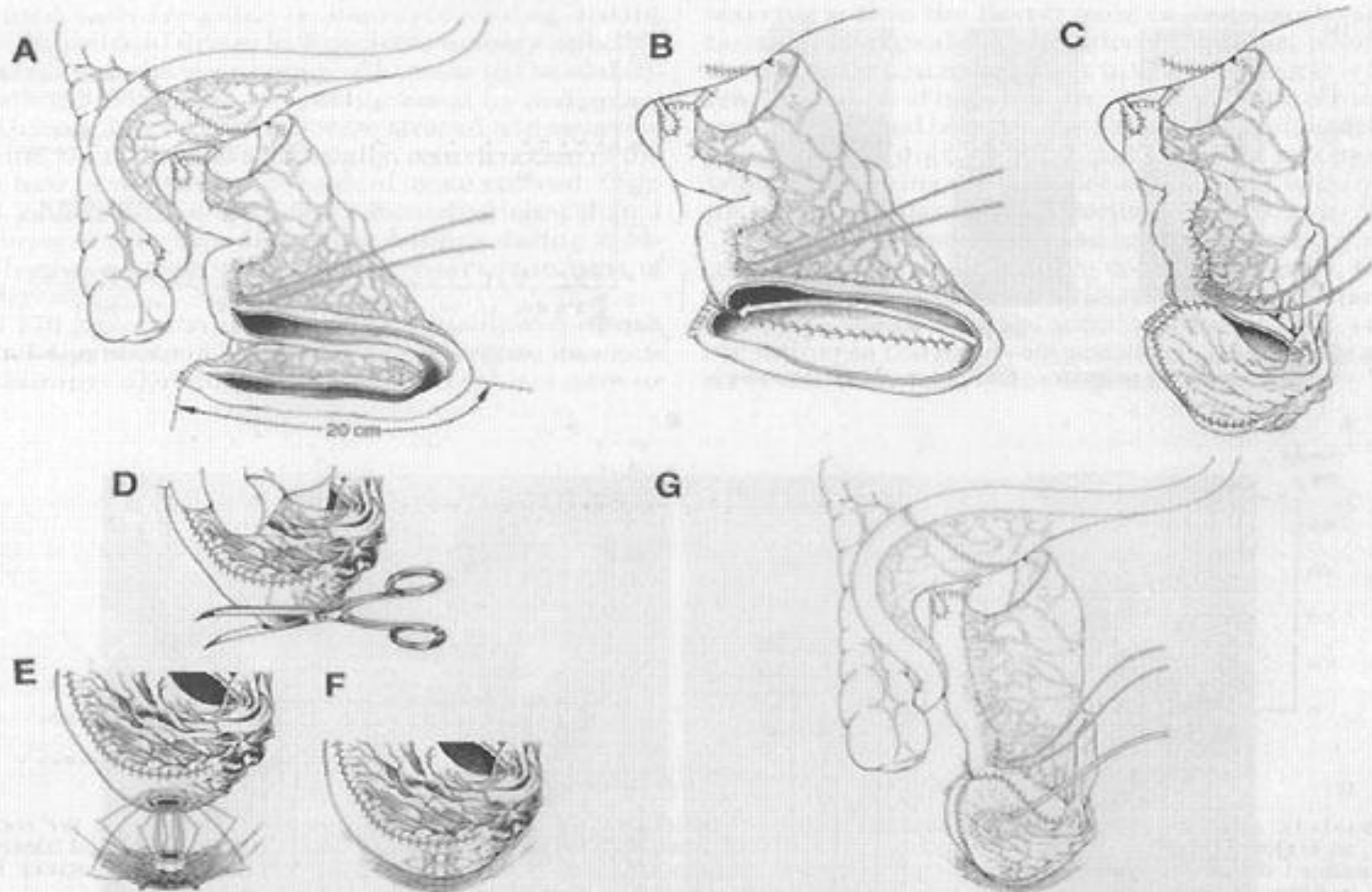
Отведение мочи после радикальной цистэктомии

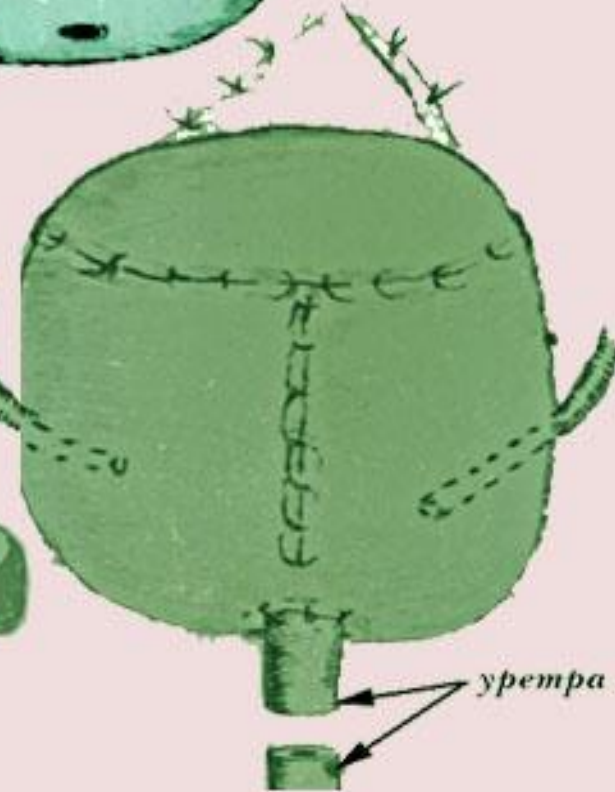
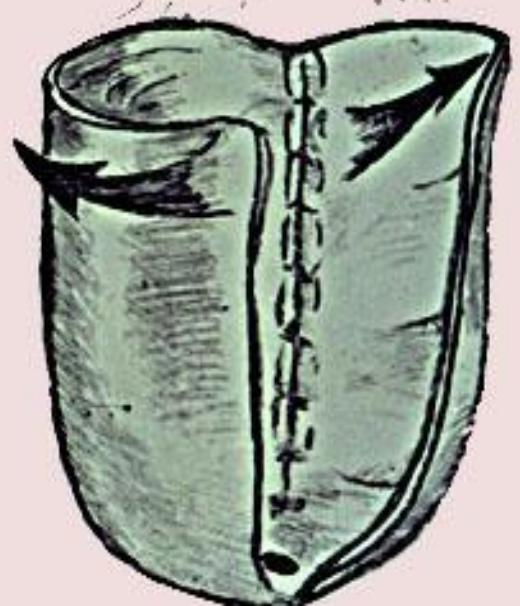
- 1. «Новый» ортотопический мочевой резервуар;**
- 2. Отведение мочи в изолированные сегменты кишечника (Ileal или colon conduit);**
- 3. Удерживающий мочу резервуар;**
- 4. Уретеросигмостомия и уретерокутанеостомия.**

Противопоказания к отведению мочи:

- 1. Тяжелые неврологические или психические заболевания;**
- 2. Короткая ожидаемая продолжительность жизни;**
- 3. Нарушение функции печени и почек.**

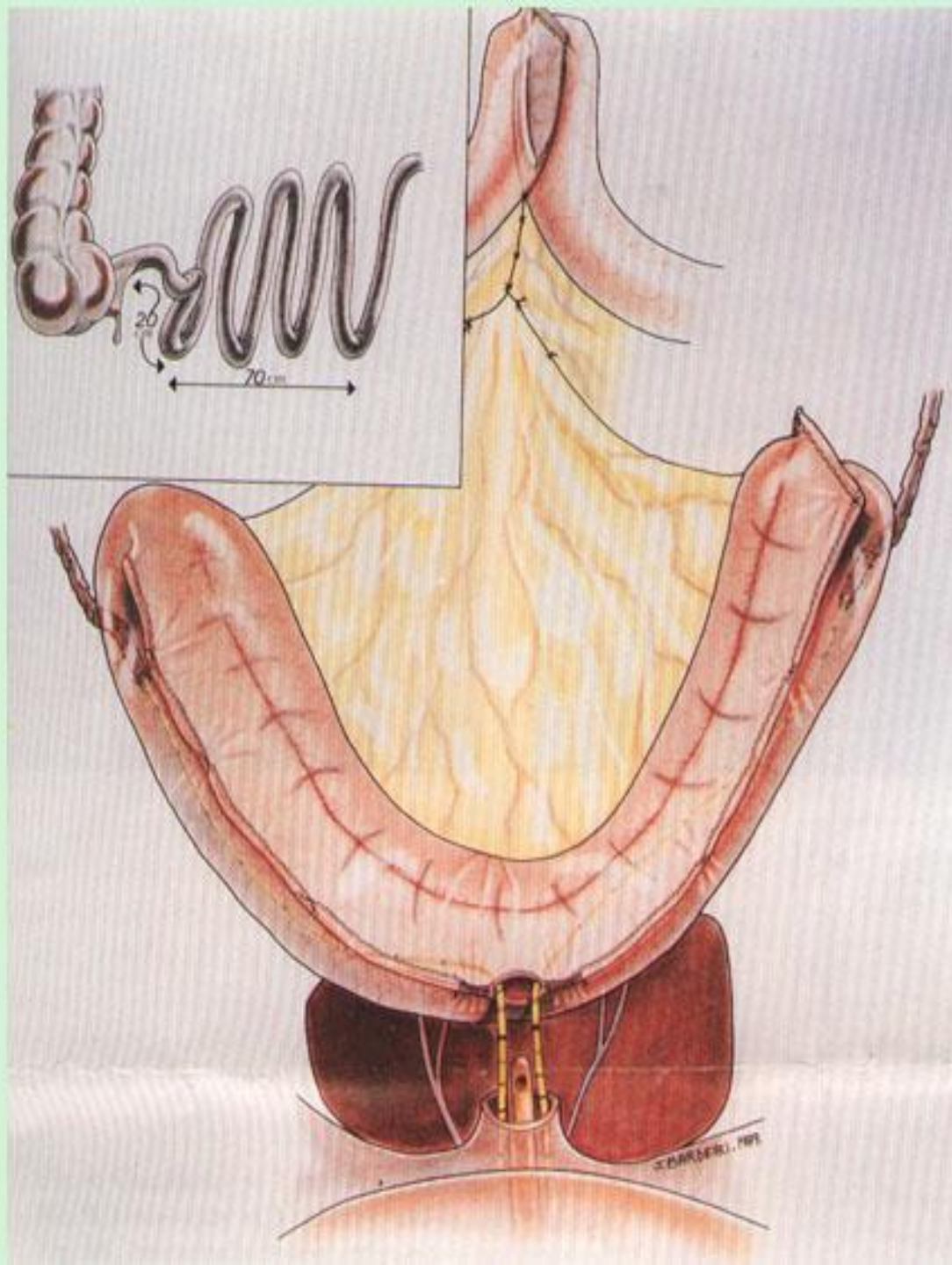
Схема операции формирования мочевого пузыря по методу E.Studer



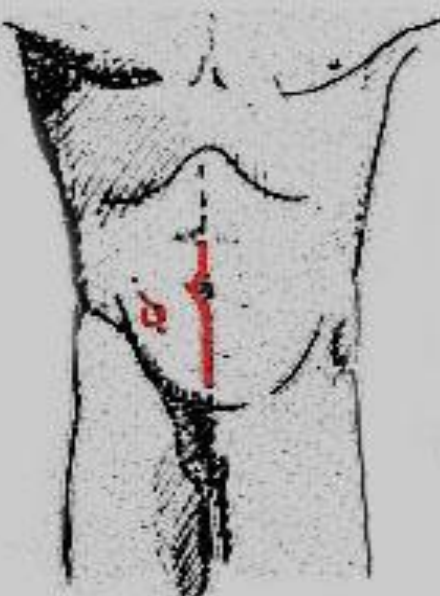


Операция Camey II.

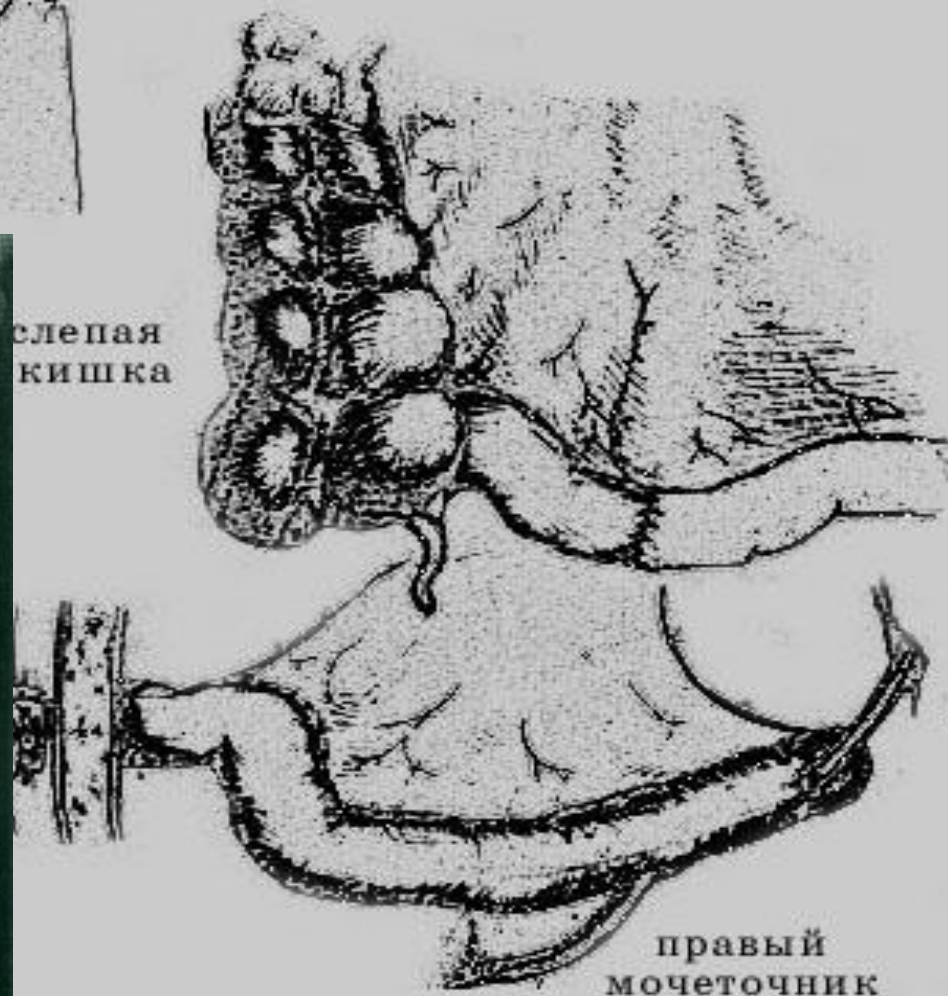
Общий вид
замещенного мочевого пузыря
сегментом подвздошной кишки
низкого давления.



отведение мочи в изолированный сегмент подвздошной кишки



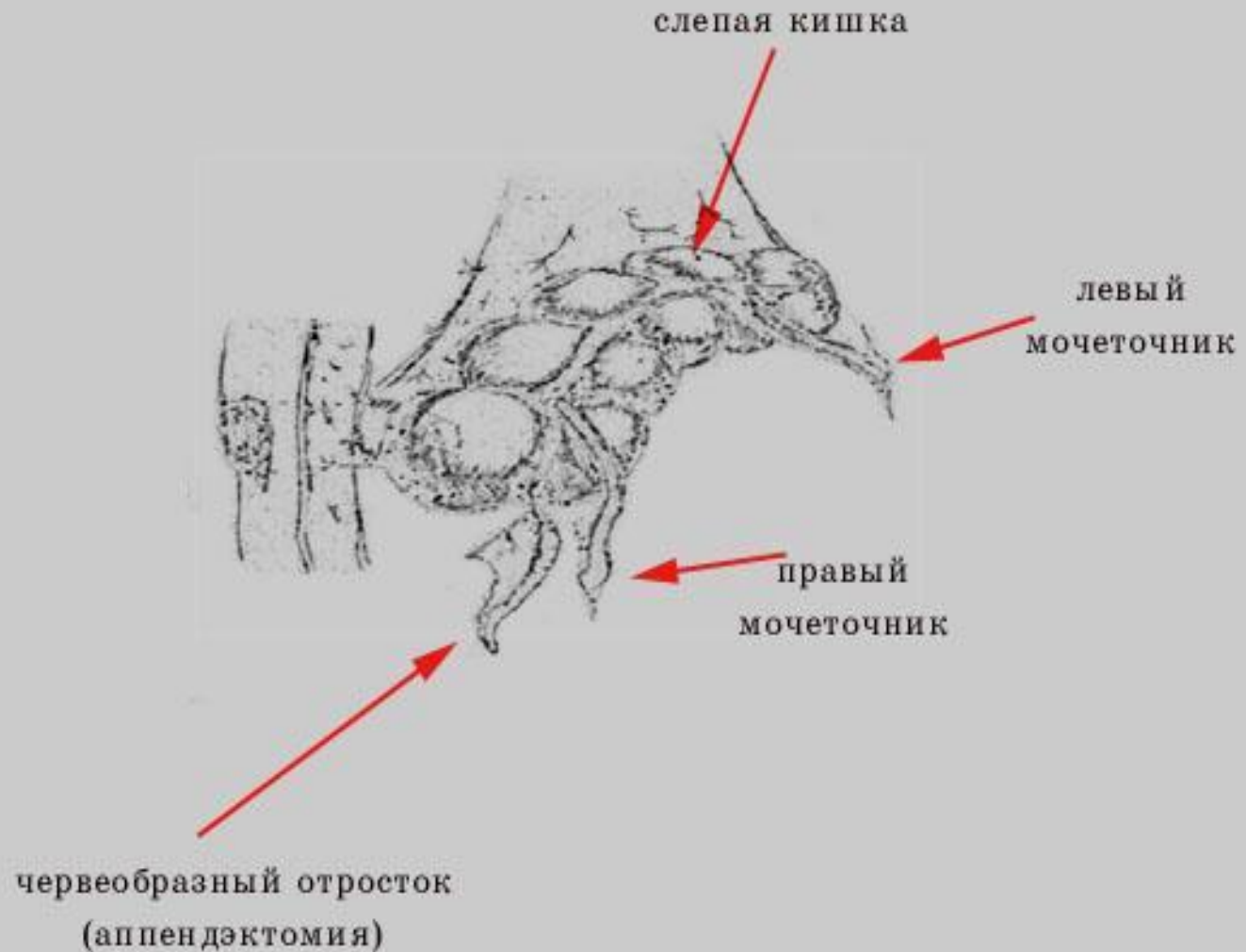
слепая
кишка



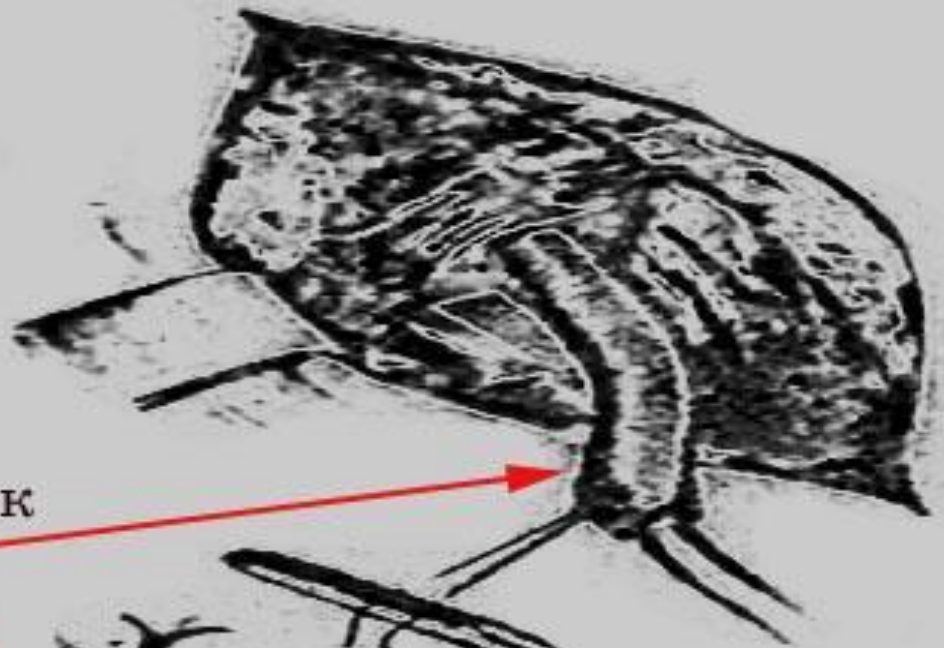
левый
мочеточник

правый
мочеточник

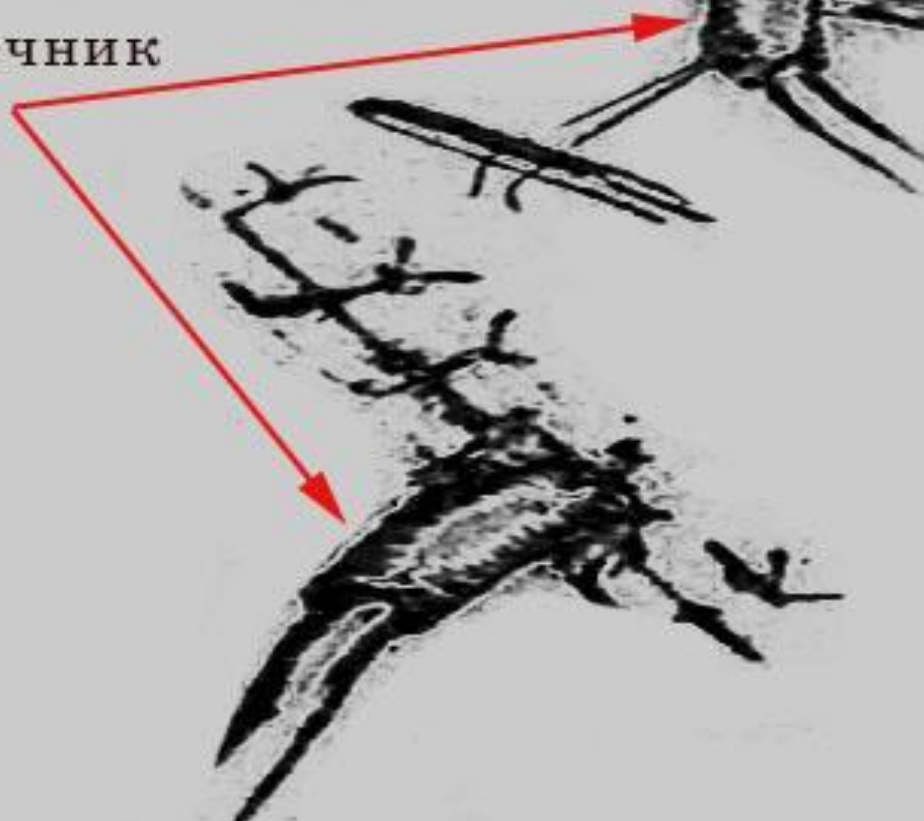
Уретероцекоанастомоз . Цекостома.



Уретерокутанеостома.



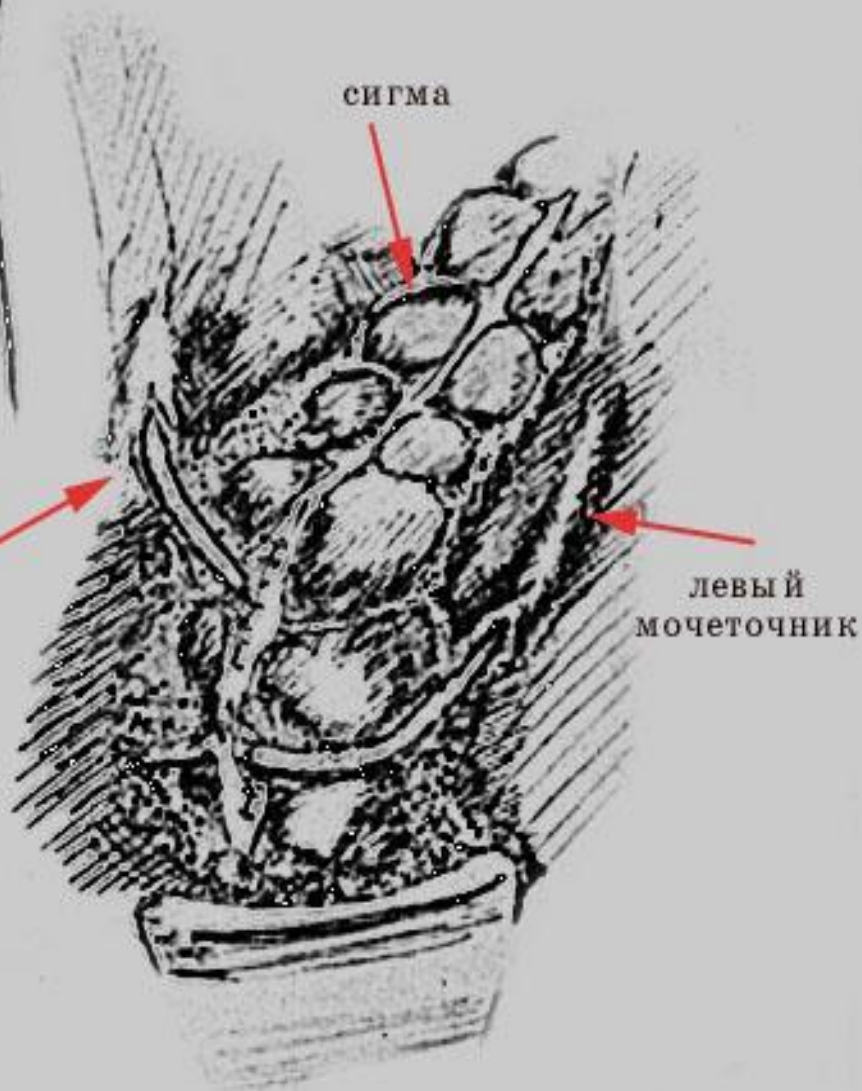
МОЧЕТОЧНИК



Уретеросигмоанастомоз



правый
мочеточник



сигма

левый
мочеточник

Лечение РМП с метастазами

- **Системная химиотерапия у пациентов с метастазами переходноклеточного рака МП приводит к ремиссии у 70% пациентов.**
- **Современные препараты для химиотерапии: цисплатин, гемцитабин, винбластин, метотрексат и таксол.**