

1

2

3 腹膜播種診療ガイドライン 2020年版

4

5 Clinical Practice Guideline for peritoneal metastases

6

7

8

9

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24 日本腹膜播種研究会 編

1 ガイドライン策定委員会 (* : 部門委員長)

2	3 委員長	北山 丈二	自治医科大学 消化器一般移植外科
4	4 副委員長	島田 英昭	東邦大学 一般消化器外科
5	6 胃癌部門	藤原 義之*	鳥取大学 病態制御外科
7		會澤 雅樹	新潟がんセンター 消化器外科
8		石神 浩徳	東京大学 外来化学療法部
9		伊藤 誠二	愛知がんセンター 消化器外科
10		今野 元博	近畿大学 上部消化管外科
11		門脇 重憲	愛知がんセンター 薬物療法部
12		小林 大介	名古屋大学 消化器外科
13		高張 大亮	癌研有明病院 消化器内科
14		辻 靖	斗南病院 腫瘍内科
15		蜂谷 修	山形大学 消化器外科
16		廣野 靖夫	福井大学 がん診療推進センター
17		深川 剛生	帝京大学 外科
18		伏田 幸夫	金沢大学附属病院 胃腸外科
19		宮谷 幸造	鳥取大学 病態制御外科
20	21 膵癌部門	里井 壮平*	関西医科技大学 外科
22		伊佐山 浩通	順天堂大学 消化器内科
23		高原 楠昊	東京大学 消化器内科
24		辻 靖	斗南病院 腫瘍内科
25		藤井 努	富山大学 消化器・腫瘍・総合外科
26		宮戸 秀世	自治医科大学 消化器外科
27		山口 博紀	自治医科大学 臨床腫瘍科
28		山田 豪	名古屋大学 消化器外科
29	30 大腸癌・腹膜偽粘液腫部門		
31		五井 孝憲*	福井大学 第一外科
32		石原 総一郎	東京大学 腫瘍外科
33		植竹 宏之	国立病院機構災害医療センター 臨床研究部長
34		大澤 英之	自治医科大学 臨床腫瘍科
35		合田 良政	国立国際医療研究センター 外科
36		小島 康志	国立国際医療研究センター 消化器内科

1			
2	志田 大	国立がんセンター 大腸外科	
3	高島 淳生	国立がん研究センター中央病院	
4	高橋 孝夫	岐阜大学 腫瘍外科	
5	谷口 浩也	国立がん研究センター東病院	
6	問山 裕二	三重大学 消化管小児外科	
7	中村 廉史	金沢大学 消化器・腫瘍・再生外科/胃腸外科	
8	古畑 智久	聖マリアンナ医科大学東横病院 消化器病センター 消化器一般外科	
9			（印）
10	堀田 洋介	埼玉医科大学国際医療センター 消化器内科	
11	森川 充洋	福井大学 第一外科	
12	室野 浩司	東京大学 腫瘍外科	
13	矢野 秀朗	Southhampton University, 国立国際医療研究センター	
14			（印）
15	卵巣癌部門	藤原 恵一*	埼玉医科大学国際医療センター 婦人科腫瘍科
16		織田 克利	東京大学医学部産婦人科
17		梶山 広明	名古屋大学医学部産婦人科
18		鍔本 浩志	兵庫医科大学産婦人科
19		長尾 昌二	兵庫県立がんセンター 婦人科
20		長谷川幸清	埼玉医科大学国際医療センター 婦人科腫瘍科
21		藤原 寛行	自治医科大学産婦人科
22			（印）
23	悪性腹水部門	松崎 圭祐*	要町病院 腹水治療センター
24		有留 邦明	済生会川内病院
25		江本 成伸	東京大学 腫瘍外科
26		梶山 広明	名古屋大学医学部産婦人科
27		北山 丈二	自治医科大学消化器外科
28		高垣 伸匡	千春会病院
29		高橋 孝郎	埼玉医科大学国際医療センター
30		鍔本 浩志	兵庫医科大学産婦人科
31		長尾 昌二	兵庫県立がんセンター 婦人科
32		渡邊 昭博	ちくし那珂川病院
33			
34			

1 診療ガイドライン 評価委員

2 委員長	福島 亮治	帝京大学 外科
3 委員	今本 治彦	市立貝塚病院 院長
4	鍛 利幸	岸和田市民病院 外科
5	小寺 泰弘	名古屋大学 消化器外科
6	小林 陽一	杏林大学 産科婦人科
7	佐田 尚宏	自治医科大学 消化器外科
8	須並 英二	杏林大学 外科
9	濱口 哲弥	埼玉医科大学国際医療センター 消化器内科
10	平嶋 泰之	静岡県立がんセンター 婦人科部長
11	室 圭	愛知がんセンター 薬物療法部

12

13

14 作成協力者

15 末永 光邦	東京医科歯科大学 総合外科学
16 藤川 裕之	三重大学 消化管・小児外科学
17 馬場 逸人	富山大学 消化器・腫瘍・総合外科
18 渡辺 徹	富山大学 消化器・腫瘍・総合外科
19 山本 智久	関西医科大学 外科
20 橋本 大輔	関西医科大学 外科
21 山木 壮	関西医科大学 外科
22 林 真路	名古屋大学 消化器外科
23 栗本 景介	名古屋大学 消化器外科
24 藤井 進也	鳥取大学 画像診断治療学
25 石橋 愛	鳥取大学 画像診断治療学
26 中井 陽介	東京大学 光学医療診療部
27 斎藤 圭	東京大学 消化器内科

28

1 本ガイドラインについて

2

3 【本ガイドラインの目的】

4 本ガイドラインの主たる目的は、腹部に発生する悪性腫瘍により腹膜播種を来たした患者
5 に対する診断、治療に関する情報を整理するとともに、播種診療に関わる臨床的な疑問に対
6 する推奨度を明らかにし、わが国における腹膜播種を有するがん患者の生存期間と生活の
7 質（QOL）の向上に貢献することである。そこで、腹膜播種治療に関わる医師のみならず、
8 医師以外の医療従事者、患者およびその家族が診療の概要をよく理解し、良質な医療を提供、
9 享受できる医療環境を創出することを目指して本書を作成した。また、十分なエビデンスが
10 得られていない研究テーマを明らかにすることで将来の臨床研究の促進につながることを
11 期待する。

12 【本ガイドラインの対象者】

13 本ガイドラインの想定される主な利用者は、腹膜播種を有する悪性腫瘍患者の診療に携
14 わる消化器外科医、腫瘍内科医、婦人科医などの臨床医をはじめとして、看護師、薬剤師な
15 どの医療従事者であるが、専門外の一般臨床医や医療従事者に加えて、患者や家族をはじめ
16 とする腹膜播種治療に関心を有する一般市民をも対象となることを想定して作成した。

17 【本ガイドラインを使用する際の注意事項】

18 本ガイドラインは、あくまでも作成時点での文献上のエビデンスをベースにして
19 作成した標準的治療を行うための指針であり、実際の診療行為を強制するものではない。特
20 に、高度な侵襲を伴う手技に関しては、施設の設備状況や人的資源に加え、個々の患者の個
21 別性に応じて方針を決定すべきである。したがって、本ガイドライン作成委員会は、記述内
22 容に関しては本研究会が責任を負うが、診療結果に対する責任は負わない。

23 【既存ガイドラインとの関係】

1 本ガイドラインで取り上げる各がん種の診療ガイドラインは、2000 年以降に初版が作成
2 され数回改定を繰り返したものが既に存在し、各がん種全般における診断治療の指針とな
3 っているが、腹膜播種に関する記載は比較的少なく、腹膜播種に特化した診断治療指針を提
4 示することは意義があると考える。

5 【本ガイドラインの策定手順】

6 本ガイドラインの策定は「日本腹膜播種研究会」が主体として行った。腹膜播種を来す疾
7 患別に、胃癌、膵癌、大腸癌（腹膜偽粘液腫を含む）、卵巣癌および全がん種に共通する癌
8 性腹水を扱う 5 個のサブセクション（領域）に分け、各班の委員長及び委員会メンバーが同
9 理事長によって任命され、2017 年 12 月に改訂された「Minds 診療ガイドライン作成マニ
10 ュアル 2017」⁽¹⁾に準じて、2020 年 1 月から作業を開始した。折からの COVID-19 感染対
11 策のため、委員全員が集合して意見交換をする機会を作ることが難しかったため、セクショ
12 ンごとにオンライン会議を開き、作業方針を確認し、「診断」「外科治療」「化学療法」等の
13 小委員会に分かれて作業を行い、Web 上で随時討議を重ねた。

14 1. ガイドラインの構成と作業骨子

15 領域ごとに、最初に、言葉の定義、診断、治療に関する基本的事項を総説としてまとめた。
16 次に、日常診療で判断に迷うテーマ、特に腹膜播種診療に特有な事象を CQ として抽出し、
17 各 CQ に対して数個の益と害のアウトカムを設定、関連するキーワードから文献検索を行
18 い、重要なアウトカムごとにシステムティック・レビューを行い、益と害のバランスを考慮
19 して推奨案を小委員会で決定した。文献検索、システムティック・レビューに当たっては特
20 別なチームは設けず、各セクション策定委員と協力者で実施した。この結果を基に、担当委
21 員が解説文とともに推奨案を各セクション全体会議に提案し、推奨決定会議での議論のの
22 ち投票を行い、推奨度の最終決定とした。

23 2. エビデンスの収集方法

24 すべての CQ に関して、関連するキーワードを設定し、原則として 2000 年以降~2020 年

1 までの PubMed をデータベースとして網羅的検索を行った。ヒットする論文数の少ない一部の CQ に関しては、検索期間外の PubMed 医中誌の論文、ASCO Proceeding の追加検索、ハンドサーチによる論文も追加検討した。

4 3. システマティック・レビューとエビデンスの強さの決定

5 各 CQ について益と害のアウトカムを抽出し、各アウトカムごとにまとめられた個々の文献について研究デザイン(介入研究、観察研究)ごとに「Minds 診療ガイドライン作成の手引き 2017」を参考に、各論文の示すエビデンスレベル(表 1)を決定した。これらの複数の論文をまとめ、非一貫性、不正確、出版バイアスなどを加味して評価集約し、最終的に 1 つの CQ に対する「エビデンス総体」として、GRADE システムを参考に評価し、一つの CQ に対する「エビデンスの強さ」を、「強」、「中」、「弱」、「とても弱い」の 4 段階に分類した。(表 2)

12 表 1 文献のエビデンスレベル

エビデンス レベル	内容
強	腹膜播種患者を対象とした質の高いランダム化比較試験もしくはメタアナリシス
中	腹膜播種患者を対象とした質の劣るランダム化比較試験*、複数の非ランダム化比較試験および良質の分析的観察研究で一定の有意性が示唆される (*ハイアスリスクや非直接性の強いもの、腹膜播種を含む進行癌患者を対象としたランダム化比較試験のサブ解析を含む)
弱	腹膜播種患者を対象とした複数の分析的観察研究、質の高い症例集積研究
とても弱い	症例集積研究、症例報告、専門家の意見

13
14 表 2 推奨決定のためのアウトカム全般のエビデンスの強さ(確実性)

A	強	効果の推定値が推奨を支持する適切さに強く確信がある。
B	中	効果の推定値が推奨を支持する適切さに中程度の確信がある。
C	弱	効果の推定値が推奨を支持する適切さに対する確信は限定期である。
D	とても弱い	効果の推定値が推奨を支持する適切さにほとんど確信できない。

1 4. 推奨決定の方法

2 各領域の小委員会で CQ ごとに、エビデンスの強さに基づいて、「推奨」と「推奨の強さ」
3 案を作成、推奨決定オンライン会議に提出した。会議では、提出された資料をもとに作成委
4 員全員による綿密な議論を行い、推奨した治療によって得られる益と害のバランスに加え
5 て、患者の価値観や好み、医療経済の観点、および全国の一般施設で施行可能かどうか?を
6 考慮して総合的に判断した。ただし、本邦での「保険適用の有無」や「施行施設へのアセ
7 ス」自体は、行わないことを推奨する直接の理由にはしないことにした。~~以上の方針で、各~~
8 セクションに策定委員の間で議論を重ね、最終的な推奨の強さは、GRADE Grid 法に準じ
9 た投票に基づいて決定した。また、投票に際しては以下の決定方法をとることを事前に決定
10 し、Web 会議の欠席者については、独立性を担保した形でメールでの投票も「可」とした。

11 (1) 以下のいずれかの選択肢の一つを選択する。

推奨度	行うことを強く 推奨する(強 い推奨)	行うことを弱く 推奨する(弱 い推奨)	行わないこと を弱く推奨す る(弱い推奨)	行わないこと を強く推奨す る(強い推奨)	推奨度なし

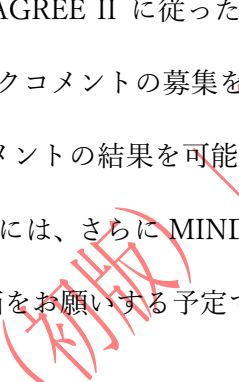
13

14 (2) 推奨の向きと強さの決定

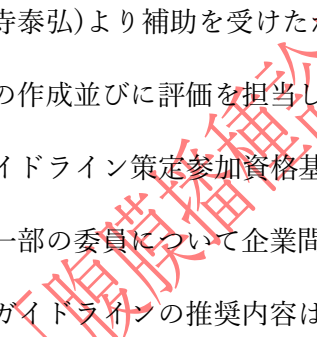
15 最初の投票で 70%以上の得票が得られれば、そのまま選択肢を決定とする。
16 半数以上委員が片方の向き(行う/行わない を推奨)に投票し、反対の向きへの投票が 20%
17 を超えない場合は、その向きに弱い推奨とする。
18 上記の得票分布が得られなかった場合は、その結果を開示しつつ再度討議を行い、再投票を
19 実施し、それでも合意に至らなかった場合は、「推奨なし」とする。
20 上記の推奨決定会議での議論と投票結果を踏まえて、読者が読みやすく臨床現場で役立つ
21 ように推奨文を作成した。「強い推奨」に場合には「強く推奨する」または「推奨する」、「弱

1 「い推奨」の場合には、「提案する」、「条件付きで推奨する」、「弱く推奨する」の中から文脈
2 に最も沿った形で表現することとした。

3 5. 外部評価、パブリックコメント

4 日本腹膜播種研究会の「診療ガイドライン評価委員会」により評価を受けた。また、「日
5 本癌治療学会がん診療ガイドライン評価委員会」による AGREE II に従った外部評価も受
6 けた。また、同研究会のホームページを利用してパブリックコメントの募集を行った。これ
7 らの、評価委員会より提案された修正点とパブリックコメントの結果を可能な限り原稿に
8 反映させた後、最終案を決定した。本ガイドライン出版後には、さらに MINDs およびがん
9 治療学会「がん診療ガイドライン評価委員会」に外部評価をお願いする予定である。


10 6. 資金源と利益相反

11 本ガイドラインの発刊は「日本腹膜播種研究会」が主体となり行った事業であり、他の如何
12 なる団体からの影響を受けていない。作成にあたり掛かる費用の一部は、厚生労働科学研究
13 費・厚生労働行政推進調査事業費「学会連携を通じた希少癌の適切の医療の質向上と次世代
14 を担う希少がん領域の人材育成に資する研究（20EA1901）（代表者：名古屋大学・小
15 寺泰弘）より補助を受けたが、特定の企業等からの資金提供はない。また、本ガイドライン
16 の作成並びに評価を担当した委員、およびその親族の利益相反状況を、日本医学会「診療ガ
17 イドライン策定参加資格基準ガイド」⁽²⁾に従い、自己申告していただいた。その結果、
18 一部の委員について企業間との間に講演、研究活動を通じた利益相反が存在していたが、本
19 ガイドラインの推奨内容は、科学的根拠に基づくものであり、特定の製品や技術との利害関
20 係により影響を受けたものではないと判断した。


21 7. 今後の改訂

22 医学の進歩や社会の変化に伴い本ガイドラインも定期的な再検討や再改訂が必要になると
23 考えられる次回改訂版は2024年(3年後)を予定しているが、必要に応じて臨時改訂も行い、
24 「日本腹膜播種研究会」ホームページに提示していく予定である。

- 1 参考文献
- 2 (1) Minds 診療ガイドライン作成マニュアル 2017
- 3 https://minds.jcqhc.or.jp/s/guidance_2017
- 4 (2) 日本医学会 診療ガイドライン策定参加資格基準ガイダンス
- 5 http://jams.med.or.jp/guideline/clinical_guidance.pdf
- 6

〔腰膜瘻種診療ガイドライン〕(初版)／(版)

1 本ガイドラインにおける基本事項

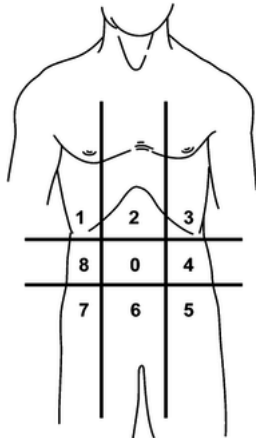
2 腹膜播種は、腹部に発生した悪性腫瘍が漿膜に露出した後、腹腔という閉鎖腔内に癌細胞
3 が散布される形で多数の転移巣を形成するという特殊な病態で、進行すると大量の腹水(癌
4 性腹水)や、腸管、尿管、胆管などの管腔臓器の狭窄を来し、いわゆる癌性腹膜炎という末
5 期的状態に陥る予後不良の病態である。原発腫瘍は、胃癌、膵癌や大腸癌などの消化管癌と
6 卵巣を主とした女性生殖器癌が主であるが、稀に悪性消化管間葉系腫瘍(GIST)や食道癌、
7 乳癌などのなどの腹部以外の原発腫瘍からの播種も存在する。また、その病理学的特徴や悪
8 度はがん種による差が大きい(1)。一般に、卵巣癌や分化型大腸癌は比較的大きな結節が
9 多発するタイプ(結節型)が多いのに対し、膵癌やスキルス胃癌はびまん性に広がる線維化の
10 強い病変(浸潤硬化型)を作ることが多く、悪性度も高い傾向がある。一方で、腹膜偽粘液腫
11 のように悪性度が低い癌腫も存在し、患者予後も原発腫瘍によって大きく異なる。このため、
12 播種の進行度はがん種ごとに異なる分類がなされてきた歴史的背景がある。また、診療面に
13 おいても、審査腹腔鏡、腹腔内(温熱)化学療法、腹水濾過濃縮再静注法など、他の遠隔転移
14 とは異なる腹膜播種に特有の検査法、治療手技が存在するとともに、がん薬物療法に用いら
15 れる抗がん剤の種類もバリエーションに富んでいるのが現状である。本ガイドラインでは、
16 過去の文献検索を通して個々の手技や治療法の推奨度を考察しており、同じ診断法や治療
17 法でも癌腫によって推奨度が異なることも多々見られるが、これは各癌腫による腹膜播種
18 の生物学的性質の違いを反映するものと理解していただきたい。以下、本ガイドラインで取
19 り上げた用語、項目について概説する。

20 1. 肉眼的腹膜播種と顕微鏡的腹膜播種

21 画像所見で明らかに検出される腹膜病変および審査腹腔鏡にて肉眼的に確認される腹膜
22 病変を肉眼的腹膜播種(P1)とする。一方、審査腹腔鏡や腹腔穿刺で得られた腹水ないし腹
23 腔洗浄液中の細胞診で悪性細胞が検出されたものを顕微鏡的腹膜播種(CY1)とする。本ガ

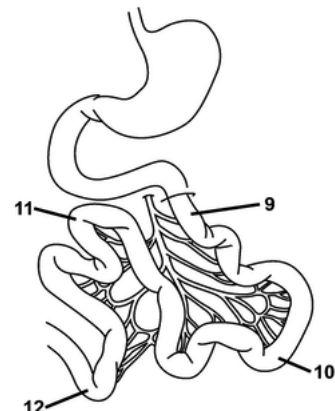
- 1 イドラインでの腹膜播種は肉眼的腹膜播種と顕微鏡的腹膜播種を含めたものを意味する。
2. Peritoneal Cancer Index (PCI)
- 3 下図のように、腹腔内の腹膜エリアを 13箇所に分類し、各々の部分の播種の程度を 0～
- 4 3 の 4 段階に分け、3 箇所のスコアを総計したものを数値化したもの。最小 0 点～最大 39
- 5 点で分類される(2)。

Peritoneal Cancer Index



<u>Regions</u>	<u>Lesion Size</u>	<u>Lesion Size Score</u>
0 Central	_____	LS 0 No tumor seen
1 Right Upper	_____	LS 1 Tumor up to 0.5 cm
2 Epigastrium	_____	LS 2 Tumor up to 5.0 cm
3 Left Upper	_____	LS 3 Tumor > 5.0 cm
4 Left Flank	_____	or confluence
5 Left Lower	_____	
6 Pelvis	_____	
7 Right Lower	_____	
8 Right Flank	_____	
9 Upper Jejunum	_____	
10 Lower Jejunum	_____	
11 Upper Ileum	_____	
12 Lower Ileum	_____	

PCI



- 6
- 7 3. 大量腹水
- 8 腹膜播種が進行すると、癌細胞から産生される血管内皮増殖因子(VEGF)などの影響によ
- 9 り腹膜の血管透過性の亢進、リンパ管の閉塞機序などにより腹水(癌性腹水)の貯留をきたす。
- 10 少量の腹水でも CT スキャンや腹部超音波で検出可能であるが、1~1.5L を超える量になれ
- 11 ば圧迫症状も呈するようになり、理学所見でも検出可能になる。このように大量の腹水を有
- 12 する症例は全身状態が悪いため、化学療法の奏効性を検討する臨床試験では対象に含まれ
- 13 ていないことが多い。本ガイドラインでは、「CT画像にて骨盤から横隔膜下に連続的に腹

1 水が貯留したもの」を「大量腹水を有する腹膜播種症例」と定義し、最後の項目で別途取り
2 扱うこととした。

3 4. 手術術式

4 (1) 審査腹腔鏡 (Staging laparoscopy)

5 肉眼的および顕微鏡的腹膜播種の確定診断を行うとともにその進行度を確定するために
6 行う。以前に行われていた試験開腹術に代わるより低侵襲な手技である。近年、~~がん薬物療~~
7 法の奏効を確認するための二次的審査腹腔鏡 (second look laparoscopy) も施行されるよう
8 になってきている。

9 (2) 腫瘍減量術(Debulking surgery, Cytoreductive Surgery)
~~(初版)~~

10 腹膜病巣の完全摘出または可及的に最大限の腫瘍減量を行い、(温熱)化学療法の治療効果
11 を高める目的で施行される術式で、切除範囲や手術時期、遺残腫瘍の大きさにより様々な分
12 類がなされている。一般に、Cytoreductive Surgery (CRS) とは、腹膜全体に広がった播種巣
13 に対して腫瘍の完全切除を目指して、壁側の腹膜全体と臓側腹膜を可及的に切除する全腹
14 膜切除術(Total peritonectomy)を含めた完全減量手術の意味で用いられており(3)、切除後
15 の残存腫瘍の量的評価として completeness of cytoreduction (CC) score (4)が用いられてい
16 る。CC score は、外科的切除後の遺残腫瘍の最大径のスコア化を用いて切除範囲を評価す
17 る方法で、腫瘍なし : CC-0、2.5mm 未満 : CC-1、2.5mm-2.5cm : CC-2、2.5cm 以上 : CC-
18 3 と分類される。本術式は、後述する腹腔内温熱化学療法 (Hyperthermic intraperitoneal
19 chemotherapy HIPEC) と組み合わせて施行されることが多く、本ガイドラインでは、完全
20 減量手術+腹腔内温熱化学療法 (CRS+HIPEC) を一連の治療手技として、がん種ごとにそ
21 の治療成績をまとめたのち、益と害のバランスに特に注意を払い、推奨度を評価した。一方、
22 Debulking Surgery (減量手術)は、緩和的手術も含めてより広義な減量手術を指す言葉とし
23 て一般的に用いられており、婦人科領域では、初回治療として行う Primary debulking
24 surgery と化学療法中ないし終了後に施行する Interval debulking surgery, secondary

1 debulking surgery に、残存腫瘍の量により complete surgery, optimal surgery, suboptimal
2 surgery に分類されている(5)。

3 (3) conversion surgery

4 消化器癌の領域で頻用される名称であるが、初回診断時に病変の広がりから外科的切除
5 の適応がないと診断されたステージ IV 患者において、導入化学療法（Induction
6 chemotherapy）が奏効しダウンステージが得られた際に、根治切除を企図して手術を行う
7 というのが conversion の元来の意味である。しかし、腹膜播種の場合は、多発する小病変
8 がすべて消失することが確認でき、臨床的に根治切除が可能と判断できるケースは少ない。
9 しかし、近年の化学療法の進歩により、審査腹腔鏡にて腹膜病変の著明な縮小が確認できる
10 ケースも増えてきている(6)。本ガイドラインではこのような症例に対する可及的な腫瘍切
11 除術も conversion surgery の範疇に含めた。

12 5. 化学療法

13 (1) がん薬物療法（全身化学療法）

14 腹膜播種に対する現時点での標準的な治療法は全身化学療法であり、他の転移を有する
15 切除不能癌の場合と同様の治療レジメンで治療が行われている。一般に、血管内もしくは経
16 口で全身投与された抗がん剤は、いわゆる腹膜血液関門（Peritoneal-plasma barrier）によっ
17 て腹膜病変への移行率が極めて低いため、他の転移部位と比べて治療効果が乏しいと考え
18 られている(7)。しかし、腹膜病変を有する症例に絞った臨床研究は少なく、大量の癌性腹
19 水を伴う高度進行症例は対象から除外されていることが多い。したがって、過去の臨床試験
20 の結果に基づいて推奨されている治療レジメンが、すべての腹膜播種患者にとってベスト
21 な治療法であるかどうかに関しては、薬物動態の観点も含めて検討する余地があると思わ
22 れる。また、近年、免疫チェックポイント阻害剤を用いた免疫療法も試みられているが、腹
23 膜播種病変に対する有効性についてはまだ十分な情報は得られていないのが現状である。

24 (2) 腹腔内化学療法(非温熱)

1 腹膜表面に存在する悪性病変に対してより効果的に抗がん剤を暴露させようという目的
2 で腹腔内に直接注入する方法は、さまざまながらん種で古くから試みられてきた(8)。しかし、
3 腹腔は血管やリンパ管に富み水溶性物質の透過性が高いため、局所に投与しても直ちに血
4 中に移行し、全身投与に比べても薬剤動態的な利点が少ないことが指摘され、広く普及する
5 には至っていなかった。しかし、近年、全身化学療法に腹腔内カテーテルを通してプラチナ
6 製剤やタキサンを繰り返し腹腔内に投与する方法を併用する複合化学療法の安全性と有効
7 性を検討する臨床試験が行われ、その有用性が再確認されつつある(9,10)。

8 (3) 腹腔内温熱化学療法 (HIPEC)

9 前述の cytoreductive surgery に続いて、特殊な還流装置を用いて 41~43°C に加温した抗
10 がん剤を腹腔内に注入し、持続還流と用手搅拌で腹腔内全体に均一な濃度の薬剤を暴露さ
11 せる方法で、かつては持続温熱腹膜還流 (CHPP:continuous hyperthermic peritoneal
12 perfusion) と称し、本邦で開発されたものだが、保険収載には至らなかった。近年では、主
13 に大腸癌、卵巣癌などの腹膜播種を対象として欧米の専門施設を中心に行われ、一定の治療
14 成績も報告されているが、侵襲性の高い治療であり、合併症も高い傾向にあるため、本邦で
15 はあまり普及していない。しかし、European Society for Medical Oncology (ESMO) や
16 National Comprehensive Cancer Network (NCCN) の治療ガイドラインでは、大腸癌、腹膜
17 假粘液腫、卵巣癌などの腹膜播種に対して、適切な症例の選択と十分な治療経験のある施設
18 においてという条件のもとに CRS+HIPEC が治療の選択肢の 1 つとして推奨されている
19 (11,12)。また、近年、加圧ポンプを用いてエアロゾル化した抗がん剤を腹腔内に局所投与
20 する方法 (Pressurized Intraperitoneal Aerosol Chemotherapy : PIPAC) がヨーロッパを中心
21 に試行されてきているが(13)、現時点ではまだ臨床的エビデンスが乏しく、今回はコラムと
22 して記載した。

23 6. 腹水濾過濃縮再静注法 (Cell free concentrated ascites reperfusion therapy: CART)

24 腹膜播種や肝硬変患者の腹水を一度抜いて取り出し、濾過器で細胞成分を除去した後、さら

1 に濃縮器で除水を行い、濃縮されたアルブミン・ γ グロブリンなどの有効成分を点滴で末梢
2 静脈から再び体内にもどす治療法である。本邦で開発され、塩分制限や利尿剤などによる治
3 療でも改善しない難治性腹水治療として 1981 年に保険認可されており、「消化器病学会肝
4 硬変診療ガイドライン」では肝硬変に伴う難治性腹水に対する治療の選択肢の一つに取り
5 上げられている(14)。腹膜播種に伴う大量腹水で全身状態の悪化した播種患者に対して普及
6 しつつある。

7

8 引用文献

- 9 1. Churg A CP, Roggli VL. Tumors of the Serosal Membranes, American Registry of
10 Pathology. Washington DC: AFIP; 2006.
- 11 2. P. Jacquet PHS. Clinical research methodologies in diagnosis and staging of patients with
12 peritoneal carcinomatosis. Boston (MA): Kluwer Academic Publishers; 1996.
- 13 3. Sugarbaker PH. Peritonectomy procedures. Ann Surg 1995;221:29-42.
- 14 4. Sugarbaker PH. Successful management of microscopic residual disease in large bowel
15 cancer. Cancer Chemother Pharmacol 1999;43 Suppl:S15-25.
- 16 5. Aletti GD, Dowdy SC, Gostout BS, Jones MB, Stanhope CR, Wilson TO, Podratz KC,
17 Cliby WA. Aggressive surgical effort and improved survival in advanced-stage ovarian
18 cancer. Obstet Gynecol 2006;107:77-85.
- 19 6. Ishigami H, Yamaguchi H, Yamashita H, Asakage M, Kitayama J. Surgery after
20 intraperitoneal and systemic chemotherapy for gastric cancer with peritoneal metastasis
21 or positive peritoneal cytology findings. Gastric Cancer 2017;20:128-134.
- 22 7. Jacquet P, Sugarbaker PH. Peritoneal-plasma barrier. Cancer Treat Res 1996;82:53-63.
- 23 8. Markman M. Intraperitoneal "Belly Bath"Chemotherapy JJ L, editor. Chicago: Precept
24 Press; 1990. 552-574 p.
- 25 9. Coleman RL. Intraperitoneal chemotherapy for frontline ovarian cancer therapy:
26 vindicated or vilified? Curr Oncol Rep 2006;8:439-440.
- 27 10. Kitayama J, Ishigami H, Yamaguchi H, Sakuma Y, Horie H, Hosoya Y, Lefor AK, Sata N.
28 Treatment of patients with peritoneal metastases from gastric cancer. Ann Gastroenterol
29 Surg 2018;2:116-123.
- 30 11. Van Cutsem E, Cervantes A, Adam R, Sobrero A, Van Krieken JH, Aderka D, Aranda
31 Aguilar E, Bardelli A, Benson A, Bodoky G and others. ESMO consensus guidelines for
32 the management of patients with metastatic colorectal cancer. Ann Oncol 2016;27:1386-

- 1 422.
- 2 12. NCCN Clinical Practice Guideline in Oncology. 2020
- 3 [http://www.nccn.org/professionals.](http://www.nccn.org/professionals)
- 4 13. Grass F, Vuagniaux A, Teixeira-Farinha H, Lehmann K, Demartines N, Hubner M.
5 Systematic review of pressurized intraperitoneal aerosol chemotherapy for the treatment
6 of advanced peritoneal carcinomatosis. Br J Surg 2017;104:669-678.
- 7 14. 日本消化器病学会・日本肝臓学会. 肝硬変診療ガイドライン 2020: 南江堂; 2020.
- 8

〔腹膜播種診療ガイドライン〕(初版)→(版)

1

2

3

4

5

6

胃癌

「腹膜播種診療ガイド」(初版)／(版)

1 はじめに

2 胃癌はかつて我が国で最も罹患率の高い悪性腫瘍であったが、近年、ピロリ菌感染率の急
3 激な低下などによりその頻度は低下している。2017年の統計では、胃癌は男性の2位、女性の4位、そして全体では、大腸癌に次いで2位の罹患率となっている¹⁾。胃癌において
5 腹膜播種は最も頻度が高い非治癒因子であるとともに、かつては最も多い術後再発形式で
6 もあった²⁾。一方、胃癌の播種性転移は、画像診断による測定可能病変を有することが少
7 なく、これまで臨床試験の対象となることが少ない病態であった。そのため、胃癌腹膜播種
8 に特化した治療に関しても十分なエビデンスが存在しないのが現状である。このような状
9 況において、現時点での診療指針をまとめることは、非常に困難ではあるが、~~臨床上重要~~
10 である。

11 進行再発胃癌の診療において、腹膜播種の診断・治療法の確立は非常に重要である。腹膜
12 播種の肉眼分類として、神前らは結節型、小結節型、瀰漫浸潤型、浸潤硬化型、その他に分
13 類し³⁾、胃癌においては、小結節型、びまん浸潤型の割合が多く、CTなどの画像検査では
14 診断が困難であるとした。腹膜播種を伴う胃癌症例は、評価可能病変に乏しいことよりこれ
15 まで臨床試験の対象となりにくく、確固たるエビデンスが乏しい領域である。このような状
16 況下で、日々の胃癌診療が行われている現状を鑑み、~~胃癌腹膜播種に対する現時点のエビデ~~
17 ~~ンスやコンセンサスを科学的手法により作成し、胃癌腹膜播種に対する診療レベルの向上~~
18 ~~と、均一化を目指すことを目的とした。具体的には、①胃癌腹膜播種の分類②診断③治療④~~
19 P0CY1に対する治療⑤緩和治療⑥フォローアップに分けて、現時点の推奨度を決定した。
20 本ガイドラインが胃癌腹膜播種の診療において有用な指針となり、患者の利益に供するこ
21 とを期待する。

22

23 ~~胃癌腹膜播種の分類~~

24 わが国では、胃癌取扱い規約で定められたP分類が用いられている。P0: 腹膜転移を認
25 めない、P1: 腹膜播種を認める。とし、最新の第15版では、P1をさらに、播種の部位によ
26 りP1a, P1b, P1cに細分類しており、この分類は患者の予後と相関するという報告がある
27 ⁴⁾。一方、欧米では、Sugarbakerらが提唱したPeritoneal cancer index(PCI)が用いられる
28 ことが多く⁵⁾、腹膜播種に特化した治療であるCytoreductive surgeryや腹腔内温熱療法
29 (HIPEC)の治療成績と相関することが報告されており、これらの治療を行う上では臨床的
30 意義が認められている。

31

32 **胃癌腹膜播種の診断**

33 胃癌における腹膜播種は、大腸癌や卵巣癌のそれと違い大きな結節を形成することが少
34 なく画像診断の有用性は低いとされている。また、印鑑細胞癌や一部の未分化型腺癌などは、
35 フルオロデオキシグルコース(FDG)の取り込みが低く、腹膜播種を診断する目的でFDG-
36 PET/CTを追加する意義も少ない⁶⁾。胃癌においては、大規模臨床試験(REGATTA試験)

1 により非治癒因子存在下の胃切除の予後改善効果が否定されたことより 7)、不必要的開腹
2 手術を避ける目的で、治療開始前に審査腹腔鏡検査を行うことが普及している。胃癌治療ガ
3 イドライン第 6 版の CQ において、「腹膜播種の可能性が比較的高い進行胃癌症例に対して、
4 治療方針決定のために審査腹腔鏡を施行することを弱く推奨する」となっている。

6 胃癌腹膜播種の治療

7 腹膜播種などの非治癒因子を伴う胃癌に対する標準治療は、胃癌診療ガイドライン、
8 NCCN ガイドライン、および ESMO ガイドラインにおいて、全身化学療法とされている 8),
9 9), 10)。全身化学療法においては、非治癒因子をもつ進行胃癌を対象に行われた大規模臨床
10 試験にて有用性が証明されたレジメンが採用されている。これらの臨床試験は一部腹膜播
11 種を伴う胃癌も含まれており、標準治療となっている。一方、腹膜播種のみを対象とした臨
12 床試験もいくつか行われており、セカンドラインとしての weekly paclitaxel、大量腹水症例
13 に対する FLTAX 療法などが検証されている。11), 12) 一方、近年、腹膜播種のみを有す
14 る胃癌を対象としたタキサン系抗がん剤の腹腔内投与と全身化学療法併用の有用性を示す
15 報告がなされ 13)、これを受けて、パクリタキセルを腹腔内および経静脈投与および S-1 を
16 内服させるレジメンが考案され、標準的な全身化学療法である S-1+CDDP 療法と比較する
17 第 III 相試験(Phoenix-GC 試験)が行われた 14)。結果は、主要評価項目である 2 年時点での全生存期間における統計学的優越性は証明できなかったが、安全性に優れていることや、
18 中等量以上の腹水を有する症例では高い有効性が認められたことより、期待の持てる治療
19 である。一方、欧米や中国の専門施設で主に施行されている温熱化学療法 (HIPEC) と
20 Cytoreductive surgery (Peritonectomy) は、併用することで腹膜播種に対し予後延長効果が
21 ある、との報告がある一方で、標準治療との比較試験がないこと、また、侵襲度が大きく安
22 全性に問題があり、専門施設で行う必要があることより、推奨できる治療とはなっていない
23 15), 16)。また、近年、胃癌に対するがん薬物療法の進歩により腹膜播種を伴う胃癌におい
24 て奏功が得られた場合に原発巣と所属リンパ節のみを切除する Conversion Surgery の報告
25 が散見されているが、手術の意義の検証が今後の課題である 17), 18)。

27 28 頸微鏡的腹膜播種(P0CY1)

29 腹腔洗浄液細胞診(CY)にて癌細胞を認める場合を CY1 (認めない場合は CY0) としている。
30 CY1 は、胃癌においては M 因子の一つであり、これだけで Stage IV となる 8)。ただし、頸微
31 鏡的腹膜播種(P0CY1)陽性患者の予後は、P1 と比較すると良好であり、この頸微
32 鏡的腹膜播種の取り扱いについても検討を行った。現時点では、手術+化学療法 (あるいは
33 化学療法+手術) で治療されているのが一般的である 18), 19)。しかし、審査腹腔鏡検査に
34 より治療前に P0CY1 が診断された場合では幾つかの治療選択肢があり、手術+術後化学療
35 法以外にも、全身化学療法を継続する場合や全身化学療法後に、審査腹腔鏡等で切除を考慮
36 する場合もあり、いずれの治療法も強い推奨にはなっていない。

1

2 胃癌腹膜播種と緩和治療

3 胃癌腹膜播種は進行すると、腸閉塞、水腎症、胆管狭窄などの随伴症状をきたし、患者の
4 QOLを低下させ、治療の継続の妨げになる。これらの症状に対し、症状緩和目的にバイパス
5 ・人工肛門などの手術や尿管ステント、胆道ステントなどの処置を行うことがある。これ
6 らは、限られた予後の患者における侵襲的治療であるので、患者の全身状態を考慮して適応
7 を決定するべきである(20), (21), (22)。

8

9 胃癌腹膜播種再発ハイリスク症例のフォローアップ

10 胃癌術後の腹膜播種再発高リスク例と考えられる例は、まず漿膜浸潤陽性例で、組織型が
11 未分化型腺癌であること、さらに大型3型や4型胃癌においては高頻度に腹膜播種再発を
12 きたすことが知られている。胃癌治療ガイドライン第6版では、進行胃癌の術後のフォロ
13 ーアップ法として3か月ごとの診察、腫瘍マーカー6か月おきの画像診断を推奨している
14 が、このフォローアップ法と違う方法を推奨するエビデンスは存在しない。腹膜播種の初期
15 像を画像で診断することは困難であることより、腹部所見・腫瘍マーカーなども加味して播
16 種診断(播種増悪診断)を行い、速やかに次の治療に移行できるようにすることが重要であ
17 る(23)。

18

19 1) 国立がんセンターがん情報サービス
20 https://ganjoho.jp/reg_stat/statistics/stat/summary.html

21 2) Nashimoto A, Akazawa K, Isobe Y, Miyashiro I, Katai H, Kodera Y, Tsujitani S, Seto Y,
22 Furukawa H, Oda I, Ono H, Tanabe S, Kaminishi M. Gastric cancer treated in 2002 in
23 Japan: 2009 annual report of the JGCA nationwide registry. Gastric Cancer. Jan;16(1):1-
24 27, 2013.

25 3) 神前五郎, 岩永剛, 田中元, 他. 胃癌根治術後の腹膜再発について. 癌の臨床 22: 834-
26 840, 1976

27 4) 胃癌研究会. 胃癌取扱い規約(改定第15版). 東京, 金原出版, 2017

28 5) Jacquet P, Sugarbaker PH. Clinical research methodologies in diagnosis and staging of
29 patients with peritoneal carcinomatosis. Cancer Treat Res. 1996; 82: 359-74.

30 6) Shimada H, Okazumi S, Koyama M, et al: Japanese Gastric Cancer Association Task Force
31 for Research Promotion: clinical utility of ¹⁸F-fluoro-2-deoxyglucose positron emission
32 tomography in gastric cancer. A systematic review of the literature. Gastric Cancer 2011;
33 14: 13-21

34 7) Fujitani K, Yang HK, Mizusawa J, Kim YW, Terashima M, Han SU, Iwasaki Y, Hyung WJ,
35 Takagane A, Park DJ, Yoshikawa T, Hahn S, Nakamura K, Park CH, Kurokawa Y, Bang
36 YJ, Park BJ, Sasako M, Tsujinaka T; REGATTA study investigators. Gastrectomy plus

- 1 chemotherapy versus chemotherapy alone for advanced gastric cancer with a single non-
2 curable factor (REGATTA): a phase 3, randomised controlled trial. Lancet Oncol 2016
3 Mar;17(3):309-318.
- 4 8) 胃癌治療ガイドライン医師用 2018年1月改訂（第5版）金原出版 2018
- 5 9) NCCN Clinical Practice Guideline in Oncology. Version 2. 2018
6 <http://www.nccn.org/professionals>
- 7 10) E. C. Smyth¹, M. Verheij², W. Allum³, D. Cunningham⁴, A. Cervantes⁵ & D. Arnold⁶
8 on behalf of the ESMO Guidelines Committee* Gastric cancer: ESMO Clinical Practice
9 Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Annals of Oncology 27 (Supplement
10 5): v38-v49, 2016
- 11 11) Nishina T, Boku N, Gotoh M, Shimada Y, Hamamoto Y, Yasui H, Yamaguchi K, Kawai
12 H, Nakayama N, Amagai K, Mizusawa J, Nakamura K, Shirao K, Ohtsu A;
13 Gastrointestinal Oncology Study Group of the Japan Clinical Oncology Group.
14 Randomized phase II study of second-line chemotherapy with the best available 5-
15 fluorouracil regimen versus weekly administration of paclitaxel in far advanced gastric
16 cancer with severe peritoneal metastases refractory to 5-fluorouracil-containing regimens
17 (JCOG0407). Gastric Cancer. 2016 Jul;19(3):902-10. doi: 10.1007/s10120-015-0542-8.
18 Epub 2015 Sep 19. PMID:26386560
- 19 12) Nakajima TE, Yamaguchi K, Boku N, et al. Randomized phase II/III study of 5-
20 fluorouracil/l-leucovorin versus 5-fluorouracil/l-leucovorin plus paclitaxel administered
21 to patients with severe peritoneal metastases of gastric cancer
22 (JCOG1108/WJOG7312G). Gastric Cancer. 2020 Feb 8. doi: 10.1007/s10120-020-
23 01043-x. [Epub ahead of print] PMID:32036492
- 24 13) Kitayama J, Ishigami H, Yamaguchi H, Sakuma Y, Horie H, Hosoya Y, Lefor AK, Sata N.
25 Treatment of patients with peritoneal metastases from gastric cancer. Ann Gastroenterol
26 Surg 2018;2:116-123.
- 27 14) Ishigami H, Yamaguchi H, Yamashita H, Asakage M, Kitayama J. Surgery after
28 intraperitoneal and systemic chemotherapy for gastric cancer with peritoneal metastasis
29 or positive peritoneal cytology findings. Gastric Cancer 2017;20:128-134.
- 30 15) onnot PE, Piessen G, Kepenekian V, et al; FREGAT and BIG-RENAPE Networks:
31 Cytoreductive Surgery With or Without Hyperthermic Intraperitoneal Chemotherapy for
32 Gastric Cancer With Peritoneal Metastases (CYTO-CHIP study): A Propensity Score
33 Analysis. J Clin Oncol. 2019 Aug 10;37(23):2028-2040.
- 34 16) Rau B, Brandl A, Piso P, et al; Peritoneum Surface Oncology Group and members of the
35 StuDoQ|Peritoneum Registry of the German Society for General and Visceral Surgery
36 (DGAV). Peritoneal metastasis in gastric cancer: results from the German database.

- 1 Gastric Cancer. 2020 Jan;23(1):11-22.
- 2 17) Salvage gastrectomy after intravenous and intraperitoneal paclitaxel (PTX)
3 administration with oral S-1 for peritoneal dissemination of advanced gastric cancer with
4 malignant ascites. Kitayama J, Ishigami H, Yamaguchi H, Yamashita H, Emoto S, Kaisaki
5 S, Watanabe T. Ann Surg Oncol. 2014 Feb;21(2):539-46.
- 6 18) Yamaguchi T, et al. Impact of preoperative chemotherapy as initial treatment for
7 advanced gastric cancer with peritoneal metastasis limited to positive peritoneal lavage
8 cytology (CY1) or localized peritoneal metastasis (P1a): a multi-institutional
9 retrospective study. Gastric Cancer. 2020. PMID: 33179192
- 10 19) Kodera Y, Ito S, Mochizuki Y, et al. Long-term follow up of patients who were positive for
11 peritoneal lavage cytology: final report from the CCOG0301 study. Gastric Cancer 2012;
12 15: 335-337
- 13 20) Fujitani K, Yamada M, Hirao M, et al. Optimal indications of surgical palliation for
14 incurable advanced gastric cancer presenting with malignant gastrointestinal obstruction.
15 Gastric Cancer (2011) 14:353–359
- 16 21) Migita K, Watanabe A, Samma S, et al. Clinical Outcome and Management of Ureteral
17 Obstruction Secondary to Gastric Cancer. World J Surg. 2011;35: 1035-41.
- 18 22) Nakai Y, Ishigami H, Isayama H, et al. Role of intervention for biliary and
19 gastric/intestinal obstruction in gastric cancer with peritoneal metastasis. Journal of
20 Gastroenterology and Hepatology 27 (2012) 1796–1800.
- 21 23) Hasegawa H, Fujitani K, Nakazuru S, et al: Optimal treatment change criteria for
22 advanced gastric cancer with non-measurable peritoneal metastasis: symptom/tumor
23 marker-based versus CT-based. Anticancer Res 2014; 34: 5169-5174
- 24

1 CQ1: 胃癌腹膜播種患者において P 分類を予後予測因子として臨床応用することを推奨する
2 か。

3

4 **ステートメント**

5 胃癌腹膜播種患者において P 分類を予後予測因子として臨床応用することを弱く推奨す
6 る。

7 【推奨の強さ：弱い，エビデンスの強さ：C，合意率 93.3% (14/15)】

8

9 **解説**

10 益：予後を予測することで適切な治療が選択可能となる。

11 害：予測が外れることにより不利益が生じる可能性がある。

12

13 胃癌の腹膜播種は初回手術時の非治癒因子であるとともに、頻度の高い再発形式であ
14 る。TNM 分類では腹膜播種は他臓器転移と同様に一括して M₁ に分類されるが、腹膜播種
15 の程度に応じて予後や治療方針が異なることから様々な分類が提唱されている。

16 本邦の胃癌取扱い規約では、第 12 版 1) までは P₀, P₁, P₂, P₃ に 4 分類された。
17 癌研究会附属病院外科の 1946 年から 1990 年までの胃癌 10,000 例の解析によれば 2), 本
18 分類に基づいた 5 年生存率は、P₀ : 53.9%, P₁ : 4.8%, P₂ : 1.0%, P₃ : 0.3% と、播種の
19 程度に応じて予後不良となる。しかしその後、P₁, P₂, P₃ の予後に統計学的に有意な
20 差がなかったこと 3), TNM 分類との整合性から第 13 版 4) で PX, P₀, P₁ の 3 分類に
21 改訂された。

22 効果的な治療が乏しかった 1990 年代に比べ 2000 年以降では様々な新薬が臨床開発さ
23 れ、胃癌の治療成績が向上するとともに、旧分類と予後が相關する報告が見られるようにな
24 った。そこで、第 15 版 5) では P₁ を P_{1a}, P_{1b}, P_{1c}, P_{1x} に細分類された。Wang ら
25 6) は、本邦の P_{1abc} 分類、P₁₂₃ 分類、Gilly 分類 7) を用いて、腹膜播種を有する胃癌
26 309 例を後方視的に調査した。その結果、P_{1abc} 分類では P₁₂₃ 分類や Gilly 分類と比較してより強い予後との相関を認め、P_{1abc} 分類の有用性を報告している。

27 以上より、時代の変遷を経て P 分類は予後予測因子として確立しつつあると考える。しかし、本邦において P_{1abc} 分類と予後を調べた大規模な研究はまだない。従って、P 分類
28 を予後予測因子として臨床応用することを弱く推奨すると結論した。

29

30 **明日への提言**

31 P 分類に基づいた予後の大規模な前向き研究が必要である。さらに、全身的ながん薬物
32 療法、腹腔内化学療法、HIPEC、腹膜切除術等の治療成績を検証し、P 分類別の最適な治
33 療の構築が望まれる。

34

- 1 検索資料・参考にした二次資料
- 2 keyword: gastric cancer, peritoneal metastasis, classification, filter: English, Japanese で 97
3 件。以上のうち本 CQ に関連ありと判断されたものは 5 件。文献は 1-5 背景因子として担
4 当者判断で追加した。
- 5
- 6 引用文献
- 7 1. 胃癌研究会 胃癌取扱い規約（改定第 12 版）。東京，金原出版，1993
- 8 2. 中島聰総，胃癌 10,000 例の表解析，癌と化学療法 21: 1837, 1994
- 9 3. Aiko T, Sasako M. The new Japanese Classification of Gastric Carcinoma: Points
10 to be revised. Gastric Cancer 1998; 1: 25-30
- 11 4. 胃癌研究会 胃癌取扱い規約（改定第 13 版）。東京，金原出版，1999
- 12 5. 胃癌研究会 胃癌取扱い規約（改定第 15 版）。東京，金原出版，2017
- 13 6. Wang JB, Liu ZY, Xie JW, et al. Implications for restaging in gastric cancer with
14 peritoneal metastasis based on the 15th Japanese Classification of Gastric Carcinoma: An
15 analysis from a comprehensive center. Eur J Surg Oncol. 2020 Jul;46(7):1269-1276.
- 16 7. Gilly FN, Carry PY, Banssillon V, et al. Regional chemotherapy (with mitomycin
17 C) and intra-operative hyperthermia for digestive cancers with peritoneal carcinomatosis.
18 Hepatogastroenterology. 1994 Apr;41(2):124-9.
- 19
- 20

1 CQ2: 胃癌腹膜播種患者において Peritoneal Cancer Index (PCI)を予後予測因子として臨床
2 応用することを推奨するか？
3

4 **ステートメント**

5 胃癌腹膜播種患者において Peritoneal cancer index (PCI) を予後予測因子として臨床応用
6 することを弱く推奨する。

7 【推奨の強さ：弱い，エビデンスの強さ：B，合意率 93.3% (14/15)】

8
9 **解説：**

10 益：予後を予測することで適切な治療が選択可能となる。

11 害：予測が外れることにより不利益が生じる可能性がある。

12
13 Peritoneal cancer index (PCI) は腹膜播種の分布に加え定量的な要素を含んだ分類であ
14 り、Sugarbaker¹⁾ らによって提唱された。本分類は腹腔内を 13箇所に分け各部位の播種
15 の最大直径を (Lesion size score: LS) を 4段階にスコア化し、それらを合計した係数を用
16 いる。最小スコアは 0、最大スコアは 39となる。この分類は第 5回 International
17 Workshop on Peritoneal Surface Malignancy, Milan で術中における最良の腹膜播種の分類
18 として国際的に承認された²⁾。

19 欧米では腹膜偽粘液腫、卵巣癌、大腸癌の腹膜播種病変に対して、Cytoreductive
20 surgery (CRS) や Hyperthermic intraperitoneal chemotherapy (HIPEC) は生存期間延長
21 に寄与する治療として認識されている^{3,4,5)}。腹膜播種を有する大腸癌では CRS 後の PCI
22 が長期生存に関与すること⁶⁾、進行漿液性卵巣癌の前向き研究では、PCI が complete
23 surgical cytoreduction の予測因子となること⁷⁾ が報告されている。しかし、このような
24 治療介入を伴わない PCI が予後予測因子となるかは定かではない。

25 一方、腹膜播種を有する胃癌に対する CRS や HIPEC の有効性に関してはまだ結論はで
26 ていない。CRS と腹腔内化学療法を行った 159 例を対象とした Glehen ら⁸⁾ の後方視的
27 解析では PCI 12未満の症例で有意に生存期間の延長を認めた。Rau ら⁹⁾ はドイツのデー
28 タベースを用いて播種を有する胃癌患者に CRS+HIPEC、を施行した 235 人を検討し、
29 PCI が 0-6 (74 人), 7-15 (70 人), 16-39 (24 人) の生存期間中央値はそれぞれ、18 ヶ
30 月、12 ヶ月、5 ヶ月と有意差 ($p=0.002$) をもって低スコア群で良好であり、PCI を用い
31 た患者選択が重要と結論した。現在、PCI 6 以下を対象として CRS+HIPEC と通常の化学
32 療法との比較試験である PERISCOPE II が進行中である¹⁰⁾。また、Kim ら¹¹⁾ は腹膜
33 播種を有する胃癌に対して腹腔内化学療法を併用した全身化学療法において PCI と予後が
34 相関することを報告した。(PCI : grade I 25.6 ヶ月, grade II/III 16.3 ヶ月 ; $p=0.023$)

35 以上より、腹腔内化学療法や conversion surgery を検討する場合には PCI を予後予測因
36 子として臨床応用することを弱く推奨することになるが、現時点の標準治療である全身化

(五)

1 学療法における PCI の臨床的意義は不明であり、我が国においては一般的に使用されてい
2 ないのが現状である。

3

4 明日への提言

5 本邦において PCI 分類に基づいた腹膜播種の評価は一般的に用いられていない。本邦に
6 おける P 分類に加え、国際的な評価法である PCI 分類を用いた治療効果予測や予後予測の
7 大規模な前向きの研究が望まれる。

8

9 検索資料・参考にした二次資料

10 PubMed : keyword: gastric cancer, peritoneal metastasis, peritoneal cancer index, filter:
11 English 結果 : 70 件、keyword: peritoneal metastasis, peritoneal cancer index, efficacy,
12 filter: English 結果 : 31 件、keyword: peritoneal metastasis, peritoneal cancer index,
13 limitation, filter: English 結果 : 36 件。以上のうち本 CQ に関連ありと判断されたものは
14 16 件。

15

16 引用文献

- 17 1. Jacquet P, Sugarbaker PH. Clinical research methodologies in diagnosis and
staging of patients with peritoneal carcinomatosis. Cancer Treat Res. 1996; 82: 359-74.
- 18 2. Portilla AG, Kusama S, Marcello D, et al. The intraoperative staging systems in the
management of peritoneal surface malignancy. J Surg Oncol. 2008; 98: 228-231.
- 19 3. Benhaim L, Faron M, Goere D, et al. Survival after complete cytoreductive surgery
and HIPEC for extensive pseudomyxoma peritonei. Surg Oncol. 2019 Jun; 29: 78-83.
- 20 4. van Driel WJ, Koole SN, Sonke GS, et al. Hyperthermic Intraperitoneal
Chemotherapy in Ovarian Cancer N Engl J Med. 2018 Jan 18;378(3):230-240.
- 21 5. Verwaal VJ, Bruin S, van Tinteren H, et al. 8-year follow-up of randomized trial:
cytoreduction and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy versus systemic
chemotherapy in patients with peritoneal carcinomatosis of colorectal cancer. Ann Surg
Oncol. 2008 Sep;15(9): 2426-32.
- 22 6. Portilla AG, Sugarbaker PH, Chang D. Second-look surgery after cytoreduction
and intraperitoneal chemotherapy for peritoneal carcinomatosis from colorectal cancer:
analysis of prognostic features. World J Surg. 1999 Jan;23(1):23-9.
- 23 7. Elzarkaa AA, Shaalan W, Soliman AA, et al. Peritoneal cancer index as a predictor
of survival in advanced stage serous epithelial ovarian cancer: a prospective study. J Gynecol
Oncol. 2018 Jul;29(4):e47.
- 24 8. Glehen O, Gilly FN, Elias D, et al. Peritoneal carcinomatosis from gastric cancer: a
multi-institutional study of 159 patients treated by cytoreductive surgery combined with

- 1 perioperative intraperitoneal chemotherapy. Ann Surg Oncol. 2010 Sep; 17(9): 2370-
2 2377.
- 3 9. Rau B, Brandl A, Königsrainer A, et al. Peritoneal metastasis in gastric cancer:
4 results from the German database. Gastric Cancer. 2020 Jan; 23(1): 11-22.
- 5 10. Koemans WJ, van der Kaaij T, van Sandick JW, et al. Cytoreductive surgery and
6 hyperthermic intraperitoneal chemotherapy versus palliative systemic chemotherapy in
7 stomach cancer patients with peritoneal dissemination, the study protocol of a multicentre
8 randomised controlled trial (PERISCOPE II). BMC Cancer. 2019; 19: 420.
- 9 11. Kim DW, Jee YS, Kim JH et al. PIPS-GC (Perioperative Intra-Peritoneal &
10 Systemic Chemotherapy for Gastric Cancer) study group. Multicenter Retrospective
11 Analysis of Intraperitoneal Paclitaxel and Systemic Chemotherapy for Advanced Gastric
12 Cancer with Peritoneal Metastasis. J Gastric Cancer. 2020 Mar;20(1):50-59.
- 13
- 14

〔腹膜播種治療ガイド〕

1 CQ3: 胃癌腹膜播種の診断のために FDG-PET/CT を行うことを推奨するか？

2

3 **ステートメント**

4 胃癌腹膜播種診断における FDG-PET/CT 検査の精度は一般的に行われる CT 検査と比
5 較して高くないため、腹膜播種を診断する目的では FDG-PET/CT 検査を行わないことを
6 弱く推奨する。ただし、腹膜外の病変の検出には一定の有用性があるため、症例に応じて
7 適応を決めるべきである。

8 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：C、合意率 100% (15/15)】

9

10 **解説：**

11 益：腹膜播種以外の遠隔転移病変の診断

12 害：コスト、被爆

13 **解説：**

14 胃癌腹膜播種診断は、術前ステージングにおいては手術適応の判断、術後再発診断にお
15 いては速やかな化学療法導入に重要である。胃癌腹膜播種診断における画像検査は、CT
16 や FDG-PET/CT（以下 PET/CT）、MRI、US の報告があるが、MRI は少数例の報告しか
17 存在せず、US は簡便で低侵襲ではあるものの再現性に乏しい検査のため、一般的には造
18 影 CT や PET/CT が行われている。

19 診断精度に関して、術前ステージングにおける腹膜播種診断の造影 CT および PET/CT
20 の感度はそれぞれ 33%・28%、特異度はそれぞれ 99%・97% と報告されている 1)2)。ま
21 た、術後再発診断における腹膜播種診断の造影 CT、PET/CT の感度はそれぞれ 63.6%・
22 18.2%、特異度はそれぞれ 97.7%・100.0% で 3)、術前ステージング・術後再発診断とも
23 に、特異度は高いものの感度が低いことが報告されている。術前ステージングでの腹膜播
24 種診断において、造影 CT 検査に加えて PET/CT を施行することの意義を検討した研究で
25 も、その有用性は示されなかった 4)。一方で、血行性やリンパ行性転移・再発診断におけ
26 る PET/CT 検査に関しては、ある一定の有用性が示されている 1)2)。

27 以上から、胃癌腹膜播種診断における PET/CT 検査の精度は、一般的に行われる造影 CT
28 検査と比較して高くはなく、腹膜播種診断の目的で、PET/CT 検査を追加しないことを弱
29 く推奨する。ただし、腹膜外の病変の検出には一定の有用性があるため、症例に応じて適
30 応を決めるべきである。

31

32 **明日への提言**

33 胃癌腹膜播種診断における PET/CT 検査の精度は高くなく、腹膜播種が疑われる症例に
34 対しては審査腹腔鏡が適応されることが多い。ただし、審査腹腔鏡は、全身麻酔下で行わ
35 れる侵襲的検査であり、より低侵襲で精度の高い診断方法の開発が望まれる。

36

1 検索資料・参考にした二次資料

2 PubMed (2000-2020) KEY WORD: gastric cancer, peritoneal metastasis, diagnosis,
3 ct/us/mri CT : 174 件、US : 48 件、MRI : 24 件 Filters activated: English CT : 103
4 件、US : 39 件、MRI : 18 件 そのうち、本 CQ に関連ありと判断した文献を CT : 3
5 件、US : 0 件、MRI : 0 件、検索でヒットしなかった PET-CT の Systematic Review1 件
6 を追加

7

8 引用文献

- 9 1) Shimada H, Okazumi S, Koyama M, et al: Japanese Gastric Cancer Association
10 Task Force for Research Promotion: clinical utility of ^{18}F -fluoro-2-deoxyglucose positron
11 emission tomography in gastric cancer. A systematic review of the literature. Gastric Cancer
12 2011; 14: 13-21
- 13 2) Wang Z, Chen JQ: Imaging in assessing hepatic and peritoneal metastases of
14 gastric cancer: a systematic review. BMC Gastroenterol 2011; 11: 19
- 15 3) Kim DW, Park SA, Kim CG: Detecting the recurrence of gastric cancer after
16 curative resection: comparison of FDG PET/CT and contrast-enhanced abdominal CT. J
17 Korean Med Sci 2011; 26: 875-880
- 18 4) Kawanaka Y, Kitajima K, Fukushima K, et al: Added value of pretreatment (^{18}F)-
19 FDG PET/CT for staging of advanced gastric cancer: Comparison with contrast-enhanced
20 MDCT. Eur J Radiol 2016; 85: 989-995

21

22

23

1 CQ 4 : 測定可能病変のない胃癌腹膜播種症例に対し、画像所見以外の理学所見や腫瘍マー
2 カー等も参考に治療変更を行うことを推奨するか？
3

4 **ステートメント**

5 測定可能病変のない胃癌腹膜播種症例に対し、画像所見のみならず理学所見や腫瘍マー
6 カー等も参考にして治療変更を行うことを弱く推奨する。

7 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：C、合意率 93.3% (14/15)】

8
9 **解説：**

10 益：有用な治療を使い切ることによる OS の延長

11 害：有効な治療の中止

12 固形がんの臨床試験における腫瘍縮小効果判定の基準として、RECIST (response
13 evaluation criteria in solid tumor) が汎用されている 1)。日常診療でも、一般的に RECIST
14 を用いて効果判定が行われているが、RECIST で判定を行う病変は、リンパ節転移巣や肝
15 転移巣などの測定可能病変と、腹水などの測定不能病変に分けられ、胃癌腹膜播種症例は
16 測定可能病変を有することが少なく、どのような指標を用いて治療変更を行うべきか、判
17 断に苦慮することがある。このような症例に対して、単施設の比較的少数の後方視的研究
18 ではあるが、画像診断に基づいて治療変更を行う群と腫瘍マーカー/症状に基づいて治療変
19 更を行う群の 2 群に分けて OS を比較したところ、後者が有意に予後良好であったと報告
20 もある 2)。RECIST の原著論文には、「日常診療での個々の患者における治療継続の是非
21 についての意思決定に用いられることを意図していない」と明記されており、JCOG のプ
22 ロトコールマニュアル version 3.4 にも、『個々の患者における治療継続の是非の判断は、
23 総合効果の CR/PR/SD/PD に基づいて行うのではなく、画像所見に加えて、症状や身体
24 所見、各種検査値等を総合的に加味して行う「臨床的診断」に基づくべきである』と記載
25 されている 3)。以上から、測定可能病変のない胃癌腹膜播種症例に対しては、理学所見や
26 腫瘍マーカー等の画像所見以外の臨床所見を総合的に判断して治療変更を行うことを推奨
27 する。
28

29 **明日への提言**

30 切除不能・再発胃癌患者においては、有効な薬剤を適切なタイミングで切り替えて使用
31 することが予後の延長につながる。測定可能病変の少ない胃癌腹膜播種症例の治療効果を
32 判定する新たな診断法の開発が望まれる。

33

34 **検索資料・参考にした二次資料**

35 データベース：PubMed (2000-2020) KEY WORD: gastric cancer, peritoneal metastasis,
36 symp* 87 件 Filters activated: English 52 件 そのうち、本 CQ に関連ありと判断した文献

1 を 1 件採用追記 : symptom を KEY WORD として検索すると、PubMed の自動マッピング
2 機能で diagnosis まで入るようになり、983 件の検索結果となった。意図しない文献も検
3 出されるため、symp*とした。

4

5 **引用文献**

- 6 1) Eisenhauer EA, Therasse P, Bogaerts J, et al: New response evaluation criteria in
7 solid tumours: revised RECIST guideline (version 1.1). Eur J Cancer 2009; 45: 228-247
8 2) Hasegawa H, Fujitani K, Nakazuru S, et al: Optimal treatment change criteria for
9 advanced gastric cancer with non-measurable peritoneal metastasis: symptom/tumor
10 marker-based versus CT-based. Anticancer Res 2014; 34: 5169-5174
11 3) JCOG プロトコールマニュアル ver3.4 (臨床研究法対応) .
12

13

14

「腹膜播種診療ガイドライン」(初版)

1 CQ 5 胃癌腹膜播種診断において腫瘍マーカー検査を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 胃癌腹膜播種診断において CA125, CA72-4 などの複数の腫瘍マーカー検査を行うことを
5 弱く推奨する。

6 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：C、合意率 100% (15/15)】

7

8 解説

9 益：腹膜播種陽性率

10 害：コスト、偽陰性症例、偽陽性症例での追加検査の侵襲とコスト

11 保険適応の範囲内で、胃癌症例に対して標準的に検査する腫瘍マーカーとして CEA,
12 CA19-9, CA125, CA72-4, STN の 5 種類について 2012 年までの PUBMED 文献のシステ
13 マチックレビューがあるので[1]、その後 2020 年までの文献を追加抽出した。CEA ならび
14 に CA19-9 については 1980 年代から多くの文献があり、再発のモニタリング方法として
15 も有用性が報告されている[2, 3]。腹膜播種を疑う胃癌症例においては、5 種類の腫瘍マー
16 カーのうち CA19-9, CA125, CA72-4, STN の 4 種の腫瘍マーカーでは高値の症例では腹膜
17 播種の可能性が高く、フォローアップ中の症例では腹膜播種を含めた再発の可能性が高い
18 と判断できる。特に、CA125, CA72-4 が有用であるとする報告が多い。

19 胃癌腹膜播種症例 102 例において 4 種類の腫瘍マーカーを同時に測定した結果では、それ
20 ぞれの陽性率は CEA=19%, CA19-9=36%, CA125=46%, CA72-4=45% であった[4]。特に
21 CA125 は腹膜播種症例の独立した予後因子であり、化学療法中に CA125 が低下した症例
22 では予後良好であったと報告されている。同様に胃癌腹膜播種症例 521 例において 3 種類
23 の腫瘍マーカーを測定した結果では、CA72-4 の陽性率が 35% と最も高く、3 種類を併用
24 することで陽性率は 62% となった[5]。CEA, CA19-9, CA125 の 3 種類を同時に測定した胃
25 癌 768 例（腹膜播種症例 88 例を含む）における腹膜播種診断では、CA125 の陽性率が最
26 も高く(38.6%), 特異度 98.4%, 正診率 91.5% であった[6]。Nakata らは、同じく同時に
27 CEA, CA19-9, CA125 の 3 種類を測定した 384 例の胃癌において、腹膜播種症例陽性率
28 は、CA125 が最も高く 39.4%, 特異度 95.7%, 正診率 90.8% と報告している[7]。Nakagoe
29 らは STN 高値群では腹膜播種の odds 比が 13.01 と述べている[8]。CA125 を測定して審査
30 腹腔鏡を施行した 37 例の検討では、CA125 上昇症例全例で腹膜播種陽性であり、CA125
31 低値例では 26 例中 17 例で播種陽性であった[9]。総合的に判断して、腹膜播種診断には
32 CA125, CA72-4 の有用性が高く CA19-9 もある程度有用性がある[10, 11, 12]。なお、偽陰性
33 症例が過半数であるので、注意を要する。

34 しかしながら、これらの腫瘍マーカーの腹膜播種診断と患者の予後を改善する可能性につ
35 いては、前向き観察研究もなく、比較試験もないため、強く推奨るべきエビデンスが乏
36 しい。なお、術中腹腔洗浄液の腫瘍マーカー濃度測定によって、腹膜播種再発リスクを予

1 測可能である[13,14,15]との報告があるが、現時点では保険適用ではない。以上から、測
2 定可能病変のない胃癌腹膜播種症例の診断においてCA125, CA72-4, CA19-9などの複数
3 の腫瘍マーカー検査を行うことを弱く推奨する。

4

5 明日への提言

6 定期的に腫瘍マーカーをモニタリングすることで患者の予後が改善するか？という問い
7 に対する根拠は乏しい。適切な腫瘍マーカーはどれか？モニタリングする最適な間隔はど
8 の程度の間隔か？患者の予後が改善するか？QOLが改善するか？などの問い合わせに対して、
9 多施設での大規模な前向き観察研究が必要である。

10

11 検索資料・参考にした二次資料

12 PubMed (2000-2020) KEY WORD: gastric cancer, peritoneal metastasis, [CEA, CA19-9,
13 CA125, CA72-4, STN Filters activated: English
14 CEA; 71件・17件、CA19-9; 34件・4件、CA12-5; 15件・3件、CA724; 7件・2件
15 STN; 1件。重複除去して合計20件を抽出した

16

17 引用文献

1. Hideaki Shimada et al. Clinical Significance of Serum Tumor Markers for Gastric Cancer: A Systematic Review of Literature by the Task Force of the Japanese Gastric Cancer Association. *Gastric Cancer*. 2014 Jan;17(1):26-33.
2. Shi Chen et al. A Nomogram to Predict Prognosis for Gastric Cancer With Peritoneal Dissemination. *Chin J Cancer Res*. 2018 Aug;30(4):449-459.
3. Shuhei Komatsu et al. Better Outcomes by Monitoring Tumour Dynamics Using Sensitive Tumour Markers in Patients With Recurrent Gastric Cancer. *Anticancer Res*. 2013 Apr;33(4):1621-7.
4. Shigenobu Emoto et al. Clinical Significance of CA125 and CA72-4 in Gastric Cancer with Peritoneal Dissemination. *Gastric Cancer*. 2012 Apr;15(2):154-61.
5. Yan Li et al. Predictive Value of Serum CEA, CA19-9 and CA72-4 in Early Diagnosis of Recurrence After Radical Resection of Gastric Cancer. *Hepatogastroenterology*. Nov-Dec 2011;58(112):2166-70.
6. Gun Ick Hwang et al. Predictive Value of Preoperative Serum CEA, CA19-9 and CA125 Levels for Peritoneal Metastasis in Patients With Gastric Carcinoma. *Cancer Res Treat*. 2004 Jun;36(3):178-81.
7. Nakata B et al. Serum CA 125 Level as a Predictor of Peritoneal Dissemination in Patients With Gastric Carcinoma. *Cancer*. 1998 Dec 15;83(12):2488-92.

- 1 8. Tohru Nakagoe et al. Predictive Factors for Preoperative Serum Levels of Sialy
2 Lewis(x), Sialyl Lewis(a) and Sialyl Tn Antigens in Gastric Cancer Patients Anticancer Res.
3 Jan-Feb 2002;22(1A):451-8.
- 4 9. T Fujimura et al. Diagnostic Laparoscopy, Serum CA125, and Peritoneal
5 Metastasis in Gastric Cancer. Endoscopy. 2002 Jul;34(7):569-74. doi: 10.1055/s-2002-
6 33228.
- 7 10. Shu-Qiang Yuan et al. Glasgow Prognostic Score Is Superior to ECOG PS as a
8 Prognostic Factor in Patients with Gastric Cancer With Peritoneal Seeding Oncol Lett.
9 2018 Apr;15(4):4193-4200. doi: 10.3892/ol.2018.7826. Epub 2018 Jan 19.
- 10 11. Taobo Luo et al. CA125 Is a Potential Biomarker to Predict Surgically Incurable
11 Gastric and Cardia Cancer: A Retrospective Study. Medicine (Baltimore). 2016
12 Dec;95(51):e5297. doi: 10.1097/MD.0000000000005297.
- 13 12. Masaki Ohi et al. Preoperative Prediction of Peritoneal Metastasis in Gastric
14 Cancer as an Indicator for Neoadjuvant Treatment. Anticancer Res. 2015 Jun;35(6):3511-8.
- 15 13. Manabu Yamamoto et al. Prognostic Significance of Tumor Markers in Peritoneal
16 Lavage in Advanced Gastric Cancer. Oncology. 2004;67(1):19-26.
- 17 14. Kengo Kanetaka et al. Clinical Significance of Carcinoembryonic Antigen in
18 Peritoneal Lavage from Patients With Gastric Cancer. Surgery. 2013 Sep;154(3):563-72.
- 19 15. Bahadir Cetin et al. Peritoneal Carcinoembryonic Antigen Level for Predicting
20 Locoregional and Distant Spread of Gastric Cancer. Surg Today. 2005;35(11):919-24.

〔腹膜播種の発力〕

1 CQ6: 腹膜播種の疑われる進行胃癌症例において審査腹腔鏡を行うことを推奨するか？

2

3 **ステートメント**

4 腹膜播種の可能性の高い胃癌症例の治療方針決定ならびに術前化学療法の適応となりうる
5 進行胃癌症例における症例選別のために、審査腹腔鏡を行うことを弱く推奨する。

6 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 73.3% (11/15)】

7

8 **解説**

9 益：試験開腹術の回避

10 害：侵襲的診断、コスト

11

12 胃癌の治療方針を決定するうえで、癌の進行度を正確に診断することは大変重要である。
13 REGATTA 試験によって非治癒因子存在下での胃切除術が生存期間の延長に寄与しないこ
14 とが示されたことから、胃切除術を行う際は非治癒因子の有無の見極めが大切となる。

15 近年、MD-CTなどを用いた画像診断精度が向上してきているが、腹膜播種診断における
16 正診率は決して高いとは言えない。一方、審査腹腔鏡は、全身麻酔を必要とするもの
17 の、腹膜播種の診断を低侵襲に行うことができ、かつその正診率も 85～98.9%と良好であ
18 る。偽陰性率は 0～17%、合併症発生率は 0.4～2.2%と報告されている[1-8]。試験開腹術
19 との比較においてエビデンスレベルの高い報告はないが、試験開腹術に比べて術後入院期
20 間の短縮ならび次の治療までの移行期間の短縮が報告されている[9]。

21 審査腹腔鏡を行うことによって開腹を回避できた割合は 8.5～43.8%と報告されている。
22 開腹回避率を腹膜播種陽性率とほぼ同一とみなすと、陽性率は対象症例によって異なり、
23 大型 3 型（腫瘍径 8 cm 以上）や 4 型を対象とした場合の陽性率は 35～56%と比較的高い
24 一方で、T2 以深の進行癌全体を対象とした場合は 25% となっている[3,6]。審査腹腔鏡の
25 費用対効果についての検討では、陽性率の高い場合にのみ許容されるとの報告がある
26 [10]。対象を限定した場合に審査腹腔鏡は有用であるといえる。

27 術前化学療法の第 III 相臨床試験 (JCOG0501)、第 II 相臨床試験 (JCOG1002) はそれぞ
28 れ、大型 3 型もしくは 4 型症例、Bulky N もしくは No.16a2/b1 転移症例を対象に行われ
29 たが、いずれも症例登録時の審査腹腔鏡が必須とされた[11,12]。一方、同様に大型 3 型あ
30 るいは 4 型を対象とした第 II 相臨床試験 (JCOG0210) においては審査腹腔鏡が行われな
31 かったが、結果的に腹膜播種症例の多かったことが 3 年生存率に影響した可能性のあるこ
32 とが報告されている[13]。高度進行胃癌に対する術前化学療法が標準治療となりつつある
33 中で、治療前のステージングならびに症例選別のために審査腹腔鏡は有用であると考えら
34 れる。

(五)

1 P0CY1 と診断された症例に対する化学療法後の胃切除術の有用性が報告されてきている
2 [14]が、その有効性が確立されれば、低侵襲下に繰り返し施行することのできる審査腹腔
3 鏡はより重要な検査として位置付けられるようになると考えられる。

4 以上より、腹膜播種の可能性の高い症例の治療方針決定、ならびに術前化学療法の適応
5 となりうる進行胃癌症例における症例選別のために、審査腹腔鏡を行うことを弱く推奨す
6 る。

7

8 明日への提言

9 腹腔鏡下手術の適応が日常診療として進行胃癌に拡大されれば、試験開腹術の回避とい
10 った審査腹腔鏡の意義は薄れていくであろう。一方で、術前化学療法、あるいはCY1 胃癌
11 に対する induction chemotherapy の有用性が確認されれば、その対象をより正確に選別す
12 るうえで低侵襲かつ正診率の高い審査腹腔鏡は重要な位置を占める検査法になると考えら
13 れる。

14

15

16 検索資料・参考にした二次資料

17 データベース : PubMed (2000-2020) KEY WORD: "gastric cancer" AND ("staging
18 laparoscopy or diagnostic laparoscopy") NOT "gastrectomy" Filters activated: English
19 315 件、そのうち、本 CQ に関連ありと判断した文献を 11 件採用

20

21 引用文献

- 22 1. R.F. Ramos Staging laparoscopy in gastric cancer to detect peritoneal
23 metastases: A systematic review and meta-analysis. EJSO 42 (2016) :1315-1321
- 24 2. Nikolaos Machairasa at al. The value of staging laparoscopy in gastric cancer. Annals of
25 Gastroenterology (2017) 30, 287-294
- 26 3. Takeo Fukagawa. Role of staging laparoscopy for gastric cancer patients Ann
27 Gastroenterol Surg. 2019;3:496–505. DOI: 10.1002/agrs.3.12283
- 28 4. Valentin Muntean1 at al. Staging Laparoscopy in Gastric Cancer. Accuracy and Impact
29 on TherapyJ Gastrointestin Liver Dis. June 2009 Vol.18 No 2, 189-195
- 30 5. Pierre-Anthony Leake at al. A systematic review of the accuracy and indications for
31 diagnostic laparoscopy prior to curative-intent resection of gastric cancer. Gastric Cancer
32 (2012) 15 (Suppl 1):S38–S47. DOI 10.1007/s10120-011-0047-z
- 33 6. Tomoyuki Irino et al. Diagnostic staging laparoscopy in gastric cancer: a
34 prospective cohort at a cancer institute in Japan Surg Endosc (2018) 32:268–275.
35 doi.org/10.1007/s00464-017-5673-z
- 36 7. Ibrahim Nassour et al. The Yield of Staging Laparoscopy in Gastric Cancer

1 is Affected by Racial and Ethnic Differences in Disease Presentation. Ann Surg Oncol .
2 2017; 24:1787–1794. DOI 10.1245/s10434-017-5805-7

3 8. Hisahiro Hosogai et al. Staging laparoscopy for advanced gastric cancer: significance of
4 preoperative clinicopathological factors. Langenbecks Arch Surg
5 (2017) 402:33–39. DOI 10.1007/s00423-016-1536-7

6 9. Kenneth Cardona et al. Role of repeat staging laparoscopy in locoregionally
7 advanced gastric or gastroesophageal cancer after neoadjuvant therapy Ann Surg Oncol.
8 2013 Feb;20(2):548-54. doi: 10.1245/s10434-012-2598-6.

9 10. Kevin Li et al. Diagnostic staging laparoscopy in gastric cancer treatment: A cost-
10 effectiveness analysis. J Surg Oncol. 2018 May;117(6):1288-1296. doi: 10.1002/jso.24942.
11 Epub 2017 Dec 4.

12 11. Masanori Terashima et al. Randomized phase III trial of gastrectomy with or without
13 neoadjuvant S-1 plus cisplatin for type 4 or large type3 gastric cancer, the short-term safety
14 and surgical results: Japan Clinical Oncology Group Study
15 (JCOG0501). Gastric Cancer (2019) 22:1044–1052. doi.org/10.1007/s10120-019-00941-z

16 12. Seiji Ito et al. A phase II study of preoperative chemotherapy with docetaxel, cisplatin,
17 and S-1 followed by gastrectomy with D2 plus paraaortic lymph node dissection for gastric
18 cancer with extensive lymph node metastasis: JCOG1002. Gastric Cancer (2017) 20:322–
19 331. DOI 10.1007/s10120-016-0619-z

20 13. Yoshiaki Iwasaki et al. Phase II Study of Preoperative Chemotherapy With S-1 and
21 Cisplatin Followed by Gastrectomy for Clinically Resectable Type 4 and Large Type 3.
22 Gastric Cancers (JCOG0210). J Surg Oncol 2013 Jun;107(7):741-5. doi: 10.1002/jso.23301.

23 14. Itaru Yasufuku et al. Conversion therapy for peritoneal lavage cytology-positive type 4
24 and large type 3 gastric cancer patients selected as candidates for R0 resection by diagnostic
25 staging laparoscopy. Gastric Cancer (2020) 23:319–327. https://doi.org/10.1007/s10120-
26 019-00994-0

27

28

1 CQ7: 腹膜播種陽性と診断された胃癌において Conversion Surgery の適応を決定する上で審
2 察腹腔鏡を推奨するか？

3

4 **ステートメント**

5 腹膜播種陽性と診断された胃癌におけるがん薬物療法奏効例では、Conversion Surgery の
6 適応を決定する上で審査腹腔鏡を行うことを弱く推奨する。(合意率 86.7% 13/15)
7 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 86.7% (13/15)】

8

9 **解説**

10 益と害

11 益：試験開腹の回避

12 害：侵襲的診断、コスト

13

14 非治癒因子が腹膜播種の場合の conversion surgery については、他の非治癒因子の場合に
15 比べてその有効性については議論のあるところであるが、腹腔内投与をはじめがん薬物療
16 法の進歩によって、その意義が示されてきている[1-7]。

17 conversion surgery の成績については、生存期間の比較において、R0 手術が R1/2 手術
18 より有意に良好であったとする報告が多い[3,6]。一方で、Ishigami ら[4]は conversion
19 surgery の適応を CY の陰性化、播種結節の消失または縮小としているが、術後も全身腹腔
20 内併用化学療法を継続することで、R1/2 手術においても比較的良好な成績が得られたこと
21 を報告するとともに、組織学的奏効度の重要性について指摘している。conversion surgery
22 の適応を決定するうえでは、がん薬物療法に対する奏効度を把握することが重要であり、
23 低侵襲下にかつ繰り返し施行可能な審査腹腔鏡は有用である。

24 がん薬物療法施行後の審査腹腔鏡の成績についての詳細な報告はないが、偽陰性率は 0
25 ~10%程度であり[7,8]、初回審査腹腔鏡の成績とほぼ同等である。しかしながら、がん薬
26 物療法後は、癌の変性、壊死などによる修飾によって、診断精度が低下する可能性は否定
27 できない。Conversion surgery における R0 手術後の再発形式としてやはり腹膜播種が多
28 いことが報告されている[7]。現在の審査腹腔鏡の診断精度の限界を示すものかもしれない
29 以上より、腹膜播種陽性と診断された胃癌におけるがん薬物療法奏効例では、
30 conversion surgery の適応を決定する上で審査腹腔鏡を行うことを弱く推奨する。

31 **明日への提言**

32 腹膜播種陽性と診断された胃癌に対する conversion surgery において、審査腹腔鏡検査
33 の有無が生存期間の延長に寄与するかどうかは分かっていない。Conversion surgery の適
34 応を決めるうえで、その有効性を予測できる因子の確立、バイオマーカーの開発が望まれ
35 る。

36

1 検索資料・参考にした二次資料

- 2 PubMed (2000-2020) KEY WORD: "gastric cancer" AND "conversion surgery"
3 Filters activated: English 47 件 そのうち、本 CQ に関連ありと判断した文献を 6 件採用
4 1. Joji Kitayama et al. Salvage gastrectomy after intravenous and intraperitoneal paclitaxel
5 (PTX) administration with oral S-1 for peritoneal dissemination of
6 advanced gastric cancer with malignant ascites. Ann Surg Oncol. 2014
7 Feb;21(2):539-46. doi: 10.1245/s10434-013-3208-y.
8 2. Kazuya Yamaguchi et al. The long-term survival of stage IV gastric cancer patients with
9 conversion therapy. Gastric Cancer. 2018 Mar;21(2):315-323.
10 doi: 10.1007/s10120-017-0738-1. Epub 2017 Jun 14.
11 3. Hiroshi Okabe et al. A Phase 2 Study of Induction Chemotherapy Using Docetaxel,
12 Cisplatin, and S-1 for Gastric Cancer with Peritoneal Metastasis (KUGC06) . Ann Surg
13 Oncol. 2019 Jun;26(6):1779-1786. doi: 10.1245/s10434-019-07229-7
14 4. Hironori Ishigami et al. Surgery after intraperitoneal and systemic chemotherapy for
15 gastric cancer with peritoneal metastasis or positive peritoneal cytology findings. Gastric
16 Cancer (2017) 20 (Suppl 1):S128-S134 DOI 10.1007/s10120-016-0684-3
17 5. Itaru Yasufuku et al. Conversion therapy for peritoneal lavage cytology-positive type 4
18 and large type 3 gastric cancer patients selected as candidates for R0 resection by diagnostic
19 staging laparoscopy. Gastric Cancer (2020) 23:319–327. https://doi.org/10.1007/s10120-
20 019-00994-0
21 6. Masaki Aizawa et al. The clinical significance of potentially curative resection
22 for gastric cancer following the clearance of free cancer cells in the peritoneal cavity by
23 induction chemotherapy. Surg Today (2015) 45:611–617.
24 DOI10.1007/s00595-014-0979-0
25 7. Masaki Nakamura et al. Conversion Surgery for Gastric Cancer with Peritoneal
26 Metastasis Based on the Diagnosis of Second-Look Staging Laparoscopy. Gastrointestinal
27 Surgery (2019) 23:1758–1766. https://doi.org/10.1007/s11605-018-3983-7
28 8. Cornelius A Thiels et al. Repeat staging laparoscopy for gastric cancer after
29 preoperative therapy. J Surg Oncol. 2018 Jul;118(1):61-67. doi: 10.1002/jso.25094. Epub
30 2018 Jun 7.
- 31
- 32

1 CQ 8：腹膜播種を有する胃癌に対する全身化学療法を推奨するか？

2 ステートメント

3 肉眼的腹膜播種を有する胃癌に対し、全身化学療法を強く推奨する。

4 【推奨の強さ：強い、エビデンスの強さ：A、合意率 100% (15/15)】

5

6 解説：

7 益：生存期間の延長、症状の緩和

8 害：有害事象

9

10 進行胃癌では腹膜播種を有することが多く、海外の検討では腹膜播種は予後不良因子と
11 される 1)。一方、本邦の臨床試験における検討では予後不良因子とはされていない 2)。理
12 由として本邦では CT など画像では確認できないが、審査腹腔鏡などの際に見つかる微小
13 な腹膜播種が多いことが一因として考えられる。肉眼的腹膜播種のみを有する胃癌に対する
14 臨床試験の報告は少ないが、単群の試験において OS は 8.4 ヶ月から 15.3 ヶ月と報告さ
15 れている 3)-5)。肉眼的腹膜播種のみを有する胃癌に対しての初めての第 III 相比較試験
16 (JCOG0106 試験) の報告では 5-FU 持続静注(cis)療法とメトトレキセート + 5-FU 療法が
17 比較された結果、生存期間に有意な差は認められず (mOS: 9.4 ヶ月 vs. 10.6 ヶ月,
18 HR : 0.94, p=0.31)、かかる対象における標準治療は 5-FU cis 療法とされた。ただし本試験
19 においては、大量腹水症例などは除外されており、いわゆる臨床試験に登録可能な腹膜播
20 種の程度が軽い症例が多かったと考察された。肉眼的腹膜播種症例も対象に含まれた他の
21 一次治療の第 III 相試験 (JCOG9912 試験 7)、SPIRITS 試験 8)、G-SOX 試験 9)) の結果
22 から、経口摂取が可能で大量腹水を伴わない肉眼的腹膜播種を有する胃癌についても、フ
23 ッ化ピリミジン製剤とプラチナ系製剤の併用療法が第一選択である。一方、肉眼的腹膜播
24 種症例の二次治療においては、Best available 5-FU (一時治療で用いたレジメンと異なる
25 5-FU レジメン) とパクリタキセル毎週投与法を比較したランダム化第 II 相試験
26 (JCOG0407 試験) が行われた 10)。プライマリーエンドポイントの全生存期間において
27 両者に有意な差は認めなかったが、無増悪生存期間はパクリタキセル毎週投与法が有意に
28 良好であること、毒性はパクリタキセル毎週投与法のほうが軽度であったことからパクリ
29 タキセル毎週投与法が推奨された。その後二次治療の標準治療となったラムシルマブ + パ
30 クリタキセル併用療法のサブグループ解析においても腹膜播種の有無による交互作用がな
31 いことが報告され 11)、現在はラムシルマブ + パクリタキセル併用療法が用いられる。ま
32 た nab-パクリタキセルとパクリタキセルを比較した ABSOLUTE 試験の ad-hoc 解析の結
33 果では、肉眼的腹膜播種を有する症例においては、nab-パクリタキセル毎週投与法において
34 パクリタキセル毎週投与法より優れた生存が認められた (mOS: 9.9 ヶ月 vs. 8.7 ヶ月,
35 HR : 0.63, p=0.006)。これより nab-パクリタキセルも二次治療の選択肢となり得る 12)。
36 以上より、経口摂取が可能で大量腹水を伴わない肉眼的腹膜転移を有する胃癌に対して

1 は、他部位の転移を有する胃癌同様にフッ化ピリミジン製剤とプラチナ系製剤の併用療法
2 が標準的治療を行うことを強く推奨する。

3

4 明日への提言

5 胃癌における化学療法の最近の進歩は著しく、有効な薬剤が数多く出現してきている
6 が、肉眼的腹膜播種症例への効果は一般に限定的であり、更なる治療開発が求められる。

7

8 検索資料・参考にした二次資料

9 PubMed (2000-2020) KEY WORD: gastric cancer, peritoneal metastasis, chemotherapy,
10 not intraperitoneal chemotherapy 784 件 Filters activated: Clinical Trial, Meta-analysis,
11 Randomized controlled trial, English. 74 件 そのうち本CQに関連ありと判断されたの
12 は6件。文献1)2)は背景因子として、7)8)9)11)は担当者判断で追加した。

13

14 引用文献

- 15 1. Chau I, Norman AR, Cunningham D, Waters JS, Oates J, Ross PJ. Multivariate
16 prognostic factor analysis in locally advanced and metastatic esophago-gastric cancer--
17 pooled analysis from three multicenter, randomized, controlled trials using individual
18 patient data. *J Clin Oncol.* 2004;22(12):2395-2403. doi:10.1200/JCO.2004.08.154
- 19 2. Takahashi D, Boku N, Mizusawa J, et al. Determination of prognostic factors in
20 Japanese patients with advanced gastric cancer using the data from a randomized controlled
21 trial, Japan clinical oncology group 9912. *Oncologist.* 2014;19(4):358-366.
22 doi:10.1634/theoncologist.2013-0306
- 23 3. Kitamura Y, Hayashi K, Sasagawa T, Oguma H, Takasaki K.
24 Pilot study of S-1 in patients with disseminated gastric cancer. *Drugs Exp Clin Res.*
25 2003;29(3):125-30. PMID:14708458
- 26 4. Oh SY, Kwon HC, Lee S, Lee DM, Yoo HS, Kim SH, Jang JS, Kim MC, Jeong JS,
27 Kim HJ. A Phase II study of oxaliplatin with low-dose leucovorin and bolus and continuous
28 infusion 5-fluorouracil (modified FOLFOX-4) for gastric cancer patients with malignant
29 ascites. *Jpn J Clin Oncol.* 2007 Dec;37(12):930-5. doi: 10.1093/jjco/hym131.
30 PMID:18211984
- 31 5. Shigeyasu K, Kagawa S, Uno F, Nishizaki M, Kishimoto H, Gochi A, Kimura T,
32 Takahata T, Nonaka Y, Ninomiya M, Fujiwara T. Multicenter phase II study of S-1 and
33 docetaxel combination chemotherapy for advanced or recurrent gastric cancer patients with
34 peritoneal dissemination. *Cancer Chemother Pharmacol.* 2013 Apr;71(4):937-43. doi:
35 10.1007/s00280-013-2086-0. Epub 2013 Jan 25. PMID:23355040

- 1 6. Shirao K, Boku N, Yamada Y, Yamaguchi K, Doi T, Goto M, Nasu J, Denda T,
2 Hamamoto Y, Takashima A, Fukuda H, Ohtsu A; Gastrointestinal Oncology Study Group of
3 the Japan Clinical Oncology Group. Randomized Phase III study of 5-fluorouracil
4 continuous infusion vs. sequential methotrexate and 5-fluorouracil therapy in far advanced
5 gastric cancer with peritoneal metastasis (JCOG0106). *Jpn J Clin Oncol.* 2013
6 Oct;43(10):972-80. doi: 10.1093/jjco/hyt114. Epub 2013 Sep 7. PMID:24014884
- 7 7. Boku N, Yamamoto S, Fukuda H, et al. Fluorouracil versus combination of
8 irinotecan plus cisplatin versus S-1 in metastatic gastric cancer: a randomised phase 3 study.
9 *Lancet Oncol.* 2009;10(11):1063-1069. doi:10.1016/S1470-2045(09)70259-1
- 10 8. Koizumi W, Narahara H, Hara T, et al. S-1 plus cisplatin versus S-1 alone for first-
11 line treatment of advanced gastric cancer (SPIRITS trial): a phase III trial. *Lancet Oncol.*
12 2008;9(3):215-221. doi:10.1016/S1470-2045(08)70035-4
- 13 9. Yamada Y, Higuchi K, Nishikawa K, et al. Phase III study comparing oxaliplatin
14 plus S-1 with cisplatin plus S-1 in chemotherapy-naïve patients with advanced gastric
15 cancer. *Ann Oncol.* 2015;26(1):141-148. doi:10.1093/annonc/mdu472
- 16 10. Nishina T, Boku N, Gotoh M, Shimada Y, Hamamoto Y, Yasui H, Yamaguchi K,
17 Kawai H, Nakayama N, Amagai K, Mizusawa J, Nakamura K, Shirao K, Ohtsu A;
18 Gastrointestinal Oncology Study Group of the Japan Clinical Oncology Group. Randomized
19 phase II study of second-line chemotherapy with the best available 5-fluorouracil regimen
20 versus weekly administration of paclitaxel in far advanced gastric cancer with severe
21 peritonealmetastases refractory to 5-fluorouracil-containing regimens (JCOG0407). *Gastric*
22 *Cancer.* 2016 Jul;19(3):902-10. doi: 10.1007/s10120-015-0542-8. Epub 2015 Sep 19.
23 PMID:26386560
- 24 11. Wilke H, Muro K, Van Cutsem E, et al. Ramucirumab plus paclitaxel versus
25 placebo plus paclitaxel in patients with previously treated advanced gastric or gastro-
26 oesophageal junction adenocarcinoma (RAINBOW): a double-blind, randomised phase 3
27 trial. *Lancet Oncol.* 2014;15(11):1224-1235. doi:10.1016/S1470-2045(14)70420-6
- 28 12. Takashima A, Shitara K, Fujitani K, et al. Peritoneal metastasis as a predictive
29 factor for nab-paclitaxel in patients with pretreated advanced gastric cancer: an exploratory
30 analysis of the phase III ABSOLUTE trial. *Gastric Cancer.* 2019 Jan;22(1):155-163. doi:
31 10.1007/s10120-018-0838-6. Epub 2018 May 31. PMID:29855738
- 32
- 33
- 34

1 CQ9：高度腹膜転移による経口摂取不能または大量腹水を伴う胃癌に対して化学療法を推奨
2 するか？
3

4 ステートメント

5 高度腹膜転移による経口摂取不能または大量腹水を伴う胃癌では、全身状態を慎重に評価
6 したうえでがん薬物療法を行うことを弱く推奨する。

7 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 100% (15/15)】

8
9 解説：

10 益：生存期間の延長、症状の緩和

11 害：有害事象、治療関連死亡

12 高度腹膜転移による経口摂取不能または大量腹水を伴う胃癌では、全身状態の悪化を伴う
13 ことが少なくないため、がん薬物療法の適応を慎重に検討する必要がある。切除不能進行・再発胃癌における一次化学療法の標準治療はフッ化ピリミジン製剤とプラチナ系製剤
14 の併用療法であるが、かかる対象においては耐用不可であることが少くない。CQ7で解説したJCOG0106試験1)からは肉眼的腹膜播種を有する胃癌における標準治療は5-FU ci
15 療法とされたが、毎回入院が必要であることなどから、実臨床においては5-FU/LV療法
16 がその代替として用いられることが多かった。高度腹膜転移による経口摂取不能または大
17 量腹水を伴う胃癌症例に対し5-FU/LV療法を行うことにより27%に経口摂取の改善を認
18 めたことが報告されている2)。さらに5-FU/LVにパクリタキセル毎週投与法を加えた
19 FLTAX療法が開発され、高度腹膜転移による経口摂取不能または大量腹水を伴う胃癌症
20 例において、腹水に対する効果を44%に認めたと報告された3)。この結果を受けて、5-FU/LV療法を対照群、FLTAX療法を試験群とした比較第II/III相臨床試験が本邦で行わ
21 れた(JCOG1108/WJOG7312G試験)4)。FLTAX療法は5-FU/LVに対しOSにおいて優越性を示せなかつた(mOS: 7.3ヶ月 vs. 6.1ヶ月, HR: 0.79, p=0.1445)がPFS
22 (mPFS: 5.4ヶ月 vs. 1.9ヶ月, HR: 0.64, p=0.029)やQOLは優れていた。ただし、PS
23 が2で経口摂取不能かつ大量腹水を有する症例は両群において早期死亡が多く報告され、
24 途中から不適格に変更されている。

25 これらの試験結果より高度腹膜転移による経口摂取不能または大量腹水を伴う胃癌においても、生存期間の延長や症状の改善に繋がる可能性があるためがん薬物療法を行うことを弱く推奨する。ただし、PS不良例に対してはがん薬物療法を行うことは推奨されない。

26 FOLFOX療法は内服薬を含まないため、経口摂取不能症例においても使用可能であり、本邦からも有効性の報告が散見される5),6)が、現時点では推奨されるレジメンではない。最近、高度腹膜転移による経口摂取不能または大量腹水を伴う胃癌を対象にした第II相試験が行われている(WJOG10517G)7)。

36

(五)

1 明日への提言

2 高度腹膜転移による経口摂取不能または大量腹水を伴う胃癌では、PS 不良例が多く、通
3 常のがん薬物療法では限界がある。FOLFOX 療法の導入がかかる対象の光明となるか。さ
4 らに、腹腔内投与など新たなアプローチにも期待がかかる。

5

6 検索資料・参考にした二次資料

7 PubMed (2000-2020) KEY WORD: gastric cancer, peritoneal metastasis, chemotherapy,
8 not intraperitoneal chemotherapy 784 件 Filters activated: Clinical Trial, Meta-analysis,
9 Randomized controlled trial, English.74 件 そのうち本 CQ に関連ありと判断されたのは
10 4 件。5)6)7)は担当者判断で追加した。

11

12 引用文献

13 1. Shirao K, Boku N, Yamada Y, et al, Gastrointestinal Oncology Study Group of the
14 Japan Clinical Oncology Group. Randomized Phase III study of 5-fluorouracil continuous
15 infusion vs. sequential methotrexate and 5-fluorouracil therapy in far advanced gastric
16 cancer with peritoneal metastasis (JCOG0106). Jpn J Clin Oncol. 2013 Oct;43(10):972-80.
17 doi: 10.1093/jjco/hyt114. Epub 2013 Sep 7. PMID:24014884

18 2. Hara H, Kadokawa S, Asayama M, Ooki A, Yamada T, Yoshii T, Yamaguchi K.
19 First-line bolus 5-fluorouracil plus leucovorin for peritoneally disseminated gastric cancer
20 with massive ascites or inadequate oral intake.
21 Int J Clin Oncol. 2018 Apr;23(2):275-280. doi: 10.1007/s10147-017-1198-7. Epub 2017
22 Oct 16. PMID:29039072

23 3. Iwasa S, Goto M, Yasui H, et al. Multicenter feasibility study of combination
24 therapy with fluorouracil, leucovorin and paclitaxel (FLTAX) for peritoneal disseminated
25 gastric cancer with massive ascites or inadequate oral intake. Jpn J Clin Oncol. 2012
26 Sep;42(9):787-93. doi: 10.1093/jjco/hys111. Epub 2012 Jul 10. PMID:22782960

27 4. Nakajima TE, Yamaguchi K, Boku N, et al. Randomized phase II/III study of 5-
28 fluorouracil/l-leucovorin versus 5-fluorouracil/l-leucovorin plus paclitaxel administered to
29 patients with severe peritoneal metastases of gastric cancer (JCOG1108/WJOG7312G).
30 Gastric Cancer. 2020 Feb 8. doi: 10.1007/s10120-020-01043-x. [Epub ahead of print]
31 PMID:32036492

32 5. Masuishi T, Kadokawa S, Kondo M, et al. FOLFOX as First-line Therapy for
33 Gastric Cancer with Severe Peritoneal Metastasis. Anticancer Res. 2017;37(12):7037-7042.
34 doi:10.21873/anticanres.12174

35 6. Osumi H, Takahashi D, Chin K, et al. Modified FOLFOX6 as a first-line treatment
36 for patients with advanced gastric cancer with massive ascites or inadequate oral intake.

- 1 Onco Targets Ther. 2018;11:8301-8307. Published 2018 Nov 23.
2 doi:10.2147/OTT.S184665
3 7. Masuishi T, Nakajima TE, Yamazaki K, et al. WJOG10517G: a multicenter Phase
4 II study of mFOLFOX6 in gastric cancer patients with severe peritoneal metastases. Future
5 Oncol. 2020;16(20):1417-1424. doi:10.2217/fon-2020-0298
6

〔腹膜播種治療ガイドライン〕（初版）／（版）

1 CQ10：肉眼的腹膜播種を有する胃癌に対して腹腔内化学療法を推奨するか？

2

3 **ステートメント**

4 肉眼的腹膜播種を有する胃癌に対して腹腔内化学療法を行うことを提案する。

5 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 100% (15/15)】

6

7 **解説**

8 益：腹膜播種の制御、生存期間の延長

9 害：有害事象、腹腔ポート関連合併症

10

11 広義の腹腔内化学療法には、主に欧米で実施されてきた腹腔内温熱化学療法
12 (hyperthermic intraperitoneal chemotherapy [HIPEC]) や最近開発された腹腔内加圧エア
13 ロゾル化学療法 (pressurized intraperitoneal aerosol chemotherapy [PIPAC]) が含まれる
14 が、本CQでは温熱や圧力を加えない腹腔内化学療法について検討した。

15 腹膜播種を有する胃癌に対して、以前はマイトマイシンCやシスプラチニなどの腹腔内投
16 与が試みられたが、有効性を確認するには至らず、最近はタキサン系抗癌剤（パクリタキ
17 セル、ドセタキセル）腹腔内投与と全身化学療法の併用療法の開発が行われている。

18 S-1+パクリタキセル経静脈・腹腔内併用療法(IP療法)をS-1+シスプラチニ併用療法
19 (SP療法)と比較する第III相試験(PHOENIX-GC試験)において、主解析では全生存期
20 間における統計学的優越性は検証されなかった($p=0.080$, HR 0.72 [95% CI 0.49–1.04])。
21 しかし、両群間における腹水量の偏りを調整した感度解析の結果(HR 0.56 [95% CI 0.39–
22 0.87], $p=0.008$)や主解析の1年後における3年全生存割合(IP群 21.9% [95%CI 14.9–
23 29.9%], SP群 6.0% [95%CI 1.6–14.9%])などからは、パクリタキセル腹腔内投与の臨
24 床的な有用性が示唆された²。更に、最近の米国臨床腫瘍学会において、パクリタキセル
25 腹腔内投与の有効性を示唆する第III相試験および無作為化比較第II相試験の結果が報告さ
26 れている^{12,14,15}。また、多くの全身・腹腔内投与併用化学療法の第II相試験において、
27 1年全生存割合60–82%と良好な治療成績が報告されている^{1,3–11,13}。安全性に関して
28 は、これまでに報告された全ての臨床試験において、全身・腹腔内投与併用化学療法の忍
29 容性が確認されている^{1–15}。腹腔内投与に関連した有害事象としては、131例の検討にお
30 いて、カテーテル閉塞(8%)、腹腔ポート感染(7%)、ポート周囲皮下への逆流(3%)など
31 の腹腔ポート関連合併症が報告されており¹⁶、腹腔ポートの管理に経験と注意が必要で
32 ある。

33 以上より、未だ有効性の検証には至っていないものの、全身・腹腔内投与併用化学療法
34 は、遠隔転移を伴う胃癌に対する推奨治療である全身化学療法と同等以上の有効性を有す
35 ると推察され、腹膜播種を伴う胃癌に対して考慮しうる治療法の一つであると考えられ

1 る。ただし、2020年7月時点において、パクリタキセル腹腔内投与は保険診療としては実
2 施できないことに注意が必要である。

3

4 明日への提言

5 現在、国内外で胃癌に対するパクリタキセル腹腔内投与の臨床試験が実施されている。適
6 切にデザインされた質の高い臨床試験により、腹腔内投与の有用性が明らかになることが
7 期待される。

8

9 検索資料・参考にした二次資料

10 PubMed (2000-2020) Keyword: gastric cancer, peritoneal metastasis, intraperitoneal
11 chemotherapy, NOT HIPEC, NOT PIPAC 結果 210 件、filter Clinical Trial, Meta-
12 Analysis, Randomized Controlled Trial, Systematic Review, English 結果 28 件
13 本CQに関連ありと判断されたものは、P1 胃癌を対象とする臨床試験の論文 6 件。
14 担当者判断で文献 7, 8, 16 を追加した。A さらに SCO Meeting Library (2011-2020)
15 Keyword: gastric cancer, peritoneal metastasis, intraperitoneal chemotherapy, NOT HIPEC,
16 NOT PIPAC 結果 37 件。本CQに関連ありと判断されたものは、P1 胃癌を対象とする臨
17 床試験の抄録 5 件 (PubMedとの重複は除外)。担当者判断で文献 14,15 を追加した (計 7
18 件)。

19

20 引用文献

- 21 1. Intraperitoneal and Systemic Chemotherapy for Patients with Gastric Cancer with
22 Peritoneal Metastasis: A Phase II Trial. Shinkai M, Imano M, Chiba Y, Hiraki Y, Kato H,
23 Iwama M, Shiraishi O, Yasuda A, Tsubaki M, Nishida S, Kimura Y, Yasuda T. Anticancer
24 Res. 2018 Oct;38(10):5975-5981. doi: 10.21873/anticanres.12945. PMID: 30275228.
- 25 2. Phase III Trial Comparing Intraperitoneal and Intravenous Paclitaxel Plus S-1
26 Versus Cisplatin Plus S-1 in Patients With Gastric Cancer With Peritoneal Metastasis:
27 PHOENIX-GC Trial. Ishigami H, Fujiwara Y, Fukushima R, Nashimoto A, Yabasaki H,
28 Imano M, Imamoto H, Kodera Y, Uenosono Y, Amagai K, Kadokawa S, Miwa H, Yamaguchi
29 H, Yamaguchi T, Miyaji T, Kitayama J. J Clin Oncol. 2018 Jul 1;36(19):1922-1929. doi:
30 10.1200/JCO.2018.77.8613. Epub 2018 May 10. PMID: 29746229.
- 31 3. Phase I/II study of a combination of capecitabine, cisplatin, and intraperitoneal
32 docetaxel (XP ID) in advanced gastric cancer patients with peritoneal metastasis. Cho H,
33 Ryu MH, Kim KP, Ryoo BY, Park SR, Kim BS, Lee IS, Kim HS, Yoo MW, Yook JH, Oh ST,
34 Kim BS, Kang YK. Gastric Cancer. 2017 Nov;20(6):970-977. doi: 10.1007/s10120-017-
35 0710-0. Epub 2017 Mar 16. PMID: 28303362.

- 1 4. A phase 2 trial of intravenous and intraperitoneal paclitaxel combined with S-1 for
2 treatment of gastric cancer with macroscopic peritoneal metastasis. Yamaguchi H, Kitayama
3 J, Ishigami H, Emoto S, Yamashita H, Watanabe T. *Cancer*. 2013 Sep 15;119(18):3354-8.
4 doi: 10.1002/cncr.28204. Epub 2013 Jun 24. PMID: 23798046.
- 5 5. Phase II study of single intraperitoneal chemotherapy followed by systemic
6 chemotherapy for gastric cancer with peritoneal metastasis. Imano M, Yasuda A, Itoh T,
7 Satou T, Peng YF, Kato H, Shinkai M, Tsubaki M, Chiba Y, Yasuda T, Imamoto H, Nishida
8 S, Takeyama Y, Okuno K, Furukawa H, Shiozaki H. *J Gastrointest Surg*. 2012
9 Dec;16(12):2190-6. doi: 10.1007/s11605-012-2059-3. Epub 2012 Oct 26. PMID:
10 23099736.
- 11 6. Phase II study of weekly intravenous and intraperitoneal paclitaxel combined with
12 S-1 for advanced gastric cancer with peritoneal metastasis. Ishigami H, Kitayama J, Kaisaki
13 S, Hidemura A, Kato M, Otani K, Kamei T, Soma D, Miyato H, Yamashita H, Nagawa H.
14 Ann Oncol. 2010 Jan;21(1):67-70. doi: 10.1093/annonc/mdp260. Epub 2009 Jul 15. PMID:
15 19605503.
- 16 7. Phase I/II study of intraperitoneal docetaxel plus S-1 for the gastric cancer patients
17 with peritoneal carcinomatosis. Fushida S, Kinoshita J, Kaji M, Hirono Y, Goda F, Yagi Y,
18 Oyama K, Sudo Y, Watanabe Y, Fujimura T; Society for Study of Peritoneal Carcinomatosis
19 in Gastric Cancer. *Cancer Chemother Pharmacol*. 2013 May;71(5):1265-72. doi:
20 10.1007/s00280-013-2122-0. Epub 2013 Feb 20. PMID: 23423490; PMCID: PMC3636429.
- 21 8. Intraperitoneal docetaxel combined with S-1 for advanced gastric cancer with
22 peritoneal dissemination. Fujiwara Y, Takiguchi S, Nakajima K, Miyata H, Yamasaki M,
23 Kurokawa Y, Mori M, Doki Y. *J Surg Oncol*. 2012 Jan;105(1):38-42. doi: 10.1002/jso.22057.
24 Epub 2011 Aug 31. PMID: 21882194
- 25 ASCO
- 26 9. Phase II study of intraperitoneal paclitaxel combined with S-1 plus cisplatin for
27 gastric cancer with peritoneal metastasis: SP + IP PTX trial. Daisuke Kobayashi, Ryoji
28 Fukushima, Mitsuhiro Ota, Sachio Fushida, Naoyuki Yamashita, Kozo Yoshikawa, Shugo
29 Ueda, Hiroshi Yabusaki, Tetsuya Kusumoto, Takaaki Arigami, Akio Hidemura, Takeshi
30 Omori, Hironori Yamaguchi, Yasuo Hirono, Yasushi Tsuji, Kentaro Kishi, Toshihiko
31 Tomita, Hironori Ishigami, Joji Kitayama, Yasuhiro Kodera, Japan Intraperitoneal
32 Chemotherapy Study Group (JIPG) *J Clin Oncol* 38: 2020 (suppl; abstr 4529)
- 33 10. Extended outcomes of intraperitoneal and systemic chemotherapy for gastric
34 cancer with peritoneal metastases. Dexter Yak Seng Chan, Nicholas Syn, Cui Ting Neogh,
35 Niam Sin Phua, Elya , Jinghsan Ho, Raghav Sundar, Chee Seng Tan, Natalie Ngoi, Cheng

- 1 Ean Chee, Asim Shabbir, Jimmy So, Wei-Peng Yong. J Clin Oncol 36, 2018 (suppl 4S; abstr
2 125)
- 3 11. Phase II study of intraperitoneal docetaxel plus capecitabine/cisplatin for gastric
4 cancer with peritoneal metastasis: XP+IP DOC trial. Ryoji Fukushima, Hironori Ishigami,
5 Hiroto Miwa, Motohiro Imano, Daisuke Kobayashi, Yasushi Tsuji, Akio Hidemura, Tetsuya
6 Kusumoto, Takeshi Omori, Hiroshi Yabusaki, Norifumi Ohashi, Mitsuhiro Ota, Hironori
7 Yamaguchi, Joji Kitayama, Japan Intraperitoneal Chemotherapy Study Group (JIPG) J Clin
8 Oncol 35, 2017 (suppl; abstr 4039)
- 9 12. Phase III study of individualized intraperitoneal/intravenous/oral chemotherapy
10 compared with standard intravenous/oral chemotherapy in patients with advanced gastric
11 cancer. Yang Yang, Jia Wei, Juan Du, Lixia Yu, Hanqing Qian, Yan Yang, Xiaoping Qian,
12 Baorui Liu. J Clin Oncol 35, 2017 (suppl; abstr 4021)
- 13 13. Phase II study of intraperitoneal paclitaxel plus S-1/oxaliplatin for gastric cancer
14 with peritoneal metastasis: SOX+IP PTX trial. Yoshiyuki Fujiwara, Hironori Ishigami,
15 Hiroto Miwa, Tsutomu Tanaka, Yasuhiro Kodera, Haruhiko Imamoto, Motohiro Imano,
16 Ryoji Fukushima, Akio Hidemura, Shugo Ueda, Atsushi Nashimoto, Hiroshi Yabusaki,
17 Tetsuya Kusumoto, Yoshikazu Uenosono, Hiroharu Yamashita, Hironori Yamaguchi,
18 Toshiaki Watanabe, Joji Kitayama, Japan intraperitoneal chemotherapy study group (JIPG)
19 J Clin Oncol 34, 2016 (suppl; abstr 4040)
- 20 14. FOLFOX versus POF (Paclitaxel plus FOLFOX) versus IP PAC (Intraperitoneal
21 Paclitaxel plus FOLFOX) as a first-line treatment in advanced gastric cancer (AGC): A
22 multicenter, randomized phase II trial, FNF-004 trial. Rongbo Lin, Hui Li, Yigui Chen,
23 Jinfeng Zhu, Peicheng Lin, Wujin Chen, Wenzheng Fang, Jie Liu, Shen Zhao, Nanfeng Fan.
24 J Clin Oncol 37, 2019 (suppl 4; abstr 6)
- 25 15. POF (paclitaxel plus FOLFOX) versus IP PAC (intraperitoneal paclitaxel plus
26 FOLFOX) versus FOLFOX as a first-line treatment in advanced gastric cancer (AGC):
27 Update from a multicenter, randomized phase II trial, FNF-004 trial. Rongbo Lin, Yigui
28 Chen, Jinfeng Zhu, Peicheng Lin, Wujin Chen, Wenzheng Fang, Hui Li, Jie Liu, Shen Zhao,
29 Nan-Feng Fan. J Clin Oncol 37, 2019 (suppl; abstr 4035)
- 30 ポート関連合併症
- 31 16. Complications and management of an implanted intraperitoneal access port system
32 for intraperitoneal chemotherapy for gastric cancer with peritoneal metastasis. Emoto S,
33 Ishigami H, Hidemura A, Yamaguchi H, Yamashita H, Kitayama J, Watanabe T. Jpn J Clin
34 Oncol. 2012 Nov;42(11):1013-9. doi: 10.1093/jjco/hys129. Epub 2012 Aug 7. PMID:
35 22872745
- 36

1 CQ11：腹膜播種を有する胃癌に対して3次治療で免疫チェックポイント阻害剤の全身投与
2 を推奨するか？

3

4 **ステートメント**

5 腹膜播種を有する胃癌に対して免疫チェックポイント阻害剤の全身投与を弱く推奨する。

6 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 93.3% (14/15)】

7

8 **解説**

9 益：生存期間の延長、症状の緩和

10 害：有害事象、治療関連死亡

11

12 腹膜播種を有する切除不能進行・再発胃癌に限定した免疫チェックポイント阻害剤の臨床
13 試験はないものの、2レジメン以上の治療歴を有する切除不能進行・再発胃癌を対象とし
14 てニボルマブのプラセボに対する全生存期間における優越性を検証する第3相試験

15 (ATTRACTON-02) の結果、ニボルマブの生存延長効果（生存期間中央値：5.26ヶ月
16 vs. 4.14ヶ月、ハザード比 0.63、95%信頼区間 0.51-0.78）が示されている¹。本試験のサ
17 ブグループ解析において腹膜播種の有無による交互作用は認めず、腹膜播種を有するサブ
18 グループにおいても生存延長効果（生存期間中央値：3.65ヶ月 vs. 3.12ヶ月、ハザード比
19 0.74、95%信頼区間 0.48-1.15）が示唆されている。グレード3以上の治療関連有害事象
20 (10% vs. 4%) および治療関連死亡 (2% vs. 1%) においてニボルマブで高頻度であった
21 もの、治療中止の原因となった有害事象 (3% vs. 2%) は低頻度であり、忍容性は良好
22 であった。また、日本人サブ解析（試験全体493例のうち、日本人226例）の結果、腹膜
23 播種を有するサブグループは全体に予後不良であるものの一貫して生存延長効果（生存期
24 間中央値 3.40ヶ月 vs. 1.69ヶ月、ハザード比 0.25、95%信頼区間 0.12-0.53）が示唆され
25 ている²。本試験の対象は全身状態良好 (performance status 0 もしくは 1) かつドレナ
26 ジなどの治療を要する腹水貯留がないことに留意する必要はあるが、腹膜播種の有無によ
27 らず一貫した有効性が示されている。一方、2)レジメン以上の治療歴を有する症例を対象
28 としたトリフルリジン・チピラシルの第3相試験 (TAGS) においてプラセボに対する生
29 存延長効果（生存期間中央値：5.7ヶ月 vs. 3.6ヶ月、ハザード比 0.69、95%信頼区間
30 0.56-0.85）が示されており、トリフルリジン・チピラシルも3次治療以降の治療選択肢と
31 されている³。腹膜播種を有する症例に対し、いずれの薬剤が適切かに関してはエビデン
32 スが乏しく、今後の臨床的課題である。同じく3次治療以降の治療選択肢とされているイ
33 リノテカインは、腸管狭窄がある場合は使用ににくい⁴。以上より、腹膜播種を有する胃癌
34 対して免疫チェックポイント阻害剤は3次治療以降における全身化学治療として弱く推
35 奨する。

36

(五)

1 明日への提言

2 全身化学療法としての免疫チェックポイント阻害剤の臨床開発は腹膜播種の有無にかか
3 わらず切除不能進行・再発例を対象に行われるべきである。一方でPS不良例やドレナー
4 ジを要する腹水を有する高度腹膜播種例に対する免疫チェックポイント阻害剤の臨床的意
5 義は不明であり、今後の検討課題である。

6

7 検索資料・参考にした二次資料

8 PubMed (2000-2020) KEY WORD: gastric cancer AND (nivolumab OR pembrolizumab
9 OR avelumab OR ipilimumab)242 件、Filters activated: Clinical Trial, Meta-analysis,
10 Randomized controlled trial, Systematic reviews, English.34 件そのうち本CQに関連ありと
11 判断されたのは 2 件、文献 3 を背景情報として追加した。

12

13 引用文献

- 14 1. Kang YK, Boku N, Satoh T, et al. Nivolumab in patients with advanced gastric or
15 gastro-oesophageal junction cancer refractory to, or intolerant of, at least two previous
16 chemotherapy regimens (ONO-4538-12, ATTRACTON-2): a randomised, double-blind,
17 placebo-controlled, phase 3 trial. Lancet 2017;390:2461–71.
- 18 2. Kato K, Satoh T, Muro K, et al. A subanalysis of Japanese patients in a randomized,
19 double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial of nivolumab for patients with advanced
20 gastric or gastro-esophageal junction cancer refractory to, or intolerant of, at least two
21 previous chemotherapy regimens (ONO-4538-12, ATTRACTON-2). Gastric Cancer
22 2019;22:344–54.
- 23 3. Shitara K, Doi T, Dvorkin M, et al. Trifluridine/tipiracil versus placebo in patients
24 with heavily pretreated metastatic gastric cancer (TAGS): a randomised, double-blind,
25 placebo-controlled, phase 3 trial. Lancet Oncol 2018;19:1437–48.
- 26 4. Hironaka S, et al. Randomized, open-label, phase III study comparing irinotecan
27 with paclitaxel in patients with advanced gastric cancer without severe peritoneal metastasis
28 after failure of prior combination chemotherapy using fluoropyrimidine plus platinum:
29 WJOG 4007 trial. J Clin Oncol 2013;31:4438-44 文献記載法

30

31

1 CQ12: 腹膜播種を有する胃癌に対して腹腔内温熱化学療法 (HIPEC) を推奨するか？

2

3 **ステートメント**

4 腹膜播種を有する胃癌に対して HIPEC を行うことで予後が延長するという報告はある
5 が、全身化学療法との比較がなく、推奨度無しとする。

6 【推奨無し、エビデンスの強さ: C, 合意率 86.7% (13/15)】

7

8 **解説**

9 益：生存期間の延長
10 害：合併症の増加、治療関連死

11

12 HIPEC は温熱感受性を持つシスプラチンなどのプラチナ系薬剤やマイトマイシン C 入り
13 の生食で腹腔内を 42-43°C に加温するが、薬剤や時間などは施設により異なる。本治療は
14 海外では広く行われているが、我が国では保険取扱されていないこととその特殊性から施
15 行している施設が極めて少なく、今後も一般的な普及は難しいことに注意する必要があ
16 る。また、単独で行われることは少なく、通常は CRS (cytoreductive surgery) とともに
17 行われる。

18 単施設での後方的解析研究であるが、術前腹腔内投与と全身化学療法を行った上で
19 CRS+HIPEC を施行した 152 例の成績は 1 年生存率 66%、5 年生存率 10.7%、生存期間中
20 央値 15.8 カ月、術後合併症 23.6%、治療関連死 3.9% であり、peritoneal cancer index
21 (PCI) 6 以下が独立予後因子であったと Yonemura らのグループから報告されている(1)。
22 ドイツのグループの登録データでは CRS+HIPEC を施行した 235 例の成績は 5 年生存率
23 6%、生存期間中央値 13 カ月、Clavien-Dindo grade3-4 の術後合併症 17%、治療関連死
24 5.1% であった(2)。彼らも PCI 6 以下が最も予後が良好で、12 より大きい症例には推奨し
25 ないとしている。HIPEC の有効性を評価するには CRS 単独と CRS+HIPEC を比較する
26 必要があり、フランスから前向きのデータベースによる研究である CYTO-CHIP 試験が報
27 告され、CRS+HIPEC 群(180 例)の方が CRS 単独群(97 例)比べて PCI(peritoneal cancer
28 index)の中央値が高いにも関わらず(6 vs. 2)、全生存期間は有意に延長した (18.8 カ月
29 vs. 12.1 カ月、5 年生存率 19.87% vs. 6.48%, P=0.005) (3)。またこの試験では術後合併症
30 や治療関連死も両群で変わらないとされている。サブグループ解析では PCI 6 以下で
31 CRS+HIPEC 群が有意に予後良好で、13 以上では長期生存は望めないとされている。ベル
32 ギーからも CRS+HIPEC を行った場合、播種巣が 4 領域以上でも小腸には認めない PCI
33 12 以下の症例は生存期間中央値が 24.7 カ月と予後が良好と報告されている(4)。中国の單
34 施設での第Ⅲ相試験では、CRS+HIPEC 群(34 例)の方が CRS 単独群(34 例)比べて、生存
35 期間は有意に延長し (中央値 11.0 カ月 vs. 6.5 カ月, P=0.046)、合併症には有意な差がな
36 かった (14.7% vs. 11.7%, P=0.839) (5)。このように PCI が比較的小さいと CRS+HIPEC

(五)

1 の予後は良好で、合併症の増加も認容内であるという報告はあるが、単施設での研究やデータベースによる研究のみであり、多施設共同第III相試験(NCT03348150 など)は現在進行中である(6)。

4 また、HIPECは開腹して行うために複数回施行することが難しいという欠点がある。これを克服する新しい方法として Laparoscopic HIPEC が報告されており、術前に複数回行うことでも切除可能になった症例が 11%-25% 存在し、合併症は 2.3-11% であったとされている(7,8)。

8 以上より腹膜播種を伴う胃癌に対して HIPEC を行うことは予後が改善するという報告はあるが全身化学療法との比較試験がなく、科学的根拠が不足しており、非常に特殊な治療であるため推奨度なしとする。

12 明日への提言

13 標準治療（全身化学療法）との比較試験により、HIPEC の併用による上乗せ効果を検証すべきと考えられる。Conversion 手術例で HIPEC の併用による上乗せ効果について検討が必要である。

17 検索資料・参考にした二次資料

18 PubMed(2000-2020) KEY WORD: gastric cancer, (HIPEC or CHPP), (peritoneal
19 metastasis or peritoneal carcinomatosis or peritoneal dissemination) Filter activated:
20 English, human 250 件。このうち CQ11 と関連したもの 8 件を選んだ。

22 引用文献

1. Canbay E, Mizumoto A, Ichinose M, et al: Outcome data of patients with peritoneal carcinomatosis from gastric origin treated by a strategy of bidirectional chemotherapy prior to cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy in a single specialized center in Japan. Ann Surg Oncol. 2014 Apr;21(4):1147-52.
2. Rau B, Brandl A, Piso P, et al; Peritoneum Surface Oncology Group and members of the StuDoQ|Peritoneum Registry of the German Society for General and Visceral Surgery (DGAV). Peritoneal metastasis in gastric cancer: results from the German database. Gastric Cancer. 2020 Jan;23(1):11-22.
3. Bonnot PE, Piessen G, Kepenekian V, et al; FREGAT and BIG-RENAPE Networks: Cytoreductive Surgery With or Without Hyperthermic Intraperitoneal Chemotherapy for Gastric Cancer With Peritoneal Metastases (CYTO-CHIP study): A Propensity Score Analysis. J Clin Oncol. 2019 Aug 10;37(23):2028-2040.
4. Topal B, Demey K, Topal H, et al; Cytoreductive surgery and Hyperthermic intra-operative peritoneal chemotherapy with Cisplatin for gastric peritoneal Carcinomatosis

- 1 Monocentric phase-2 nonrandomized prospective clinical trial. BMC Cancer. 2017 Nov
2 17;17(1):771.
- 3 5. Yang XJ, Huang CQ, Suo T, et al; Cytoreductive surgery and hyperthermic
4 intraperitoneal chemotherapy improves survival of patients with peritoneal carcinomatosis
5 from gastric cancer: final results of a phase III randomized clinical trial. Ann Surg Oncol.
6 2011 Jun;18(6):1575-81.
- 7 6. Koemans WJ, van der Kaaij RT, Boot H, Buffart T, et al; Cytoreductive surgery and
8 hyperthermic intraperitoneal chemotherapy versus palliative systemic chemotherapy in
9 stomach cancer patients with peritoneal dissemination, the study protocol of a multicentre
10 randomized controlled trial (PERISCOPE II). BMC Cancer. 2019 May 6;19(1):420.
- 11 7. Badgwell B, Blum M, Das P, et al; Phase II Trial of Laparoscopic Hyperthermic
12 Intraperitoneal Chemoperfusion for Peritoneal Carcinomatosis or Positive Peritoneal
13 Cytology in Patients with Gastric Adenocarcinoma. Ann Surg Oncol. 2017
14 Oct;24(11):3338-3344.
- 15 8. Newhook TE, Agnes A, Blum M, et al; Laparoscopic Hyperthermic Intraperitoneal
16 Chemotherapy is Safe for Patients with Peritoneal Metastases from Gastric Cancer and May
17 Lead to Gastrectomy. Ann Surg Oncol. 2019 May;26(5):1394-1400.
- 18
- 19
- 20

1 CQ13: 切除可能進行胃癌の根治手術時に腹膜再発の予防として腹腔内温熱化学療法
2 (HIPEC) を併施することを推奨するか?

3

4 ステートメント

5 切除可能進行胃癌の根治手術時に HIPEC を併施すると腹膜再発が減少するという報告は
6 あるが、全身化学療法との比較がなく、現時点では推奨無しとする
7 【推奨無し、エビデンスの強さ: C, 合意率 80% (12/15)】

8

9 解説

10 益: 生存期間の延長
11 害: 合併症の増加、治療関連死

12

13 粧膜浸潤陽性胃癌は根治手術を施行した場合でも腹膜再発が多いとされている(1)。通常、
14 粧膜浸潤陽性胃癌では根治手術後に補助化学療法を行い、腹膜再発予防を行うが、術前や
15 術中に様々な化学療法を行うことで予防を図る試みもなされている。HIPEC が腹膜播種に
16 対する治療であることから、切除可能胃癌の根治手術の際に HIPEC を併施することで腹
17 膜再発が減少するかどうかを確認する研究もされている。根治手術の際に HIPEC を併施
18 した群が根治手術のみを行った群に比べて有意に予後が良好であったという前向きあるいは
19 後ろ向き解析報告を国内外の施設から認めているが、すべて単施設からの報告である(2-
20 6)。メタ解析でも HIPEC 腹膜再発を予防し予後を改善するとされている(7)。現在
21 HIPEC を付加する効果を確認するための多施設共同第III相試験(NCT01882933 など)が行
22 われている(8)。ただし、術後合併症は増加しないという報告(3,5,7)もあるが、増加する
23 いう報告(2)もあり、治療関連死を認めることもあるために(5)、習熟した施設のみでしか
24 行うべきではないと思われる。また、通常施行される術後補助化学療法との比較試験の報
25 告もないため、科学的根拠は不十分と考えられる。その治療の特殊性から国内では極めて
26 少ない習熟した施設のみでしか行われておらず今後も一般的な普及は難しいため推奨度な
27 しとする。さらに本治療は保険収載されていないことにも留意が必要である。

28 データベース: PubMed(2000-2020)

29

30 明日への提言

31 通常の補助化学療法に加えて、HIPEC を行うことで上乗せ効果があるかを検証すべきと
32 考えられる。

33

34 検索資料・参考にした二次資料

35 KEY WORD: gastric cancer, (HIPEC or CHPP), (peritoneal metastasis or peritoneal
36 carcinomatosis or peritoneal dissemination) Filter activated: English, human 250 件

1 CQ12 と関連すると判断したもの 6 件に加えて、担当者判断で本邦からの文献 1、4 を追
2 加した。

3

4 **引用文献**

- 5 1. Nashimoto A, Akazawa K, Isobe Y, et al; Gastric cancer treated in 2002 in Japan: 2009
6 annual report of the JGCA nationwide registry. *Gastric Cancer.* 2013 Jan;16(1):1-27.
- 7 2. Beeharry MK, Zhu ZL, Liu WT, et al; Prophylactic HIPEC with radical D2 gastrectomy
8 improves survival and peritoneal recurrence rates for locally advanced gastric cancer:
9 personal experience from a randomized case control study. *BMC Cancer.* 2019 Sep
10 18;19(1):932.
- 11 3. Reutovich MY, Krasko OV, Sukonko OG; Hyperthermic intraperitoneal chemotherapy in
12 serosa-invasive gastric cancer patients. *Eur J Surg Oncol.* 2019 Dec;45(12):2405-2411.
- 13 4. Fujimoto S, Takahashi M, Mutou T, et al; Successful intraperitoneal hyperthermic
14 chemoperfusion for the prevention of postoperative peritoneal recurrence in patients with
15 advanced gastric carcinoma. *Cancer.* 1999 Feb 1;85(3):529-34.
- 16 5. Yonemura Y, de Artxabala X, Fujimura T, et al; Intraoperative chemohyperthermic
17 peritoneal perfusion as an adjuvant to gastric cancer: final results of a randomized controlled
18 study. *Hepatogastroenterology.* 2001 Nov-Dec;48(42):1776-82.
- 19 6. Kim JY, Bae HS; A controlled clinical study of serosa-invasive gastric carcinoma patients
20 who underwent surgery plus intraperitoneal hyperthermo-chemo-perfusion (IHCP). *Gastric*
21 *Cancer.* 2001;4(1):27-33.
- 22 7. Sun J, Song Y, Wang Z, et al; Benefits of hyperthermic intraperitoneal chemotherapy for
23 patients with serosal invasion in gastric cancer: a meta-analysis of the randomized controlled
24 trials. *BMC Cancer.* 2012 Nov 16;12:526.
- 25 8. Glehen O, Passot G, Villeneuve L, et al; GASTRICCHIP: D2 resection and hyperthermic
26 intraperitoneal chemotherapy in locally advanced gastric carcinoma: a randomized and
27 multicenter phase III study. *BMC Cancer.* 2014 Mar 14;14:183.

28

29

30

31

1 CQ14：ごく軽度の腹膜播種に対してリンパ節廓清を伴うR0手術を推奨するか？

2

3 **ステートメント**

4 ごく軽度の腹膜播種に対して胃切除および播種巣切除と術後化学療法により生存期間の延
5 長が見込まれる可能性があり、行うことを弱く推奨する。

6 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 93.3% (14/15)】

7

8 **解説**

9 益：治癒の可能性、生存期間の延長

10 害：手術侵襲、術後合併症

11

12 REGATTA 試験では、肝転移、腹膜播種、大動脈周囲リンパ節転移の非治癒因子のうち 1
13 つだけを有する進行胃癌に対して減量手術としての胃切除を行うことの意義が検証された
14 が、減量手術の予後改善効果は認められなかった[1]。よって胃癌治療ガイドライン第 5 版
15 で非治癒因子を有する進行胃癌に対して予後の改善を目指す減量手術を行わないことが強
16 く推奨されている。ただし REGATTA 試験における非治癒因子としての腹膜播種は、胃
17 癌取扱い規約第 12 版の P2/3 (横行結腸より尾側の腹膜あるいは横隔膜の腹膜面に播種
18 巣を認めるもの) を対象としており、同 P1^{に相当する}、「横行結腸より頭側の腹膜や大網
19 に播種巣を認める」場合は、外科切除の対象と考えられていた。胃癌治療ガイドライン第
20 5 版の治療選択のアルゴリズムにおいても“軽微な P1 (胃癌取扱い規約第 15 版)”とし
21 て、胃周囲や大網の表面などに少数個存在する結節で、胃切除術の際に容易に切除可能な
22 もの、との付記があり腹腔洗浄細胞診陽性 (CY1) と列記され、治療方針決定に際してそ
23 の他の非治癒因子と区別されている。実際に、治癒切除可能な軽度の腹膜播種を伴う胃癌
24 に対して、胃切除および播種巣切除と術後化学療法を行うことで予後延長効果が期待でき
25 る報告がある[2-6]。ただし REGATTA 試験同様、広範な腹膜播種を有する胃癌症例には
26 胃切除による予後改善効果は認めておらず[3-6]、また胃切除単独では予後延長効果が限定
27 的であるとの報告もあり[4]、胃切除の適応には注意が必要である。
28 このような根治切除可能な軽度の腹膜播種に対して、肉眼的根治切除すべきか、切除せず
29 に全身化学療法を行うべきかを直接比較したデータは存在しないため、肉眼的根治切除を
30 強く推奨することはできない。ただし胃切除および播種巣切除と術後化学療法により生存
31 期間の延長が見込まれる可能性があり、行うことを弱く推奨する。このような症例に対し
32 て、リンパ節郭清の程度による予後を比較したデータは少ないため、リンパ節郭清をどの
33 程度行うべきか言及できないが、Stage II/III の進行胃癌において定型手術と術後補助化
34 療法により治癒を得る戦略に準じて考えれば、実施可能な範囲で R0 を目指す定型手術を
35 行ってもよいといえる。

36

(五)

1 明日への提言

2 初めに審査腹腔鏡を行い、切除可能な腹膜播種が診断された症例において手術を行う
3 か、化学療法を導入するかについてはさらに議論のあるところである。Stage III の進行胃
4 癌に対する術前補助化学療法の効果を検証する臨床試験が現在行われており、その結果も
5 踏まえ今後の検討が必要である。

6

7 検索資料・参考にした二次資料

8 PubMed(2000-2020) Keyword: gastric cancer, peritoneal metastasis, gastrectomy, NOT
9 HIPEC, NOT CRS 結果 657 件 Filter English 結果 452 件。本 CQ に関連ありと判断され
10 たものは 18 件を採用した。引用文献として CQ14 は 6 件採用

11

12 引用文献

13

14 1. Gastrectomy plus chemotherapy versus chemotherapy alone for advanced gastric
15 cancer with a single non-curable factor (REGATTA): a phase 3, randomised controlled trial.
16 Fujitani K, Yang HK, Mizusawa J, Kim YW, Terashima M, Han SU, Iwasaki Y, Hyung WJ,
17 Takagane A, Park DJ, Yoshikawa T, Hahn S, Nakamura K, Park CH, Kurokawa Y, Bang YJ,
18 Park BJ, Sasako M, Tsujinaka T; REGATTA study investigators. Lancet Oncol. 2016

19 Mar;17(3):309-318.

20 2. Efficacy of postoperative chemotherapy after resection that leaves no
21 macroscopically visible disease of gastric cancer with positive peritoneal lavage cytology
22 (CY1) or localized peritoneum metastasis (P1a): A multicenter retrospective study.

23 Yamaguchi T, Takashima A, Nagashima K, Makuuchi R, Aizawa M, Ohashi M, Tashiro K,
24 Yamada T, Kinoshita T, Hata H, Kawachi Y, Kawabata R, Tsuji T, Hihara J, Sakamoto T,
25 Fukagawa T, Katai H, Higuchi K, Boku N. Ann Surg Oncol. 2020 Jan;27(1):284-292.

26 3. Gross appearance and curability are predictive factors of a better prognosis after
27 gastrectomy in gastric cancer patients with metastasis to the adjacent peritoneum of the
28 stomach. Saito H, Kono Y, Murakami Y, Kuroda H, Matsunaga T, Fukumoto Y, Tomohiro
29 O, Fujiwara Y. Yonago Acta Med. 2017 Sep 15;60(3):174-178.

30 4. Significant role of palliative gastrectomy in selective gastric cancer patients with
31 peritoneal dissemination: A propensity score matching analysis. Nie RC, Chen S, Yuan SQ,
32 Chen XJ, Chen YM, Zhu BY, Qiu HB, Peng JS, Chen YB. Ann Surg Oncol. 2016
33 Nov;23(12):3956-3963.

34 5. The value of palliative gastrectomy for gastric cancer patients with intraoperatively
35 proven peritoneal seeding. Yang K, Liu K, Zhang WH, Lu ZH, Chen XZ, Chen XL, Zhou
36 ZG, Hu JK. Version 2. Medicine (Baltimore). 2015 Jul;94(27):e1051.

- 1 6. Predictive factors improving survival after gastrectomy in gastric cancer patients
2 with peritoneal carcinomatosis. Hioki M, Gotohda N, Konishi M, Nakagohri T, Takahashi S,
3 Kinoshita T. World J Surg. 2010 Mar;34(3):555-62. (文献記載法)
4

〔腹膜播種診断ガイド〕(初版)／(版)

1 CQ15：化学療法で消失もしくは縮小が得られた腹膜播種を有する胃癌に対して根治を目的
2 とした胃切除術を推奨するか？
3

4 **ステートメント**

5 化学療法で消失もしくは縮小が得られた腹膜播種を有する胃癌に対して、根治を目的とした胃切除術を行うことで生存期間の延長が得られることがあり、行うことを弱く推奨す
6 る。
7

8 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 93.3% (14/15)】

9
10 **解説**

11 益：生存期間の延長
12 害：手術侵襲、術後合併症
13

14 Stage IV 胃癌に対して、全身化学療法による遠隔転移巣の消退を確認した後に、胃原発巣
15 を切除することで良好な治療成績が報告されている[1, 2]。この治療方針の背景は、遠隔転
16 移を有する胃癌は化学療法単独で治癒することは非常に稀であり、切除不能因子である遠
17 隔転移は化学療法による治療対象とし、切除可能な因子として胃原発巣と領域リンパ節を
18 外科切除の対象とすることで相加的な治療効果を期待することにある。Stage IV 胃癌は化
19 学療法の治療対象であるものの、化学療法が奏効して画像診断や審査腹腔鏡で遠隔転移巣
20 の消退が判断された場合でも、原発巣において遠隔転移巣と同等の治療効果が得られてい
21 るか診断することは困難であり、実際は原発巣および領域リンパ節に癌組織が遺残してい
22 る場合が多いため、これらを切除することで切除可能な進行胃癌に対する根治切除と同等
23 の予後を期待するものである。

24 腹膜播種を有する胃癌に対して、全身化学療法もしくは腹腔内化学療法などを併用した治
25 療を行い、その後胃切除術を施行した報告では、化学療法単独に比べて予後の延長と手術
26 の安全性が示されている[1, 3-7]。ただし、多くの報告は腹膜播種の消失もしくは縮小を確
27 認して胃切除を行ったとする化学療法奏効例に対する单一治療群の成績であり、胃切除の
28 有無による比較データの報告はなく、胃切除の相加的治療効果は不明である。また、治療
29 後に審査腹腔鏡を行った場合でも腹膜播種の存在診断や精度診断は限界がある[8]。加えて
30 化学療法による腹膜播種の治療効果判定について、定性的かつ定量的な方法が十分に確立
31 されていないため、化学療法の奏効の程度を詳細に診断することが困難である。また、胃
32 切除後の再燃様式として腹膜播種の頻度が高く根治率は高くない[3]。
33 以上より、化学療法で消失もしくは縮小が得られた腹膜播種を有する胃癌に対して、根治
34 を目的とした胃切除術を行うことを強く推奨することはできないが、腹膜播種の消退後に
35 癌が遺残する原発巣および領域リンパ節切除を行うことで長期生存が可能となる場合があ
36 り、適応を慎重に判断して胃切除を行う治療方針はあり得るため、行うことを弱く推奨す

る。しかしそのエビデンスは少なく、かつ今後も比較試験のデータなどが得られる可能性は低いため、対象となる患者には、胃切除術の目的、根拠および治療効果の限界、胃切除術後障害について十分に説明する必要がある。

明日への提言

胃切除術の適応条件や至適タイミングについて根拠のあるデータはなく、今後の検討が必要である。

検索資料・参考にした二次資料

PubMed(2000-2020) keyword; gastric cancer, peritoneal metastasis, gastrectomy, NOT HIPEC, NOT CRS 結果 657 件。Filter English 結果 452 件。本 CQ に関連ありと判断されたものは 18 件、うち 6 件を引用した。文献 1、8 は担当者判断で追加した。

引用文献

1. The long-term survival of stage IV gastric cancer patients with conversion therapy. Yamaguchi K, Yoshida K, Tanahashi T, Takahashi T, Matsuhashi N, Tanaka Y, Tanabe K, Ohdan H. Gastric Cancer. 2018 Mar;21(2):315-323.
2. Conversion gastrectomy for stage IV unresectable gastric cancer: a GIRCG retrospective cohort study. Solaini L, Ministrini S, Bencivenga M, D'Ignazio A, Marino E, Cipollari C, Molteni B, Mura G, Marrelli D, Graziosi L, Roviello F, De Manzoni G, Tiberio GAM, Morgagni P. Gastric Cancer. 2019 Nov;22(6):1285-1293.
3. Surgery after intraperitoneal and systemic chemotherapy for gastric cancer with peritoneal metastasis or positive peritoneal cytology findings. Ishigami H, Yamaguchi H, Yamashita H, Asakage M, Kitayama J. Gastric Cancer. 2017 Mar;20(Suppl 1):128-134.
4. Conversion surgery post-intraperitoneal paclitaxel and systemic chemotherapy for gastric cancer carcinomatosis peritonei. are we ready? Chan DY, Syn NL, Yap R, Phua JN, Soh TI, Chee CE, Nga ME, Shabbir A, So JB, Yong WP. J Gastrointest Surg. 2017 Mar;21(3):425-433.
5. Salvage gastrectomy after intravenous and intraperitoneal paclitaxel (PTX) administration with oral S-1 for peritoneal dissemination of advanced gastric cancer with malignant ascites. Kitayama J, Ishigami H, Yamaguchi H, Yamashita H, Emoto S, Kaisaki S, Watanabe T. Ann Surg Oncol. 2014 Feb;21(2):539-46.
6. Phase II study of single intraperitoneal chemotherapy followed by systemic chemotherapy for gastric cancer with peritoneal metastasis. Imano M, Yasuda A, Itoh T, Satou T, Peng YF, Kato H, Shinkai M, Tsubaki M, Chiba Y, Yasuda T, Imamoto H, Nishida

- 1 S, Takeyama Y, Okuno K, Furukawa H, Shiozaki H. J Gastrointest Surg. 2012
2 Dec;16(12):2190-6.
- 3 7. Neoadjuvant intraperitoneal and systemic chemotherapy for gastric cancer patients
4 with peritoneal dissemination. Fujiwara Y, Takiguchi S, Nakajima K, Miyata H, Yamasaki M,
5 Kurokawa Y, Okada K, Mori M, Doki Y. Ann Surg Oncol. 2011 Dec;18(13):3726-31.
- 6 8. Role of staging laparoscopy with peritoneal lavage cytology in the treatment of
7 locally advanced gastric cancer. Nakagawa S, Nashimoto A, Yabusaki H. Gastric Cancer.
8 2007;10(1):29-34.
- 9
- 10
- 11

〔腹膜播種治療ガイドライン〕(初版)→(次)

1 CQ16：腹膜播種を有する胃癌に対して化学療法奏効後に根治を目的とした胃切除術を行った場合、術後治療を推奨するか？

3

4 **ステートメント**

5 腹膜播種を有する胃癌に対して化学療法奏効後に根治を目的とした胃切除術を施行した後の術後治療は、術前治療の奏効の程度に応じて実施可能な範囲で行うことを強く推奨する
6 【推奨の強さ：強い、エビデンスの強さ：B、合意率 73.3% (11/15)】

8

9 **解説**

10 益：生存期間の延長

11 害：化学療法の有害事象

12

13 Stage IV 胃癌に対して、化学療法による遠隔転移巣の消退を確認した後に、胃原発巣を切除した場合の術後治療について検証した報告はない。遠隔転移が腹膜播種の場合も同様であるが、腹膜播種を有する胃癌に対して、化学療法奏効後に胃切除術を施行して術前治療に準じた術後治療を行い予後延長が得られた報告がある[1]。また、Stage IV 胃癌の R0 切除症例に対して術後化学療法により生存期間が延長したと報告されている[2, 3]。肉眼的腹膜播種陰性かつ腹腔洗浄細胞診陽性 (Stage IV) や切除可能な限局した腹膜播種 (P1a) を対象に肉眼的根治切除と術後化学療法により 23~27% 程度の 5 年生存率が報告されている[4, 5]。また、軽度の腹膜播種を伴う胃癌に胃切除と術後化学療法を行うことで予後延長効果が得られたという報告もある[6]。

22 以上より、腹膜播種を有する胃癌に対して化学療法奏効後に根治を目的とした胃切除術を行った場合、胃切除単独で治癒が得られる見込みは少なく、術後治療を行うことの有用性が強く推測されるため、行うことを強く推奨する。術後治療の内容を検証したデータはないため、レジメンや治療期間について規定できないが、奏効した術前治療を参考に実施可能な内容および治療期間で施行することが推奨される。ただしそのエビデンスは少なく、かつ今後も比較試験のデータなどが得られる可能性は低いため、対象となる患者には、術後治療の目的、内容、根拠および治療効果の限界、見通しについて十分に説明する必要がある。

30

31 **明日への提言**

32 術後治療のレジメンや至適治療期間について根拠のあるデータではなく、今後の検討が必要である。

34

35 **検索資料・参考にした二次資料**

(五)

1 PubMed(2000-2020) Keyword: gastric cancer, peritoneal metastasis, gastrectomy, NOT
2 HIPEC, NOT CRS 結果 657 件 Filter English 結果 452 件。本 CQ に関連ありと判断され
3 たものは 18 件、うち 3 件を引用した。文献 2、3、4 は担当者判断で追加した。

4 **引用文献**

- 5 1. Salvage gastrectomy after intravenous and intraperitoneal paclitaxel (PTX)
6 administration with oral S-1 for peritoneal dissemination of advanced gastric cancer with
7 malignant ascites. Kitayama J, Ishigami H, Yamaguchi H, Yamashita H, Emoto S, Kaisaki S,
8 Watanabe T. Ann Surg Oncol. 2014 Feb;21(2):539-46.
- 9 2. Factors influencing survival after hepatectomy for metastases from gastric cancer.
10 Tiberio GA, Ministrini S, Gardini A, Marrelli D, Marchet A, Cipollari C, Graziosi L,
11 Pedrazzani C, Baiocchi GL, La Barba G, Roviello F, Donini A, de Manzoni G; Italian
12 Research Group for Gastric Cancer. Eur J Surg Oncol. 2016 Aug;42(8):1229-35.
- 13 3. Hepatic resection for synchronous hepatic metastasis from gastric cancer. Qiu JL,
14 Deng MG, Li W, Zou RH, Li BK, Zheng Y, Lao XM, Zhou K, Yuan YF. Eur J Surg Oncol.
15 2013 Jul;39(7):694-700.
- 16 4. Long-term follow up of patients who were positive for peritoneal lavage cytology:
17 final report from the CCOG0301 study. Kodera Y, Ito S, Mochizuki Y, Ohashi N, Tanaka C,
18 Kobayashi D, Kojima H, Matsui T, Kondo K, Fujiwara M. Gastric Cancer. 2012
19 Jul;15(3):335-7.
- 20 5. Efficacy of postoperative chemotherapy after resection that leaves no
21 macroscopically visible disease of gastric cancer with positive peritoneal lavage cytology
22 (CY1) or localized peritoneum metastasis (P1a): A multicenter retrospective study.
23 Yamaguchi T, Takashima A, Nagashima K, Makuuchi R, Aizawa M, Ohashi M, Tashiro K,
24 Yamada T, Kinoshita T, Hata H, Kawachi Y, Kawabata R, Tsuji T, Hihara J, Sakamoto T,
25 Fukagawa T, Katai H, Higuchi K, Boku N. Ann Surg Oncol. 2020 Jan;27(1):284-292.
- 26 6. Significant role of palliative gastrectomy in selective gastric cancer patients with
27 peritoneal dissemination: A propensity score matching analysis. Nie RC, Chen S, Yuan SQ,
28 Chen XJ, Chen YM, Zhu BY, Qiu HB, Peng JS, Chen YB. Ann Surg Oncol. 2016
29 Nov;23(12):3956-3963.

30

31

32

1 CQ17: 肉眼的腹膜播種を有する胃癌に対して肉眼的 R0 手術を目指した腹膜全摘術 (Total
2 peritonectomy) を推奨するか？

3

4 ステートメント

5 肉眼的遺残を認めない cytoreductive surgery に HIPEC を併用した症例で生存期間の延長
6 が見込まれる可能性があるが、手術手技および術後管理に習熟している施設以外では行わ
7 ないことを強く推奨する。

8 【推奨の強さ：強い、エビデンスの強さ：C、合意率 86.7% (13/15)】

9

10 解説

11 益：生存期間の延長

12 害：高い合併症発生率

13

14 ペリトネクトミーは、complete cytoreductive surgery として偽粘液腫、腹膜中皮腫および
15 結腸直腸癌の腹膜播種に対する標準治療として欧米で広く行われているが、高度な技術と
16 解剖の理解が必要である(1)(2)。したがって、経験数の多い専門施設で行われるべきであ
17 り、合併症発生率を下げるには、180 例以上の経験が必要との報告もある(3)。また、手術
18 単独での長期生存は得られないため、化学療法との併用が必須である。ペリトネクトミー^(版)
19 を積極的に行っているグループではペリトネクトミーをおこなった後、術中に温熱化学療
20 法(HIPEC: hyperthermic intraperitoneal chemotherapy)を併用する。抗がん剤としてマイ
21 トマイシン (+シスプラチニン)、オキサリプラチニン、ドキソルビシンが多く用いられる
22 (3)。Glehen らの 159 例の検討によれば、R0 手術が可能であった症例では MST 15 か
23 月、1, 3, 5 生率はそれぞれ 61%, 30%, 23% と報告されているが、R0 手術が達成されたの
24 は 85 例(53%)に過ぎなかった(4)。Yonemura らは NIPS (neoadjuvant intraperitoneal /
25 systemic chemotherapy) と称し、DCS 療法変法と docetaxel & cisplatin 腹腔内投与を 3 コ
26 ース施行の後、ペリトネクトミーと HIPEC を施行。419 例中 266 例 (63.5%) に R0 切除
27 が可能であり、その MST 20.5 か月、5 生率は 14.3% であったと報告している(5)。最近
28 の報告では、PCI (peritoneal cancer index) が 7 以上の場合は、たとえペリトネクトミー^(版)
29 によって肉眼的 R0 手術が達成されても予後不良であるとの報告が多い(6)-(8)。したがっ
30 て、開腹時（化学療法後）の PCI 低値 (6 以下) の症例に対しては、ペリトネクトミーに
31 習熟した施設においてのみ生存率の延長が期待される。一般的なペリトネクトミーは壁側
32 腹膜をすべて切除するが、化学療法後に播種の残存した部分だけ切除した場合との比較試
33 験が無いため、部分的ペリトネクトミーの可否は不明である。以上、抗がん剤の腹腔内投
34 与は現時点で保険診療として認められておらず、きわめて限定された施設のデータのた
35 め、一般臨床では行わないことを強く推奨する。

36

1 明日への提言

2 少数の播種に対して切除によって肉眼的 R0 切除が達成された場合と同じように、播種
3 の存在する腹膜のみを切除する部分的ペリトネクトミーの治療成績を単アーム（P-II）で
4 も良いので検討する価値はあると考える。

5

6 検索資料・参考にした二次資料

7 PUBMED (2000-2020) Key words: gastric cancer, peritonectomy →65 編。胃癌以外の論文
8 がかなり紛れ込んでくること、重複した内容や症例が多い集団であった。そのうち本 CQ
9 に関連ありと判断された 8 文献を採用。

10

11 引用文献

- 12 1) Sugarbaker PH. Peritonectomy procedures. Ann Surg. 1998; 221(1): 29-42.
- 13 2) Sugarbaker PH, Yu Y, Yonemura Y. Gastrectomy, peritonectomy, and
14 perioperative intraperitoneal chemotherapy: the evolution of treatment strategies for
15 advanced gastric cancer. Semin Surg Oncol 2003; 21: 233-48.
- 16 3) Rau B, Brandl A, Piso P, et al. Peritoneal metastasis in gastric cancer: results from
17 the German database. Gastric Cancer 2020; 23: 11-22.
- 18 4) Glehen O, Gilly FN, Arvieux C, et al. Peritoneal carcinomatosis from gastric
19 cancer: a multi-institutional study of 159 patients treated by cytoreductive surgery
20 combined with perioperative intraperitoneal chemotherapy. Ann Surg Oncol 2010; 17;
21 2370-2377.
- 22 5) Yonemura Y, Prabhu A, Sako S, et al. Long term survival after cytoreductive
23 surgery combined with perioperative chemotherapy in gastric cancer patients with
24 peritoneal metastasis. Cancers (Basel) 2020; 12(1): 116.
- 25 6) Caro CR, Manzanedo I, Pereira F, et al. Cytoreductive surgery combined with
26 hyperthermic intraperitoneal chemotherapy (HIPEC) in patients with gastric cancer and
27 peritoneal carcinomatosis. Eur J Surg Oncol 2018; 44(11): 1805-1810.
- 28 7) Manzanedo I, Pereira F, Caro CR, et al. Cytoreductive surgery and hyperthermic
29 intraperitoneal chemotherapy (HIPEC) for gastric cancer with peritoneal carcinomatosis:
30 multicenter study of Spanish Group of Peritoneal Oncology Surgery (GECOP). Ann Surg
31 Oncol 2019; 26(8):2615-2621.
- 32 8) Yarema R, Ohorckak M, Hyrya P, et al. Gastric cancer with peritoneal metastasis:
33 efficacy of standard treatment methods. World J Gastrointest Oncol 2020; 12 (5): 569-581.

34

- 1 CQ18: 化学療法によって肉眼的腹膜播種が消失した胃癌に対して腹膜全摘術（Total
2 peritonectomy）を推奨するか？
3
4 ステートメント
5 肉眼的播種が消失しているにも関わらず、腹膜を切除することはいたずらに侵襲を加える
6 ことであり、行わないことを強く推奨する。
7 【推奨の強さ：強い エビデンスの強さ:C, 合意率 93.3% (14/15)】
- 8
9 解説文
10 益：腹膜再発率の減少
11 害：高い合併症発生率
12
13 ペリトネクトミーと HIPEC を併用した 1 年生存率 40–50% であるが(1)-(5)、タキサン系
14 抗がん剤による反復腹腔内化学療法 (RIPEC: repeated intraperitoneal chemotherapy) 後
15 に残存した原発巣および播種巣の合併切除により R0 切除が行われた場合の 1 年生存率は
16 70% 以上であると報告されている(6)-(10)。直接比較した臨床試験は存在しないが、ペリ
17 トネクトミーによる出血、縫合不全、呼吸不全など重症度の高い合併症が 15–30% に発生
18 し、手術関連死が 5% 前後あることを考慮すると(11)-(13)、播種の消失した症例に対して
19 ペリトネクトミーを行わないことを強く推奨する。
- 20
21 明日への提言
22 特になし
23
24 検索資料・参考にした二次資料
25 PUBMED (2000-2020) : Key words: gastric cancer, peritonectomy → 65 編、胃癌以外
26 の論文がかなり紛れ込んでくること、重複した内容や症例が多い集団であった。そのうち
27 本 CQ に関連ありと判断された 8 文献を採用 (ペリトネクトミーのオリジナル論文 Ann
28 Surg 1998 追加)。比較のために、本邦を中心に行われている腹腔内化学療法 + R0 手術の
29 治療成績を 5 編加えた。
- 30
31 引用文献
32 1. Hall JJ, Loggie BW, Shen P, et al. Cytoreductive surgery with intraperitoneal
33 hyperthermic chemotherapy for advanced gastric cancer. J Gastrointest Surg 2004; 8: 454-
34 63.
35 2. Glehen O, Gilly FN, Arvieux C, et al. Peritoneal carcinomatosis from gastric
36 cancer: a multi-institutional study of 159 patients treated by cytoreductive surgery

- 1 combined with perioperative intraperitoneal chemotherapy. Ann Surg Oncol; 2010; 17:
2 2370-7.
- 3 3. Yang XJ, Huang CQ, Suo T, et al. Cytoreductive surgery and hyperthermic
4 intraperitoneal chemotherapy improves survival of patients with peritoneal carcinomatosis
5 from gastric cancer: final results of a phase III randomized clinical trial. Ann Surg Oncol
6 2011; 18: 1575-81.
- 7 4. Magge D, Zenati M, Mavanur A, et al. Aggressive locoregional surgical therapy for
8 gastric peritoneal carcinomatosis. Ann Surg Oncol 2014; 21: 1448-55.
- 9 5. Rudloff U, Langan RC, Mullinax JE, et al. Impact of maximal cytoreductive surgery
10 plus regional heated intraperitoneal chemotherapy (HIPEC) on outcome of patients with
11 peritoneal carcinomatosis of gastric origin: results of the GYMSSA trial. J Surg Oncol 2014;
12 110: 275-84.
- 13 6. Ishigami H, Kitayama J, Kaisaki S, et al. Phase II study of weekly intravenous and
14 intraperitoneal paclitaxel combined S-1 for advanced gastric cancer with peritoneal
15 metastasis. Ann Oncol 2010; 21: 67-70.
- 16 7. Fujiwara Y, Takiguchi S, Nakajima K, et al. Intraperitoneal docetaxel combined
17 with S-1 for advanced gastric cancer with peritoneal dissemination. J Surg Oncol 2012; 105:
18 38-42.
- 19 8. Fushida S, Kinoshita J, Kaji M, et al. Phase I/II study of intraperitoneal docetaxel
20 plus S-1 for the gastric cancer patients with peritoneal carcinomatosis. Cancer Chemother
21 Pharmacol 2013; 71: 1265-72.
- 22 9. Ishigami H, Fujiwara Y, Fukushima R, et al. Phase III study of intraperitoneal
23 paclitaxel plus S-1/paclitaxel compared with S-1/cisplatin in gastric cancer patients with
24 peritoneal metastasis: PHOENIX-GC trial. J Clin Oncol 2018; 36: 1922-9.
- 25 10. Cho H, Ryu MH, Kim KP, et al. Phase I/II study of a combination of capecitabine,
26 cisplatin, and intraperitoneal docetaxel (XP ID) in advanced gastric cancer patients with
27 peritoneal metastasis. Gastric Cancer 2017; 20: 970-7.
- 28 11. Alyami M, Kim BJ, Villeneuve L, et al. Ninety-day post-operative morbidity and
29 mortality using the National Cancer Institute's common terminology criteria for advance
30 events better describe post-operative outcome after cytoreductive surgery and hyperthermic
31 intraperitoneal chemotherapy. Int J Hyperthermia 2018; 34(5): 532-537.
- 32 12. Gill RS, Al-Adra DP, Nagendran J, et al. Treatment of gastric cancer with
33 peritoneal carcinomatosis by cytoreductive surgery and HIPEC: a systematic review of
34 survival, mortality, and morbidity. J Surg Oncol 2011; 104(6): 692-698.
- 35 13. Rau B, Brandl A, Piso P, et al. Peritoneal metastasis in gastric cancer: results from
36 the German database. Gastric Cancer 2020; 23: 11-22.

1 CQ19：胃癌に対する手術において顕微鏡的腹膜播種陽性（P0CY1）と診断した場合に胃切
2 除、D2 リンパ節郭清を推奨するか？
3

4 **ステートメント**

5 **顕微鏡的腹膜播種陽性（P0CY1）** 胃癌症例に対して胃切除と化学療法を組み合わせた集学
6 的治療を行うことにより 5 年生存症例が 25%以上存在することより、D2 リンパ節郭清を
7 伴う胃切除を強く推奨する。

8 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 100% (15/15)】

9
10 **解説**

11 益と害

12 益：治癒、長期生存

13 害：胃切除による後遺症、術後合併症、術後の化学療法耐容性の低下

14
15 2001 年から 2007 年までの期間の全国胃癌登録症例の予後調査では CY1 胃癌の 5 年疾患
16 特異的生存率は 16.6% であり、CY1 胃癌の生存率は取り扱い規約第 13 版における Stage
17 IIIB(41.2%)、Stage IV (20.1%) よりも不良であり、P1(11.9%) よりも良好であった[1]。
18 国内外の小規模の後方視的検討において、P0CY1 胃癌に対し胃切除を含む積極的治療を行
19 った場合に 5 年生存を一部で認めること、腹膜播種再発の頻度が高いことが報告されてい
20 る[2、3、4]。本邦では R0 切除可能な局所進行胃癌と同様に定型手術と補助化学療法によ
21 り治癒を目指す治療戦略が踏襲されてきた。胃癌治療ガイドライン第 5 版の治療選択のア
22 ルゴリズムにおいても、遠隔転移 M1 とは区別して記載されている。CCOG0301 試験で
23 は微小腹膜播種と傍大動脈リンパ節転移の切除例を含む CY1 胃癌を対象とし、根治的胃切
24 除を施行後に S1 内服を再発または継続不能となるまで行う治療が多施設前向き研究によ
25 って検討され、2002 年から 2006 年までに 47 例が登録され 5 年全生存率、無再発生存率
26 はそれぞれ 26%、21% であった[5]。米国の単一施設による 93 例の後方視的検討の報告で
27 は、化学療法を先行後に CY1 が陰性化した症例のうち胃切除施行例(20 例)と非施行例(7
28 例)の疾患特異的生存期間は同等(中央値：2.5 年 vs 2.3 年)であったが、検討症例の観察期
29 間中央値が 1 年程度であり長期生存への影響は不明である[6]。胃切除による治癒や長期生
30 存は限定的である一方で、化学療法単独で胃切除と同等以上の予後が得られたという報告
31 はない。ランダム化比較試験と群間背景を調整した後向き研究のいずれも存在しないため
32 エビデンスは強くないが、手術侵襲と術後の後遺症が許容し得る全身状態で術後に持続的
33 な化学療法が施行可能であれば、胃切除は選択肢の一つとなり得る。ただし、後方視的検
34 討により、cN3[4]、pN3[7] は多変量解析において予後不良となる独立した因子であるこ
35 と、胃切除後は切除不能胃癌に対する標準化学療法レジメンである SP 療法の耐容性が低

いこと[8]が示されており、高度の所属リンパ節転移を伴う場合は多剤併用レジメンの化学療法を先行し、胃切除の適応について慎重に検討すべきである。
本邦の多施設による91例の後方視的検討では、D2以上のリンパ節郭清を伴う胃切除を施行した51例は郭清範囲を縮小した40例よりも予後良好（全生存期間中央値：22.0ヶ月 vs 13.0ヶ月, p=0.045）であり、術後在院死亡率は同等（3.9% vs 5.0%）であった[7]。以上より、胃切除と化学療法を組み合わせた集学的治療にて5年生存症例が25%以上存在することより、D2リンパ節郭清を伴う胃切除を強く推奨する。

明日への提言

切除不能胃癌に対する化学療法の治療成績が向上しているため、根治切除で治癒が得られない症例の中には化学療法単独の治療による臨床的利益が手術を上回る事例が存在しうる。顕微鏡的腹膜播種陽性（P0CY1）症例においても、1) 全身化学療法 2) 胃切除を施行し術後化学療法 3) 化学療法を行い審査腹腔鏡等で胃切除を考慮する、という3つの治療オプションがあるが現時点ではどれも強く推奨するだけのエビデンスはない。胃切除後の長期生存症例を選別しうる予測因子の確立が手術適応の決定に重要である。

検索資料・参考にした二次資料

PubMed(2000-2020), Key Word：“gastric cancer” AND “cytology” AND (“surgery” OR “induction chemotherapy” OR “Chemotherapy, Cancer Regional perfusion” OR “Drug Therapy”) Filter : English 抽出文献：411件、そのうち本CQに関連ありと判断された文献を8件採用。

引用文献

1. Katai H, Ishikawa T, Akazawa K, et al. Five-year survival analysis of surgically resected gastric cancer cases in Japan: a retrospective analysis of more than 100,000 patients from the nationwide registry of the Japanese Gastric Cancer Association (2001–2007). Gastric Cancer 2018; 21: 144-154
2. Inada T, Ogata Y, Kubota T, et al. D2-lymphadenectomy improves the survival of patients with peritoneal cytology-positive gastric cancer. Anticancer Res 2002; 22: 291-294
3. Badgwell B, Cormier JN, Krishnan S, et al. Does neoadjuvant treatment for gastric cancer patients with positive peritoneal cytology at staging laparoscopy improve survival? Ann Surg Oncol 2008; 15: 2684-2691
4. Lee SD, Ryu KW, Eom BW, et al. Prognostic significance of peritoneal washing cytology in patients with gastric cancer. Br J Surg 2012; 99: 397-403

- 1 5. Kodera Y, Ito S, Mochizuki Y, et al. Long-term follow up of patients who were
2 positive for peritoneal lavage cytology: final report from the CCOG0301 study. Gastric
3 Cancer 2012; 15: 335-337
- 4 6. Mezhir, JJ, Shah MA, Jacks LM, et al. Positive peritoneal cytology in patients with
5 gastric cancer: natural history and outcome of 291 patients. Ann Surg Oncol 2010; 17: 3173-
6 3180
- 7 7. Endo S, Nishikawa K, Fujitani K, et al. Is D2 Lymphadenectomy Essential for
8 Cytology-positive Gastric Cancer? A Retrospective Analysis. Anticancer Res 2019; 39: 6209-
9 6216
- 10 8. Yamaguchi T, Takashima A, Nagashima K, et al. Efficacy of Postoperative
11 Chemotherapy After Resection that Leaves No Macroscopically Visible Disease of Gastric
12 Cancer with Positive Peritoneal Lavage Cytology (CY1) or Localized Peritoneum Metastasis
13 (P1a): A Multicenter Retrospective Study. Ann Surg Oncol 2020; 27: 284-292
- 14
- 15

〔腹膜播種陰性がアドバイス〕

1 CQ20: 胃癌の治療前病期診断において顕微鏡的腹膜播種陽性 (P0CY1) と診断した場合に
2 導入化学療法を推奨するか?

3

4 **ステートメント**

5 顕微鏡的腹膜播種陽性 (P0CY1) 胃癌症例に対する導入化学療法の手術先行に対する優越
6 性のエビデンスは乏しいが、化学療法後の CY1 陰性化が予後予測因子として参考し得るた
7 め、行うことを弱く推奨する。

8 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 93.3% (14/15)】

9

10 **解説**

11 益：CY1 の陰性化

12 害：胃切除を行う場合は手術の遅延、術後合併症の増加

13

14 欧米では P0CY1 胃癌に対する術後の生存率が低い報告が多く切除不能な病態として導入
15 化学療法を行うことが一般的である。米国の単一施設による 93 例の後方視的検討では、
16 化学療法を先行した 64 例の疾患特異的生存期間中央値は有意ではないものの胃切除を先
17 行した 29 例より長い (1.7 年 vs 1.1 年) ことが報告されている 1)。本検討では化学療法先
18 行後に 2nd look を行った 48 例の検討において、CY1 が陰性化した 27 例は陰性化を伴わ
19 ない 21 例よりも予後良好 (疾患特異的生存期間中央値：2.5 年 vs 1.4 年 p=0.0003) であっ
20 た。本邦の手術症例の後方視的検討では、術前化学療法施行例と手術先行例の予後は同等
21 と報告されているが 2) , 3)、背景因子が群間で調整されていないため解釈に注意を要す
22 る。大型 3 型・4 型胃癌に対する術前化学療法の有効性を検証するランダム化比較試験
23 (JCOG0501 試験) では P0CY1 症例が術前化学療法群に 32 例、手術先行群に 28 例登録
24 された 4)。FAS 解析で術前化学療法群 151 例と手術先行群 149 例の 3 年全生存率および
25 無再発生存率に差を認めず、層別解析による P0CY1 症例の全生存の比較においても差は
26 示されなかった 5)。Yamaguchi らは、他施設の後方視的研究において、CY1 あるいは P1a
27 症例に対し化学療法を先行した 150 例と手術を先行した 563 例の OS および RFS はほぼ
28 同等であった、と報告している 3)

29 化学療法後に CY1 陰性化を伴う症例の予後が良好であるという報告には再現性があり、
30 2018 年に 7,970 例 (26 文献) を検討したシステムティックレビューでは、S1 または 5-
31 FU にシスプラチニン、タキサンを加えた 2 剂または 3 剂併用レジメンによって CY1 陰性化
32 を認めた 139 例の CY1 非陰性化 73 例に対する全死亡の HR は 0.42、p<0.0001、
33 I2=62.5% であった 6)。本邦の単一施設における 47 例の術前化学療法施行例の後方視的検
34 討では、化学療法後に全例で胃切除が施行され、R2 切除後に緩和治療となった 1 例を除
35 く 46 例 (98%) で術後化学療法が行われ、全症例の 5 年全生存率は 25.0% であり、手術
36 + 周術期化学療法の高い忍容性が示された 7)。近年に報告された単一施設における 39 例

1 の後方視的検討では、化学療法先行後に審査腹腔鏡を再検し CY1 陰性化を認めた 13 症例
2 のみ胃切除を施行したところ、全症例における 5 年生存率は 28.9% であり、R1/2 となる
3 胃切除を回避しつつ同等の治療成績が得られた 8)。しかしながら CQ19 で述べた様に胃切
4 除を施行せずに化学療法単独で治療を行う有益性については今後の更なる検討を要する。

5 細胞障害性抗腫瘍薬の腹腔内注入(IP)を併用する化学療法レジメンは、高頻度に CY1 陰
6 性化が認められ、有害事象は全身化学療法と同等であることが報告されている。2017 年に
7 P0CY1 胃癌 38 例を対象としたパクリタキセル IP 併用のレジメンを検証する第 II 相試験
8 (CY-PHOENIX 試験) の結果が公表され、術前治療による CY1 陰性化は 36 例
9 (94.7%) で認められ、1 年生存率は 84.2% であった 9)。しかし現時点では長期予後を評
10 僮した報告がなく、抗腫瘍薬の IP は保険診療としては実施できないため、研究的治療に
11 位置付けられる。

12 ランダム化比較試験と群間背景を調整した後向き比較研究のいずれも存在しないため、導
13 入化学療法の手術先行に対する益と害のバランスについてエビデンスは乏しい。化学療法
14 後に胃切除及び術後化学療法を行う忍容性は担保されており、CY1 陰性化に基づく症例選
15 別によって胃切除の適応を検討し得るため、弱く推奨する。

16 明日への提言

17 胃癌症例において CY1 のみが切除不能因子となる頻度は少ないため大規模な前向き試験
18 は施行困難である。多施設より臨床データを集約し、手術先行症例と化学療法先行症例の
19 治療成績について群間の背景因子を調整して比較する必要がある。また、治療成績向上の
20 ためには周術期化学療法の新規レジメン開発が不可欠であり、腹腔内投与を含めた新規レ
21 ジメンの開発が望まれる。

22 検索資料・参考にした二次資料

23 PubMed(2000-2020) Key Word : “gastric cancer” AND “cytology” AND (“surgery” OR
24 “induction chemotherapy” OR “Chemotherapy, Cancer Regional perfusion” OR “Drug
25 Therapy”) Filter : English 抽出文献 : 411 件。そのうち本 CQ に関連ありと判断された文
26 献を 5 件採用。担当者の判断で文献 3、5、9 を追加。

27 引用文献

- 31 1) Mezhir, JJ, Shah MA, Jacks LM, et al. Positive peritoneal cytology in patients with gastric
32 cancer: natural history and outcome of 291 patients. Ann Surg Oncol 2010; 17: 3173-3180
- 33 2) Endo S, Nishikawa K, Fujitani K, et al. Is D2 Lymphadenectomy Essential for Cytology-
34 positive Gastric Cancer? A Retrospective Analysis. Anticancer Res 2019; 39: 6209-6216
- 35 DOI 10.1200/JCO.2018.36.4_suppl.95,

- 1 3) Yamaguchi T, et al. Impact of preoperative chemotherapy as initial treatment for
2 advanced gastric cancer with peritoneal metastasis limited to positive peritoneal lavage
3 cytology (CY1) or localized peritoneal metastasis (P1a): a multi-institutional retrospective
4 study. Gastric Cancer. 2020. PMID: 33179192
- 5 4) Terashima M, Iwasaki Y, Mizusawa J, et al. Randomized phase III trial of gastrectomy
6 with or without neoadjuvant S-1 plus cisplatin for type 4 or large type 3 gastric cancer, the
7 short-term safety and surgical results: Japan Clinical Oncology Group Study (JCOG0501).
8 Gastric Cancer 2019; 22: 1044-1052 DOI 10.1200/JCO.2018.36.15_suppl.4046,
- 9 5) Iwasaki Y, Terashima M, Mizusawa J, et al. Gastrectomy with or without neoadjuvant S-1
10 plus cisplatin for type 4 or large type 3 gastric cancer (JCOG0501): an open-label, phase 3,
11 randomized controlled trial. Gastric Cancer 2020; Online ahead of print. DOI
12 10.1007/s10120-020-01137-6,
- 13 6) Jamel S, Markar SR, Malietzis G, et al. Prognostic significance of peritoneal lavage
14 cytology in staging gastric cancer: systematic review and meta-analysis. Gastric Cancer
15 2018; 21: 10-18
- 16 7) Aizawa M, Nashimoto A, Yabasaki H, et al. The clinical significance of potentially
17 curative resection for gastric cancer following the clearance of free cancer cells in the
18 peritoneal cavity by induction chemotherapy. Surg Today 2015; 45: 611-617
- 19 8) Yasufuku I, Nunobe S, Ida S, et al. Conversion therapy for peritoneal lavage
20 cytology-positive type 4 and large type 3 gastric cancer patients selected as candidates for
21 R0 resection by diagnostic staging laparoscopy. Gastric Cancer 2020; 23: 319-327 DOI
22 10.1200/JCO.2017.35.4_suppl.96,
- 23 9) Aizawa M, Ishigami H, Yabasaki H, et al. Phase II study of intraperitoneal paclitaxel plus
24 S-1/paclitaxel for gastric cancer with positive peritoneal cytology: CY-PHOENIX trial. JCO
25 2017; 35: no.4_suppl (February 01, 2017) 96
- 26
- 27
- 28

1 CQ21: 胃切除された顕微鏡的腹膜播種陽性 (P0CY1) 患者に対して化学療法は推奨される
2 か?

3

4 **ステートメント**

5 顕微鏡的腹膜播種陽性 (P0CY1) 患者に対して根治手術と化学療法を併用した集学的治療
6 を行うことにより 5 年生存率が向上しているため、化学療法を行うことを強く推奨する
7 (合意率 100% 15/15)

8 【推奨の強さ: 強い, エビデンスの強さ: B, 合意率 100% (15/15)】

9

10 **解説**

11 益: 生存率向上、再発率低下

12 害: コスト、有害事象

13

14 P0CY1 胃癌に対する根治切除後の補助化学療法の有用性は単一施設による少数例の後方視
15 的検討によって示されてきた。胃原発巣と領域リンパ節を肉眼的に切除可能な因子として
16 外科切除の対象とし、切除不能因子である腹腔内遊離腫瘍細胞は化学療法による治療対象
17 とすることで相補的な治療効果が期待し得る。P0CY1 胃癌の 5 年全生存率は、1980~
18 1990 年代の症例を対象とした国内の単一施設の 55 例の後方視的検討 10.8% であったが
19 [1]、2002 年から 2006 年までの 47 例を対象とした CCOG0301 試験では 26% であり
20 [2]、S1 を用いた術後化学療法の確立によって生存率が向上したことが示唆される。
21 2015 年に 81% のアジアの文献を含むメタアナリシスが報告され、根治的胃切除を行った
22 5,908 例 (35 文献) の統合解析では CY1 胃癌の CY0 胃癌に対する全死亡、再発、腹膜再
23 発の HR はそれぞれ 3.51、3.61、4.15 で、術後補助化学療法の施行率が 25% 以上の文献では
24 HR はそれぞれ 3.56、2.29、3.00 であり、術後化学療法が再発、特に腹膜播種を予防し
25 得ることが示された [3]。本邦では多施設による大規模な後方視検討が行われ、微小腹膜播
26 種切除例を含む 367 例の P0CY1 胃癌において、術後 S1 単独療法施行例の予後は化学療法
27 未施行例よりも良好 (全生存期間中央値 29.5 ヶ月 vs 9.9 ヶ月、p=0.01、無再発生存期
28 間中央値 15.5 ヶ月 vs 5.7 ヶ月、p<0.001) であった [4]。本検討では術後 SP 療法施
29 行例の予後が検討されたが、全生存および無再発生存期間中央値はそれぞれ 24.7 ヶ月、
30 15.9 ヶ月であり、S1 単独療法と同等であった。化学療法の継続期間中央値は S1 単剤が
31 9.5 ヶ月、SP 療法が 5.7 ヶ月であり、SP 療法の忍容性が低いことが考察されている。タキ
32 サンを併用する DS 療法については、病理組織学的 Stage III 胃癌の術後補助化学療法にお
33 ける S1 単独療法に対する優位性がランダム化比較試験によって示された [5]。本検討の腹
34 膜播種再発率は DS 群 9.3%、S1 単独群 12.9% で有意差はなく腹膜播種再発の予防効果の
35 優越性は限定的だが、減量割合は DS 療法で 39%、S1 単独療法で 30% であり、レジメン
36 の忍容性は同等であった。一方、DS 療法と CapeOX 療法や SOX 療法との直接比較した

1 臨床研究もないため、これらの併用療法のいずれがより有効かについては、現時点では結
2 論できない。今後はこれらの併用療法による P0CY1 胃癌の予後改善効果の検証が待たれ
3 る。

4 ランダム化比較試験と群間背景を調整した後向き研究のいずれも存在しないためエビデン
5 スは強くないが、多施設による大規模な後方視的検討の結果によって全生存および無再発
6 生存期間の延長効果が示されており、S1 を用いた術後補助化学療法を強く推奨する。

7 明日への提言

8 手術後の S-1 単独による補助化学療法の治療成績は十分でなく、分子標的治療薬や腹腔
9 内注入を含む多剤併用レジメンの開発が必要である。
~~(改)~~

10

11 検索資料・参考にした二次資料

12 PubMed(2000-2020), Key Word : “gastric cancer” AND “cytology” AND (“surgery” OR
13 “induction chemotherapy” OR “Chemotherapy, Cancer Regional perfusion” OR “Drug
14 Therapy”) Filter : English 抽出文献 : 411 件。そのうち本 CQ に関連ありと判断された文
15 献を 4 件採用。担当者の判断で文献 5 を追加

16

17 引用文献

- 18 1. Inada T, Ogata Y, Kubota T, et al. D2-lymphadenectomy improves the survival of
patients with peritoneal cytology-positive gastric cancer. Anticancer Res 2002; 22: 291-294
- 19 2. Kodera Y, Ito S, Mochizuki Y, et al. Long-term follow up of patients who were positive
for peritoneal lavage cytology: final report from the CCOG0301 study. Gastric Cancer 2012;
22: 335-337
- 20 3. Pecqueux M, Fritzmann J, Adamu M, et al. Free intraperitoneal tumor cells and outcome
in gastric cancer patients: a systematic review and meta-analysis. Oncotarget 2015; 6:
35564-35578
- 21 4. Yamaguchi T, Takashima A, Nagashima K, et al. Efficacy of Postoperative Chemotherapy
After Resection that Leaves No Macroscopically Visible Disease of Gastric Cancer with
Positive Peritoneal Lavage Cytology (CY1) or Localized Peritoneum Metastasis (P1a): A
Multicenter Retrospective Study. Ann Surg Oncol 2020; 27: 284-29
- 22 5. Yoshida K, Kodera Y, Kochi M, et al. Addition of Docetaxel to Oral Fluoropyrimidine
Improves Efficacy in Patients with Stage III Gastric Cancer: Interim Analysis of JACCRO
GC-07, a Randomized Controlled Trial. JCO 2019; 37: 1296-1305

33

34

35

1 CQ22: 腹膜播種再発高リスク胃癌症例に対して胃切除施行する場合に腹腔内大量洗浄を推
2 奨するか？

3

4 **ステートメント**

5 腹膜播種再発高リスク胃癌症例に対して胃切除施行する場合、抗癌剤を併用しない単独で
6 の腹腔内大量洗浄は行わないことを強く推奨する。

7 【推奨の強さ：強い、エビデンスの強さ：B、合意率 86.7% (13/15)】

8

9 **解説**

10 益：生存率向上、再発率低下

11 害：コスト、手術時間の延長、合併症の増加

12

13 本邦の単一施設における 1989 年から 1997 年の P0CY1 胃癌 22 例の後方視的研究にお
14 いて、根治切除術中に腹腔内大量洗浄 (Extensive Intraoperative Peritoneal Lavage :
15 EIPL) と腹腔内シスプラチニン 100mg の散布を追加した 7 例の 2 年全生存率は 85.7% で、
16 手術単独 8 例の 1.0% ($p=0.017$)、術中シスプラチニン散布のみ行った 7 例の 14.3%
17 ($p=0.025$) と比較し有意に生存率が高かった [1]。EIPL は根治的胃切除を施行した後に 1L
18 の生食を用いた腹腔内洗浄を 10 回反復する手法で、希釈と Wash out によって腹腔内遊離
19 癌細胞を $1/10^{10}$ に減少させる理論に基づいており、洗浄後の残存癌細胞に対してはシスプ
20 ラチニン腹腔内散布による治療が行われた。同施設で 1995 年から 2005 年に P0CY1 胃癌を
21 対象とするランダム化比較試験が行われ、EIPL+術中シスプラチニン散布群 30 例、手術單
22 独群 29 例、術中シスプラチニン散布群 29 例の 5 年全生存率はそれぞれ 43.8%、0%、4.6%
23 で、再発（腹膜播種再発）率はそれぞれ 56.7% (40.0%)、100% (89.7%)、96.6% (79.3%)
24 であり、EIPL+術中シスプラチニン散布群は他の 2 群と比較して生存率 ($p<0.0001$)、再発率
25 ($p<0.001$) が有意に改善していた [2]。

26 この結果を受け、cT3-4 胃癌に対する EIPL の有効性を検証する 2 つのランダム化比較
27 試験が行われた。CCOG1102 試験では 2011 年から 2014 年の間に P0CY1 の 17 例を含む
28 314 例が登録され、EIPL 群 145 例と標準治療群 150 例の 3 年無再発生存率 (63.9% vs
29 59.7%)、3 年全生存率 (75.0% vs 73.7%) は有意差を認めず、腹膜播種再発のハザード比は
30 0.92 であった [3]。2020 年に同様の Study デザインである国際共同ランダム化比較試験の
31 中間解析結果が公表され、EIPL 群 398 例と標準治療群 402 例の比較において 3 年全生存
32 率 (72.0% vs 74.1%)、腹膜無再発生存率 (92.1% vs 93.4%) の有意差は認められなかっ
33 た [4]。いずれの試験においても P0CY1 の層別解析が行われたが、同様に EIPL による予
34 後改善効果は認められなかった。

35 P0CY1 胃癌に対する胃切除において付加的な EIPL+シスプラチニンの術中腹腔内散布に
36 よる予後の改善効果が示されているが、そこでは EIPL 単独介入の効果については不明で

(未)
→

1 ある。腹膜播種再発高リスク胃癌症例に対する胃切除においては、EIPLは単独では無効
2 であることがランダム化比較試験によって示されており、行わないことを強く推奨する。

3

4 明日への提言

5 EIPLは害となる作用が少ないため有効性が確立されれば再考しうる治療法である。抗
6 がん剤の腹腔内注入または散布を併用した場合の治療成績について検証する余地がある。

7

8 検索資料・参考にした二次資料

9 PubMed(2000-2020) Key Word：“gastric cancer” AND “extensive lavage” Filter：English
10 抽出文献：30件、そのうち本CQに関連ありと判断された3文献を件採用。担当者の判断
11 で文献4を追加

12

13 引用文献

14 1 Shimada S, Tanaka E, Marutsuka T, et al. Extensive intraoperative peritoneal
15 lavage and chemotherapy for gastric cancer patients with peritoneal free cancer cells. Gastric
16 Cancer 2002; 5: 168-172

17 2 Kuramoto M, Shimada S, Ikeshima S, et al. Extensive intraoperative peritoneal
18 lavage as a standard prophylactic strategy for peritoneal recurrence in patients with gastric
19 carcinoma. Ann Surg 2009; 250: 242-246

20 3 Misawa K, Mochizuki Y, Sakai M, et al. Randomized clinical trial of extensive
21 intraoperative peritoneal lavage versus standard treatment for resectable advanced gastric
22 cancer (CCOG 1102 trial). Br J Surg 2019 106: 1602-1610

23 4 DOI 10.1200/JCO.2020.38.4_suppl.279 So JMY, Ji J, Han SU, et al. Extensive
24 peritoneal lavage after curative gastrectomy for gastric cancer study (EXPTEL): An
25 international multicenter randomized controlled trial. JCO 2020; 38: no.4_suppl (February
26 01, 2020) 279-279

27

28

29

1 CQ23: 腹膜播種再発高危険胃癌症例に対する術前 and/or 術後の腹腔内化学療法を含む補助
2 化学療法を推奨するか。

3

4 **ステートメント**

5 腹膜播種再発高危険胃癌症例に対する術前 and/or 術後の腹腔内化学療法を含む補助化学
6 療法を行わないことを弱く推奨する。

7 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：C、合意率 80% (12/15)】

8

9 **解説**

10 益：生存期間の延長

11 害：有害事象（治療関連死亡）

12

13 一般的に、腹膜播種再発高危険胃癌症例として 4 型胃癌・大型 3 型胃癌・漿膜浸潤胃癌が
14 あげられる。この 4 型胃癌・大型 3 型胃癌に対する S-1+CDDP 療法の術前化学療法の有
15 用性を検討するために第Ⅲ相試験が JCOG0501 として施行された 1)。その結果は手術+S-
16 1 による術後補助化学療法群と S-1+CDDP 療法+手術+S-1 による術後補助化学療法群の
17 3 年生存率はそれぞれ 62.4% と 60.9% であり、両群間に有意差を見出すことはできなかっ
18 た (HR: 0.97, 95%CI: 0.738 to 1.292) 1)。

19 腹腔内化学療法に関しては 2 報の比較試験が報告されている。JCOG では漿膜浸潤胃癌
20 に対して手術単独群と手術+CDDP 腹腔内投与+5FU と CDDP の経静脈投与+UFT 経口
21 投与群を比較する第Ⅲ相試験を施行した。5 年生存率は 60.9% と 62.0% であり、残念なが
22 ら両群間には統計学的に有意な差を認めることはできなかった 2)。また腹膜播種再発高危
23 険胃癌症例に対して、術後補助化学療法としてパクリタキセル複数回腹腔内投与療法と経
24 静脈投与療法を比較したランダム第Ⅱ相試験では、主要評価項目である 2 年生存率は腹腔
25 内投与群で 64.1%、経静脈投与群で 72.3% (P=0.537) という結果であり、有意な結果は得
26 られなかった 3)。

27 一方、漿膜浸潤胃癌に対して、術前補助化学療法としてパクリタキセル腹腔内単回投与に
28 加え、S-1+パクリタキセル経静脈投与法を検討した第Ⅱ相試験が行われた。主要評価項目
29 である治療完遂率は 67.6% (90% CI: 52.8-80.1) であった。評価可能病変を持つ 14 症例の
30 奏効率は 71.4% であった。全例に D2 リンパ節郭清を伴う胃切除が施行され、3 年生存率
31 は 78.0%、5 年生存率は 74.9% であった 4)。

32 また StageⅢA、ⅢB 胃癌に対して術前補助化学療法としてのパクリタキセル単回腹腔内投
33 与に加え、S-1+シスプラチナ+パクリタキセル経静脈投与法を検討した第Ⅱ相試験では、
34 主要評価項目である奏効率は 70% (P=0.006)、3 年生存率は 90.0%、5 年生存率は
35 77.1% で、有害事象や術後合併症も軽度であったと報告されている 5)。また初発再発部位

1 の検討では遠隔リンパ節再発と肝転移再発を認めるものの、腹膜再発は認められなかった
2 と報告されている 5)。

3 更に漿膜浸潤胃癌に対して、術前補助化学療法としてパクリタキセル腹腔内複数回投与 +
4 S-1 経口投与 + パクリタキセル経静脈投与法、手術、術後補助化学療法としてのパクリタ
5 キセル腹腔内複数回投与 + 経静脈投与法を用いた第 II 相試験(GAPS 試験)が先進医療とし
6 て行われた。主要評価項目である治療完遂率は 80.4% (95%CI; 66.9-90.2%、p=0.0016)
7 であった 6)。

8 現時点では、胃癌腹膜播種再発高危険群の定義がはっきりしないこと、術前パクリタキ
9 セル腹腔内化学療法の有用性は示唆されるが、予後延長効果に対する検証的で適切なデザ
10 インの試験が不可欠であり、現時点では予防的な腹腔内化学療法は行わないことを弱く推
11 奨する。

12

13 明日への提言

14 GAPS 試験の生存に関するデータは現在収集中である。また GAPS 試験の結果を受け、
15 スキルス胃癌に対するパクリタキセル腹腔内投与を含む術前術後の補助化学療法の比較第
16 III 相試験 (PHOENIX GC II) が現在進行中である。これらの結果の発表が待たれる。

17

18 検索資料・参考にした二次資料

19 PubMed ; Filter activated: English, KEY WORD: gastric cancer, peritoneal metastasis,
20 gastrectomy, adjuvant: 119 件, neoadjuvant : 39 件 intraperitoneal : 89 件

21 そのうち本 CQ に関連ありと判断した文献 6 件を採用

22

23 引用文献

24 1) Terashima M, Iwasaki Y, Mizusawa J, et al. Randomized phase III trial of
25 gastrectomy with or without neoadjuvant S-1 plus cisplatin for type 4 or large type 3 gastric
26 cancer, the short-term safety and surgical results: Japan Clinical Oncology Group Study
27 (JCOG0501). Gastric Cancer 2019;22:1044-52.

28 2) Miyashiro I, Furukawa H, Sasako M, et al. Randomized clinical trial of adjuvant
29 chemotherapy with intraperitoneal and intravenous cisplatin followed by oral fluorouracil
30 (UFT) in serosa-positive gastric cancer versus curative resection alone: final results of the
31 Japan Clinical Oncology Group trial JCOG9206-2. Gastric Cancer 2011;14:212-8.

32 3) Takahashi N, Kanda M, Yoshikawa T, et al. A randomized phase II multicenter trial
33 to explore efficacy of weekly intraperitoneal in comparison with intravenous paclitaxel
34 administered immediately after gastrectomy to the patients with high risk of peritoneal
35 recurrence: final results of the INPACT trial. Gastric Cancer 2018;21:1014-23.

- 1 4) Peng YF, Imano M, Itoh T, et al. A phase II trial of perioperative chemotherapy
2 involving a single intraperitoneal administration of paclitaxel followed by sequential S-1 plus
3 intravenous paclitaxel for serosa-positive gastric cancer. J Surg Oncol 2015;111:1041-6.
4 5) Shinkai M, Imano M, Chiba Y, et al. Phase II trial of neoadjuvant chemotherapy
5 with intraperitoneal paclitaxel, S-1, and intravenous cisplatin and paclitaxel for stage IIIA or
6 IIIB gastric cancer. J Surg Oncol 2019;119:56-63.
7 6) Ito S, Imano M, Uenosono Y, et al. A phase II study of perioperative intraperitoneal
8 paclitaxel plus S-1/paclitaxel for curatively resectable gastric cancer with serosal invasion:
9 The GAPS study. J Clin Oncol 2018;36:4033-.

10

11

12

13

14

〔腹膜播種治療ガイドライン〕(初版)→(版)

1 CQ24: 腹膜播種による随伴症状（消化管狭窄・水腎症・胆管狭窄など）に対する観血的緩
2 和治療を推奨するか？
3

4 **ステートメント**

5 腹膜播種による随伴症状に対して、全身状態が良好な場合に観血的緩和治療を行うことを
6 弱く推奨する。

7 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 93.3% (14/15)】

8
9 **解説**

10 益：症状は緩和される。その後化学療法が施行できれば、生存期間の延長が期待できる。
~~益：症状は緩和される。その後化学療法が施行できれば、生存期間の延長が期待できる。~~

11 害：手術の場合、合併症発生率は高い。
~~害：手術の場合、合併症発生率は高い。~~

12
13 胃癌腹膜播種の進展によりいくつかの随伴症状が生じる。1) 消化管狭窄による腸閉塞・通
14 過障害 2) 尿管狭窄による水腎症 3) 胆管狭窄による閉塞性黄疸。消化管狭窄による腸
15 閉塞を生じている場合、バイパスや人工肛門造設などの手術を行うことで、腸閉塞の解
16 除・経口摂取の改善が期待される。特に、大腸狭窄の場合は穿孔につながる危険性がある
17 ため早期の介入が必要になるケースも多い。しかし全身状態不良の患者に対する手術の術
18 後合併症のリスクは高く(58.1% 1)、7-44% 2)、37% 3)、24.5% 4)、手術死亡率も 6-
19 32%と報告されている 2)。本邦からの報告では PS0-1 の場合に QOL 改善と生存期間延長
20 への利点があると報告されている 4)。近年、播種による消化管狭窄に対しても自己拡張
21 型金属ステント (SEMS) 留置術が施行され、その有用性が指摘されてきている 5), 6)。水
22 腎症の場合、尿管ステント留置・腎外瘻によって症状は緩和されるが、その後の化学療法
23 の有無によって生存期間は異なると報告されている (MST: 化学療法あり/なし；11.2/3.1
24 カ月) 7)。胆管狭窄の場合には経皮的・内視鏡的インターベンションによって胆汁ドレナ
25 ージが行われ、有害事象は 5%と報告されている 5)。
~~胃癌に対する新しい化学療法により生存期間の延長がみられている。適切な緩和治療を行
うことで全身状態が改善を図り、薬剤を有効に使用することにより、更なる生存期間延長が期待できる。~~

26
27 **明日への提言**

28 胃癌に対する新しい化学療法により生存期間の延長がみられている。適切な緩和治療を行
29 うことで全身状態が改善を図り、薬剤を有効に使用することにより、更なる生存期間延
30 長が期待できる。
~~胃癌に対する新しい化学療法により生存期間の延長がみられている。適切な緩和治療を行
うことで全身状態が改善を図り、薬剤を有効に使用することにより、更なる生存期間延長が期待できる。~~

31
32 **検索資料・参考にした二次資料**

33 PubME(2000-2020):Key word; astric AND peritoneal dissemination AND obstruction AND
34 surgery : 6 7 編を検討し、7 文献を採用した。。

35
36 **引用文献**

- 1 1. Boer N, Hagemans J, Schultz B, et al. Acute malignant obstruction in patients with
2 peritoneal carcinomatosis: The role of palliative surgery. Eur J Surg Oncol. 2019
3 Mar;45(3):389-393
- 4 2. Olson P, Pinkerton C, Brasel K, et al. Palliative surgery for malignant bowel
5 obstruction from carcinomatosis: a systematic review. JAMA Surg. 2014 Apr;149(4):383-92.
- 6 3. Madar BS, Jayakrishnan TT, Gamblin TC, et al. Surgical Management of Bowel
7 Obstruction in Patients with Peritoneal Carcinomatosis. Journal of Surgical Oncology
8 2014;110:666-669.
- 9 4. Fujitani K, Yamada M, Hirao M, et al. Optimal indications of surgical palliation for
10 incurable advanced gastric cancer presenting with malignant gastrointestinal obstruction.
11 Gastric Cancer (2011) 14:353–359
- 12 5 Nakai Y, Ishigami H, Isayama H, et al. Role of intervention for biliary and
13 gastric/intestinal obstruction in gastric cancer with peritoneal metastasis. Gastroenterol
14 Hepatol. (2012) 12 :1796-800
- 15 6 Faraz S, Salem SB, Schattner M, et al. Predictors of clinical outcome of colonic
16 stents in patients with malignant large-bowel obstruction because of extracolonic
17 malignancy. Gastrointest Endosc. (2018) 87(5):1310-1317.
- 18 7. Migita K, Watanabe A, Samma S, et al. Clinical Outcome and Management of
19 Ureteral Obstruction Secondary to Gastric Cancer. World J Surg. 2011;35: 1035-41.

1 CQ25:胃癌腹膜播種再発リスクの高い患者のフォローアップにおいて、通常の胃癌患者と異
2 なるフォローアップ法を推奨するか？
3

4 **ステートメント**

5 癌腹膜播種再発リスクの高い患者に対するフォローアップ間隔、検査法については、通常
6 の胃癌患者と異なるフォローアップを推奨するに足るエビデンスはないが、患者の自覚症
7 状や理学所見をより注意深く観察する必要があると考えられ、推奨無しとする。

8 【推奨無し、エビデンスの強さ:C、合意率 73.3% (11/15)】

9 **解説**

10 益：腹膜播種再発の早期発見に伴う治療選択肢の増加

11 害：特になし

12 胃癌腹膜播種再発リスクの高い患者については、いずれもレトロスペクティブな観察研究
13 の結果ではあるが、Stage III では腹膜播種が最も多いこと 1)、腹腔 CEA レベル高値が腹
14 膜癌症の有意な予測因子であること 2)、深達度、リンパ節転移の数、組織学的分化度が腹
15 膜転移の独立したリスク因子であること 3)、D2 郭清後に S-1 補助化学療法を受けた患者
16 において、肉眼的腫瘍径とリンパ節転移が最も重要な腹膜再発のリスク因子であること
17 4)、などが示されており、深達度 SE 以深、組織型未分化型の場合に胃癌腹膜播種再発リ
18 スクが高いと判断した。

19 胃癌腹膜播種再発リスクの高い患者のフォローアップ法について言及した研究はなく、胃
20 癌腹膜播種再発リスクの高い患者に対して、通常の胃癌患者と異なるフォローアップを行
21 うべきとするエビデンスも存在しないが、CQ3 に示されたとおり、胃癌腹膜播種の画像診
22 断は、特異度は高いものの感度が低いことが報告されており、自覚症状や理学所見および
23 CA125, CA72-4などの腫瘍マーカーなどを参考にしながらより注意深く観察する必要があ
24 ると考えられる。

25 **明日への提言**

26 胃癌腹膜播種再発リスクの高い患者のフォローアップ法に関するエビデンスはほとんど
27 ない。腹膜播種に有効なフォローアップ法の開発とともに、その意義を正しく評価するエ
28 ビデンスの蓄積が求められる。

29 **検索資料・参考にした二次資料**

30 PubMed (2000-2020) KEY WORD : "stomach neoplasms"[MeSH Terms] AND
31 ("peritoneal dissemination" OR "peritoneal metastasis") AND ("follow-up" OR
32 "surveillance")154 件、そのうち、本 CQ に関連ありと判断した文献を 4 件採用

1

2 引用文献

- 3 1, Kim JH, Lee HH, Seo HS et al. Stage-specific difference in timing and pattern of initial
4 recurrence after curative surgery for gastric cancer, Surg Oncol 2019; 30: 81-86
- 5 2, Hasbahceci M, Malya FU, Kunduz E et al. Use of serum and peritoneal CEA and CA19-9
6 in prediction of peritoneal dissemination and survival of gastric adenocarcinoma patients:
7 are they prognostic factors? Ann R Coll Surg Engl 2018; 100: 257-266
- 8 3, Nakanishi Y, Ohara M, Domen H et al. Differences in risk factors between patterns of
9 recurrence in patients after curative resection for advanced gastric carcinoma, World J Surg
10 Oncol 2013; 11: 98
- 11 4, Aoyama T, Yoshikawa T, Hayashi T et al. Risk factors for peritoneal recurrence in stage
12 II/III gastric cancer patients who received S-1 adjuvant chemotherapy after D2 gastrectomy,
13

〔腹膜播種のリスク因子アドバイス〕

1

2

3

4

5

6

「腹膜播種診療ガイド」
膵癌
（初版）／（版）

はじめに

浸潤性膵管癌（以下膵癌）の2019年の予想罹患数は年間40,600人と、胃や大腸癌と比較して1/3-1/5の罹患数であるものの、2030-34年度は48,040人に到達する見込みで年々増加している¹。死者者数は肺、大腸、胃に次ぐ4位となっており、2009年から2011年にがんと診断された人の5年相対生存率は大腸癌の72%、胃癌67.5%に対して膵癌は8.9%に過ぎない¹。その理由として、膵癌は診断時に70-80%が切除不能であり、そのおよそ半数が遠隔転移を有するという点で他がん種と大きく異なる臨床的特徴を有する。

膵癌診断時の最大多数を占める遠隔転移膵癌では、FOLFIRINOX², Gemcitabine+nab-paclitaxel³などのレジメンの登場により、その生存期間中央値（MST）は8-11か月と報告され、ゲムシタビン単独治療（MST 6-8か月）より明らかに改善されてきた。

遠隔転移の中で肝転移に次ぐ頻度を有する腹膜播種に関しては、オランダからのpopulation-based studyによると⁴、1995年から2009年に診断され膵癌2924名のうち、265名（9%）が顕微鏡的腹膜播種と診断され、その生存期間中央値は6週間であったと報告された。さらにオランダから2005-2015年の膵癌19,098名のpopulation-based studyによるところ、腹膜播種は7.7%に診断され、その生存期間中央値は膵頭部原発3.4か月、膵体部2.3か月、膵尾部2.2か月であったことが報告された⁵。Takaharaらは⁶、2000-2010年に診断された494名の進行膵癌のうち、73名（15%）が腹水中に顕微鏡的腹膜播種を有する患者であり、その生存期間中央値は7週間であったと報告した。このように難治癌である膵癌の中でも腹膜播種患者の予後は極めて不良である。その理由として、腹水貯留による腹満・食欲低下・腹痛・腸閉塞や水腎症など癌の随伴症状の発生率が高く、全身化学療法の施行期間が短く、セカンドライン化学療法の導入率が低いことがあげられる⁷。また、腹膜播種を有する症例の多くが高度進行癌であることも理由の一つと考えられる。

腹膜播種膵癌にかかるエビデンスは非常に乏しいものの、本セクションでは、膵癌腹膜播種患者の診断法（画像診断・血液検査・腹腔穿刺・審査腹腔鏡検査）や治療法（全身化学療法・腹腔内化学療法・減量手術+温熱腹腔内化学療法・膵切除）についてクリニカルクエスチョンを設定し、過去の文献に関するシステムティックレビューを行い、推奨度を決定し、推奨案を提示する。

腹膜播種膵癌の診断方法：画像検査、血液検査、腹腔穿刺、審査腹腔鏡検査

腹膜播種膵癌の自然史は依然不明な点が多く、臨床的には、腹水が貯留しCT検査で同定できるほどの多発腹膜結節、大網腫瘍（omental cake）や他臓器転移とともに発見されることが多く、腹腔穿刺細胞診で癌細胞を検出することで診断されることが多い。腹部超音波検査、造影CT検査、MRI検査、超音波内視鏡（EUS）、ポジトロン断層法（PET）などが用いられる。CT検査は小腸や腸間膜の結節病変の読影に限界があり、腹膜播種の範囲を過小評価する可能性がある^{7,8}。CT, PET, PET/CTと術中所見を比較した研究に

1 よると、PET, CT, and PET/CTの感度は、46–63%, 80–84%, 85–89%であり、特異度は
2 89–95%, 77–88%, 85–90%であり、PET/CTが最も正確に腹膜播種の範囲を反映していた
3 ことが報告されている^{9,10}。Aherneらは、腹水・腹膜結節・拡張腸管の存在診断にはreal-
4 time imagingとしての腹部超音波検査を行い、CT検査で胸部・腹部・骨盤病変の同定を行
5 い、PET/CT検査で病変の範囲を診断することが重要であることを報告している¹¹。

6 一般的な膵癌の腫瘍マーカーはCA19-9, CEA, DUPAN-2とされているものの、腹膜
7 播種膵癌患者の特異的な腫瘍関連抗原は不明である。また、腹膜播種の存在を示唆す
8 る腫瘍マーカーのカットオフ値も十分には研究されていない。画像上局所進行膵癌患
9 者においては、腫瘍径42mmを超えた膵体尾部癌の存在が腹膜播種の危険因子であり、
10 そのような患者群の65%が審査腹腔鏡検査で腹膜播種と診断されたことが報告されて
11 いる¹³。

12 画像上局所進行膵癌に対する審査腹腔鏡検査の導入により、画像検査では同定でき
13 ない顕微鏡的もしくは肉眼的腹膜播種を20-40%の患者に診断したことが報告されて
14 いる¹²⁻¹⁸。腹膜播種膵癌はその半分が顕微鏡的腹膜播種であり、肉眼的腹膜播種患者で
15 は長径数mmの多発結節が腹膜に存在することがあり、腹水非貯留患者において、既
16 存の画像診断による腹膜播種の存在診断は困難であり、効率的な存在診断法の開発が
17 望まれる。

19 腹膜播種膵癌の治療方法

20 一般的に腹膜播種と診断されれば、癌性疼痛や腹水貯留による栄養不良から化学療法の
21 継続が困難となりやすく、積極的な治療が行われないことが多い。膵癌腹膜播種における標準的治療は全身化学療法であるものの、腹水貯留による全身状態の悪化から化学療法の継続に支障をきたすことが多い。全身化学療法による治療成績は不良であり、顕微鏡的腹膜播種患者（腹水あり）の生存期間中央値は6週間から3.4ヶ月と報告されている⁴⁻⁶。一方で審査腹腔鏡検査により診断された微小腹膜播種患者の生存期間中央値は7ヶ月と報告されており^{12,18}、明確な生存期間の差がみられており、今後腹膜播種膵癌の病期分類の策定が望まれる。

28 腹膜転移膵癌患者では、治療経過中に高率に腹水貯留が発生し、一次化学療法の施行期間
29 が短く、二次化学療法施行率が低いという特徴を有する。つまり、腹水貯留を制御すべく、
30 腹腔内病変に対して治療効果の高い化学療法レジメンの開発が必要であり、この観点から
31 全身化学療法と腹腔内への局所療法を併用する治療法が開発してきた。腹腔内化学療法
32¹⁹⁻²²、腹腔内温熱化学療法（Hyperthermic IntraPEritoneal Chemotherapy; HIPEC）²³、加圧
33 腹腔内エアロゾル化学療法（Pressurized IntraPeritoneal Aerosol Chemotherapy; PIPAC）^{24,25}などの治療効果を確認するための臨床研究が進行中でありその効果が期待されている。

35 腹腔内化学療法に関して、S-1+パクリタキセル経静脈・腹腔内併用化学療法や
36 gemcitabine+nab-paclitaxel+パクリタキセル腹腔内併用化学療法を使用した臨床試験

1 19-22 が行われ、良好な生存期間が報告されており、第3相試験が行われている
2 (UMIN000027229)。

3 39~45°Cの加温を電磁波により行う温熱療法（ハイパーサーミア）は、本邦では
4 1990年より癌種によらず健康保険適応となり集学的治療の一環としてがん治療に用い
5 られている。膵癌診療ガイドラインによると²⁶、膵臓癌に対するハイパーサーミア
6 は、放射線療法や化学療法との併用に関する第2相試験までの報告にとどまり、無作
7 為化比較試験はなく、今後の研究の結果が待たれる²⁷。

8 脳微鏡的腹膜播種を有する膵癌(P0,CY1)に対して、本邦では膵切除が行われてきたが、
9 最近の研究によるとこのような患者群の治療成績は不良であり、集学的治療の導入が期待
10 されている。²⁸⁻³⁰

12 腹膜播種膵癌に対する症状緩和

13 腹膜播種や癌性腹膜炎を有する場合、しばしば腹水貯留、腸管狭窄、水腎症、胆管狭窄
14 などを併発する。これらに伴い、食思不振、腹痛、恶心・嘔吐、発熱、黄疸など多種多様
15 な随伴症状をきたす。腹水貯留に対しては腹水濾過濃縮再静注法(CART)、腸管狭窄に対
16 してはバイパス術、人工肛門造設、胃瘻造設、ステント留置など、水腎症に対しては尿管
17 ステントや腎瘻造設など、胆管狭窄に対して胆道ステントの留置など侵襲的治療が必要と
18 なり、多職種によるチーム医療が不可欠となる。特に大量腹水貯留例におけるCARTの導
19 入は、症状緩和ならびに全身状態の維持を可能にして化学療法を安全に実施可能となるこ
20 とが報告されている³¹。

22 引用文献

1. 国立がん研究センターがん対策情報センター「がん登録・統計」
https://ganjoho.jp/reg_stat/index.html
2. Conroy T, Desseigne F, Ychou M, et al: FOLFIRINOX versus gemcitabine for metastatic pancreatic cancer. N Engl J Med 364:1817-1825, 2011.
3. Von Hoff DD, Ervin T, Arena FP, Chiorean EG, Infante J, Moore M, et al. Increased survival in pancreatic cancer with nab-paclitaxel plus gemcitabine. N Engl J Med. 367;369:1691-703, 2013
4. Thomassen I, Lemmens VE, Nienhuijs SW, et al. Incidence, prognosis, and possible treatment strategies of peritoneal carcinomatosis of pancreatic origin: a population-based study. Pancreas. 42:72-5, 2013.
5. Mackay TM, van Erning FN, van der Geest LGM, et al.; Dutch Pancreatic Cancer Group. Association between primary origin (head, body and tail) of metastasised pancreatic ductal adenocarcinoma and oncologic outcome: A population-based analysis. Eur J Cancer 2019 Jan;106:99-105.

- 1 6. Takahara N, Isayama H, Nakai Y, et al. Pancreatic cancer with malignant ascites.
2 *Pancreas*. 44: 380–385, 2015.
- 3 7. Esquivel J, Chua TC, Stojadinovic A, et al. Accuracy and clinical relevance of
4 computed tomography scan interpretation of peritoneal cancer index in colorectal
5 cancer peritoneal carcinomatosis: a multi-institutional study. *J Surg Oncol*
6 2010;102:565–570.
- 7 8. Franiel T, Diederichs G, Engelken F, Elgeti T, Rost J, Rogalla P. Multi-detector CT
8 in peritoneal carcinomatosis: diagnostic role of thin slices and multiplanar
9 reconstructions. *Abdom Imaging* 2009; 34:49–54.
- 10 9. Pfannenberg C, Konigsrainer I, Aschoff P, et al. 18F-FDG-PET/CT to select
11 patients with peritoneal carcinomatosis for cytoreductive surgery and hyperthermic
12 intraperitoneal chemotherapy. *Ann Surg Oncol* 2009; 16:1295–1303.
- 13 10. Dirisamer A, Schima W, Heinisch M, et al. Detection of histologically proven
14 peritoneal carcinomatosis with fused 18F-FDG-PET/MDCT. *Eur J Radiol* 2009;
15 69:536–541.
- 16 11. Aherne EA, Fenlon HM, Shields CJ, Mulsow JJ, Cronin CG. What the Radiologist
17 Should Know About Treatment of Peritoneal Malignancy. *AJR Am J Roentgenol*.
18 2017;208:531-543.
- 19 12. Satoi S, Yanagimoto H, Yamamoto T, et al. A clinical role of staging laparoscopy in
20 patients with radiographically defined locally advanced pancreatic ductal
21 adenocarcinoma. *World J Surg Oncol*. 2016;14:14.
- 22 13. Karabicak I, Satoi S, Yanagimoto H, et al. Risk factors for latent distant organ
23 metastasis detected by staging laparoscopy in patients with radiologically defined
24 locally advanced pancreatic ductal adenocarcinoma. *J Hepatobiliary Pancreat Sci*.
25 2016;23:750-755.
- 26 14. Jimenez RE, Warshaw AL, Fernandez-Del CC. Laparoscopy and peritoneal cytology
27 in the staging of pancreatic cancer. *J Hepatobiliary Pancreat Surg*. 2000;7:15–20.
- 28 15. Jimenez RE, Warshaw AL, Rattner DW, Willett CG, McGrath D, Fernandez-del CC.
29 Impact of laparoscopic staging in the treatment of pancreatic cancer. *Arch Surg*.
30 2000;135:409–14.
- 31 16. Clark CJ, Traverso LW. Positive peritoneal lavage cytology is a predictor of worse
32 survival in locally advanced pancreatic cancer. *Am J Surg*. 2010;199:657–62.
- 33 17. Morak MJ, Hermans JJ, Smeenk HG, et al. Staging for locally advanced pancreatic
34 cancer. *Eur J Surg Oncol*. 2009;35:963–8.
- 35 18. Ferrone CR, Haas B, Tang L, et al. The influence of positive peritoneal cytology on
36 survival in patients with pancreatic adenocarcinoma. *J Gastrointest Surg*.

- 1 2006;10:1347–53.
- 2 19. Satoi S, Fujii T, Yanagimoto H, et al. Multicenter Phase II Study of Intravenous and
3 Intraperitoneal Paclitaxel With S-1 for Pancreatic Ductal Adenocarcinoma Patients
4 With Peritoneal Metastasis. Ann Surg. 2017;265:397-401.
- 5 20. Yamada S, Fujii T, Yamamoto T, et al. Phase I/II study of adding intraperitoneal
6 paclitaxel in patients with pancreatic cancer and peritoneal metastasis. Br J Surg.
7 2020 Jul 7. doi: 10.1002/bjs.11792. Online ahead of print.
- 8 21. Takahara N, Nakai Y, Ishigami H, et al. Invest New Drugs. 2020 Aug 8. doi:
9 10.1007/s10637-020-00982-7. Online ahead of print. X
- 10 22. Takahara N, Isayama H, Nakai Y, et al. Intravenous and intraperitoneal paclitaxel
11 with S-1 for treatment of refractory pancreatic cancer with malignant ascites. Invest
12 New Drugs. 2016;34:636-42. X
- 13 23. Roesch M, Mueller-Huebenthal B. Review: the role of hyperthermia in treating
14 pancreatic tumors. Indian J Surg Oncol 2015;6:75-81. X
- 15 24. Horvath P, Beckert S, Struller F, Königsrainer A, Reymond MA. Pressurized
16 intraperitoneal aerosol chemotherapy (PIPAC) for peritoneal metastases of pancreas
17 and biliary tract cancer. Clin Exp Metastasis. 2018;35:635-640. X
- 18 25. Graversen M, Detlefsen S, Bjerregaard JK, Pfeiffer P, Mortensen MB. Peritoneal
19 metastasis from pancreatic cancer treated with pressurized intraperitoneal aerosol
20 chemotherapy (PIPAC). Clin Exp Metastasis. 2017;34:309-314. X
- 21 26. 膵癌診療ガイドライン 2019 年版. 日本膵臓学会 膵癌診療ガイドライン改
22 訂委員会. 金原出版. 2019 年. X
- 23 27. van der Horst A, Versteijne E, Besselink MGH, et al. The clinical benefit of
24 hyperthermia in pancreatic cancer: a systematic review. Int J Hyperthermia.
25 2018;34:969-979. X
- 26 28. Yamada S, Fujii T, Kanda M, Sugimoto H, Nomoto S, Takeda S, et al. Value of
27 peritoneal cytology in potentially resectable pancreatic cancer. Br J Surg
28 2013;100:1791-6. X
- 29 29. Satoi S, Murakami Y, Motoi F, Uemura K, Kawai M, Kurata M, et al. Reappraisal
30 of peritoneal washing cytology in 984 patients with pancreatic ductal
31 adenocarcinoma who underwent margin-negative resection. J Gastrointest Surg
32 2015;19:6-14. X
- 33 30. Tsuchida H, Fujii T, Mizuma M, et al. Prognostic importance of peritoneal washing
34 cytology in patients with otherwise resectable pancreatic ductal adenocarcinoma
35 who underwent pancreatectomy: A nationwide, cancer registry-based study from

- 1 the Japan Pancreas Society. Surgery. 2019;166:997-1003.
- 2 31. Yamaguchi H, Kitayama J, Emoto S, et al. Cell-free and concentrated ascites
- 3 reinfusion therapy (CART) for management of massive malignant ascites in gastric
- 4 cancer patients with peritoneal metastasis treated with intravenous and
- 5 intraperitoneal paclitaxel with oral S-1. Eur J Surg Oncol. 41:875-80, 2015.
- 6

〔腹膜播種冷凍療法アドバイス〕(初版)／(版)

1 CQ1. 膵癌腹膜播種の診断法として血液検査（腫瘍マーカー）を推奨するか？

2
3 ステートメント

4 腹膜播種の診断において CA19-9 などの腫瘍マーカーの測定を提案する。

5 [推奨の強さ；弱い，エビデンスの強さ；C, 合意率 100% (8/8)]

6
7 解説

8 腹膜播種は特異的な症状に乏しいため、臨床症状は診断の指標にはならないが、強い腹痛
9 や腹部膨満、便秘などの腹部症状を認める場合は、腹膜播種の存在が考慮される。~~参考文献~~

10 各腫瘍マーカーの膵癌の診断感度は CA19-9 が 70-80%, Span-1 が 70-80%, DUPAN-2 が
11 50-60%, CEA が 30-60%, CA50 が 60%, CA242 が 60%と報告されている[1]。しかし、い
12 ずれも進行がんを除くと感度は低下し、膵癌の早期診断における有用性は限定的である[2]。
13 一方、腫瘍マーカーは術後再発、予後、治療効果の予測における有用性が示されている[3-
14 7]。本 CQ では腫瘍マーカーが腹膜播種の診断に推奨されるかについて検討した。

15 これまでのところ膵癌腹膜播種に対する腫瘍マーカーの診断能を評価した報告は限られ
16 ている。Alberghina らは膵癌 136 例に対し、超音波内視鏡で指摘された腹水と腹膜播種の
17 関連性について検討し、CA19-9>300U/mL の腹膜播種に対する診断能は、感度 77.8%，特
18 異度 50.0%，正診率 52.1%で、超音波内視鏡で指摘された腹水の腹膜播種に対する診断（感
19 度 66.7%，特異度 84.7%，正診率 83.1%）よりも低いことを報告している[8]。

20 一方、画像検査陰性の潜在的腹膜播種の危険因子や術後腹膜播種再発の予後因子として
21 の腫瘍マーカーの有用性についてはいくつかの報告がある。根治を企図した開腹術時に偶
22 発的に腹膜播種を指摘され試験開腹となった群では根治術を施行した群と比較して、有意
23 に CA19-9 あるいは CEA が高値であったと報告されている[9, 10]。また Satoi らは局所進
24 行膵癌 110 例を対象に審査腹腔鏡を実施し、21 例(19%)に腹膜播種を認め、腫瘍径>42mm
25 および体尾部癌がその危険因子となることを報告している[11]。さらに画像検査陰性にも関
26 わらず審査腹腔鏡で腹膜播種を含めた転移巣が指摘される、いわゆる潜在的遠隔転移につ
27 いての検討で、CA19-9 高値が危険因子になりえることが報告されている[4, 7, 11-17]。し
28 かしこれらの研究では、対象群の患者背景や画像精度・撮影条件等が必ずしも一致していな
29 いこと、腹膜播種だけでなく微小肝転移などを含むことに注意が必要で、審査腹腔鏡による
30 腹膜播種診断を gold standard とした場合の CA19-9 の至適な cut-off 値は定まっていない。
31 周術期 CA19-9 と腹膜播種再発の関連が報告されている。Hata らは術前および術後 CA19-
32 9 高値 (>37U/mL) と腹膜播種再発の関連性を示している[18]。また Takagi らは R1 切除
33 に加えて術前 CA19-9 高値($\geq 400\text{U/mL}$) が腹膜播種再発に関連することを報告しており
34 [19]、術後腹膜播種再発の予測における CA19-9 の有効性が示されている。

35 以上より、膵癌腹膜播種の診断における腫瘍マーカーの有用性に関するエビデンスは十
36 分ではないものの、その測定に際し大きな負担の増加はなく、診断の一助として実施を考慮

1 してもよいと考えられた。

2

3 明日への提言

4 膵癌腹膜播種に対する腫瘍マーカーの診断能については十分には検討されていない。た
5 だし日常診療においては画像所見に比して腫瘍マーカーが異常高値を示す場合には潜在的
6 な遠隔転移の存在を疑う契機になっている可能性があり、腹膜播種診断における各種腫瘍
7 マーカーの至適 cut-off 値の検討が必要である。そのうえで前向きコホートにおける、これ
8 らの cut-off 値を用いた診断能の検証が望まれる。

9

10 検索資料・参考にした二次資料

11 PubMed: "Pancreatic neoplasms"[MH] OR "Pancreatic cancer"[tiab] OR "pancreas
12 cancers"[tiab] OR "pancreatic ductal adenocarcinoma"[tiab] OR "pancreas cancer"[tiab] OR
13 "pancreatic carcinoma"[tiab] AND "peritoneal metastasis" [tiab] OR "peritoneal
14 dissemination" [tiab] OR "peritoneal carcinomatosis"[tiab] OR "carcinomatosis"[tiab] OR
15 "malignant ascites"[tiab] AND "biomarker"[tiab] OR "tumor marker"[tiab] OR
16 "biomarkers"[tiab] OR "tumor markers"[tiab] OR "biomarkers, Tumor"[MH] OR "CA19-9"
17 [tiab] OR "CEA"[tiab] OR "CA125"[tiab] OR "Dupon-2"[tiab] OR "Span-1" [tiab] OR
18 "CA50" [tiab] OR "CA242" [tiab]

19 上記 88 編のレビューおよびハンドサーチの結果、19 編の論文を引用文献として採用した。

20

21 引用文献

- 22 1. Sharma C, Eltawil KM, Renfrew PD et al. Advances in diagnosis, treatment and
23 palliation of pancreatic carcinoma: 1990-2010. World J Gastroenterol 2011; 17: 867-897.
- 24 2. Goggins M. Molecular markers of early pancreatic cancer. J Clin Oncol 2005; 23:
25 4524-4531.
- 26 3. Cwik G, Wallner G, Skoczylas T et al. Cancer antigens 19-9 and 125 in the
27 differential diagnosis of pancreatic mass lesions. Arch Surg 2006; 141: 968-973; discussion
28 974.
- 29 4. Molina V, Visa L, Conill C et al. CA 19-9 in pancreatic cancer: retrospective
30 evaluation of patients with suspicion of pancreatic cancer. Tumour Biol 2012; 33: 799-807.
- 31 5. Goonetilleke KS, Siriwardena AK. Systematic review of carbohydrate antigen (CA
32 19-9) as a biochemical marker in the diagnosis of pancreatic cancer. Eur J Surg Oncol 2007;
33 33: 266-270.
- 34 6. Maisey NR, Norman AR, Hill A et al. CA19-9 as a prognostic factor in inoperable
35 pancreatic cancer: the implication for clinical trials. Br J Cancer 2005; 93: 740-743.
- 36 7. Humphris JL, Chang DK, Johns AL et al. The prognostic and predictive value of

- 1 serum CA19.9 in pancreatic cancer. Ann Oncol 2012; 23: 1713-1722.
- 2 8. Alberghina N, Sanchez-Montes C, Tunon C et al. Endoscopic ultrasonography can
3 avoid unnecessary laparotomies in patients with pancreatic adenocarcinoma and undetected
4 peritoneal carcinomatosis. Pancreatology 2017; 17: 858-864.
- 5 9. Konigsrainer I, Zieker D, Symons S et al. Do patient- and tumor-related factors
6 predict the peritoneal spread of pancreatic adenocarcinoma? Surg Today 2014; 44: 260-263.
- 7 10. Fujioka S, Misawa T, Okamoto T et al. Preoperative serum carcinoembryonic
8 antigen and carbohydrate antigen 19-9 levels for the evaluation of curability and resectability
9 in patients with pancreatic adenocarcinoma. J Hepatobiliary Pancreat Surg 2007; 14: 539-544.
- 10 11. Karabicak I, Satoi S, Yanagimoto H et al. Risk factors for latent distant organ
11 metastasis detected by staging laparoscopy in patients with radiologically defined locally
12 advanced pancreatic ductal adenocarcinoma. J Hepatobiliary Pancreat Sci 2016; 23: 750-755.
- 13 12. Alexakis N, Gomatos IP, Sbarounis S et al. High serum CA 19-9 but not tumor size
14 should select patients for staging laparoscopy in radiological resectable pancreas head and
15 peri-ampullary cancer. Eur J Surg Oncol 2015; 41: 265-269.
- 16 13. Fong ZV, Alvino DML, Fernandez-Del Castillo C et al. Reappraisal of Staging
17 Laparoscopy for Patients with Pancreatic Adenocarcinoma: A Contemporary Analysis of 1001
18 Patients. Ann Surg Oncol 2017; 24: 3203-3211.
- 19 14. Liu X, Fu Y, Chen Q et al. Predictors of distant metastasis on exploration in patients
20 with potentially resectable pancreatic cancer. BMC Gastroenterol 2018; 18: 168.
- 21 15. Maithel SK, Maloney S, Winston C et al. Preoperative CA 19-9 and the yield of
22 staging laparoscopy in patients with radiographically resectable pancreatic adenocarcinoma.
23 Ann Surg Oncol 2008; 15: 3512-3520.
- 24 16. Schlieman MG, Ho HS, Bold RJ. Utility of tumor markers in determining
25 resectability of pancreatic cancer. Arch Surg 2003; 138: 951-955; discussion 955-956.
- 26 17. Takadate T, Morikawa T, Ishida M et al. Staging laparoscopy is mandatory for the
27 treatment of pancreatic cancer to avoid missing radiologically negative metastases. Surg
28 Today 2020.
- 29 18. Hata S, Sakamoto Y, Yamamoto Y et al. Prognostic impact of postoperative serum
30 CA 19-9 levels in patients with resectable pancreatic cancer. Ann Surg Oncol 2012; 19: 636-
31 641.
- 32 19. Takagi C, Kikuchi Y, Shirakawa H et al. Predictive Factors for Elevated
33 Postoperative Carbohydrate Antigen 19-9 Levels in Patients With Resected Pancreatic
34 Cancer. Anticancer Res 2019; 39: 3177-3183.
- 35
- 36

1
2 CQ2. 膵癌腹膜播種の診断法として画像検査を推奨するか?

3
4 **ステートメント**

5 腹膜播種の診断として画像検査（造影 MDCT, MRI, FDG-PET/CT, EUS）を行うことを提
6 案する。

7 [推奨の強さ；弱い，エビデンスの強さ；C, 合意率 100% (8/8)]

8
9 **解説**

10 CT による腹膜播種の診断能には限界があり、感度 41-93%、特異度 78-96%と報告され
11 ている。なかでも卵巣癌では大腸癌と比較して感度が高い可能性が示されているが¹⁻⁴、膵
12 癌における腹膜播種の診断能については十分には検討されていない。本 CQ では膵癌にお
13 ける腹膜播種の診断法として画像検査が推奨されるかについて検討した。

14 対象を膵癌に限定した腹膜播種に対する各種モダリティの診断能を検討した報告はなか
15 ったため、種々の悪性腫瘍を含む腹膜播種に対する造影 CT、MRI、FDG-PET/CT の診断
16 能を検討したシステムティックレビュー 1 編について検討した。全体で 22 論文 934 症例
17 （婦人科腫瘍 45.8%，消化器系腫瘍 43.6%，その他 2.2%）が対象とされたが、膵癌の症例
18 数は不明であった。造影 CT に関しては 18 論文が報告されており、これらを統合した腹膜
19 播種の診断能は、感度 83% (95%CI: 79-86%)、特異度 86% (95%CI: 82-89%) で、陽性
20 尤度比 4.37、陰性尤度比 0.20 であった。一方 MRI による腹膜播種の診断能に関しては 186
21 症例を含む 3 論文で検討され、感度 86% (95%CI: 78-93%)、特異度 88% (95%CI: 83-92%)
22 で、陽性尤度比 6.59、陰性尤度比 0.16 と報告されている。さらに PET-CT と造影 CT の診
23 断能を比較した報告として、6 論文で感度が検討され、PET-CT および造影 CT の感度はそ
24 れぞれ 82% (95%CI: 75-87%)、66% (95%CI: 58-73%) で、特異度は 93% (95%CI: 95-
25 98%)、77% (95%CI: 66-86%) と、造影 CT と比較して PET-CT で良好な結果が示されて
26 いる⁵。

27 腹膜切除 + HIPEC が予定された 18 例を対象に術前 64 列 MDCT による腹膜播種の診断
28 能を検討した報告では、組織病理学的所見を腹膜播種の診断の gold standard とした場合、
29 MDCT の全病変における診断能は感度 75%，特異度 92%，陽性的中率 90%，陰性的中率
30 79%であったが、0.5cm 未満の小病変に限局すると感度が 43%まで低下することが示され
31 ている⁶。ただし本検討の対象は過半数が卵巣癌であったため、解釈には注意が必要である。

32 ついで、各種モダリティによる膵癌の遠隔転移の診断能を検討した報告のうち、腹膜播種
33 について言及のあった文献を検討した。

34 造影 CT に関する文献として、3 名の読影者による 2.5mm スライスの axial 画像と 6mm
35 スライスの 3 次元再構築画像における腹膜播種の診断能を比較した報告がある。axial 画像

1 における感度は各読影者でそれぞれ 72%, 50%, 51%、再構築画像では 69%, 42%, 48%で、
2 読影者間で不一致を生じうこと、双方の画像は診断能を補完する可能性があることが示
3 喆された⁷。なお本検討における腹膜播種は CT 所見に基づいて診断されているが、15mm
4 以上の比較的大きな結節やびまん性の omental cake 様所見を有する進行した腹膜播種例は
5 除外されている。一方、膵癌 232 例に対する CT/MRI/PET による staging protocol の妥当
6 性について後ろ向きに検討した報告では、各モダリティによる腹膜播種 23 例の指摘率は
7 CT 57%, MRI 22%, PET 26%であった。このなかでは CT の診断能が良好であったと考え
8 られるものの、腹膜播種のうち半数弱の症例は試験開腹により初めて指摘されており、これ
9 らの画像モダリティによる腹膜播種診断の限界が示唆されている⁸。さらに MDCT により
10 局所進行例と診断された膵癌を対象に審査腹腔鏡を施行した結果、7-19%に腹膜膜播種が判
11 明したことが報告されており^{9, 10}、MDCT による微小腹膜播種の診断には限界があること
12 が示されている。

13 腹部 MRI による膵癌の遠隔転移の診断能を評価したメタアナリシスが 3 編報告されてい
14 る¹¹⁻¹³。MRI の方が CT よりも血管浸潤や遠隔転移の診断能に優れているという報告もある
15 一方で、同等とする報告もあり、どちらかを優先すべきかについては明確になっていない
16 い。腹膜播種の存在診断について言及したものはなく、その診断能は明らかでないが、微小
17 転移巣に対する MRI の診断能は満足のいくものではないこととされている¹⁴。
18 膵癌の病期診断における PET と CT の比較に関して 1 編のメタアナリシスがある¹²。PET
19 の遠隔転移の診断能は感度および特異度はそれぞれ 67%, 100%で、CT の感度および特異
20 度 57%, 91%と比較して特異度が高く、遠隔転移の診断に有用であると報告されている¹²。
21 しかし MRI 同様、腹膜播種の存在診断について言及したものはなく、その診断能は明ら
22 かでない。

23 EUS による膵癌の切除可能性に対する診断能を評価したメタアナリシスが 1 編あるが、
24 腹膜播種の診断能については報告されていない¹⁵。EUS は高い空間分解能を有し、CT と比
25 較して腹水の存在診断能が高く、また EUS-FNA により腹膜播種の質的診断が可能であつ
26 たという報告も見られるものの¹⁶⁻¹⁸、比較的侵襲的な検査であることから（偶発症 0.3%）
27 ¹⁹、適応については慎重に検討する必要がある。

28 ~~明日への提言~~ 29 明日への提言

30 これまでの報告では腹膜播種の診断・定義として、1) 審査腹腔鏡あるいは試験開腹によ
31 る肉眼的および病理組織学的診断、2) 腹水細胞診による診断、3) 臨床経過を加味した画像
32 診断などが混在している。外科治療の候補となりえる症例以外では腹腔鏡や試験開腹の適
33 応は限定的で、微小な腹膜播種の存在を評価できないことから、診断能が過大評価されてい
34 る可能性がある。適切にデザインされた研究により腹膜播種に対する画像診断能が検証さ
35 れることが望まれる。

1 検索資料・参考にした二次資料

2 PubMed: "Pancreatic neoplasms"[MH] OR "Pancreatic cancer"[tiab] OR "pancreas
3 cancers"[tiab] OR "pancreatic ductal adenocarcinoma"[tiab] OR "pancreas cancer"[tiab] OR
4 "pancreatic carcinoma"[tiab] AND "peritoneal metastasis" [tiab] OR "peritoneal
5 dissemination" [tiab] OR "peritoneal carcinomatosis"[tiab] OR "carcinomatosis"[tiab]
6 AND "Tomography, X-Ray Computed"[mh] OR "CT"[tiab] OR "Magnetic Resonance
7 Imaging"[mh] OR "imaging"[tiab] OR "ultrasonography"[tiab] OR "ultrasonography"[MH]
8 OR "Positron-Emission Tomography"[mh] OR "PET"[tiab] OR LI-RADS[tiab] OR
9 "Endoscopic ultrasound "[tiab] OR "EUS"[tiab]

10 ※上記 164 編のレビューおよびハンドサーチの結果、19 編の論文を引用文献として採用し
11 た。

12

13 引用文献

- 14 1. Jacquet P, Jelinek JS, Steves MA, et al. Evaluation of computed tomography in
15 patients with peritoneal carcinomatosis. *Cancer* 1993;72:1631-6.
- 16 2. Fultz PJ, Jacobs CV, Hall WJ, et al. Ovarian cancer: comparison of observer
17 performance for four methods of interpreting CT scans. *Radiology* 1999;212:401-10.
- 18 3. Coakley FV, Choi PH, Gougoutas CA, et al. Peritoneal metastases: detection with
19 spiral CT in patients with ovarian cancer. *Radiology* 2002;223:495-9.
- 20 4. de Bree E, Koops W, Kroger R, et al. Peritoneal carcinomatosis from colorectal or
21 appendiceal origin: correlation of preoperative CT with intraoperative findings and evaluation
22 of interobserver agreement. *J Surg Oncol* 2004;86:64-73.
- 23 5. Laghi A, Bellini D, Rengo M, et al. Diagnostic performance of computed
24 tomography and magnetic resonance imaging for detecting peritoneal metastases: systematic
25 review and meta-analysis. *Radiol Med* 2017;122:1-15.
- 26 6. Marin D, Catalano C, Baski M, et al. 64-Section multi-detector row CT in the
27 preoperative diagnosis of peritoneal carcinomatosis: correlation with histopathological
28 findings. *Abdom Imaging* 2010;35:694-700.
- 29 7. Jensen CT, Vicens-Rodriguez RA, Wagner-Bartak NA, et al. Multidetector CT
30 detection of peritoneal metastases: evaluation of sensitivity between standard 2.5 mm axial
31 imaging and maximum-intensity-projection (MIP) reconstructions. *Abdom Imaging*
32 2015;40:2167-72.
- 33 8. Matsumoto I, Shirakawa S, Shinzaki M, et al. 18-Fluorodeoxyglucose positron
34 emission tomography does not aid in diagnosis of pancreatic ductal adenocarcinoma. *Clin
35 Gastroenterol Hepatol* 2013;11:712-8.
- 36 9. Karabicak I, Satoi S, Yanagimoto H, et al. Risk factors for latent distant organ

- 1 metastasis detected by staging laparoscopy in patients with radiologically defined locally
2 advanced pancreatic ductal adenocarcinoma. *J Hepatobiliary Pancreat Sci* 2016;23:750-755.
- 3 10. Liu RC, Traverso LW. Diagnostic laparoscopy improves staging of pancreatic cancer
4 deemed locally unresectable by computed tomography. *Surg Endosc* 2005;19:638-42.
- 5 11. Zhang Y, Huang J, Chen M, et al. Preoperative vascular evaluation with computed
6 tomography and magnetic resonance imaging for pancreatic cancer: a meta-analysis.
7 *Pancreatology* 2012;12:227-33.
- 8 12. Treadwell JR, Zafar HM, Mitchell MD, et al. Imaging Tests for the Diagnosis and
9 Staging of Pancreatic Adenocarcinoma: A Meta-Analysis. *Pancreas* 2016;45:789-95.
- 10 13. Bipat S, Phoa SS, van Delden OM, et al. Ultrasonography, computed tomography
11 and magnetic resonance imaging for diagnosis and determining resectability of pancreatic
12 adenocarcinoma: a meta-analysis. *J Comput Assist Tomogr* 2005;29:438-45.
- 13 14. Koelblinger C, Ba-Ssalamah A, Goetzinger P, et al. Gadobenate dimeglumine-
14 enhanced 3.0-T MR imaging versus multiphasic 64-detector row CT: prospective evaluation
15 in patients suspected of having pancreatic cancer. *Radiology* 2011;259:757-66.
- 16 15. Nawaz H, Fan CY, Kloke J, et al. Performance characteristics of endoscopic
17 ultrasound in the staging of pancreatic cancer: a meta-analysis. *JOP* 2013;14:484-97.
- 18 16. Ho JM, Eysselein VE, Stabile BE. The value of endoscopic ultrasonography in
19 predicting resectability and margins of resection for periampullary tumors. *Am Surg*
20 2008;74:1026-9.
- 21 17. Levy MJ, Abu Dayyeh BK, Fujii LL, et al. Detection of peritoneal carcinomatosis by
22 EUS fine-needle aspiration: impact on staging and resectability (with videos). *Gastrointest
23 Endosc* 2015;81:1215-24.
- 24 18. Alberghina N, Sanchez-Montes C, Tunon C, et al. Endoscopic ultrasonography can
25 avoid unnecessary laparotomies in patients with pancreatic adenocarcinoma and undetected
26 peritoneal carcinomatosis. *Pancreatology* 2017;17:858-864.
- 27 19. Mortensen MB, Fristrup C, Holm FS, et al. Prospective evaluation of patient
28 tolerability, satisfaction with patient information, and complications in endoscopic
29 ultrasonography. *Endoscopy* 2005;37:146-53.
- 30
- 31

1 CQ3. 膵癌腹膜播種の診断法として腹腔穿刺を推奨するか?

2

3 **ステートメント**

4 腹膜播種の診断として、腹腔穿刺を行うことを提案する。

5 [推奨の強さ；弱い、エビデンスの強さ；C, 合意率 100% (8/8)]

6

7 **解説**

8 膵癌では比較的高頻度に腹水を合併し、その予後はきわめて不良である¹⁻³。腹水貯留の
9 病態生理学的機序として、腹膜播種の腫瘍細胞から産生される血管内皮増殖因子などによる
10 腹膜血管新生や透過性亢進、門脈浸潤や肝転移による門脈圧亢進、腫瘍によるリンパ管閉
11 塞が挙げられている⁴。典型的には、腹膜播種では細胞診陽性かつ滲出性腹水、門脈圧亢進
12 では細胞診陰性かつ漏出性腹水、リンパ管閉塞では細胞診陰性かつ乳び腹水として分類さ
13 れるが、複合的な要因で生じるケースもある。腹水の存在診断は病歴(腹囲増加、腹部膨満、
14 早期満腹感など)と身体所見(濁音界の移動・波動など)によつても可能であるが、通常 1000
15 ~1500mL 以上の腹水貯留がなければ身体所見での検出は困難である⁵。一方、腹部エコー
16 や CT、超音波内視鏡では 50-100mL 程度の腹水貯留も検出可能で、高い腹水診断能を有す
17 る⁶⁻⁹。本 CQ では膵癌腹膜播種の診断における腹腔穿刺の有用性について検討した。

18 Alberghina らは膵癌 136 例を対象に腹水と腹膜播種の関連性について報告した。27 例(20%)
19 が EUS で腹水を認め、このうち 8 例(29.6%)が細胞診陽性と診断された。EUS で指摘され
20 た腹水の腹膜播種に対する診断能は、感度 67%, 特異度 85%, 陽性的中率 30%, 陰性的中
21 率 96%, 正診率 83% で、腹膜播種の独立した予測因子であったとしている¹⁰。また Hicks
22 らによると診断時あるいは経過中に腹水を生じた膵癌 62 例のうち 36 例(58%)で細胞診陽
23 性が判明し、顕微鏡的腹膜播種と診断されたことが報告されている¹¹。さらに膵癌を含む消
24 化器悪性腫瘍 629 例に対する EUS を用いた staging の検討では、25 例に腹水を認め、EUS
25 ガイド下腹腔穿刺により 16 名(64%)で腹水細胞診陽性(顕微鏡的腹膜播種)を検出した
26 ことが報告されている。すなわち腹腔穿刺による腹膜播種の診断能は感度 94%、特異度
27 100%、陽性的中率 100%、陰性的中率 89% であり、高い正診率が示されている⁹。近年で
28 は EUS ガイド下生検による腹膜結節(肉眼的腹膜播種)に対する病理組織学的診断が可能
29 であったというケースシリーズが報告されており¹²⁻¹⁴、今後の展開が期待される。

30 腹水に対する経腹壁的エコーガイド下穿刺あるいは EUS ガイド下穿刺では出血・感染な
31 どの偶発症が 1-4% 程度の頻度で生じるが、いずれも重篤なものではなく比較的安全な手技と
32 されている^{15, 16}。腹腔穿刺は細胞診だけでなく性状の評価により、成因の同定および治療方
33 針決定に寄与する可能性がある。また大量腹水貯留例では診断だけでなく、症状緩和に寄与
34 する場合もあり、積極的に腹腔穿刺を考慮すべきと考えられる。

35

36 明日への提言

1 腹水貯留例における細胞診陽性は腹膜播種の存在を示唆するものと考えられている。し
2 かし顕微鏡的腹膜播種（腹腔洗浄細胞診陽性あるいは腹水細胞診陽性；CY+）と肉眼的腹膜
3 播種（P+）が区別されていることを考慮すると、腹水細胞診陽性は必ずしも腹膜播種結節
4 の存在と同義ではない可能性がある。一方で膵癌では手術対象にならない症例も多いため、
5 外科的な腹膜播種の検索を腹膜播種診断の gold standard とすることに限界があるのも事実
6 である。そのため、特に非切除例では顕微鏡的および肉眼的腹膜播種の関連性については明
7 らかになっておらず、今後の検討課題である。

8

9 **検索資料・参考にした二次資料**

10 PubMed: "Pancreatic neoplasms"[MH] OR "Pancreatic cancer"[tiab] OR "pancreas
11 cancers"[tiab] OR "pancreatic ductal adenocarcinoma"[tiab] OR "pancreas cancer"[tiab] OR
12 "pancreatic carcinoma"[tiab] AND "peritoneal metastasis" [tiab] OR "peritoneal
13 dissemination" [tiab] OR "peritoneal carcinomatosis"[tiab] OR "carcinomatosis"[tiab] OR
14 "malignant ascites"[tiab] OR "ascites"[tiab] AND "Paracentesis"[tiab] OR "puncture"[tiab]
15 OR "drainage"[tiab] OR "US"[tiab] OR "EUS"[tiab]

16 ※上記 80 編のレビューおよびハンドサーチの結果、16 編の論文を引用文献として採用し
17 た。

18

19 **引用文献**

- 20 1. DeWitt J, Yu M, Al-Haddad MA, et al. Survival in patients with pancreatic cancer
21 after the diagnosis of malignant ascites or liver metastases by EUS-FNA. Gastrointest Endosc
22 2010;71:260-5.
- 23 2. Takahara N, Isayama H, Nakai Y, et al. Pancreatic cancer with malignant ascites:
24 clinical features and outcomes. Pancreas 2015;44:380-5.
- 25 3. Barettoni M, Pulluri B, Tsai HL, et al. The Significance of Ascites in Patients With
26 Pancreatic Ductal Adenocarcinoma: A Case-Control Study. Pancreas 2019;48:585-589.
- 27 4. Garrison RN, Galloway RH, Heuser LS. Mechanisms of malignant ascites
28 production. J Surg Res 1987;42:126-32.
- 29 5. Cattau EL, Jr., Benjamin SB, Knuff TE, et al. The accuracy of the physical
30 examination in the diagnosis of suspected ascites. JAMA 1982;247:1164-6.
- 31 6. Goldberg BB, Goodman GA, Clearfield HR. Evaluation of ascites by ultrasound.
32 Radiology 1970;96:15-22.
- 33 7. Thoeni RF. The role of imaging in patients with ascites. AJR Am J Roentgenol
34 1995;165:16-8.
- 35 8. Nguyen PT, Chang KJ. EUS in the detection of ascites and EUS-guided paracentesis.
36 Gastrointest Endosc 2001;54:336-9.

- 1 9. Kaushik N, Khalid A, Brody D, et al. EUS-guided paracentesis for the diagnosis of
2 malignant ascites. Gastrointest Endosc 2006;64:908-13.
- 3 10. Alberghina N, Sanchez-Montes C, Tunon C, et al. Endoscopic ultrasonography can
4 avoid unnecessary laparotomies in patients with pancreatic adenocarcinoma and undetected
5 peritoneal carcinomatosis. Pancreatology 2017;17:858-864.
- 6 11. Hicks AM, Chou J, Capanu M, et al. Pancreas Adenocarcinoma: Ascites, Clinical
7 Manifestations, and Management Implications. Clin Colorectal Cancer 2016;15:360-368.
- 8 12. Rana SS, Bhasin DK, Srinivasan R, et al. Endoscopic ultrasound-guided fine needle
9 aspiration of peritoneal nodules in patients with ascites of unknown cause. Endoscopy
10 2011;43:1010-3.
- 11 13. Peter S, Eltoum I, Eloubeidi MA. EUS-guided FNA of peritoneal carcinomatosis in
12 patients with unknown primary malignancy. Gastrointest Endosc 2009;70:1266-70.
- 13 14. Rana SS, Bhasin DK, Gupta R, et al. EUS-guided FNA of peritoneal carcinomatosis.
14 Gastrointest Endosc 2011;73:188-9.
- 15 15. Becker G, Galandi D, Blum HE. Malignant ascites: systematic review and guideline
16 for treatment. Eur J Cancer 2006;42:589-97.
- 17 16. DeWitt J, LeBlanc J, McHenry L, et al. Endoscopic ultrasound-guided fine-needle
18 aspiration of ascites. Clin Gastroenterol Hepatol 2007;5:609-15.
- 19
- 20

1 CQ4. 腹膜播種が疑われる膵癌に対して、審査腹腔鏡を推奨するか？

2

3 **ステートメント**

4 審査腹腔鏡は画像検査では評価が困難な腹膜播種の診断に有用であり、手術を企図するが
5 腹膜播種が否定できない場合、適切な患者選択を行なった上で審査腹腔鏡を行うことを行
6 うことを提案する。

7 [推奨の強さ；弱い、エビデンスの強さ；C, 合意率 88% (7/8)]

8

9

10 **解説**

11 1. 術前、膵癌の画像診断で腹膜播種を診断できないことも多く、審査腹腔鏡は腹膜播
12 種の診断に有用である。

13 腹水が貯留するような進行した状態となるまでは、膵癌においても腹膜播種は微小な病
14 変であることが多い、腹部超音波検査、造影 CT 検査、MRI 検査、超音波内視鏡 (EUS),
15 ポジトロン断層法 (PET) など画像診断における感度は不良である。その結果、切除を企図
16 した膵癌症例において開腹時に腹膜播種が診断され試験開腹となることも少くない。一
17 方、審査腹腔鏡は全身麻酔が必要であり一定の侵襲を伴うものの、腹膜播種診断において感
18 度、正診率共に他の検査モダリティと比較して高い有用性が報告されている。

19 2. 審査腹腔鏡による遠隔転移の診断率、偽陰性症例の存在（メタアナリシスによる解
20 析）

21 審査腹腔鏡による遠隔転移診断について、3篇のメタアナリシスが存在する。Cochrane
22 による 2016 年の膵癌または乳頭部癌に対する試験 16 編、1,146 例を対象としたもの¹⁾、Ta
23 R らによる 2018 年の切除可能膵癌および切除可能境界膵癌に対する試験 16 編、1,146 例
24 を対象としたもの²⁾、Hariharan D らによる 2010 年の 29 編の研究を解析した膵癌、下部
25 胆管癌患者 3,305 例からなるもの³⁾である。これらの解析では、画像検査で切除可能と診
26 断された症例のうち、それぞれ 21%、20% (局所進行膵癌では 36%)、26%が審査腹腔鏡
27 にて切除不能と診断された。逆に審査腹腔鏡を受けた症例の中で、開腹時に切除不能病変と
28 診断された割合は 18%，5%，14.4%であった。

29

30 **表 1 審査腹腔鏡を施行した膵癌症例のメタアナリシス**

31

報告者	年	試験数	対象	症例数	審査腹腔鏡により切除不能と診断された割合	開腹手術時切除不能病変と診断された割合	合併症率	死亡率
Allen VB et al. ¹⁾	2016	16	脾癌または乳頭部癌	1146	21% (脾癌症例)	18% (脾癌症例)	記載なし	記載なし
Ta R, et al. ²⁾	2018	15	切除可能 / 局所進行脾癌	切除可能脾癌: 1756 局所進行脾癌: 242	20% (350例) 36% (86例)	5% (1,406例中 64例)	記載なし	記載なし
Hariharan D et al. ³⁾	2010	29	脾癌または下部胆管癌	脾癌: 282 7 (下部胆管癌: 478)	25.0% (脾癌症例 708例)	14.4% (脾癌症例 407例)	0.45% (15例、脾癌、下部胆管癌合わせて)	0.03% (1例、脾癌、下部胆管癌合わせて)

1
2 3. 審査腹腔鏡による腹膜播種の診断率、偽陰性症例の存在、局所進行、切除境界域、切除可能症例それぞれでの播種陽性率（後向き研究）
3
4 脾癌の病期診断に対する審査腹腔鏡の意義について調査した後ろ向きコホート研究の中
5 で腹膜播種に関して検討を加えている9編を表2にまとめた⁴⁻¹²⁾。脾癌に対し審査腹腔鏡
6 を行うことにより腹膜播種(CY陽性を含む)が2.2-49.1%の症例で診断されている。しかし、
7 審査腹腔鏡を施行し切除可能と診断したものの、その後の開腹手術で遠隔転移あるいは局
8 所浸潤が診断され切除不能となる症例が、5.4-12.0%という割合で存在していることは注意
9 を要する。切除可能病変、切除境界域病変、局所進行病変に分けて検討を加えると、審査腹
10 腔鏡により診断される腹膜播種(CY陽性を含む)は切除可能病変において2.2-23.8%、切
11 削境界域病変において12.1-28.6%、局所進行病変において、19.0-49.1%と増加する傾向を
12 認めている。局所進行脾癌において、腹膜播種はその半数以上(50-89.1%)が顕微鏡的腹膜
13 播種(CY陽性)であり、腹水非貯留患者において既存の画像診断では診断困難なことがわ
14 かる。各論文間に存在するバイアスのために総合的な評価については慎重を要するが、審査
15 腔鏡は腹膜播種の診断に有用であると考えられ、手術を企図するが腹膜播種が否定でき
16 ない場合、審査腹腔鏡を行うことにより不要な試験開腹を回避できる可能性が高いと考え
17 られる。また、局所進行病変においては腹膜播種が高い確率で存在している。このため、化
18 学療法等の治療が奏効し切除を検討している患者に対し、手術の前に審査腹腔鏡を行って
19 おくことは方針を決定する上で判断材料になると考えられる。

1

2 表2 審査腹腔鏡を施行した肺癌症例の後向き研究の中での腹膜播種に関する解析

報告者	年	対象	症例数	腹膜播種（肝転移症例含む）	細胞診陽性	開腹手術時切除不能病変と診断された割合
Satoi S, et al. ⁴⁾	2016	局所進行	67例	23.9% (16例)	23.9% (16例)	—
Clark et al. ⁵⁾	2010	局所進行	202例	3% (5例)	20% (41例)	—
Morak et al. ⁶⁾	2009	局所進行	68例	3% (2例)	21% (14例)	—
Shoup et al. ⁷⁾	2004	局所進行	100例	7% (7例)	12% (12例)	—
Contreras CM, et al. ⁸⁾	2009	局所進行 / 切除可能	局所進行: 33例	21% (7例)	—	—
			切除可能: 25例	8% (2例)	—	12% (遠隔転移3例)
Schnelldorfer T, et al. ⁹⁾	2014	Stage I-III	136例	2.2% (3例)	—	88.8% (12例)
M. Suker ¹⁰⁾	2019	切除可能境界	91例	12.1% (11例)	—	術前治療実施のため評価できず
Peng JS, et al. ¹¹⁾	2017	切除可能境界	75例	—	4% (3例)	術前治療実施のため評価できず
Takadate T, et al. ¹²⁾	2020	切除可能 / 局所進行	切除可能: 42例	0% (0例)	24% (10例)	5.4% (74例中, 遠隔転移4例. 他、審査腹腔鏡施行後、開腹手術前に局所進行した症例が4例、遠隔転移出現例が8例)
			切除可能境界: 49例	6% (3例)	22% (11例)	
			局所進行: 55例	11% (6例)	38% (21例)	

3

4. 審査腹腔鏡の合併症および費用対効果についての検討

審査腹腔鏡によって不要な開腹手術を回避できれば、術後疼痛の軽減、入院期間の短縮とともに、化学療法などその後の有効な治療への早期の移行が可能となり予後延長効果も期待できる⁴⁾。一方で、頻度は高くはないものの審査腹腔鏡による術後合併症が認められる。D. Hariharan らのメタアナリシスでは、術後合併症の頻度は 0.4% (3305例中、15例)、死亡率は 0.03% (1例) であった³⁾。合併症 15 例のうち、開腹を要する出血(20%)、ポートサイト感染(20%) が最も多く、他に肺炎、脾炎、ポートサイト血腫などを認める。また、費用の面について検討すると、腹膜播種が存在する症例に対し審査腹腔鏡を行い試験開腹を避けることができれば、入院期間の短縮により個々の費用を削減できる。ただし、

1 切除可能症例を含めた全例に対し審査腹腔鏡を行うと、逆に医療費がかさむことになる。こ
2 のような観点から、腹膜播種の高危険群に対し適切に審査腹腔鏡を適用することが必要と
3 考えられる。

4 5. 腹膜播種高危険群、審査腹腔鏡の適応と考えられる症例の選択

5 De Rosa らは、2000 年から 2014 年の間に発表された論文の中で“pancreatic cancer”,
6 “staging”のキーワードで検索し、hit した 24 編の論文についてのレビューを 2016 年に行
7 い、遠隔転移の高リスク群についての報告を行っている。その中で CT により切除可能とさ
8 れた症例で CA19-9>150U/mL あるいは腫瘍径 30mm 以上であることが、潜在的な遠隔転
9 移のリスクファクターと判定しており、審査腹腔鏡を実施すべきであると報告している¹³⁾。
10 一方、膵癌の腹膜播種のリスクファクターに関する報告は少ない。局所進行膵癌患者は審査
11 腹腔鏡により 19-49.1%において腹膜播種が診断されており、高危険群と考えられる。特に
12 腫瘍径 42 mm を超えた膵体尾部癌においては 65%が審査腹腔鏡検査で腹膜播種と診断され
13 たことが報告されている¹⁴⁾。

14

15 明日への提言

16 手術を企図する膵癌に対し審査腹腔鏡を行うことは、腹膜播種の診断率の向上および不
17 要な試験開腹を避けるために有用と考えられる。一方、費用、合併症について考慮すると、
18 適切な症例を選択した上で審査腹腔鏡を行うことが妥当と考えられる。このような観点か
19 ら、腹膜播種高リスク群の設定についての検討が必要と考えられる。腫瘍径、腫瘍マーカー
20 (CA19-9 など)が有用な指標となる可能性が考えられるが、腹膜播種に関するデータは少な
21 い。また、局所進行、切除境界域、切除可能症例ぞれぞれで腹膜播種の陽性率が異なる可
22 能性があると考えられる。これらを指標とした腹膜播種高リスク群の設定を行うためのメタ
23 アナリシスおよび設定した高リスク群についての前向きコホート研究による検証が望まれ
24 る。

25

26 検索資料・参考にした二次資料

27 PubMed: ("Pancreatic neoplasms"[MH] OR "Pancreatic cancer"[tiab] OR "pancreas
28 cancers"[tiab] OR "pancreatic ductal adenocarcinoma"[tiab] OR "pancreas cancer"[tiab] OR
29 "pancreatic carcinoma"[tiab] AND "peritoneal metastasis" [tiab] OR "peritoneal
30 dissemination" [tiab] OR "peritoneal carcinomatosis"[tiab] OR "carcinomatosis"[tiab] OR
31 "malignant ascites"[tiab] AND "staging laparoscopy" [tiab])

32 ※上記 12 編のレビュー、膵癌診療ガイドライン 2019、審査腹腔鏡は膵癌の病期診断・切除
33 可能性の評価に推奨されるか?の推奨文、参考文献、およびハンドサーチの結果、14 編の
34 論文を引用文献として採用した。

35

36 引用文献

- 1 1 Allen VB, Gurusamy KS, Takwoingi Y, et al. Diagnostic accuracy of laparoscopy
2 following computed tomography (CT) scanning for assessing the resectability with curative
3 intent in pancreatic and periampullary cancer. Cochrane Database Syst Rev 2016 ; 7 :
4 CD009323.
- 5 2 Ta R, O'Connor DB, Sulistijo A, et al. The role of staging laparoscopy in resectable and
6 borderline resectable pancreatic cancer : a systematic review and meta-analysis. Dig Surg
7 2018; 36(3):251-260.
- 8 3 Hariharan D, Constantinides VA, Froeling FE, et al. The role of laparoscopy and
9 laparoscopic ultrasound in the preoperative staging of pancreatico-biliary cancers--A meta-
10 analysis. Eur J Surg Oncol 2010 ; 36 : 941-8.
- 11 4 Satoi S, Yanagimoto H, Yamamoto T, et al. A clinical role of staging laparoscopy in
12 patients with radiographically defined locally advanced pancreatic ductal adenocarcinoma.
13 World J Surg Oncol 2016 ; 14 : 14.
- 14 5 Clark CJ, Traverso LW. Positive peritoneal lavage cytology is a predictor of worse survival
15 in locally advanced pancreatic cancer. Am J Surg. 2010;199:657-62.
- 16 6 Morak MJ, Hermans JJ, Smeenk HG, et al. Staging for locally advanced pancreatic cancer.
17 Eur J Surg Oncol. 2009;35:963-8.
- 18 7 Shoup M, Winston C, Brennan MF, Bassman D, Conlon KC. Is there a role for staging
19 laparoscopy in patients with locally advanced, unresectable pancreatic adenocarcinoma? J
20 Gastrointest Surg. 2004;8:1068-71.
- 21 8 Contreras CM, Stanelle EJ, Mansour J, et al. Staging laparoscopy enhances the detection
22 of occult metastases in patients with pancreatic adenocarcinoma. J Surg Oncol 2009 ; 100 :
23 663-9.
- 24 9 Schnelldorfer T, Gagnon AI, Birkett RT, et al. Staging laparoscopy in pancreatic cancer :
25 a potential role for advanced laparoscopic techniques. J Am Coll Surg 2014 ; 218 : 1201-6.
- 26 10 M. Suiker, B. Groot Koerkamp, C.H.J. van Eijck, et al. Yield of staging laparoscopy before
27 treatment of locally advanced pancreatic cancer to detect occult metastases. European Journal
28 of Surgical Oncology 2019 ; 45: 1906-11.
- 29 11 Peng JS, Mino J, Monteiro R, et al. Diagnostic laparoscopy prior to neoadjuvant
30 therapy in pancreatic cancer is high yield : an analysis of outcomes and costs. J Gastrointest
31 Surg 2017 ; 21 : 1420-27.
- 32 12 T. Takadate, T. Morikawa, M. Unno, et al. Staging laparoscopy is mandatory for the
33 treatment of pancreatic cancer to avoid missing radiologically negative metastases. Surgery
34 Today 2020 Sep 8. doi: 10.1007/s00595-020-02121-4. Online ahead of print.
- 35 13 De Rosa A, Cameron IC, Gomez D. Indications for staging laparoscopy in pancreatic
36 cancer. HPB (Oxford) 2016 ; 18 : 13-20.

1 14 Karabicak I, Satoi S, Yanagimoto H, et al. Risk factors for latent distant organ metastasis
2 detected by staging laparoscopy in patients with radiologically defined locally advanced
3 pancreatic ductal adenocarcinoma. J Hepatobiliary Pancreat Sci. 2016;23:750-755.
4

〔腹膜播種診断方アドバイス〕(初版)／(版)

1 CQ5：腹膜播種を有する膵癌に対して全身化学療法を推奨するか？

2

3 **ステートメント**

4 腹膜播種は悪性腹水、水腎症や消化管閉塞など患者の容態を急速に悪化させる合併症を
5 伴いやすく、患者の状態を十分に勘案した上で適切な全身化学療法を行うことを推奨する。
6 「推奨の強さ：強い エビデンスの確実性（強さ）：B（中），合意率 75%（6/8）】

7

8 **解説**

9 切除不能進行膵癌において腹膜播種は肝転移について頻度の高い遠隔転移であり、予後
10 不良な病態である（巻頭緒言？X ページ参照）。胃癌においては、肉眼的腹膜播種を有する
11 患者を対象とした全身的化学療法の臨床試験が複数報告されているが（胃癌 X ページ CQX
12 参照），膵癌において同様な試験は認めない。現状の切除不能進行膵癌に対する標準的な全
13 身化学療法として、FOLFIRINOX 療法 1)， gemcitabine+nab-paclitaxel 併用療法 2)， ゲム
14 シタビン塩酸塩単独療法 3)， S-1 単独療法 3)， ゲムシタビン塩酸塩+エルロチニブ塩酸塩
15 併用療法 4) が推奨されおり、既に本邦の保険診療として認められている治療である。いずれ
16 の臨床試験においても肉眼的腹膜播種の存在自体が除外基準に抵触するわけではなく、適
17 格性に問題がなければ他部位の遠隔転移を有する膵癌と同様に治療が行われる。なお、
18 FOLFIRINOX 療法を検証した試験 1) では 19.1% に、 gemcitabine+nab-paclitaxel 併用療法
19 2) では 3 % に腹膜播種を有する症例が登録されている。本邦の切除不能または再発膵癌に
20 対する FOLFIRINOX 療法における観察研究では 399 例中 49 例（12.3%）に腹膜播種を認
21 め、全体として有効で耐容な治療と結論している 5).

22 その一方で、腹膜播種を有する膵癌の予後は不良とされ、生存期間中央値は 6 週との報
23 告もある 6). Sasaki らの単一施設 303 例の検討では、75 例（24.8%）に腹膜播種を認め、
24 多変量解析で CA19-9 高値、肝転移と共に予後不良因子とされている 7). また、腹膜播種
25 には難治性腹水や腸管狭窄・閉塞、尿管狭窄・閉塞などの合併症を伴いやすく、多量の腹水
26 や腸閉塞を認める患者に対してイリノテカシンの投与は禁忌とされている。日常臨床では CT
27 所見で骨盤腔か上腹部の何れかに限局する中等量以下の腹水を有する患者には通常の治療
28 が行われているが、骨盤腔から上腹部まで連続する多量の腹水を有する膵癌患者に対して
29 の安全性は確立しておらず、慎重な判断が求められる。

30 腹膜播種を対象とした臨床研究として、Takahara ら 8) は悪性腹水を有する膵癌患者 494
31 例を後方視的に解析し、PS 0-2 の症例において全身化学療法を受けた 21 例では BSC 35 例
32 と比較して有意な生存期間の延長を認めたと報告し（124 vs. 50 日, p<0.01），適切な患者
33 選択が重要と結論している。Bonnet ら 9) は腹膜播種を伴う 48 例を後方視的に解析し、
34 FOLFIRINOX 療法を受けた 36 例の生存期間中央値は 13.17 ヶ月と良好な成績を報告して
35 いる。したがって、腹膜播種を有していても全身化学療法に耐容であれば、一定の治療効果
36 を期待できると考える。

さらに、昨今の膵癌に対する全身化学療法の治療成績が向上するに伴い、切除不能膵癌が切除可能となった conversion surgery 例の良好な治療成績が報告されている 10). 症例報告レベルではあるが、腹膜播種例においても全身化学療法で手術可能となり、長期に生存した例が散見されるようになった 11, 12, 13).

以上より、腹膜播種は腹水、消化管閉塞や水腎症など患者の容態を急速に悪化させる合併症を伴いやすく、全身化学療法を行う時には細心の注意が必要ではあるが、患者の状態を十分に勘案した上で適切な全身化学療法を行うことを推奨する。

明日への提言

腹膜播種を伴う膵癌に対する全身化学療法を前向きに検証した臨床試験は本邦のみならず世界においても存在しない。腹膜播種には全身化学療法の薬剤が到達しにくく合併症が多いなど、他の遠隔転移とは様相を異にしている。腹膜播種を伴う膵癌に対する最適な治療方法を構築するためには、同病態を対象とした臨床試験による検証が必要である。

検索資料・参考にした二次資料

PubMed 期間:2000–2020 keyword: #1 pancreatic cancer or pancreatic carcinoma: 111,476 編 #2 peritoneal metastasis or peritoneal carcinomatosa or malignant ascites: 36,768 編 #3 FOLFIRINOX or gemcitabine or nab-paclitaxel or S-1 or erlotinib: 92,035 編 #1 and #2 and #3 and from 2000-2020: 159 編 上記 159 編のレビューおよびハンドサーチの結果、9 編の論文を引用文献として採用した。文献 1, 2, 3, 4)は膵癌に対する標準的な全身化学療法として追加した。

引用文献

- Conroy T, Desseigne F, Ducreux M et al. ; Groupe Tumeurs Digestives of Unicancer; PRODIGE Intergroup. FOLFIRINOX versus gemcitabine for metastatic pancreatic cancer. N Engl J Med. 2011 May 12;364(19):1817-25.
- Von Hoff DD, Ervin T, Renschler MF et al. Increased survival in pancreatic cancer with nab-paclitaxel plus gemcitabine. N Engl J Med. 2013 Oct 31;369(18):1691-703.
- Ueno H, Ioka T, Tanaka M, et al. Randomized phase III study of gemcitabine plus S-1, S-1 alone, or gemcitabine alone in patients with locally advanced and metastatic pancreatic cancer in Japan and Taiwan: GEST study. J Clin Oncol. 2013 May 1;31(13):1640-8.
- Moore MJ, Goldstein D, Parulekar W, et al.; National Cancer Institute of Canada Clinical Trials Group. Erlotinib plus gemcitabine compared with gemcitabine alone in patients with advanced pancreatic cancer: a phase III trial of the National Cancer Institute of Canada Clinical Trials Group. J Clin Oncol. 2007 May 20;25(15):1960-6.

- 1 5. Todaka A, Mizuno N, Fukutomi A, et al. Nationwide Multicenter Observational
2 Study of FOLFIRINOX Chemotherapy in 399 Patients With Unresectable or Recurrent
3 Pancreatic Cancer in Japan. *Pancreas*. 2018 May/Jun;47(5):631-636.
- 4 6. Thomassen I, Lemmens VE, de Hingh IH et al. Incidence, prognosis, and possible
5 treatment strategies of peritoneal carcinomatosis of pancreatic origin: a population-based
6 study. *Pancreas*. 2013 Jan;42(1):72-5.
- 7 7. Sasaki T, Kanata R, Sasahira N, et al. Improvement of Treatment Outcomes for
8 Metastatic Pancreatic Cancer: A Real-world Data Analysis. *In Vivo*. 2019 Jan-Feb;33(1):271-
9 276.
- 10 8. Takahara N, Isayama H, Koike K, et al. Pancreatic cancer with malignant ascites:
11 clinical features and outcomes. *Pancreas*. 2015 Apr;44(3):380-5.
- 12 9. Bonnet E, Mastier C, de La Fouchardière C, et al. FOLFIRINOX in patients with
13 peritoneal carcinomatosis from pancreatic adenocarcinoma: a retrospective study. *Curr Oncol*.
14 2019 Aug;26(4):e466-e472.
- 15 10. Satoi S, Yamaue H, Takada T, et al. Role of adjuvant surgery for patients with
16 initially unresectable pancreatic cancer with a long-term favorable response to non-surgical
17 anti-cancer treatments: results of a project study for pancreatic surgery by the Japanese
18 Society of Hepato-Biliary-Pancreatic Surgery. *J Hepatobiliary Pancreat Sci*. 2013 Aug;
19 20(6):590-600.
- 20 11. Ichikawa Y, Yamada D, Doki Y, et al. A Case Report of Curative Surgery for
21 Pancreatic Ductal Adenocarcinoma with Peritoneal Dissemination after Gemcitabine
22 Chemotherapy. *Gan To Kagaku Ryoho*. 2017 Nov;44(12):2014-2016.
- 23 12. Kobayashi Y, Maeda S, Nakamori S, et al. Successful conversion surgery for
24 unresectable pancreatic cancer with peritoneal metastases after neoadjuvant albumin-bound
25 paclitaxel and gemcitabine chemotherapy: case report and literature review. *Int Cancer Conf*
26 J. 2017 Nov 21;7(1):20-25.
- 27 13. Yoshii H, Izumi H, Makuuchi H, et al. GEM + nab-PTX Therapy for Pancreatic
28 Body Cancer cStage IVb for Conversion Surgery: A Case Report. *Tokai J Exp Clin Med*. 2019
29 Dec 20;44(4):85-89.CQ5 : 腹膜播種を有する膵癌に対して全身化学療法を推奨するか ?
- 30
- 31

1 CQ6：腹膜転移を有する膵癌に対する腹腔内化学療法を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 全身状態良好で、腹水貯留が大量でない症例では腹腔内化学療法を提案する（保険適用外）。

5 [推奨の強さ；弱い、エビデンスの強さ；C, 合意率 100% (8/8)]

6

7 解説

8 腹膜播種の多くは癌性腹水を伴い、末期に認められるが、比較的早期よりも認められる症
9 例もある。前者は他の転移巣を有し、多くは中等量以上の腹水により患者 QOL は低下し、
10 化学療法の効果は限定的で予後は不良である。中等量以上に貯留した腹水は、腹満感、腹痛、
11 摂食不良を引き起こし、頻回の腹腔穿刺を要する。一方、後者は主には切除を企図し、手術
12 時或いは術前の審査腹腔鏡で腹膜播種が認められる症例であり、腹水は認めないかごく少
13 量である。この 2 群を完全に分けるのは、実臨床では困難ではあるが、他の転移巣の有無、
14 腹水の量、QOL、performance status、栄養状態などには大きな隔たりがある。

15 Takahara らの報告では、進行した腹膜播種例で悪性腹水のみを有する症例と、他の転移
16 巍があって後に悪性腹水が出現した症例では、全身化学療法導入率 (57% vs 17%, P < 0.01)、
17 生存期間中央値 (115 vs 42 日, P < 0.01) ともに差があるという結果であった（1）。全身
18 化学療法導入例の生存期間中央値は 124 日と不良であり、有効な治療の開発が必要である。

19 膵癌に対する腹腔内化学療法は、当初胃がんと同様の S-1 全身投与 + パクリタキセルの
20 全身・腹腔内投与レジメンで施行された。Takahara らは悪性腹水を有する進行した膵癌で、
21 二次化学療法以降であるが比較的 PS の良い症例に対して S-1 全身投与 + パクリタキセルの
22 全身・腹腔内投与を施行し、Progression free survival 中央値が 2.8 か月、生存期間中央値が
23 4.8 か月であり、比較的良好であったと報告した（3）。また、生存期間に関する因子解析で
24 は、肝転移、大量腹水、PS 不良（2 以上）が抽出された。一方、Satoi らは単施設の報告で、
25 審査腹腔鏡または開腹にて診断された腹膜播種症例に対し、Gemcitabine または S-1 ベース
26 の全身化学療法例と、S-1 全身投与 + パクリタキセルの全身・腹腔内投与治療例を比較し、
27 生存期間中央値は約 10 か月と約 20 か月であり、有意な延長を認めた（4）。また、Satoi ら
28 は多施設共同研究で、腹膜播種のみで他の遠隔転移がない Resectable、Borderline resectable、
29 Locally advanced 症例に対しての一次化学療法として同治療法の効果を確認し、33 例で奏
30 効率 33% で、生存期間中央値 16.3 か月、8 例（24.2%）に Conversion surgery を施行しそ
31 の生存期間中央値は 27.8 か月であった（5）。

32 最近の報告では、Gemcitabine + nab-paclitaxel に腹腔内 paclitaxel 投与を加えた治療法が
33 検討されており、Takahara らは腹膜播種を有する PS0 または 1 の膵癌非切除 12 例に対する
34 一次化学療法として同療法の第 I 相試験を施行し容量を決定したが、その際の PFS は 4.8
35 か月とこれまでの試験と比較して良好であると報告した（6）。この臨床試験では大量腹水
36 を有する症例は登録されていない。一方、Yamada らは腹膜播種の他に遠隔転移を有さない

1 膵癌に対して同治療法を第1/2相試験として施行した。46例を登録し、生存期間中央値14.5
2か月、Conversion surgery 17.4%と良好な結果を報告している（7）。

3 全身+腹腔内化学療法では、腹膜播種の他に転移巣を有さず、腹水は認めないか少量の全
4 身状態の良好な症例であれば有効な治療法となり得ることが示された。一方、他の転移巣を
5 有し、全身状態が非常に良好ではない症例に対しての治療効果は限定的であることが示さ
6 れている。

7 益と害のバランスでは、化学療法の効果により腹水減少し、生存期間延長も見込めること
8 で、患者にはメリットがあると考えられる。しかし、化学療法の副作用の他に、腹腔へのカ
9 テーテル留置による患者への侵襲と医療者への負担があるため、バランスを考える上では、
10 明確な治療効果を検証することが必要と考えられる。

11 また、腹腔内化学療法は保険適用外治療ではあるが先進医療として施行されており、保険
12 適用を目指した治療開発の途上であるが、登録基準に合致した症例であれば参加施設で治
13 療が可能である。また、コスト評価は検討されていないので、今後の課題である。

14

15 明日への提言

- 16 文献的には大まかに治療対象群が2つあり、これらを分ける基準がないため、腹膜播
17 種の病期分類を作成する必要がある。
- 18 標準治療（全身化学療法）との比較試験により、腹腔内化学療法の併用による上乗せ
19 効果を検証すべきと考えられる。
- 20 併用すべき全身化学療法のレジメンについても検討が必要である。

21

22 検索資料・参考にした二次資料

23 一次検索 PubMed (1968-2020); Keywords: pancreatic cancer, peritoneal metastasis,
24 intraperitoneal chemotherapy "pancreatic cancer" or "pancreatic neoplasms" "intraperitoneal"
25 or "intraperitoneally" "chemotherapy" or "chemotherapy's" or "drug therapy" or
26 "chemotherapies" "peritoneal" or "peritoneally" or "peritoneum" or "peritonism" or "peritonitis"
27 "metastasis" or "metastasi" or "neoplasm metastasis" 48編

28 二次検索 (PIPAC を除外、膵癌腹腔内化学療法に限定) : 5編

29

30 引用文献

- 31 1. Takahara N, Isayama H, Nakai Y, Sasaki T, Saito K, Hamada T, Mizuno S, Miyabayashi
32 K, Mohri D, Kogure H, Matsubara S, Yamamoto N, Hirano K, Ijichi H, Tateishi K, Tada
33 M, Koike K. Pancreatic cancer with malignant ascites: clinical features and outcomes.
34 Pancreas. 2015 Apr;44(3):380-5. doi: 10.1097/MPA.0000000000000290. PMID:
35 25636085
- 36 2. Irisawa A, Takagi T, Kanazawa M, Ogata T, Sato Y, Takenoshita S, Ohto H, Ohira H.

- 1 Endoscopic ultrasound-guided fine-needle injection of immature dendritic cells into
2 advanced pancreatic cancer refractory to gemcitabine: a pilot study. Pancreas. 2007
3 Aug;35(2):189-90. doi: 10.1097/01.mpa.0000250141.25639.e9.PMID: 17632329 No
4 abstract available.
- 5 3. Takahara N, Isayama H, Nakai Y, Ishigami H, Satoi S, Mizuno S, Kogure H, Matsubara
6 S, Yamamoto N, Yamaguchi H, Tada M, Kitayama J, Watanabe T, Koike K. Intravenous
7 and intraperitoneal paclitaxel with S-1 for treatment of refractory pancreatic cancer with
8 malignant ascites. Invest New Drugs. 2016 Oct;34(5):636-42. doi: 10.1007/s10637-016-
9 0369-0. Epub 2016 Jun 23. PMID: 273398091.
- 10 4. Satoi S, Yanagimoto H, Yamamoto T, Hirooka S, Yamaki S, Kosaka H, Inoue K,
11 Hashimoto Y, Matsui Y, Kon M. Survival benefit of intravenous and intraperitoneal
12 paclitaxel with S-1 in pancreatic ductal adenocarcinoma patients with peritoneal
13 metastasis: a retrospective study in a single institution. J Hepatobiliary Pancreat Sci. 2017
14 May;24(5):289-296. doi: 10.1002/jhbp.447. Epub 2017 Apr 19. PMID: 28301088
- 15 5. Satoi S, Fujii T, Yanagimoto H, Motoi F, Kurata M, Takahara N, Yamada S, Yamamoto
16 T, Mizuma M, Honda G, Isayama H, Unno M, Kodera Y, Ishigami H, Kon M. Multicenter
17 Phase II Study of Intravenous and Intraperitoneal Paclitaxel With S-1 for Pancreatic
18 Ductal Adenocarcinoma Patients With Peritoneal Metastasis. Ann Surg. 2017
19 Feb;265(2):397-401. doi: 10.1097/SLA.0000000000001705. PMID: 28059968 Clinical
20 Trial.
- 21 6. Takahara N, Nakai Y, Ishigami H, Saito K, Sato T, Hakuta R, Ishigaki K, Saito T, Hamada
22 T, Mizuno S, Kogure H, Yamashita H, Isayama H, Seto Y, Koike K. A phase I study of
23 intraperitoneal paclitaxel combined with gemcitabine plus nab-paclitaxel for pancreatic
24 cancer with peritoneal metastasis. Invest New Drugs. 2020 Aug 8. doi: 10.1007/s10637-
25 020-00982-7. Epub ahead of print. PMID: 32772340.
- 26 7. Yamada S, Fujii T, Yamamoto T, Takami H, Yoshioka I, Yamaki S, Sonohara F, Shibuya
27 K, Motoi F, Hirano S, Murakami Y, Inoue H, Hayashi M, Murotani K, Kitayama J,
28 Ishikawa H, Kodera Y, Sekimoto M, Satoi S. Phase I/II study of adding intraperitoneal
29 paclitaxel in patients with pancreatic cancer and peritoneal metastasis. Br J Surg. 2020
30 Jul 7. doi: 10.1002/bjs.11792. Epub ahead of print. PMID: 32638367.
- 31

1 CQ7: 腹膜播種を有する脾癌に対して減量手術+腹腔内温熱化学療法を推奨するか？

2

3 **ステートメント**

4 腹膜播種を有する脾癌に対して減量手術+腹腔内温熱化学療法については、行わないこと
5 を提案する。

6 [推奨の強さ；弱い、エビデンスの強さ；D, 合意率 100% (8/8)]

7

8 **解説**

9 脾癌腹膜播種に対して腫瘍減量手術 (cytoreductive surgery) と腹腔内温熱化学療法
10 (hyperthermic intraperitoneal chemotherapy : HIPEC) を施行した臨床試験は行われてお
11 らず、症例報告と症例集積研究が報告されているのみである 1)- 3)。いずれも 8 例以下の
12 少数症例の報告であり、HIPEC に用いられた薬剤はシスプラチニン、5-FU、ゲムシタビン、
13 マイトマイシン C と様々であることから、有効性について論じることはできない。安全性
14 については、Faruma らは脾癌腹膜播種 7 症例を含む 18 症例の症例集積研究において、周
15 術期合併症率 55.6%、治療関連死亡率 5.6%と報告している 1)。また、Tentes らの症例集
16 積研究においては、8 症例中 2 例の治療関連死亡を報告している 2)。

17 実際に本療法を施行している医療機関は海外においても限定されており、本治療法が普
18 及していない本邦においては一般の医療機関で実施することは困難である。

19

20 以上より、腹膜播種を有する脾癌に対して減量手術+腹腔内温熱化学療法については、有
21 効性に明確なエビデンスが存在せず、この治療法が普及していない本邦においては安全性
22 が保てないことから、行わないことを提案する。

23

24 **害と益のバランス**

25 益： 生存期間の延長や QOL 向上における明らかなエビデンスは存在しない

26 害： 周術期合併症、治療関連死亡

27

28 **明日への提言**

29 減量手術+腹腔内温熱化学療法は、大腸癌や胃癌の腹膜播種においては多くの臨床試験
30 が多く行われているが、脾癌の腹膜播種においては有効性、安全性ともにエビデンスが乏し
31 いのが現状である。より悪性度が高いと考えられる脾癌腹膜播種に対する手術、全身化学療
32 法、腹腔内局所療法を組み合わせた集学的治療についての新たなエビデンスの創出が必要
33 とされている。

34

35

36 **検索資料・参考にした二次資料**

1 PubMed 期間 : 2000-2020, Keyword pancreatic cancer, peritoneal metastasis, HIPEC 結果 :
2 9 件, pancreatic cancer, peritoneal carcinomatosis, HIPEC
3 結果 : 49 件 pancreatic adenocarcinoma, peritoneal metastasis, HIPEC 結果 : 3 件, pancreatic
4 adenocarcinoma, peritoneal carcinomatosis, HIPEC 結果 : 16 件
5 本 CQ に関連ありと判断されたものは 3 件

6

7 **引用文献**

- 8 1) Farma JM, Pingpank JF, Libutti SK, Bartlett DL, Ohl S, Beresneva T et al. Limited
9 survival in patients with carcinomatosis from foregut malignancies after cytoreduction and
10 continuous hyperthermic peritoneal perfusion. *J Gastrointest Surg.* 2005;9(9):1346-53
- 11 2) Tentes AA, Pallas N, Karamveri C, Kyziridis D, Hristakis C. Cytoreduction and
12 HIPEC for peritoneal carcinomatosis of pancreatic cancer. *J BUON.* 2018;23(2):482-7
- 13 3) Lin SD, Soucisse ML, Lansom J, Morris DL. Cytoreductive surgery and
14 hyperthermic intraperitoneal chemotherapy in a patient with peritoneal carcinomatosis from
15 a pancreatic cystadenocarcinoma: A case report. *Int J Surg Case Rep.* 2019;63:48-52

16

〔腹膜播種治療ガイドブック〕

1 CQ8: 集学的治療で治療効果が得られた腹膜播種を有する膵癌に対して原発巣切除
2 (Conversion Surgery) を推奨するか?

3

4 ステートメント

5 集学的治療により腹膜播種が消失した膵癌症例に対して原発巣切除(Conversion Surgery)を
6 行うことを提案する。

7

8 [推奨の強さ ; 弱い, エビデンスの強さ ; C, 合意率 100% (8/8)]

9

10 解説

11 膵癌全体の 5 年生存率は現在でも 5% 以下であるが、中でも腹膜播種を有する膵癌の予後
12 は極めて不良であり、その MST は 7 ヶ月程度と報告されている¹⁾。また、Tsuchida らは
13 日本膵臓学会の膵癌登録解析を基に、切除可能膵癌であっても術中洗浄細胞診陽性症例は
14 隱性症例と比較し予後不良であるとの報告を行っている(MST : 17.5 カ月 vs 29.4 カ月, p <
15 0.001)²⁾。近年の化学療法の進歩により、腹膜播種を有する膵癌に対しても集学的治療で治
16 療効果が得られた後の原発巣切除 (Conversion Surgery) が治療選択の一つとして挙げられ
17 るようになっている。しかしながら、現状でその適応や至適時期に関するコンセンサスは得
18 られていない。

19

20 腹膜播種を有する膵癌に対する Conversion Surgery の治療成績を検討した報告は少ない。
21 Satoi らは腹膜播種を有する膵癌に対し腹腔内および経静脈内パクリタキセル投与と S-1 内
22 服併用による集学的治療に関する多施設共同第 II 相試験において、腹膜播種を有する 33 名
23 の MST は 16.3 ヶ月であったのに対して、Conversion Surgery を施行した 8 名の MST は
24 27.8 ヶ月と有意に予後を改善したと報告している (p = 0.006)²⁾。また、Satoi らは単施
25 設の後方視的研究の報告において 47 名の腹膜播種を有する膵癌患者に対する同治療とそれ
26 以外の集学的治療の治療成績を比較し、Conversion Surgery を施行した両群合計 8 名の予
27 後が改善したと述べている⁴⁾。MST は腹腔内および経静脈内パクリタキセル投与と S-1 内
28 服併用群で Conversion Surgery 群 vs 非切除群 = 27.8 ヶ月 : 14.2 ヶ月 (p < 0.05)、その他
29 の集学的治療群では Conversion Surgery 群 vs 非切除群 = 非到達 : 9 ヶ月 (p < 0.05) であ
30 った。Yamada らは腹膜播種を有する膵癌に対し腹腔内パクリタキセル投与と経静脈内
31 gemcitabine+nab-paclitaxel 投与併用による集学的治療に関する多施設共同第 I / II 相試験に
32 おいて、46 名中 8 名に Conversion Surgery を施行し非切除群に比し予後良好であったと述
33 べている (MST : 切除群 vs 非切除群 = 非到達 vs 12.4 ヶ月, p = 0.004)⁵⁾。その他の報
34 告として、腹膜播種を有する膵癌に対して Conversion Surgery により長期生存が得られて
35 いる症例報告も散見される⁶⁻⁸⁾。集学的治療は FOLFIRINOX 療法、gemcitabine+nab-
36 paclitaxel、ゲムシタビン塩酸塩 + S-1 など様々な化学療法を施行しており、手術内容も他臓

1 器合併切除、腹腔動脈合併切除など定型的脾切除以外の治療法が選択されていた。
2 Conversion Surgery の適応に関する明確なエビデンスは現在のところ存在しない。Satoi
3 らや Yamada らの報告では、腹膜播種の消失や腹腔洗浄細胞診の陰性化に加えて、原発巣の
4 縮小や腫瘍マーカーの減少など総合的に判断した上で Conversion Surgery が行われていた
5 (3-5)。これらの報告では、腹膜播種の消失および腹腔洗浄細胞診の陰性を審査腹腔鏡で確認
6 しており、Conversion Surgery を企図した時点での審査腹腔鏡が有用と考えられる。その他
7 に主要臓器機能が保持されるか、performance status が維持されているかなどが考慮される
8 が、症例適応性については今後の検証が必要である。

9 集学的治療で治療効果が得られた腹膜播種を有する脾癌に対して原発巣切除にともなう
10 安全性に関してはまとまった報告はなく、従って益と害のバランスを検討しうるエビデン
11 スは存在しない。しかし、これまでの報告では Conversion Surgery において主要血管合併
12 切除、血行再建をする症例が多く、定型手術以上に周術期合併症に対する検討が必要と考
13 えられる。患者の価値観・希望について記載のある報告もない。コスト評価についても、腹
14 腔内投与化学療法の報告が多く現状では全て保険適用範囲内の治療ではないため、集学的
15 治療内容についての検証が必要である。

16
17 以上の検討により集学的治療により治療効果が得られた脾癌における Conversion
18 Surgery は一定の予後延長効果が期待されることから治療として許容されうるもの、その
19 明確な基準については明言し得ず、今後の課題である。

20
21 明日への提言
22 これまでの報告は単施設あるいは多施設による腹腔内投与を併施した研究が中心であり、
23 集学的治療の内容自体の検証が必要である。また、治療内容の特殊性から Conversion
24 Surgery に関する RCT を組むことも困難である。今後の大規模研究の結果が待たれるところである。

25
26 検索資料・参考にした二次資料
27 Pubmed、医中誌： Key word:#1 「pancreatic cancer」 or 「pancreatic adenocarcinoma」 #2
28 「peritoneal metastasis」 or 「peritoneal dissemination」 #3 「pancreatectomy」 or
29 「pancreatic surgery」 or 「pancreatic resection」 or 「pancreatoduodenectomy」 or
30 「conversion surgery」 or 「post downstaging surgery」 #4 「multidisciplinary treatment」
31 or 「multidisciplinary therapy」 or 「chemotherapy」 適切論文ダウンロード 115 本 評価シ
32 ート使用による 1 次絞り込み 5 件、評価シート使用による 2 次絞り込み 7 件 (+1 件)
33 合計 8 件

34
35
36

1 引用文献

- 2 1. Satoi S, Yanagimoto H, Yamamoto T, Toyokawa H, Hirooka S, Yamaki S, Opendro
3 SS, Inoue K, Michiura T, Ryota H, Matsui Y, Kon M. A clinical role of staging laparoscopy in
4 patients with radiographically defined locally advanced pancreatic ductal adenocarcinoma.
5 World J Surg Oncol. 2016; 20:14:14.
- 6 2. Tsuchida H, Fujii T, Mizuma M, Satoi S, Igarashi H, Eguchi H, Kuroki T, Shimizu
7 Y, Tani M, Tanno S, Tsuji Y, Hirooka Y, Masamune A, Mizumoto K, Itoi T, Egawa S, Kodama
8 Y, Hamada S, Unno M, Yamaue H, Okazaki K; Committee of Clinical Research, Japan
9 Pancreas Society. Prognostic importance of peritoneal washing cytology in patients with
10 otherwise resectable pancreatic ductal adenocarcinoma who underwent pancreatectomy: A
11 nationwide, cancer registry-based study from the Japan Pancreas Society. Surgery. 2019;
12 166:997-1003.
- 13 3. Satoi S, Fujii T, Yanagimoto H, Motoi F, Kurata M, Takahara N, Yamada S,
14 Yamamoto T, Mizuma M, Honda G, Isayama H, Unno M, Kodera Y, Ishigami H, Kon M.
15 Multicenter Phase II Study of Intravenous and Intraperitoneal Paclitaxel With S-1 for
16 Pancreatic Ductal Adenocarcinoma Patients With Peritoneal Metastasis. Ann Surg.
17 2017;265:397-401.
- 18 4. Satoi S, Yanagimoto H, Yamamoto T, Hirooka S, Yamaki S, Kosaka H, Inoue K,
19 Hashimoto Y, Matsui Y, Kon M. Survival benefit of intravenous and intraperitoneal paclitaxel
20 with S-1 in pancreatic ductal adenocarcinoma patients with peritoneal metastasis: a
21 retrospective study in a single institution. J Hepatobiliary Pancreat Sci. 2017;24:289-296.
- 22 5. Yamada S, Fujii T, Yamamoto T, Takami H, Yoshioka I, Yamaki S, Sonohara F,
23 Shibuya K, Motoi F, Hirano S, Murakami Y, Inoue H, Hayashi M, Murotani K, Kitayama J,
24 Ishikawa H, Kodera Y, Sekimoto M, Satoi S. Phase I/II study of adding intraperitoneal
25 paclitaxel in patients with pancreatic cancer and peritoneal metastasis. Br J Surg. 2020 Jul 7.
26 doi: 10.1002/bjs.11792.
- 27 6. 客本ゆき恵, 高館達之, 水間正道, 畠達夫, 伊闇雅裕, 大塚英郎, 坂田直昭, 中川圭,
28 森川孝則, 林洋毅, 元井冬彦, 内藤剛, 菅野敦, 下瀬川徹, 海野倫明. 腹膜転移を有する膵頭
29 部癌に対して Adjuvant Surgery を企図し切除し得た 1 例. 癌と化学療法, 2017, 44.12:
30 1880-1882.
- 31 7. 木村寛伸, 伏田幸夫, 武川昭男. S-1/Gemcitabine, Paclitaxel 併用療法が奏効し根
32 治手術が可能となった腹膜播種を伴う膵体部癌 1 例. 癌と化学療法, 2009, 36.7: 1191-1194.
- 33 8. 牧野裕庸, 亀高尚, 深田忠臣, 清家和裕, 小山隆史, 長谷川章雄. FOLFIRINOX 療
34 法で Down-Staging の後 DP-CAR にて R0 切除を施行し得た膵癌の 1 例. 癌と化学療法,
35 2015, 42.12: 1644-1646.
- 36

1 CQ9 顕微鏡的腹膜播種を有する脾癌（P0CY1）に対して脾切除を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 顕微鏡的腹膜播種を有する脾癌（P0CY1）に対しては、脾切除（手術先行）を行わないこと
5 を提案する。

6 [推奨の強さ；弱い、エビデンスの強さ；C, 合意率 100%(8/8)]

7

8 解説

9

10 欧米の UICC 第 8 版あるいは AJCC 第 7 版においては脾癌手術における腹腔洗浄細胞診
11 阳性は遠隔転移と定義されているものの、本邦における脾癌取扱い規約（第 7 版）では進行
12 度に反映されていない。その中で、「脾癌診療ガイドライン」（2019 年版）における「腹腔
13 洗浄細胞診陽性脾癌に対して外科的治療は推奨されるか？」という CQ に対しては、「腹腔
14 洗浄細胞診陽性の脾癌に対して外科的治療を行うべきか否かは明らかではない」と記載さ
15 れている。

16 2000 年代までの諸家の報告では、切除可能脾癌における腹腔洗浄細胞診陽性は非切除因
17 子ではないとの論調が主流である。その根拠として、脾癌切除患者においては腹腔洗浄細胞
18 診陽性例と陰性例では同等の予後である 1-3、あるいは陽性例はより進行した病態と関連し
19 ているものの、腹腔洗浄細胞診陽性単独では切除可能脾癌の予後には影響しない 4 などと
20 されている。2010 年以降も、腹腔洗浄細胞診陽性の切除症例は同じく陽性の非切除症例よ
りも予後良好であるという報告（切除例 vs 非切除 = 14.3 vs 6.8 ヶ月、16.0 vs 6.9 ヶ月）
21 5,6、陽性例であっても脾切除施行による長期生存例の存在 7,8、脾切除後には必ずしも腹膜
22 再発をきたさない症例が一定数存在するという報告 9 などがあり、これらは脾切除を許容
23 する根拠である。

24 一方、2010 年以降では脾切除を推奨しない旨の報告も増えている。腹腔洗浄細胞診陽性
25 は多変量解析により独立予後因子として抽出される 10,11、腫瘍径、周囲臓器浸潤あるいは
26 リンパ節転移などと相関している 12、などが理由とされている。日本脾臓学会による多施
27 設共同研究の結果では、腹腔洗浄細胞診陽性は切除脾癌における予後不良因子であるため
28 脾切除だけで根治を得ることは困難であり、補助化学療法導入により長期予後が期待でき
29 ると結論づけている（陽性例における補助化学療法あり vs なし = 18.2 vs 12.6 ヶ月） 13。
30 腹腔洗浄細胞診をめぐる報告の問題点は、すべて後方視的研究であり腹腔洗浄細胞診陽性
31 例における脾切除の有無による前向き研究は皆無であること、また対象症例における腫瘍
32 進行度あるいは切除可能性分類の考慮がなされていないことである。

33 近年の新規抗癌剤治療の普及により脾癌診療は著しく変化してきている。切除可能性分
34 類に基づいた治療方針の決定が定着し、切除可能脾癌においてさえも術前治療後の脾切除
35 が診療ガイドラインで推奨されている。したがって、近年の多施設共同研究の結果なども勘
36

1 案すると、現状では腹腔洗浄細胞診陽性膵癌に対する手術先行は推奨されないとと思われる。
2 また、集学的治療導入後の効果、原発巣の進行度を考慮して膵切除術の適応を検討することが妥当と考えられるが、術前治療の奏効度、治療期間の検討については今後の課題である。
3
4 益と害のバランスに関しては、腹腔洗浄細胞診陽性膵癌切除後の合併症について記載さ
5 れた報告はないため、検討しうるエビデンスは存在しない。コストについては、保険診療に
6 おける膵癌に対する基本術式は試験開腹術と比較すれば高額ではあるが、切除の妥当性に
7 ついては患者の嗜好や価値観も大きく関与するところであり、今後、患者の意見を収集する
8 などの方法で検討する余地がある。さらに、膵切除自体は一般施設において十分可能ではあ
9 るものの、腹腔洗浄細胞診の判定には術中迅速病理検査が必要であるため、同検査が不可能
10 である施設においては実地臨床における適応が困難である可能性がある。したがって、膵癌
11 患者において審査腹腔鏡検査により腹腔洗浄細胞診を実施すべきかどうかも含め、今後の
12 課題である。

13
14

15 明日への提言

16 本CQに対する前向き研究、RCTは皆無である。したがって、膵癌においては術前治療
17 後の外科的切除が主流になった現在、腹腔洗浄細胞診陽性かつ原発巣が外科的切除可能で
18 ある症例における前向き研究をデザインすることにより、強いエビデンスの構築が望まれ
19 る。

20

21 検索資料・参考にした二次資料

22 PubMed 医中誌 ; Key word ; 「Peritoneal lavage」 or 「CY1」 or 「Peritoneal cytology」
23 「Paritoneal Lavage cytology」 or 「peritoneal washing cytology」, or 「Positive peritoneal
24 cytology」 AND 「pancreas cancers」 or 「pancreatic cancer」 or 「Pancreatic Neoplasms」
25 で1次スクリーニング→89件ヒット、CQ-7グループによる適切論文ダウンロード→64本
26 評価シート使用による1次絞り込みで19本 評価シート使用による2次絞り込みで13本
27

28 引用文献

- 29 1. Yachida S, Fukushima N, Sakamoto M, Matsuno Y, Kosuge T, Hirohashi S.
30 Implications of peritoneal washing cytology in patients with potentially resectable pancreatic
31 cancer. Br J Surg. 2002;89(5):573-578.
- 32 2. Ferrone CR, Haas B, Tang L, et al. The influence of positive peritoneal cytology on
33 survival in patients with pancreatic adenocarcinoma. J Gastrointest Surg. 2006;10(10):1347-
34 1353.
- 35 3. Yamada S, Takeda S, Fujii T, et al. Clinical implications of peritoneal cytology in
36 potentially resectable pancreatic cancer: positive peritoneal cytology may not confer an

- 1 adverse prognosis. Ann Surg. 2007;246(2):254-258.
- 2 4. Konishi M, Kinoshita T, Nakagohri T, Inoue K, Oda T, Takahashi S. Prognostic
3 value of cytologic examination of peritoneal washings in pancreatic cancer. Archives of
4 surgery (Chicago, Ill : 1960). 2002;137(4):475-480.
- 5 5. Yamada S, Fujii T, Kanda M, et al. Value of peritoneal cytology in potentially
6 resectable pancreatic cancer. Br J Surg. 2013;100(13):1791-1796.
- 7 6. Abe T, Ohuchida K, Endo S, et al. Clinical importance of intraoperative peritoneal
8 cytology in patients with pancreatic cancer. Surgery. 2017;161(4):951-958.
- 9 7. Satoi S, Murakami Y, Motoi F, et al. Reappraisal of peritoneal washing cytology in
10 984 patients with pancreatic ductal adenocarcinoma who underwent margin-negative
11 resection. J Gastrointest Surg. 2015;19(1):6-14; discussion 14.
- 12 8. Yoshioka R, Saiura A, Koga R, et al. The implications of positive peritoneal lavage
13 cytology in potentially resectable pancreatic cancer. World J Surg. 2012;36(9):2187-2191.
- 14 9. Hoshimoto S, Hishinuma S, Shirakawa H, et al. Prognostic significance of
15 intraoperative peritoneal washing cytology for patients with potentially resectable pancreatic
16 ductal adenocarcinoma. Pancreatology. 2017;17(1):109-114.
- 17 10. Hirabayashi K, Imoto A, Yamada M, et al. Positive Intraoperative Peritoneal Lavage
18 Cytology is a Negative Prognostic Factor in Pancreatic Ductal Adenocarcinoma: A
19 Retrospective Single-Center Study. Front Oncol. 2015;5:182.
- 20 11. Steen W, Blom R, Busch O, et al. Prognostic value of occult tumor cells obtained by
21 peritoneal lavage in patients with resectable pancreatic cancer and no ascites: A systematic
22 review. J Surg Oncol. 2016;114(6):743-751.
- 23 12. Cao F, Li J, Li A, Li F. Prognostic significance of positive peritoneal cytology in
24 resectable pancreatic cancer: a systemic review and meta-analysis. Oncotarget.
25 2017;8(9):15004-15013.
- 26 13. Tsuchida H, Fujii T, Mizuma M, et al. Prognostic importance of peritoneal washing
27 cytology in patients with otherwise resectable pancreatic ductal adenocarcinoma who
28 underwent pancreatectomy: A nationwide, cancer registry-based study from the Japan
29 Pancreas Society. Surgery. 2019;166(6):997-1003.
- 30
- 31
- 32

1 コラム：

2 加圧腹腔内エアロゾル化学療法 (Pressurized intraperitoneal aerosol chemotherapy :
3 PIPAC)について

4

5 加圧腹腔内エアロゾル化学療法 (Pressurized intraperitoneal aerosol chemotherapy :
6 PIPAC) は腹膜播種に対する新しい腹腔内化学療法である。腹壁に留置した二つの Trocar
7 を用いて、腹水を排液後に気腹し、12mm Hg に保つ。その後、生理食塩水に溶解した化
8 学療法剤をエアロゾル化してネブライザーにて腹腔内に噴霧する（1）。気化させ圧入す
9 ることにより、腹腔内の隅々まで薬剤を分布させる効果があるとされ、腹腔内組織は薬物
10 濃度が高くなり、全身投与よりも副作用は少ないのが利点である。現在では Cisplatin と
11 Doxorubicin が主に使用されている。

12 Grass らの Systemic review では、腹腔内に注入療法と比較して薬液の良好な分布と高い組
13 織内濃度が得られ、安全性、忍容性にも問題がなかった（2）。Alyami 等は Systemic
14 review で、PIPAC の奏効率と生存期間中央値は卵巣がんでは 62–88%、11–14 months、
15 胃癌では 50–91%、8–15 months、大腸癌では 71–86%、16 months、中皮腫では 67–
16 75%、27 months であったと報告している（3）。

17 膵癌に対する PIPAC では幾つかの後方視的な症例集積試験が報告されており、安全性、
18 忍容性は問題なく、生存期間中央値は 9.2–14.0 months であった（4–7）。いずれも小規
19 模な臨床試験であり、背景にもばらつきがある。今後、前向きの臨床試験で効果を確認す
20 る必要がある。また、薬剤の選択に関しても今後の課題である。

21

22 文献：

- 23 1. Solass W, Kerb R, Mürdter T, Giger-Pabst U, Strumberg D, Tempfer C, Zieren J, Schwab M, Reymond MA. Intraperitoneal chemotherapy of peritoneal carcinomatosis using pressurized aerosol as an alternative to liquid solution: first evidence for efficacy. Ann Surg Oncol. 2014 Feb;21(2):553-9.
- 27 2. Grass F, Vuagniaux A, Teixeira-Farinha H, Lehmann K, Demartines N, Hübner M. Systematic review of pressurized intraperitoneal aerosol chemotherapy for the treatment of advanced peritoneal carcinomatosis. Br J Surg. 2017 May;104(6):669-678.
- 30 3. Alyami M, Hübner M, Grass F, Bakrin N, Villeneuve L, Laplace N, Passot G, Glehen O, Kepenekian V. Pressurised intraperitoneal aerosol chemotherapy: rationale, evidence, and potential indications. Lancet Oncol. 2019 Jul;20(7):e368-e377.
- 33 4. Graversen M, Detlefsen S, Bjerregaard JK, Pfeiffer P, Mortensen MB. Peritoneal metastasis from pancreatic cancer treated with pressurized intraperitoneal aerosol chemotherapy (PIPAC). Clin Exp Metastasis. 2017 Jun;34(5):309-314.

- 1 5. Horvath P, Beckert S, Struller F, Königsrainer A, Reymond MA. Pressurized
2 intraperitoneal aerosol chemotherapy (PIPAC) for peritoneal metastases of pancreas and
3 biliary tract cancer. Clin Exp Metastasis. 2018 Oct;35(7):635-640.
- 4 6. Di Giorgio A, Sgarbura O, Rotolo S, Schena CA, Bagalà C, Inzani F, Russo A,
5 Chiantera V, Pacelli F. Pressurized intraperitoneal aerosol chemotherapy with cisplatin and
6 doxorubicin or oxaliplatin for peritoneal metastasis from pancreatic adenocarcinoma and
7 cholangiocarcinoma. Ther Adv Med Oncol. 2020 Jul 24;12:1758835920940887.
- 8 7. Nielsen M, Graversen M, Ellebæk SB, Kristensen TK, Fristrup C, Pfeiffer P,
9 Mortensen MB, Detlefsen S. Next-generation sequencing and histological response
10 assessment in peritoneal metastasis from pancreatic cancer treated with PIPAC. J Clin
11 Pathol. 2020 May 8:jclinpath-2020-206607.

〔腹膜播種治療ガイドライン〕
(初版)

1

2

3

4

大腸癌

「腹膜播種診療ガイドライン」(初版)／(版)

1 総論

2

3 本邦における大腸癌の 2017 年の罹患数は 153,189 人であり、男性では前立腺、胃について
4 で 3 番目に多く、女性では乳腺について多く、生涯の罹患リスクは男性 9.5%、女性 7.6%
5 となっている 1。2019 年の大腸癌による死亡数は 51,409 人であり、発生部位をみると順
6 に直腸(約 40%)、S 状結腸(約 35%)、上行結腸(約 10%)である。男性では肺、胃について
7 3 番目だが、女性では最も死亡数の多い疾患である 2。

8

9 同時性腹膜播種の頻度は 4.5% と肝転移について多く、大腸癌治癒切除後の腹膜播種再発
10 は 2.0% であり肝転移、肺転移について多い 3。腹膜播種を伴う大腸癌は他の遠隔転移と比
11 較すると予後不良である。薬物療法が奏効しにくいことや、腹水貯留・消化管閉塞・水腎
12 症などにより全身状態の増悪から治療の継続が困難となるケースがあることなどが要因と
13 して挙げられる。切除不能な同時性腹膜播種の予後は分子標的薬が登場した現在でも生存
14 期間中央値が 11.0~17.9 ヶ月と肝転移や肺転移と比較して不良である 4-6。そのため、
15 TNM 分類（第 8 版）では腹膜転移を M1c として扱い、他の転移とは区別している。本邦
16 の大腸癌取扱い規約（第 9 版）では遠隔転移の取り扱いについて 1 臓器の遠隔転移を
17 M1a、2 臓器以上の遠隔転移を M1b と記載するのは TNM 分類と同様であるが、腹膜転移
18 を認める症例は腹膜転移のみである M1c1 と腹膜転移と他臓器転移を認める M1c2 に区別
19 している 7。

20

21 大腸癌腹膜播種の Staging には本邦では P 分類が用いられ、近接腹膜にのみ播種性転移を
22 認めるものが P1、遠隔腹膜に少数の播種性転移を認めるものが P2、遠隔腹膜に多数の
23 播種性転移を認めるものが P3 となる 7。一方で海外では Peritoneal Cancer Index (PCI) が
24 用いられる 8。これは、腹腔内を中心、右上腹部、心窩部、左上腹部、左側腹部、左下腹
25 部、骨盤、右下腹部、右側腹部、近位空腸、遠位空腸、近位回腸、遠位回腸の 13 領域に
26 分け、それぞれ播種なし (0 点)、0.5cm 以下 (1 点)、0.5cm~5.0cm (2 点)、5cm 以上 (3
27 点) にスコア化し、合計したものとなり、0~39までの数値として表される。PCI は
28 CRS+HIPEC の適応決定や予後予測に有用とされる 9。

29

30 大腸癌の限局した腹膜播種に対しては手術の有効性が報告されており 10,11、大腸癌治療
31 ガイドラインでは限局性転移 (P1、P2) で過大侵襲とならない切除であれば原発巣と同
32 時に切除することが推奨されている 3。切除症例では 5 年生存率は 28.7-36.4% であり非切
33 除例と比較して予後は良好であった 10,11。

34

35 広範に腹膜播種を認める場合 (P3) では切除の有効性は確立していないものの、減量手
36 術 (Cytoreductive surgery: CRS) および術中腹腔内温熱化学療法 (hyperthermic

1 intraperitoneal chemotherapy: HIPEC) の有用性が報告されている 12-16。腹膜切除を伴
2 う完全減量切除は 1990 年代に Sugarbaker により提唱された方法であり、壁側腹膜を切除
3 し、臓側腹膜切除については必要に応じて臓器合併切除（子宮両側付属器、脾臓、大腸、
4 小腸、胃、胆嚢など）を行う。

5
6 HIPEC は抗がん剤を 41–43 °C の温度で腹腔内に投与し、30—90 分攪拌させる。使用する抗
7 がん剤としてマイトマイシン C もしくはオキサリプラチニンをはじめとした白金製剤が用い
8 られることが多い。完全減量切除後に HIPEC を併用することで顕微鏡的腫瘍の死滅を図
9 る。腹腔内化学療法は術中にのみ行われる HIPEC のほか、術後 4-6 日間施行される early
10 postoperative intraperitoneal chemotherapy (EPIC)、術後数ヶ月にわたり施行される
11 sequential postoperative intraperitoneal chemotherapy (SPIC) に分類されるが 17、HIPEC
12 と比較して有効な結果は認めていない 18,19。

13
14 減量手術の評価は Completeness of cytoreduction score (CCS) により行う。肉眼的に完全
15 切除 (CC-0)、残存腫瘍径が 2.5mm 未満 (CC-1)、残存腫瘍が 2.5mm 以上 25mm 未満
16 (CC-2)、残存腫瘍が 25mm 以上 (CC-3) に分類される 20。HIPEC により抗がん剤が
17 2.5mm の深さの組織まで到達するとされており、CC-0 もしくは CC-1 が完全減量切除と
18 定義される。

19 2018 年 ASCO にて発表された大腸癌腹膜転移症例に対する完全減量切除 + 腹腔内温熱化
20 学療法 (HIPEC) 群と完全減量切除単独 (non-HIPEC) 群の全生存率を比較したフラン
21 ス多施設共同無作為ランダム化比較試験 (PRODIGE 7) では、5 年全生存は 39.4%、
22 36.7% といずれの群においても良好な成績が得られている。また、全生存期間の中央値は
23 両群でそれぞれ 41.7 ヶ月、41.2 ヶ月で有意差を認めず、術後の合併症は HIPEC 群におい
24 て多いという結果となり、HIPEC の施行については議論の余地がある。また、侵襲の大き
25 な手術であることから、限られた施設のみで実施されているのが現状であり、本邦の大腸
26 癌治療ガイドライン 2019 年版では完全減量切除 + HIPEC について「実際に本療法を実施
27 しているのは海外でも限られた医療機関のみで、本邦においてはほとんど治療実績を有し
28 ておらず、一般の医療機関で実施できる治療法ではない」と記載されている 3。一方で、
29 ESMO コンセンサスガイドラインでは、「限局した腹膜播種の患者において非常に経験豊
30 富な施設では完全減量切除 + HIPEC を考慮することができる」と記載されている 21。
31 NCCN ガイドライン 2020 年版でも「腹膜転移が限局していて R0 切除が達成できる場合
32 は、経験豊富な施設では切除を考慮してもよい。腹膜転移が限局していて R0 切除が達成
33 できる場合は、経験豊富な施設において完全減量手術および/または腹腔内化学療法を考慮
34 することができる。」と記載されているが、「HIPEC により合併症が増加するとする報告や
35 有効性に関しても相反する報告があり、非常に controversial である」とされ、一般的な施
36 設で行う治療としては推奨されておらず議論の余地がある 22。

1
2
3 参考文献

- 4 1. 国立がん研究センターがん対策情報センター「がん登録・統計」
5 https://ganjoho.jp/reg_stat/index.html.
- 6 2. 厚生労働省ホームページ
7 <https://www.mhlw.go.jp/toukei/saikin/hw/jinkou/geppo/nengai19/index.html>.
- 8 3. 大腸癌研究会（編）. 大腸癌治療ガイドライン医師用. 2019年版. 金原出版 2019.
- 9 4. Razenberg LG, van Gestel YR, Lemmens VE, de Hingh IH, Creemers GJ.
10 Bevacizumab in Addition to Palliative Chemotherapy for Patients With Peritoneal
11 Carcinomatosis of Colorectal Origin: A Nationwide Population-Based Study. Clinical
12 colorectal cancer 2016; 15(2): e41-6.
- 13 5. Kerscher AG, Chua TC, Gasser M, et al. Impact of peritoneal carcinomatosis in the
14 disease history of colorectal cancer management: a longitudinal experience of 2406 patients
15 over two decades. Br J Cancer 2013; 108(7): 1432-9.
- 16 6. Franko J, Shi Q, Meyers JP, et al. Prognosis of patients with peritoneal metastatic
17 colorectal cancer given systemic therapy: an analysis of individual patient data from
18 prospective randomised trials from the Analysis and Research in Cancers of the Digestive
19 System (ARCAD) database. Lancet Oncol 2016; 17(12): 1709-19.
- 20 7. 大腸癌研究会（編）. 大腸癌取扱い規約 第9版. 金原出版 2018.
- 21 8. Jacquet P, Sugarbaker PH. Clinical research methodologies in diagnosis and
22 staging of patients with peritoneal carcinomatosis. Cancer treatment and research 1996; 82:
23 359-74.
- 24 9. Meta-analysis of prognostic factors for patients with colorectal peritoneal metastasis
25 undergoing cytoreductive surgery and heated intraperitoneal chemotherapy. Hallam S, Tyler
26 R, Price M, Beggs A, Youssef H. BJS Open. 2019 Jun 27;3(5):585-594. doi:
27 10.1002/bjs5.50179. eCollection 2019 Oct. PMID: 3159251
- 28 10. Shida D, Tsukamoto S, Ochiai H, Kanemitsu Y. Long-Term Outcomes After R0
29 Resection of Synchronous Peritoneal Metastasis from Colorectal Cancer Without
30 Cytoreductive Surgery or Hyperthermic Intraperitoneal Chemotherapy. Ann Surg Oncol
31 2018; 25(1): 173-8.
- 32 11. Kobayashi H, Kotake K, Funahashi K, et al. Clinical benefit of surgery for stage IV
33 colorectal cancer with synchronous peritoneal metastasis. Journal of gastroenterology 2014;
34 49(4): 646-54.
- 35 12. Verwaal VJ, van Ruth S, de Bree E, et al. Randomized trial of cytoreduction and
36 hyperthermic intraperitoneal chemotherapy versus systemic chemotherapy and palliative

- 1 surgery in patients with peritoneal carcinomatosis of colorectal cancer. J Clin Oncol 2003;
2 21(20): 3737-43.
- 3 13. Glehen O, Kwiatkowski F, Sugarbaker PH, et al. Cytoreductive surgery combined
4 with perioperative intraperitoneal chemotherapy for the management of peritoneal
5 carcinomatosis from colorectal cancer: a multi-institutional study. J Clin Oncol 2004;
6 22(16): 3284-92.
- 7 14. Franko J, Ibrahim Z, Gusani NJ, Holtzman MP, Bartlett DL, Zeh HJ, 3rd.
8 Cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemoperfusion versus systemic
9 chemotherapy alone for colorectal peritoneal carcinomatosis. Cancer 2010; 116(16): 3756-
10 62.
- 11 15. Elias D, Gilly F, Boutitie F, et al. Peritoneal colorectal carcinomatosis treated with
12 surgery and perioperative intraperitoneal chemotherapy: retrospective analysis of 523
13 patients from a multicentric French study. J Clin Oncol 2010; 28(1): 63-8.
- 14 16. Mirnezami R, Mehta AM, Chandrakumaran K, et al. Cytoreductive surgery in
15 combination with hyperthermic intraperitoneal chemotherapy improves survival in patients
16 with colorectal peritoneal metastases compared with systemic chemotherapy alone. Br J
17 Cancer 2014; 111(8): 1500-8.
- 18 17. Glehen O, Kwiatkowski F, Sugarbaker PH, Elias D, Levine EA, De Simone M, Barone R,
19 Yonemura Y, Cavaliere F, Quenet F, Gutman M, Tentes AA, Lorimier G, Bernard JL,
20 Bereder JM, Porcheron J, Gomez-Portilla A, Shen P, Deraco M, Rat P: Cytoreductive
21 surgery combined with perioperative intraperitoneal chemotherapy for the management of
22 peritoneal carcinomatosis from colorectal cancer: a multi-institutional study. J Clin Oncol.
23 2004 22(16): 3284-92
- 24 18. Chua TC, Liauw W, Zhao J, Morris DL: Comparative analysis of perioperative
25 intraperitoneal chemotherapy regimen in appendiceal and colorectal peritoneal
26 carcinomatosis. Int J Clin Oncol. 2013 18(3): 439-46
- 27 19. Murono K, Kawai K, Hata K, et al. Regimens of Intraperitoneal Chemotherapy for
28 Peritoneal Carcinomatosis from Colorectal Cancer. Anticancer Res 2018; 38(1): 15-22.
- 29 20. Sugarbaker PH. Successful management of microscopic residual disease in large
30 bowel cancer. Cancer chemotherapy and pharmacology 1999; 43 Suppl: S15-25.
- 31 21. Van Cutsem E, Cervantes A, Adam R, et al. ESMO consensus guidelines for the
32 management of patients with metastatic colorectal cancer. Ann Oncol 2016; 27(8): 1386-
33 422.
- 34 22. NCCN Clinical Practice Guideline in Oncology. Version 4. 2020
- 35
- 36

1 CQ1 大腸癌腹膜播種の診断において MRI、PET/CT を推奨するか？

2
3 ステートメント

4 CQ 1-1 大腸癌腹膜播種の診断において MRI を行うことを弱く推奨する。

5 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：C、合意率 100% (17/17)】

6
7 CQ 1-2 大腸癌腹膜播種の診断において FDG-PET/CT を行うことを弱く推奨する。

8 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：C、合意率 100% (17/17)】

9
10 解説

11 大腸癌腹膜播種の存在診断において、一般的に普及している画像検査は CT であり、まず
12 CT を用いて腹膜播種のスクリーニングが行われることが多い。しかし、CT では腹膜播種
13 の存在診断に用いられても、PCI の算定においては過小評価となりやすく、sensitivity は
14 特に腹膜播種巣の大きさや部位によって影響するとされ、播種巣が小結節病変<0.5cm で
15 は 11%、5cm 以上の病巣では同定率 94% の報告がある 1)。また腹腔内の部位によっては
16 PCI が不正確であったとの報告 2) もある。CT は大腸癌腹膜播種の存在診断には有用で
17 あるが、正確な PCI に関する画像診断として十分ではない可能性がある 1-4)。

18 MRI に関しては、特に MRI 拡散強調像が CT と比較され、存在診断のみならず、術中
19 PCI を正確に診断し、有用とした報告が多い 5-10)。腹部骨盤 MRI 拡散強調像と腹部骨盤
20 造影 MRI の併用では腹膜播種巣の小結節(PCI 0-9)に関しても術前 PCI を正確に診断した
21 5)。Prospective study で二人の放射線科医が CT-PCI と MRI-PCI を評価し、術中 PCI と
22 照合したところ、CT よりも MRI 拡散強調像の正確性、有用性を証明した 6)。他の報告で
23 も CT の sensitivity: 43.2%, specificity: 95.6%, positive predictive value (PPV): 84.5%,
24 negative predictive value (NPV): 75.2% に対し、MRI 拡散強調像は sensitivity: 97.8%,
25 specificity: 93.2%, PPV: 88.9%, NPV: 98.7% であり、MRI 拡散強調像は CT より腹膜播種
26 の診断に適している 7)。

27 FDG-PET/CT に関しては、腹膜播種の診断に関して FDG-PET/CT と MRI 拡散強調像の
28 sensitivity, specificity, PPV, NPV, accuracy はそれぞれ FDG-PET/CT : 84%, 73%, 84%,
29 73%, 80% と MRI 拡散強調像: 84%, 82%, 89%, 75%, 83% で、FDG-PET/CT と MRI 拡散
30 強調像は腹膜播種の診断において同様に高い正確性を示した 11)。他にもメタアナリシス
31 で FDG-PET/CT は腹膜播種再発を同定する優れた画像診断のモダリティとされた 12)。
32 一方、CT と FDG-PET/CT の PCI の正確性が比較検討され、CT と FDG-PET/CT の両
33 方とも腹膜播種診断の信頼性は低く、過小評価となるとした論文も認めた 14)。

34
35 以上より大腸癌腹膜播種に関する画像診断では大規模な CT, MRI, FDG-PET/CT のランダ
36 ム化比較試験がないため真にどのモダリティが有用かは明らかではない。存在診断におい

1 てはこれらの画像診断も用いられるが、PCI の正確性では MRI 拡散強調像が有用とした
2 論文は多く、PET-CT に関しても有効とした論文が多いが、逆の結果の論文も存在した。

3

4 明日への提言

5 大腸癌腹膜播種の存在診断には、実臨床では CT でスクリーニングをすることが多いが、
6 大腸癌腹膜播種の画像診断に関する論文は CRS+HIPEC の適応を決める際の PCI にどの
7 画像診断が有用かを検討した論文がほとんどである。PCI は海外で主に用いられ、本邦で
8 はあまり用いられていないため、本邦における大腸癌腹膜播種に関する実臨床に沿った
9 CT, MRI, FDG-PET/CT などの画像診断の有用性を評価することが必要である。
~~(未)~~

10

11 検索資料・参考にした二次資料

12 Pubmed (2000 年以降) で、大腸癌 (colorectal cancer)、腹膜播種(peritoneal
13 metastasis)、画像診断 (imaging(diagnostic imaging)) を key word として検索したところ、
14 172 件がヒットした。エビデンスレベルが高いランダム化比較試験はなく、前向き観察研
究と後方視的研究から関連する 15 論文を選択した。大腸癌腹膜播種の存在診断に関する
16 画像診断のエビデンスレベルの高い論文は上記の条件では見つからず、CRS+HIPEC の適
17 応を決める際に用いられる PCI を画像で如何に正確に診断するかの論文が多くを占める。
18 CRS+HIPEC は主に海外で行われているため、論文は本邦からではなく、海外のものであ
19 り、大腸癌腹膜播種の画像診断に関する論文は CT、MRI、PET-CT などの画像診断が
20 PCI に適切かを検討した論文がほとんどであった。

21

22 引用文献

- 23 1) J.L. Koh, T.D. Yan, D. Glenn, et al.:Evaluation of preoperative computed
tomography in estimating peritoneal cancer index in colorectal peritoneal carcinomatosis.
Ann Surg Oncol. 2009;16: 327-333.
- 24 2) Esquivel J, Chua TC, Stojadinovic A, et al.: Accuracy and clinical relevance of
computed tomography scan interpretation of peritoneal cancer index in colorectal cancer
peritoneal carcinomatosis: a multi - institutional study. J Surg Oncol. 2010; 102: 565–570.
- 25 3) E. de Bree, W. Koops, R. Kroger, S. et al.: Peritoneal carcinomatosis from colorectal
or appendiceal origin: correlation of preoperative CT with intraoperative findings and
evaluation of interobserver agreement. J Surg Oncol, 2004; 86: 64-73.
- 26 4) Rivard JD, Temple WJ, McConnell YJ, et al. Preoperative computed tomography
does not predict resectability in peritoneal carcinomatosis. Am J Surg. 2014;207:760–764.
- 27 5) Low RN, Barone RM :Combined diffusion-weighted and gadolinium-enhanced
MRI can accurately predict the peritoneal cancer index preoperatively in patients being
considered for cytoreductive surgical procedures. Ann Surg Oncol. 2012; 19:1394-1401.

- 1 6) van 't Sant I, van Eden WJ, Engbersen MP, et al: Diffusion-weighted MRI
2 assessment of the peritoneal cancer index before cytoreductive surgery. Br J Surg. 2019;
3 106:491-498.
- 4 7) Dresen RC, De Vuysere S, De Keyzer F, et al.: Whole-body diffusion-weighted
5 MRI for operability assessment in patients with colorectal cancer and peritoneal metastases.
6 Cancer Imaging. 2019;19:1
- 7 8) Low RN, Barone RM, Lucero J.: Comparison of MRI and CT for predicting the
8 Peritoneal Cancer Index (PCI) preoperatively in patients being considered for cytoreductive
9 surgical procedures, Ann Surg Oncol. 2015;22:1708-15.
- 10 9) Low RN: Preoperative and surveillance MR imaging of patients undergoing
11 cytoreductive surgery and heated intraperitoneal chemotherapy. J Gastrointest Oncol.
12 2016;7:58-71.
- 13 10) Russell N. Low, Robert M. Barone, Pascal Rousset: Peritoneal MRI in patients
14 undergoing cytoreductive surgery and HIPEC: History, clinical applications, and
15 implementation, European Journal of Surgical Oncology
- 16 11) Michael Soussan, Gaëtan Des Guetz, Vincent Barrau, et al.: Comparison of FDG-
17 PET/CT and MR with diffusion-weighted imaging for assessing peritoneal carcinomatosis
18 from gastrointestinal malignancy, European Radiology volume 22, pages1479–1487(2012)
- 19 12) Jinkui Li,¹ RuiFeng Yan,¹ Junqiang Lei, Changqin Jiang: Comparison of PET with
20 PET/CT in detecting peritoneal carcinomatosis: a meta-analysis, Abdom Imaging (2015)
21 40:2660–2666
- 22 13) GABRIEL LIBERALE, CÉLINE LECOCQ, CAMILO GARCIA, et al: Accuracy of
23 FDG-PET/CT in Colorectal Peritoneal Carcinomatosis: Potential Tool for Evaluation of
24 Chemotherapeutic Response, ANTICANCER RESEARCH 37: 929-934 (2017)
- 25 14) Enrico M. Pasqual, Serena Bertozzi, Stefano Bacchetti, et al.;Preoperative
26 Assessment of Peritoneal Carcinomatosis in Patients Undergoing Hyperthermic
27 Intraperitoneal Chemotherapy Following Cytoreductive Surgery, Anticancer Res. 2014
28 May;34(5):12363-8
- 29 15) Dohan A, Hobeika C, Najah H, et al.: Preoperative assessment of peritoneal
30 carcinomatosis of colorectal origin, J Visc Surg. 2018 Sep;155(4):293-303
- 31

1 CQ2 大腸癌腹膜播種の診断において審査腹腔鏡を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 審査腹腔鏡は過小評価となる可能性があるものの、安全に腹膜播種を診断し非治療的開腹
5 術を回避しうるステージングツールとして有用であり、大腸癌腹膜播種の診断において審
6 査腹腔鏡を行うことを弱く推奨する。

7 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 94% (16/17)】

8

9 解説

10 審査腹腔鏡は消化器癌における潜在的な腹膜転移を確認するためのステージングツールと
11 して幅広く行われている。しかしその報告のほとんどは後方視的研究であり、対象癌腫、
12 適応、可視化の定義等が異なり直接の比較は困難である。また、多くは腹膜再発疑診ある
13 いは腹膜再発症例に対する減量手術(CRS)+温熱化学療法 (HIPEC) の適応を評価する術
14 前検査としての意義が検証された報告である。

15 過去の報告は胃癌や卵巣癌などを含めた他癌種を対象としたものがほとんどであり、
16 Carboni らは、744 例（卵巣癌、胃癌、大腸癌など）を対象に審査腹腔鏡の有用性を後方
17 視的に評価した。手術既往は 68% に認められたが 99.7% に完遂し、合併症は 0.8%、死亡
18 例はなかった。CRS+HIPEC の適応と判断された 49.7% に手術が行われ、CC
19 (completeness of cytoreduction) 0/1 は 91.9% に達成された[1]。他の報告でも、対象症
20 例の手術既往割合は 68.0~90.3%、開腹移行率は 2.2~21.2%、腹腔鏡完遂率は
21 88.0~100%、合併症発生率は 0~6.2% と良好な成績が報告されている[2-7]。近年、大腸癌
22 症例を対象とした報告が近年散見されるようになった[8-11]。Hentzen らは腹膜再発を疑
23 う大腸癌症例 184 例に対してルーチンで審査腹腔鏡を行い、77.2% の手術既往患者に対
24 し、13.0% に開腹移行を要したものの腹腔内検索は全例に施行され、75.0% に良好な腹腔
25 鏡評価が可能であったと報告している。術後合併症は 2.7%、術後死亡はなく、91 例
26 (49.5%) に CRS+HIPEC が施行され、そのうち非治療的試験開腹術が 16 例 (18%) に
27 行われたが、陽性反応的中率は 82% と良好であった[9]。

28 非治療的試験開腹術による術後合併症は 12~23% と比較的高率で、入院期間の延長[7]、
29 その後の全身化学療法開始の遅延となることから回避できることが望ましい。審査腹腔鏡
30 の陽性反応的中率 (PPV) は 63.0~97.0% であり、18.0~51.2% の非治療的試験開腹術を回
31 避できる可能性が指摘されている[1-10]。

32 しかし一方で、開腹手術と比較し審査腹腔鏡では PCI を過小評価する可能性が指摘されて
33 いる[4,10]が、CRS+HIPEC が普及していない本邦においては PCI 評価の正確性まで求め
34 られることは少なく、本邦における腹膜再発の存在診断に関しては有用と考えられる。
35 同時性腹膜転移、同時性卵巣転移、穿孔例など腹膜再発高リスク症例は、画像上明らかな
36 腹膜再発がなくても 56% と高率に腹膜再発が認められたこと[12]、腹膜再発に対する画像

1 診断能は高くないことなどから、画像、臨床経過で腹膜再発が疑われる場合、あるいは
2 腹膜再発の有無で治療法が異なる場合には、審査腹腔鏡は推奨される。

3

4 明日への提言

5 大腸癌腹膜播種に対する審査腹腔鏡は、本邦では日常診療においてその診断目的に行われ
6 ることが多い。その安全性や診断能、非治療的開腹術の回避においては海外の報告の外挿
7 も可能はあるが、CRS+HIPEC を標準治療としていない本邦における有用性について、
8 前向き試験での検証が望まれる。

9

10 検索資料・参考にした二次資料

11 大腸癌 (colorectal cancer)、腹膜播種 (peritoneal metastasis)、腹腔鏡 (laparoscopy) を
12 key word として PubMed (2000 年～) で検索を行い、147 件がヒットした。前向き臨床
13 試験のエビデンスはなく、観察研究、コホート研究として 12 編の論文を採用した。

14

15 引用文献

- 16 1, Tabrizian P, Jayakrishnan TT, Zacharias A, Aycart S, Johnston FM, Sarpel U, Labow DM,
17 Turaga KK. Incorporation of diagnostic laparoscopy in the management algorithm for
18 patients with peritoneal metastases: A multi-institutional analysis. J Surg Oncol. 2015
19 Jun;111(8):1035-40.
- 20 2, Marmor RA, Kelly KJ, Lowy AM, Baumgartner JM. Laparoscopy is Safe and Accurate to
21 Evaluate Peritoneal Surface Metastasis Prior to Cytoreductive Surgery. Ann Surg Oncol.
22 2016 May;23(5):1461-7.
- 23 3, Carboni F, Federici O, Giofrè M, Valle M. An 18-Year Experience in Diagnostic
24 Laparoscopy of Peritoneal Carcinomatosis: Results from 744 Patients. J Gastrointest Surg.
25 2020 Sep;24(9):2096-2103.
- 26 4, Najah H, Malgras B, Dohan A, Gronnier C, Eveno C, Pocard M. The role of single-
27 incision laparoscopic peritoneal exploration in the management of patients with peritoneal
28 metastases. Surg Endosc. 2020 May;34(5):2040-2049.
- 29 5, von Breitenbuch P, Boerner T, Jeiter T, Piso P, Schlitt HJ. Laparoscopy as a useful
30 selection tool for patients with prior surgery and peritoneal metastases suitable for
31 multimodality treatment strategies. Surg Endosc. 2018 May;32(5):2288-2294.
- 32 6, Jayakrishnan TT, Zacharias AJ, Sharma A, Pappas SG, Gamblin TC, Turaga KK.
33 Role of laparoscopy in patients with peritoneal metastases considered for
34 cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy (HIPEC).
35 World J Surg Oncol. 2014 Aug 21;12:270.

- 1 7, Iversen LH, Rasmussen PC, Laurberg S. Value of laparoscopy before cytoreductive
2 surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy for peritoneal carcinomatosis. Br J
3 Surg. 2013 Jan;100(2):285-92.
- 4 8, Leimkühler M, de Haas RJ, Pol VEH, Hemmer PHJ, Been LB, van Ginkel RJ, Kruijff S, de
5 Bock GH, van Leeuwen BL. Adding diagnostic laparoscopy to computed tomography for the
6 evaluation of peritoneal metastases in patients with colorectal cancer: A retrospective cohort
7 study. Surg Oncol. 2020 Jun;33:135-140.
- 8 9, Hentzen JEKR, van der Plas WY, Constansia RDN, Been LB, Hoogwater FJH, van Ginkel
9 RJ, van Dam GM, Hemmer PHJ, Kruijff S. Role of diagnostic laparoscopy in patients with
10 suspicion of colorectal peritoneal metastases to evaluate suitability for cytoreductive surgery
11 with hyperthermic intraperitoneal chemotherapy. BJS Open. 2019 Sep 18;3(6):812-821.
- 12 10, Passot G, Dumont F, Goéré D, Arvieux C, Rousset P, Regimbeau JM, Elias D,
13 Villeneuve L, Glehen O; BIG-RENAPE Surgery Working Group. Multicentre study of
14 laparoscopic or open assessment of the peritoneal cancer index (BIG-RENAPE). Br J Surg.
15 2018 May;105(6):663-667.
- 16 11, Hentzen JEKR, Constansia RDN, Been LB, Hoogwater FJH, van Ginkel RJ, van Dam
17 GM, Hemmer PHJ, Kruijff S. Diagnostic Laparoscopy as a Selection Tool for Patients with
18 Colorectal Peritoneal Metastases to Prevent a Non-therapeutic Laparotomy During
19 Cytoreductive Surgery. Ann Surg Oncol. 2020 Apr;27(4):1084-1093.
- 20 12, Elias D, Honoré C, Dumont F, Ducreux M, Boige V, Malka D, Burtin P, Dromain C,
21 Goéré D. Results of systematic second-look surgery plus HIPEC in asymptomatic patients
22 presenting a high risk of developing colorectal peritoneal carcinomatosis. Ann Surg. 2011
23 Aug;254(2):289-93.
- 24
- 25

1 CQ3 大腸癌根治切除後の腹膜再発予測に如何なる因子を用いることを推奨するか？

2

3 ステートメント

4 CQ3-1 Stage II, III 大腸癌根治切除後の腹膜再発のリスク因子として、pT4(漿膜/近接臓器
5 浸潤)を用いることを強く推奨する。

6 【推奨の強さ：強い、エビデンスの強さ：B、合意率 94% (16/17)】

7

8 CQ3-2 StageIV を含めた大腸癌根治術後の腹膜播種再発のリスク因子として、同時性腹膜
9 播種、同時性孤立性卵巣転移を用いることを弱く推奨する。
【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 88% (15/17)】

10

11

12 解説

13 本邦の StageII, III 大腸癌根治術後の三つの第 III 相臨床試験(JFMC 7, JFMC15, JFMC33)
14 のデータを用いた腹膜播種再発のリスク因子を検討した論文が報告された 1)。前向きに
15 多施設から登録された症例数は 3,714 例であり、腹膜播種再発の単独例のリスク因子とし
16 て、pT4、リンパ節転移陽性、年齢が 60 歳以下、リンパ節郭清 D2 が抽出された。ま
た、Dutch Eindhoven Cancer Registry から根治術を施行された大腸癌 5,671 症例を用いた
17 異時性腹膜播種再発を検討した論文ではリスク因子として pT4、リンパ節転移(特に p
18 N2)、粘液癌、切除断端陽性、右側結腸を挙げている 2)。もうひとつ大規模な研究である
19 Danish Colorectal Cancer Group database を用いた 22,586 症例の根治術を施行した大腸癌
20 にて腹膜播種の異時性再発のリスク因子解析にて pT4 と pN2、そして右側結腸と緊急手
21 術をリスク因子として挙げていた 3)。

22 StageIV を含めた大腸癌根治術後の腹膜播種再発をきたすリスク因子に関する Systematic
23 review の論文が 2 本ある。1 本目の論文は 6522 論文から 16 論文を抽出し、StageIV を含
24 めた大腸癌根治術後の腹膜播種再発をきたすリスク因子を解析した 4)。2 本目は更に
25 2011 年～2017 年の 259 論文から新たに 7 論文を加えて、23 論文を抽出し、StageIV を含
26 めた大腸癌根治術後の腹膜播種再発をきたすハイリスク因子が解析された。全てランダム
27 化試験ではなく、6 前向き研究と 17 後向き研究であった。Stage II, III 症例のみではな
28 く、StageIV 症例で腹膜播種や卵巣転移が存在しても、根治術が施行された症例が含まれ
29 ている集団での解析であった。腹膜播種再発リスクが高いと考えられる順に、①同時性腹
30 膜播種：完全切除された同時性腹膜播種症例での腹膜播種再発は 54～71% の範囲で認め、
31 高率であった。②同時性孤立性卵巣転移：完全切除された孤立性の同時性卵巣転移症例で
32 の腹膜播種再発は 56～62% の範囲で認め、高率であった。③大腸癌穿孔：原発巣穿孔後の
33 腹膜播種再発は 27% であった。④漿膜/近接臓器浸潤 (pT4)：pT4 大腸癌の腹膜播種再発
34 は 1 年で 15.6%，3 年で 36.7% であった。⑤組織分類：粘液癌や粘液癌/印鑑細胞癌の腹膜播
35 種再発は 11～36% の範囲であった。⑥腹膜（洗浄）細胞診陽性：細胞診陽性症例での腹膜
36 播種再発は 11～36% の範囲であった。

1 播種再発は 0~36% の範囲であった⁵⁾。他の腹膜播種再発のリスク因子として、上記と同
2 様の因子や CA19-9、閉塞性大腸癌が腹膜播種のリスク因子として挙げられている^(6, 7)。
3 以上より、腹膜播種に関するリスク因子として、pT4（漿膜/近接臓器浸潤）はメタアナリ
4 シス、第 III 相臨床試験のサブ解析や大規模なコホート観察研究の全てにおいて共通した
5 リスク因子として挙がる（CQ3-1）。Stage IV を含めた大腸癌根治術後の同時性腹膜播種、
6 同時性孤立性卵巣転移は腹膜播種をきたす頻度が高いと考えられている（CQ3-2）。他
7 に、pN2、年齢、リンパ節郭清程度、切除断端陽性、右側結腸、同時性腹膜播種、同時性
8 孤立性卵巣転移、大腸癌穿孔、組織分類（粘液癌や印鑑細胞癌）、洗浄細胞診陽性、CA19-
9、閉塞性大腸癌などのリスク因子が挙がる。

10

11 明日への提言

12 大腸癌腹膜播種再発のリスク因子として pT4（漿膜/近接臓器浸潤）をはじめ、多数の因
13 子が明らかになってきたが、質の高い臨床研究を行うことにより、よりエビデンスレベル
14 の高いリスク因子を抽出し、それらの因子の重要性を検討する必要があると考えられる。
15 また、今後は臨床病理学的因子のみならず、遺伝子レベルの解析にて大腸癌腹膜播種再発
16 のリスク因子がより明らかとなる時代がくるかもしれない。

17

18 検索資料・参考にした二次資料

19 Pubmed（2000 年以降）で、大腸癌（colorectal cancer）、腹膜播種（peritoneal
20 metastasis）、リスク因子（risk factor）を key word として検索したところ、ランダム化され
21 たエビデンスレベルの高い臨床試験の論文はないが、システムティックレビュー 4 件、メ
22 タアナリシス 4 件、レビュー 3 件を含めた 154 件がヒットした。メタアナリシス、第
23 III 相臨床試験のサブ解析、大規模なコホート観察研究の 7 論文を選択した。

24

25 引用文献

- 26 1) Mayanagi S, Kashiwabara K, Honda M, et al: Risk Factors for Peritoneal Recurrence in
27 Stage II to III Colon Cancer. Dis Colon Rectum. 2018;61:803-808.
- 28 2) van Gestel YR, Thomassen I, Lemmens VE, et al.: Metachronous peritoneal
29 carcinomatosis after curative treatment of colorectal cancer. Eur J Surg Oncol. 2014
Aug;40:963-9.
- 30 3) Ravn S, Heide-Jørgensen U, Christiansen CF, et al.: Overall risk and risk factors for
31 metachronous peritoneal metastasis after colorectal cancer surgery: a nationwide cohort
32 study. BJJS Open. 2020;4:284-292.
- 33 4) Honoré C, Goéré D, Souadka A, et al.: Definition of patients presenting a high risk of
34 developing peritoneal carcinomatosis after curative surgery for colorectal cancer: a
35 systematic review..Ann Surg Oncol. 2013;20:183-92.

- 1 5) Honoré C, Gelli M, Francoual J, et al.: Ninety percent of the adverse outcomes occur in
2 10% of patients: can we identify the populations at high risk of developing peritoneal
3 metastases after curative surgery for colorectal cancer? Int J Hyperthermia. 2017;33:505-
4 510.
- 5 6) Yang SH, Lin JK, Lai CR, et al.: Risk factors for peritoneal dissemination of colorectal
6 cancer. J Surg Oncol. 2004;15;87:167-173
- 7 7) Imaizumi K, Nishizawa Y, Ikeda K, et al.: Prognostic Impact of Curative Resection for
8 Peritoneal Recurrence of Colorectal Cancer. Ann Surg Oncol. 2020;27:2487-2497.
9
10

〔腹膜播種冷凍療法アドバイス〕(初版)→(次)

1 CQ4 腹膜播種陰性の大腸癌手術症例において洗浄細胞診を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 腹膜播種陰性の大腸癌手術症例における洗浄細胞診は、再発率の増加、生存率の低下と関
5 連する可能性があり、行うことを弱く推奨する。

6 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：C、合意率 82% (14/17)】

7

8 解説

9 胃癌において、洗浄細胞診は腹膜再発あるいは予後予測因子としての臨床的意義が認められ、本邦の胃癌取り扱い規約におけるステージ分類に反映されている。しかし大腸癌における洗浄細胞診に関する報告は多くはなく臨床的意義は不明である。

12 2008 年 Rekhraj らは大腸癌症例 1182 例を対象とした洗浄細胞診に関するシステムティックレビューを報告した[1]。原発巣切除前の細胞診陽性率は 15.2%、切除後は 12.0%であり、細胞診陽性は全再発率、局所再発率の増加と関連していた。しかし腹膜再発との関連、生存に関する影響については導き出せなかった。2013 年松井らの報告した 18 文献の

16 システマティックレビューでは、洗浄細胞診陽性率は従来法を用いて平均 5.1 (1.0~28.4) %であり、全再発、局所再発、腹膜再発はいずれも統合オッズ比を算出した結果、洗浄細胞診陽性群が陰性群に比較して有意に高率であった。しかし予後に関する検討では一定の傾向は認めなかった[2]。一方で、Kobayashi らは T3-T4 大腸癌症例を対象としたレビューを行い、洗浄細胞診陽性は全再発に有意差を認めないものの、5 年全生存率は洗浄細胞診陽性症例 37.1%、陰性症例 71.2% と生存率の有意な差を認め、洗浄細胞診陽性は独立した予後因子であることを報告している[3]。同様に、洗浄細胞診の再発率への影響は乏しいものの予後への影響を示した Homma らの報告では、771 例の Stage0~3 大腸癌を対象に行い、5 年無再発生存期間が陽性群 46.8%、陰性群 89.0% と有意に洗浄細胞診陽性群が不良であったとしている[4]。Bosanquet らは 12 件 2580 例のシステムティックレビューにおいて、洗浄細胞診陽性率は平均 11.6 (2.2~41) %、全再発はオッズ比 4.01、局所・腹膜再発はオッズ比 6.57、全生存率はオッズ比 4.26 でいずれも統計学的有意差をもって洗浄細胞診陽性群が不良であったことを報告し、再発のみならず予後への影響も示している[5]。

30 このように、洗浄細胞診が再発（全再発、腹膜再発、局所再発）や予後との関連において一定の傾向が認められていないことより、現時点では洗浄細胞診の臨床的意義は不明である。その原因としては、対象症例、適応、検査法、洗浄細胞診陽性率などが研究ごとに異なっており、比較が困難であることがあげられる。しかし、いずれの報告においても著者らは、洗浄細胞診が再発あるいは予後に与える影響は存在すると推察しており、上記の条件を標準化した大規模な前向き臨床試験が必要であることを提案している。さらには洗浄

1 細胞診陽性が予後に与える影響を踏まえ補助化学療法に関する臨床試験が望ましいとの指
2 摘もされている。

3

4 明日への提言

5 腹膜播種陰性大腸癌手術症例における洗浄細胞診は、再発や予後に与える影響はあると予
6 想されるものの、明らかなエビデンスが示されておらず有用性は限定的である。対象、背
7 景、検査法を統一した前向き臨床試験において、その有用性を評価することが望まれる。

8

9 検索資料・参考にした二次資料

10 大腸癌 (colorectal cancer)、腹膜播種 (peritoneal metastasis)、洗浄液 (lavage)、細胞診
11 (cytology) を key word として PubMed (2000 年～) で検索を行い、124 件がヒットし
12 た。その中で、システムティックレビューおよびメタアナリシス 4 編を含む 5 編を採用し
13 た。

14

15 引用文献

16 1, Rekhraj S, Aziz O, Prabhudesai S, Zacharakis E, Mohr F, Athanasiou T, Darzi A, Ziprin
17 P. Can intra-operative intraperitoneal free cancer cell detection techniques identify patients
18 at higher recurrence risk following curative colorectal cancer resection: a meta-analysis. Ann
19 Surg Oncol. 2008 Jan;15(1):60-8.

20 2, 松井孝至, 北村東介, 小澤平太, 固武健二郎. システマティックレビューによる大腸癌腹
21 腔洗浄細胞診の臨床的意義の検討. 日本大腸肛門病学会雑誌(0047-1801)65巻4号
22 Page197-203(2012.04)

23 3, Kobayashi H, Kotake K, Sugihara K. Prognostic significance of peritoneal lavage cytology
24 in patients with colorectal cancer. Int J Clin Oncol. 2013 Jun;18(3):411-7.

25 4, Homma Y, Hamano T, Akazawa Y, Otsuki Y, Shimizu S, Kobayashi H, Kameoka S,
26 Kobayashi Y. Positive peritoneal washing cytology is a potential risk factor for the
27 recurrence of curatively resected colorectal cancer. Surg Today. 2014 Jun;44(6):1084-9.

28 5, Bosanquet DC, Harris DA, Evans MD, Beynon J. Systematic review and meta-analysis of
29 intraoperative peritoneal lavage for colorectal cancer staging. Br J Surg. 2013
30 Jun;100(7):853-62.

31

32

1 CQ5 大腸癌腹膜播種の予後予測に P 分類、Peritoneal cancer index (PCI)を用いることを推
2 奨するか？

3

4 ステートメント

5 CQ5-1: 大腸癌腹膜播種患者の予後予測に P 分類を用いることを推奨する。

6 【推奨の強さ：強い、エビデンスの強さ：B、合意率 82% (14/17)】

7 CQ5-2: PCI は大腸癌腹膜播種の予後と関連し予後予測に用いることを弱く推奨する。しかし簡便な P 分類を上回る有用性があるかについては検討が必要である。

8 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：B、合意率 86% (14/17)】

9

10 解説

11 全国大腸癌登録事業により集積された腹膜播種 3075 例（1984 年～1999 年）の検討において、3 年生存率は P1 28.5%, P2 15.6%, P3 7.6% ($p < 0.0001$) であり、P 分類は予後予測に有用と報告されている 1)。また、多施設共同後向き研究で集積された 564 例（1991 年～2007 年）の検討においても、5 年生存率は P1 19.3%, P2 13.7%, P3 5.8% ($p < 0.0001$) であり、P3 は低分化腺癌、リンパ節転移、肝転移、化学療法なし、肉眼的非治癒切除とともに、予後不良因子であると報告されている 2)。以上より、P 分類は予後予測に有用であると考えられるが、これらの報告は 2000 年以前症例も数多く含まれており、最近の薬物療法の著しい進歩を考慮すると生存率の数値は、現状を反映していない可能性がある。2012～2016 年の腹膜播種症例を集積した多施設共同前向き観察研究が進行中であり、今後の報告が待たれる 3)。

12 PCI とは、腹腔内を 13 か所に分け、各々の部位の播種結節の総直径を 4 段階（0～3）にスコア化し、それらを合計した係数であり、最低スコアは 0 点、最高スコアは 39 点である 4)。現在、腹膜播種の程度の分類として国際的に広く用いられている。欧米を中心に腹膜播種の治療として、肉眼的完全切除 (CRS)+術中腹腔内温熱化学療法 (HIPEC) の成績が報告されており、PCI は予後因子、また CRS+HIPEC の適応決定にも有用とされている 5,6)。我が国では CRS+HIPEC は限られた施設でのみ行われており、その現状を考えると、簡便な P 分類に比べて算出がやや煩雑である PCI が、予後予測に有用であるかについては今後の研究が待たれる。国内の CRS+HIPEC 非施行腹膜播種症例を対象とした多施設共同前向き観察研究では、R0/R1 手術は PCI が 1～6 点では 37.5% に行われていたが、7 点以上では 5.2% にとどまっていたと報告されており 3)。今後、PCI と予後に關する研究結果が待たれる。

33

34 明日への提言

35 大腸癌取扱い規約の P 分類は、我が国において広く認識されたすぐれた分類方法である。今後、腹膜播種の治療法が進歩していく中で、P 分類の臨床的有用性の検証を行いつ

(五)

1 つ、必要に応じて改定していくべきと考える。PCI は国際的に用いられている分類である
2 が、我が国において広く認識されているとは言い難い。腹膜播種の治療成績を海外へと発
3 信していくならば、PCI のデータ蓄積が必要となると考えられる。

4

5

6 検索資料・参考にした二次資料

7 P 分類に関しては、Pubmed で、2000～2020 年、Full text、英語論文、キーワードを
8 colorectal cancer、peritoneal metastasis, prognosis, japanese classification とし検索、9 件
9 ヒット。国内症例を対象とした多施設での検討を選択し 3 件を採択。PCI に関しては、
10 Pubmed で、2000～2020 年、Full text、英語論文、キーワードを colorectal cancer,
11 peritoneal cancer index, prognosis とし検索、229 件ヒット。タイトルとアブストラクトか
12 ら 36 件を選択、メタ解析 1 件、前向き検討 1 件、症例数が多い 2000 年以降の症例を対象
13 とした後向き検討 1 件、PCI 提唱論文 1 件を選択し 4 件を採択。
14

15

16 引用文献

- 17 1) Validation and clinical use of the Japanese classification of colorectal
18 carcinomatosis: benefit of surgical cytoreduction even without hyperthermic intraperitoneal
19 chemotherapy. Kobayashi H, Enomoto M, Higuchi T, Uetake H, Iida S, Ishikawa T, Ishiguro
20 M, Sugihara K. Dig Surg. 2010;27(6):473-80. doi: 10.1159/000320460. Epub 2010 Nov 10.
21 PMID: 21063124
- 22 2) Clinical benefit of surgery for stage IV colorectal cancer with synchronous
23 peritoneal metastasis. Kobayashi H, Kotake K, Funahashi K, Hase K, Hirata K, Imai T,
24 Kameoka S, Kanemitsu Y, Maeda K, Murata A, Ohue M, Shirouzu K, Takahashi K,
25 Watanabe T, Yano H, Yatsuoka T, Hashiguchi Y, Sugihara K; Study Group for Peritoneal
26 Metastasis from Colorectal Cancer by the Japanese Society for Cancer of the Colon and
27 Rectum. J Gastroenterol. 2014 Apr;49(4):646-54. doi: 10.1007/s00535-013-0820-3. Epub
28 2013 Jun 24. PMID: 23793379
- 29 3) Factors affecting R0 resection of colorectal cancer with synchronous peritoneal
30 metastases: a multicenter prospective observational study by the Japanese Society for
31 Cancer of the Colon and Rectum. Shida D, Kobayashi H, Kameyama M, Hase K, Maeda K,
32 Suto T, Itabashi M, Funahashi K, Koyama F, Ozawa H, Noura S, Ishida H, Kanemitsu Y,
33 Kotake K, Sugihara K. Int J Clin Oncol. 2020 Feb;25(2):330-337. doi: 10.1007/s10147-019-
34 01562-3. Epub 2019 Nov 1. PMID: 31677019
- 35 4) Jacquet P, Sugarbaker PH. Current methodologies for clinical assessment of
36 patients with peritoneal carcinomatosis. J Exp Clin Cancer Res. 1996;15:49–58.

- 1 5) Meta-analysis of prognostic factors for patients with colorectal peritoneal
2 metastasis undergoing cytoreductive surgery and heated intraperitoneal chemotherapy.
3 Hallam S, Tyler R, Price M, Beggs A, Youssef H. *BJS Open*. 2019 Jun 27;3(5):585-594. doi:
4 10.1002/bjs5.50179. eCollection 2019 Oct. PMID: 31592510
5 6) Is there a possibility of a cure in patients with colorectal peritoneal carcinomatosis
6 amenable to complete cytoreductive surgery and intraperitoneal chemotherapy? Goéré D,
7 Malka D, Tzanis D, Gava V, Boige V, Eveno C, Maggioli L, Dumont F, Ducreux M, Elias D.
8 Ann Surg. 2013 Jun;257(6):1065-71. doi: 10.1097/SLA.0b013e31827e9289. PMID:
9 23299520
10
11

〔腹膜播種治療ガイドライン〕(初版)→(改)

1 CQ 6 : 大腸癌の腹膜播種に対する外科的切除を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 同時性腹膜播種症例 (M1c, Stage IVc) の場合、R0 切除が可能であれば、原発巣と同時に
5 腹膜播種巣を切除することを推奨する。

6 <補足> 同時性腹膜播種症例の約 1/5～1/4 が外科的切除の対象となり、その生存期間中
7 中央値は約 30 ヶ月と報告されている。

8 【推奨の強さ：強い、エビデンスの強さ：C、合意率 94% (14/17)】

9

10 解説

11 <本項での「外科的切除」とは、本邦で通常行われている「播種巣の切除」として記載す
12 る。欧米で主に行われている播種巣以外の腹膜や卵巣をも合併切除する Cytoreductive
13 surgery に関しては、CQ7 を参照されたい。>

14 本邦大腸癌治療ガイドラインにおいて、大腸癌腹膜播種に対する治療としては、その初版
15 (2005 年版) 1) での「P1 の場合には原発巣切除とともに完全切除が望ましい」との記
16 載以来、一貫して、過大な侵襲を伴わずに切除可能な限局性播種は外科的切除（原発巣切
17 除とともに播種切除を行う R0 切除）が望ましい、と記載されてきた。しかし、その根拠と
18 して引用される文献は、2016 年版 2) までは和文論文や Cytoreductive surgery 論文である
19 という問題があった。そういった背景の中、この数年間に本邦から播種巣切除の英語論文
20 が複数出版され、2019 年版 3) ではそのいくつかが引用されるに至った。2019 年版 3)
21 では、「CQ: 腹膜転移を認めた場合、原発巣と同時に切除することは推奨されるか？」の
22 問いに対して、「限局性転移 (P1, P2) で過大侵襲とならない切除であれば、原発巣と同時
23 に腹膜転移を切除することを強く推奨する。(推奨度 1・エビデンスレベル C)」と記載さ
24 れている。以下に、本邦からの播種巣切除の英語論文を紹介する。主に後方視的観察研究
25 であるが、その数値には再現性がある。

26 大腸癌研究会の「腹膜播種 grading」プロジェクト研究として行った、1991-2007 年に大
27 腸癌同時性腹膜播種症例 (564 症例) を対象とした多施設共同研究では、28% に R0 切除
28 が行われ、その生存期間中央値は 2.5 年、5 年生存率は 32.4% であり、それ以外の症例
29 (生存期間中央値 1.0 年、5 年生存率 4.7%) と比べ、良好な予後であった 4)。同じ集団
30 で、他の血行性転移を伴わない P1 症例で R0 切除を行った 72 例に限って検討したとこ
31 ろ、その 71% が再発するものの、5 年生存率は 36.4% であった 5)。また、単施設からも
32 報告があり、1971-2016 年に大腸癌同時性腹膜播種症例 496 例の中で、R0 切除は 94 例
33 (19%) に行われ、その中で他の血行性転移を伴わない 78 例の検討では、生存期間中央
34 値は 33.4 ヶ月、5 年生存率は 28.7% であった 6)。特記すべきこととしては、5 年以上の長
35 期生存例の約半数 (17 例のうち 9 例) は術後補助化学療法を受けておらず、播種の外科的
36 切除の有用性が示唆される結果であった 6)。同じ施設からの 1997-2013 年大腸癌同時性腹

1 膜播種症例 248 例の検討では、全症例の生存期間中央値は 16.2 ヶ月、3 年生存率は 19.5%
2 であったが、R0 切除を行った 34 例（14%）に限れば生存期間中央値は 29.9 ヶ月、3 年生
3 存率は 48.3% と良好であった⁷⁾。以上のように、播種の R0 切除症例の良好な長期予後や
4 長期生存例が複数報告されている。よって、播種巣切除の有効性を証明する大規模臨床試
5 験はないものの、同時性腹膜播種症例の中で R0 切除により恩恵を受ける症例が少なから
6 ずあることは間違いない。現在行われている大腸癌研究会プロジェクト研究の前向き観察
7 研究では、登録された 146 例の中で 36 例（25%）に R0/R1 切除が行われたと報告されて
8 おり⁸⁾、同時性腹膜播種症例の 1/5～1/4 の症例で、R0 切除の適応になると思われる。特
9 に、他の血行生転移を伴わない限局性腹膜播種での中で R0 切除が可能な症例は、外科的
10 切除の積極的な適応である。

11 一方、異時性の腹膜播種再発に対する外科的切除の有用性に関しては、本邦からの報告が
12 近年散見されるが、いずれも少数例の報告である。異時性腹膜播種に対する外科的切除の
13 有用性は現時点では明らかでなく、今後も検討が必要である。
14

15 明日への提言

- 16 ・ 大腸癌腹膜播種に対して本邦は独自の治療戦略をとってきた。本邦で通常行われ
17 ている「播種巣の切除」は、海外で行われている cytoreductive surgery ± HIPEC とは異
18 る。
- 19 ・ 本邦から播種巣切除の英語論文は、これまでほぼ皆無であったが、この数年の間
20 に複数出版された。エビデンスレベルは高くはないが、本邦の治療戦略を支持する結果で
21 あり、本 CQ に対してはガイドライン委員全員一致で「強く推奨する」とした。
- 22 ・ 異時性腹膜播種も含めて、播種に対する外科的切除の有用性に関して、今後もエ
23 ビデンスの蓄積していく必要がある。

24 検索資料・参考にした二次資料

25 colorectal cancer、peritoneal metastasis、surgery を key word として PubMed(2000 年～)
26 で検索を行ったところ、1486 件がヒットしたが、外科的治癒切除（R0 切除）に関しては
27 その大半が cytoreductive surgery ± HIPEC に関する報告であった。本邦で通常行われてい
28 る「播種巣の切除」に絞ると、ランダム化前向き臨床試験結果を根拠としたエビデンスは
29 ない。R0 切除 50 例以上の報告は、大腸癌研究会の「腹膜播種 grading」プロジェクト
30 研究の後方視的研究（文献 4, 5）および現在進行形の前向き観察研究（文献 8）、単施設か
31 らの 2 つの報告（文献 6, 7）のみであった。

32

33 引用文献

- 34 1. 大腸癌研究会編. 大腸癌治療ガイドライン 医師用 2005 年版. 金原出版
- 35 2. 大腸癌研究会編. 大腸癌治療ガイドライン 医師用 2016 年版. 金原出版

- 1 3. 大腸癌研究会編. 大腸癌治療ガイドライン 医師用 2019 年版. 金原出版
- 2 4. Kobayashi H, Kotake K, Funahashi K, et al (2014) Clinical benefit of surgery for
- 3 stage IV colorectal cancer with synchronous peritoneal metastasis. J Gastroenterol 49:646–
- 4 654.
- 5 5. Sato H, Maeda K, Kotake K, et al (2016). Factors affecting recurrence and
- 6 prognosis after R0 resection for colorectal cancer with peritoneal metastasis. J Gastroenterol
- 7 51:465–72.
- 8 6. Shida D, Tsukamoto S, Ochiai H, et al (2018) Long-term outcomes after R0
- 9 resection of synchronous peritoneal metastasis from colorectal cancer without cytoreductive
- 10 surgery or hyperthermic intraperitoneal chemotherapy. Ann Surg Oncol 25:173–178.
- 11 7. Shida D, Yoshida T, Tanabe T, et al (2018) Prognostic impact of R0 resection and
- 12 targeted therapy for colorectal cancer with synchronous peritoneal metastasis. Ann Surg
- 13 Oncol 25:1646–1653.
- 14 8. Shida D, Kobayashi H, Kameyama M, et al (2020). Factors affecting R0 resection
- 15 of colorectal cancer with synchronous peritoneal metastases: a multicenter prospective
- 16 observational study by the Japanese Society for Cancer of the Colon and Rectum. Int J Clin
- 17 Oncol. 25:330–337.
- 18
- 19

〔腹膜播種治療ガイド〕

1 CQ7 大腸癌腹膜播種（同時性ならび異時性）に対して完全減量切除+腹腔内温熱化学療法
2 (CRS+HIPEC)を推奨するか？

3

4 ステートメント

5 大腸癌腹膜播種（同時性ならびに異時性）に対する完全減量切除（CRS）+腹膜内温熱化
6 学療法（HIPEC）は本邦ではほとんどなじみが無く、主に海外の専門施設で行われてい
7 る。そこでは比較的良好な長期・短期手術成績の報告があり、各国のガイドラインでも条
8 件・注釈つきで推奨・記載されているが、本邦では保険収載はされておらず、現時点で明
9 確な推奨はできない。

10 【推奨なし、エビデンスの強さ:B、行うことを弱く推奨 64%(11/17)、行なわいことを弱
11 く推奨する 24% (4/17)、行なわいことを強く推奨する 6%(1/17) 推奨なし 6%(1/17)】

12

13 解説

14 近年、欧米の専門施設を中心に、大腸癌腹膜播種に対する完全減量切除+腹腔内温熱化学
15 療法の有効性と安全性、さらに慎重な患者選択により治療効果を高められること、が数多
16 く報告され[1-5]、欧米各国の治療ガイドラインに収載されてきている[6-8]。完全減量切
17 除+腹膜内温熱化学療法では、腹膜転移の存在する壁側腹膜と臓側腹膜（臓器）を肉眼的
18 に完全切除した後に、30-90 分の腹腔内（温熱）化学療法により顕微鏡的病変の死滅を図
19 る。小腸および間膜、後腹膜、肝十二指腸間膜などに広範囲に腹膜転移が存在する場合は
20 適応とならないことが多い。最近の報告では手術合併症率 23-31%、手術死亡率 0-6%、5
21 年全生存率は 32-44%であり、化学療法よりも良好であると報告されている[1-5,9-12]。生
22 存に最も寄与する因子は腹膜播種スコア（PCI）であり、腹膜転移の程度が低いほど
23 （PCI<10, 15, 20）良好な生存が得られる [2-5]。

24 2018 年 ASCOにおいて、大腸癌腹膜転移症例に対する完全減量切除+腹腔内温熱化学
25 療法（HIPEC）群と完全減量切除単独（non-HIPEC）群の全生存率を比較したフランス
26 多施設共同無作為ランダム化比較試験（PRODIGE 7）の結果が発表された。中央値 63.8
27 ヶ月の観察期間において、全生存期間の中央値は両群でそれぞれ 41.7 ヶ月、41.2 ヶ月、
28 術後死亡率は変わらないものの術後合併症率（60 日）は HIPEC 群において no-HIPEC 群
29 の 2 倍であった。結論としては、腹腔内温熱化学療法の上乗せ効果は認められず、むしろ
30 有害であるとするものであるが、①完全減量切除単独群の成績が予想以上に良好であった
31 こと、②それに伴う試験建付けの問題、③薬剤としてのオキサリプラチンの妥当性、④多
32 施設（17 施設）における手術手技のクオリティコントロールの問題、といったいくつかの
33 問題点が挙げられているほか、PCI 11-15 といった中等度播種例においては HIPEC の有
34 効性が示唆されたことなどが指摘されている。しかし、腹腔内温熱化学療法の有無にかか
35 わらず 40%近くの 5 年全生存が得られており、大腸癌の腹膜転移に対する積極的切除には
36 ある程度の有用性があると考えられる [12]。

1 大腸癌腹膜播種に対する完全減量切除+腹腔内温熱化学療法は、これまでのケースシリ
2 ズの蓄積、メタアナリシス、システムティックレビューなどからなるエビデンスに基づ
3 き、欧米においては各国のガイドラインに収載もしくは記載され[6-8]、専門施設において
4 積極的に行われているが、本邦におけるエビデンスは極めて乏しい。抗がん剤の腹腔内投
5 与は本邦においては保険収載もされておらず、現状では困難である。臨床試験として行う
6 必要がある。

7

8 明日への提言

9 欧米の専門施設からの報告で、大腸癌腹膜転移症例に対する CRS + HIPEC は臨床的有
10 用性があることが示唆されているが、本邦においては限られた医療機関のみで行われてお
11 り、本治療に関する技術に習熟した医療者の育成が望まれる。

12

13 検索資料・参考にした二次資料

14 大腸癌腹膜播種 (colorectal peritoneal metastasis/carcinomatosis)、減量手術
15 (cytoreductive surgery)、術中腹腔内温熱化学療法 (hyperthermic intraperitoneal
16 chemotherapy) を用いて PubMed (2000 年～) で検索を行ったところ、663 件がヒット
17 した。その中で、ランダム化前向き臨床試験 2 編、診療ガイドライン 3 編、システムティ
18 ックレビューおよびメタアナリシス 4 編、症例数の多い多施設後ろ向き観察研究 2 編、化
19 学療法との比較に関する論文を 1 編の、合計 12 個の文献を選択した。

20

21 引用文献

- 22 1. Verwaal VJ, van Ruth S, de Bree E, et al. Randomized trial of cytoreduction and
23 hyperthermic intraperitoneal chemotherapy versus systemic chemotherapy and palliative
24 surgery in patients with peritoneal carcinomatosis of colorectal cancer. J Clin Oncol.
25 2003;21(20):3737-43.
- 26 2. O Glehen, F Kwiatkowski, P H Sugarbaker, et al. Cytoreductive surgery combined
27 with perioperative intraperitoneal chemotherapy for the management of peritoneal
28 carcinomatosis from colorectal cancer: a multi-institutional study. J Clin Oncol. 2004 Aug
29 15;22(16):3284-92.
- 30 3. Franko J, Ibrahim Z, Gusani NJ, et al: Cytoreductive surgery and hyperthermic
31 intraperitoneal chemoperfusion versus systemic chemotherapy alone for colorectal
32 peritoneal carcinomatosis. Cancer 2010;116:3756-3762.
- 33 4. Elias D, Gilly F, Boutitie F, et al. Peritoneal colorectal carcinomatosis treated with
34 surgery and perioperative intraperitoneal chemotherapy: retrospective analysis of 523
35 patients from a multicentric French study. J Clin Oncol. 2010;28(1):63-8.

- 1 5. Mirnezami R, Mehta AM, Chandrakumaran K, Cecil T, Moran BJ, Carr N, Verwaal
2 VJ, Mohamed F, Mirnezami AH. Cytoreductive surgery in combination with hyperthermic
3 intraperitoneal chemotherapy improves survival in patients with colorectal peritoneal
4 metastases compared with systemic chemotherapy alone. Br J Cancer. 2014 Oct
5 14;111(8):1500-8.
- 6 6. National Institute for Health and Clinical Excellence (NICE). Cytoreduction
7 Surgery followed by Hyperthermic Intraoperative Peritoneal Chemotherapy for Peritoneal
8 Carcinomatosis. IPG 331. [Accessed August 12, 2020].
9 <https://www.nice.org.uk/guidance/ipg331>
- 10 7. NCCN Clinical Practice Guideline in Oncology. Version 4. 2020
- 11 8. Van Cutsem E, Cervantes A, Adam R, et al: ESMO consensus guidelines for the
12 management of patients with metastatic colorectal cancer. Ann Oncol 2016;27:1386-1422.
- 13 9. Mirnezami R, Moran BJ, Harvey K, Cecil T, Chandrakumaran K, Carr N,
14 Mohamed F, Mirnezami AH. Cytoreductive surgery and intraperitoneal chemotherapy for
15 colorectal peritoneal metastases. World J Gastroenterol. 2014 Oct 14;20(38):14018-32.
- 16 10. Baratti D, Kusamura S, Pietrantonio F, Guaglio M, Niger M, Deraco M. Progress
17 in treatments for colorectal cancer peritoneal metastases during the years 2010-2015. A
18 systematic review. Crit Rev Oncol Hematol 2016 Apr;100:209-22.
- 19 11. Huang CQ, Min Y, Wang SY, Yang XJ, Liu Y, Xiong B, Yonemura Y, Li Y.
20 Cytoreductive surgery plus hyperthermic intraperitoneal chemotherapy improves survival
21 for peritoneal carcinomatosis from colorectal cancer: a systematic review and meta-analysis
22 of current evidence. Oncotarget. 2017 Apr 27;8(33):55657-55683.
- 23 12. Quenet F, Elias D, Roca L, Goere D, Ghouti L, Pocard M, et al. A UNICANCER
24 phase III trial of hyperthermic intra-peritoneal chemotherapy (HIPEC) for colorectal
25 peritoneal carcinomatosis (PC): PRODIGE 7. J Clin Oncol 2018;36:1

1 CQ8 大腸癌腹膜播種に対する緩和手術を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 大腸癌腹膜播種に対して緩和手術を行うことを条件付きで推奨する。手術侵襲とリスク、
5 術後に期待される QOL、生命予後を考慮して適応を決定すべきである。

6 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ:D、合意率 100% (17/17)】

7

8 解説

9 腹膜播種に対する緩和手術は主に腫瘍による消化管閉塞に対して適応となり、~~消化管閉塞~~
10 に対する手術には経口摂取を目的とした腸管切除、バイパス手術、人工肛門造設があり、
11 閉塞部位、腹膜播種の分布により術式が決定される。大腸癌腹膜播種において、緩和手術
12 の症状緩和に対する有用性は後ろ向き研究で散発的に少数報告されているが、前向き試験
13 の報告はない。消化器癌と婦人科癌を対象とした腹膜播種に対する緩和手術を検証したシ
14 ステマティックレビュー[1]では、緩和手術により 45-75% の症例で経口摂取が可能とな
15 り、6-47% で再閉塞をきたし、32-71% は手術 60 日後に経口摂取が可能であった。一方、
16 周術期死亡率は 6-32%、重篤な合併症発生率は 7-44% でありいずれも高率である。生命予
17 後において手術施行群は手術非施行群に比べて良好であるが、患者・腫瘍背景に交絡因子
18 があり手術自体が生命予後に与える影響は明らかではない。しかし、経口摂取が可能とな
19 ることで化学療法が継続可能となることがあり予後の向上に期待できる。患者因子である
20 高齢、Performance status 不良と腫瘍因子である多発消化管閉塞、広範囲の腹膜播種、小
21 腸閉塞、体外より触知できる腹膜播種の存在、腹水貯留は手術後の予後不良因子とされて
22 いる[2]。

23 大腸癌腹膜播種に対する緩和手術の成績についての報告はさらに少ない。本邦からの 21
24 例で検討された緩和手術の成績によると、腹水 100ml 以上の症例は緩和手術による症状緩
25 和の効果は不良であった[3]。また、腹膜播種単独の遠隔転移を有する大腸癌における原発
26 巣切除群とバイパス術または人工肛門造設術施行群を比較した 138 例の傾向スコアマッチ
27 ジングの解析では、原発巣切除群において生命予後が良好であった[4]。

28 一方、大腸癌腹膜播種の消化管閉塞に対して、腸管切除、バイパス手術、人工肛門造設、
29 消化管ステントが不適当な症例に対して、中～長期にわたる消化管減圧を目的に外科的ま
30 たは内視鏡的胃瘻造設が適応となることがある。緩和手術後の消化管再閉塞は 6-74% で発
31 生し、その再手術は死亡率 23%、合併症率 46% と共に高率であるため、消化管再閉塞に対
32 しては緩和手術として胃瘻造設が考慮される[2]。

33 以上より大腸癌腹膜播種に対する緩和手術は選択的な症例において経口摂取再開や消化器
34 症状の緩和により QOL、予後が改善する可能性があり弱く推奨される。ただし、全身状
35 態が不良、または腹膜播種が高度に進行した症例では手術リスクが高くなり手術手技も限

1 定的となるため、術後に期待される QOL、生命予後を考慮して適応を決定すべきであ
2 る。

3

4 明日への提言

5 大腸癌腹膜播種における緩和手術の意義について良質なエビデンスを構築するために、手
6 術後の QOL を評価した大規模なコホート研究が必要となる。また、緩和手術の適応を明
7 確にするために、緩和手術が生命予後に与える因子も検討する必要がある。

8

9 検索資料・参考にした二次資料

10 大腸癌(colorectal cancer)、腹膜播種(peritoneal carcinomatosis)、緩和手術(palliative
11 surgery)を key word として PubMed(2000 年～)で検索を行ったところ、186 件がヒット
12 し、緩和手術についてランダム化および非ランダム化の前向き臨床試験結果を根拠とした
13 エビデンスには到達せず、分析疫学的コホート研究が 2 件抽出された。

14

15 引用文献

- 16 1. Paul Olson TJ, Pinkerton C, Brasel KJ, Schwarze ML. Palliative surgery for malignant
17 bowel obstruction from carcinomatosis: a systematic review. JAMA Surg. 2014
18 Apr;149(4):383-92. doi: 10.1001/jamasurg.2013.4059.
- 19 2. Santangelo ML, Grifasi C, Criscitiello C, Giuliano M, Calogero A, Dodaro C, Incollingo
20 P, Rupealta N, Candida M, Chiacchio G, Riccio E, Pisani A, Tammaro V, Carlomagno N.
21 Bowel obstruction and peritoneal carcinomatosis in the elderly. A systematic review Aging
22 Clin Exp Res. 2017 Feb;29(Suppl 1):73-78. doi: 10.1007/s40520-016-0656-9.
- 23 3. Higashi H, Shida H, Ban K, Yamagata S, Masuda K, Imanari T, Yamamoto T. Factors
24 affecting successful palliative surgery for malignant bowel obstruction due to peritoneal
25 dissemination from colorectal cancer. Jpn J Clin Oncol. 2003 Jul;33(7):357-9. doi:
26 10.1093/jjco/hyg061.
- 27 4. Jeong SJ, Yoon YS, Lee JB, Lee JL, Kim CW, Park IJ, Lim SB, Yu CS, Kim JC. Palliative
28 surgery for colorectal cancer with peritoneal metastasis: a propensity-score matching
29 analysis. Surg Today. 2017 Feb;47(2):159-165. doi: 10.1007/s00595-016-1402-9.

30

31

1 CQ9 大腸癌腹膜播種（同時性ならび異時性）治癒切除例に対する術後補助薬物療法を推奨
2 するか？

3

4 ステートメント

5 大腸癌腹膜播種（同時性ならび異時性）治癒切除例に対する腹膜播種治癒切除後の術後補
6 助化学療法を弱く推奨する。ただし、推奨される化学療法レジメンは確立していない。

7 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ:D、合意率 94% (16/17)】

8

9 解説

10 切除可能な同時性限局性腹膜転移を有する大腸癌において、原発巣とともに腹膜播種巣を
11 同時切除することが予後良好因子として報告されている[1, 2]。さらに術後補助化学療法は
12 独立した予後因子として抽出された[1]。しかし、大腸癌腹膜播種に対する根治切除後の補
13 助化学療法の有用性を検証したランダム化比較試験の報告はない。これまでに同時性腹膜
14 転移に対して根治切除がなされた症例の後方視的な予後解析の結果が報告されている[3,
15 4]。1997 年から 2007 年の大腸癌研究会 (JSCCR) のデータベースを用いて、他に遠隔転
16 移がない同時性腹膜播種 (JSCCR 分類で P1 のみ) に対して R0 切除がなされた 72 例の解
17 析結果が報告された[3]。腹腔内温熱化学療法 (hyperthermic intraperitoneal
18 chemotherapy : HIPEC) 施行例は対象外であった。術後補助化学療法としてイリノテカン
19 またはオキサリプラチニンを含んだ治療 (intensive chemotherapy) は、それ以外の治療
20 (non-intensive chemotherapy) に比較して生存期間延長に関与し、多変量解析でも予後
21 良好因子として抽出された (5 年生存率 : 87.5% vs. 30.4%; HR9.16, 1.24-67.8, p=0.04)。
22 一方、1971 年から 2016 年に国立がんセンターで治療された同様な対象 78 例の解析結果
23 が報告された (ただし、P1 以外に P2 も対象に含まれた)。しかし、予後の多変量解析で
24 術後補助化学療法の有無と治療レジメンは予後因子として抽出されなかった[4]。これらの
25 研究は後方視的な少数例の解析であること、解析対象が研究コホート間で統一されていな
26 いこと、また術後補助化学療法の投与基準・レジメンが統一されたものでないことから同
27 時性腹膜転移切除に対する術後補助化学療法の有用性についてはさらなる解析が必要であ
28 る。さらに異時性腹膜転移に対する R0 切除の適応はかなり制限されるため、今後症例デ
29 ータの蓄積が必要である。また、長期的な化学療法により病勢制御が得られた腹膜転移に
30 対する根治切除の意義についても今後検討が必要である。

31 術後補助化学療法レジメンの選択については、2020 年に本邦から大腸癌肝転移切除後患者
32 を対象とした mFOLFOX6 療法と手術単独のランダム化比較試験 (JCOG0603 試験) の結
33 果が報告された。その結果、術後補助 FOLFOX 療法は有意に無病生存期間を延長した
34 が、生存期間の改善に関与しなかった[5]。

35 以上より、後方視的研究の報告に留まるが、同時性腹膜播種の R0 治癒切除後の術後補助
36 化学療法は予後延長を目的として行うことを弱く推奨する。化学療法レジメンについては

1 オキサリプラチン併用レジメンが候補であるが、最適な治療レジメンについては今後の検
2 討課題である。

3

4 明日への提言

5 大腸癌の同時性腹膜転移切除に対する術後補助化学療法が予後規定因子となり得るかは明
6 らかとなっていない。今後症例データの蓄積とともに最適な治療レジメンを選択するため
7 の臨床試験の実施が望まれる。

8

9 検索資料・参考にした二次資料

10 PubMed (2000 年～)で大腸癌 (colorectal cancer)、腹膜播種 (peritoneal metastasis)、術
11 後補助化学療法 (adjuvant chemotherapy) を keyword として検索したところ 163 件がヒ
12 ットした。腹腔内温熱化学療法 (hyperthermic intraperitoneal chemotherapy : HIPEC) を
13 併用しない全身化学療法による術後補助薬物療法の有効性を示した前向き臨床試験のエビ
14 デンスに乏しいため、術後補助化学療法を変数に含むコホート研究および症例報告として
15 12 個の論文を選択した。

16

17 (文献)

- 18 1. Kobayashi H, Kotake K, Funahashi K, et al. Clinical benefit of surgery for stage IV
19 colorectal cancer with synchronous peritoneal metastasis. J Gastroenterol. 2014;49(4):646-
20 654. doi:10.1007/s00535-013-0820-3
- 21 2. Kobayashi H, Kotake K, Sugihara K. Outcomes of surgery without HIPEC for
22 synchronous peritoneal metastasis from colorectal cancer: data from a multi-center registry.
23 Int J Clin Oncol. 2014;19(1):98-105. doi:10.1007/s10147-012-0505-6
- 24 3. Sato H, Maeda K, Kotake K, Sugihara K, Takahashi H. Factors affecting recurrence
25 and prognosis after R0 resection for colorectal cancer with peritoneal metastasis. J
26 Gastroenterol. 2016;51(5):465-472. doi:10.1007/s00535-015-1122-8
- 27 4. Shida D, Tsukamoto S, Ochiai H, Kanemitsu Y. Long-Term Outcomes After R0
28 Resection of Synchronous Peritoneal Metastasis from Colorectal Cancer Without
29 Cytoreductive Surgery or Hyperthermic Intraperitoneal Chemotherapy. Ann Surg Oncol.
30 2018;25(1):173-178. doi:10.1245/s10434-017-6133-7
- 31 5. Kanemitsu Y, Shimizu Y, Mizusawa J, et al. A randomized phase II/III trial
32 comparing hepatectomy followed by mFOLFOX6 with hepatectomy alone for liver
33 metastasis from colorectal cancer: JCOG0603 study. J Clin Oncol 38: 2020 (suppl; abstr
34 4005)

35

36

1 CQ10. 切除不能大腸癌腹膜播種（同時性ならびに異時性）に対する全身化学療法を推奨
2 するか？

3

4 ステートメント

5 腹膜播種を有さない切除不能大腸癌と同様、全身化学療法を行うこと強く推奨する。ま
6 た、腹膜播種を有さない切除不能大腸癌と同様の治療レジメン選択を強く推奨する。

7 【推奨の強さ：強い、エビデンスの強さ：B、合意率 88% (15/17)】

8

9 解説

10 切除不能大腸癌に対する全身薬物療法は複数の第 III 相試験の結果をもとに標準治療が確
11 立している。これらの第 III 相試験において、腹膜播種は他の転移部位と区別することは
12 なく、適格規準を満たす場合は登録されている。このため、切除不能大腸癌腹膜播種（同
13 時性ならび異時性）に対する全身薬物療法は標準治療であり、他の転移を有する切除不能
14 大腸癌場合と同様の治療レジメンの選択が推奨される。

15 ただし、腹膜播種を有する患者のみを対象とした全身化学療法の大規模な比較試験の報告
16 は無く、腹膜播種に対する全身化学療法の有効性に関する報告は観察研究や切除不能大腸
17 癌を対象として実施された臨床試験における追加解析のみである。ドイツの単施設におけ
18 る観察研究 1 では、腹膜播種を有する大腸癌の予後は、イリノテカン、オキサリプラチ
19 ノ、分子標的薬剤の登場に伴い、5 FU のみまたは無治療の時代と比べ延長することが示
20 喫されている（生存期間中央値：7.03 か月 vs. 17.9 か月, p=0.054）。オランダからの観察研
21 究 2 においても一次治療におけるベバシズマブの上乗せ効果が示唆されている（生存期間
22 中央値：7.4 か月 vs. 11.0 か月、調整後 HR = 0.7; 95% CI, 0.64-0.83）。また、N9741 試験
23 の追加解析 3 において腹膜播種を有する集団はそれ以外の集団と同様に一次治療における
24 IFL 療法に対する FOLFOX 療法の予後延長が示唆されている (HR=0.62, P=0.005)。さ
25 らに、腹膜播種を有する大腸癌に対する分子標的薬剤の上乗せ効果は、CAIRO 試験と
26 CAIRO2 試験の統合解析 4、切除不能大腸癌に対する一次治療として実施された第 III 相試
27 験 14 試験の統合解析 4 においても示唆されている。しかし、腹膜播種を有する集団はそ
28 れ以外の集団と比し予後は不良であり、薬物療法により得られるベネフィットは限定的で
29 あるとの報告 6 もある。

30 臨床試験の対象は、全身状態が良好なごく一部の集団のみであり、日常臨床において経験
31 する、全身状態不良、経口摂取困難、大量腹水を有するような腹膜播種に伴う症状を有す
32 る患者に対する薬物療法の有効性・安全性のエビデンスは極めて乏しいと言える。
33 以上より、切除不能大腸癌腹膜播種（同時性ならび異時性）、他の転移を有する切除不能
34 大腸癌場合と同様、全身化学療法を強く推奨する。また、治療レジメンの選択も他の転移
35 を有する切除不能大腸癌と同様に行うこと強く推奨する。ただし、腹膜播種を有する場

1 合、薬物療法の適応に問題がある（vulnerable）患者、適応とならない（frail）患者も多く、全身化学療法の適応は慎重に判断する必要がある。

3

4 明日への提言

5 近年の薬物療法の進歩に伴い治癒切除不能大腸癌の予後は格段に伸びているものの腹膜播
6 種に対する有効性はまだ満足できるものでは無い。腹膜播種に対する新たな治療開発が求
7 められる。

8

9 検索資料・参考にした二次資料

10 大腸癌(colorectal cancer)、腹膜播種(peritoneal carcinomatosis)、全身化学療法(systemic
11 chemotherapy)を key word として PubMed(2000 年～)で検索したところ 316 件が抽出さ
12 れた。その中で、大腸癌腹膜播種のみを対象とした全身化学療法の臨床試験は無く、第 III
13 相試験の追加解析 1 編、III 相試験の統合解析 3 編、後ろ向き観察研究 2 編を採用した。

14

15 引用文献

- 16 1. Kerscher AG, Chua TC, Gasser M, et al. Impact of peritoneal carcinomatosis in the
17 disease history of colorectal cancer management: a longitudinal experience of 2406 patients
18 over two decades. Br J Cancer 2013; 108: 1432–39.
- 19 2. Razenberg LG, van Gestel YR, Lemmens VE, de Hingh IH, Creemers GJ.
Bevacizumab in Addition to Palliative Chemotherapy for Patients With Peritoneal
21 Carcinomatosis of Colorectal Origin: A Nationwide Population-Based Study. Clin
22 Colorectal Cancer. 2016 Jun;15(2):e41-6.
- 23 3. Franko J, Shi Q, Goldman CD, et al. Treatment of colorectal peritoneal
24 carcinomatosis with systemic chemotherapy: a pooled analysis of North Central Cancer
25 Treatment Group phase III trials N9741 and N9841. J Clin Oncol 2012; 30: 263–67.
- 26 4. Klaver YL, Simkens LH, Lemmens VE, et al. Outcomes of colorectal cancer
27 patients with peritoneal carcinomatosis treated with chemotherapy with and without
28 targeted therapy. Eur J Surg Oncol 2012; 38: 617–23.
- 29 5. Franko J, Shi Q, Meyers JP, et al. Prognosis of patients with peritoneal metastatic
30 colorectal cancer given systemic therapy: an analysis of individual patient data from
31 prospective randomised trials from the Analysis and Research in Cancers of the Digestive
32 System (ARCAD) database. Lancet Oncol. 2016 Dec;17(12):1709-1719.
- 33 6. Franko J. Therapeutic efficacy of systemic therapy for colorectal peritoneal
34 carcinomatosis: Surgeon's perspective. Pleura Peritoneum. 2018.

35

36

1 CQ 11. 大腸癌腹膜播種（同時性ならびに異時性）に対する腹膜内化学療法(非温熱)を推奨
2 するか？

3

4 ステートメント

5 CQ11-1

6 同時性もしくは異時性の腹膜播種に対し、(非温熱) 腹腔内化学療法は行わないことを弱く推奨する。【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ:C, 合意率 88% (15/17)】

7

8 CQ11-2

9 大腸癌術後の腹膜再発予防目的の術後（非温熱）腹腔内化学療法は行わないことを弱く推奨する。

10 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ:B, 合意率 88% (15/17)】

11

12 解説

13 大腸癌における腹腔内化学療法は、hyperthermic intraperitoneal chemotherapy (HIPEC), early postoperative intraperitoneal chemotherapy (EPIC), and sequential postoperative intraperitoneal chemotherapy (SPIC) の3つに大別される¹⁾。いずれも、cytoreductive surgery (CRS)後の治療である事が一般的で、HIPECについては他項に詳細を譲り、本稿では EPIC、SPICについて述べる。

14 EPIC は通常、術後 4-6 日間施行される一方、SPIC は術後数か月間施行される。抗がん剤としては、5FU を主体としたレジメンが使用される。ランダム化試験は少ないが、CRS+腹腔内化学療法 (EPC&SPIC) と全身化学療法群とをランダム比較した報告がある²⁾。この報告では、CRS+腹腔内化学療法群(5FU 550mg/m² 腹腔注入と leucovorin (Isovorin) 30mg/m² 静脈注射併用 EPIC)を施行後、4-5 週間隔で計 6 回 (半年間) 同様に SPIC として継続 (n=24))と、全身化学療法群として FOLFOX6 を 12 サイクル (半年間) 行なった群 (n=24) を比較している。結果は MST=25 ヶ月:18 ヶ月 (p=0.04) と有意に CRS+腹腔内化学療法群が良好であった。しかしこの試験は症例集積不良にて途中中止された試験の結果で症例数も少なく、エビデンスレベルは低いと考える。また 5FU と mitomycin C を用いた EPIC を HIPEC と比較し、5 年生存率が不良で、消化管穿孔も多かったというレトロスペクティブな報告や³⁾、コホートスタディやケースコントロールスタディにおいて SPIC が HIPEC より予後不良であった報告も見られる^{4) 5)}ことから、EPIC や SPIC といった非温熱腹腔内化学療法は大腸癌腹膜播種に対して有効と言える報告は出ていないと判断される。

15 一方、HIPEC に EPIC や SPIC を組み合わせる方法も検討されているが、未だ、その有用性は議論の分かれどころである^{6) 7)}。

16 いずれにせよ上記の腹腔内投与法はいずれも現時点で本邦において保険承認されておらず、臨床試験での更なる知見の集積が待たれるところである。

1 腹膜再発予防の術後補助化学療法としての腹腔内化学療法について、Noura らは
2 mitomycin C の腹膜再発予防としての腹腔内化学療法の有用性を報告している 8)が、症例
3 数が少ないレトロスペクティブな報告である。ランダム化試験では、5FU/LV の腹腔内 &
4 静注療法が、5FU/levamizole 療法と比較し、Stage3 or T4 症例に有用であった報告もある
5 9)。しかし 1998 年の報告であり、対照となる全身化学療法が異なる現在ではあくまで参
6 考結果と言える。その他のランダム化試験では 5FU の EPIC により無治療と比較し、再発
7 リスクを低下したとの報告もあるが¹⁰⁾、生存期間は Stage2 のみに有意な延長が認めら
8 れ、Stage3 を含めた全体では negative な結果であった。Nordlinger らの第Ⅲ相試験の報告
9 では 11)、Stage2 もしくは Stage3 患者を対象として、5FU ベースの全身化学療法群
10 (n=753) と術後 5FU の腹腔内化学療法 (EPIC) もしくは経門脈的化学療法を受けた
11 後、5FU ベースの全身化学療法を続けて行った群(それぞれ n=415, n=235)との比較にお
12 いて再発・生存どちらも両群に差は認められなかった。
13 以上の結果から、腹膜再発予防目的の術後（非温熱）腹腔内化学療法は有用であるとは言
14 えず、上記の中で mitomycin C の腹腔内投与以外、保険承認された投与法はない。

15 明日への提言

16 今回（非温熱）腹腔内化学療法は、主に海外で行われている腹腔内温熱化学療法
17 (HIPEC) に比べ、エビデンス的に推奨し難いとの結果となったが、HIPEC が限られた
18 施設でしか行えない本邦では、対象やレジメン、投与法などの工夫の余地が残る治療法で
19 あるとも言える。今後、臨床試験において、その有用性の検討を重ねていく事が重要と考
20 えられる。

21 検索資料・参考にした二次資料

22 Pubmed (2000 年～) を用いて「colorectal cancer」および「intraperitoneal
23 chemotherapy」をキーワードとしたところ、354 件の論文がヒットし、その中から EPIC
24 もしくは SPIC について検討された 32 論文を抽出した。

25 引用文献

- 26 1) Murono K, Kawai K, Hata K, Emoto S, Kaneko M, Sasaki K, Nishikawa T, Otani K,
27 Tanaka T, Nozawa H: Regimens of intraperitoneal chemotherapy for peritoneal
28 carcinomatosis from colorectal cancer. Anticancer Res. 2018 38(1): 15-22
- 29 2) Cashin PH, Mahteme H, Spang N, Syk I, Frodin JE, Torkzad M, Glimelius B and
30 Graf W: Cytoreductive surgery and intraperitoneal chemotherapy versus systemic
31 chemotherapy for colorectal peritoneal metastases: A randomised trial. Eur J Cancer 2016
32 53: 155-162

- 1 3) Elias D, Benizri E, Di Pietrantonio D, Menegon P, Malka D and Raynard B:
2 Comparison of two kinds of intraperitoneal chemotherapy following complete cytoreductive
3 surgery of colorectal peritoneal carcinomatosis. Ann Surg Oncol 2007 14: 509-514
- 4 4) Cashin PH, Graf W, Nygren P and Mahteme H: Intraoperative hyperthermic
5 versus postoperative normothermic intraperitoneal chemotherapy for colonic peritoneal
6 carcinomatosis: a case-control study. Ann Oncol 2012 23: 647-652
- 7 5) Cashin PH, Graf W, Nygren P, Mahteme H: Cytoreductive surgery and
8 intraperitoneal chemotherapy for colorectal peritoneal carcinomatosis: prognosis and
9 treatment of recurrences in a cohort study. Eur J Surg Oncol 2012 38: 509-515
- 10 6) Glehen O, Kwiatkowski F, Sugarbaker PH, Elias D, Levine EA, De Simone M,
11 Barone R, Yonemura Y, Cavaliere F, Quenet F, Gutman M, Tentes AA, Lorimier G,
12 Bernard JL, Bereder JM, Porcheron J, Gomez-Portilla A, Shen P, Deraco M, Rat P:
13 Cytoreductive surgery combined with perioperative intraperitoneal chemotherapy for the
14 management of peritoneal carcinomatosis from colorectal cancer: a multi-institutional study.
15 J Clin Oncol. 2004 22(16): 3284-92
- 16 7) Chua TC, Liauw W, Zhao J, Morris DL: Comparative analysis of perioperative
17 intraperitoneal chemotherapy regimen in appendiceal and colorectal peritoneal
18 carcinomatosis. Int J Clin Oncol. 2013 18(3): 439-46
- 19 8) Noura S, Ohue M, Shingai T, Kano S, Ohigashi H, Yano M, Ishikawa O, Takenaka
20 A, Murata K, Kameyama M: Effects of intraperitoneal chemotherapy with mitomycin C on
21 the prevention of peritoneal recurrence in colorectal cancer patients with positive peritoneal
22 lavage cytology findings. Ann Surg Oncol 2011 18:396-404
- 23 9) Scheithauer W, Kornek GV, Marczell A, Karner J, Salem G, Greiner R, Burger D,
24 Stoger F, Ritschel J, Kovats E, Vischer HM, Schneeweiss B, Depisch D: Combined
25 intravenous and intraperitoneal chemotherapy with fluorouracil+leucovorin vs
26 fluorouracil+levamisole for adjuvant therapy of resected colon carcinoma. Br J Cancer 1998
27 77 1349-1354
- 28 10) Vaillant JC, Nordlinger B, Deuffic S, Arnaud JP, Pelissier E, Favre JP, Jaeck D,
29 Fourtanier G, Grandjean JP, Marre P, Letoublon C. Adjuvant intraperitoneal 5-fluorouracil
30 in high-risk colon cancer: a multicenter phase III trial. Ann Surg 2000 231 449-456
- 31 11) Nordlinger B, Rougier P, Arnaud JP, Debois M, Wils J, Ollier JC, Grobost O,
32 Lasser P, Wals J, Lacourt J, Seitz JF, Guimares dos Santos J, Bleiberg H, Mackiewicz R,
33 Conroy T, Bouché O, Morin T, Baila L, van Cutsem E, Bedenne L: Adjuvant regional
34 chemotherapy and systemic chemotherapy versus systemic chemotherapy alone in patients
35 with stage II-III colorectal cancer: a multicentre randomised controlled phase III trial.
36 Lancet Oncol 2005 6:459-68.

1

2

3

4 腹膜偽粘液腫

5

6

「腹膜偽粘液腫アドバイス」(初版)／(仮)

1 はじめに

2

3 腹膜偽粘液腫 (pseudomyxoma peritonei: PMP) は臨床学的病態としては腹腔内的一部か
4 ら全体にゼリー状粘液が貯留する疾患である。定義としては、Carr ら[1]が提唱する病理
5 学的に infiltrative で無いもの、虫垂壁や多臓器への浸潤があつても "broad front invasion"
6 と呼ばれる様式で、さらに腹水の循環に乗つて粘液とともに腹腔内に拡散す
7 る "redistribution phenomenon" による播種が主な様式である腫瘍と考えられている。(腹腔
8 内進展の機序について分子生物学的説明が可能な一般の腹膜播種とは異なる。)
9 発症原因は明確になっていないが、原発部位は虫垂が約 90%、卵巣が約 7% と報告されて
10 いる。発生頻度としては 100 万に 1-2 人にのみ生じる希少疾患であり [2]、大規模ラン
11 ダム化試験の結果は無く、様々な施設から報告結果がまとめられているが標準治療の見解
12 までは至つておらず、現在まで本邦において腹膜偽粘液腫治療ガイドラインは無い。

13

14 腹膜偽粘液腫の診断の重要な点は原発巣における病理学的診断(質的診断)と病変の範囲(量
15 的診断: 腹腔内評価)であり、各治療に対する反応性を含めて予後に大きく関与している。
16 一般的に原発部位として多い虫垂における腹膜偽粘液腫の主たる組織型は大腸癌取り扱い
17 規約[3]に記載されている(WHO 分類との整合性を考慮)低異型度の粘液性虫垂腫瘍
18 (mucinous appendiceal neoplasms) であり、リンパ節の他、遠隔転移の頻度は低いとさ
19 れる[4]。また粘液を産生し、異型度の高い腺癌は大腸腫瘍の分類を基本として粘液癌と定
20 めているが、腹膜偽粘液腫の原因になりうることも記載されている。海外からの代表的な
21 報告としては、1995 年に Ronnet[5]が、①組織型が悪性である peritoneal mucinous
22 carcinomatosis (PMCA)、②豊富な細胞外粘液・線維質により構成された腺腫様粘液上皮
23 を有し、細胞成分が少なく良性の組織型である disseminating peritoneal adenomucinosis
24 (DPAM)、③高分化粘液腺癌ならびに腺腫の PMCA と DPAM の両方の成分を含む場
25 合、または PMCA と同様の腺腫構造を有するが、良性、悪性の判断が不能である中間悪
26 性型の PMCA intermediate malignancy (PMCAim) の 3 群に分類した。その後 2003 年に
27 Misdraji[6]が①low-grade appendiceal mucinous neoplasm(LAMN)、②mucinous
28 adenocarcinomas(MACAs)、③discordant(3%)の 3 群に分類し、2006 年には、Bradly[7]
29 が①mucinous carcinoma peritonei low grade (MCP-L)、②mucinous carcinoma peritonei
30 high grade (MCP-H) の 2 群に分類している。また 2010 年には WHO[4]から①low
31 grade、②high grade の 2 群の分類法が報告された。

32 近年では、2016 年に Peritoneal Surface Oncology Group International (PSOGI) [1]において、①acellular mucin、②low-grade mucinous carcinoma peritonei/DPAM、③high-grade
33 mucinous carcinoma peritonei/PMCA、④high-grade mucinous carcinoma peritonei with
34 signet ring cell/PMCA-S の 4 分類法の報告がなされた。論文の検索では記載のいずれかの
35 分類を用いた報告が大多数を占めている。しかし組織型を決定する時にはいくつか問題も
36

1 あります。1) 各組織型はスペクトルを形成して境界症例があり、同じ組織像でも病理医
2 によって診断が異なる場合があること、2) 播種の部位によって組織型に heterogeneity
3 が見られ、また原発巣と播種巣で組織型が異なること、以上から多くの部位の組織診断を
4 行うことが望ましいとされている。

5

6 病変の範囲(量的診断: 腹腔内評価)の評価法としては詳細に検討した報告はない。腹膜偽
7 粘液腫の主病が腫瘍細胞から腹腔内の部分的から全体的にわたり細胞外に分泌されたゼリ
8 一状の粘液貯留であり、約90%以上が粘液の塊で占められていることにより[8]、画像所
9 見ならびに手術時において腫瘍細胞と粘液塊との有用な判別法が無いことが原因と考えら
10 れる。現在本邦では大腸癌取り扱い規約[3]に沿ったP分類法にて表記されていることが多いが、
11 近年では国際的に腹膜播種を数量化する指標であるPCI[9]も用いられつつある。しかし腫瘍の範囲を正確に判定しているか、疑問の残るところである。

12

13 臨床診断には一般的にCT検査が最も使用されており、虫垂の低異型度の粘液性虫垂腫瘍
14 では低吸収性の虫垂内腔が拡張した像が見られ[10]、また石灰化像、径2cm以上の腫瘍
15 ならびに虫垂壁の不整像は悪性の所見と考えられている[11]。さらに腹腔内の粘液貯留は
16 腹水貯留と認識される場合も多いが、heterogenousで隔壁構造が認められる場合や
17 omental caking、実質臓器の表面におけるscalloping所見が見られることも多い。
18 その他、腹部超音波検査は簡便かつ非侵襲的であり有用な検査であり、肥厚した腹膜や大
19 網の無エコー領域[12]、MRIではT2強調で高信号、T1強調では低信号として描出され、
20 粘液中の隔壁構造が特徴的な所見である[13]。

21

22 治療については、現在本邦では大部分の施設では腫瘍が繰り返し切除される減量手術法が
23 一般的治療として行われている。その予後は5年/10年生存率は15.3~20%/0~8.3%と予
24 後不良と報告がなされている[14]。世界的に見てみると1990年以前までは、同様に減量
25 手術を繰り返す治療法が行われていたが、1990年後半にSugarbakerが腫瘍減量手術
26 (Cytoreductive surgery: CRS)に加えて腹腔内温熱化学療法(Hyperthermic
27 intraperitoneal chemotherapy: HIPEC)を行うことにより、5年生存率が80%以上になる
28 ことが報告[15]され、現在、海外では腫瘍減量手術+HIPEC療法が腹膜偽粘液腫に対する
29 最も有用な治療法と位置づけられている[16]。

30

31 その治療の方法は(*CC score(completeness of cytoreduction score))、腹膜切除を行い肉
32 眼的に完全切除(CC0)もしくは残存腫瘍径が2.5mm未満(CC1)にし、その後に腹腔
33 内に抗がん剤を含めた生理食塩水を42~43°Cの温度で0.5~1.5時間灌流し残存し得る微小
34 転移を治療することである[4]。2012年に発表されたChuaらの16施設の腫瘍減量手術
35 +HIPECを施行した腹膜偽粘液腫患者2298症例の解析では、その5年/10年生存率は
36 74%/63%と良好な長期予後が報告されている[16]。本治療法は高侵襲を伴い、当初は合併

1 症の発症率が高く、問題視された時期もあったが、症例の集積を図るセンター化を行うこ
2 とにより、合併症率の低下と長期成績が得られ、今や欧米において標準治療となっている
3 [16,17]。ただし、本邦では CRS+HIPEC の保険適応はなく、一部の専門医療機関でのみ
4 の施行にとどまっている。

5

6 化学療法については、腹腔内化学療法と全身化学療法について報告されている。腫瘍減量
7 手術+HIPEC に加えて術後 1~5 日目に腹腔内化学療法を行う early postoperative
8 intraperitoneal chemotherapy (EPIC) の報告が多い[18]。上記の Chua らの報告では腹膜偽
9 粘液腫患者 2298 症例中の 668 例に EPIC が施行されていたが、EPIC を追加することで全
10 生存が改善する可能性が単変量解析で示されたが、多変量解析では独立した因子とはなら
11 なかった[16]。全身化学療法に関しては、まとめた報告に乏しい状況にはあるが、high
12 grade 腹膜偽粘液腫に関してはその有効性がある程度明らかになっている[19]。後方視的
13 なコホート研究からの根拠に留まるものの、特に中～低分化型腺がんの場合には、
14 Cytoreductive surgery (CRS) 後の術後補助全身化学療法により予後延長が示唆されている
15 ことから、腹膜偽粘液腫治癒切除後の術後補助化学療法は組織学的悪性度を考慮して決定
16 することが望ましいと考えられる。ただし、治療レジメンの検討は行われておらず、大腸
17 がんまたは卵巣がんに準じて使用されることが多い。

18

19 本章では、希少疾患である腹膜偽粘液腫について、大規模ランダム試験結果は少なく、エ
20 ピデンスレベルは非常に乏しいものの、診断や治療についてクリニカルエスチョンを設
21 定し、システムティックレビューを行い、最重要と考えられる論文を主体として推奨度を
22 決定、提示する。

23

24

25 [参考文献]

26 1.Carr NJ, Cecil TD, Mohamed F, et al. (2016). A consensus for classification and
27 pathologic reporting of pseudomyxoma peritonei and associated appendiceal neoplasia: the
28 results of the Peritoneal Surface Oncology Group International (PSOGI) modified Delphi
29 process. Am J Surg Pathol40:14–26.

30

31 2. がん対策情報/厚生労働省

32 https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/kenkou_iryou/kenkou/gan/index.html

33

34 3. 大腸癌研究会編：大腸癌取り扱い規約第 9 版(2018):金原出版, 東京.

35

- 1 4. Jacquet P, Sugarbaker PH. (1996) Current methodologies for clinical assessment of
2 patients with peritoneal carcinomatosis. *J Exp Clin Cancer Res*15: 49-58.
- 3
- 4 5.Ronnett BM, Zahn CM, Kurman RJ, et al. (1995) Disseminated peritoneal
5 adenomucinosis and peritoneal mucinous carcinomatosis. A clinicopathologic analysis of
6 109 cases with emphasis on distinguishing pathologic features, site of origin, prognosis, and
7 relationship to "pseudomyxoma peritonei". *Am J Surg Pathol*19:1390–1408.
- 8
- 9 6. Misraji J, Yantiss RK, Graeme-Cook FM, et al. (2003). Appendiceal mucinous
10 neoplasms: a clinicopathologic analysis of 107 cases. *Am J Surg Pathol*27:1089-103.
- 11
- 12 7.Bradley RF, Stewart JH, Russell GB, et al. (2006). Pseudomyxoma peritonei of
13 appendiceal origin: a clinicopathologic analysis of 101 patients uniformly treated at a single
14 institution, with literature review. *Am J Surg Pathol*30:551–9.
- 15
- 16 8.Sugarbaker PH. (1995). Pseudomyxoma peritonei. *Cancer Treat Res*81:105-19.
- 17
- 18 9.A. Gomez P, Kusamura S, Baratti D, Deraco M(2008). The intraoperative staging
19 systems in the management of peritoneal surface malignancy. *J Surg Oncol*98:228-31.
- 20
- 21 10. Carr NJ, McCarthy WF, Sobin LH. (1995) Epithelial noncarcinoïd tumors and tumor-
22 like lesions of the appendix. A clinicopathologic study of 184 patients with a multivariate
23 analysis of prognostic factors. *Cancer*75:757-768.
- 24
- 25 11. Kaneko M, Kawai K, Nozawa H, et al. (2020) Utility of CT and FDG-PET/CT for
26 distinguishing appendiceal mucocele caused by mucinous adenocarcinoma from other
27 pathologies. *Colorectal Dis.* doi:10.1111/codi.15308. Online ahead of print. PMID:
28 32780478
- 29
- 30 12.Que Y, Tao C, Wang X, et al. Pseudomyxoma peritonei: some different sonographic
31 findings. *Abdom Imaging.* 2012;37(5):843-8.
- 32
- 33 13.Himoto Y, Kido A, Fujimoto K, et al. (2016) A case of pseudomyxoma peritonei:
34 visualization of septa using diffusion-weighted images with low b values. *Abdom Radiol*
35 (NY)41:1713-7.
- 36

- 1 14.Moran B, Baratti D, Yan TD, Kusamura S, et al. (2008) Consensus statement on the
2 loco-regional treatment of appendiceal mucinous neoplasms with peritoneal dissemination
3 (pseudomyxoma peritonei): J Surg Oncol98: 277-82.
- 4
- 5 15.Sugarbaker PH. (1995). Peritonectomy procedures. Ann Surg221: 29–42.
- 6
- 7 16.Chua TC, Moran BJ, Sugarbaker PH, et al. (2012) Early- and longterm outcome data of
8 patients with pseudomyxoma peritonei from appendiceal origin treated by a strategy of
9 cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy. J Clin Oncol30:
10 2449–56.
- 11
- 12 17. Ansari N, Chandrakumaran K, Dayal S, et al. (2016) Cytoreductive surgery and
13 hyperthermic intraperitoneal chemotherapy in 1000 patients with perforated appendiceal
14 epithelial tumours: Eur J Surg Oncol42:1035-41.
- 15
- 16 18.Soucisse ML, Liauw W, Hicks G, et al. (2019) Early postoperative intraperitoneal
17 chemotherapy for lower gastrointestinal neoplasms with peritoneal metastasis: a systematic
18 review and critical analysis. Pleura Peritoneum4. doi: 10.1515/pp-2019-0007.
- 19
- 20 19. Govaerts K, Lurvink RJ, De Hingh IHJT, et al. (2020) PSOGI Appendiceal tumours and
21 pseudomyxoma peritonei: Literature review with PSOGI/EURACAN clinical practice
22 guidelines for diagnosis and treatment. Eur J Surg Oncol748-7983(20)30114-1.
- 23
- 24
- 25

1 CQ1：腹膜偽粘液腫の診断および治療法選択のために如何なる検査を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 腹膜偽粘液腫の診断および治療法選択のために CT 検査を強く推奨する。

5 【推奨の強さ：強い，エビデンスの強さ：C，合意率 94% (16/17)】

6

7 腹膜偽粘液腫の診断および治療法選択のために MRI 検査を弱く推奨する。

8 【推奨の強さ：弱い，エビデンスの強さ：C，合意率 88% (15/17)】

9

10 腹膜偽粘液腫の診断および治療法選択のために下部消化管内視鏡検査を弱く推奨する。

11 【推奨の強さ：弱い，エビデンスの強さ：C，合意率 88% (15/17)】

12

13 腹膜偽粘液腫の治療法選択のために血液腫瘍マーカー検査 (CEA、CA19-9、CA125) を
14 弱く推奨する。

15 【推奨の強さ：弱い，エビデンスの強さ：C，合意率 88% (15/17)】

16

17 腹膜偽粘液腫の診断および治療法選択のために審査腹腔鏡検査は弱く推奨する

18 【推奨度の強さ：弱い，エビデンスレベルの強さ：C，合意率 94% (16/17)】

19

20 解説

21 腹膜偽粘液腫 (pseudomyxoma peritonei: PMP) は稀で予後不良な疾患であるが(1)、適切
22 な診断がなされ減量手術 (CRS) と腹腔内温熱化学療法 (HIPEC) が行われた場合に 80%
23 以上の 5 年生存を期待できる(2)。PMP 診断のポイントは原発病巣の質的診断と病変の広
24 がりや程度など量的診断である。PMP の原発病巣はほとんどが虫垂に存在し、少数例で
25 卵巣などに原発病巣が認められる。原発病巣の主たる組織型は低異型度の粘液性虫垂腫瘍
26 (mucinous appendiceal neoplasms: MANs) であり、リンパ節や遠隔転移の頻度は低い
27 (3)。虫垂炎様症状で発症する例が最も多いが 30% 程度であり、その他は腹腔内に貯留す
28 るゼリー状物質の増加に伴う腹部膨満、腹痛などと非特異的である(4)。男性の場合は鼠径
29 ヘルニア、女性の場合は卵巣腫瘍として発見される場合も少なくない。これらの症状や
30 兆候が認められた場合には PMP の存在を念頭に置き診断を進める。

31 PMP の診断に最も広く行われる検査は CT である。原発病巣が虫垂の MANs の場合、低
32 吸収性の内容によって虫垂内腔が拡張しているのが認められる。石灰化や径 2cm 以上は腫
33 瘤を示唆する所見であり(5)、虫垂壁の不整象は悪性の可能性を示す所見である(6)。腹腔
34 内の粘液貯留は単なる腹水貯留として捉えられる場合もあるが、典型的には heterogenous
35 で隔壁構造が認められる場合が多い。大網への浸潤による omental caking や肝臓など実質

1 腸器表面での粘液貯留による scalloping (扇状切り欠き) と呼ばれる所見は特徴的である。
2
3 腹部超音波検査は簡便かつ非侵襲的であり、PMP の診断に有用な検査である。Que らは
4 様々な超音波所見を検証し、肥厚した腹膜や大網の中の無エコー領域が感度・特異度の高
5 い所見であるとしている。PMP に特徴的な肝臓の scalloping は、感度は高いものの特異度
6 は低いという結果であった(7)。

7 MRI で PMP は T2 強調で著明な高信号、T1 強調では低信号として描出される。粘液中の
8 隔壁構造は PMP の重要な特徴的所見であるが、超音波検査や CT で捉えられないことが
9 あり、MRI の diffusion-weighted image (DWI) が有用な場合がある(8)。

10 大腸内視鏡検査で虫垂開口部に MANs による膨隆や粘液の排出を認める場合があるが、肉
11 眼的な所見に乏しい場合も多い。しかしながら虫垂腫瘍には同時性、あるいは異時性の大
12 腸病変の併存が少なくないことから(9)、術前の大腸内視鏡検査は施行することが望まし
13 い。大網や胃の周囲に PMP の浸潤を認める場合が多いことから(3)、上部消化管内視鏡を
14 用いた超音波内視鏡 (endoscopic ultrasound: EUS) によって腹腔内に存在する粘液や腫瘍
15 結節のより詳細な観察が可能となり、また EUS ガイドに fine needle aspiration を行い、病
16 理学的に確定診断を行うことの有用性が報告されている(10)。

17 FDG-PET 検査は原発病巣の質的診断(6)や予後の層別化に有用であった(11)との報告がな
18 されている。

19 腹膜腫瘍の量的診断においては PCI が最も良く知られている指標である。CT 等の術前画
20 像検査を用いて PCI を算出して、術中の PCI と比較を行った報告では、術前画像による
21 PCI は特に小腸に存在する病変を十分に評価できることによる過小評価に陥りやすいこ
22 とが指摘されている。Dineen らは CT を用いたより簡便な評価法 (simplified
23 preoperative assessment for appendix tumor: SPAAT) を考案して報告している。この評価
24 法では肝臓などの実質臓器における scalloping の所見に加えて、小腸間膜の病変がより進
25 行することによって粘液中を浮遊するように存在していた小腸が小腸間膜の短縮によって
26 腸間膜根部に向かって収束するように見える所見にスコアの重みをつけることによって、
27 通常の評価では過小評価されやすかった小腸間膜の病変を術前に正しく評価することを試
28 みている(12)。術前超音波検査による PCI 算出も試みられており、術中の PCI や予後と相
29 關することが報告されているが、やはり腹腔内の部位によって過大評価あるいは過小評価
30 されやすい可能性が指摘されている(13)。

31 画像診断などによって PMP の診断が確定できない場合、原発部位が特定できない場合、
32 切除の可否が判断できない場合などに審査腹腔鏡が行われる場合がある(14, 15)。Iversen
33 らによると、診断的腹腔鏡を導入する前は CRS+HIPEC の方針で開腹術を行った症例の半
34 数が試験開腹となったのに対して、審査腹腔鏡を導入した後は同様に術前に CRS+HIPC
35 の適応と考えられた症例の半数が CRS+HIPEC を施行できなかったが、その内の 2/3 の症
36 例は審査腹腔鏡によって不要な開腹を回避できたと報告している(15)。

1 腫瘍マーカーの中では CEA、CA19-9、CA125 が切除可能性や予後と相関することが示さ
2 れており、術前に測定することが望ましい(16, 17)。

3

4 明日への提言

5 腹膜偽粘液腫の診断法は確立されていない。疾患の状態や程度を正しく評価し、適切な治
6 療法を選択することは患者の予後向上につながる。

7

8 検索資料・参考にした二次資料

9 腹膜偽粘液腫 (pseudomyxoma peritonei) と診断 (diagnosis) をキーワードとして
10 PubMed (2000 年～) を用いた検索を行ったところ 841 文献が抽出された。前向き研究を
11 根拠としたエビデンスには到達せず、観察研究、コホート研究として 15 文献を採用し、
12 その他に重要と思われる検索期間外の文献 2 件を採用した。

13 引用文献

- 14 1. Smeenk RM, van Velthuysen ML, Verwaal VJ, et al (2008). Appendiceal neoplasms and
15 pseudomyxoma peritonei: a population based study. Eur J Surg Oncol 34:196-201.
- 16 2. Chua TC, Moran BJ, Sugarbaker PH, et al. (2012) Early- and long-term outcome data
17 of patients with pseudomyxoma peritonei from appendiceal origin treated by a strategy of
18 cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy. J Clin
19 Oncol.30:2449-56.
- 20 3. Carr NJ, Finch J, Ilesley IC, et al. (2012) Pathology and prognosis in pseudomyxoma
21 peritonei: a review of 274 cases. J Clin Pathol 65:919-23.
- 22 4. Esquivel J, Sugarbaker PH. (2000) Clinical presentation of the Pseudomyxoma peritonei
23 syndrome. Br J Surg87(10):1414-8.
- 24 5. Carr NJ, McCarthy WF, Sabin LH. (1995) Epithelial noncarcinoïd tumors and tumor-
25 like lesions of the appendix. A clinicopathologic study of 184 patients with a multivariate
26 analysis of prognostic factors. Cancer.75:757-68.
- 27 6. Kaneko M, Kawai K, Nozawa H, et al. (2020) Utility of CT and FDG-PET/CT for
28 distinguishing appendiceal mucocele caused by mucinous adenocarcinoma from other
29 pathologies. Colorectal Dis.doi:10.1111/codi.15308.
- 30 7. Que Y, Tao C, Wang, et al. (2012) Pseudomyxoma peritonei: some different
31 sonographic findings. Abdom Imaging.37:843-8.
- 32 8. Himoto Y, Kido A, Fujimoto K, et al. (2016) A case of pseudomyxoma peritonei:
33 visualization of septa using diffusion-weighted images with low b values. Abdom Radiol
34 (NY)41:1713-7.
- 35 9. Nitecki SS, Wolff BG, Schlinkert R, et al. (1994) The Natural History of Surgically
36 Treated Primary Adenocarcinoma of the Appendix. Annals of Surgery219:51-7.

- 1 10. Rana SS, Bhasin DK, Srinivasan R, et al. (2011) Endoscopic ultrasound-guided fine
2 needle aspiration of peritoneal nodules in patients with ascites of unknown cause.
3 *Endoscopy*43:1010-3.
- 4 11. Dubreuil J, Giammarile F, Rousset P, et al. (2016) FDG-PET/ceCT is useful to
5 predict recurrence of Pseudomyxoma peritonei. *Eur J Nucl Med Mol Imaging*43:1630-7.
- 6 12. Dineen SP, Royal RE, Hughes MS, et al. (2015) Sagebiel T, Bhosale P, Overman M, et
7 al. A Simplified Preoperative Assessment Predicts Complete Cytoreduction and Outcomes
8 in Patients with Low-Grade Mucinous Adenocarcinoma of the Appendix. *Ann Surg Oncol*22:3640-6.
- 9 13. Liang L, Wang W, Zhou N, et al. (2019) Value of preoperative ultrasound in evaluating
10 the peritoneal cancer index of pseudomyxoma peritonei. *World J Surg Oncol*17:192.
- 11 14. Hirano M, Yonemura Y, Canbay E, et al. (2012) Laparoscopic Diagnosis and
12 Laparoscopic Hyperthermic Intraoperative Intraperitoneal Chemotherapy for
13 Pseudomyxoma Peritonei Detected by CT Examination. *Gastroenterol Res Pract*2012:741202.
- 14 15. Iversen LH, Rasmussen PC, Laurberg S. (2013) Value of laparoscopy before
15 cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy for peritoneal
16 carcinomatosis. *Br J Surg*100:285-92.
- 17 16. Taflampas P, Dayal S, Chandrakumaran K, et al. (2014) Mohamed F, Cecil TD, Moran
18 BJ. Pre-operative tumour marker status predicts recurrence and survival after complete
19 cytoreduction and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy for appendiceal
20 Pseudomyxoma Peritonei: Analysis of 519 patients. *Eur J Surg Oncol*40:515-20.
- 21 17. Kozman MA, Fisher OM, Rebollo BJ, et al. (2017) CA 19-9 to peritoneal
22 carcinomatosis index (PCI) ratio is prognostic in patients with epithelial appendiceal
23 mucinous neoplasms and peritoneal dissemination undergoing cytoreduction surgery and
24 intraperitoneal chemotherapy: A retrospective cohort study. *Eur J Surg Oncol*43:2299-307.
- 25 26
26 27
27 28
28 29
29 30

1 CQ 2 : 腹膜偽粘液腫に対して減量手術 (debulking surgery) を推奨するか?

2

3 ステートメント

4 完全減量切除と術中腹腔内温熱化学療法による治癒切除の適応がないもしくは切除不能の
5 症例に対して、原発切除、両側付属器切除、大網切除、粘液ドレナージなどによる減量手
6 術 (maximal tumor debulking : MPD) を行うことを条件付きで推奨する。

7 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ:C、合意率 82% (14/17)】

8

9 解説

10 減量手術を繰り返す治療 (serial debulking surgery) はかつて行われていた治療法である
11 が、5年、10年全生存率はそれぞれ 15.3~20%、0~8.3%と不良であった報告されている
12 [1]。最近では、姑息的減量切除 (maximal tumor debulking : MPD) と表現され、年齢や
13 併存症などにより高侵襲手術である完全減量切除と術中腹腔内温熱化学療法
14 (CRS+HIPEC) の適応がない場合、小腸および小腸間膜に病変が高度で肉眼的治癒切除
15 が困難な症例に対して、症状緩和と生存期間の延長を目的に行われる[2,3]。

16 具体的には、原発切除（虫垂切除または回盲部切除）、両側付属器切除、大網切除が選択
17 される。MPD を選択せざるを得ないような症例では腫瘍の進展・浸潤・圧迫などにより
18 もはや通常の解剖を失っていることが多く、時に、全結腸切除（永久人工肛門造設）とな
19 ることもある[3]。

20 MTD を施行後は、1~2年にわたり症状緩和および QOL の改善を期待できるとされてお
21 り[4]、約半数は約 2 年間無症状であったと報告されている[5]。また、治療成績に関して
22 は、術死率は 0~2.5%、3 年および 5 年全生存率は 34~66%、15~39% と報告されてい
23 る[3, 5-7]。

24 一回の MTD が serial debulking よりも優れいているかはいまだ議論の余地がある[8]。一
25 般的には、減量手術を繰り返すことにより癌着が高度となり、加えて病勢も進んでいるた
26 め、合併症率と術死率が増加すると考えられているが、複数回の減量切除は生存率を改善
27 させたという報告もある[7,8]。

28 減量手術に関する Randomized Controlled Trial は存在せず、十分なエビデンスがあるわ
29 けではない。しかしながら、短期および長期成績は許容される結果である。PMP は稀な
30 疾患であり対応に苦渋することが多く、専門センターでの治療が推奨される。なお、減量
31 手術という保険収載はないが、各術式の組み合わせであり、保険適応内で施行可能であ
32 る。

33

34 明日への提言

1 全身状態不良もしくは病変高度進展のため完全減量切除が不可な症例に対して減量切除は
2 有効であるが、大量粘液や巨大なケーキ様大網（omental cake）などのために技術的には
3 難度が高い。したがって、経験のある限られた施設で行われることが望ましい。

4

5 検索資料・参考にした二次資料

6 腹膜偽粘液腫（pseudomyxoma peritonei）、減量手術（palliative and/or serial debulking
7 surgery）を用いて PubMed（2000 年～）で検索を行ったところ、14 件がヒットするも、
8 ランダム化および非ランダム化の前向き臨床試験はなく、いずれも症例数の少ない観察研
究のため抽出されず。中でも症例数の多い観察研究が 5 個、論説が 2 個、QOL に関する
10 研究 1 個の、合計 8 個の文献が抽出された。

11

12 引用文献

- 13 1. Moran B, Baratti D, Yan TD, et al. (2008) Consensus statement on the loco-regional
14 treatment of appendiceal mucinous neoplasms with peritoneal dissemination
15 (pseudomyxoma peritonei): J Surg Oncol98:277-82.
- 16 2. Moran BJ, Tzivanakis A. (2018) The concept of "Obstruction-Free Survival" as an
17 outcome measure in advanced colorectal cancer management.: Pleura
18 Peritoneum.3:20180101.
- 19 3. Ansari N, Chandrakumaran K, Dayal S, et al, (2016) Moran BJ. Cytoreductive surgery
20 and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy in 1000 patients with perforated
21 appendiceal epithelial tumours: Eur J Surg Oncol42:1035-41.
- 22 4. Alves S, Mohamed F, Yadegarfar G, et al. (2010) Prospective longitudinal study of
23 quality of life following cytoreductive surgery and intraperitoneal chemotherapy for
24 pseudomyxoma peritonei: Eur J Surg Oncol.36:1156-61.
- 25 5. Delhorme JB, Elias D, Varatharajah S, et al. (2016) Benhaim L, Dumont F, Honoré C,
26 Goéré D. Can a benefit be expected from surgical debulking of unresectable pseudomyxoma
27 peritonei?: Ann Surg Oncol.23:1618-24.
- 28 6. Chua TC, Moran BJ, Sugarbaker PH, et al. (2012). Early- and long-term outcome data
29 of patients with pseudomyxoma peritonei from appendiceal origin treated by a strategy of
30 cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy: J Clin
31 Oncol.30:2449-56.
- 32 7. Glehen O, Mohamed F, Sugarbaker PH. (2004) Incomplete cytoreduction in 174
33 patients with peritoneal carcinomatosis from appendiceal malignancy: Ann Surg240:278-85.
- 34 8. Dayal S, Taflampas P, Riss S, et al. (2013) Complete cytoreduction for pseudomyxoma
35 peritonei is optimal but maximal tumor debulking may be beneficial in patients in whom
36 complete tumor removal cannot be achieved: Dis Colon Rectum.56:1366-72.

1 CQ3：腹膜偽粘液腫に対して完全減量手術+腹腔内温熱化学療法（CRS+HIPEC）を推奨するか？
2
3

4 ステートメント

5 欧米では腹膜偽粘液腫に対する完全減量切除と腹腔内温熱化学療法が標準治療として施行
6 され、良好な成績が報告されており、十分な経験を有した専門の医療機関で行うことを条
7 件付きで推奨する。

8 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：C、合意率 76% (13/17)】

9
10 解説

11 PMP に対する最も有効な治療法は、腹膜切除（peritonectomy）を伴う完全減量切除
12 (CRS) と術中腹腔内温熱化学療法 (HIPEC) の組み合わせと考えられている。

13 CRS+HIPEC は通常 8 時間程度を要する高侵襲手術であり、欧米ではセンター化すること
14 によって症例の集積を図り、手術手技の安定化に伴う合併症の低下と長期成績の向上が報
15 告されており、今や標準治療となっている[1,2]。

16 腹膜切除は 1990 年代に編み出された Sugarbaker's technique に従い行われる[3]。すなわ
17 ち、壁側腹膜を切除し、病変の有無に応じて臓器合併切除をすることにより臓側腹膜も切
18 除する。具体的には、①側腹部壁側腹膜切除、②右半結腸切除、③骨盤腹膜切除±低位前
19 方切除 (+女性では子宮両側付属器切除)、④大網切除±脾摘±左横隔膜下腹膜切除、⑤
20 小網切除+胆摘±胃切除、⑥肝被膜切除、⑦右横隔膜下腹膜切除である。低位前方切除術
21 を施行した場合は予防的回腸人工肛門を造設する。完全減量切除はこれらの手技を組み合
22 わせることにより、肉眼的に完全切除 (CC0) もしくは残存腫瘍径が 2.5mm 未満
23 (CC1) にすることと定義される[4]。

24 肉眼的治癒切除が困難と考えられる症例は、小腸および小腸間膜への浸潤傾向が強いもの
25 が代表的である[5-7]。この場合は、姑息減量切除 (maximal tumor debulking) が選択さ
26 れる。

27 完全減量切除後に、理論的に抗がん剤が 2.5mm の深さの組織まで到達するとされる
28 HIPEC を併用することで、顕微鏡的腫瘍切除を図る。HIPEC は coliseum technique を用
29 い腹壁を釣り上げ、抗がん剤を 41–43 °C の温度で 30–90 分攪拌させる。しかし、HIPEC
30 に使用する薬剤や投与量、施行時間に関しては数多くの報告があり、まだ標準化されてい
31 ない。マイトマイシン C もしくはオキサリプラチンをはじめとした白金製剤が用いられる
32 ことが多いが、長期成績に関して両者に有意な差は認めなかった[8]。

33 CRS+HIPEC の治療成績に関しては、Moran らは 1000 例の PMP に対して完全減量切除
34 は 73.8% で達成され、術後死亡率は 0.8%、グレード III/IV 合併症は 15.2% で、3 年、5
35 年、10 年の全生存率はそれぞれ 94.1%、87.4%、70.3% と報告した [2]。さらに、国際

1 腹膜学会 (PSOGI) からの 2298 例の多施設コホート研究では、術後死亡率は 2%、グレ
2 ド III/IV 合併症は 24%、10 年生存率は 63% と報告した[1]。
3 本邦では 2014 年 11 月より先進医療 (B) 「腹膜偽粘液腫に対する完全減量切除術における術中のマイトマイシン C 腹腔内投与及び術後のフルオロウラシル腹腔内投与の併用療法」として前向き試験による安全性と有効性の評価が進められている。既に登録は終了し、最終症例が 5 年経過後の 2022 年 2 月以降に評価される予定である。CRS+HIPEC は高侵襲手術であるが、経験のある専門のセンターでは比較的安全に施行でき、良好な長期予後が見込まれる。しかし、本邦では保険適応外でもあり、経験のある限られた専門医療機関においてのみ行われているのが現状である。

10
11 明日への提言
12 CRS+HIPEC による治癒切除が行えれば良好な成績が見込まれる。CRS+HIPEC は欧米では各国で行われている手技であるが、本邦では限られた施設においてのみ行われている。
13 本邦においても今後、センター化による症例の蓄積を図ることにより、病態のさらなる解明と治療成績の向上が望まれる。

14
15
16 検索資料・参考にした二次資料
17 腹膜偽粘液腫 (pseudomyxoma peritonei)、減量手術 (cytoreductive surgery)、術中腹腔内温熱化学療法 (hyperthermic intraperitoneal chemotherapy) を用いて PubMed (2000 年～) で検索を行ったところ、323 件がヒットした。ランダム化および非ランダム化の前向き臨床試験結果を根拠としたエビデンスには到達せず。各国の複数の施設からの後ろ向き観察研究が多数ある中で、症例数の多い多施設の後ろ向き観察研究が 3 編、手技 (1 編) 定義 (1 編 1996 年) 適応 (2 編) に関する論文、HIPEC に関するランダム化前向き試験 (1 編) の、合計 8 個の文献が抽出された。

18
19
20
21
22
23
24
25
26 引用文献
27 1. Chua TC, Moran BJ, Sugarbaker PH, et al. (2012) Early- and long-term outcome data of patients with pseudomyxoma peritonei from appendiceal origin treated by a strategy of cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy: J Clin Oncol30:2449-56.
28 2. Ansari N, Chandrakumaran K, Dayal S, et al. (2016) Mohamed F, Cecil TD, Moran BJ. Cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy in 1000 patients with perforated appendiceal epithelial tumours: Eur J Surg Oncol42:1035-41
29 3. Sugarbaker PH. (2007) Peritonectomy procedures.: Cancer Treat Res34:247-64.
30 4. Jacquet P, Sugarbaker PH. (1996) Current methodologies for clinical assessment of patients with peritoneal carcinomatosis. J Exp Clin Cancer Res15:49-58.

- 1 5. Low RN, Barone RM, Gurney JM, et al. (2008) Mucinous appendiceal neoplasms:
2 preoperative MR staging and classification compared with surgical and histopathologic
3 findings: AJR Am J Roentgenol190:656-65.
- 4 6. Benizri EI, Bernard JL, Rahili A, et al. (2012) Benchimol D, Bereder JM. Small bowel
5 involvement is a prognostic factor in colorectal carcinomatosis treated with complete
6 cytoreductive surgery plus hyperthermic intraperitoneal chemotherapy.: World J Surg
7 Oncol11;10:56.
- 8 7. Elias D, Benizri E, Vernerey D, et al. (2005) Eldweny H, Dipietrantonio D, Pocard M.
9 Preoperative criteria of incomplete resectability of peritoneal carcinomatosis from non-
10 appendiceal colorectal carcinoma. Gastroenterol Clin Biol29:1010-3.
- 11 8. Levine EA, Votanopoulos KI, Shen P, et al. (2018) A Multicenter Randomized Trial to
12 Evaluate Hematologic Toxicities after Hyperthermic Intraperitoneal Chemotherapy with
13 Oxaliplatin or Mitomycin in Patients with Appendiceal Tumors.: J Am Coll Surg226:434-43.
- 14
- 15
- 16

〔腹膜播種治療ガイド〕

1 CQ 4 : 腹膜偽粘液腫に対して腹腔内化学療法(非温熱)を推奨するか?

2

3 ステートメント

4 腹膜偽粘液腫に対して腹腔内化学療法を行うことを提案する。

5 【推奨の強さ:弱い, エビデンスの強さ:D, 合意率 71% (12/17)】

6

7 解説

8 腹膜偽粘液腫に対しては、減量手術 (CRS) と腹腔内温熱化学療法 (HIPEC) の併用療法
9 が標準的な治療として受け入れられている。HIPEC は手術時に行われるが、CRS +
10 HIPEC 手術時に留置されたカテーテルとドレーンを利用して、術後 1~5 日目に薬剤を非
11 温熱下に腹腔内投与する early postoperative intraperitoneal chemotherapy (EPIC) に関する
12 報告がある。EPIC の利点としては、CRS 直後で残存腫瘍が最小限になっているときに投
13 与できることと、術後に腹腔内で起こる創傷治癒が完了する前に薬物が腹腔内に均一に分
14 布し、術後のフィブリン沈着による癌細胞の捕捉を低減できることがあげられる 1)。

15 2298 名の PMP 患者を含む多施設後方視的研究では、CRS+HIPEC 術後に 668 名の患者に
16 EPIC が施行されていた。EPIC を追加することで全生存が改善する可能性が単変量解析で
17 示されたが、多変量解析では独立した因子とはならなかった 2)。同様に PMP に対する
18 CRS + HIPEC の術後早期に、5-FU による EPIC を追加した単施設の後方視的研究では、
19 腹腔内化学療法を追加した群の生存成績が有意に良好であった (ハザード比 0.30, 95% 信
20 頼区間 0.12-0.74; p = 0.009) 3)。また、CRS の適応にならない PMP に対して術前に腹腔
21 内化学療法を行った第 2 相試験が報告された 4)。初回の腹腔鏡下 HIPEC 施行時に腹腔内
22 アクセスポートを留置し、6-8 サイクルの全身化学療法併用の腹腔内化学療法を施行した
23 ところ、27 名の患者中 22 名で CRS+HIPEC を行うことが可能になった。

24 CRS+HIPEC に加えて周術期に腹腔内化学療法を行うことはエビデンスに乏しいが、治療
25 成績が改善される可能性は報告されている。現状では、PMP の状態、全身状態、治療に
26 よる症状緩和の効果予測、手術のリスク、施設での治療経験などを総合的に判断し、適応
27 を検討する必要がある。なお、本邦では腹膜偽粘液腫に対する抗がん薬の投与は、いかなる
28 投与方法においても保険適応を有していない。

29

30 明日への提言

31 腹膜偽粘液腫に対する CRS+HIPEC の効果について数多くの報告がある一方で、非温熱下
32 の腹腔内化学療法についての報告は少ない。CRS+HIPEC は欧米では標準治療とされてお
33 り、今後は CRS+HIPEC に上乗せする形で腹腔内化学療法の効果を検証していく必要があ
34 る。

35

36 検索資料・参考にした二次資料

1 腹膜偽粘液腫 (pseudomyxoma peritonei)、腹腔内化学療法 (intraperitoneal
2 chemotherapy) をキーワードとして PubMed (2000 年～) で検索を行った。474 件がヒ
3 ットしたが、大半は減量切除 (cytoreductive surgery: CRS) と腹腔内温熱化学療法
4 (hyperthermic intraperitoneal chemotherapy) に関連した文献であり、腹腔内化学療法単
5 独に限定したランダム化および非ランダム化の前向き臨床試験を根拠としたエビデンスに
6 は到達しなかった。

7

8 引用文献

- 9 1.Soucisse ML, Liauw W, Hicks G, et al. (2019) Early postoperative intraperitoneal
10 chemotherapy for lower gastrointestinal neoplasms with peritoneal metastasis: a systematic
11 review and critical analysis. Pleura Peritoneum4:20190007.
- 12 2.Chua TC, Moran BJ, Sugarbaker PH, et al. (2012) Early- and long-term outcome data of
13 patients with pseudomyxoma peritonei from appendiceal origin treated by a strategy of
14 cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy. J Clin
15 Oncol30:2449-56.
- 16 3.Huang Y, Alzahrani NA, Liauw W, et al. (2017) Early Postoperative Intraperitoneal
17 Chemotherapy for Low-Grade Appendiceal Mucinous Neoplasms with Pseudomyxoma
18 Peritonei: Is it Beneficial? Ann Surg Oncol24:176-83.
- 19 4.Prabhu A, Brandl A, Wakama S, et al. (2020) Neoadjuvant Intraperitoneal Chemotherapy
20 in Patients with Pseudomyxoma Peritonei-A Novel Treatment Approach. Cancers
21 (Basel)12:2212.
- 22 23 24 25 26 27 28

1 CQ 5 : 切除不能進行再発腹膜偽粘液腫に対して全身化学療法を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 切除不能進行再発腹膜偽粘液腫に対して緩和的意義を含めた全身化学療法を行うことを提
5 案する。【推奨の強さ：弱い，エビデンスの強さ：C，合意率 94% (16/17)】

6

7 解説

8 切除不能進行再発腹膜偽粘液腫に対する緩和的な全身化学療法について、前向き試験は少
9 なく、第 III 相試験は報告されていない。測定可能病変がない場合が多いことから治療効
10 果判定が難しく、腹膜偽粘液腫の中にも low grade PMP, high grade PMP といった異なる
11 組織型を含むことから、臨床試験の解釈にも注意を要する。

12 前向き試験として 2 つの研究が報告されている。マイトマイシンとカペシタбин併用療法
13 による 40 人を対象とした第 II 相試験では、38% の患者に粘液の減少もしくは病勢の安定
14 が得られたことから、化学療法の有用性が示唆されている(1)。観察期間中央値が 17 ヶ
15 月、1 年生存率 84%、2 年生存率 61%、無増悪生存期間については記載されていない。こ
16 の試験では、組織型として disseminated peritoneal adenomutinosis (DPAM)、peritoneal
17 mucinous carcinomatous (PMCA)、PMCA with intermediate or discordant geatures
18 (PMCA-I/D) の 3 つの異なる集団を含んだ対象であった。次に、カペシタбинとシクロ
19 フォスファミドの併用療法を 23 人で評価した前向き試験がある(2)。主要評価項目は無増
20 悪生存期間で、観察期間中央値が 22.4 ヶ月、無増悪生存期間中央値は 9.5 ヶ月と報告され
21 ている。対象患者の組織型は 22 人が low grade PMP、1 人が high grade PMP であった。
22 後ろ向きの観察研究や症例報告では、大腸がんと同様、5-FU、カペシタбинといったフッ
23 化ピリミジン単独療法、それらをベースに、オキサリプラチン、イリノテカンやベバシズ
24 マブとの併用療法(3-6)が中心となっている。無増悪生存期間中央値は 8-13.2 ヶ月、生存
25 期間中央値は 26.2-27.9 ヶ月であった。その他、腹膜偽粘液腫を含む虫垂悪性腫瘍とし
26 て、フッ化ピリミジン単独療法やオキサリプラチンやイリノテカンの併用療法の有用性が
27 報告されており(7)、ベバシズマブを上乗せすることで無増悪生存期間、全生存期間の改善
28 が示唆されている(8, 9)。

29 PSOGI/EURACAN clinical practice guidelines for diagnosis and treatment では、low grade
30 PMP に対して、エビデンスレベルが low で弱く推奨する(weak positive)、high grade PMP
31 (印環細胞癌がある/なしにかかわらず) に対しては、エビデンスレベルが moderate で弱
32 く推奨する(weak positive)とされている(10)。なお、本邦では腹膜偽粘液腫に対して抗が
33 ん薬の保険適応はない。

34

35 明日への提言

1 腹膜偽粘液腫に対して、臨床試験による標準治療の確立が望まれる。化学療法の効果が得
2 られやすい腫瘍の選別や、具体的な前向き試験を計画するための知見が必要となる。ま
3 た、腹膜偽粘液腫の保険病名に対して承認を受けた抗がん剤もないことから、積極的な化
4 学療法がやりやすい環境が整備されることが期待される。

5

6 検索資料・参考にした二次資料

7 腹膜偽粘液腫（pseudomyxoma peritonei）、化学療法（chemotherapy）を用いて PubMed
8 （2000 年～）で検索を行ったところ、581 件がヒットした。ランダム化および非ランダム
9 化の前向き臨床試験はなく、前向き非ランダム化試験として 2 個の報告がされており、後
10 ろ向きの観察研究や症例報告が、6 文献抽出された。その他、腹膜偽粘液腫が虫垂腫瘍の
11 一部として含まれている観察研究も認めた。

12

13 引用文献

14 1.Farquharson AL, Pranesh N, Witham G, et al. (2008) A phase II study evaluating the use
15 of concurrent mitomycin C and capecitabine in patients with advanced unresectable
16 pseudomyxoma peritonei. Br J Cancer 99:591-6.

17

18 2.Raimondi A, Corallo S, Niger M, et al. (2019) Antista M, Randon G, Morano F, et al.
19 Metronomic Capecitabine With Cyclophosphamide Regimen in Unresectable or Relapsed
20 Pseudomyxoma Peritonei. Clin Colorectal Cancer 18:e179-e190.

21

22 3.Levitz JS, Sugarbaker PH, Lichtman SM, et al. (2004) Brun EA. Unusual abdominal
23 tumors, case 1. Pseudomyxoma peritonei: response to capecitabine. J Clin Oncol 22:1518-
24 20.

25

26 4.Pietrantonio F, Maggi C, Fanetti G, et al. (2014) FOLFOX-4 chemotherapy for patients
27 with unresectable or relapsed peritoneal pseudomyxoma. Oncologist 19:845-50.

28

29 5.Pietrantonio F, Berenato R, Maggi C, et al. (2016) GNAS mutations as prognostic
30 biomarker in patients with relapsed peritoneal pseudomyxoma receiving metronomic
31 capecitabine and bevacizumab: a clinical and translational study. J Transl Med 14:125.

32

33 6.Hiraide S, Komine K, Sato Y, et al. (2020) Efficacy of modified FOLFOX6 chemotherapy
34 for patients with unresectable pseudomyxoma peritonei. Int J Clin Oncol 25:774-81.

35

- 1 7.Shapiro JF, Chase JL, Wolff RA, et al. (2010) Modern systemic chemotherapy in surgically
2 unresectable neoplasms of appendiceal origin: a single-institution experience.
3 Cancer116:316e22.
- 4
- 5 8.Eng C, Blackham AU, Overman M, et al. (2012) Systemic Chemotherapy in the setting of
6 unresectable appendiceal epithelial neoplasms (AEN). J Clin Oncol30:568.
- 7
- 8 9.Choe JH, Overman MJ, Fournier KF, et al. (2015). Improved survival with anti-VEGF
9 therapy in the treatment of unresectable Appendiceal epithelial neoplasms. Ann Surg
10 Oncol22:2578-84.
- 11
- 12 10.Govaerts K, Lurvink RJ, De Hingh IHJT, et al. (2020) PSOGI Appendiceal tumours and
13 pseudomyxoma peritonei: Literature review with PSOGI/EURACAN clinical practice
14 guidelines for diagnosis and treatment. Eur J Surg Oncol:S0748-7983(20)30114-1.
- 15
- 16
- 17
- 18
- 19
- 20

〔腹膜播種治療ガイド〕

1 CQ6：腹膜偽粘液治癒切除例に対して補助全身化学療法を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 病理組織型が低分化腺がん/印環細胞がんの場合には、腹膜偽粘液腫治癒切除例に対して術

5 後全身補助化学療法を提案する。

6 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ:D、合意率 88% (15/17)】

7

8 解説

9 1985 年から 2006 年までの National Cancer Data Base (NCDB) より、虫垂癌 11,871 例に

10 おける検討では 1、組織型 mucinous (50.3%) , non-mucinous (40.5%) , signet-ring cell

11 (9.2%) が含まれていた。Stage I-III の 5 年生存割合はそれぞれ、74.9%、63.2%、

12 51.1% であったが、多変量解析において補助化学療法の実施は mucinous type、non-

13 mucinous type でそれぞれ有意な予後良好因子であった [HR 0.78 (95%CI 0.68-0.89;

14 p=0.0002) 、 HR 0.83 (95%CI 0.74-0.94; p=0.002)]。一方、Stage IV 症例では、低分化

15 腺癌や印環細胞癌においてのみ全身化学療法の生存延長効果が示唆されることから、術後

16 術後補助化学療法の有効性も組織型によって異なる可能性が示されている。Kolla らは、103 例

17 の虫垂腺癌の検討において、高分化型腺がんでは、術後補助化学療法の実施の有無により

18 生存に差を認めなかったものの、中～低分化型腺癌および印環細胞癌では、術後補助化学

19 療法を実施した群が予後良好であったと報告している 2。

20 以上より、後方視的なコホート研究からの根拠に留まるものの、特に中～低分化型腺がん

21 の場合には、CRS 後の術後補助全身化学療法により予後延長が示唆されていることから、

22 腹膜偽粘液腫治癒切除後の術後補助化学療法は弱く推奨される（考慮）される。ただし、

23 治療レジメンの検討は行われておらず、大腸がんに準じてフルオロピリミジン、オキサリ

24 プラチナや卵巣がんに準じてパクリタキセル、カルボプラチナ等が使用される。なお、現

25 時点では本邦においていかなる抗がん薬も腹膜偽粘液腫に対し適応を有していない。

26

27 明日への提言

28 腹膜偽粘液腫治癒切除例への術後補助化学療法は、現時点ではエビデンスが乏しいことか

29 ら、高い有効性が期待される治療レジメンを用いて前向き臨床試験による検討・検証が必

30 要である。

31

32 検索資料・参考にした二次資料

33 腹膜偽粘液腫 (pseudomyxoma peritonei)、補助化学療法 (adjuvant chemotherapy) を用

34 いて PubMed (2000 年～) で検索を行ったところ、82 件がヒットした。ランダム化およ

35 び非ランダム化の前向き臨床試験結果を根拠としたエビデンスには到達せず、分析疫学的

36 コホート研究および症例報告として、21 個の文献が抽出された。

1
2 引用文献

- 3 1. Asare EA, Compton CC, Hanna NN, et al. (2016) The impact of stage, grade, and
4 mucinous histology on the efficacy of systemic chemotherapy in adenocarcinomas of the
5 appendix: analysis of the National Cancer Data Base (NCDB) Cancer122:213–21
6 2. Kolla BC, Petersen A, Chengappa M, et al. (2020) Impact of adjuvant
7 chemotherapy on outcomes in appendiceal cancer. Cancer Med 9: 3400–6.

8
9
10

〔腹膜播種治療ガイド〕(初版)→(次)

1 CQ 7 : 腹膜偽粘液腫では如何なる緩和医療を推奨されるか？

2

3 ステートメント

4 腹部膨満に対しては減量手術、粘液除去を強く推奨する。

5 【推奨の強さ：強い、エビデンスの強さ：C、合意率 88% (15/17)】

6

7 疼痛に対してはがん疼痛に準じた薬物療法を強く推奨する。

8 【推奨の強さ：強い、エビデンスの強さ：C、合意率 94% (16/17)】

9

10 病勢を制御して症状を緩和する目的で放射線療法を行うことを条件付きで推奨する。

11 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ：D、合意率 88% (15/17)】

12

13 解説

14 腹膜偽粘液腫は減量手術（CRS）と腹腔内温熱化学療法（HIPEC）によって治癒が得られ
15 る場合がある一方で、完全切除が困難な場合も多く、また再発の頻度も高い。PMP は粘
16 液の貯留や播種病変によって著明な腹部膨満や腸管の通過障害により苦痛、QOL の低
17 下、栄養状態の低下などを招くが、原発病巣は虫垂の低異型度の粘液性虫垂腫瘍
18 (mucinous appendiceal neoplasms: MANs) が多く、腫瘍自体は slow growing であり長期
19 間に渡って症状の緩和が必要になる場合が少なくない。

20 患者の QOL を最も損なうのは疼痛であり、疼痛緩和のための薬物療法は WHO のステッ
21 プラダー(1)、日本緩和医療学会の「がん疼痛の薬物療法に関するガイドライン」(2)に従
22 って行う。

23 粘液や腹膜病変の増殖による腹部膨満に対しては減量手術 (debulking surgery) が考慮さ
24 れる。完全切除に至らない減量手術が行われた場合の長期生命予後は CRS+HIPEC に比べ
25 て不良であるが、術後合併症は少なく手術死亡もほとんどなく、繰り返し施行可能である
26 ことから症状緩和には良い手段である(3, 4)。姑息的な減量手術が行われた場合の生存期間
27 は中央値で 3 年との報告があり(3)、また減量手術を繰り返し施行した場合には
28 CRS+HIPEC と比べて 10 年生存率は不良であるが、5 年生存率は遜色がないとの報告も
29 ある(5)。

30 腹腔内の粘液の除去は症状の緩和に大きく寄与するが、性状が粘稠であり、深部に存在す
31 ること多いため、単純な腹腔穿刺では対処が困難な場合も多い。開腹による粘液除去は
32 症状改善に有用であるが、繰り返し除去が必要になる場合多く、患者への負担は少なく
33 ない。腹腔鏡を用いた粘液除去の有用性が報告されている。Kelly らは太さ 5mm の吸引管
34 を使用した腹腔鏡下粘液除去を報告しており、全例外来手術で施行可能で、中央値 2L の
35 粘液を除去可能で、全例症状が改善、再介入までの期間は中央値 5.3 ヶ月であったと報告
36 している(6)。

1 腸管の閉塞に対しては人工肛門造設やバイパス術、尿路の閉塞に対しては尿管ステントや
2 腎瘻が考慮される。特に腸管の閉塞はPMPの進行によって生じやすく、患者のQOLや
3 栄養状態を著しく損なうが、閉塞部位が多発しやすく外科的な対処が困難な場合が少なく
4 ない。Berkovicら(7)は腸管閉塞に対して全腹腔照射(33Gyを22分割照射)を行い、長
5 期間症状の改善を得られた症例の報告を行なっており、PMPに対する緩和医療としての
6 放射線治療の可能性を示唆している。緩和的放射線治療については、自壊した腫瘍からの
7 渗出を制御する目的で行われた症例の報告もなされている(8)。最終的に腸管閉塞を改善で
8 きない場合は経静脈栄養が行われる(9)。

9

10 明日への提言

11 緩和医療に関するエビデンス構築のためにはQOLの評価が不可欠であるが、PMPは稀な
12 疾患であることもあり、PMP患者のQOLに関する検討はこれまで十分に行われておら
13 ず、今後の課題である。

14

15 検索資料・参考にした二次資料

16 腹膜偽粘液腫(pseudomyxoma peritonei)と緩和的(palliative)をキーワードとして
17 PubMed(2000年～)を用いた検索を行ったところ47文献が抽出された。前向き研究を
18 根拠としたエビデンスには到達せず、観察研究、コホート研究、症例報告として6文献を
19 採用し、その他に重要なと思われる著書2件を採用した。

20

21 引用文献

22 1.世界保健機関, editor. がんの痛みからの解放. 2 ed. 東京: 金原出版; 1996.

23

24 2.日本緩和医療学会緩和医療ガイドライン委員会, editor. がん疼痛の薬物療法に関するガ
25 イドライン. 東京: 金原出版; 2014.

26

27 3.Funder JA, Jepsen KV, Stribolt K, et al. (2016) Palliative Surgery for Pseudomyxoma
28 Peritonei. Scand J Surg 105:84-9.

29

30 4.Andréasson H, Graf W, Nygren P, et al. (2012) Glimelius B, Mahteme H. Outcome
31 differences between debulking surgery and cytoreductive surgery in patients with
32 Pseudomyxoma peritonei. Eur J Surg Oncol 38:962-8.

33

34 5.Järvinen P, Järvinen HJ, Lepistö A. (2010) Survival of patients with pseudomyxoma
35 peritonei treated by serial debulking. Colorectal Dis 12:868-72.

36

- 1 6.Kelly KJ, Baumgartner JM, Lowy AM. (2015) Laparoscopic evacuation of mucinous
2 ascites for palliation of pseudomyxoma peritonei. Ann Surg Oncol22(5):1722-5.
3
- 4 7. P Berkovic, L van de Voorde, G De Meerleer, et al.(2014) Whole abdominopelvic
5 radiotherapy in the palliative treatment of pseudomyxoma peritonei. Strahlentherapie und
6 Onkologie190:223–8.
7 .
8 8.McGrath C, Linden K, Hube P, et al. (2017) Adamiak A, Dennis K. Palliative Radiation
9 Therapy for Symptom Control in an Advanced Case of Pseudomyxoma Peritonei.
10 Cureus9:e1407.
- 11
- 12 9.Disney BR, Karthikeyakurup A, Ratcliffe J, et al. (2015) Palliative parenteral nutrition use
13 in patients with intestinal failure as a consequence of advanced pseudomyxoma peritonei: a
14 case series. Eur J Clin Nutr69:966-8.
- 15
- 16
- 17

〔腹膜播種治療ガイド〕

1 CQ 8 : 腹膜偽粘液腫術後に大腸癌術後と同じフォローアップ法を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 腹膜偽粘液腫のフォローアップについて定まった方法はなく、大腸癌と同じフォローアッ
5 プ法を提案する。ただし組織学的に low grade の場合は予後良好であり、大腸癌の術後よ
6 りもサーベイランスの頻度を減らせる可能性がある。

7 【推奨の強さ：弱い、エビデンスの強さ:D 合意率 弱く推奨 65%(11/17) (1 強く推奨
8 35%(6/17)】

9

10 解説

11 腹膜偽粘液腫術後のフォローアップ方法や間隔について検討した報告はなく、腹膜偽粘液
12 腫に対する減量切除術後の 5 年生存率が 65～87%、5 年無再発生存率が 56～78.3% であり
13 (1-9)、後方視的な検討では大腸癌の術後に準じて 3～6 ヶ月毎に腫瘍マーカー (CEA,
14 CA19-9, CA125)、CT または MRI にてフォローされていることが多い。

15 組織学的に low grade のものは比較的予後は良好であり、サーベイランスの頻度を減らせ
16 る可能性がある一方で、high grade のものは 10 年生存率が 34.8～40.1% と予後不良であ
17 り(6, 7)、サーベイランスの間隔を短くする。また、術前の腫瘍マーカーが高値、PCI 高値
18 も予後不良因子とされており、そのような場合にも適宜サーベイランスを追加する(2, 8-
19 11)。

20 術後の再発部位として腹膜再発が 81.1～84.8% と最も多く(5, 8)、次いで肺または胸膜に
21 多い。リンパ節再発はまれである。再発の評価として主に腫瘍マーカー(12)や CT(13)、
22 MRI による評価を行う。また、CT よりも MRI の方が小腸への浸潤の評価が行いやすいと
23 する報告もある(14)。再発の評価については PET の有用性の報告もあるが、56 症例と比
24 較的少数の報告であり、感度が 72% と高くないため、今後症例の集積が必要である(15)。
25 再発までの期間の中央値は 25～26.3 ヶ月で 3 年以内に再発することが多いため(5, 7, 9, 16)
26 その間はサーベイランス期間を短めに設定する。一方で 6 年を超えて再発する症例は全体
27 の 3～5% と少ないため(7)、術後 6 年目以降は年に 1 回とするなどサーベイランスの頻度
28 を減らして良いと考えられる。

29 腹膜偽粘液腫を伴わない低異型度虫垂粘液性腫瘍については術後の再発を認めなかつたと
30 する報告があるが(17-19)、症例数が少なくフォローアップ方法についての十分な検討がな
31 されていないのが現状である。虫垂穿孔があったとしても粘液成分が腹腔内になければ再
32 発は少ないとする報告が多い。一方で粘液成分が腹腔内に広がっている症例を含めると 5
33 ～23% で再発を認めたとする報告があり(17 20-22)、大腸癌の術後に準じたフォローアッ
34 プが望まれる。再発までの時期は 2 年以内が多いとする報告もあれば(20, 21)、10 年以上
35 経て再発した症例も報告されており(17, 20)、最適なフォローアップ期間に関しては一定の
36 見解がない。

(5)

1
2 明日への提言
3 腹膜偽粘液腫術後のフォローアップ方法や間隔について検討した報告はない。組織型によ
4 って予後が大きく異なるため、適切なフォローアップ方法や間隔について各組織型に応じ
5 た前向きの評価が望まれる。

6
7 検索資料・参考にした二次資料
8 腹膜偽粘液腫のフォローアップについて PubMed で「pseudomyxoma, follow up」にて検
9 索し、266 篇の文献が検索された。これらの文献の 1 次スクリーニングで症例報告を除い
10 て 36 篇の文献を選び、2 次スクリーニングで 22 篇が本 CQ に対する対象文献となった。
11 全て後方視的研究で、フォローアップ方法について比較検討した報告はなく、12 篇は腹
12 膜偽粘液腫術後の予後と各施設におけるフォローアップ方法についての報告で、4 篇は術
13 後の検査方法についての報告、6 篇は虫垂粘液性腫瘍のフォローアップについての報告で
14 あり、前向きにフォローアップ方法について比較検討した報告はなかった。

15
16 引用文献
17 1.Chua TC, Yan TD, Smigelski ME, et al. (2009) Long-term survival in patients with
18 pseudomyxoma peritonei treated with cytoreductive surgery and perioperative
19 intraperitoneal chemotherapy: 10 years of experience from a single institution. Annals of
20 surgical oncology16:1903-11.

21
22 2.Elias D, Gilly F, Quenet F, et al. Pseudomyxoma peritonei: a French multicentric study of
23 301 patients treated with cytoreductive surgery and intraperitoneal chemotherapy.
24 European journal of surgical oncology : the journal of the European Society of Surgical
25 Oncology and the British Association of Surgical Oncology36:456-62.

26
27 3.Youssef H, Newman C, Chandrakumaran K, et al. (2011) Operative findings, early
28 complications, and long-term survival in 456 patients with pseudomyxoma peritonei
29 syndrome of appendiceal origin. Diseases of the colon and rectum54: 293-9.

30
31 4.Kuijpers AM, Mirck B, Aalbers AG, et al. (2013) Cytoreduction and HIPEC in the
32 Netherlands: nationwide long-term outcome following the Dutch protocol. Annals of
33 surgical oncology20:4224-30.

34
35 5.Delhorme JB, Honoré C, Benhaim L, et al. (2017) Long-term survival after aggressive
36 treatment of relapsed serosal or distant pseudomyxoma peritonei. European journal of

- 1 surgical oncology : The journal of the European Society of Surgical Oncology and the British
2 Association of Surgical Oncology43:159-67.
- 3
- 4 6.Baratti D, Kusamura S, Milione M, et al. (2018) Validation of the Recent PSOGI
5 Pathological Classification of Pseudomyxoma Peritonei in a Single-Center Series of 265
6 Patients Treated by Cytoreductive Surgery and Hyperthermic Intraperitoneal
7 Chemotherapy. Annals of surgical oncology25:404-13.
- 8
- 9 7.Govaerts K, Chandrakumaran K, Carr NJ, et al. (2018) Single centre guidelines for
10 radiological follow-up based on 775 patients treated by cytoreductive surgery and HIPEC
11 for appendiceal pseudomyxoma peritonei. European journal of surgical oncology : The
12 journal of the European Society of Surgical Oncology and the British Association of Surgical
13 Oncology44: 1371-7.
- 14
- 15 8.Mercier F, Dagbert F, Pocard M, et al. (2019) Recurrence of pseudomyxoma peritonei
16 after cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy. BJS open3:195-
17 202.
- 18
- 19 9.Solomon D, Bekhor E, Leigh N, et al. (2020) Surveillance of Low-Grade Appendiceal
20 Mucinous Neoplasms With Peritoneal Metastases After Cytoreductive Surgery and
21 Hyperthermic Intraperitoneal Chemotherapy: Are 5 Years Enough? A Multisite Experience.
22 Annals of surgical oncology 27: 147-53.
- 23
- 24 10.Chua TC, Liauw W, Morris DL. (2012) Early recurrence of pseudomyxoma peritonei
25 following treatment failure of cytoreductive surgery and perioperative intraperitoneal
26 chemotherapy is indicative of a poor survival outcome. International journal of colorectal
27 disease27:381-9.
- 28
- 29 11.Taflampas P, Dayal S, Chandrakumaran K, et al. (2014) Pre-operative tumour marker
30 status predicts recurrence and survival after complete cytoreduction and hyperthermic
31 intraperitoneal chemotherapy for appendiceal Pseudomyxoma Peritonei: Analysis of 519
32 patients. European journal of surgical oncology : The journal of the European Society of
33 Surgical Oncology and the British Association of Surgical Oncology40:515-20.
- 34
- 35 12.van Ruth S, Hart AA, Bonfrer JM, et al. (2002) Verwaal VJ, Zoetmulder FA. Prognostic
36 value of baseline and serial carcinoembryonic antigen and carbohydrate antigen 19.9

- 1 measurements in patients with pseudomyxoma peritonei treated with cytoreduction and
2 hyperthermic intraperitoneal chemotherapy. Annals of surgical oncology9:961-7.
3
- 4 13.Hotta M, Minamimoto R, Gohda Y, et al. (2020) Tajima T, Kiyomatsu T, Yano H.
5 Pseudomyxoma peritonei: visceral scalloping on CT is a predictor of recurrence after
6 complete cytoreductive surgery. European radiology30: 4193-200.
7
- 8 14.Menassel B, Duclos A, Passot G, et al. (2016) Preoperative CT and MRI prediction of
9 non-resectability in patients treated for pseudomyxoma peritonei from mucinous
10 appendiceal neoplasms. European journal of surgical oncology : The journal of the European
11 Society of Surgical Oncology and the British Association of Surgical Oncology42:558-66.
12
- 13 15.Dubreuil J, Giannarile F, Rousset P, et al. (2016) FDG-PET/ceCT is useful to predict
14 recurrence of Pseudomyxoma peritonei. European journal of nuclear medicine and
15 molecular imaging43:1630-7.
16
- 17 16.Lord AC, Shihab O, Chandrakumaran K, et al. (2015) Recurrence and outcome after
18 complete tumour removal and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy in 512 patients
19 with pseudomyxoma peritonei from perforated appendiceal mucinous tumours. European
20 journal of surgical oncology : The journal of the European Society of Surgical Oncology and
21 the British Association of Surgical Oncology41:396-9.
22
- 23 17.Pai RK, Beck AH, Norton JA, et al. (2009) Longacre TA. Appendiceal mucinous
24 neoplasms: clinicopathologic study of 116 cases with analysis of factors predicting
25 recurrence. The American journal of surgical pathology33:1425-39.
26
- 27 18.Tisellius C, Kindler C, Shetye J, et al. (2017) Letocha H, Smedh K. Computed
28 Tomography Follow-Up Assessment of Patients with Low-Grade Appendiceal Mucinous
29 Neoplasms: Evaluation of Risk for Pseudomyxoma Peritonei. Annals of surgical
30 oncology24:1778-82.
31
- 32 19.Li X, Zhou J, Dong M, Yang L. (2018) Management and prognosis of low-grade
33 appendiceal mucinous neoplasms: A clinicopathologic analysis of 50 cases. European journal
34 of surgical oncology : The journal of the European Society of Surgical Oncology and the
35 British Association of Surgical Oncology44:1640-5.
36

- 1 20.Smeenk RM, van Velthuysen ML, Verwaal VJ, et al. (2008) Zoetmulder FA. Appendiceal
2 neoplasms and pseudomyxoma peritonei: a population based study. European journal of
3 surgical oncology : The journal of the European Society of Surgical Oncology and the British
4 Association of Surgical Oncology34:196-201.
- 5
- 6 21.Guaglio M, Sinukumar S, Kusamura S, et al. (2018) Clinical Surveillance After
7 Macroscopically Complete Surgery for Low-Grade Appendiceal Mucinous Neoplasms
8 (LAMN) with or Without Limited Peritoneal Spread: Long-Term Results in a Prospective
9 Series. Annals of surgical oncology25:878-84.
- 10
- 11 22.Ballentine SJ, Carr J, Bekhor EY, Sarpel U, Polydorides AD. Updated staging and patient
12 outcomes in low-grade appendiceal mucinous neoplasms. Modern pathology : an official
13 journal of the United States and Canadian Academy of Pathology, Inc 2020.
- 14
- 15
- 16
- 17

〔腹膜播種の治療方アドバイス〕

1 CQ 9 : 腹膜偽粘液腫患者の予後予測に如何なる因子を用いることを推奨するか?

2

3 ステートメント

4 腹膜偽粘液腫の予後因子として、組織型、完全減量切除の有無を用いることを弱く推奨す
5 る。

6 【推奨の強さ：強い、エビデンスの強さ：C、合意率 82%(14/17)】

7

8 解説

9 腹膜偽粘液腫の治療は、以前より Debulking Surgery が行われてきたが、Sugarbaker が
10 CRS + HIPEC の有用性を報告して以来 1), CRS + HIPEC が多くの施設で行われるよう
11 になった。Debulking Surgery として、1990 年に Mayo clinic より PMP 56 症例の 5 年生
12 存率が 53%, 10 年生存率が 32% と報告された 2). また、Memorial Sloan-Kettering
13 Cancer Center より、Debulking Surgery を行った PMP97 症例の OS の中央値が 9.8 年と
14 良好的な成績が報告された 3). その中で、OS の中央値が、組織型では low grade 12.8 年 vs
15 high grade 4 年 ($P<0.001$), 完全減量切除 12.8 年 vs 不完全量減量切除 4.2 年
16 ($P<0.001$) とされ、low grade, 完全減量切除の予後が有意に良好であった。

17 CRS+HIPEC の報告として、2012 年に Chua らが 16 施設の CRS (+HIPEC) を施行した
18 PMP 患者 2298 症例の解析を報告した 4). その 5 年生存率は 74%, 10 年生存率は 63% で
19 あり、単変量解析により予後不良因子（5/10 年生存率の比較）として、組織型で PMCA
20 (DPAM 81/70%, Hybrid 78/63%, PMCA 59/49% : $P<0.001$), high PCI (0-10
21 88/81%, 11-20 83/75%, 21-30 72/55%, 31-39 64/56% : $P<0.001$), CC2-3 (CC0
22 85/75%, CC1 80/69%, CC2-3 24/7% : $P<0.001$), HIPEC の無施行 (No 40/27%, Yes
23 78/68% : $P<0.001$) などが挙げられていた。2013 年に McBride らにより報告された
24 PMP1624 症例に対する CRS+IPEC の meta-analysis でも、5/10 年生存率は 79.5/55.9%
25 と良好な成績が示されている 5). 2016 年に Ansari らから 1000 例の PMP 症例の報告がな
26 され、完全減量切除が得られた 738 例に CRS+HIPEC が施行され 5/10 年生存率は
27 87.4/70.3% であり、完全減量切除が不能で Debulking surgery が施行された 242 例の
28 5/10 年生存率は 39.2/8.1% であった 6).

29 CRS と Debulking surgery を直接比較した文献は稀であるが、Andreasson らは PMP152
30 症例を CRS+IPC(intraperitoneal chemotherapy)群と Debulking surgery+IPC 群で予後を
31 比較した結果、CRS 群の 5 年生存率が 74%, Debulking surgery 群が 40% で有意に CRS
32 群の予後が良く ($P<0.001$), さらに R1 手術が施行された群の 5 年生存率が 94% で R2 手
33 術が施行された群は 28% と有意に R1 手術群の予後が良好であった ($P<0.001$) 7). しか
34 し、CRS 群の R1 手術の 5 年生存率 93%, R2 手術 38% に対し、Debulking surgery 群の
35 R1 手術 100%, R2 手術 19% で、R1 手術の間に有意差は認めず、いずれの場合も長期予
36 後には R1 手術が重要と述べられている 7).

1 上記より予後の因子は、Debulking surgery, CRS + HIPEC のいずれにおいても、組織型
2 と完全減量切除の有無が挙げられる。Debulking Surgery と CRS + HIPEC の直接比較は少
3 ないが、CRS + HIPEC の予後は良い傾向にあり、特に CC0-1 が得られる症例に有用性が
4 高いと考えられる。ただし、CRS+HIPEC は本邦での保険適応はなく、専門的な施設で施
5 行される必要がある。

6

7 明日への提言

8 腹膜偽粘液腫の予後は組織型によって異なり、組織型に応じた議論を行う必要があり、治
9 療も悪性度に応じて考えていく必要がある。予後の延長には完全減量切除が重要であり、
10 本邦では治療を行っている施設は限定されるため、完全減量切除が可能な症例は専門的な
11 施設で施行されることが望まれる。

12

13 検索資料・参考にした二次資料

14 PubMed (2000 年～)で、Pseudomyxoma Peritonei [Title/Abstract] AND survival
15 [Title/Abstract] を検索式として検索した結果、296 件の論文が HIT した。ランダム化比
16 較試験を含めた前向き試験は存在せず、1 件のシステムティックレビューおよび 4 件の症
17 例数の多い後ろ向き観察研究を選択した。また、重要なと思われた検索期間外の 2 件の文献
18 を Pick up で選択した。

19

20

21 引用文献

- 22 1.Sugarbaker PH. (1995). Peritonectomy procedures. Ann Surg221:29–42.
- 23
- 24 2.Gough DB, Donohue JH, Schutt AJ, et al. (1994). Pseudomyxoma peritonei. Long-term
25 patient survival with an aggressive regional approach. Ann Surg219:112–19.
- 26
- 27 3.Miner TJ, Shia J, Jaques DP, Klimstra DS, et al. (2005). Long-term survival following
28 treatment of pseudomyxoma peritonei: an analysis of surgical therapy. Ann Surg 241:300-8.
- 29
- 30 4.Chua TC, Moran BJ, Sugarbaker PH, et al. (2012). Early- and longterm outcome data of
31 patients with pseudomyxoma peritonei from appendiceal origin treated by a strategy of
32 cytoreductive surgery and hyperthermic intraperitoneal chemotherapy. J Clin
33 Oncol30:2449–56.
- 34

- 1 5.McBride K, McFadden D, Osler T. (2013). Improved survival of patients with
2 pseudomyxoma peritonei receiving intraperitoneal chemotherapy with cytoreductive
3 surgery: a systematic review and meta-analysis. J Surg Res 183:246–52.
4
- 5 6.Ansari N, Chandrakumaran K, Dayal S, et al. (2016). Cytoreductive surgery and
6 hyperthermic intraperitoneal chemotherapy in 1000 patients with perforated appendiceal
7 epithelial tumours. Eur J Surg Oncol42:1035–41.
8
- 9 7.Andreasson H (2012). Outcome differences between debulking surgery and cytoreductive
10 surgery in patients with pseudomyxoma peritoney. Eur J Surg Oncol38: 962.
- 11

〔腹膜播種治療ガイドブック〕(初版)

1

2

3

4

5

卵巢癌

「腹膜播種診療ガイドライン」(初版)／(版)

1 総説

2

3 今回作成された腹膜播種研究会治療ガイドラインの中で、卵巣癌に関する記載は極めて少
4 ない。その理由を記す。

5

6 卵巣癌の特性

7 卵巣は腹腔内に臓器の大部分を露出して存在している臓器であるため、これに癌が発生す
8 ると、癌細胞は早期から腹腔内に播種する。これは、腹腔内臓器ではあるが、癌が管腔内
9 の粘膜や実質臓器細胞に発生し、それが浸潤した結果として腹膜播種をきたす他の消化器
10 癌とは、病態が異なっている。すなわち、卵巣癌に対する治療戦略の考え方は腹腔内播種
11 を前提としているのである。

12 そのため、腹膜播種研究会における卵巣癌に対するガイドライン作成の提案があった際、
13 卵巣癌治療ガイドラインですべてが網羅されているため、腹膜播種研究会としてわざわざ
14 卵巣癌の項目立てをする必要はないのではないか、という議論から始まった。

15

16 しかしながら、腹膜播種研究会の最も大きな目標のひとつが、腹腔内化学療法の適正な評
17 價と普及であることを考慮した際、卵巣がん治療ガイドラインに含まれている、腹腔内化
18 学療法についての記載をより詳細に述べることは、本研究会で作成する治療ガイドライン
19 として意義深いことと考え、その目的で記載することになった。

20

21 卵巣がん治療ガイドラインについて

22 さて、「卵巣がん治療ガイドライン」の初版は 2004 年に発刊された。当時は 80 ページ
23 で、現在のような Clinical Question (CQ)に対する解説という形式ではなく総説的な記述
24 に、エビデンスレベルと推奨を付記するというスタイルであった。

25 その後、2007 年、2011 年、2015 年、そして 2020 年に改訂されているが、2015 年版から
26 は Clinical Question に対する解説というスタイルがとられるようになった。その他にも
27 様々な追加変更が繰り返された結果、2020 年の最新版は 223 ページとなり、CQ は 45 に
28 のぼる詳細なものとなった。

29 さらに、ガイドラインのタイトルも 2020 年版からは「卵巣がん・卵管癌・腹膜癌治療ガ
30 イドライン」と変更されている。これは、卵管癌、原発性腹膜癌は本質的には同一の病態
31 であり、その治療方針は同様であることを認めたからである。

32 したがって本稿では、「卵巣癌」は、卵巣癌のみならず、卵管癌、腹膜癌を含んだ総称と
33 読み替えていただきたい。

34

35 卵巣癌治療の概略

1 卵巣癌の治療は、手術と化学療法との集学的治療である。この集学的治療がどのように行
2 われているか、その概要を歴史的な変遷をふまえて解説したい。

3

4 手術療法

5 卵巣癌に対する手術の目的は、早期癌と進行癌ではまったく異なる。
6 早期癌と進行癌の違いは、癌が卵巣に限局している場合が早期癌、腹膜播種を伴っている
7 場合が進行癌と定義される。すなわち手術によって原発巣の完全摘出が可能な早期癌で
8 は、腫瘍切除に加えて、周辺組織あるいは転移可能な臓器に、肉眼的に同定不可能な転移
9 巖がないかどうかを病理学的に検索する目的、すなわちステージングの意義が主となる。
10 この際とられる術式は、患部を含む両側付属器切除、単純子宮全摘、骨盤、後腹膜リンパ
11 節郭清（生検）、大網切除、腹腔内各所の生検、腹腔細胞診と規定されている。したがっ
12 て、ステージング目的のみで、このような大きな侵襲を伴う手術を行うことは非について
13 ては議論のあるところである。

14 一方、腹膜播種を伴った進行癌における手術療法の目的は、播種した腫瘍の切除、すなわ
15 ち減量手術（英語では debulking surgery または cytoreductive surgery と呼ばれる）であり、
16 そのゴールは肉眼的残存腫瘍をゼロにすること（R0）にある。この減量手術には、原発臓器
17 の切除はもちろん、播種あるいは転移した病巣の切除が含まれる。すなわち播種病巣のあ
18 る腸管切除と吻合、脾摘、肝臓部分切除、腹膜切除（腹膜ストリッピング）、横隔膜切除な
19 ど、時には胸膜播種病巣の切除も行われるのである。このように極めて侵襲の大きな手術
20 が可能となったのは、手術手技の進歩、手技の安全性を向上させるデバイスの進歩のみな
21 らず、長時間の麻酔管理や ICU 管理技術の進歩によることが大きい。

22

23 手術療法の意義

24

25 進行卵巣癌における初発治療における手術のタイミング

26 進行卵巣癌、初発時の治療における手術と化学療法のタイミングについては、基本的には
27 初回減量手術（Primary Debulking Surgery: PDS）によって R0 を目指すが、PDS によっ
28 て R0 が不可能と判断される症例においては、Neoadjuvant Chemotherapy (NACT) 後に中
29 間減量手術（Interval Debulking Surgery: IDS）を行うことが許容される。このいずれが優れ
30 ているかについては、複数の RCT の結果同等性が証明されているが、PDS を推奨する研
31 究者によって再検証 RCT が行われているところである。

32

33 再発治療

34 再発治療における手術療法の意義はかなり限定されている。

35 まず、下記化学療法の項で述べる再発の時期によって考え方方が異なる。

1 まず、プラチナ抵抗性の再発症例に対しては手術療法によって予後改善は望めないので、
2 緩和目的以外の手術適応はないとされている。
3 一方、プラチナ感受性再発症例では、再発巣摘出手術により OS が改善されるという結果
4 を示した RCT と、OS は改善されないという結果を示した RCT が混在しており、明快な
5 治療指針を示すことができておらず、今後の検討課題といえる。

6

7 化学療法

8 卵巣癌に対する化学療法の歴史が大きく動いたのは、我が国では 1980 年に入ってからで
9 ある。それまでは、有効な化学療法剤がなかったため、進行卵巣癌患者は手術を受けても
10 摘出不可能であると判断されると、そのまま試験開腹となり、Best Supportive Care に移
11 行することが通常であった。しかし、シスプラチンが我が国に導入されると、その驚異的
12 奏効により、たとえ初回手術が試験開腹であっても、シスプラチン投与後に、今でいう
13 中間減量手術 (Interval Debulking Surgery: IDS) により完全摘出が可能となる症例が続出
14 し、これで卵巣癌の根治を予想した。

15 しかしその後、数ヶ月から数年の間にそのほとんどの患者が再発し、次第に治療に抵抗性
16 となっていくのを目の当たりにすることになった。このような状況を開拓するために、
17 様々な研究が行われたわけだが、そのひとつが腹腔内化学療法である。加えて、多剤併用
18 療法、高用量化学療法、分子標的治療などが研究され、数々のランダム化比較試験
19 (Randomized Clinical Trial: RCT) の結果、様々な標準治療が確立してきたので、その概
20 要を述べる。

21

22 初発時の化学療法

23 現在初発時の標準薬物療法として受け入れられているのは、基本的にはパクリタキセルと
24 カルボプラチナの併用である。これにベバシズマブを併用した後に維持療法として投与す
25 る、あるいは選択された症例によっては PARP 阻害剤を維持療法として用いることが考慮
26 される。腹腔内化学療法についてはガイドライン本文に述べているとおり、現時点では標
27 準治療として受け入れられてはいないが、最新のエビデンスが発表されるのを期待してい
28 るところである。

29

30 再発時の化学療法

31 再発時の化学療法薬剤選択には重要な判断基準がある。まず、前回のプラチナ併用治療終
32 了時からの期間、いわゆる Platinum-Free Interval (PFI) が 6 ヶ月以上あるものをプラチナ
33 感受性再発(Platinum Sensitive Recurrence:PSR) と呼ぶ。そして PFI が 1-6 ヶ月のものを
34 プラチナ抵抗性再発(Platinum Resistant Recurrence:PRR)、プラチナ製剤治療中に増悪し
35 たものをプラチナ不応性再発(Platinum Refractory Recurrence) と定義している。

- 1 PSR の場合は、プラチナ併用の再チャレンジが選択され、PRR の場合はプラチナ以外の薬
2 剤の単剤が選択され、症例によっては、これらにベバシズマブの併用が考慮される。
3 また PSR において、プラチナ併用の再チャレンジが奏効した場合は、維持療法として
4 PARP 阻害剤が有効であることが示されている。残念ながら再発卵巣癌に対する腹腔内化
5 学療法の意義をしっかりと検証した臨床試験はなく、今後に期待したいところである。
6
- 7 今回、腹膜播種研究会の目的である腹腔内化学療法の有用性の検証と普及を念頭に置き、
8 その意義をしっかりと考察し、治療ガイドラインとして提案した。
- 9
- 10

「腹膜播種診療ガイドライン」(初版) → (次)

1 CQ1. 腹膜播種を有する初回進行卵巣癌に対して腹腔内化学療法を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 腹膜播種を有する初回進行卵巣癌に対して腹腔内化学療法を行うことを弱く推奨する。

5 [推奨の強さ；弱い，エビデンスの強さ；C, 合意率 100% (7/7)]

6

7 【解説】

8 初回進行卵巣癌の腹腔内病変に対する腹腔内化学療法（IP 療法）は以前より RCT が行わ
9 れてきており、その有効性、安全性について検討が行われてきた。初回進行卵巣癌における
10 再発形式は腹腔内病変によるものが多く、有効な薬剤投与法として腹腔内化学療法が期
11 待されている。

12 米国を中心に、1994 年以降に IP 療法の試験結果が報告され、1996 年から 2006 年までの
13 3 つの主要な RCT において OS の有意な延長が認められている(1-3)。そのため、卵巣癌
14 治療ガイドラインでは、当初より初回進行卵巣癌に対する腹腔内化学療法の項目があり、
15 2007 年版、2010 年版ではともに、「Optimal に減量手術ができた進行卵巣癌症例（III
16 期）に対しては、腹腔内化学療法の選択肢を示すことを推奨する。」となっている（RCT
17 における Optimal の定義は残存腫瘍径 1cm 以下ないしは 2cm 以下として設定されてい
18 る）(4,5)。

19 しかしながら、「有用性は認められるが、毒性の問題など IP 療法を疑問視する意見が内外
20 に根強いこと、また、最適な薬剤や用量などの決定が未解決なため、臨床試験の実施が望
21 まれる。」という記載が付記されていた。実際、3 つのうち 2 つの RCT においては、純粋
22 に投与方法を置き換えた群が設定されておらず、標準療法群の治療がパクリタキセル＋カ
23 ルボプラチニンでなかった点も踏まえ、2015 年版では、「Optimal surgery ができた進行症例
24 に対しては、腹腔内化学療法を選択することは考慮される（グレード C1= 行うことを考
25 慮してもよいが、未だ科学的根拠が十分ではない）」に記載が変更された(6)。

26 こうした状況を受け、2010 年前後より、3 つの新たな RCT が行われている。本邦では、
27 高度医療評価制度（先進医療）のもとで、GOTIC001/JGOG3019 (iPocc Trial) 試験が行
28 われたが、その対象は、II～IV 期の卵巣癌である(7,8)。他の RCT として、OV21 試験と
29 GOG252 試験があげられる。これら 3 つの RCT の重要な特徴は、現在の標準化学療法で
30 あるパクリタキセル＋カルボプラチニンをベースにしたレジメに対する効果を検証している
31 ことがある。iPocc 試験では純粋にカルボプラチニンの IP 対 IV 療法を検証するデザインに
32 なっている。一方、GOG252 試験では、iPocc 試験と全く同じ治療群に GOG172 試験の
33 winner arm の減量した第 3 のアーム（シスプラチニン併用）があること、全アームにベバシ
34 ズマブが併用されている。OV21 試験では、NAC 後 IDS を行い optimal となった症例に対
35 して、GOG252 試験と同様の 3 アームの RCT が行われたがベバシズマブは併用されてい
36 ない。OV21 試験は randomized phase II 試験で終了している。iPocc 試験の結果は 2021

1 年に公表される予定である。GOG252 試験では 3 つのアームに PFS の有意差は見られて
2 いないが、OV21 試験では IP カルボプラチニアームの有効性が示唆されている。したがつ
3 て、iPocc 試験の結果が今後の初回化学療法に IP 療法が用いられるようになるかを決める
4 重要な分岐点となる(9,10)。

5

6 こうした新たなエビデンスをふまえ、2020 年版の卵巣がん・卵管癌・腹膜癌治療ガイドラ
7 インでは、「IP 療法は、実施可能な体制がある施設において、リスクとベネフィットにつ
8 いての十分な説明と同意のもとに行うことを提案する（推奨の強さ 2, エビデンスレベル
9 C : 合意率 89%）」の記載となった(11)。今後、GOTIC001/JGOG3019 (iPocc Trial) 試
10 験の結果により、更なるエビデンスが加わることが期待される。

11 同時に、「腹腔内温熱化学療法は、臨床試験として実施することを提案する（推奨の強さ
12 2, エビデンスレベル C : 合意率 79%）」の記載も加わった(11)。現状では、HIPEC はも
13 とより、抗腫瘍薬の IP 療法は本邦では保険承認されていないため、臨床試験や先進医療
14 の枠組みのもとで行われる場合が多いが、選択肢として提示できるよう、今後実施可能な
15 体制がある施設の拡充が待たれる。

16

17 なお、初回進行卵巣癌においても Precision Medicine が急速に広がっており、BRCA 変異
18 陽性の場合には、PARP 阻害剤（オラパリブ）による維持療法が推奨されている(11)。化
19 學療法にベバシズマブを併用し、増悪していない場合には、ベバシズマブを維持療法で行
20 うことも推奨されている(11)。さらには、ベバシズマブとオラパリブの併用療法、PRIMA
21 試験（PARP 阻害剤ニラバリブによる維持療法）等において、PFS の延長（BRCA 変異陽
22 性群に加えて、Myriad MyChoice HRD 検査による HRD 陽性例等も含む）が報告された
23 (12-14)。FDA、EMA、我が国においても、いずれも既に初回進行卵巣癌において承認さ
24 れており、ベバシズマブとオラパリブの併用療法では Myriad MyChoice HRD
25 (Homologous Recombination Deficiency)がコンパニオン診断となっている。今後、分子標
26 的薬との組み合わせも IP 療法を考える上で重要な点となる。GOG252 試験からは、ベバ
27 シズマブ投与と IP 療法を並行して行うことのメリットは示されていないが、PARP 阻害剤
28 の場合、化学療法終了後の維持療法として行われる場合が多く、IP 療法との組み合わせに
29 期待がもたれる（明日への提言参照）。BRCA 変異、HRD Status といったサブタイプにお
30 ける Precision Medicine の考え方について、IP 療法を組み合わせていくことで、進行卵巣癌の予
31 後を更に改善する新たなエビデンスが導出されることを期待したい。

32

33 明日への提言

34 これまでの RCT のエビデンスからも、初回進行卵巣癌は IP 療法を行ううえで最適ながん
35 種の一つと考えられる。まず、GOG172 試験の後方視的な解析では、BRCA1 の発現低下
36 が認められた群において、OS の延長が顕著に認められた(15)（IP 群が 84 ヶ月で、IV 群

1 が 47 ヶ月、 $p=0.0002$)。BRCA1 発現正常群では有意差が認められていない (IP 群 58 ヶ
2 月、IV 群 50 ヶ月、 $p=0.818$)。BRCA1/2 の変異の有無や HRD の Status まで評価されて
3 いないことより、更に詳細な解析が望まれる。iPocc 試験において、トランスレーショナ
4 ルリサーチとして、HRD 関連因子との相関が出るかも興味く、PARP 阻害剤をはじめと
5 した分子標的治療薬の開発の急速な進歩を考えると、トランスレーショナルリサーチを推
6 進することで、Precision Medicine の中に IP 療法が組み入れられていくことが望まれる。
7

8 検索資料・参考にした二次資料

9 データベース : PubMed, Keyword primary ovarian cancer, intraperitoneal, randomized で
10 131 件、ovarian cancer, intraperitoneal, intravenous, randomized で 125 件、ovarian
11 cancer, intraperitoneal, intravenous, carboplatin, paclitaxel で、95 件 primary ovarian
12 cancer, randomized, phase 3, maintenance で 34 件を取り上げ、その中から本 CQ に関連
13 ありと判断されたものは 11 件を採用した。他、卵巣がん治療ガイドライン 2007 年から
14 2020 年版を追加した。

15

16 【引用文献】

- 17 1. Alberts DS, Liu PY, Hannigan EV, O'Toole R, Williams SD, Young JA, et al
18 Intraperitoneal cisplatin plus intravenous cyclophosphamide versus intravenous cisplatin
19 plus intravenous cyclophosphamide for stage III ovarian cancer. N Engl J Med. 1996,
20 335:1950-1955.
- 21 2. Markman M, Bundy BN, Alberts DS, Fowler JM, Clark-Pearson DL, Carson LF, et
22 al Phase III trial of standard-dose intravenous cisplatin plus paclitaxel versus moderately
23 high-dose carboplatin followed by intravenous paclitaxel and intraperitoneal cisplatin in
24 small-volume stage III ovarian carcinoma: an intergroup study of the Gynecologic
25 Oncology Group, Southwest Oncology Group, and Eastern Cooperative Oncology
26 Group. J Clin Oncol. 2001, 19 :1001-1007.
- 27 3. Armstrong DK, Bundy B, Wenzel L, Huang HQ, Baergen R, Lele S, et al
28 Intraperitoneal cisplatin and paclitaxel in ovarian cancer. N Engl J Med. 2006, 354:34-43.
- 29 4. 日本婦人科腫瘍学会編: 卵巣癌治療ガイドライン 2007 年版 金原出版,2007.
- 30 5. 日本婦人科腫瘍学会編: 卵巣癌治療ガイドライン 2010 年版 金原出版,2010.
- 31 6. 日本婦人科腫瘍学会編: 卵巣がん治療ガイドライン 2015 年版 金原出版. p91-
32 94,2015.
- 33 7. Fujiwara K, Aotani E, Hamano T, Nagao S, Yoshikawa H, Sugiyama T, et al A
34 randomized Phase II/III trial of 3 weekly intraperitoneal versus intravenous carboplatin in
35 combination with intravenous weekly dose-dense paclitaxel for newly diagnosed ovarian,
36 fallopian tube and primary peritoneal cancer. Jpn J Clin Oncol. 2011, 41:278-282.

- 1 8. Hasegawa K, Shimada M, Takeuchi S, Fujiwara H, Imai Y, Iwasa N, et al A phase 2
2 study of intraperitoneal carboplatin plus intravenous dose-dense paclitaxel in front-line
3 treatment of suboptimal residual ovarian cancer. Br J Cancer. 2020, 122:766-770.
- 4 9. Provencher DM, Gallagher CJ, Parulekar WR, Ledermann JA, Armstrong DK,
5 Brundage M, et al OV21/PETROC: a randomized Gynecologic Cancer Intergroup phase II
6 study of intraperitoneal versus intravenous chemotherapy following neoadjuvant
7 chemotherapy and optimal debulking surgery in epithelial ovarian cancer. Ann Oncol. 2018,
8 29:431-438.
- 9 10. Walker JL, Brady MF, Wenzel L, Fleming GF, Huang HQ, DiSilvestro PA, et al
10 Randomized Trial of Intravenous Versus Intraperitoneal Chemotherapy Plus Bevacizumab
11 in Advanced Ovarian Carcinoma: An NRG Oncology/Gynecologic Oncology Group Study. J
12 Clin Oncol. 2019, 37:1380-1390.
- 13 11. 日本婦人科腫瘍学会編: 卵巣がん・卵管癌・腹膜癌治療ガイドライン 2020 年版
14 金原出版. p113-115,2020.
- 15 12. Ray-Coquard I, Pautier P, Pignata S, Périgaud D, Gonzalez-Martin A, Berger
16 R, et al Olaparib plus Bevacizumab as First-Line Maintenance in Ovarian Cancer. N Engl J
17 Med. 2019, 381:2416-2428.
- 18 13. Gonzalez-Martin A, Pothuri B, Vergote I, DePont Christensen R, Graybill W,
19 Mirza MR, et al: Niraparib in Patients with Newly Diagnosed Advanced Ovarian Cancer. N
20 Engl J Med 381:2391-2402,2019.
- 21 14. Coleman RL, Fleming GF, Brady MF, Swisher EM, Steffensen KD, Friedlander M,
22 et al Veliparib with First-Line Chemotherapy and as Maintenance Therapy in Ovarian
23 Cancer. N Engl J Med. 2019, 381:2403-2415.
- 24 15. Lesnock JL, Darcy KM, Tian C, Deloia JA, Thrall MM, Zahn C, et al BRCA1
25 expression and improved survival in ovarian cancer patients treated with intraperitoneal
26 cisplatin and paclitaxel: a Gynecologic Oncology Group Study. Br J Cancer. 2013, 108:1231-
27 1237.
- 28
- 29

1 CQ2. 腹膜播種を有する進行卵巣癌に対して腫瘍減量手術時に腹腔内温熱化学療法
2 (HIPEC) に併用することを推奨するか。

3

4 ステートメント

5 腹膜播種を有する進行卵巣癌の腫瘍減量手術時の腹腔内温熱化学療法 (HIPEC) の併用
6 は、HIPEC の設備が整いかつ十分な経験がある施設において、臨床研究として実施すること
7 を提案する。

8 [推奨の強さ；弱い, エビデンスの強さ；C, 合意率 100% (7/7)]

9

10 【解説】

11 腹腔内温熱化学療法 (HIPEC) は、術中に 40-42°C以上の生食によって腹腔を加温した上
12 で抗がん剤を直接投与するもので、がんに対する温熱療法と腹腔内化学療法を同時に行う
13 治療法であり、その相加的あるいは相乗的な抗腫瘍効果を期待する。原理としては腹腔内
14 化学療法および温熱療法のそれぞれ単独使用の場合の効果に加えて、1) 温熱による化学
15 療法の増感作用、2)温熱による化学療法剤の透過性の亢進、3)抗腫瘍免疫の増強などがあ
16 げられている 1,2)。これまでの後方視あるいは前方視研究で HIPEC の有益性を示唆する
17 報告は多いが 3)-8)、薬剤、タイミング、温度、生存期間などにかなりの幅があり、一定
18 した見解を示すのは困難であった 9-11)。

19 近年、van Driel らがランダム化比較試験 (RCT) において、ネオアジュバント化学療法
20 (NAC) 奏効後の中間期腫瘍減量術 (IDS) に HIPEC を併用することの有用性を報告し
21 ている 11)。この試験は、III期の上皮性卵巣癌・卵管癌・腹膜癌で、初回手術で完全切除
22 が見込めない、または初回手術において腫瘍径 1 cm以上の残存腫瘍が認められた症例に対
23 し、3 サイクルのパクリタキセルとカルボプラチニンの併用化学療法 (TC 療法) に奏効し
24 た患者 245 例の IDS 時に施行された。シスプラチニン(100mg/m²)+生理食塩水を温度 40°C
25 に保つように 90 分還流した HIPEC 群と HIPEC 非施行群で無再発生存 (中央値) を比較
26 し、HIPEC 群 14.2 ヶ月 vs 非施行群 10.7 ヶ月 (HR 0.66; 95%CI: 0.50-0.87; P=0.003) で
27 有意差を認めた。骨髄抑制や腸閉塞、消化管穿孔、腎障害など、HIPEC 施行後に懸念され
28 る副作用の頻度においては、両群間で有意差が無かったとしている。しかしながら、本試
29 験においては両群間にバイアスがあることや、HIPEC そのものの疑問として、どの因子
30 (投与経路、投与時期、温熱、シスプラチニン) が予後改善に寄与したかが不明であるこ
31 と、また HIPEC 群における手術時間の延長 (中央値 338 分 vs 192 分) やコスト増など、
32 批判的な意見も多い 12)。一方、韓国では Lim らも III期以上の上皮性卵巣癌・卵管癌・腹
33 膜癌患者かつ初回減量手術あるいは IDS 時の残存腫瘍径が 1cm 以下の 184 例に対してラ
34 ンダム化比較試験を行って腫瘍減量手術時における HIPEC (シスプラチニン 75mg/m², 42-
35 43°C, 90 分) 併用の有用性を検証している。この試験では、貧血および血清クレアチニン
36 を除いて両群で有害事象の発生に差はなかった。5 年の無再発生存率は、HIPEC 群

1 51.0% に対して非施行群 49.4%(HP=0.574) と有意差を認めなかつたが、NAC が試行され
2 た患者に関しては HIPEC 群の予後が良好な傾向があり、長期予後を含めてさらなるフォ
3 ローアップが必要であると報告している 13)。

4 HIPEC は医薬品の適応外使用を伴う治療法であるため、本治療法の有効性を臨床試験によ
5 り評価することが必要な場合は、臨床研究法に基づいた対応が必要になると考えられる。
6 また、医療法における特定機能病院の承認要件として、高難度新規医療技術および未承認
7 新規医薬品等を用いた医療の提供をする際の適否を決定する部門の設置や、安全管理体制
8 の整備が義務づけられているが、一般の病院においても同様の努力義務が課されている。
9 HIPEC はさまざまな点において審査対象となる可能性があり、一定の臨床効果は期待でき
10 る可能性はあるものの、本邦においては標準的な治療としての推奨は行わない。しかしな
11 がら、現時点では腹膜播種の制御が十分に行えていない胃がんや大腸がんと比較すると、
12 卵巣癌における腹膜播種は化学療法の効果が十分に期待できるため、消化器がんとは独立
13 して検討するべきと考えられる。現在、初発及び再発卵巣癌に対し、複数の第 2 相、第 3
14 相 RCT が進行・計画中であり、卵巣癌における HIPEC の位置づけが検証される予定であ
15 る 10) 14)。

16

17 【明日への提言】

18 進行卵巣癌の初回治療時における HIPEC に関しては、1 つの RCT のエビデンスがあるも
19 のの、HIPEC 自体が多様な方法を含むため、未だ十分なエビデンスがあるとは言えない。
20 近年 PARP 阻害薬をはじめとする分子標的薬の登場や、BRCA や相同組換え修復異常
21 (HRD) 検査による個別化治療の進歩など、卵巣癌治療そのものが劇的に変化してきてい
22 るため、これらを加味した HIPEC の新たな臨床研究が望まれる。

23

24 検索資料・参考にした二次資料

25 PubMed : ovarian cancer, HIPEC, 716 , filter Meta-Analysis, Randomized Controlled Trial,
26 English, 15 件。本 CQ に関連ありと判断された論文は 10 件。直接関連ありと考えられた
27 文献は第 III 相試験 1 件、メタ解析 5 件、間接的に関連ありと考えられた文献は第 III 相試験
28 の QOL に関する検討 1 件、再発卵巣癌に関する検討 2 件、HIPEC の方法に関する検討 2
29 件、上記以外に著者判断で ASCO Meeting Library より第 III 相試験の結果である文献 13、
30 プロトコール論文である文献 14、レビューを中心に文献 1-4, 6-10, 12, を引用した。

31

32 参考文献

- 33 1) González-Moreno S, González-Bayón LA, Ortega-Pérez G. Hyperthermic
34 intraperitoneal chemotherapy: Rationale and technique. World J Gastrointest Oncol.
35 2010;2(2):68-75.

- 1 2) Crestani A, Benoit L, Touboul C, et al.. Hyperthermic intraperitoneal
2 chemotherapy (HIPEC): Should we look closer at the microenvironment? [published online
3 ahead of print, 2020 Jul 27]. *Gynecol Oncol.* 2020;159:285-294.
- 4 3) Cascales-Campos PA, Gil J, Gil E, et al. Treatment of microscopic disease with
5 hyperthermic intraoperative intraperitoneal chemotherapy after complete cytoreduction
6 improves disease-free survival in patients with stage IIIC/IV ovarian cancer. *Ann Surg*
7 *Oncol.* 2014; 21:2383-9.
- 8 4) Bakrin N, Bereder JM, Decullier E, et al. Peritoneal carcinomatosis treated with
9 cytoreductive surgery and Hyperthermic Intraperitoneal Chemotherapy (HIPEC) for
10 advanced ovarian carcinoma: a French multicentre retrospective cohort study of 566
11 patients. *Eur J Surg Oncol.* 2013;39:1435-43.
- 12 5) Spiliotis J, Halkia E, Lianos E, et al. Cytoreductive surgery and HIPEC in recurrent
13 epithelial ovarian cancer: a prospective randomized phase III study. *Ann Surg Oncol.*
14 2015;22:1570-5.
- 15 6) Baiocchi G, Ferreira FO, Mantoan H, et al. Hyperthermic Intraperitoneal
16 Chemotherapy after Secondary Cytoreduction in Epithelial Ovarian Cancer: A Single-center
17 Comparative Analysis. *Ann Surg Oncol.* 2016; 23:1294-301.
- 18 7) Petrillo M, De Iaco P, Cianci S, Perrone M, et al. Long-Term Survival for
19 Platinum-Sensitive Recurrent Ovarian Cancer Patients Treated with Secondary
20 Cytoreductive Surgery Plus Hyperthermic Intraperitoneal Chemotherapy (HIPEC). *Ann*
21 *Surg Oncol.* 2016;23(5):1660-5.
- 22 8) Fagotti A, Costantini B, Vizzielli G, et al. HIPEC in recurrent ovarian cancer
23 patients: morbidity-related treatment and long-term analysis of clinical outcome. *Gynecol*
24 *Oncol.* 2011;122:221-5.
- 25 9) Roviello F, Roviello G, Petrioli R, et al. Hyperthermic intraperitoneal
26 chemotherapy for the treatment of ovarian cancer: A brief overview of recent results. *Crit*
27 *Rev Oncol Hematol.* 2015;95:297-305.
- 28 10) Cowan RA, O'Cearbhaill RE, Zivanovic O, et al. Current status and future
29 prospects of hyperthermic intraoperative intraperitoneal chemotherapy (HIPEC) clinical
30 trials in ovarian cancer. *Int J Hyperthermia.* 2017;33:548-553.
- 31 11) van Driel WJ, Koole SN, Sikorska K, et al. Hyperthermic Intraperitoneal
32 Chemotherapy in Ovarian Cancer. *N Engl J Med.* 2018;378:230-240.
- 33 12) Spriggs DR, Zivanovic O. Ovarian cancer treatment – Are we getting warmer? *N*
34 *Engl J Med.* 2018; 378:293-294.

- 1 13) Lim MC, Chang SJ, Yoo HJ, et al Randomized trial of hyperthermic intraperitoneal
2 chemotherapy (HIPEC) in women with primary advanced peritoneal, ovarian, and tubal
3 cancer. Journal of Clinical Oncology 2017;35:15_suppl, 5520-5520
4 14) Koole S, van Stein R, Sikorska K, et al. Primary cytoreductive surgery with or
5 without hyperthermic intraperitoneal chemotherapy (HIPEC) for FIGO stage III epithelial
6 ovarian cancer: OVHIPEC-2, a phase III randomized clinical trial. Int J Gynecol Cancer.
7 2020;30(6):888-892.

8
9

〔腹膜播種治療ガイドライン〕(初版)／(版)

1 CQ 3 腹膜播種を有する再発卵巣癌に腹腔内化学療法を推奨するか？

2
3 ステートメント

4 再発卵巣癌に対する腹腔内化学療法を推奨するエビデンスは乏しく、明確な推奨はできな
5 い。

6 [推奨なし、エビデンスの強さ；D 合意率 100% (7/7)]

7
8 【解説】

9 卵巣癌に対する腹腔内化学療法は、初回治療に対する第III相ランダム化比較試験が実施さ
10 れる以前に、癌性腹水を呈した再発がん患者に実施されており、約 60 年の歴史がある。
11 点滴加療に比べて腹腔内へ直接抗がん剤を投与することで、腹腔内抗がん剤 AUC は、シ
12 スプラチニンやカルボプラチニンなどの白金製剤で 10~12 倍、パクリタキセルやドセタキセ
13 ルなどのタキサン製剤では約 1000 倍と報告されている (Markman, 1992; Markman,

14 1994). また、ドセタキセルの抗腫瘍効果は腫瘍の最大暴露濃度に影響するが、ドセタキセ
15 ルの腹腔内投与では静脈投与に比べて腫瘍が暴露するピーク濃度は約 200 倍である
(Hryniuk 1988; Fushida, 2002; Morgan et al. 2003). 再発治療における腹腔内化学療法の予
16 後規定因子は、初回治療と同様、治療開始時の残存腫瘍や組織型である (Markman,
17 2009)。Muggi らは、プラチナ感受性再発に対する腹腔内へのプラチナ再投与は少数例で
18 あるが有効であったが、プラチナ抵抗性再発では効果は乏しかったと報告している。

19 (Muggia et al. 1993). Boisen らは、初回経静脈化学療法後、2nd line として腹腔内化学療
20 法を行った 25 例について検討している。いずれも前治療の最終プラチナ投与から 6 か月
21 以上の再発であるが、10 例 (40%) において、初回治療後よりも再発後の腹腔内化学療
22 法後の方が、TFI が延長したと報告している (Boisen, 2016)。Lu らは、secondary
23 cytoreductive surgery 後に腹腔内化学療法が行われた症例について、プラチナ感受性再発
24 と抵抗性再発について、それぞれ 108 例、47 例を静脈投与群とマッチング (propensity
25 score-matching) させて解析した (Lu, 2016)。無増悪生存率 (PFS) についてそれぞれ、9.8
26 か月 vs 6.9 か月、4.9 か月 vs 2.4 か月といずれも有意に腹腔内投与群が延長したと報告し
27 ている。しかしながら、前治療からの休薬期間 (platinum free interval) など重要な効果予測
28 因子が加味されておらず、静脈投与群の PFS が一般的な報告に比べて不良であるなど、課
29 題が多い。卵巣癌の初回標準治療がパクリタキセル、カルボプラチニンを含むレジメンであ
30 ることから、2nd line の腹腔内化学療法としてパクリタキセルと不完全交叉耐性と考えら
31 れるドセタキセルを投与する試みも報告されている (Verschraegen, 2000)。Tsubamoto ら
32 は、プラチナ抵抗性再発 8 例を含む 16 例において、ドセタキセルの腹腔内化学療法を試
33 みたが奏効したのは 2 例のみであった。

34
35
36 【明日への提言】

1 プラチナ感受性再発における腹腔内化学療法の有効性を示唆する報告があり、Phase II 試
2 験や標準治療（全身化学療法）との比較試験による検証が望まれる。

3

4 【検索資料・参考にした二次資料】

5 PubMed : ovarian cancer, intraperitoneal chemotherapy AND recurrent, recurrence,
6 second-line, NOT HIPEC, hyperthermic で 18 件ヒット、うち本 CQ に関連ありと判断さ
7 れたもの 4 件さらに、その 4 件の論文が引用した論文及び引用されたされた論文から、本
8 CQ に関連ありと判断したもの 2005-2020 4 件、2005 年以前 7 件の計 15 件を
9 本 CQ 作成のために参考にした。

10

11 【参考文献】

12 Phase I trial of intraperitoneal taxol: a Gynecologic Oncology Group study.

13 Markman M, Rowinsky E, Hakes T, Reichman B, Jones W, Lewis JL Jr, Rubin S, Curtin J,
14 Barakat R, Phillips M, et al. J Clin Oncol. 1992 Sep;10(9):1485-91. doi:
15 10.1200/JCO.1992.10.9.1485

16

17 Second-line chemotherapy for refractory cancer: intraperitoneal chemotherapy. Markman
18 M. Semin Surg Oncol. 1994 Jul-Aug;10(4):299-304. doi: 10.1002/ssu.2980100411.

19

20 Morgan RJ Jr, Doroshow JH, Synold T, et al. Phase I trial of intraperitoneal docetaxel in the
21 treatment of advanced malignancies primarily confined to the peritoneal cavity: dose-
22 limiting toxicity and pharmacokinetics. Clin Cancer Res. 2003;9(16 Pt 1):5896-5901.

23

24 Hryniuk W M. 1988. The importance of dose intensity in the outcome of chemotherapy.
25 In: Hellman S, DeVita V, Rosenberg S, editors. Important advances in oncology.
26 Philadelphia: Lippincott . p. 121 – 141 .

27

28 Fushida S, Nao F, Kinami S, Ninomiya I, Fujimura T, Nishimura G, Ohta T, Yokogawa K,
29 Miyamoto K, Miwa K. Pharmacologic study of intraperitoneal docetaxel in gastric cancer
30 patients with peritoneal dissemination. Gan To Kagaku Ryoho. 2002 Oct;29(10):1759-63.

31

32 Markman M, Brady M, Hutson A, Berek JS. Survival after second-line intraperitoneal
33 therapy for the treatment of epithelial ovarian cancer: the Gynecologic Oncology Group
34 experience.

35 Int J Gynecol Cancer. 2009 Feb;19(2):223-9.

36 doi: 10.1111/IGC.0b013e31819bdc7e.

- 1
2 Muggia FM, Groshen S, Russell C, et al. Intraperitoneal carboplatin and etoposide for
3 persistent epithelial ovarian cancer: analysis of results by prior sensitivity to platinum-based
4 regimens. *Gynecol Oncol*. 1993;50(2):232-238. doi:10.1006/gyno.1993.1198
5
6 Boisen MM, Lesnock JL, Richard SD, Beriwal S, Kelley JL, Zorn KK, Edwards RP. Second-
7 line Intraperitoneal Platinum-based Therapy Leads to an Increase in Second-line
8 Progression-free Survival for Epithelial Ovarian Cancer.
9 *Int J Gynecol Cancer*. 2016 May;26(4):626-31.
10 doi: 10.1097/IGC.0000000000000667.
11
12 Lu CH, Chang YH, Lee WH, Chang Y, Peng CW, Chuang CM; Task Force on
13 Intraperitoneal Chemotherapy of Ovarian Cancer.
14 Second-Line Intraperitoneal Chemotherapy for Recurrent Epithelial Ovarian, Tubal and
15 Peritoneal Cancer: A Propensity Score-Matching Study.
16 *Chemotherapy*. 2016;61(5):240-8. doi: 10.1159/000443924. Epub 2016 Mar 2.
17
18 Tsubamoto H, Takeuchi S, Ito K, Miyagi Y, Toyoda S, Inoue K, Kanazawa R, Hosoda Y,
19 Shibahara H. Feasibility and efficacy of intraperitoneal docetaxel administration as salvage
20 chemotherapy for malignant gynaecological ascites.
21 *J Obstet Gynaecol*. 2015 Jan;35(1):69-73.
22 doi: 10.3109/01443615.2014.935719.
23
24 Verschraegen CF, Sittisomwong T, Kudelka AP, Guedes Ed, Steger M, Nelson-Taylor T,
25 Vincent M, Rogers R, Atkinson EN, Kavanagh JJ. Docetaxel for patients with paclitaxel-
26 resistant Müllerian carcinoma. *J Clin Oncol*. 2000 Jul;18(14):2733-9. doi:
27 10.1200/JCO.2000.18.14.2733.
28
29
30
31
32
33

1

2

3

4

5

癌性腹水

〔腹膜播種診療ガイド〕（初版）／（版）

1 はじめに

2

3 癌性腹膜炎に伴う大量腹水は患者に強い腹部膨満感、呼吸苦などの苦痛を生じるだけでな
4 く、患者のQOLや闘病意欲を低下させて抗癌治療の中止につながることが多い。
5 大量腹水の定義であるが、CT画像にて骨盤から横隔膜下に連続的に腹水が貯留し、症状
6 緩和には腹水ドレナージを必要とするものとする。

7 日本における大量の癌性腹水に対する治療としては、1) 単純ドレナージ、2) 腹腔・静
8 脈シャント術 (PVS)、3) 腹水濾過濃縮再静注法(CART) があるが、未だに確立されて
9 いない。

10 1) 単純ドレナージは、日本緩和医療学会のガイドラインでは1~3ℓの少量なら安全に
11 施行でき、穿刺が頻回になるならカテーテル留置を提案している。しかしながら、大量腹
12 水貯留症例では症状緩和効果に乏しいだけでなく短期間に再貯留する。しかも、少量ドレ
13 ナージを繰り返すことで栄養状態の悪化につながりさらに貯留しやすくなるという悪循環
14 に陥るだけでなく、全身状態も急速に悪化するために、積極的に施行されていない。

15 2) PVSは当初水頭症用ホルター弁を転用した治療としてSmithによって1962年に発案
16 された。その後、腹水圧の増減により機械的に開閉する可動式シリコン弁を有する
17 PVS専用のLe Veenシャントが1974年に考案されましたが、評価されず普及していな
18 い。その後、逆流防止弁付きポンプチャンバーによって腹水を用手的に汲み上げることが
19 出来るデンバーシャントが1990年に考案され、日本でも使用されるようになった。
20 現在、他に有用な同等品がなく、「PVS=デンバーシャント」が一般的になっている。PVS
21 は国内外で多数報告されているが、大部分が数十例以下の小規模な研究でありエビデンス
22 に乏しい。133例を対象にした比較的規模の大きい多施設共同研究によれば、症状緩和率
23 83%、効果発現までの期間2日(1~9日)、症状緩和持続期間26日(最大330日)、有害
24 事象6.8%(出血・発熱・血栓・DIC・胸水・敗血症・腸閉塞・心不全など)で、致死率
25 は4.5%と高率である⁴⁾。腹水をそのまま上大静脈から体循環に戻すために、急激な循環
26 動態の変化や癌細胞や粘液などに起因する心不全、DIC等の重篤な合併症への対策が必須
27 である。したがって、感染、凝固異常、血栓、心腎不全、重度肺障害、腹膜中皮腫など隔
28 壁を有する腹水症、特殊な腹水(粘液性、化膿性、胆汁性、濃血性、濃乳糜)、消化管穿
29 孔例には禁忌である。またシャントトラブルにはシャント閉塞、カテーテルの断裂、逸脱
30 などがある。特にシャント閉塞はPVS留置術後の約16~45%に発生する頻度の高い合併
31 症である^{5), 6)}。シャント閉塞の原因としては、血栓や腹腔内脂肪、フィブリン塊などに
32 よるシャント内腔閉塞やカテーテルのキンク、静脈内カテーテル周囲のフィブリンシース
33 形成、腹腔内カテーテル周囲の大網による被包化などがある⁷⁾。以上、手技に高度の技術
34 を要して重篤な合併症やシャント不全も高率に発生し、禁忌症例も多いために患者の予後
35 を含めた慎重な適応が必須となる。さらに癌細胞を全身に散布してしまうために、抗癌治

1 療終了後の症状緩和を主目的として一部の施設で年間 1,000 例未満が施行されているのが
2 現状である。

3) CART は 1973 年に外科医の山崎が癌性腹水に二種の Hollow Fiber を用いた濾過濃
4 縮法を報告 8) しており、CART の原型と考えられる。現在の CART システムは 1977 年
5 に開発され、1981 年に日本独自の腹水治療手術 (K-635) として保険承認されている。し
6 かしながら、透析システムからの転用するために腹水処理、特に癌性腹水処理において
7 大きな問題点があった。①回路・操作が複雑で、操作に熟練した技士と圧制御の高価なボ
8 ンプ装置が必要で、プライミング並びに濾過濃縮処理に時間を要する。②癌性腹水では癌
9 細胞、血球などの細胞成分や粘液、フィブリリンなどにより 2~3 ℥ で濾過膜が閉塞し、以
10 後の処理が不能になる。③ローラーポンプにより限界耐圧まで強制的に押し込むという過
11 度な加圧操作による細胞の挫滅やサイトカイン、エンドトキシン、粘液などの本来濾過し
12 てはいけない成分の濾過濃縮、さらには白血球に過度の機械的ストレスが加わった結果生
13 じるインターロイキンも濾過濃縮されて高熱やショックなどの重篤な副作用の原因とな
14 る。以上より癌性腹水は処理困難で危険とされ 1990 年代には癌治療の現場では施行され
15 なくなり、以後は膜閉塞物質をほとんど含まない少量の肝性腹水が治療対象となった。し
16 たがって、臨床現場では CART は“副作用が強く、効果に乏しい治療”と認識されて海外に
17 普及することなく、国内の一部の施設で施行される特異な腹水治療となっていた。2008 年
18 に従来型の問題点を解消した改良型の CART システムと安全な全量ドレナージのための循
19 環管理術 (KM-CART) が松崎により開発 9)~12) された。腹水にストレスをかけない
20 外圧・定圧濾過方式により、1 ℥あたり 3~5 分と処理速度が圧倒的に速くなるとともに
21 に、患者の循環動態に合わせた術前からの循環管理によって安全かつ効果的な腹水治療が
22 可能になった。濾過膜閉塞に対する逆洗浄機能により 10 ℥ 以上（最大 28 ℥）の大量の癌
23 性腹水も処理可能になり、洗浄液から回収できる大量の癌細胞が樹状細胞ワクチン療法
24 13) や薬剤感受性試験 14) などのオーダーメイド癌治療や癌研究 15) に活用されるよう
25 になっている。

26 近年、大量腹水を有する腹膜播種症例の化学療法においても積極的に CART が併用され
27 るようになり、有効とする報告 16)~19) が増えている。化学療法と CART の併用にお
28 いては、腹水中の薬剤が濃縮されて血中に再静注されることによる副作用が懸念される。
29 蛋白（主にアルブミン）結合した薬剤は、薬理活性（抗腫瘍活性）を発現できず、代謝も
30 排泄もされない。この蛋白結合は、一定の結合定数で結合型と遊離型（非結合型）が平衡
31 状態を保っているので、遊離型が消費（代謝や排泄）されると結合型から遊離型が供給さ
32 れることになる。腹水症例の場合、血中の抗腫瘍剤の一部が腹水中に漏出し、その一部が腹
33 水中のアルブミンと結合するが、アルブミン結合率は薬剤によって異なる。CART で
34 は、アルブミンと結合していない遊離型の薬剤は濾過されて濃縮されない。アルブミンと
35 結合した薬剤は濾過濃縮されるが、腹水中アルブミン濃度は血中よりも低値のために、回
36 収されるアルブミン結合薬剤は更に少なくなる。したがって、本来は血中にあるべき薬剤

1 が一部腹水中に漏出してその一部が回収されて血中に再静注されるが、CARTで回収され
2 るのは抗腫瘍活性のない結合型である。抗癌剤の定期投与中であっても投与直前にCART
3 を施行すれば、すでに血中、腹水中ともに薬剤濃度は低下している。したがって、抗癌剤
4 投与直後にCARTを施行しなければ臨床的には問題がないものと考える。一部の抗癌剤
5 (Cisplatin, Oxaliplatin, Docetaxel, Paclitaxelなど)はアルブミンなどの血漿蛋白と70%
6 以上の高い結合率を示す^{20)～22)}。したがって、腹腔内化学療法との併用では全量ドレナ
7 ージのうえCART施行後に腹腔内投与することで薬剤濃度の維持だけでなく、遊離型の増
8 加による抗腫瘍効果の増強が期待でき、有効症例も報告^{23), 24)}されている。
9 CARTはPVSに比して手技が容易で合併症が少ないために施行施設も多く、年間4万例
10 以上と症例数も急速に増加している。さらにPVSのように血中に癌細胞を散布することな
11 く、腹腔内から癌細胞や粘液、サイトカインなどを減量させる。今後、CARTは大量腹水
12 を有する腹膜播種症例の化学療法において必須の支持療法となる可能性があり、RCTなど
13 によるエビデンスの構築が強く望まれる。

14

15

16 参考文献

- 17 1) Smith AN : Peritoneocaval shunt with a Holter valve in the treatment of ascites. Lancet
18 1:871-872, 1962.
- 19 2) Le Veen HH, Christoudias G, Moon IP et al : Peritoneovenous shunting for ascites. Ann
20 Surg 180:580-591, 1974.
- 21 3) Weaver DW, Wieneck RG, Bouwman DL et al : Percutaneous Denver peritoneovenous
22 shunt insertion. Am J Surg 159:600-601, 1990.
- 23 4) Sugawara S, Sone M, Arai Y, et al : Radiological insertion of Denver peritoneovenous
24 shunts for malignant refractory ascites: a retrospective multicenter study (JIVROSG-0809).
25 Cardiovasc Intervent Radiol 34:980-988, 2011.
- 26 5) Bielik SC, Calvo BF, Coit DG: Peritoneovenous shunting for gynecologic malignant
27 ascites. Cancer 91: 1247 - 1255, 2001.
- 28 6) Schumacher DL, Saclarides TJ, Staren ED: Peritoneovenous shunts for palliation of the
29 patient with malignant ascites. Ann Surg Oncol 1: 378 - 381, 1994.
- 30 7) Hu RH, Lee PH: Salvaging procedures for dysfunctional peritoneovenous shunt.
31 Hepatogastroenterology 48: 794 - 797, 2001
- 32 8) 山崎善弥：腹水の濾過・除菌除癌細胞、濃縮腹水再静注法.外科 37:1628-9,1975
- 33 9) Keisuke Matsusaki : Novel cell-free and concentrated ascites reinfusion therapy (KM-
34 CART) for refractory ascites associated with cancerous peritonitis : its effect and future
35 perspectives. Int J Clin Oncol 16(4):395-400, 2011.

- 1 10) 松崎圭祐：外圧・定圧濾過により拡がる CART の可能性～症状緩和からオーダーメ
2 イドがん治療～，日本アフェレシス学会雑誌 33:194-201,2014
- 3 11) 松崎圭祐：『腹膜播種に対する治療戦略』～改良型腹水濾過濃縮再静注システム
4 (KM-CART) による大量癌性腹水に対する新たな治療戦略～，癌と化療 43(13),2016.
- 5 12) Keisuke Matsusaki, Kazumasa Orihashi : Feasibility, efficacy and safety of cell-free and
6 concentrated ascites infusion therapy (KM-CART) for malignant ascites, Artif Organs
7 44:1090-1097, 2020
- 8 13) Yukino Kimura, Yui Harada¹, Keisuke Matsusaki⁴ and Yoshikazu Yonemitsu et.al.,
9 Effective recovery of highly purified CD326+ tumor cells from lavage fluid of patients
10 treated with a novel cell-free and concentrated ascites reinfusion therapy (KM-CART),
11 Springer Plus 4:780-785, 2015.
- 12 14) Takashi Anayama, May Taguchi, Takahiro Tatenuma, Keisuke Matsusaki et.al.: In-vitro
13 proliferation assay with recycled ascitic cancer cells in malignant pleural mesothelioma: A
14 case report., World Clin Cases, 7(23): 4036-4043, 2019.12.
- 15 15) Nagasato M, Rin Y, Yamamoto Y, Henmi M, Hiraoka N, Chiwaki F, Matsusaki K,
16 Tagawa M, Sasaki H, Aoki K. A tumor-targeting adenovirus with high gene-transduction
17 efficiency for primary pancreatic cancer and ascites cells. Anticancer Res, 37: 3599-3605,
18 2017.
- 19 16) 白川賢司, 二宮基樹, 坂下吉弘他：癌性腹水を伴う切除不能進行・再発胃癌に対する
20 KM-CART の有用性, 日臨外会誌 81(7):1229-1237, 2020.
- 21 17) 松尾愛理, 河原俊介, 泉 有希子他：婦人科癌による難治性癌性腹水に対して腹水濾
22 過濃縮再静注法を施行した7症例, 産婦人科の進歩 66(2):169-176,2014.
- 23 18) 太田恵一朗, 松崎圭祐：癌性腹水に対する CART と薬物療法, 臨床外科
24 70(13):1487-1492, 2015.
- 25 19) 岩城隆二, 進藤喜矛, 河原 肇他：当院での改良型腹水濾過濃縮再静注法(KM-CART)
26 の検討, 癌と化療 45:2165-2167, 2018
- 27 20) 日本臨床腫瘍学会編, “臨床腫瘍学”, 南江堂, p.236-336., 2006
- 28 21) F. Levi, G. Metzger, C. Massari, G. Milano, Oxaliplatin : pharmacokinetics and
29 chronopharmacological aspects, Clin. Pharmacokinet., 38, 1-21 ,2000.
- 30 22) H. Minami, K. Kawada, Y. Sasaki, T. Igarashi, T. Saeki, M. Tahara, K. Itoh, H. Fujii,
31 Pharmacokinetics and pharmacodynamics of protein-unbound docetaxel in cancer patients,
32 Cancer Sci., 97:235-41 ,2006
- 33 23) 石神浩徳, 北山丈二, 山口博紀他：癌性腹膜炎を伴う胃癌に対する集学的治療：CART
34 と腹腔内化学療法を併用した積極的治療戦略, 日本アフェレシス学会誌 33(3):162-
35 166,2014.

- 1 24) Yamaguchi H., Kitayama J., Emoto S., et al : Cell-free and concentrated ascites
2 reinfusion therapy (CART) for management of massive malignant ascites in gastric cancer
3 patients with peritoneal metastasis treated with intravenous and intraperitoneal paclitaxel
4 with oral S-1, Eur.J.Surg.Oncol. 41:875-80,2015. 13) 石神浩徳, 北山丈二, 山口博紀他:癌
5 性腹膜炎を伴う胃癌に対する集学的治療: CART と腹腔内化学療法を併用した積極的治療
6 戦略, 日本アフェレシス学会誌 33(3):162-166,2014.
7 14) Yamaguchi H., Kitayama J., Emoto S., et al : Cell-free and concentrated ascites
8 reinfusion therapy (CART) for management of massive malignant ascites in gastric cancer
9 patients with peritoneal metastasis treated with intravenous and intraperitoneal paclitaxel
10 with oral S-1, Eur.J.Surg.Oncol. 41:875-80,2015.

11

「腹膜播種治療ガイドライン」(初版)

1 CQ1 大量腹水を伴う腹膜播種に対して化学療法を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 CQ1-1 卵巣癌

5 卵巣癌は化学療法の感受性が極めて高い癌腫である。進行例の多くが大量腹水を伴う腹膜
6 播種を有するが、この状態からでも長期の生存が期待できることから化学療法の実施を推
7 奨する。

8 [推奨の強さ；強い、エビデンスの強さ；A, 合意率 100% (10/10)]

9 CQ1-2 胃癌

10 大量腹水を伴う胃癌腹膜播種に対して、全身状態を慎重に評価した上で、化学療法を行う
11 ことは推奨できる。大量腹水を伴う腹膜播種を有する胃癌において、fluoropyrimidine を
12 ベースとした化学療法による無増悪生存期間、全生存期間を延長するとする複数の後方視
13 的研究があり、全身状態が良い場合は、化学療法の実施を提案する。

14 [推奨の強さ；弱い、エビデンスの強さ；C, 合意率 100% (10/10)]

15 CQ1-3 その他の癌

16 卵巣癌・胃癌以外の癌腫において、大量腹水に対する化学療法の有用性を支持するデータ
17 が乏しく、推奨なしとする。化学療法の適応、レジメン選択は個々の患者ごとに慎重に検
18 討する必要がある。

19 [推奨なし；エビデンスの強さ；D 合意率 70% (7/10)]

20

21 解説

22 1. 卵巣癌

23 卵巣癌は（以下、卵巣がん・卵管癌・腹膜癌治療ガイドライン 2020 年版参照）発生早期
24 から癌性腹膜炎を発症し、大量腹水を伴った癌性腹膜炎を有する状態で診断される場合が
25 多い。しかし、~~その多くは~~ 化学療法に奏効し、遠隔転移がなければ生存期間中央値は 5 年
26 を超える。そのため、未治療の卵巣癌においては、大量腹水を伴った癌性腹膜炎を有する
27 症例に対する platinum+taxane 製剤の併用を含む化学療法が標準治療である。再発例で
28 は、~~プラチナフリー~~期間がその後の化学療法への奏効、生存に大きく影響する。プラチナ
29 感受性再発（~~プラチナフリー~~期間 6 ヶ月以上）ではプラチナ製剤の奏効が期待できるた
30 め、~~プラチナ~~ベースの併用療法が勧められる。一方、~~プラチナ~~抵抗性再発（~~プラチナフリー~~
31 一期間 6 ヶ月未満）では、~~プラチナ~~製剤の奏効はあまり期待できない。非~~プラチナ~~製剤の
32 単剤化学療法が適用される場合が多いが、その適用は慎重に判断する必要がある。（日本婦
33 人科腫瘍学会, 2020）

34

35 2. 胃癌

1 大量腹水を伴った癌性腹膜炎を有する胃癌に関し無治療と化学療法を比較した研究はない
2 が、5-FU ベースの化学療法で 33% (Iwasa, Nakajima et al. 2012)、
3 fluoropyrimidine+cisplatin で 36.4%(Shitara, Mizota et al. 2013)の腹水のコントロール率が
4 後方視的研究で示された。2017 年以降、複数の同様の研究結果が報告され、5-
5 FU+leucovorin で 39% (Hara, Kadowaki et al. 2018)に対し、FOLFOX では、78%
6 (Masuishi, Kadowaki et al. 2017)、50% (Osumi, Takahashi et al. 2018)と比較的高率に腹水
7 コントロールが可能であることが示された。
8 2010 年から 2016 年にフッ化ピリミジン製剤ベースのレジメンを投与された進行胃癌 129
9 例をプラチナ製剤投与の有無で比較した後方視的研究では、腹水のコントロール率は 17%
10 vs. 51%、経口摂取の回復率は 43% vs. 64%でプラチナ製剤を加えた方が良好な結果であっ
11 た(Arai, Iwasa et al. 2019)。また、progression free survival 及び overall survival 中央値は
12 それぞれ、2.3 vs. 4.3 ヶ月 ($p < 0.01$)、5.0 vs. 9.0 ヶ月 ($p < 0.01$) で、生存に関してもプ
13 ラチナ製剤を加えた方が良好であった。このように、大量腹水を伴う腹膜播種を有する胃
14 癌においてフッ化ピリミジン製剤+プラチナ製剤併用療法の有用性が複数の後方視的研究
15 で報告されている。
16 高度腹膜転移による大量腹水を伴う胃癌症例に対するタキサンの全身投与に関しては、
17 Phase I/II 臨床試験として大量腹水を伴う胃癌患者 30 名に FLTAX 療法が、安全に施行可
18 能であり、44% の患者で腹水の減少を認め、PFS 4.2 ヶ月、OS 8.0 ヶ月であったと報告さ
19 れている(Iwasa, Goto et al. 2012)。
20 一方で、docetaxel+cisplatin+S-1 を投与した進行胃癌に関する後方視的検討で大量腹水を
21 伴った癌性腹膜炎を有する胃癌の overall survival 中央値は 16.8 ヶ月で、大量腹水を伴わな
22 い癌性腹膜炎症例（同 21.7 ヶ月）や癌性腹膜炎を有さない症例（同 22.6 ヶ月）よりも劣
23 っていたことが報告されており、大量腹水を伴った癌性腹膜炎を有する症例の予後は他の
24 進行胃癌と比較し不良であると考えられる(Ohnuma, Sato et al. 2018)。
25 各種癌に対する臨床試験において、大量腹水を伴う腹膜播種症例は除外されることが一般
26 的であるのが現状であった(Hamamoto, Piao et al. 2020)。メタ・アナリシスによる解析に
27 おいても、大量腹水を有する胃癌腹膜播種症例は、有意に予後不良であった(Zheng, Wen
28 et al. 2019)。大量腹水を有する患者は PS 0-1 より PS 2 以上 である可能性が高く、経口
29 摂取の低下した症例が多く、臨床症試験に登録する機会は非常に少ない。進行胃癌の化学
30 症例の検討にても PS0-1 に比べて PS 2 患者の生存期間の中央値が有意に短かった(6.1 対
31 14.8 ヶ月; $P < .001$) (Muro, Shitara et al. 2009)。
32 2020 年に報告された 5FU/LV vs. FLTAX の RCT (Nakajima, Yamaguchi et al. 2020)にお
33 いては、大量腹水かつ経口摂取不良の PS2 の患者には化学療法は利益をもたらさなかっ
34 た。さらに PTX/RAM 療法(Matsumoto, Kawazoe et al. 2018)の報告においても、大量腹水
35 を伴う胃癌腹膜播種症例に同化学療法の有効性は認められていない。大量腹水を伴う腹膜
36 播種症例において、全身投与の化学療法は、経口内服および利尿目的の補液が困難となる

ため標準的な化学療法を施行できない場合が多く、症例の全身状態・PSを考えて、慎重に検討する必要がある。

大量腹水・経口摂取不良にて全身投与の化学療法が困難な患者であっても腹腔内投与が可能である場合がある。胃癌腹膜播種患者に対するSP療法とS-1+PTXiv, ip療法を比較したPhase III RCT(PHOENIX-GC trial) (Ishigami, Fujiwara et al. 2018)において、中等度の腹水を有する患者が45例含まれており、subgroup解析でこれらの患者においては、OSにおいてS-1+PTXiv, ip群のHRが0.38(95%CI 0.16-0.90)となり、腹水患者には腹腔内化学療法がより有効であることが示された。大量腹水患者に対する腹腔内化学療法について、今後さらなるエビデンスの集積が期待される。

化学療法とCARTの併用に関する報告は現時点では少ない。大量腹水を伴った癌性腹膜炎を有する胃癌30例に対するCARTとpaclitaxel腹腔内投与を組み合わせた治療の後方視的検討では、計127回のCARTが安全に実施され、全生存期間中央値は10.2ヶ月、1年生存割合は43.3%であった(Yamaguchi, Kitayama et al. 2015)。21例の胃癌及び9例の大腸癌に対するCARTと化学療法を組み合わせた治療の後方視的検討では、重篤な毒性、合併症の発生はなく、20%でPSが改善し、腹水穿刺のペースが胃癌では83%、大腸癌では全例で減少した。なお、治療奏効期間及び全生存期間中央値は、胃癌ではそれぞれ2.1及び3.5ヶ月、大腸癌ではそれぞれ5.8及び5.8ヶ月であった(Nagata, Kato et al. 2020)。

CARTと化学療法を組み合わせた治療についての報告はこの2本のみで、症例の蓄積およびエビデンスの構築に努める必要がある。

その他の癌

卵巣癌・胃癌以外の癌腫に関して、大量腹水を伴った癌性腹膜炎を有する症例に対する化学療法を検討した研究はほとんど行われていない。PS不良あるいは大量の腹水貯留のため臨床試験への登録に不適であった23例の膵臓癌の後方視的検討では、化学療法を実施したにも関わらずその奏効期間及び生存の中央値は、それぞれわずか1.1及び2.9ヶ月であった(Ueda, Hosokawa et al. 2013)。現時点では、大量腹水を伴った癌性腹膜炎を有する胃癌、卵巣癌以外の癌に対する化学療法の有用性を示唆するエビデンスはない。特に胃癌、卵巣癌以外の領域では、化学療法に関するエビデンスのさらなる蓄積が必要である。

明日への提言

卵巣癌において、大量腹水を伴った腹膜播種患者に対する化学療法が標準的となっているのに対し、胃癌ではエビデンスが確立されていない。PS不良・経口摂取困難により、はじめから化学療法の対象外とされることも多い。一部の臨床試験に登録されたPS2、経口摂取不良の患者も予後不良の結果となっている。ただし、化学療法により腹水の減少が得られれば予後延長をもたらすケースも報告されており、静注レジメンや腹腔内投与、さらにCARTとの併用を組み込んだ治療方法・臨床試験の模索・エビデンスの蓄積が望まれる。

1
2 検索資料・参考にした二次資料
3 Pubmed : 2000 年～2020 で cancer, peritoneal carcinomatosis, ascites の key word で検索
4 した結果 294 件中、本 CQ に関連ありと判断されたもの 14 件（いずれも原著論文）に加
5 え、医中誌(会議録除く)で、癌,腹膜播種,大量腹水の key word で 67 件ヒット、うち本 CQ
6 に関連ありと判断されたもの 2 件、ハンドサーチで 3 件を採用した。
7
8 引用文献
9 日本婦人科腫瘍学会編
10 卵巣がん・卵管癌・腹膜癌治療ガイドライン 2020 年版
11 2020 年金原出版（東京）
12
13 Arai, H., et al. (2019). "Fluoropyrimidine with or without platinum as first-line
14 chemotherapy in patients with advanced gastric cancer and severe peritoneal metastasis: a
15 multicenter retrospective study." BMC Cancer 19(1): 652.
16
17 Hamamoto, Y., et al. (2020). "Achieving sequential therapy in advanced gastric cancer: the
18 importance of appropriate patient management for the elderly and/or those with ascites."
19 Gastric Cancer 23(3): 363-372.
20
21 Hara, H., et al. (2018). "First-line bolus 5-fluorouracil plus leucovorin for peritoneally
22 disseminated gastric cancer with massive ascites or inadequate oral intake." Int J Clin Oncol
23 23(2): 275-280.
24
25 Ishigami, H., et al. (2018). "Phase III Trial Comparing Intraperitoneal and Intravenous
26 Paclitaxel Plus S-1 Versus Cisplatin Plus S-1 in Patients With Gastric Cancer With
27 Peritoneal Metastasis: PHOENIX-GC Trial." J Clin Oncol 36(19): 1922-1929.
28
29 Iwasa, S., et al. (2012). "Multicenter feasibility study of combination therapy with
30 fluorouracil, leucovorin and paclitaxel (FLTAX) for peritoneal disseminated gastric cancer
31 with massive ascites or inadequate oral intake." Jpn J Clin Oncol 42(9): 787-793.
32
33 Iwasa, S., et al. (2012). "First-line fluorouracil-based chemotherapy for patients with severe
34 peritoneal disseminated gastric cancer." Gastric Cancer 15(1): 21-26.
35

- 1 Masuishi, T., et al. (2017). "FOLFOX as First-line Therapy for Gastric Cancer with Severe
2 Peritoneal Metastasis." *Anticancer Res* 37(12): 7037-7042.
- 3
- 4 Matsumoto, H., et al. (2018). "A retrospective study of the safety and efficacy of paclitaxel
5 plus ramucirumab in patients with advanced or recurrent gastric cancer with ascites." *BMC*
6 *Cancer* 18(1): 120.
- 7
- 8 Muro, K., et al. (2009). "Chemotherapy for patients with advanced gastric cancer with
9 performance status 2." *Journal of Clinical Oncology* 27(15_suppl): e15627-e15627.
- 10
- 11 Nagata, Y., et al. (2020). "Safety and efficacy of cell-free and concentrated ascites reinfusion
12 therapy (CART) in gastrointestinal cancer patients with massive ascites treated with
13 systemic chemotherapy." *Support Care Cancer*.
- 14
- 15 Nakajima, T. E., et al. (2020). "Randomized phase II/III study of 5-fluorouracil/l-leucovorin
16 versus 5-fluorouracil/l-leucovorin plus paclitaxel administered to patients with severe
17 peritoneal metastases of gastric cancer (JCOG1108/WJOG7312G)." *Gastric Cancer* 23(4):
18 677-688.
- 19
- 20 Ohnuma, H., et al. (2018). "Docetaxel, cisplatin and S-1 (DCS) combination chemotherapy
21 for gastric cancer patients with peritoneal metastasis: a retrospective study." *Cancer*
22 *Chemother Pharmacol* 81(3): 539-548.
- 23
- 24 Osumi, H., et al. (2018). "Modified FOLFOX6 as a first-line treatment for patients with
25 advanced gastric cancer with massive ascites or inadequate oral intake." *Onco Targets Ther*
26 11: 8301-8307.
- 27
- 28 Shitara, K., et al. (2013). "Fluoropyrimidine plus cisplatin for patients with advanced or
29 recurrent gastric cancer with peritoneal metastasis." *Gastric Cancer* 16(1): 48-55.
- 30
- 31 Ueda, A., et al. (2013). "Treatment outcome of advanced pancreatic cancer patients who are
32 ineligible for a clinical trial." *Onco Targets Ther* 6: 491-496.
- 33
- 34 Yamaguchi, H., et al. (2015). "Cell-free and concentrated ascites reinfusion therapy
35 (CART) for management of massive malignant ascites in gastric cancer patients with

1 peritoneal metastasis treated with intravenous and intraperitoneal paclitaxel with oral S-1."
2 Eur J Surg Oncol 41(7): 875-880.

3

4 Zheng, L. N., et al. (2019). "Prognostic significance of malignant ascites in gastric cancer
5 patients with peritoneal metastasis: A systemic review and meta-analysis." World J Clin
6 Cases 7(20): 3247-3258.

7

8

〔腹膜播種治療ガイドブック〕(初版)／(版)

1 CQ2 大量腹水を伴う腹膜播種患者に対して CART を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 腹部膨満感や食欲低下などの症状改善に有効で安全に施行可能であり、血液製剤の節約に
5 もつながるため、大量癌性腹水患者に対して CART を行うことを弱く推奨する。

6 [推奨の強さ；弱い、エビデンスの強さ；C, 合意率 100% (10/10)]

7

8 解説

9 大量癌性腹水は強い腹部膨満感、呼吸苦、食欲低下などを生じ、患者の QOL を低下させ
10 る。治療選択肢として腹水穿刺排液アルブミン静注、CART が挙げられるが、癌性腹水に
11 おいてこの二つの治療法についての比較研究はない。

12 日本消化器病学会肝硬変診療ガイドライン 2015 (改訂第 2 版)¹⁾では肝硬変腹水患者にお
13 いて CART は治療選択肢のひとつとして試みることを提案するとされている。一方、癌性
14 腹水に対する CART は、腹水中に癌細胞や血液成分が大量に含まれているため回路が閉塞
15 しやすい。このため CART があまり実施されてこなかった経緯があったが、近年論文が報
16 告されている。CART 濾過器の濾過膜最大孔径は 0.2 μm であり、癌細胞はすべて濾過され
17 ると考えられ、これまで血行性播種の報告はない。

18 癌性腹水に対する CART の有効性として、5cm²²⁾から 13cm³³⁾の腹囲減少と腹部膨満感の改
19 善^{2,4)}、呼吸苦の改善²⁾、食欲の改善^{2,5)}、尿量増加および腎機能の改善^{2,5,6)}、下肢浮腫の改
20 善²⁾などが報告されており、QOL や循環血液量の改善が得られている。還元蛋白量は
21 67.3g から 85.0g^{2,3,7)}と報告されており、血液製剤の節約につながっているが、血中アルブ
22 ミン値は CART 後、増加する^{3,7)}、あるいは減少する²⁾との報告があり、一定しない。こ
23 れには術前の脱水状況や還元腹水量あるいはアルブミンの濃縮度なども関係するため、結
24 論づけることは難しい。

25 合併症としては腹水ドレナージ時の血圧低下や濃縮液還元時の発熱などで、重大な合併症
26 はないと報告されており^{2,5,6,8)}、一定の条件下で CART の実施は提案する。

27 一方、2011 年松崎により外圧式（濾過器中空糸膜の外から内側に原腹水を濾過する方式）
28 の KM-CART が報告され⁹⁾、全国に拡がりをみせている。本法は従来の CART と異な
29 り、腹水を全量ドレナージし、細胞成分や組織塊、フィブリンなどで閉塞した濾過膜を洗
30 净出来るため、ほぼ全症例で腹水を全量処理出来ること、短時間で腹水処理が可能で 20L
31 以上の腹水でも処理出来る、結果として蛋白還元量が多いなどの大きな臨床的メリットが
32 ある³⁾。従来の CART (中空糸膜の中から外側に濾過する内圧式) では 9% の処理中止例
33 があるとともに、より CART のメリットが高いと考えられる腹水中の蛋白濃度が高い症例
34 と処理中止との関連性が報告されている⁵⁾ことや、腹水処理能力が 3L 前後^{5,6)}と少ないな
35 どのデメリットがあり、その 2 つの CART 法について、臨床効果の優劣とともに、コスト
36 ベネフィットが比較検討されるべきである。

1
2 明日への提言
3 大量腹水を有する患者に対する苦痛の緩和は臨床上極めて重要な課題である。癌性腹水の
4 治療に対する CART の有用性を検証する臨床研究が望まれる。
5
6 検索資料・参考にした二次資料
7 Pubmed : 2000 年～2020 年 ①massive ascites and malignancy and cart, ②refractory
8 ascites and malignancy and cart, ③ascites and malignancy and paracentesis and RCT で検索
9 して 31 編、Cochrane library : 期間限定なし ①ascites and cart, ②malignant ascites and
10 cart, ③refractory ascites and cart, で検索して 17 編、医中誌 : 期間限定なし、①癌性腹水
11 and cart、②癌性腹水 and 予後、で検索して 68 編あり。内、本 CQ に関連するものを 8
12 編選択した。
13
14 引用文献
15 1) 肝硬変診療ガイドライン 2015 (改訂第 2 版) 日本消化器病学会編 南江堂 2015
16 2) Matsusaki K, Orihashi K. Feasibility, efficacy, and safety of cell-free and concentrated
17 ascites reinfusion therapy (KM-CART) for malignant ascites. Artif Organs.
18 2020;44:1090-1097.
19 3) Kawata Y, Nagasaka K, Matsumoto Y, Oda K, Tanikawa M, Sone K, Mori-Uchino M,
20 Tsuruga T, Arimoto T, Osuga Y, Fujii T. Usefulness of cell-free and concentrated
21 ascites reinfusion therapy in the therapeutic management of advanced ovarian cancer
22 patients with massive ascites. Int J Clin Oncol. 2019 Apr;24(4):420-427. doi:
23 10.1007/s10147-018-1371-7. Epub 2018 Nov 24.
24 4) Ito T, Hanafusa N, Iwase S, Noiri E, Nangaku M, Nakagawa K, Miyagawa K. Effects of
25 cell-free and concentrated ascites reinfusion therapy (CART) on symptom relief of
26 malignancy-related ascites. Int J Clin Oncol. 2015 Jun;20(3):623-8. doi:
27 10.1007/s10147-014-0750-y. Epub 2014 Sep 20.
28 5) Hanafusa N, Isoai A, Ishihara T. et al. Safety and efficacy of cell-free and concentrated
29 ascites reinfusion therapy (CART) in refractory ascites: Post-marketing surveillance
30 results. PLoS One. 2017 May 16;12(5):e0177303. doi: 10.1371/journal.pone.0177303.
31 eCollection 2017.
32 6) Ito T, Hanafusa N, Fukui M, Yamamoto H, Watanabe Y, Noiri E, Iwase S, Miyagawa K,
33 Fujita T, Nangaku M. Single center experience of cell-free and concentrated ascites
34 reinfusion therapy in malignancy related ascites. Ther Apher Dial. 2014 Feb;18(1):87-
35 92. doi: 10.1111/1744-9987.12049. Epub 2013 Apr 17.

- 1 7) Yamaguchi H, Kitayama J, Emoto S, Ishigami H, Ito T, Hanafusa N, Watanabe T. Cell-
2 free and concentrated ascites reinfusion therapy (CART) for management of massive
3 malignant ascites in gastric cancer patients with peritoneal metastasis treated with
4 intravenous and intraperitoneal paclitaxel with oral S-1. Eur J Surg Oncol. 2015
5 Jul;41(7):875-80. doi: 10.1016/j.ejso.2015.04.013. Epub 2015 May 8.
- 6 8) Hanada R, Yokomichi N, Kato C, Miki K, Oyama S, Morita T, Kawahara R. Efficacy and
7 safety of reinfusion of concentrated ascitic fluid for malignant ascites: a concept-proof
8 study. Support Care Cancer. 2018 May;26(5):1489-1497. doi: 10.1007/s00520-017-
9 3980-5. Epub 2017 Nov 22.
- 10 9) Matsusaki K, Ohta K, Yoshizawa A, Gyoda Y. Novel cell-free and concentrated ascites
11 reinfusion therapy (KM-CART) for refractory ascites associated with cancerous
12 peritonitis: its effect and future perspectives. Int J Clin Oncol. 2011 Aug;16(4):395-400.
13 doi: 10.1007/s10147-011-0199-1. Epub 2011 Feb 24.
- 14
- 15

〔腹膜播種冷凍療法アドバイス〕

1 CQ3:腹膜播種を伴う大量腹水に対して、腹腔一静脈シャント術を推奨するか？

2

3 ステートメント

4 腹膜播種を伴う大量腹水患者は、予測余命が週単位で PS3 である場合が多く、腹腔一静脈
5 シャント (Denver's shunt) を行うと、腹部膨満感の軽減、腹腔穿刺回数を減らすことは
6 できるものの、合併症は多く、致死的な場合もあり、行わないことを弱く推奨する。

7 [推奨の強さ；弱い、エビデンスの強さ；C, 合意率 70% (7/10)]

8

9 解説

10 最も症例数が多いのは、Sugawara ら¹⁾ の多施設共同の後方視的研究で、133 例を集積し
11 た。137 日以上の症状改善は 82.7%。平均症状改善期間は 26 日、平均生存期間は 41 日
12 であった。シャントトラブルは 45%に起こり、凝固系異常は 27.8%に起こったが DIC に
13 至ったのは 5.3%、その他消化管出血 9.8%、敗血症 3.8%、急性心不全 3.0%であった。

14 Schmacher ら²⁾ は、悪性腫瘍関連腹水の緩和のために腹腔一静脈シャントを受けた 89 例
15 のシリーズでは、30 日および 60 日の死亡率はそれぞれ 43% および 61%。手術から 30 日
16 以内に死亡した 38 人の患者のうち、12 人の死亡 (31%) は、シャント手順の合併症に直
17 接関連していた。さらに、症状緩和は 57 人の患者 (62%) でのみ達成され、28 人の患者
18 (31%) のみが 開存シャントを維持し、2 か月以上生存した。これにより、著者らは、
19 PV シャントの有用性は限られていると結論付けた。

20 Zanon ら³⁾ は、42 例行い 症状制御率 87.5% で良好だったと述べている。

21 Tomiyama ら⁴⁾ は、33 例に行い 13 例 (39.4%) に腹水穿刺が不要になり、17 例
22 (51.5%) は在宅療養が一時的に可能、平均生存期間は 54.5 日。シャントトラブルは 4 例
23 に閉塞、DIC が 8 例 (24.2%) に起こった。

24 Wickremesekera ら⁵⁾ は、21 例に行い、16 例は症状改善 (76.2%) 2 例に早期死
25 亡と報告している。

26 また White ら⁶⁾ の review によれば、1980–2008 Denver シャント例 341 例を蒐集し、
27 平均寿命 3 ヶ月 症状制御率 75.3% 合併症率 38% シャント閉塞 24%
28 DIC 9% であったと述べている。

29 以上より、腹腔一静脈シャントは、腹部膨満感や呼吸困難を改善し、腹腔穿刺回数を減ら
30 せる可能性があるが、シャントトラブルも多く、消化管出血や DIC など重篤な合併症の可
31 能性があり早期死亡も報告されている。したがって、本ガイドラインでは、腹膜播種を伴
32 う大量腹水に対して、腹腔一静脈シャントは行わないことを弱く推奨する。

33 しかし、最も最近の Yarmohammadi⁷⁾ らの review で述べているように、適応をかなり絞
34 り込み、期待できる余命 3 ヶ月以上の患者に限定し、絶対禁忌として、血性腹水、腎不
35 全、心不全、総ビリルビン > 2.0 mg/dl、血小板 5 万以下、PS が悪い、アルブミン <

- 1 2.5g/dl などとすれば、よい結果（長期の腹水コントロール、長期のシャント開存、合併
2 症の減少）をえられると思われる。
- 3
- 4 明日への提言
- 5 特になし
- 6
- 7 検索資料・参考にした二次資料
- 8 臨床疑問に対する臨床研究は、比較研究はなく、20例以上の観察研究が5件ある。
9 (Pubmed を用い、検索式は、peritoneovenous shunt, malignancy として、
10 LeVeen シャントは現在つかわれておらず、主に現在使用可能である Denver シャントが使
11 われているであろう 1980 年以降のものとした)
- 12
- 13 引用文献
- 14 1) Sugawara S, Sone M, Arai Y, Sakamoto N, Aramaki T, Sato Y, Inaba Y, Takeuchi Y,
15 Ueno T, Matsueda K, Moriguchi M, Tsushima T.
Radiological insertion of Denver peritoneovenous shunts for malignant refractory ascites: a
retrospective multicenter study (JIVROSG-0809).
18 Cardiovasc Intervent Radiol. 2011 Oct;34(5):980-8.
- 19
- 20 2) Schumacher DL, Saclarides TJ, Staren ED. Peritoneovenous shunts for palliation of the
21 patient with malignant ascites. Ann Surg Oncol 1994; 1:378.
- 22
- 23 3) Zanon C, Grossi M, Apra F, Clara R, Bortolini M, Quaglino F, Cornaglia S, Simone P.
Palliative treatment of malignant refractory ascites by positioning of Denver
peritoneovenous shunt.
26 Tumori. 2002 Mar-Apr;88(2):123-7.
- 27
- 28 4) Tomiyama K, Takahashi M, Fujii T, et al. Improved quality of life for malignant
29 ascites patients by Denver peritoneovenous shunts. Anticancer Res 2006; 26:2393.
- 30
- 31 5) Wickremesekera SK, Stubbs RS.
Peritoneovenous shunting for malignant ascites.
33 N Z Med J. 1997 Feb 14;110(1037):33-5.
- 34
- 35 6) White MA, Agle SC, Padia RK, Zervos EE.

1 Denver peritoneovenous shunts for the management of malignant ascites: a review of the
2 literature in the post LeVeen Era.

3 Am Surg. 2011 Aug;77(8):1070-5.

4

5 7) Yarmohammadi H, Getrajdman GI.

6 Symptomatic Fluid Drainage: Peritoneovenous Shunt Placement.

7 Semin Intervent Radiol. 2017 Dec;34(4):343-348.

8

〔腹膜瘻置換法アドバイス〕(初版)→(版)

1 CQ4 癌性腹水コントロールにトリアムシノロンアセトニドの腹腔内投与は推奨されるか？

2

3 ステートメント

4 手技が容易で、患者がアクセスしやすい治療選択肢として提案できるが、明確な推奨はで
5 きない。[推奨なし；エビデンスの強さ；D, 合意率 100% (10/10)]

6

7 【解説】

8 癌性腹水貯留患者にとって、症状を改善する腹水穿刺廃液は有効な手技であるが、頻回の
9 穿刺は患者の QOL を低下させる。腫瘍由来の vascular endothelial growth factor (VEGF)
10 は腹水产生の主要な原因であるが、コルチコステロイドが VEGF 產生を抑制することは古
11 くから知られている(1)。トリアムシノロンアセトニド(triamcinolone acetonide,)は、長時
12 間作用型で緩徐に代謝され、本邦では 1996 年から関節リウマチなどの関節腔内注射用な
13 どに市販されている（商品名：ケナコルト-A）。Mackey らは難治性癌性腹水患者に対し
14 てトリアムシノロンアセトニドの誘導体である triamcinolone hexacetonide (TH) 10
15 mg/kg を腹腔内に投与する前向き試験を行った (2)。対象は、卵巣癌 4 例、消化器癌 5
16 例、乳癌 3 例を含む計 15 例で、腹水の穿刺廃液後に TH を投与したところ平均腹腔穿刺
17 間隔を 9.5 日から 17.5 日に延長できた。本邦での学会報告の初出は、2006 年に三好ら
18 が。再発卵巣癌の難治性癌性腹水患者 2 名に対して腹水穿刺廃液後にトリアムシノロン
19 アセトニドを投与し症状改善と腹腔穿刺間隔の延長が得られたと報告したものである(3)。
20 その後、伊藤らは 2005~2014 年にかけて癌性腹水に対してトリアムシノロンアセトニド
21 の腹腔内投与を行った 65 例に加えて、癌性胸水に対して胸腔内投与を行った 9 例を含
22 め、74 例の婦人科癌患者を報告している(4)。そのうち 61 名 (88%) は卵巣癌患者で
23 あった。37 例は手術や化学療法などの主治療前に全身状態を改善するために投与し、37
24 例は終末期治療として実施した。腹水穿刺または胸腔穿刺による廃液後、400mg (10 バ
25 イアル) の腔内投与を行った。19 例中 15 例 (79%) で腔内投与前の穿刺廃液間隔を延長す
26 ることができた。一方、がん性腹膜炎患者の 1 名で腸管穿孔を生じている。庄子らは 2010
27 ~2012 にかけて婦人科癌患者の癌性腹水に対する前向き試験を行った(5)。トリアムシノ
28 ロンアセトニドの投与量は 10 mg/kg で上限 400mg と設定した。登録された 26 例中 18
29 名 (69%) が卵巣癌患者で、平均腹腔穿刺間隔は 13 日から 22 日に延長できた。4 名
30 (15%) が小腸穿孔を生じている。本邦で実施された臨床研究のトリアムシノロンアセト
31 ニドの投与量 400mg について、最適かどうか検討はされていない。渡邊らは、KM-CART
32 にトリアムシノロンアセトニド 80mg の腹腔内投与を併用し有効であった症例を報告して
33 いる(6)。一方、消化管癌 5 名を含む 11 例中、1 名で消化管穿孔を生じている。癌性腹膜
34 炎患者の消化管穿孔について、トリアムシノロン腹腔内投与との因果関係は不明である
35 が、これまでのまとめた報告では、5.1% (6/117) に消化管穿孔を生じており、投与時に
36 は十分な説明が必要である。

1
2 明日への提言
3 終末期医療では比較試験を実施することが困難である。適応外使用であり合併症について
4 も十分なインフォームドコンセントを得て実施することが望まれる。
5
6 検索資料・参考にした二次資料
7 【PubMed ; 1990-2020】Keyword、malignant ascites, intraperitoneal, steroid で 39
8 件あり、本 CQ に関連ありと判断されたものを 3 件、intraperitoneal, triamcinolone
9 acetonide で 16 件あり、うち本 CQ に関連ありと判断されたもの 1 件あり。追加で、J-
10 Stage で triamcinolone acetonide, malignant ascites で 1 件 【医学中央雑誌】
11 Keyword (triamcinolone acetonide OR ケナコルト)、腹腔内投与で 2 件を選択した。
12
13 参考文献
14 (1) Nauck M, Roth M, Tamm M, Eickelberg O, Wieland H, Stulz P, Perruchoud AP.
15 Induction of vascular endothelial growth factor by platelet-activating factor and platelet-
16 derived growth factor is downregulated by corticosteroids.
17 Am J Respir Cell Mol Biol. 1997 Apr;16(4):398-406.
18 doi: 10.1165/ajrcmb.16.4.9115750.
19
20 (2) Mackey JR, Wood L, Nabholz J, Jensen J, Venner P.
21 A phase II trial of triamcinolone hexacetonide for symptomatic recurrent malignant ascites.
22 J Pain Symptom Manage. 2000 Mar;19(3):193-9.
23
24 (3)三好ゆかり, 高田友美, 林正美, 上月雅友, 伊藤公彦
25 再発卵巣癌の腹水コントロールに, triamcinolone acetonide(TA:ケナコルト A)腹腔内投与が
26 有効であった 2 例 産婦人科の進歩 58 号 : 2 頁 2006 会議録
27
28 (4) Ito K, Tsubamoto H, Inoue K, Miyoshi Y, Ito Y, Hori K.
29 Effectiveness of intraperitoneal or intrapleural administration of triamcinolone acetonide for
30 the control of malignant ascites and pleural effusion (Kansai Clinical Oncology Group-
31 G1102 study).
32 J Cancer Res Ther. 2017 Jul-Sep;13(3):446-450.
33
34 (5) Shoji T, Takatori E, Miura Y, Takada A, Omi H, Kagabu M, Honda T, Miura F,
35 Takeuchi S, Sugiyama T.

1 Pilot study of intraperitoneal administration of triamcinolone acetonide for cancerous
2 ascites in patients with end-stage gynecological cancer.

3 Int J Gynecol Cancer. 2014 Jul;24(6):1093-7

4

5 (6) 癌性腹水患者に対する腹水濾過濃縮再静注法(KM-CART)とステロイド腹腔内投与の
6 意義(会議録)

7 渡辺昭博, 家守雅大, 藤澤空彦, 小竹将, 植村修一郎, 竹尾幸子, 小西晃造, 三浦修

8 日本癌治療学会誌 (0021-4671)48巻3号 Page2109(2013.09)

「腹膜播種診療ガイドライン」(初版)→(次)