

بررسی مقایسه‌ای دو رژیم شیمی‌درمانی تکدارویی و چنددارویی از نظر بقای کلی و عاری از بیماری در مبتلایان به آستروسیتوم گرید بالا

چکیده

زمینه و هدف: درمان استاندارد آستروسیتوم گرید بالا جراحی و رادیوتراپی است. کمترایی ادجوانست بقای کلی و عاری از بیماری را بالا می‌برد. در این مطالعه داروی CCNU با رژیم PCV مقایسه شده است. روش بررسی: بیماران با آستروسیتوم گرید بالا بعد از جراحی و رادیوتراپی به دو گروه CCNU و PCV راندو میزه و پس از شش دوره شیمی‌درمانی، CT اسکن انجام شد. هر علامت نورولوژیک جدید، تشدید عالمت قبلی، ایجاد تومور جدید و رشد تومور باقی‌مانده ($>25\%$) عود در نظر گرفته شد. بقای عاری از بیماری از زمان اتمام رادیوتراپی (RT) تا زمان عود یا آخرین پی‌گیری و بقای کلی از زمان اتمام RT تا زمان مرگ یا آخرین پی‌گیری محاسبه شد. یافته‌ها: ۷۰ بیمار در دو گروه PCV (با ۲۸ بیمار) و CCNU (با ۳۲ بیمار) قرار گرفتند. متوسط سن ۴۴ سال بود و ۵۱ نفر از بیماران مرد بودند. ۱۹ بیمار (۲۷٪) گرید ۳ (آنالاستیک) و ۵۱ بیمار (۶۳٪) گرید ۴ (گلیوبلاستوم مولتی فرم) بودند. تفاوت معنی‌داری از لحاظ سن، جنس و پاتولوژی بین دو گروه وجود نداشت. بقای کلی و عاری از بیماری ۲۷ ماه و ۲۶ ماه در گروه CCNU و ۳۴ و ۲۹ ماه در گروه PCV بود. با آزمون Log – rank test اختلاف معنی‌داری بین دو گروه وجود نداشت. (p=۰/۱۶). نتیجه‌گیری: تفاوت آماری معنی‌داری در بقای کلی و عاری از بیماری بین دو گروه PCV و CCNU وجود نداشت هرچند در گروه PCV بقای کلی بهتر بود. مطالعات با بیماران بیشتر و پی‌گیری طولانی‌تر ضروری است.

کلمات کلیدی: شیمی‌درمانی، آستروسیتوم گرید بالا، داروی CCNU، رژیم PCV.

*فرنماز آموزگار هاشمی^۱

الهام هاشمی^۲

پیمان حداد^۱

علی کاظمیان^۱

۱- گروه رادیوتراپی انکولوژی

۲- دستیار رادیوتراپی- انکولوژی

بیمارستان امام خمینی، دانشگاه علوم پزشکی
تهران

تهران

*نویسنده مسئول: تهران، انتهای بلوار کشاورز، استیتو
کاسر بیمارستان امام خمینی، گروه رادیوتراپی انکولوژی
تلفن: ۰۹۱۲۱۴۵۲۲۰۱

email: fahashemi@yahoo.com

مقدمه

تحت تأثیر قرار می‌دهند شامل سن، هیستولوژی، Performance status، شرایط نورولوژیک، وسعت جراحی و دوز رادیوتراپی. جراحی اولین خط درمانی برای گلیوماهای High grade می‌باشد و لازم است برداشت کامل تومور صورت پذیرد. طبیعت انفیلتراوی گلیوماهای High grade جراحی کامل را در بیشتر موارد غیرممکن می‌سازد و عود تقریباً همیشگی است. Chang و همکارانش ارتباط بین وسعت جراحی و بقا را در یک مطالعه نشان دادند.^۱ با توجه به نتایج نامطلوب جراحی به تنها یکی، روش‌های درمان ادجوانست مثل رادیوتراپی و شیمی‌درمانی با هدف بهبود بقا برای این بیماران مورد نیاز است. رادیوتراپی بعد از جراحی یک درمان ادجوانست مؤثر است و در مطالعات راندو میزه افزایش بقا با انجام آن به اثبات رسیده است.^۲ از ده ۱۹۷۰ مطالعات راندو میزه زیادی برای بررسی نقش کمترایی ادجوانست در بهبود بقای بیماران با تومورهای مغزی انجام

آستروسیتوم (Astrocytoma) شایع‌ترین تومور اولیه مغز می‌باشد و در مجموع ۷۵٪ بدخیمی‌های اولیه مغز را شامل می‌شود. گستردگی تومور در طبقه‌بندی مورد استفاده برای آستروسیتوم سیستم WHO است که آنها را به چهار درجه (Grade) تقسیم می‌کند: درجه ۱: تومورهای خوش‌خیم، درجه ۲: آستروسیتوماهای درجه پایین، درجه ۳: آنالاستیک آستروسیتوما، درجه ۴: گلیوبلاستوم مولتی فرم. انسیدانس گلیوماهای گرید بالا به خصوص در جمعیت مسن در حال افزایش است به طوری که در ایالات متحده در سال ۲۰۰۳، ۱۸۳۰۰ مورد جدید و ۱۳/۱۰۰ مورد مرگ وجود داشت.^۱ بقای بیماران گلیوم بدخیم، علیرغم درمان‌های ترکیبی بسیار کمتر از ایده‌آل است. بقای پنج ساله آنالاستیک آستروسیتوما ۲۹٪ و گلیوبلاستوم مولتی فرم ۳/۴٪ است.^۲ علاوه بر گرید تومور چندین فاکتور دیگر سوراپیوال را

جدول توکسیتی هایی شایع (RTOG) ثبت شد. گروه CCNU روز اول 110 mg/m^2 , گروه PCV روز اول 110 mg/m^2 CCNU, 60 mg/m^2 Procarbazine و روز هشتم و هشتم تا بیست و یکم $1/4 \text{ mg/m}^2$ Vincristin دریافت می کردند. در هر گروه بیست و نهم 10000 PLT و 12 Hb و 3000 WBC و یا بالا بودن BUN و کراتینین درمان بیماران یک هفته و یا تا رسیدن CBC, BUN و کراتینین به حد قابل قبول به تعویق افتاد. عوارض گرید ۱ و ۲ با داروی مناسب کنترل شد ولیکن درصورت بروز عوارض گرید ۳ و ۴ ادامه کموترایپی متوقف شد. با بیماران گروه PCV درباره رعایت رژیم غذایی و دارویی صحبت شد. شش هفته پس از اتمام آخرین دوره کموترایپی (دوره ششم) از تمام بیماران CT اسکن یا MRI مغز گرفته شد. هرگونه بروز علائم و شکایات جدید نورولوژیک مربوط به تومور مغزی بیمار یا تشديد علائم و شکایات قبلی و یا ایجاد تومور جدید مغزی و یا بزرگتر شدن واضح (بیش از 25%) و یا Imaging توده غیرفعال مشاهده شده در Enhancement به عنوان عود تلقی گردید. مدت زمان OS, از زمان ختم رادیوتراپی تا زمان مرگ و یا آخرین پیگیری و DFS از زمان ختم رادیوتراپی تا زمان عود و یا آخرین پیگیری محاسبه شد. کلیه اطلاعات در فرم های مخصوص تنظیم و سپس کلیه داده ها کدگذاری شده و با وارد حافظه رایانه و با SPSS ویراست دهم آنالیز گردید.

یافته ها

۷۰ بیمار در این طرح شرکت داشتند. میانگین سن $44/9$ سال (۱۶-۷۸ سال) بود. بیماران شامل ۱۹ زن و ۵۱ مرد بودند. ۴۸ نفر کموترایپی را تا شش دوره دریافت و شش بیمار بعد از راندو-میزه شدن جهت کموترایپی به دلایل عوارض جانبی، بدی حال عمومی به علت رادیوتراپی یا دلایل شخصی دیگر حاضر به ادامه همکاری نشدن و اصلا هیچ دوره ای را دریافت نکردند. میانگین دوز دریافتی رادیوتراپی $59/6 \text{ Gy}$ بود ($42-64$). بقای یک، دو و سه ساله در گروه CCNU به ترتیب 71% , 49% و 49% و در گروه PCV به ترتیب 81% , 66% و 53% بود که از لحاظ آماری تفاوت معنی داری بین OS ($p=0.16$) و

شد. بیشتر پروتکل های درمانی از رژیم های حاوی نیتروزاوره استفاده کردند. انتخاب بهترین عوامل کموترایپیک هنوز نامشخص است و استاندارد اثبات شده ای وجود ندارد. در مطالعات اولیه روی آسترو-سیتوم آنالاستیک منفعت نسبی در استفاده از پروکاربازین، لوموستین و وین کریستین (RZ) بر رژیم تک دارویی با BCNU نشان داده شده است.^۵ در این مطالعه CCNU (Iomustine) را با رژیم (PCV) به صورت Procarbazine-CCNU-Vincristine مقایسه کردیم. CCNU دیگر در هنگام استفاده از PCV به علت وجود پروکاربازین که یک مهارکننده مونو آمین اکسیداز است بیمار نیاز به رعایت رژیم غذایی عاری از مواد تیرامین دار و نیز عدم استفاده از داروهای مهارکننده مونو آمین اکسیداز دارد که برای بیمار محدودیت ایجاد کرده و طول دوره درمان نیز در رژیم PCV طولانی تر می باشد. با توجه به موارد فوق، درصورتی که CCNU از لحاظ OS و Overall Survival (DFS) Free Survival نسبت به PCV برتری داشته باشد و یا معادل هم باشند، می تواند به عنوان یک انتخاب برتر برای همه بیماران آستروسیتوم گرید بالا، بعد از جراحی و رادیوتراپی استفاده شود.

روش بررسی

در یک کارآزمایی بالینی تصادفی، کلیه بیماران مبتلا به آستروسیتوم گردید بالا مراجعه کننده به بخش رادیوتراپی- انکولوژی بیمارستان امام خمینی در سال ۱۳۸۱-۸۴ برای این طرح در نظر گرفته شدند. معیار ورود به طرح وجود گزارش هستیوپاتولوژی آستروسیتوم گردید بالا پس از انجام جراحی و دریافت دوز استاندارد کامل رادیوتراپی بود. بیماران با وضع عمومی نامناسب بر اساس معیار کارنوفسکی (معیار کارنوفسکی زیر 40) و عدم توانایی بلع دارو قابل ورود به طرح نبودند. برای پیدا کردن اختلاف حدود 20% در مورتالیته بین دو رژیم شیمی درمانی CCNU و PCV با 95% Confidence Power و 80% Loss حجم نمونه در هر گروه معادل 55 به دست آمد و با فرض 10% حجم نمونه در 60 شد. بیماران پس از توضیحات کامل و گرفتن رضایت نامه کتبی وارد طرح شدند و به دو گروه درمان با CCNU و PCV راندو میزه شدند. برای تمام بیماران قبل از شروع کموترایپی Imaging از مغز به عمل آمد. قبل از شروع هر دوره CBC، پلاکت، BUN و کراتینین بیماران اندازه گیری و عوارض درمان بر اساس

جدول-۱: مشخصات کامل بیماران در دو گروه PCV و CCNU

گروه	تعداد	نسبت (زن / مرد)	پروفورمانس $\geq 70\%$	گرید ۳ و ۴	نوع جراحی نامکمل یا پوسی	عوارض فوت	عوارض عود	OS (ماه)	DFS (ماه)
CCNU	۳۲	۲۱/۸	۲۵/۷	۱۰/۲۲	۳	۷	۲۱	۱۳	۲۷
PCV	۳۸	۲۴/۱۰	۳۴/۴	۹/۲۹	۴	۱۱	۲۴	۱۳	۲۹

OS = Overall Survival

DFS = Disease Free Survival

جدول-۲: فراوانی عوارض درمان در دو گروه PCV و CCNU

رژیم شیمی درمانی	عوارض گوارشی	عوارض خونی	گرید ۱	گرید ۲	گرید ۳	گرید ۴	گرید ۱	گرید ۲	گرید ۳
PCV	۱	۲	۱	۰	۰	۱	۱	۰	۰
CCNU	۱	۱	۰	۰	۱	۱	۱	۱	۰

CCNU = Lomustine

PCV = Procarbazine, CCNU, Vincristine

سوروایوال را نشان دادند. همین مطلب توسط Simpson و همکارانش^۸ به اثبات رسید ولیکن در مطالعه ما اختلاف OS و DFS بر اساس وسعت جراحی با $p=0.05$ قابل توجه نبود که ممکن است بهدلیل کم بودن تعداد نمونه مطالعه ما باشد. رژیم PCV باعث افزایش انسیدانس عوارض شدید مثل میلوساپرشن طول کشیده، واکنش‌های پوستی و هپاتوتوكسیته می‌شود و قطع درمان به واسطه ایجاد عوارض در بعضی مطالعات تا ۸۶٪ بوده است.^۹ در مطالعه ما نیز تعداد بیمارانی که دچار عوارض درمان شدند در گروه PCV بیشتر از گروه CCNU بود، (بنج در مقابل چهار) که از این لحاظ با اطلاعات موجود در سایر مطالعات مطابقت دارد و در گروه PCV، یک بیمار دچار عوارض هماتولوژیک گردید^۴ شد که به همین علت کموترایپی وی متوقف گردید و یک بیمار نیز دچار عوارض G1 گردید^۴ شد که ناچار به تغییر گروه از CCNU به PCV بود. از این مطلب می‌شود استنباط نمود که رژیم PCV عوارض شدیدتری ایجاد نموده است. در مطالعات موجود و منابع مرجع ارتباط جنسیت با بقاء مطرح نشده است. در مطالعه ما اختلاف OS و DFS بین دو گروه مرد و زن قابل توجه بود ($p=0.04$) و ممکن است جنسیت یک پروگنوستیک فاکتورهایی مثل سن، گرید هستیولوژی، توسعه Curren^۷ و همکارانش از آنالیز نتایج سه ترایال انجام شده توسط RTOG اثبات شد. در مطالعه ما اختلاف OS و DFS برابر دو گروه بیماران جوان (زیر ۴۰ سال) و مسن (بالای ۴۰ سال) با $p=0.1$ قابل توجه نبود. اختلاف OS و DFS بر اساس گرید با $p=0.01$ قابل توجه بود و نیز این اختلاف برای بیماران با پروفورمانس خوب ($\geq 70\%$) و پروفورمانس بد ($<70\%$) بسیار قابل توجه بود ($p=0.008$). چانگ و همکارانش^۳ ارتباط بین وسعت رزکشن جراحی با

وجود نداشت. اختلاف SO و DFS در دو گروه بر اساس پروفورمانس ($\geq 70\%$ و بالاتر و زیر ۷۰) دارای تفاوت معنی‌دار قابل توجه ($p<0.0001$) و بر اساس گرید، دارای تفاوت نزدیک به معنی‌دار بود. (۰.۰۶). سایر مشخصات بیماران در جدول ۱ فراوانی عوارض درمان در جدول ۲ ذکر شده است.

بحث

هدف این مطالعه مقایسه کموترایپی خوراکی (CCNU) با کموترایپی خوراکی و تزریقی (PCV) با توجه به OS و DFS بیماران آستروسیتوم High grade است. طبق اطلاعات موجود در کتب مرجع آستروسیتومای High grade در مردان شایع‌تر از زنان است و با افزایش سن انسیدانس آن بالا می‌رود.^{۱۰} این مطلب با نتایج به دست آمده در مطالعه ما مطابقت دارد چنانچه نسبت تعداد زنان به مردان تقریباً یک به دو است و میانگین نسبی بیماران ۴۴/۹ سال می‌باشد. نقش پروگنوستیک فاکتورهایی مثل سن، گرید هستیولوژی، کارنوفسکی پروفورمانس استاتوس، وسعت جراحی و دوز رادیوتراپی توسط Curren^۷ و همکارانش از آنالیز نتایج سه ترایال انجام شده توسط RTOG اثبات شد. در مطالعه ما اختلاف OS و DFS برای دو گروه بیماران جوان (زیر ۴۰ سال) و مسن (بالای ۴۰ سال) با $p=0.1$ قابل توجه بود و نیز این اختلاف برای بیماران با پروفورمانس خوب ($\geq 70\%$) و پروفورمانس بد ($<70\%$) بسیار قابل توجه بود ($p=0.008$). چانگ و همکارانش^۳ ارتباط بین وسعت رزکشن جراحی با

ارتباط معنی داری با بقاء داشتند. تعداد بیماران دچار عوارض و گرید عوارض در گروه PCV بالاتر بود. علاوه بر این گرایشی نسبت به عود کمتر و بقای طولانی تر با PCV وجود داشت که از لحاظ آماری معنی دار نبود ($p=0.1$). برتری رژیم PCV بر CCNU نیاز به مطالعات تکمیلی با حجم نمونه بیشتر و پیگیری طولانی تر دارد. محدودیت اصلی گزارش حاضر، تعداد نسبتاً کم نمونه بود.

وجود نداشت ($p=0.05$) که ممکن است ناشی از حجم نمونه نسبتاً کم باشد. از مجموع مطالب بالا می شود نتیجه گرفت که گرید، پروفورمانس و جنس در آستروسیتوماهای High grade از عوامل پروگنوستیک قوی به شمار می روند. سن و وسعت جراحی در مطالعات دیگر به عنوان عوامل پروگنوستیک ذکر شده لیکن در مطالعه ما ارتباط محکمی با بقاء نداشتند در حالی که جنس و پروفورمانس

References

1. Jemal A, Murray T, Samuels A, Ghafoor A, Ward E, Thun MJ. Cancer statistics, 2003. *CA Cancer J Clin* 2003; 53: 5-26.
2. Central Brain Tumor Registry of the United States. Statistical report: Primary Brain Tumors in the United States, 1997-2001. Hinsdale: Central Brain Tumor Registry of the United States: 2004.
3. Chang CH, Horton J, Schoenfeld D, Salazer O, Perez-Tamayo R, Kramer S, et al. Comparison of postoperative radiotherapy and combined postoperative radiotherapy and chemotherapy in the multidisciplinary management of malignant gliomas. A joint Radiation Therapy Oncology Group and Eastern Cooperative Oncology Group study. *Cancer* 1983; 52: 997-1007.
4. DeAngelis LM. Brain tumors. *N Engl J Med* 2001; 344: 114-23.
5. Levin VA, Wara WM, Davis RL, Vestny P, Resser KJ, Yatsko K, et al. Phase III comparison of BCNU and the combination of procarbazine, CCNU, and vincristine administered after radiotherapy with hydroxyurea for malignant gliomas. *J Neurosurg* 1985; 63: 218-23.
6. Perez CA, Brady LW. Principles and Practice of Radiation Oncology. 3rd ed. Philadelphia, PA: Lippincott-Raven: 1998.
7. Curran WJ Jr, Scott CB, Horton J, Nelson JS, Weinstein AS, Fischbach AJ, et al. Recursive partitioning analysis of prognostic factors in three Radiation Therapy Oncology Group malignant glioma trials. *J Natl Cancer Inst* 1993; 85: 704-10.
8. Simpson JR, Horton J, Scott C, Curran WJ, Rubin P, Fischbach J, Isaacson S, et al. Influence of location and extent of surgical resection on survival of patients with glioblastoma multiforme: results of three consecutive Radiation Therapy Oncology Group (RTOG) clinical trials. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 1993; 26: 239-44.
9. Cairncross G, Macdonald D, Ludwin S, Lee D, Cascino T, Buckner J, et al. Chemotherapy for anaplastic oligodendrogloma. National Cancer Institute of Canada Clinical Trials Group. *J Clin Oncol* 1994; 12: 2013-21.

Effects of monotherapy versus combination therapy on overall and disease-free survival in high-grade astrocytoma

Amouzegar Hashemi F.*
Hashemi E.

Haddad P.

Kazemian A.

Department of Radiation
Oncology

Imam Khomeini Hospital, Tehran
University of Medical Sciences

Abstract

Background: The standard treatment for high-grade astrocytoma (grades 3 and 4) is surgery followed by radiotherapy (post-op RT). Adjuvant chemotherapy increases disease-free survival (DFS) and overall survival (OS). There are several drugs used for this purpose, each of which have shown benefits and shortcomings. The superiority of combination therapies such as PVC (procarbazine, CCNU and vincristine) over single agents such as BCNU (carmustine) and CCNU (lumostin) has not been definitively established. Single agent CCNU could be a very convenient treatment, as it only involves oral prescription every six weeks. Thus, in this study, we compare CCNU alone with PCV to establish any potential superiority with regard to DFS and OS.

Methods: From 2003-2006, patients with high-grade astrocytoma who had undergone surgery and radiotherapy in the Cancer Institute of Imam Khomeini Hospital, Tehran, Iran, were randomized to CCNU alone or PCV. Chemotherapy was repeated every six weeks for six cycles. Six weeks after the end of sixth cycle, a CT scan was performed. New neurologic signs and symptoms or increases in the previous signs and symptoms and/or new masses in imaging and/or growth of the residual tumor ($> 25\%$) and/or enhancement of any inactive mass from the previous imaging was considered a recurrence. DFS was considered to be the duration from the end of RT to the date of recurrence or last follow-up. OS was taken as the duration from the end of RT to date of death or last follow-up.

Results: After informed consent, of the 70 patients included in this study, 38 were treated with PCV and 32 were treated with CCNU. The mean age was 44 years, ranging from 16 to 78 years, and 51 of the patients were male. Nineteen patients had grade 3 anaplastic astrocytoma and 51 patients had grade 4 glioblastoma multiforme. There were no significant differences with regard to patient age, gender and pathology between the CCNU and PCV groups. DFS and OS were 26 and 27 months, respectively, in the CCNU group and 29 and 34 months, respectively, in the PCV group. By log-rank test, the difference between CCNU and PCV was not statistically significant with regard to the length of DFS and OS.

Conclusion: Although no significant differences were found, a trend toward better survival could be seen in patients treated with PCV. Further studies with more patients and longer follow-up are needed to definitively resolve this issue.

Keywords: Chemotherapy, high grade astrocytoma, CCNU, PCV.

* Corresponding author: Cancer Institute, Imam Khomeini Hospital, Keshavarz Blvd., Tehran, Iran.
Tel: +98-912-1452201
email: fahashemi@yahoo.com