Evaluation of new TNM classification for lung cancer, especially T3N0M0, stage IIIA, stage IIIB, and pm

メタデータ	言語: jpn
	出版者:
	公開日: 2018-06-15
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者:
	メールアドレス:
	所属:
URL	https://doi.org/10.24517/00051070

This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial-ShareAlike 3.0 International License.



特集 肺癌の手術遠隔成績からみた新病期分類の妥当性と問題点

肺癌の手術成績からみた新病期分類,とくに IIIA期,IIIB期の妥当性と問題点

小田 誠 金森太郎 丸川洋平 伊藤祥隆石川暢己 田村昌也 呉 哲彦 渡辺俊一太田安彦 渡邊 剛 渡邉洋宇*

はじめに

1997年に UICC (Union Internationale Contre le Cancer) によって肺癌の TNM 分類は改訂された¹⁾. この改訂でこれまでIIIA 期とされていた T3N0M0 はIIB 期に繰り上げられ、pm1は T4に pm2は M1に分類された。また、N2肺癌をすべてIIIA 期に包括することの問題、T3-4とされる臓器の T 因子の妥当性の問題も指摘されている。教室の肺癌切除例の手術成績からみた新病期分類、とくにIIIA 期、IIIB 期の妥当性と問題点を検討した。

I. 対象と方法

当院に CT スキャンの導入された 1981~1999年 12 月までの教室の原発性肺癌切除例は 1,465例であった (表 1). このうち新病期分類で IIB期に繰り上げられた T3N0M0 および IIIA期, IIIB期, pmを中心に新病期分類の妥当性と問題点を検討した。生存率は Kaplan-Meier 法を用いて算出した。そのさい,術死例(1,465例中 36例,2.5%)は除き,他病死は censored case とし,死因不明例は癌死とした。生存率の差の検定は logrank test で行い,p < 0.05 をもって有意差

表 1. pTNM 因子別の症例数と予後

表 1. pTNM 因子別の証例数と予復						
病期	pTNM	症例数	3 生率(%)	5 生率 (%)		
0期	TisN0M0	7	100.0	100.0		
IA期	T1N0M0	455	86.4	77.7		
IB期	T2N0M0	271	69.4	52.8		
IIA期	T1N1M0	35	59.0	45.4		
IIB期	T2N1M0	78	53.3	38.2		
	T3N0M0	68	49.1	36.8		
IIIA 期	T3N1M0	16	46.7	40.0		
	T1N2M0	67	45.2	28.3		
	T2N2M0	146	29.8	14.6		
	T3N2M0	61	14.3	2.6		
ⅢB期	T4N0M0	67	43.8	24.0		
	T4N1M0	20	31.5	15.7		
	T4N2M0	55	22.5	11.3		
	T1N3M0	13	32.3	21.5		
	T2N3M0	15	0.0	0.0		
	T3N3M0	7	28.6	28.6		
	T4N3M0	16	26.7	0.0		
IV期	any T any N M 1	68	16.5	6.3		
	Fl	1,465	57.6	44.9		

ありとした.

II. 結果

新病期分類による1,465例全体の3生率は57.6%,5生率は44.9%であった。pTNM 因子別および術後病理病期別の予後を表1,図1に示す。術後病理病期別の予後をおのおの上下の病期間で比較するとIA 期とIB 期 (p<0.0001),IIB 期とIIIA 期 (p<0.001), IIIB 期とIV 期

キーワード:肺癌, IIIA期, IIIB期, TNM 分類

^{*} M. Oda (講師), T. Kanamori, Y. Marukawa, Y. Itoh, N. Ishikawa, M. Tamura, T. Go, S. Watanabe, Y. Ohta, G. Watanabe (教授), Y. Watanabe (名誉教授):金沢大学第一外科,

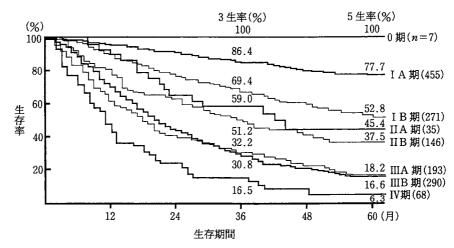


図 1. 術後病理病期別の生存曲線

表 2. T3N0. 1M0 症例の漫淵部位、N 因子別の手術成績

3-/5 生率または生死			
T3N0	T3N1		
52.9%/39.0% (n=53)	·		
71.2%/47.4%(n=29)*	5 d,		
54.0%/54.0%(n=12)**			
$9.3\%/9.3\% (n=15)^{*,**}$	24 d		
7a, 27d, 70a, 80d***, 103a	57.1%/42.9%(n=7)		
22 d, 102 a, 121 a	17 d, 106 a, 121 a		
8 d, 14 d			
	T3N0 52.9%/39.0% (n=53) 71.2%/47.4% (n=29)* 54.0%/54.0% (n=12)** 9.3%/9.3% (n=15)*.** 7 a, 27 d, 70 a, 80 d***, 103 a 22 d, 102 a, 121 a		

a:生, d:死

(p<0.001) では有意差を認めたが, IB期と IIA期, IIA期とIIB期, IIIA期とIIIB期では 有意差を認めなかった。

T3N0-2M0のN因子別の5年生存率(5生率)はT3N0M0が36.8%,T3N1M0が40.0%,T3N2M0が2.6%(5生例は縦隔胸膜浸潤例1例のみ)であった(表1).T3N0M0胸壁浸潤例の胸壁浸潤度別の5生率は壁側胸膜47.4%,胸壁軟部組織54.0%,肋骨9.3%であり,壁側胸膜,胸壁軟部組織浸潤例より肋骨浸潤例の予後は有意に不良であった(表2).T3N1M0の気管分岐部から2cm以内の主気管支浸潤7例の5生率は42.9%であった(表2).

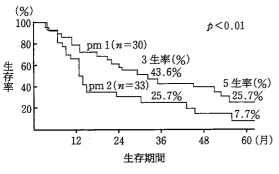
T1-3N2M0 ではすべての群間で N 因子の小さい群の予後が有意に良好であった。

T4N0-3M0ではpm1を除くと3生率,5生率はpm1を含む場合と比較して各N因子ともに若干低下した。同一のN因子ではpm1を含む症例と含まない症例の予後に有意差を認めなかった(表1,3). T4N0-3M0のN因子別の予後はpmを含む含まないとは無関係にT4N0M0はT4N2M0およびT4N3M0より有意に良好であったが,他の群間では有意差を認めなかった。T4N0-3M0での5年以上生存例は胸膜播種または悪性胸水,気管分岐部浸潤,上大静脈浸潤,心膜内肺動脈浸潤例に認めた(表3)。

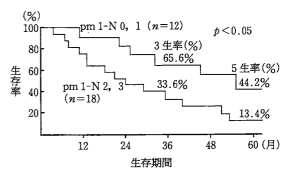
^{*:}壁側胸膜 vs 肋骨,p<0.01;**:胸壁軟部組織 vs 肋骨,p<0.05,***:他病死

表 3. pm 1 を除いた 14 N0-3M0 症例の N 四子例の 1 後のよび pm 1 症例の 1 液						
pTNM	症例数	3 生率(%)	5 生率(%)	T4の5年以上生存例の内訳		
T4N0M0	67	39.1	20.9	胸膜播種/悪性胸水 3,気管分岐部 3, 上大静脈 1,心膜内肺動脈 1		
T4N1M0	20	31.1	10.4	胸膜播種 1、上大静脈 1		
T4N2M0	55	24.2	9.7	胸膜播種1		
T4N3M0	16	15.4	0.0			
pm 1	31	43.6	25.7			

表 3. pm 1 を除いた T4 N0-3M0 症例の N 因子別の予後および pm 1 症例の予後



a. pm 症例の生存曲線



b. pm 1 症例の N 因子別の生存曲線

図 2.

T1-3N3M0での5年以上生存例は4例認めた. T1N3M0の2例では1例が対側#8の単一レベル転移,他の1例が対側#10を含む多レベル転移であった。T3N3M0の2例はいずれも大細胞癌の心膜または気管分岐部から2cm以内の主気管支浸潤例で対側#10に転移を認めた。

pm に関しては pm 1 は pm 2 より有意に予後良好であり(図 2 a), pm 1 では N0+N1 は N2+N3 より有意に予後良好であった(図 2 b).

III. 考察

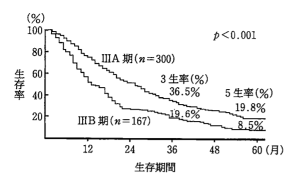
International Association for Study of Lung Cancer (IASLC) は consensus report で,臨床病期診断においては 1981 年以後の症例についての解析を行うことを提唱した 2 。 画像診断の進歩がみられたのは過去 15 年間であり,1980 年以前の症例のデーターを基にした非切除例の臨床病期診断には問題があるとしたものである。今回のわれわれの検討は術後病理病期診断に基づくものではあるが,当院に CT スキャンの導入された 1981 年以降の症例を用いた。

1. T3N0-1M0

新分類では T3N0M0 が IIB 期に繰り上がった。自験例でも T3N0M0 の 5 生率は 37% であり,他の報告 $^{3-5}$ と同様に T3N0M0 が IIB 期に繰り上がったことは妥当であると考える。一方, T3N1M0 はIIIA 期に残ったが,自験例では 5 生率 40% と良好であった。 Inoue らも T3N1M0 の 5 生率は 38% であり, IIB 期に繰り上げることを提唱している 30 .

以上のように T3N0-1M0 を IIB 期に繰り上げることは妥当であると考えるが, T3 の浸潤臓器にはさまざまな臓器が含まれており切除術式も単一ではなく, T3 の浸潤臓器別の予後が今後の検討課題である $^{2.5}$.

T3 の中でもっとも手術症例の多い胸壁浸潤例の自験例での成績は T3N0M0 では 5 生率 39% であったが、 T3N1M0、 T3N2M0 に 5 生例はなかった。諸家の報告でも 5 生率は T3N0M0 で $34\sim56\%$ 、 T3N2M0 で $0\sim16\%$ (ほとんどは 0%)とわれわれの報告と一致する $5\sim10$)。また、 T3N0 M0 胸壁浸潤例の浸潤度別の予後は、自験例では助骨浸潤例は胸膜浸潤例、胸壁軟部組織浸潤例よ



IIIA期, T1, 2N2+T4N0, 1; IIIB期, T3, 4N2+anyTN3

図 3. 再病期分類 (案) によるIIIA期, IIIB期の 生存曲線

り有意に不良であった。McCaughan ら⁶, Ratto ら⁹⁾の報告でも胸膜浸潤例より胸壁軟部組織以上の浸潤例の予後が不良であり,肋骨浸潤例は T4 とするのが妥当であると考える。

気管分岐部から2 cm 以内の主気管支浸潤例のうち T3N0M0 は自験例では5例中3例が5年以上生存し,T3N1M0も5生率43%であった.Pitzらも68例のT3N0-2M0主気管支浸潤例の5生率を40%(うち17例のN2に5生例なし)と報告しておりい,気管分岐部から2 cm 以内の主気管支浸潤例はT2とするのが妥当であると考える.

自験例では比較的予後良好であった心膜浸潤例, T4 にすべきとの意見もある横隔膜浸潤例³⁾ および縦隔胸膜浸潤例のT因子の妥当性に関しては一施設の症例数は限られており, 多施設共同での検討が必要と考える.

2. T1-3N2M0

今回の改訂でも T4 を除く N2 肺癌はすべて IIIA 期に包括された。しかし,T3N2M0 の 5 生率は自験例で 2.6% と不良であった。Inoue らも T3N2M0 完全切除例の 5 生率は 11% であり IIIB 期に繰り下げたほうがよいとしている 3 .

術後病理診断ではじめて発見される潜在 N2 の問題も指摘されているが、われわれも以前報告したように cT1-2N0pN2 の 5 生率は 30% と比較的良好であった¹²⁾。Shields は N2 全体の 5 生率は 5~8% であり、術前評価で N0、N1 と診断さ

れた潜在 N2 例のみが $30\sim45\%$ の長期生存を得た事実から、潜在 N2 をIIIA 期、他をIIIB 期とすることを提唱している 13 。Grunenwald らも完全郭清が可能である minimal N2 (mN2) の 5 生率は 30% であり、これをIIIA 期として cN2 はIIIB 期とすることを提唱している 14 。

3. T4N0-3M0

T4 は切除不可能な臓器として第 4 版の改訂から取り入れられた。しかし,自験例においても少数ながら合併切除および集学的治療により予後の期待できる症例を認めた。Grunenwald らは T4 のうち合併切除可能な臓器を $T4_1$ とし,合併切除不可能な臓器を $T4_2$ とすべきことを提唱している 14 。自験例では T4 の浸潤臓器別の予後は症例数の関係から十分には検討できなかったが,これらの問題も今後の検討課題である。

4. pm

今回の改訂では原発巣と同一肺葉に存在する腫瘍結節を T4,他肺葉に存在する腫瘍結節を M1とした。自験例でも pm 1 より pm 2 の予後が有意に良好であり、pm 2 のIV期は妥当であると考える。しかし、pm 1 の5 生率は 26%と比較的良好でありIIIB 期の予後を棚上げするものとなった。さらに、pm 1を N0-1と N2-3 に分けて予後を比較すると前者は後者より有意に良好であり、pm 1では N 因子も考慮にいれた再分類が必要であると考える。Okada らは、同側 pm の検討で pm の予後は pm 因子よりも N 因子と強く相関したと報告している¹⁵.

5. 再病期分類 (案)

Vogt Moykopfらの意見¹⁶のようにIIIA 期をT1, 2N2+T4N0, 1, IIIB 期をT3, 4N2+anyTN3に分類すると,自験例での5生率はIIIA 期20%, IIIB 期9%と両群間に有意差を認めた(図3). Grunenwald らは外科切除が優先されるIIIA 期としてT3N1+T1-3mN2, induction therapy により予後の期待できるIIIB 期としてT1-3cN2+T4₁N0-2, 外科切除の対象外のIIIC 期としてT4₂anyN+anyTN3に分類することを提案した¹⁴).

文 献

- International Union Against Cancer (UICC): TNM Classification of Malignant Tumors. 5th ed, Wiley-Liss, inc, New York, p 93, 1997
- 2) Ginsberg R, Cox J, Green M et al: Consensus report: staging classification committee. Lung Cancer 17 (Suppl. 1): S 11, 1997
- 3) Inoue K, Sato M, Fujimura S et al: Prognostic assessment of 1,310 patients with non-small cell lung cancer who underwent complete resection from 1980 to 1993. J Thorac Cardiovasc Surg 116: 407, 1998
- Mountain CF: Revisions in the international system for staging lung cancer. Chest 111: 1710, 1997
- 5) Datterbeck FC, Socinski MA: IIB or not IIB: The current question in staging nonsmall cell lung cancer. Chest 112: 229, 1997
- 6) McCaughan BC, Martini N, Bains M et al: Chest wall invasion in carcinoma of the lung: therapeutic and prognostic implications. J Thorac Cardiovasc Surg 89:836, 1985
- 7) Casillas M, Paris F, Tarrazona V et al: Surgical treatment of lung carcinoma involving the chest wall. Eur J Cardiothorac Surg 3:425, 1989
- Albertucci M, DeMeester TR, Rothberg M et al: Surgery and management of peripheral lung tumors adherent to the parietal pleura. J

- Thorac Cardiovasc Surg 103: 8, 1992
- 9) Ratto GB, Piacenza G, Frola C et al: Chest wall involvement by lung cancer: computed tomographic detection and results of operation. Ann Thorac Surg 51: 182, 1991
- 10) Shah S, Goldstraw P: Combined pulmonary and thoracic wall resection for stage III lung cancer. Thorax 50: 782, 1995
- 11) Pitz C, de la Riviere AB, Elbers H et al: Results of resection of T 3 non-small cell lung cancer invading the mediastinum or main bronchus. Ann Thorac Surg 62: 1016, 1996
- 12) Oda M, Watanabe Y, Shimizu J et al: Extent of mediastinal lymph node metastasis in clinical stage I non-small-cell lung cancer: the role of systematic nodal dissection. Lung Cancer 22: 23, 1998
- 13) Shields TW: Presentation, diagnosis, and staging of bronchial carcinoma and of the asymptomatic solitary pulmonary nodule. In: General Thoracic Surgery, 4th ed, Shields ed, Williams & Willkins, p 1145, 1994
- 14) Grunenwald D, Chevalier TL: Stage IIIA category of non-small-cell lung cancer: a new proposal. J Natl Cancer Inst 89: 88, 1997
- 15) Okada M, Tsubota N, Yoshimura M et al: Evaluation of TNM classification for lung carcinoma with ipsilateral intrapulmonary metastasis. Ann Thorac Surg 68: 326, 1999
- Motta G: Recent advances in lung cancer surgery in Europe. Lung Cancer 16: 1, 1996

SUMMARY

Evaluation of New TNM Classification for Lung Cancer, Especially T3N0M0, Stage IIIA, Stage IIIB, and pm

Makoto Oda et al., Department of Surgery (I), Kanazawa University, School of Medicine, Kanazawa, Japan

The purpose of this study was to evaluate the results of new TNM staging system for lung cancer in 1997, especially T3N0M0, stage IIIA, stage IIIB, and pm. Five-year survival rates of the patients with stage IIIA and stage IIIB were 16% and 18% respectively (NS). Five-year survival rates of patients with T3N1M0, T1N2M0, T2N2M0, and T3N2M0 were 40%, 28%, 15%, and 3%, respectively. The prognosis of T3N2M0 was significantly worse than that of T3N1M0, T1N2M0, and T2N2M0. Five-year survival rates of the patients excluding pm 1 with T4N0M0, T4N1M0, T4N2M0, and T4N3M0 were 21%, 10%, 10%, and 0%, respectively. The prognosis of the patients with T4N0 was significantly better than that of T4N2 and T4N3. In the patients with pm, 5-year survival rates of the patients with pm 1 and pm 2 were 26% and 7%, respectively (p <0.01). In the patients with pm 1, 5-year survival rates of the patients with N0+N1 and N1+N 2 were 53% and 16%, respectively (p < 0.01). From our these results, we supported the new TNM system as putting T3N0M0 to stage IIB, putting pm 2 into stage IV. We proposed; 1) chest wall invasion with bone destruction stay in stage IIIA or is T4, 2) T3N1M0 is classified with stage IIB, 3) main stem bronchus invasion is classified with T2, 4) pm 1 is subdivide by N status. Furthermore, stage III seemed to be reasonably subdivided into T1-2N3M0, T4N0-1M0 as stage IIIA and T3-4N2, T1-4N3 as stage IIIB.