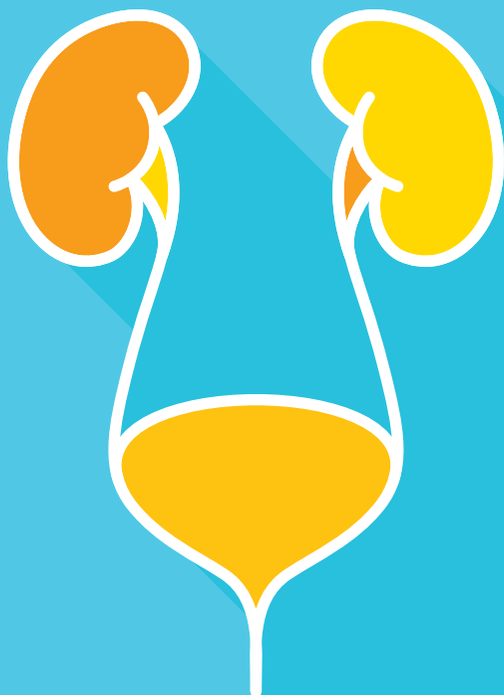


# 膀胱癌

## 診療ガイドライン

編集 日本泌尿器科学会  
協力 日本放射線腫瘍学会

2019年版

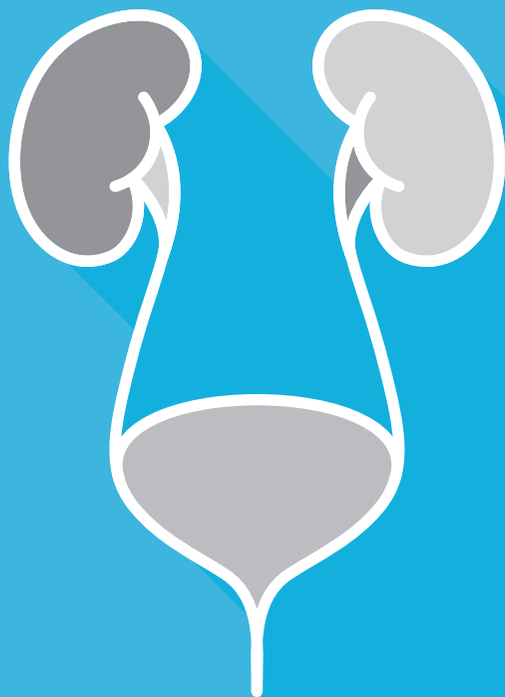


# 膀胱癌

## 診療ガイドライン

編集 日本泌尿器科学会  
協力 日本放射線腫瘍学会

2019年版



# 序

この度、膀胱癌診療ガイドラインを4年ぶりに改訂し、第3版として発刊いたしました。その背景にはこの数年で膀胱癌の診療は大きな変貌を遂げたことがあげられます。顕著な変化として、診断においては光力学診断と尿の遺伝子診断、治療においてはロボット支援腹腔鏡下膀胱全摘除術と免疫チェックポイント阻害薬があげられます。

ガイドラインの目的は診療レベルの向上と均てん化です。膀胱癌の診療は診断、手術治療、薬物治療から構成されます。個々の段階で非常に専門的かつ複雑な判断が求められるといっても過言ではありません。さらに、2nd TURの適応、BCG注入療法、膀胱全摘の手技、ファーストラインの抗癌化学療法の選択などで施設間格差があります。このように、膀胱癌の患者さんをトータルで診るためには、まずは正確な診断をし、内視鏡手術であるTUR、局所注入の免疫療法であるBCG、侵襲性の高い外科治療である膀胱全摘除、副作用の強い白金製剤による抗癌剤治療そして免疫チェックポイント阻害薬による治療に精通する必要があります。そういう意味で膀胱癌のガイドラインは実地診療に携わる医師にとって最もニーズが高いガイドラインの1つと言えるでしょう。

このような複雑な膀胱癌診療を体系化することは容易ではありません。しかし、本ガイドラインでは「膀胱癌治療のアルゴリズム」を最初に示すことによって可視化だけでなく、対応するCQを挿入してガイドラインを俯瞰できるように工夫されています。CQも簡素化した上でGRADEシステムを導入し、エビデンスを重視しながらも複雑な膀胱癌診療のボトムアップを意図していることが見て取れます。使いやすいだけでなく、個別のCQに対してAnswerと詳細な解説がされています。深い理解に基づくDecision Makingに役立つ実践的なガイドラインができたことと評価できます。

日本泌尿器科学会の作成委員会が中心となって、第2版の構成と内容を継承しながらもこの数年の変化に対応し、最新の知見を取り入れつつさらに使いやすいガイドラインができ上がったことに、日本泌尿器科学会を代表し、とても心強く感じています。このガイドラインが泌尿器科専門医だけでなく、初期診療に携わる医師、看護師、保健師の方々にも広く活用されることを願っております。

最後になりましたが、本ガイドラインの作成にご尽力をいただいた松山豪泰委員長ならびに委員会の皆様に厚く御礼申し上げます。

2019年9月

一般社団法人日本泌尿器科学会 理事長  
大家 基嗣

# 改訂にあたって

今回、膀胱癌診療ガイドライン第3版の改訂を行った。第2版の改訂より4年ぶりの改訂である。

この4年間で、膀胱癌の診断・治療は大きく変化をとげた。診断面では、前版でも取り上げられていた光力学診断（PDD）補助下 TURBT や尿遺伝子診断ウロビジョン<sup>®</sup>が保険診療として認可され、日常診療に組み入れられつつある。外科的治療では Stage II 筋層浸潤性膀胱癌に対する腹腔鏡下膀胱全摘除術の普及とロボット支援膀胱全摘除術（RARC）の保険収載が特筆すべき変化であろう。また Stage IV 浸潤性膀胱癌の二次全身治療として免疫チェックポイント阻害薬が保険承認され、瞬く間に日常診療で使われるようになった。

今回の改訂では、これらの日常臨床の変化に対応すべく、いくつかの大きな改訂を行った。クリニカルクエスション（CQ）は、エビデンスとなりうる論文があり、方針決定に議論があるもののみに限定し、その他の重要な臨床課題ながらすでに日常臨床に組み込まれている項目や議論すべき十分なエビデンスが少ない項目はすべて総論に組み込んだ。そのため前版では48あったCQ数は本版では28と大幅に減少したが、現時点で真に問題となる臨床課題に対するエビデンスのあるCQが設定できたのではないかと思われる。また論文評価は泌尿器科関連のガイドラインでは初めてGRADEシステムを導入した。詳細は「本ガイドライン改訂のポイントとエビデンス」の項（p. 1）をご参照いただきたい。

第2版の序文に窪田先生が「次に改訂されるであろうガイドラインでは、膀胱癌の克服により一層近づいていることを期待したい。」と書いておられるが、克服の道のははるかに遠く険しい。しかしこの4年間でわずかながらも着実に進んでおり、本ガイドラインが克服のためのルートを発見する道標となれば作成委員一同、望外の幸せである。

2019年9月

膀胱癌診療ガイドライン作成委員会 委員長  
山口大学大学院医学系研究科泌尿器科学 教授  
松山 豪泰

## 膀胱癌診療ガイドライン2019年版作成委員会

---

委員長	松山 豪泰	山口大学大学院医学系研究科泌尿器科学講座 教授
副委員長	中川 昌之	鹿児島大学大学院医歯学総合研究科腫瘍学講座泌尿器科学分野 教授
	猪口 淳一	九州大学病院泌尿器・前立腺・腎臓・副腎外科 講師
委員	都築 豊徳	愛知医科大学病院病理診断科 教授
	藤本 清秀	奈良県立医科大学泌尿器科 教授
	藤井 靖久	東京医科歯科大学大学院医歯学総合研究科腎泌尿器外科学 教授
	北村 寛	富山大学大学院医学薬学研究部腎泌尿器科学講座 教授
	篠原 信雄	北海道大学大学院医学研究院腎泌尿器外科学教室 教授
	江藤 正俊	九州大学大学院医学研究院泌尿器科分野 教授
	植村 天受	近畿大学医学部泌尿器科 教授
	西山 博之	筑波大学医学医療系腎泌尿器外科学分野 教授
	小川 修	京都大学医学研究科泌尿器科学 教授
	井上 啓史	高知大学医学部泌尿器科 教授
	菊地 栄次	聖マリアンナ医科大学腎泌尿器外科学 教授
	大山 力	弘前大学大学院医学研究科泌尿器科学講座 教授
	藤元 博行	国立がん研究センター中央病院泌尿器・後腹膜腫瘍科 科長
	東 治人	大阪医科大学泌尿生殖・発達医学講座泌尿器科学教室 教授
	羽瀨 友則	秋田大学大学院医学系研究科腎泌尿器科学 教授
	溝脇 尚志	京都大学大学院医学研究科放射線医学講座 教授
	鳴海 善文	大阪医科大学放射線医学教室 教授(現・京都橋大学健康科学部 教授)
樋之津史郎	札幌医科大学医療統計学講座 教授	
高橋 悟	日本大学医学部泌尿器科学系 教授	
外部評価委員	大家 基嗣	慶應義塾大学医学部泌尿器科 教授
	後藤 百万	名古屋大学大学院医学系研究科・病態外科学講座・泌尿器科学 教授
	久米 春喜	東京大学大学院医学系研究科泌尿器外科学分野 教授
	那須 保友	岡山大学大学院医歯薬学総合研究科泌尿器病態学 教授
協力委員	関田 信之	船橋中央病院泌尿器科
	重里 寛	大阪医科大学放射線医学教室 助教
	稲田 悠紀	大阪医科大学放射線医学教室 助教

	安部 崇重	北海道大学大学院医学研究院腎泌尿器外科学教室 講師
	福原 秀雄	高知大学医学部泌尿器科
	納谷 幸男	帝京大学ちば総合医療センター泌尿器科 教授
	武藤 智	順天堂大学大学院医学研究科泌尿器外科学 特任教授
	北野 滋久	国立がん研究センター中央病院 先端医療科
	小林 恭	京都大学医学研究科泌尿器科学教室
	稲元 輝生	大阪医科大学泌尿生殖・発達医学講座
	三宅 牧人	奈良県立医科大学泌尿器科学教室
	林 哲太郎	広島大学大学院医歯薬保健学研究科腎泌尿器科学講座
	小島 崇宏	筑波大学医学医療系腎泌尿器外科学分野
	橋根 勝義	国立病院機構四国がんセンター 統括診療部長
	木島 敏樹	東京医科歯科大学大学院医歯学総合研究科腎泌尿器外科学 助教
	松井 喜之	国立がん研究センター泌尿器・後腹膜腫瘍科
	原 智彦	独立行政法人医薬品医療機器総合機構 (PMDA) 医薬品安全対策第二部 調査専門員 (臨床医学担当)
	畠山 真吾	弘前大学大学院医学研究科泌尿器科学講座 講師
	山本 義明	山口大学大学院医学系研究科泌尿器科学講座 助教
	成田伸太郎	秋田大学大学院医学系研究科腎泌尿器科学講座 准教授
	津島 知靖	国立病院機構岡山医療センター
	三浦 剛史	医療法人社団誠馨会セコメディック病院 緩和ケア部長
	白岩 健	国立医療保険科学院 主任研究官
事務局	松本 洋明	山口大学大学院医学系研究科泌尿器科学講座 講師
	白石 晃司	山口大学大学院医学系研究科泌尿器科学講座 准教授
患者代表	常宗 克行	一般社団法人霜仁会 事務局長

# 目次

本ガイドライン改訂のポイントとエビデンス	1
膀胱癌治療のアルゴリズム	5

## I. 疫学・病理

総論	8
----	---

## II. 診断

総論	16
CQ1 膀胱癌の診断に腫瘍可視化技術（photodynamic diagnosis：PDD, narrow band imaging：NBI）は推奨されるか？	21
CQ2 膀胱癌の局所病期診断にマルチパラメトリック MRI は推奨されるか？	24

## III. 筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）の治療

総論	28
CQ3 筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）に対して 2nd TUR は推奨されるか？	38
CQ4 筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）の治療の際に PDD や NBI は推奨されるか？	40
CQ5 低リスク筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）に対して抗癌剤即時単回注入は推奨されるか？	43
CQ6 中リスク筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）に対して抗癌剤単回注入療法後の維持注入は、単回注入単独と比べて推奨されるか？	45
CQ7 中・高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）に対して BCG 導入療法と比較して BCG 維持療法は推奨されるか？	47
CQ8 中・高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）に対して低用量 BCG 膀胱内注入療法は推奨されるか？	50
CQ9 BCG 膀胱内注入療法後に腫瘍残存を認める症例や膀胱内再発をきたす症例に対して、BCG 膀胱内注入療法の再導入は推奨されるか？	52
CQ10 超高リスク症例に対して即時膀胱全摘除術は推奨されるか？	54

## IV. 上皮内癌（CIS）の治療

CQ11 前立腺部尿道における上皮内癌（CIS）に対して BCG 膀胱内注入療法は推奨されるか？	58
CQ12 上皮内癌（CIS）症例に対する BCG 導入療法で CIS が残存する場合、BCG 再導入療法は推奨されるか？	60
CQ13 BCG 膀胱内注入療法後に再発した上皮内癌（CIS）症例に対して膀胱全摘除術は推奨されるか？	62

## V. Stage II, Stage III 膀胱癌の治療

総論	66
CQ14 膀胱全摘除術における尿道摘除は推奨されるか？	71
CQ15 膀胱全摘除術において神経温存手術は推奨されるか？	74
CQ16 女性の膀胱全摘除術において婦人科臓器温存手術は推奨されるか？	77
CQ17 腹腔鏡下 / ロボット支援腹腔鏡下膀胱全摘除術は推奨されるか？	79
CQ18 筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) に対して膀胱温存集学的治療は推奨されるか？	81

## VI. Stage IV 膀胱癌の治療

総論	86
CQ19 局所進展例または骨盤内リンパ節転移を有する症例に対して膀胱全摘除術は推奨されるか？	98
CQ20 転移を有する膀胱癌に対する転移巣切除は推奨されるか？	100
CQ21 切除不能または転移を有する症例の一次治療として GC 療法は推奨されるか？	102
CQ22 腎機能障害を伴う切除不能または有転移症例に対する GCarbo 療法は推奨されるか？	104
CQ23 一次抗癌化学療法後に再発または進行した局所進行性または転移性膀胱癌に対する免疫チェックポイント阻害薬使用は推奨されるか？	106
CQ24 局所進行性あるいは転移性の膀胱癌に対する緩和目的の放射線外照射療法は推奨されるか？	108

## VII. 膀胱癌の経過観察

総論	112
CQ25 筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) の患者にリスク分類に沿った経過観察は推奨されるか？	120
CQ26 筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) の患者の経過観察において尿中分子マーカーや腫瘍可視化技術の使用は推奨されるか？	122
CQ27 筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) ならびに膀胱全摘除術後の経過観察において、上部尿路の評価は推奨されるか？	124
CQ28 膀胱全摘除術後は摘出病理組織所見や再発リスクに沿った経過観察が推奨されるか？	127

## VIII. 希少がん

尿路上皮癌亜型および特殊型総論	132
尿道癌総論	136
尿管癌総論	141

## 本ガイドライン改訂のポイントとエビデンス

今回の改訂にあたって基本的な形式は「膀胱癌診療ガイドライン 2015 年版」を踏襲したが、治療学（総論）、全身化学療法、放射線療法の章を他の章と統廃合し、新たに経過観察と希少がん（総論のみ）の章を設けた。本ガイドラインは「日本泌尿器科学会が関与する診療ガイドラインに関する細則」に基づき、クリニカルクエスチョン（clinical question：CQ）の設定および論文評価は「Minds 診療ガイドライン作成の手引き 2014」に準拠した。CQ の設定は PICO 形式の評価シートを作成し、対象（P）、介入（I）、対照（C）、アウトカム（O）を明確化した。論文評価は、今回はじめて GRADE システムを導入した。また日本医学図書館協会のご協力の下に 2008 年以降 2018 年までの論文を各 CQ ごとに文献検索した上で抽出された論文を取捨選択した。その他担当委員が重要と判断した論文に関しては適宜ハンドサーチで追加し、その妥当性を委員会において討議して取り入れた。なお、本改訂版では引用文献ごとの従来のエビデンス評価を廃止し、GRADE システムに準じて吟味、選択した。各 CQ で設定したアウトカム（O）は、論文群のエビデンスを総合的に評価（本来のエビデンスレベルに加え、バイアスリスクなどの 8 つの項目で重みづけを行うことによりエビデンスレベルを調整）した。そして複数のアウトカムがある場合はアウトカム全体のエビデンスをまとめ、エビデンス総体としてその CQ のエビデンスレベルとした。

本ガイドラインの推奨の強さ（グレード）（表 1）とエビデンスの確実性（レベル）の評価（表 2）の表現を下記に示す。なお表現に関しては、Minds 診療ガイドライン作成の手引き 2014、Minds 診療ガイドライン作成マニュアル 2017、診療ガイドラインのための GRADE システム第 2 版に準拠し、作成委員全員のコンセンサスを得て、本ガイドラインでの表記を決定した。

**表 1** 推奨の強さ

強い推奨 (recommend)	推奨した行為によって得られる利益が、治療によって生じうる害や負担を明らかに上回る（または下回る）と考えられる。
弱い推奨 (suggest)	推奨した行為によって得られる利益の大きさは不確実である。または、治療によって生じうる害や負担と拮抗していると考えられる。

推奨度記号、表現の対応

推奨度	記号	表現
強い推奨 (recommend)	1	実施する・行うことを推奨する、行うことは推奨される。 実施しない・行わないことを推奨する。
弱い推奨 (suggest)	2	実施する・考慮することを推奨する、行うことを提案する。 実施しない・行わないことを提案する。

**表 2** エビデンスの確実性

A（高）	効果の推定値に強く確信がある
B（中）	効果の推定値に中程度の確信がある
C（低）	効果の推定値に対する確信は限定的である
D（とても低い）	効果の推定値がほとんど確信できない

参考：エビデンスの確実性の参考とする研究デザイン

A	適切に実施された複数の無作為化比較試験から得られた一貫性のある結果：無作為化比較試験のメタアナリシス；バイアスのない複数の観察研究から得られた非常に強固な結果
B	重要な限界を有する無作為化比較試験；非無作為化比較試験 <sup>*1</sup> ；一致した結果の複数のバイアスのない観察研究 <sup>*2</sup>
C	複数の観察研究；重大な欠陥もしくは非直接的な無作為化比較試験
D	単独の観察研究；非系統的な臨床観察・症例報告・専門家の意見

\*1 クロスオーバー比較試験を含む。

\*2 無作為化比較試験の治療群，または対照群を前後比較試験や観察研究として評価したものを含む。

また文献検索が終了後に American Joint Committee on Cancer (AJCC) Cancer Staging Manual 第8版が発表され，従来 Stage IV に分類されていたカテゴリーの一部が Stage III に分類されることになったが，混乱を避けるため本ガイドラインの病期分類は第7版に従い，アルゴリズムの項で注釈を加えるにとどめた。

作成した CQ と総論は4回の全体委員会と2回の班長会議を通して討議され，CQ の回答や推奨度の決定は，作成委員全員の投票を行って最終決定した。

なお，前版までに CQ で取り上げられ，すでに一般診療で高いエビデンスにより実践されている，もしくは実践されることが強く推奨される CQ を前版の推奨グレード表記に従って一覧表とし，掲載した (表 3, 4)。

## 利益相反

本ガイドラインは社会的貢献を目的として作成されたものであり，勧告内容は，純粋に科学的根拠に基づくものである。各委員個人と企業間との講演活動等を通じた潜在的利益相反は存在するものの，本ガイドライン作成に関係した委員すべての利益相反 (COI) に関する自己申告書は日本泌尿器科学会利益相反委員会において慎重に審議され，重大な支障となる利益相反問題はないと判断された。また各委員の COI は日本泌尿器科学会でマネジメントされ，Web 上で公開されている。特定の団体や製品・技術との利害関係による影響を可及的に排除するために会議での進行議決は副委員長が行い，CQ の内容により潜在的利益相反のある委員はその CQ 決定の投票に参加しないなどの措置を講じた。

また作成に要した費用は日本泌尿器科学会のガイドライン委員会の予算より賄われた。

表3 膀胱癌診療ガイドライン 2015年版からのCQとクリニカルアンサー抜粋

クリニカルクエスション	クリニカルアンサー（推奨グレード）
CQ2：喫煙と膀胱癌は関係があるか？	喫煙習慣と膀胱癌の罹患率には強い相関が認められることから喫煙は膀胱癌のリスクファクターの1つであると考えられている（A）。
CQ4：膀胱癌の診断に膀胱鏡は有用か？	膀胱鏡検査は膀胱癌を疑う症状を示す全ての患者において推奨される（A）。
CQ6：リンパ節転移あるいは遠隔転移を検出する最良の方法は？	リンパ節転移の診断には、主にCTが用いられる（A）。 肺・肝転移の診断には、CTが用いられる（A）。 骨転移が疑われる場合、骨シンチグラフィが用いられる（B）。
CQ7：TURBTはどこまで切除するのがよいか？	TURBTにおいては、可視的腫瘍を可能な限りすべて切除することが推奨される。切除切片に筋層が含まれ、そこに癌細胞のないことが確認されなければ、筋層非浸潤性膀胱癌と診断できない。また、腫瘍周辺部位の検索も必要である（A）。
CQ8：TURBT時に前立腺部尿道を含めたランダム生検は推奨されるか？	CISの併発が疑われる場合、TURBT時にランダム生検は推奨される（A）。 腫瘍が三角部や膀胱頸部にある場合、多発腫瘍の場合などでは、前立腺部尿道のTUR生検も推奨される（B）。
CQ11：TURBT後に膀胱内に所見がなく尿細胞診陽性が持続した場合、どのような追加検査が推奨されるか？	膀胱内に異常所見がなく尿細胞診陽性が持続した場合、前立腺部尿道のTUR生検を含むランダム生検および両側上部尿路尿細胞診や必要に応じて尿管鏡検査による上部尿路の検索が推奨される（B）。
CQ23：Stage II，Stage IIIに対する標準治療は何か？	Stage II，Stage IIIの筋層浸潤性膀胱癌に対する標準治療は膀胱全摘除術＋骨盤リンパ節郭清術＋尿路変向術である（A）。
CQ24：周術期化学療法の利点と欠点は？	筋層浸潤性膀胱癌に対する術前および術後化学療法にはそれぞれ様々な利点と欠点があるが、生存率改善に寄与するのはcisplatinを含む術前化学療法である（A）。
CQ30：各種尿路変向あるいは尿路再建の適応は？	CA1：尿管皮膚瘻術は、腸管利用尿路変向がリスクを伴う患者や合併症を持つ患者に適応になる（B）。 CA2：回腸導管造設術の適応範囲は広く、根治的膀胱摘除術が可能な全ての患者に適応がある（B）。 CA3：前部尿道に腫瘍がある場合や、吻合する尿道断端に腫瘍が存在する場合には自排尿型代用膀胱形成術（自排尿型尿路再建）は行うべきではない（B）。
CQ33：高齢者に対する膀胱全摘除術は推奨できるか？	合併症のない全身状態良好な高齢者に対し、経験の多い施設での膀胱全摘除術は推奨される（B）。

注：これらのCQ、クリニカルアンサーは2015年版の推奨グレードであり、改訂版との評価法が違うことに留意されたい。

表4 2015年版におけるクリニカルアンサーの推奨グレード

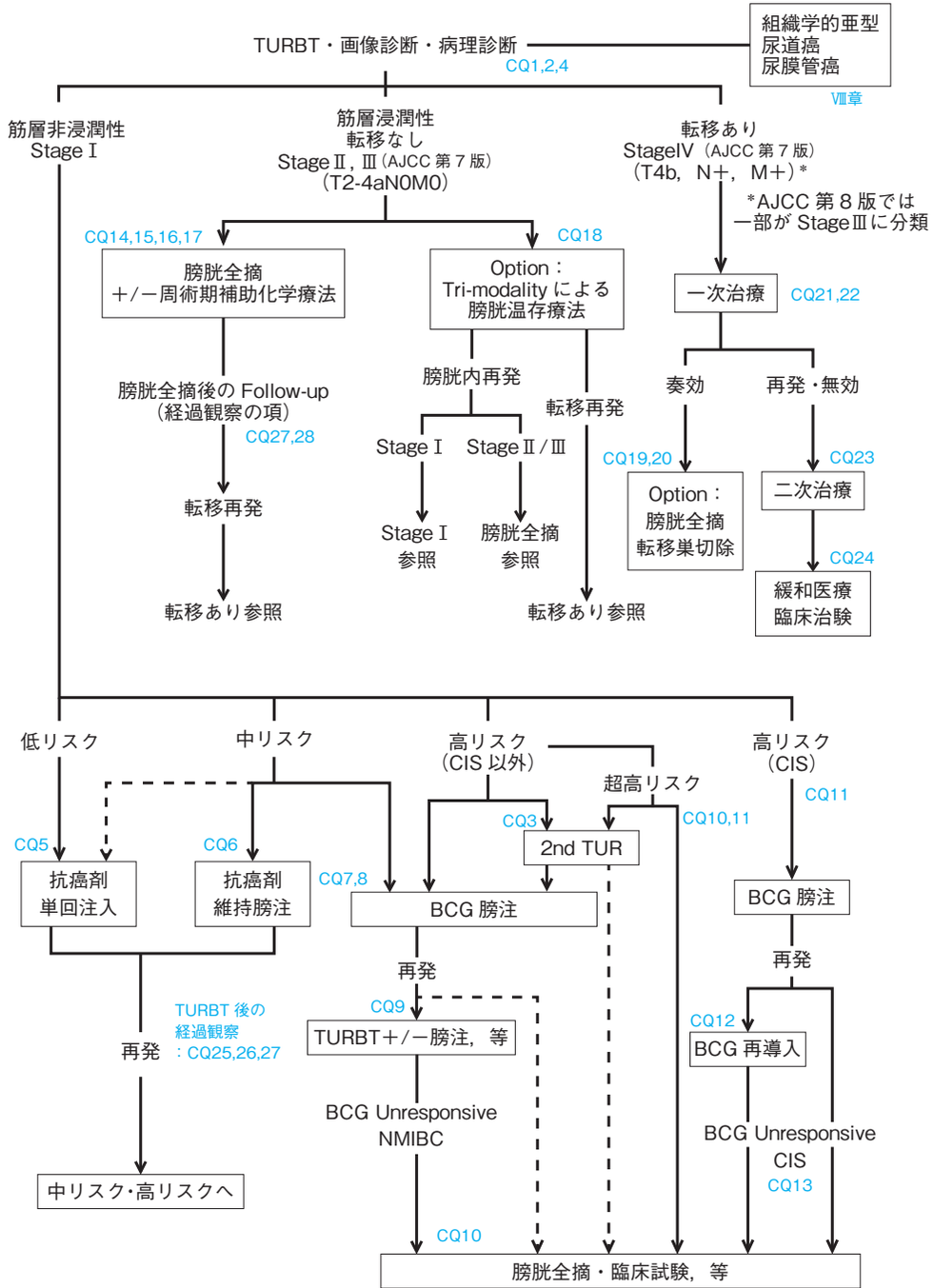
推奨グレード	内容
A	強い科学的根拠があり、行うよう強く勧められる。
B	科学的根拠があり、行うよう勧められる。
C1	科学的根拠はないが、行うよう勧められる。
C2	科学的根拠がなく、行わないよう勧められる。
D	無効性あるいは害す科学的根拠があり、行わないよう勧められる。

(Minds 診療ガイドライン選定部会監修：Minds 診療ガイドライン作成の手引き 2007. 医学書院, 2007年, p.16より転載)

## 略語一覧

2nd TUR : second TUR ; セカンド TUR  
5-ALA : 5-aminolevulinic acid ; 5- アミノレブリン酸  
BCG : Bacillus Calmette-Guérin  
BTA : Bladder tumor antigen ; 膀胱腫瘍抗原  
CI : Confidence interval ; 信頼区間  
CIS : Carcinoma in situ ; 上皮内癌  
CR : Complete response ; 完全奏効  
G-CSF : Granulocyte-colony stimulating factor ; 顆粒球コロニー刺激因子  
HAL : Hexylaminolevulinic acid ; ヘキシルアミノレブリン酸  
HR : Hazard ratio ; ハザード比  
irAE : immune-related adverse events ; 免疫関連有害事象  
LRC : Laparoscopic radical cystectomy ; 腹腔鏡下膀胱全摘除術  
LVI : Lymphovascular invasion ; 脈管浸潤  
MIBC : Muscle invasive bladder cancer ; 筋層浸潤性膀胱癌  
mp-MRI : multiparametric-MRI ; マルチパラメトリック MRI  
NBI : Narrow band imaging ; 狭帯域光観察  
NMIBC : Non-muscle invasive bladder cancer ; 筋層非浸潤性膀胱癌  
ORC : Open radical cystectomy ; 開腹膀胱全摘除術  
OS : Overall survival ; 全生存期間  
PDD : Photodynamic diagnosis ; 光力学診断  
PR : Partial response ; 部分奏効  
PS : Performance status ; パフォーマンスステータス  
QOL : Quality of life ; 生活の質  
RARC : Robot-assisted radical cystectomy ; ロボット支援腹腔鏡下膀胱全摘除術  
RCT : Randomized controlled trial ; ランダム化比較試験  
TURBT : Trans urethral resection of bladder tumor ; 経尿道的膀胱腫瘍切除術

# 膀胱癌治療のアルゴリズム



I

疫学・病理

# I. 疫学・病理

## 総論

### 疫学

#### 1. はじめに

わが国の人口動態を基準とした膀胱癌の年齢調整罹患率（全国推計値。基準人口は1985年のモデル人口）は、2013年において6.6（/10万人/年）であり、男女別にみると男性11.5、女性2.6と男性において約4倍頻度が高い<sup>1, 2)</sup>。年齢調整死亡率は、2016年の集計にて、男女合計で2.1（/10万人/年）で、男女別にみると男性3.7、女性1.0である。

過去15年間の推移を粗率で見ると罹患率は約1.4倍、死亡率は2.2倍に増加しているが、年齢調整罹患率および年齢調整死亡率はほとんど不変であることから、罹患数・死亡数の増加は人口全体の高齢化によるものと考えられる。罹患時の年齢分布としては、95%超が45歳以上、80%が65歳以上と高年齢層に発症する。

国際的視点に立って世界人口を基準としたわが国の年齢調整罹患率・死亡率を見てみると、2012年の罹患率は男女合計で4.9、男性7.7、女性1.8（いずれも/10万人/年）となっている<sup>3, 4)</sup>。アジア諸国では1.5～6.6の範囲で比較的大きなばらつきがあるが、中国・台湾・韓国といった東アジア地域ではおおむね5～6となっている。米国では男女合計で11.6であり、アジア諸国に比べて約2倍頻度が高い。

死亡率は男女合計で1.4、男性2.4、女性0.7（いずれも/10万人/年）となっており、アジア諸国の0.7～2.6の範囲の中間に位置する。死亡率/罹患率で見ると、アジア諸国の多くが0.3を超える中、わが国は0.25程度と比較的低値を示している。

#### 2. 人種差・地域差

本ガイドラインで採用されているエビデンスの中には、わが国のデータに基づくものではなく欧米からのデータを基にしたものも多い。それらを正しく解釈し日本人患者を対象としたCQに答えを与えるためには、膀胱癌の人種差・地域差に関する理解が前提になると考え、本項で採り上げることとした。

##### (1) 人口統計

北米・欧州・西アジアの罹患率は日本に比べ2～3倍頻度が高く（男性15～20、女性3～4、いずれも/10万人/年で世界人口を基準とした2012年の年齢調整率）、中南米・アフリカ・東南アジアではわが国よりもやや低い傾向（男性2.1～3.6、女性0.7～1.4、以下同上）にある<sup>4, 5)</sup>。同様に死亡率も北米・欧州・西アジアで高い傾向（男性4.0～8.4、女性3.3～6.5、以下同上）にある。これらの地域差は一般的に

男性においてより顕著で、女性ではその差は小さい。米国内においてはヨーロッパ系人種男性 (22.8) における罹患率はアフリカ系人種男性 (11.7) のそれに比べて約2倍高頻度で、死亡率もヨーロッパ系人種男性の方が高い (3.9対2.8)。しかしこの傾向は女性では認められない。

## (2) がん登録データ (レジストリーデータ)

米国において1975年から2005年に膀胱癌と診断され Surveillance, Epidemiology, and End Results (SEER) データベースに登録された患者 (ヨーロッパ系人種163,973人, アフリカ系人種7,731人, ヒスパニック系7,364人, アジア・太平洋系5,934人) のデータを基にした解析では、進行した病期で発見される確率がアフリカ系人種 (31%) において有意に高く、ヨーロッパ系人種 (21%)・ヒスパニック系 (24%) アジア・太平洋系 (23%) の間には有意差は認められなかった。さらに診断時病期を含めた多変量Cox比例ハザード解析においてアフリカ系人種の生存率におけるハザード比 (hazard ratio:HR) は1.29 (95%信頼区間 [confidence interval:CI]:1.24~1.36, 対ヨーロッパ系人種) と有意に不良であった。ヒスパニック系 (1.03:0.97~1.10), アジア・太平洋系 (0.95:0.89~1.02) では有意差を認めなかった<sup>6)</sup>。しかしSEERデータベースを用いた別の報告<sup>7)</sup>では同じアジア・太平洋系の中でも生存率が異なる (日本・中国系はフィリピン・ハワイ系に比べて良好) ことも報告されている。

以上をまとめると膀胱癌の罹患率・死亡率に関しては、日本人は他の東アジア系人種と同様で、ヨーロッパ系人種・アフリカ系人種と比べると低い。診断後の予後はヨーロッパ系人種とほぼ同等で、アフリカ系人種に比べて良好であると考えられる。

## 3. リスクファクター (環境因子・その他)

喫煙は膀胱癌の最大の危険因子であり、50%までの膀胱癌の原因と推測される<sup>8)</sup>。メタアナリシスから喫煙者は非喫煙者と比較して2.58倍の罹患リスクであり、特に現在喫煙している場合は3.47倍で、以前喫煙していた場合の2.04倍より高い<sup>9)</sup>。日本人を対象としたシステムティックレビューからも喫煙者は非喫煙者と比較して2.14倍の罹患リスクとなる<sup>10)</sup>。さらに喫煙者は非喫煙者より約6年早く膀胱癌が発症することが示された<sup>11)</sup>。1日の喫煙本数や喫煙年数が増加するほど膀胱癌の罹患リスクは上昇するが、禁煙は罹患リスクを低下させ、10年間以上の禁煙は罹患リスクを2倍以下までに低下させる<sup>12) 13)</sup>。喫煙によってnitrosoamineやbiphenyl, arylamineなどの発癌物質に尿路上皮が暴露されることが膀胱癌発症の原因であり、*NAT2*や*GSTM1*などの遺伝子多型による発癌物質の解毒機能やDNA損傷に対する修復機能の違いが罹患率に関与する<sup>8) 14)</sup>。

職業性発癌物質への暴露も重要な危険因子であり、5~10%の膀胱癌の原因と推測される<sup>8) 15)</sup>。メタアナリシスからaromatic amineやpolycyclic aromatic hydrocarbonに暴露される仕事の従事者は1.7倍までの膀胱癌罹患リスクとなる<sup>16)</sup>。2012年に国際がん研究機関 (International Agency for Research on Cancer: IARC) は新たにortho-toluidineとchloroaniline (MOCA) を発癌物質と認定し、本邦でもortho-

toluidine の暴露に伴う膀胱癌が報告されている<sup>17)</sup>。職場を含む社会環境の整備により発癌物質への暴露を軽減することで罹患率の低下が期待される。

膀胱癌の発症に影響しうる要因として尿路の慢性炎症があり、ビルハルツ住血吸虫症は中東およびアフリカの広範な地域において扁平上皮癌の原因となっている<sup>18)</sup>。またヒトパピローマウイルス感染はメタアナリシスからは2.84倍の膀胱癌罹患リスクとなることが示された<sup>19)</sup>。その他には、長期間の尿道カテーテル留置<sup>20)</sup>やシクロフォスファミドの使用<sup>21)</sup>、骨盤内放射線治療による膀胱への被曝<sup>22)</sup>も膀胱癌の発症要因となりうるので注意が必要である。

#### 4. リスクファクター（遺伝学的因子）

膀胱癌の一度近親者（親子兄弟）での罹患リスクは約1.7倍であり<sup>23~25)</sup>、スウェーデンの研究では、尿路上皮癌患者の7%に膀胱癌の家族歴が認められた<sup>24)</sup>。家族性の膀胱癌は、共通した環境因子の可能性も考えられるが、膀胱癌の発症に関与する遺伝学的因子も明らかになりつつある。次世代シーケンシング、Genome-wide association studies (GWAS)、メタアナリシスなどから同定された膀胱癌の発症に関与する遺伝子（遺伝子座）としては、他癌腫でも多く認められる *MYC* (8q24.21) や *TERT* (5p15.33) に加えて、化学発癌物質の代謝に関与する *GSTM1* (1p13.3), *NAT2* (8p22), *CYP1A2* (15q24), *UGT1A* (2q37.1) や DNA 修復に関与する *XRCC1*, *ERCC2*, *XPC*, 細胞周期に関与する *CCNE1* (19q12), 遺伝子変異を引き起こす *APOBEC3A* (22q13.1), 他にも *TERC* (3q26.2), *TP63* (3q28), *FGFR3* (4p16.3), *PSCA* (8q24.3), *LSP1* (11p15.5), *SLC14A1* (18q12.3), *MCF2L* (13q34) などが主に遺伝子多型で報告されている<sup>25~31)</sup>。またGWASを用いたパスウェイ解析からも前述の遺伝子異常による細胞周期や増殖シグナルの異常が膀胱癌の発症に関与することが示されている<sup>28)</sup>。

リンチ症候群は、DNA複製時のミスマッチ修復異常によって癌の易罹患性に関与する常染色体優性（顕性）の遺伝性疾患であり、ミスマッチ修復関連遺伝子（*MLH1*, *MSH2*, *MSH6*, *PMS2*）の異常が原因となる。大腸癌や子宮内臓癌の頻度が高く、腎盂尿管癌はリンチ症候群関連癌として知られるが、膀胱癌との関連も示唆されている。カナダやデンマークのリンチ症候群患者の研究では、特に *MSH2* に遺伝子変異を認める場合に膀胱癌罹患リスクが高く、若年で膀胱癌が発症する傾向が認められた<sup>32~34)</sup>。膀胱癌でのリンチ症候群の頻度は約1%であるが、既往歴や家族歴、発症年齢からのスクリーニングが重要となる<sup>35)</sup>。

## 病理

膀胱癌のほとんどは尿路上皮癌であり、非尿路上皮癌としては扁平上皮癌、腺癌、小細胞癌等があげられる<sup>36)</sup>。2016年度版WHO分類に準じて、尿路上皮癌は非浸潤性乳頭型尿路上皮癌、尿路上皮内癌、浸潤性尿路上皮癌の3つに大別される<sup>36, 37)</sup>。

非浸潤性乳頭型尿路上皮癌は腫瘍細胞が血管結合織を伴って乳頭状に増殖する病態である。腫瘍の構造および細胞異型の程度により、低異型度と高異型度の2つに大別される。低悪性度乳頭型尿路上皮癌は、本邦では低異型度に包括される<sup>37)</sup>。欧州では1973年度版WHO分類に基づく3段階評価方法(G1, G2, G3)も用いられており<sup>38)</sup>、本邦でも併記することが望まれている<sup>37)</sup>。1973年度と2016年度版WHO分類の相関性であるが、G1はすべて低異型度に、G2は低異型度もしくは高異型度に、G3はすべて高異型度に分類される<sup>37, 39)</sup>。尿路上皮内癌は明らかに悪性と診断できる腫瘍細胞が平坦状に増殖する病態である。乳頭状と平坦状の鑑別は膀胱鏡所見が最重要視される。浸潤性尿路上皮癌は間質への浸潤を認める病変であり、筋層非浸潤癌の一部も該当する(pT1病変がこれに相当する)。平坦状尿路上皮内癌および浸潤性尿路上皮癌はほぼすべて高異型度に分類される。3段階評価法での明確な取り決めはない。低異型度の約半数は再発するが病期の進展はほとんど生じない(<5%)。それに対し、高異型度、尿路上皮内癌およびpT1相当の浸潤性尿路上皮内癌は半数以上が再発し、15～20%の症例においてさらに病期が進展すると報告されている<sup>40)</sup>。

臨床的には、尿路上皮癌は固有筋層に腫瘍が浸潤していない筋層非浸潤癌と浸潤する筋層浸潤癌に大別される。初発時に診断される尿路上皮癌の約75%は筋層非浸潤癌で、25%が筋層浸潤癌である<sup>39)</sup>。腫瘍の固有筋層浸潤の有無は経尿道的膀胱腫瘍切除術(trans urethral resection of bladder tumor: TURBT)もしくは膀胱全摘除術標本により判定される。腫瘍筋層浸潤の有無の鑑別は重要であり、TURBT標本において固有筋層採取の有無の記載は必須である<sup>37, 41)</sup>。

尿路上皮癌には様々な特殊型がある。主な特殊型として、扁平上皮・腺上皮・栄養膜細胞への分化を伴う、胞巣型、微小乳頭型、リンパ上皮腫瘍型、形質細胞様型、肉腫様型などがあげられる<sup>36, 37)</sup>。そのほとんどは浸潤癌、特に病期が進行した状態でみられる傾向が強く、手術標本全体の30%に達する<sup>42)</sup>。特殊型と予後に関する関係には議論があるが、一部の特殊型では予後および治療にも影響を与える可能性が指摘されており、その存在を明記することが望まれる<sup>39, 43, 44)</sup>。

近年、尿路上皮癌の分子生物学的分類が提唱され、予後および治療予測に大きな影響を及ぼす可能性が指摘されている<sup>30, 39, 45)</sup>。しかしながら、現時点では検索方法が高価である点、分類法が統一されていない点、十分な症例数が検証されていない点などから、特定の表現型を限定することは困難な状況である。分子生物学的分類の有用性については、現時点では今後の発展および推移に注目する必要がある。

尿路上皮癌以外の膀胱癌としては扁平上皮癌、腺癌、小細胞癌等があげられる<sup>36, 37, 46)</sup>。尿路上皮癌成分を含まない場合のみ扁平上皮癌および腺癌と診断される。扁平上皮癌は尿路上皮の扁平上皮化生を背景に発生すると考えられている。国外症例ではビルハルト住血吸虫の合併を高率に認める。腺癌は尿膜管から発生する病変とそれ以外とに分類される。いずれの場合も、大腸癌に類似した組織像を呈することが多く、診断および治療時には大腸癌との鑑別が必須である。小細胞癌は非常に予後不良な組織型で、肺の同名の病態と同様の病理像を呈する。小細胞癌のほとんどはすでに

存在する尿路上皮癌等から発生すると考えられており，その多くは尿路上皮癌の経過中に生じる。小細胞癌の診断は予後に与える影響が強いことから，腫瘍の背景および成分量の多寡にかかわらず，その存在を明記することが必須である<sup>36, 37, 41)</sup>。

なお病理学的病期，尿細胞診については，Ⅱ．診断・総論 (p.16) を参照されたい。

#### 参考文献

- 1) 国立がん研究センター：統計. がん統計. 最新がん統計. Available from : [https://ganjoho.jp/reg\\_stat/index.html](https://ganjoho.jp/reg_stat/index.html), accessed [December 28th, 2018].
- 2) 国立がん研究センター：統計. 報告書・冊子. 冊子「がんの統計」. がんの統計'17. Available from : [https://ganjoho.jp/reg\\_stat/statistics/brochure/backnumber/2017\\_jp.html](https://ganjoho.jp/reg_stat/statistics/brochure/backnumber/2017_jp.html), accessed [December 28th, 2018].
- 3) Nishiyama H : Asia Consensus Statement on NCCN Clinical Practice Guideline for bladder cancer. *Jpn J Clin Oncol* 48 : 3-6, 2018
- 4) Edited by Bray F, Colombet M, Mery L, et al : Cancer Incidence in Five Continents, Vol. XI (electronic version). International Agency for Research on Cancer, Lyon, 2017. Available from : <http://ci5.iarc.fr>, accessed [December 28th, 2018].
- 5) Antoni S, Ferlay J, Soerjomataram I, Znaor A, Jemal A and Bray F : Bladder Cancer Incidence and Mortality : A Global Overview and Recent Trends. *Eur Urol* 71 : 96-108, 2017
- 6) Yee DS, Ishill NM, Lowrance WT, Herr HW and Elkin EB : Ethnic differences in bladder cancer survival. *Urology* 78 : 544-549, 2011
- 7) Hashibe M, Gao T, Li G, Dalbagni G and Zhang ZF : Comparison of bladder cancer survival among Japanese, Chinese, Filipino, Hawaiian and Caucasian populations in the United States. *Asian Pac J Cancer Prev* 4 : 267-273, 2003
- 8) Burger M, Catto JW, Dalbagni G, et al : Epidemiology and risk factors of urothelial bladder cancer. *Eur Urol* 63 : 234-241, 2013
- 9) Cumberbatch MG, Rota M, Catto JW and La Vecchia C : The Role of Tobacco Smoke in Bladder and Kidney Carcinogenesis : A Comparison of Exposures and Meta-analysis of Incidence and Mortality Risks. *Eur Urol* 70 : 458-466, 2016
- 10) Masaoka H, Matsuo K, Ito H, et al : Cigarette smoking and bladder cancer risk : an evaluation based on a systematic review of epidemiologic evidence in the Japanese population. *Jpn J Clin Oncol* 46 : 273-283, 2016
- 11) Hinotsu S, Akaza H, Miki T, et al : Bladder cancer develops 6 years earlier in current smokers : analysis of bladder cancer registry data collected by the cancer registration committee of the Japanese Urological Association. *Int J Urol* 16 : 64-69, 2009
- 12) Freedman ND, Silverman DT, Hollenbeck AR, Schatzkin A and Abnet CC : Association between smoking and risk of bladder cancer among men and women. *JAMA* 306 : 737-745, 2011
- 13) van Osch FH, Jochems SH, van Schooten FJ, Bryan RT and Zeegers MP : Quantified relations between exposure to tobacco smoking and bladder cancer risk : a meta-analysis of 89 observational studies. *Int J Epidemiol* 45 : 857-870, 2016
- 14) Cui X, Lu X, Hiura M, Omori H, Miyazaki W and Katoh T : Association of genotypes of carcinogen-metabolizing enzymes and smoking status with bladder cancer in a Japanese population. *Environ Health Prev Med* 18 : 136-142, 2013
- 15) Rushton L, Bagga S, Bevan R, et al : Occupation and cancer in Britain. *Br J Cancer* 102 : 1428-1437, 2010
- 16) Cumberbatch MG, Cox A, Teare D and Catto JW : Contemporary Occupational Carcinogen Exposure and Bladder Cancer : A Systematic Review and Meta-analysis. *JAMA Oncol* 1 : 1282-1290, 2015
- 17) Nakano M, Omae K, Takebayashi T, Tanaka S and Koda S : An epidemic of bladder cancer :

- ten cases of bladder cancer in male Japanese workers exposed to ortho-toluidine. *J Occup Health* 60 : 307-311, 2018
- 18) Bedwani R, Renganathan E, El Kwahsky F, et al : Schistosomiasis and the risk of bladder cancer in Alexandria, Egypt. *Br J Cancer* 77 : 1186-1189, 1998
  - 19) Li N, Yang L, Zhang Y, Zhao P, Zheng T and Dai M : Human papillomavirus infection and bladder cancer risk : a meta-analysis. *J Infect Dis* 204 : 217-223, 2011
  - 20) Ho CH, Sung KC, Lim SW, et al : Chronic Indwelling Urinary Catheter Increase the Risk of Bladder Cancer, Even in Patients Without Spinal Cord Injury. *Medicine (Baltimore)* 94 : e1736, 2015
  - 21) Travis LB, Curtis RE, Glimelius B, et al : Bladder and kidney cancer following cyclophosphamide therapy for non-Hodgkin's lymphoma. *J Natl Cancer Inst* 87 : 524-530, 1995
  - 22) Nieder AM, Porter MP and Soloway MS : Radiation therapy for prostate cancer increases subsequent risk of bladder and rectal cancer : a population based cohort study. *J Urol* 180 : 2005-2009 : discussion 2009-2010, 2008
  - 23) Sampson JN, Wheeler WA, Yeager M, et al : Analysis of Heritability and Shared Heritability Based on Genome-Wide Association Studies for Thirteen Cancer Types. *J Natl Cancer Inst* 107 : djv279, 2015
  - 24) Yu H, Hemminki O, Försti A, Sundquist K and Hemminki K : Familial Urinary Bladder Cancer with Other Cancers. *Eur Urol Oncol* 1 : 461-466, 2018
  - 25) Figueroa JD, Middlebrooks CD, Banday AR, et al : Identification of a novel susceptibility locus at 13q34 and refinement of the 20p12.2 region as a multi-signal locus associated with bladder cancer risk in individuals of European ancestry. *Hum Mol Genet* 25 : 1203-1214, 2016
  - 26) Garcia-Closas M, Ye Y, Rothman N, et al : A genome-wide association study of bladder cancer identifies a new susceptibility locus within SLC14A1, a urea transporter gene on chromosome 18q12.3. *Hum Mol Genet* 20 : 4282-4289, 2011
  - 27) Matsuda K, Takahashi A, Middlebrooks CD, et al : Genome-wide association study identified SNP on 15q24 associated with bladder cancer risk in Japanese population. *Hum Mol Genet* 24 : 1177-1184, 2015
  - 28) Chen M, Rothman N, Ye Y, et al : Pathway analysis of bladder cancer genome-wide association study identifies novel pathways involved in bladder cancer development. *Genes Cancer* 7 : 229-239, 2016
  - 29) de Maturana EL, Rava M, Anumudu C, Sáez O, Alonso D and Malats N : Bladder Cancer Genetic Susceptibility. A Systematic Review. *Bladder Cancer* 4 : 215-226, 2018
  - 30) Robertson AG, Kim J, Al-Ahmadie H, et al : Comprehensive Molecular Characterization of Muscle-Invasive Bladder Cancer. *Cell* 171 : 540-556. e525, 2017
  - 31) Middlebrooks CD, Banday AR, Matsuda K, et al : Association of germline variants in the APOBEC3 region with cancer risk and enrichment with APOBEC-signature mutations in tumors. *Nat Genet* 48 : 1330-1338, 2016
  - 32) Huang D, Matin SF, Lawrentschuk N and Roupret M : Systematic Review : An Update on the Spectrum of Urological Malignancies in Lynch Syndrome. *Bladder Cancer* 4 : 261-268, 2018
  - 33) Skeldon SC, Semotiuk K, Aronson M, et al : Patients with Lynch syndrome mismatch repair gene mutations are at higher risk for not only upper tract urothelial cancer but also bladder cancer. *Eur Urol* 63 : 379-385, 2013
  - 34) Joost P, Therkildsen C, Dominguez-Valentin M, Jönsson M and Nilbert M : Urinary Tract Cancer in Lynch Syndrome : Increased Risk in Carriers of MSH2 Mutations. *Urology* 86 : 1212-1217, 2015
  - 35) Baretta M and Le DT : DNA mismatch repair in cancer. *Pharmacol Ther* 189 : 45-62, 2018
  - 36) Moch H, Humphrey PA, Ulbright TM, Reuter VE : WHO Classification of Tumours of the Urinary System and Male Genital Organs. IARC, Lyon, 2016
  - 37) 日本泌尿器科学会, 日本病理学会, 日本医学放射線学会 : 腎盂・尿管・膀胱癌取扱い規約 第

- 1 版. 金原出版, 東京, 2011.
- 38) Mostofi FK, Sobin LH and Torloni H : Histological typing of urinary bladder tumours. World Health Organization, Geneva, 1973
  - 39) Kamat AM, Hahn NM, Efstathiou JA, et al : Bladder cancer. *Lancet* 388 : 2796-2810, 2016
  - 40) Soukup V, Capoun O, Cohen D, et al : Prognostic Performance and Reproducibility of the 1973 and 2004/2016 World Health Organization Grading Classification Systems in Non-muscle-invasive Bladder Cancer : A European Association of Urology Non-muscle Invasive Bladder Cancer Guidelines Panel Systematic Review. *Eur Urol* 72 : 801-813, 2017
  - 41) Amin MB, Smith SC, Reuter VE, et al : Update for the practicing pathologist : The International Consultation On Urologic Disease-European association of urology consultation on bladder cancer. *Mod Pathol* 28 : 612-630, 2015
  - 42) Moschini M, Dell'Oglio P, Luciano R, et al : Incidence and effect of variant histology on oncological outcomes in patients with bladder cancer treated with radical cystectomy. *Urol Oncol* 35 : 335-341, 2017
  - 43) Guo CC, Al-Ahmadie HA, Flaig TW and Kamat AM : Contribution of bladder cancer pathology assessment in planning clinical trials. *Urol Oncol* 1 : 30001-30002, 2018
  - 44) Xylinas E, Rink M, Robinson BD, et al : Impact of histological variants on oncological outcomes of patients with urothelial carcinoma of the bladder treated with radical cystectomy. *Eur J Cancer* 49 : 1889-1897, 2013
  - 45) Hedegaard J, Lamy P, Nordentoft I, et al : Comprehensive Transcriptional Analysis of Early-Stage Urothelial Carcinoma. *Cancer Cell* 30 : 27-42, 2016
  - 46) Willis D and Kamat AM : Nonurothelial bladder cancer and rare variant histologies. *Hematol Oncol Clin North Am* 29 : 237-252, 2015

# II

## 診断

CQ1

膀胱癌の診断に腫瘍可視化技術（photodynamic diagnosis : PDD, narrow band imaging : NBI）は推奨されるか？

CQ2

膀胱癌の局所病期診断にマルチパラメトリック MRI は推奨されるか？

## II. 診断

### 総論

#### 1. 初期診断

膀胱癌の初期診断では症状が重要である。膀胱癌の発見の契機となる主な症状としては、血尿（肉眼的血尿，顕微鏡的血尿）と膀胱刺激症状（頻尿，排尿時痛，残尿感等）である。特に肉眼的血尿は高頻度にみられる症状であり，膀胱癌患者（40歳以上）の64%に認められたと報告されている<sup>1, 2)</sup>。また肉眼的血尿での膀胱癌の陽性診断的中率は15歳以上の女性が3.4%であるのに対し，70歳以上の高度喫煙者では12.5%に上昇すると報告されている<sup>1)</sup>。一方，顕微鏡的血尿は膀胱癌患者の6.4%にみられている<sup>1)</sup>。また血尿の患者が3年以内に尿路上皮癌に罹患する確率は男性が7.4%，女性が3.4%と報告され<sup>3)</sup>，膀胱癌の検出率は肉眼的血尿で17%，顕微鏡的血尿では4%と報告されている<sup>4)</sup>。

膀胱癌の早期診断には，無症状の段階で一般検診を行うことが想定されるが，罹患率が高くないこと，検診方法が確立していないこと，偽陽性により不必要な検査の可能性があること，検診で予後を改善するというエビデンスが得られていないことからまだ推奨されるに至っていない<sup>5, 6)</sup>。一方で，ハイリスクの患者，すなわち喫煙歴のある高齢者や職業上発癌物質に暴露された既往のある人等については年1回の検尿や尿細胞診の検査が推奨されている<sup>7)</sup>。

腫瘍マーカーとしては，これまで尿検査による2種類の尿中腫瘍マーカー（NMP22，BTAテスト）が保険適応となっており，診断の補助として用いられている。これらの感度と特異度はNMP22が58～69%，77～88%，BTAが64～65%，74～77%と報告されている<sup>8)</sup>。また2019年1月より膀胱癌既往患者の尿中細胞の3番，7番および17番染色体の異数倍数体，ならびに9p21遺伝子座の欠失を検出するDNA FISH検査（ウロビジョン<sup>®</sup>）も再発の診断補助として保険承認された。ウロビジョン<sup>®</sup>の感度は69～87%，特異度は89～96%と報告されている<sup>9, 10)</sup>。その他の分子マーカーについては，尿中，血液中のマイクロRNAやcell-free DNAの変異解析等の報告があるがまだ実用化されていない<sup>10)</sup>。

尿細胞診は膀胱癌の診断および治療後の監視に用いられる。尿路上皮癌において，尿細胞診の特異度は非常に高いが感度は低い。特に生命予後の良好な低異型度尿路上皮癌に対する感度は非常に低い。このことから，2016年に発表された国際標準の尿細胞報告様式であるパリシステムでは，生命予後に関係する高異型度尿路上皮癌の検出を中心とした診断基準を設定している<sup>11)</sup>。パリシステムによる診断の対象は中リスク以上の非筋層浸潤性膀胱癌が対象であり，その主眼は膀胱鏡を行うべきかどうかの判断根拠を提示することである。上述のウロビジョン<sup>®</sup>は尿細胞診の診断補助とし

て、本邦では膀胱上皮内癌 (carcinoma in situ : CIS) 患者の再発が疑われる症例に対してのみ使用が可能である。尿細胞診と比較して、ウロビジョン<sup>®</sup>は感度が向上するも特異度が低下することが報告されており、診断時には尿細胞診の併用が必要である<sup>12)</sup>。

膀胱鏡検査は膀胱癌の診断と治療方針決定に必須であるが通常の白色光源による膀胱内観察で微小病変や平坦病変が10～30%見逃されていると推測される。これらの病変をよりの確に把握できる腫瘍可視化技術として蛍光膀胱鏡を用いた光力学診断 (photodynamic diagnosis : PDD) や狭帯域光観察 (narrow band imaging : NBI) がある。PDDでは、光感受性物質である5-アミノレブリン酸 (5-aminolevulinic acid : 5-ALA) やヘキシルアミノレブリン酸 (hexylaminolevulinic acid : HAL) を投与後、蛍光膀胱鏡で観察すると腫瘍細胞が赤色蛍光発光を示す。PDDにより白色光源では視認困難であった微小病変や平坦病変の検出が可能となりPDDによる追加腫瘍発見率は10～30%であり<sup>13, 14)</sup>、特にCIS検出率については著明な改善を認める<sup>14)</sup>。これまで実施された多くのランダム化比較試験 (randomized controlled trial : RCT) やメタアナリシスにより、PDDによって検出感度は93%で、CIS検出率は38.3%改善すると報告されている<sup>13, 14)</sup>。しかし特異度の改善は認められず65%にとどまる<sup>13~15)</sup>。この原因としては、慢性炎症等による影響や接線効果による偽陽性所見が指摘されている。一方、NBIは、光の波長を青色 (415nm) と緑色 (540nm) の2つのバンドに狭帯域化することで、おのおのの光の伝播深度の違いを利用して血管と組織のコントラストを強調させて微細な構造を増強させるイメージング技術である。多数のランダム比較試験を集計したメタアナリシスにより、検出感度94.3%、追加腫瘍発見率18.6%と白色光源に比べ改善すると報告されている<sup>16, 17)</sup>。

2019年のEAUガイドラインにおいて、乳頭状病変を認めない尿細胞診陽性例や高リスク非乳頭状病変例では可能ならPDDを用いた生検が強く推奨されている。一方、NBIを用いた膀胱生検は弱い推奨となっている<sup>18)</sup>。本邦での使用においては、PDDは“経尿道的膀胱腫瘍切除時における筋層非浸潤性膀胱癌の可視化”，NBIは“上皮内癌の患者に対し、治療方針の決定を目的に実施する”と保険上規定されている。

一方、超音波検査は外来で膀胱内の隆起性病変を描出できる簡便な手法として用いられる。しかし、その診断精度には限界があり、腫瘍径が5mm以下や恥骨干渉を受ける膀胱前壁下部の腫瘍、さらにCISのような平坦な腫瘍の診断は困難である。近年、3次元超音波検査や微小気泡造影剤を用いた超音波検査も試行されているが、T stage診断は困難である<sup>19)</sup>。

## 2. 病期診断

膀胱癌の診断が確定すると、治療方針決定のために病期診断を決定する必要がある。これには原発巣の膀胱壁内深達度の評価、リンパ節転移の有無の評価、遠隔転移の有無の評価が必要である。病期分類としては、UICC/AJCCのTNM分類が用いられるが、これまで2009年版TNM分類 (第7版) が使用されてきたが<sup>20)</sup>、2016年にTNM分類 (第8版)、2018年にアップデート版へ改訂が行われた (表1)<sup>21)</sup>。主な変

表1 TNM分類（第7版）とTNM分類（第8版）の比較

TNM分類（第7版）

Stage	T	N	M
0a	Ta	N0	M0
0is	Tis	N0	M0
I	T1	N0	M0
II	T2a, T2b	N0	M0
III	T3a, T3b	N0	M0
III	T4a	N0	M0
IV	T4b	N0	M0
IV	Any T	N1, N2, N3	M0
IV	Any T	Any N	M1

TNM分類（第8版）

Stage	T	N	M
0a	Ta	N0	M0
0is	Tis	N0	M0
I	T1	N0	M0
II	T2	N0	M0
III A	T3, T4a	N0	M0
III A	T1 ~ 4a	N1	M0
III B	T1 ~ 4a	N2, N3	M0
IV A	T4b	Any N	M0
IV A	Any T	Any N	M1a
IV B	Any T	Any N	M1b

更点は、StageⅢおよびⅣがⅢA、ⅢB、ⅣA、ⅣBのように細分類されたことである。すなわち、従来のT3-4aN0M0とT1-4aN1M0がⅢAとなり、T1-4aN2-3M0がⅢBとなった。また、M分類に関して、M0とM1a（領域外の遠隔リンパ節転移）がⅣAに、M1b（他臓器転移）がⅣBに新たに細分類された。

従来、CTやMRIを中心にTstage診断が行われてきた。CTの正診率は肉眼的な膀胱壁外浸潤でMRIと同等とされる。しかし、筋層と腫瘍を明瞭に区別できないので筋層内浸潤に関してはCTによる鑑別は困難である。CTはその撮像範囲の広さから、主にリンパ節転移、遠隔転移の診断に用いられる。近年、膀胱癌の筋層浸潤のリスクを評価する目的で、multiparametric MRIを用いて膀胱癌の大きさ、局在、腫瘍数、形態をもとに、読影方式や報告書の統一化が提唱された<sup>22)</sup>。すなわち Vesical Imaging-Reporting And Data System (VI-RADS) である。VI-RADSは、T2強調画像においてfirst pass画像、拡散強調画像、dynamic contrast enhanced (DCE) 画像の3種類の画像をもとに筋層浸潤のリスクを5段階評価によりスコア化するものである。この評価法の導入により、特に膀胱筋層非浸潤癌の治療方針決定に有益な情報が提供されることが期待される。

PETは小病変でも代謝亢進組織があると検出できることから、CTでは捉えきれない癌組織の検出に有用と考えられた。しかし膀胱においては、尿中に<sup>18</sup>F-FDGが排泄されるため、膀胱癌のT stage診断には不向きとされている。そこで<sup>18</sup>F-FDG以外のtracerとして、尿中に排泄されない<sup>11</sup>C-cholineや<sup>11</sup>C-methionineが検討されたがCTと比較して優位性を示すに至っていない<sup>19)</sup>。Goodfellowらは233名の膀胱癌患者でFDG-PETによる癌検出をCTと比較したところ、骨盤外病変の検出率（感度）および特異度は、それぞれPETが54%と97%、CTが41%と98%であり、ややPETが優れていたが、CTで検出できなかった病変をPETが診断できたのは3%のみでPETの費用を考えると膀胱癌の診断には単独使用は推奨されないと報告している<sup>23)</sup>。ただし、PETとCTを組み合わせるとリンパ節転移検出率は、CT単独が45%であったのに対し69%に上昇することから、一部の選択された患者においての

PET-CT の利用は推奨できると報告している。

上述のように画像診断の進歩は著しいが、最終的な病期診断のためには、TURBT による腫瘍切除による壁内深達度の検討が必須であり筋層を含めた腫瘍切除が必要である。仮に筋層が含まれていない場合は病期診断の過小評価の危険性のみならず残存腫瘍、早期再発のリスクが高まることが報告されている<sup>24)</sup>。初回の TURBT で T1 腫瘍が認められた場合や筋層が含まれていない場合は 2nd TUR が必要となる<sup>18)</sup>。また、CIS を合併する場合はランダム生検が必要となる。2nd TUR の内容はⅢ. 筋層非浸潤性膀胱癌の治療・総論 (p.28) と重複するのでそちらを参照されたい。

#### 参考文献

- 1) Price SJ, Shephard EA, Stapley SA, Barraclough K and Hamilton WT : Non-visible versus visible haematuria and bladder cancer risk. *Brit J Gen Prac* 64 : e584-e589, 2014
- 2) Schmidt-Hansen M, Berendse S and Hamilton W : The association between symptoms and bladder or renal tract cancer in primary care. *Brit J Gen Prac* 65 : e769-e775, 2015
- 3) Jones R, Latinovic R, Charlton J and Gulliford MC : Alarm symptoms in early diagnosis of cancer in primary care : cohort study using General Practice Research Database. *BMJ* 334 : 1040, 2007
- 4) Edwards TJ, Dickinson AJ, Natale S, Gosling J and McGrath JS : A prospective analysis of the diagnostic yield resulting from the attendance of 4020 patients at a protocol-driven haematuria clinic. *BJU Int* 97 : 301-305, 2006
- 5) Moyer VA : Screening for bladder cancer : U.S.Preventive Services Task Force Recommendation Statement. *Ann Intern Med* 155 : 246-251, 2011
- 6) Bangma CH, Loeb S, Busstra M, et al : Outcomes of a bladder cancer screening program using home hematuria testing and molecular markers. *Eur Urol* 64 : 41-47, 2013
- 7) Kamat AM, Hegarty PK, Gee JR, et al : ICUD-EAU international consultation on bladder cancer 2012 : screening, diagnosis, and molecular markers. *Eur Urol* 63 : 4-15, 2013
- 8) Chou R, Gore JL, Buckley D, et al : Urinary biomarkers for diagnosis of bladder cancer. *Ann Intern Med* 163 : 922-931, 2015
- 9) Hajdinjak T : UroVysion FISH test for detecting urothelial cancers : meta-analysis of diagnostic accuracy and comparison with urinary cytology testing. *Urol Oncol* 26 : 646-651, 2006
- 10) Kojima T, Kawai K, Miyazaki J, et al : Biomarkers for precision medicine in bladder cancer. *Int J Clin Oncol* 22 : 207-213, 2017
- 11) Rosenthal DL, Wojcik EM and Kurtycz DFI : The Paris System for Reporting Urinary Cytology. Springer, New York, 2016
- 12) Dimashkieh H, Wolff DJ, Smith TM, Houser PM, Nietert PJ and Yang J : Evaluation of urovysion and cytology for bladder cancer detection : a study of 1835 paired urine samples with clinical and histologic correlation. *Cancer Cytopathol* 121 : 591-597, 2013
- 13) Inoue K, Fukuhara H, Shimamoto T, et al : Comparison between intravesical and oral administration of 5-aminolevulinic acid in the clinical benefit of photodynamic diagnosis for nonmuscle invasive bladder cancer. *Cancer* 118 : 1062-1074, 2012
- 14) Denzinger S, Burger M, Walter B, et al : Clinically relevant reduction in risk of recurrence of superficial bladder cancer using 5-aminolevulinic acid-induced fluorescence diagnosis : 8-year results of prospective randomized study. *Urology* 69 : 675-679, 2007
- 15) Mowatt G, N' Dow J, Vale L, et al : Photodynamic diagnosis of bladder cancer compared with white light cystoscopy : systematic review and meta-analysis. *Int J Technol Assess Health Care* 27 : 3-10, 2011
- 16) Zheng C, Lv Y, Zhong Q, Wang R and Jiang Q : Narrow band imaging diagnosis of bladder

- cancer : systematic review and meta-analysis. *BJU Int* 110 : E680-687, 2012
- 17) Xiong Y, Li J, Ma S, et al : A meta-analysis of narrow band imaging for the diagnosis and therapeutic outcome of non-muscle invasive bladder cancer. *PLoS One* 12 : e0170819, 2017
  - 18) Babjuk M, Burger M, Compérat E, et al: non-muscle invasive bladder cancer. 5. Diagnosis. 5.14. Summary of evidence and guidelines for transurethral resection of the bladder, biopsies and pathology report (<https://uroweb.org/guideline/non-muscle-invasive-bladder-cancer/> # 5). EAU Guideline, 2019
  - 19) McKibben MJ and Woods ME : Preoperative imaging for staging bladder cancer. *Curr Urol Rep* 16 : 22, 2015
  - 20) UICC 日本委員会 TNM 委員会 : TNM 悪性腫瘍の分類 (第7版). 金原出版, 東京, pp. 247-250, 2010
  - 21) Abdel-Rahman O : Validation of the eighth AJCC new substages for bladder cancer among different staging contexts. *Clin Genitourin Cancer* 15 : e1095-e1106, 2017
  - 22) Panebianco V, Narumi Y, Altun E, et al : Multiparametric magnetic resonance imaging for bladder cancer : Development of VI-RADS (vesical imaging-reporting and data system). *Eur Urol* 74 : 294-306, 2018
  - 23) Goodfellow H, Viney Z, Hughes P, et al : Role of fluorodeoxyglucose positron emission tomography (FDG PET) -computed tomography (CT) in the staging of bladder cancer. *BJU Int* 114 : 389-395, 2014
  - 24) Mariappan P, Zachou A and Grigor KM : Detrusor muscle in the first, apparently complete transurethral resection of bladder tumour specimen is a surrogate marker of resection quality, predicts risk of early recurrence, and is dependent on operator experience. *Eur Urol* 57 : 843-849, 2010

## CQ1 膀胱癌の診断に腫瘍可視化技術 (photodynamic diagnosis : PDD, narrow band imaging : NBI) は推奨されるか？

### Answer

膀胱癌の診断において、腫瘍可視化技術を用いることは、癌検出感度が改善されることから推奨される (PDD : 推奨の強さ 1, エビデンスの確実性 A ; NBI : 推奨の強さ 1, エビデンスの確実性 B)。

### 解説

膀胱鏡検査により膀胱癌の形態的特徴を正確に把握することは、以降の治療方針決定に必須である。しかし通常の白色光源による膀胱内観察で微小病変や平坦病変が10～30%見逃されていると推測される。これらの病変を的確に把握できる腫瘍可視化技術は、正確な膀胱癌診断に必須である。このようなイメージング技術として蛍光膀胱鏡を用いたPDDやNBIがある。

PDDでは、光感受性物質である5-ALAやHALを投与し、蛍光膀胱鏡で観察すると腫瘍細胞が赤色蛍光発光を示す。PDDにより白色光源では視認困難であった微小病変や平坦病変の検出が可能となり、検出感度の改善を認める<sup>1-7)</sup>。PDDによる追加腫瘍発見率は10～30%であり、特にCIS検出率については著明な改善を認める<sup>4, 8-16)</sup>。これまで実施された多くのRCTやメタアナリシスにより、PDDによって検出感度は93%、CIS検出率は38.3%改善すると報告されている<sup>1-13)</sup>。しかし特異度の改善は認められず65%にとどまる<sup>1, 2, 4, 6, 7)</sup>。この原因として、慢性炎症等による影響や接線効果による偽陽性所見などが報告されている。本邦で実施された国内第Ⅱ/Ⅲ相試験における有害事象は、グレード4以上の重篤なものではなく、グレード3以下の一過性の肝関連酵素の上昇、嘔吐等が報告されている<sup>2, 7)</sup>。

PDDは検出感度の改善にとどまらず経尿道的膀胱腫瘍切除後の無再発生存率が向上する治療的効果も報告されており、詳細は治療の項 (p.40) に譲る。

NBIは、狭帯域化した光を利用したイメージング技術であり、光感受性物質の投与を必要としない。光の波長を青色 (415nm) と緑色 (540nm) の2つのバンドに狭帯域化することで、おのおのの光の伝播深度の違いを利用して血管と組織のコントラストを強調させて微細な構造を増強させることが可能である。多数のランダム比較試験を集計したメタアナリシスにより、診断精度の改善を認めることが検証されてきた。NBIのよる検出感度94.3%、追加腫瘍発見率18.6%であり、白色光源に対する優位性が報告されている<sup>17, 18)</sup>。

2019年のEAUガイドライン (web版) において、乳頭状病変を認めない尿

細胞診陽性例でPDDを用いた選択的な生検が推奨されている（エビデンスレベル；1a/ 推奨度；強い推奨）。NBIを用いた膀胱生検は，白色光源に比べ検出感度の改善を認めると記載されている（エビデンスレベル；3b/ 推奨度；弱い推奨）<sup>19)</sup>。本邦での使用においては，PDDは“経尿道的膀胱腫瘍切除時における筋層非浸潤性膀胱癌の可視化”，NBIは“上皮内癌の患者に対し，治療方針の決定を目的に実施する”と保険上規定されている。

#### 参考文献

- 1) Inoue K, Fukuhara H, Shimamoto T, et al : Comparison between intravesical and oral administration of 5-aminolevulinic acid in the clinical benefit of photodynamic diagnosis for nonmuscle invasive bladder cancer. *Cancer* 118 : 1062-1074, 2012
- 2) Inoue K, Anai S, Fujimoto K, et al : Oral 5-aminolevulinic acid mediated photodynamic diagnosis using fluorescence cystoscopy for non-muscle-invasive bladder cancer : a randomized, double-blind, multicentre phase II / III study. *Photodiagn Photodyn Ther* 12 : 193-200, 2015
- 3) Hungerhuber E, Stepp H, Kriegmair M, et al : Seven years' experience with 5-aminolevulinic acid in detection of transitional cell carcinoma of the bladder. *Urology* 69 : 260-264, 2007
- 4) Denzinger S, Burger M, Walter B, et al : Clinically relevant reduction in risk of recurrence of superficial bladder cancer using 5-aminolevulinic acid-induced fluorescence diagnosis : 8-year results of prospective randomized study. *Urology* 69 : 675-679, 2007
- 5) Karl A, Tritschler S, Stanislaus P, et al : Positive urine cytology but negative white-light cystoscopy : an indication for fluorescence cystoscopy ? *BJU Int* 103 : 484-487, 2009
- 6) Mowatt G, N' Dow J, Vale L, et al : Aberdeen Technology Assessment Review (TAR) Group. Photodynamic diagnosis of bladder cancer compared with white light cystoscopy : systematic review and meta-analysis. *Int J Technol Assess Health Care* 27 : 3-10, 2011
- 7) Nakai Y, Inoue K, Tsuzuki T, et al : Oral 5-aminolevulinic acid-mediated photodynamic diagnosis using fluorescence cystoscopy for non-muscle-invasive bladder cancer : A multicenter phase III study. *Int J Urol* 8 : 723-729, 2018
- 8) Denzinger S, Wieland WF, Otto W, Filbeck T, Knuechel R and Burger M : Does photodynamic transurethral resection of bladder tumour improve the outcome of initial T1 high-grade bladder cancer ? A long-term follow-up of a randomized study. *BJU Int* 101 : 566-569, 2008
- 9) Geavlete B, Jecu M, Multescu R, Georgescu D and Geavlete P : HAL bluelight cystoscopy in high-risk nonmuscle-invasive bladder cancer—re-TURBT recurrence rates in a prospective, randomized study. *Urology* 76 : 664-669, 2010
- 10) Geavlete B, Multescu R, Georgescu D, Jecu M, Stanescu F and Geavlete P : Treatment changes and long-term recurrence rates after hexaminolevulinate (HAL) fluorescence cystoscopy : does it really make a difference in patients with non-muscleinvasive bladder cancer (NMIBC) ? *BJU Int* 109 : 549-556, 2012
- 11) Grossman HB, Gomella L, Fradet Y, et al : A phase III , multicenter comparison of hexaminolevulinate fluorescence cystoscopy and white light cystoscopy for the detection of superficial papillary lesions in patients with bladder cancer. *J Urol* 178 : 62-67, 2007
- 12) Stenzl A, Burger M, Fradet Y, et al : Hexaminolevulinate guided fluorescence cystoscopy reduces recurrence in patients with nonmuscle invasive bladder cancer. *J Urol* 184 : 1907-1913, 2010
- 13) Shen P, Yang J, Wei W, et al : Effects of fluorescent light-guided transurethral resection on non-muscle-invasive bladder cancer : a systematic review and meta-analysis. *BJU Int* 110 : E209-215, 2012
- 14) O'Brien TS, Ray E, Chatterton K, Khan MS, Chandra A and Thomas K : Prospective ran-

- domized trial of hexylaminolevulinate photodynamic-assisted transurethral resection of bladder tumor (TURBT) plus single-shot intravesical mitomycin C vs conventional white-light TURBT plus mitomycinC in newly presenting non-muscle-invasive. *BJU Int* 112 : 1096-1104, 2013
- 15) Fradet Y, Grossman HB, Gomella L, et al : A comparison of hexaminolevulinate fluorescence cystoscopy and white light cystoscopy for the detection of carcinoma in situ in patients with bladder cancer : a phase III , multicenter study. *J Urol* 178 : 68-73, 2007
  - 16) Schumacher MC, Holmang S, Davidsson T, Friedrich B, Pedersen J and Wiklund NP : Transurethral resection of non-muscle-invasive bladder transitional cell cancers with or without 5-aminolevulinic acid under visible and fluorescent light : results of a prospective, randomised, multicentre study. *Eur Urol* 57 : 293-299, 2010
  - 17) Zheng C, Lv Y, Zhong Q, Wang R and Jiang Q : Narrow band imaging diagnosis of bladder cancer : systematic review and meta-analysis. *BJU Int* 110 : E680-687, 2012
  - 18) Xiong Y, Li J, Ma S, et al : A meta-analysis of narrow band imaging for the diagnosis and therapeutic outcome of non-muscle invasive bladder cancer. *PLoS One* 12 : e0170819, 2017
  - 19) Babjuk M, Burger M, Compérat E, et al : EAU Guideline 2019. Non-muscle-invasive Bladder Cancer. 5. Diagnosis. 5.11. New methods of visualization, 5.14. Summary of evidence and guidelines for transurethral resection of the bladder, biopsies and pathology report. (<https://uroweb.org/guideline/non-muscle-invasive-bladder-cancer/#5>)

## CQ2 膀胱癌の局所病期診断にマルチパラメトリック MRI は推奨されるか？

### Answer

膀胱癌の筋層浸潤が疑われる場合は、拡散強調画像を含むマルチパラメトリック (mp) -MRI や超高磁場 (3T) MRI 等の活用により、筋層浸潤の診断精度が向上することから推奨される (推奨の強さ 1, エビデンスの確実性 A)。

### 解説

膀胱癌の局所病期診断に関する画像診断方法の検討は、MRI が多くを占めるが、CT の正診率は肉眼的な膀胱壁外浸潤については MRI と同等とされる。しかし、筋層内浸潤に関しては筋層と腫瘍を明瞭に区別できないため、CT による鑑別は困難である。CT はその撮像範囲の広さから、主にリンパ節転移、遠隔転移の診断に用いられる。

膀胱癌の筋層浸潤の MRI 診断において、拡散強調画像による腫瘍茎の有無、造影ダイナミック MRI による粘膜下層の濃染の有無により筋層浸潤の過剰診断が低下し、特異度の向上に貢献している<sup>1~5)</sup>。拡散強調画像による深達度診断は、TUR 生検に代用できないが<sup>6)</sup>、TURBT 後の再発腫瘍については有用である<sup>7,8)</sup>。

MRI の筋層浸潤に関しては、泌尿器科と放射線科から合計 3 本のメタアナリシスが報告されている<sup>9~11)</sup>。いずれも過去の多数の文献からシステムティックレビューの一定の基準を満たし、厳選された論文による詳細な検討であり、エビデンスレベルも A ないし B と高い信頼性を持つ論文である。これらの論文をまとめたサマリーを表 1 に提示する。感度は 87 ~ 92% , 特異度は 87 ~ 88% でい

表 1 メタアナリシス 3 文献のサマリー

	検討論文数 (総患者数)	感度 (%) ( $\leq T1$ vs $\geq T2$ )	特異度 (%) ( $\leq T1$ vs $\geq T2$ )	特記事項
Woo S, et al Eur J Radiology <sup>9)</sup>	24 論文 (1,774 症例)	92% (Mp-MRI は他の撮 像方法に対して優 位)	87% (Mp-MRI は他の撮 像方法に対して優 位, 3T は 1.5T より優位)	3T と Mp-MRI による $\leq T1$ vs $\geq T2$ の診断 特異度の向上
Huang L, et al Radiology <sup>10)</sup>	17 論文 (1,449 症例)	90% (3T は 1.5T より 優位)	88% (3T は 1.5T に対 して優位, 拡散強調画 像は他の撮像方法に 対して優位)	3T と拡散強調画像 による $\leq T1$ vs $\geq T2$ の診断特異度の向上
Gandhi N, et al BJU Int <sup>11)</sup>	30 論文 (5,156 症例)	87%	79%	他の比較項目 T any vs T0 $\leq T2$ vs $\geq T3$ < T4b vs pT4b

ずれのメタアナリシスも筋層浸潤の特異度は感度より低いが、エビデンスレベルの高い2論文<sup>9, 10)</sup>から、拡散強調画像と超高磁場(3T)MRIの出現により偽陽性が減少し、特異度が上昇しmp-MRIの深達度診断における信頼性が向上する可能性が示されている。すなわち拡散強調画像を活用したmp-MRIにより、従来のT2強調画像による筋層浸潤の過剰診断が防げることを示している。

#### 参考文献

- 1) Rabie E, Faeghi F, Izadpanahi MH and Dayani MA : Role of Dynamic Contrast-Enhanced Magnetic Resonance Imaging in Staging of Bladder Cancer. *J Clin Diagn Res* 10 : TC01-05, 2016
- 2) Wang HJ, Pui MH, Guan J, et al : Comparison of early submucosal enhancement and tumor stalk in staging bladder urothelial carcinoma. *AJR Am J Roentgenol* 207 : 797-803, 2016
- 3) Gupta N, Sureka B, Kumar MM, Malik A, Bhushan TB and Mohanty NK : Comparison of dynamic contrast-enhanced and DWI MRI in staging and grading of carcinoma bladder with histopathologic correlation. *Urol Ann* 7 : 199-204, 2015
- 4) Wang Y, Li Z, Meng X, et al : Nonmuscle-invasive and Muscle-invasive Urinary Bladder Cancer Image Quality and Clinical Value of Reduced Field-of-view Versus Conventional Single-shot Echo-planar Imaging DWI. *Medicine (Baltimore)* 95 : e2951, 2016
- 5) Razik A, Das CJ, Sharma S, et al : Diagnostic performance of diffusion-weighted MR imaging at 3.0T in predicting muscle invasion in urinary bladder cancer : utility of evaluating the morphology of the reactive tumor stalk. *Abdom Radiol (NY)* 43 : 2431-2441, 2018
- 6) Al Johi RS, Seifeldein GS, Moeen AM, et al : Diffusion weighted magnetic resonance imaging in bladder cancer, is it time to replace biopsy ? *Cent European J Urol* 71 : 31-37, 2018
- 7) Rosenkrantz AB, Ego-Osuala IO, Khalef V, Deng FM, Taneja SS and Huang WC : Investigation of Multisequence Magnetic Resonance Imaging for Detection of Recurrent Tumor After Transurethral Resection for Bladder Cancer. *J Comput Assist Tomogr* 40 : 201-205, 2016
- 8) van der Pol CB, Shinagare AB, Tirumani SH, Preston MA, Vangel MG and Silverman SG : Bladder cancer local staging : multiparametric MRI performance following transurethral resection. *Abdom Radiol (NY)* 43 : 2412-2423, 2018
- 9) Woo S, Suh CH, Kim SY, Cho JY and Kim SH : Diagnostic performance of MRI for prediction of muscle-invasiveness of bladder cancer : A systematic review and meta-analysis. *Eur J Radiol* 95 : 46-55, 2017
- 10) Huang L, Kong Q, Liu Z, Wang J, Kang Z and Zhu Y : The Diagnostic Value of MR Imaging in Differentiating T Staging of Bladder Cancer : A Meta-Analysis. *Radiology* 286 : 502-511, 2018
- 11) Gandhi N, Krishna S, Booth CM, et al : Diagnostic accuracy of magnetic resonance imaging for tumour staging of bladder cancer : systematic review and meta-analysis. *BJU Int* 122 : 744-753, 2018

# III

## 筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) の治療

CQ3

筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) に対して 2nd TUR は推奨されるか？

CQ4

筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) の治療の際に PDD や NBI は推奨されるか？

CQ5

低リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) に対して抗癌剤即時単回注入は推奨されるか？

CQ6

中リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) に対して抗癌剤単回注入療法後の維持注入は、単回注入単独と比べて推奨されるか？

CQ7

中・高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) に対して BCG 導入療法と比較して BCG 維持療法は推奨されるか？

CQ8

中・高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) に対して低用量 BCG 膀胱内注入療法は推奨されるか？

CQ9

BCG 膀胱内注入療法後に腫瘍残存を認める症例や膀胱内再発をきたす症例に対して、BCG 膀胱内注入療法の再導入は推奨されるか？

CQ10

超高リスク症例に対して即時膀胱全摘除術は推奨されるか？

## Ⅲ. 筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）の治療

### 総論

#### 1. はじめに

筋層非浸潤性膀胱癌（non-muscle invasive bladder cancer：NMIBC）は未治療膀胱癌全体の約70%を占める。NMIBC患者のほとんどは膀胱温存を目指してTURBTによる初期治療を受ける。さらに得られた病理組織診断をもとに術後治療が考慮され、TURBTによる完全切除が困難な症例や再発・進展リスクの高い症例に対しては、抗腫瘍効果あるいは再発予防効果を期待して抗癌剤や bacillus Calmette-Guérin（BCG）の膀胱内注入療法が選択される。

NMIBCの臨床的特徴は、TURBTによる治療後も高率かつ頻回に膀胱内再発がみられることであり、これは残存腫瘍や新たに発生する腫瘍が原因となっており、引き続き一部の症例では筋層浸潤や所属リンパ節転移などの進展をみることになる。したがって、NMIBCの診療上の最重要課題は、TURBTによる残存腫瘍を最小限にすることと（膀胱癌診療ガイドライン2015年版；CQ7：推奨グレードA）、膀胱内注入療法によって再発・進展を抑制することである。現在汎用されているいくつかのリスク分類も再発・進展のリスクを予測するためのもので、同時にリスク分類に応じた治療指針を示す内容となっている。

#### 2. TURBT

過去の多数の文献を調査すると初回TURBT単独治療後の再発率は30～70%と報告によって大きな幅がある。これはTURBTという内視鏡手術に内在する不確実性ととも、施設間においてTURBTの手技に格差が存在することが推測される。特に初回TURBTでT1 high gradeと診断された高リスク群NMIBCでは、筋層や周辺粘膜に腫瘍が残存している可能性が高く、治療的意義と診断的意義から2nd TURの実施が推奨されてきた（膀胱癌診療ガイドライン2015年版；CQ9：推奨グレードA）。文献的に2nd TURにおける腫瘍残存率は27～78%、筋層浸潤と再診断される率も0～28%と施設間格差は大きい。Andersonら<sup>1)</sup>は初回TURBTの質を向上させることが課題としている。本来の2nd TURとは、初回TURBTにおいて筋層採取が確認されているが、2～6週間後に再度TUR瘢痕部をより広く・深く切除し、残存腫瘍の有無を確認することとDivrikらによって定義されている<sup>2)</sup>。ただし、その後の臨床研究では、2nd TURの施行時期を初回TURBTの4～8週間後としている報告が多い。したがって、初回TURBTで不完全切除になった腫瘍に対し再切除を行うrepeat TURや、初回TURBTで筋層が採取されず、再度筋層浸潤の確認のために行うrestaging TURとは区別されるが、本ガイドラインでは「腎盂・尿管・膀胱癌取

扱い規約 (第1版)」<sup>3)</sup>に従って包括的に2nd TURという表現で統一する。2nd TURの意義については再発や進展を抑制することが報告されているので、該当するCQ3 (p.38) をご覧いただきたい。

一方、治療成績の向上のためには見落とししやすい微小な乳頭型腫瘍やCISなど平坦型腫瘍、さらには隆起性腫瘍周囲に広がり不完全切除の原因となりやすい病変を確実に検出し、切除することが求められる。TURBT時の術中補助診断として承認された5-ALAと蛍光膀胱鏡システムによるPDDやNBIは有用で、日本にもすでに導入されており、詳しくはCQ4 (p.40) をご覧いただきたい。PDDやNBIの使用により癌検出率は向上し<sup>4, 5)</sup>、PDDでは特にCISの検出が増加し、膀胱内再発も減少する<sup>4)</sup>。CISの検出が向上すると、よりリスクの高い病理診断が得られ、BCG膀胱内注入療法や即時膀胱全摘除術など術後補助療法が適切に選択されることになる。

### 3. NMIBCの病理学的深達度と異型度分類

「腎盂・尿管・膀胱癌取扱い規約 (第1版)」<sup>3)</sup>では、NMIBCの組織学的深達度をTis (CIS)、Ta (乳頭状非浸潤癌) ならびにT1 (粘膜上皮結合組織に浸潤) の3つのTカテゴリに分類している。一方、リンパ節転移や遠隔転移を伴うNMIBCの症例は稀である。組織学的異型度については、以前はG1 (細胞異型度, 構造異型度とも1)、G2 (細胞異型度, 構造異型度の少なくとも一方が2)、G3 (細胞異型度, 構造異型度の少なくとも一方が3) の3段階分類であったが、これは1973年版のWHOの異型度分類による。2004年にはInternational Society of Urological Pathology (ISUP)の勧告を受けて、乳頭状病変のG1を低悪性度乳頭状尿路上皮新生物 (papillary urothelial neoplasm of low malignant potential: PUNLMP) とlow gradeに分割した。G2もlow gradeとhigh gradeに分割され、G3はすべてhigh gradeとなった<sup>6)</sup>。以上のWHO/ISUP分類は長年の両者の協議の成果であり、日本でも「腎盂・尿管・膀胱癌取扱い規約 (第1版)」においてlow gradeとhigh gradeの2段階分類を採用し、Grade分類も併記することになった。しかし、過去の重要な研究論文は旧分類で記載されており、最近の研究でもPUNLMPとlow gradeが明確に区別できていないことが病理診断領域で指摘されている。病理診断上、乳頭腫を含めて癌でないと診断された場合は治療選択や経過観察のあり方にも影響が出るため、再発リスクの低い腫瘍でも異型度の表現には慎重な議論が必要である。

### 4. NMIBCの再発・進展に関するリスク因子とリスク分類

各種のガイドラインではNMIBCの再発と進展のリスク分類が提唱され、治療指針との関連から重要である。再発と進展のリスクに関係する因子としては、病理学的深達度と異型度 (G1-3) ならびに併発CISの有無に加えて、臨床的因子である再発頻度 (初発・再発と再発間隔)、腫瘍数、腫瘍サイズなどがある。近年、これらの因子に加えてBCG膀胱内注入療法の治療歴やBCG最終投与から再発までの期間も重要なリスク因子と考えられるようになってきている。

表1 EAU ガイドラインのNMIBC のリスクテーブル<sup>7)</sup>

因子		再発スコア	進展スコア
腫瘍数	単発	0	0
	2～7個	3	3
	8個以上	6	3
腫瘍サイズ	< 3cm	0	0
	≥ 3cm	3	3
再発歴	初発	0	0
	≤ 1 再発 / 年	2	2
	> 1 再発 / 年	4	2
T 因子	T a	0	0
	T 1	1	4
併発C I S	なし	0	0
	あり	1	6
異型度 (1973WHO)	G1	0	0
	G2	1	0
	G3	2	5
合計スコア		0～17	0～23

EAU ガイドライン<sup>7)</sup>では、European Organization for Research and Treatment of Cancer (EORTC) が行った抗癌薬膀胱内注入療法が中心となった7つの臨床試験を基に、上記6項目(病理学的深達度、異型度(G1-3)、併発CISの有無、再発頻度(初発・再発と再発間隔)、腫瘍数、腫瘍サイズ)の各因子別に再発スコアと進展スコアがリスクテーブルに定められており、その合計スコアによって再発率と進展率を提示している(表1)。また、このスコア値によりTURBT後1～5年の再発率と進展率の推定値を自動計算できるシステムもある<sup>8, 9)</sup>。このスコアリングシステムを基に、低リスク群を、①初発、②単発、③Ta、④G1 (low grade)、⑤3cm以下、⑥併発CISなしの①～⑥のすべての因子を満たすもの、高リスク群を、①T1、②G3 (high grade)、③CIS (併発CISを含む)、④「多発・再発・3cmを超える・Ta/G1G2」の①～④のいずれかに該当するもの、中リスク群を低リスク群・高リスク群以外のものと定義している。一方、BCG膀胱内注入療法が標準治療となるに従い、再発・進展に関する因子は変化してきた。Spanish Urological Oncology Group (Club Urológico Español de Tratamiento Oncológico: CUETO) は、BCG膀胱内注入療法を実施した4つの臨床試験データをもとにCUETOスコアリングシステムを作成した。この結果、BCG膀胱内注入療法後の再発、進展リスクには、性別、年齢、初発/再発、腫瘍数、病理学的深達度、併発CISの有無、異型度(G1-3)が関係していた(表2)<sup>10)</sup>。また、EAUガイドラインにおけるリスク分類別治療指針<sup>11)</sup>も時代により変化しており、中リスク群のうち「pTa/Low grade・単発・再発・年1回以下の再発頻度のすべての因子をみたす腫瘍」については、低リスク群と同様に抗癌剤即時単回注入のみでの経過観察が許容されている。また、高リスク群の中でも、特に膀胱全摘除術を考慮すべき症例群として超高リスク群なる分類が提唱されてきた。超高リス

表 2 CUETO リスク分類のスコアリングシステム<sup>10)</sup>

因子	再発スコア	進展スコア
性別		
男性	0	0
女性	3	0
年齢		
< 60 歳	0	0
60 ~ 70 歳	1	0
> 70 歳	2	2
再発腫瘍		
なし	0	0
あり	4	2
腫瘍数		
≤ 3	0	0
> 3	2	1
T 分類		
Ta	0	0
T1	0	2
併発 CIS		
なし	0	0
あり	2	1
悪性度		
G1	0	0
G2	1	2
G3	3	6
全スコア	0 ~ 16	0 ~ 14

ク群の定義は、①広範囲な膀胱 CIS を併発する T1 high grade 腫瘍、②前立腺部尿道 CIS を併発する T1 high grade 腫瘍、③多発かつ / または 3cm 以上かつ / または再発性である T1 high grade 腫瘍、④微小乳頭型などの尿路上皮癌亜型 (UC variant histology) を有する T1 high grade 腫瘍、⑤脈管浸潤 (lymphovascular invasion : LVI) を有する T1 high grade 腫瘍、⑥ BCG unresponsive (BCG 不応性) 腫瘍のいずれかに該当するものとしている。治療指針との関係は、リスク分類のみではなく、BCG 膀胱内注入療法の治療歴の有無別にフローチャート形式で示すようになっている。

一方、National Comprehensive Cancer Network (NCCN) のガイドライン<sup>12)</sup> は病理学的因子のみで、Ta/low grade 群、Ta/high grade 群、T1/low grade 群、T1/high grade 群、Tis 群の 5 群に分類し、初発時と再発時に分けてフローチャート形式で治療指針を提示している。またフォローアップスケジュールは、AUA ガイドラインが独自に提唱するリスク分類にしたがって規定している。このように国際的に NMIBC のリスク分類が多様化するなか、International Bladder Cancer Group (IBCG) は 2011 年に NMIBC に対する種々のガイドラインを比較し、国際的なコンセンサスとして独自のリスク分類を提唱している。このリスク分類では、低リスク群を初発の

表3 本ガイドラインにおける NMIBC のリスク分類

■低リスク (Low risk) 群	単発・初発・3cm未満・Ta・low grade・併発 CIS なしのすべてを満たすもの
■中リスク (Intermediate risk) 群	低リスク・高リスク以外*
■高リスク (High risk) 群	T1, high grade, CIS (併発 CIS を含む) のいずれかを含むもの
◇超高リスク (Highest risk) 群	高リスク群のうち、下記に該当するもの I. T1 high grade であり、次の因子のいずれかを有するもの ①膀胱 CIS または前立腺部尿道 CIS の併発 ②多発または再発または 3cm 以上 ③ Variant-histology または LVI II. BCG unresponsive NMIBC/CIS

\*再発・多発・Ta・Low grade・3cm以上のすべてを満たすものはEAUガイドラインでは高リスクに分類される。

Ta/low grade, 高リスク群を T1, High grade, CIS のいずれか, 中リスク群を低リスク群・高リスク群以外と規定している。2019年現在実施されている高リスク群を対象とした国際共同臨床治験では, この IBCG リスク分類に基づいて高リスク群を定義しているものが増えてきている。

本邦のガイドラインにおける NMIBC のリスク分類は, 初版・第二版においてはEAUガイドラインのリスク分類を採用してきた。今回の改訂においても海外のガイドラインとの整合性を重視しているが, 上述のような国際的・歴史的変化を考慮し, 低リスク群は初発, 単発, 3cm未満, Ta, low grade, 併発 CIS なしのすべてを満たすもの, 高リスク群は T1, High grade, CIS (併発 CIS を含む) のいずれかを満たすもの, そして低・高リスク以外を中リスク群とした (表3)。今回の改訂に伴い, 中リスク群の対象が幅広くなるため, 「pTa/Low grade・単発・再発・年1回以下の再発頻度のすべての因子を満たす腫瘍」のように中リスク群の中には低リスク群と同様の治療指針でよいものや, 中リスク群ではあるが「再発・多発・Ta・Low grade・3cm以上のすべてを満たすもの」のような EORTC リスク因子を複数個有する場合には, 高リスク群に準じて BCG 膀胱内注入療法が推奨される症例もあることにも留意していただきたい。また, 膀胱全摘除術を考慮すべき超高リスク群としては, T1 high grade 腫瘍のうち, ①膀胱 CIS または前立腺部尿道 CIS を併発する場合, ②多発, 再発または 3cm 以上の場合, ③ UC variant histology または LVI を有する場合のいずれかに該当するもの, および BCG unresponsive NMIBC/CIS のいずれかに該当するものとした。今回の改訂では上記のリスク分類に基づいて CQ を記載するが, 海外文献が多く引用されている以上, 日本人の実情と若干の差が生じることもある<sup>13, 14)</sup>。将来的には日本人のデータに基づいた NMIBC の新たなリスク分類を提唱すべきと考えるが, そのためには日本人における多数の RCT の実施も必要であり, 病理学的異型度表記の統一などとともに今後の課題とする。

## 5. NMIBC の治療指針

NMIBC に対して TURBT 後の再発・進展リスクを下げるために、抗癌剤や BCG の膀胱内注入療法がリスク分類に応じて推奨されている。抗癌剤膀胱内注入療法には、TURBT 術後の抗癌剤術後単回注入と、抗癌剤術後単回注入を行った後に複数回注入する抗癌剤維持注入療法とがある。薬剤については米国ではマイトマイシン C (MMC) が頻用されるのに対し、欧州ではアントラサイクリン系抗癌剤の膀胱内注入の研究が多く、日本では MMC やアントラサイクリン系抗癌剤が多く用いられており、特に中リスク群に対しては抗癌剤維持注入が推奨されてきた（膀胱癌診療ガイドライン 2015 年版；CQ13：推奨グレード A）。しかし、抗癌剤膀胱内注入については、至適な注入薬剤、注入量（濃度）と注入回数や期間、維持注入の要否などのプロトコールに十分なコンセンサスが得られていない。一方、BCG については、世界的には Tice 株、コンノート株、東京（日本）株、ロシア株等の種々の異なった株が使用されている。本邦では、東京（日本）株が使用可能であるが、過去にはコンノート株（現在、製造中止）も使用された歴史がある<sup>15, 16)</sup>。BCG の株間の薬効の差異については一定の見解は得られていない。BCG の投与方法としては、TURBT 後に 6～8 回投与する BCG 導入療法と、その後 1～3 年間継続投与する BCG 維持療法とがある。一般に、NMIBC の膀胱内注入療法薬として抗癌剤と BCG を比較すると、BCG の方が治療効果は強い。しかし、BCG 導入療法でも副作用の発現は高率であり、1/2～1/6 の低用量 BCG など投与方法が検討されてきた<sup>11)</sup>（膀胱癌診療ガイドライン 2015 年版；CQ14：推奨グレード B）。また、BCG 維持療法は有害事象による完遂率の低さも問題となっており、維持療法の至適投与スケジュールや至適用量などが、導入療法以上に CQ で議論となるところである。

リスク分類別治療指針については、RCT やシステマティックレビューによると低リスク群の再発リスクを下げるため、低リスク群では抗癌剤即時単回注入が推奨されている<sup>17, 18)</sup>。中リスク群には抗癌剤あるいは BCG 膀胱内注入の維持療法が推奨される。注入期間が 1 年程度になると再発予防効果を認めるが、定型的な維持注入のプロトコールはない<sup>19, 20)</sup>。なお、中リスクには「pTa/Low grade, 単発, 再発, 年 1 回以下の再発頻度」など、TURBT 後の単回注入のみで許容される群もある。高リスク群には BCG 膀胱内注入の維持療法が推奨されるが、高リスク群の中でも、超高リスク群に該当する場合には、膀胱全摘術を考慮する必要がある。治療オプションについては後述の CQ7, 8, 9, 10 (pp.47～55) を参照いただきたい。

BCG 膀胱内注入療法が標準治療として普及するに伴い治療成績も飛躍的に向上してきた。しかし、BCG 膀胱内注入療法を施行した後に膀胱内再発を認める場合（BCG failure）には、膀胱全摘除術（膀胱癌診療ガイドライン 2015 年版；CQ16：推奨グレード B）や 2 回目の BCG 膀胱内注入療法（膀胱癌診療ガイドライン 2015 年版；CQ17：推奨グレード C1）など、その後の治療に苦慮することが多い。BCG failure には様々な病態が混在するため、Nieder らは T1 症例を対象として BCG failure を BCG refractory, BCG resistant, BCG relapsing, BCG intolerant の 4 つに分類すること

表 4 本ガイドラインにおける BCG-failure に関する用語の定義

用語	定義
BCG-failure	BCG 膀胱内注入療法後の再発症例の総称*
BCG refractory	十分な BCG 膀胱内注入療法後、3 ヶ月の時点で再発または腫瘍が残存し、6 ヶ月時点（維持療法を含む）でも消失しない High grade 腫瘍（ただし BCG 導入療法後の BCG 最終投与から 3 ヶ月以内の T1 high grade 癌の再発も含む）
BCG relapsing	十分な BCG 膀胱内注入療法を施行した後、BCG 最終投与から 6 ヶ月時点で消失した後に High grade 腫瘍が再発した場合：再発までの期間を early：≤ 12 ヶ月，intermediate：12～24 ヶ月，late：> 24 ヶ月に細分類
BCG unresponsive	BCG-refractory と BCG-early-relapsing（BCG 最終投与から 12 ヶ月以内の再発）の総称
BCG intolerant	重篤な有害事象等のため十分な注入療法が施行できず再発を繰り返す場合
十分な BCG 膀胱内注入療法	次のいずれかに該当する場合 1. BCG 導入療法（スケジュール 6 回投与で 5 回投与以上施行）と 1 回以上の維持療法（スケジュール 3 回投与で 2 回投与以上施行）を施行した場合 2. BCG 導入療法（スケジュール 6 回投与で 5 回投与以上施行）と BCG 再導入療法（スケジュール 6 回投与で 2 回投与以上施行）を施行した場合

\* BCG 膀胱内注入療法後の再発イベントとしては「T1, High grade または CIS のいずれかを含むもの」のみを対象とすることがある。

を提唱した<sup>21)</sup>。しかし、BCG 膀胱内注入療法には導入療法や維持療法があり、導入療法後の再発と維持療法後の再発では治療指針が異なる。このため、AUA、IBCG、FDA が中心となり BCG failure に対する臨床試験の指針が作成され、その一環として BCG unresponsive（BCG 不応性）という「十分な BCG 膀胱内注入治療」が無効と考えられる疾患群が提唱された<sup>22, 23)</sup>。BCG unresponsive は、BCG refractory と早期の BCG relapsing（BCG 最終投与から 12 ヶ月以内の再発）を総称したものと定義されている。BCG failure に関する各用語の本ガイドラインでの定義を表 4 に記載するので、CQ9, 10（pp.52～55）を参照していただきたい。最近では、この膀胱全摘除術が標準治療とされる BCG unresponsive を対象とした国際的多施設共同臨床試験も行われてきており、今後 NMIBC の治療のあり方が変化する可能性がある。

## 6. CIS の治療

前述のように、本邦を含め EAU、AUA の各ガイドラインにおいて primary CIS および併発 CIS はともに高リスク群に分類され、治療として BCG 膀胱内注入療法あるいは膀胱全摘除術が推奨されているが、特に BCG 膀胱内注入療法はその高い奏効率より初期治療として一般的となっている。残念ながら CIS のみを対象とした RCT はほとんどないが、CIS を対象に含む RCT のメタアナリシスでは BCG 膀胱内注入療法が抗癌剤注入療法と比較して有意に高い完全奏効（complete response：CR）率を示し、進展リスクを低減することが示されている<sup>24, 25)</sup>。BCG 膀胱内注入療法における推奨される用量、スケジュールは CQ7, 8（pp.47～51）を参照していただきたい。

一方, CIS に対する BCG 膀胱内注入療法は治療的注入であり, 他の NMIBC に対する予防的注入とは分けて考える必要がある。すなわち, CIS に対する治療の場合, 膀胱生検により治療の奏効を確認する必要がある, 腫瘍の残存を認めた場合は次の戦略を考慮する必要がある。どの時点で膀胱生検を行い, どのような治療選択があるかは CQ12, 13 (pp.60 ~ 63) を参照していただきたい。また, 膀胱内に CIS を認める場合, 前立腺部尿道にも CIS を認めることがあるが, その場合の治療選択については CQ11 (p.58) に記載した。

BCG 膀胱内注入後に CR を得ても, その後の再発の有無を確認するため経過観察が必要である。通常, 膀胱鏡検査, 尿細胞診などが用いられるが, 最近になり fluorescence in situ hybridization (FISH) 法を用いたウロビジョン<sup>®</sup> が膀胱鏡検査にて明らかな腫瘍を認めない症例において有用であることが示され<sup>26, 27)</sup>, 本邦においても CIS と診断された症例で経尿道的手術後 2 年に 2 回に限り算定可能となっている。ただし, 尿細胞診と同時に算定できないので注意が必要である。

## 7. おわりに

海外のガイドラインが推奨する治療指針と本ガイドラインが推奨する治療指針に大きな相違はない。しかしながら, 日本人の疾患特性や診療体制による検証が十分できているとは言い難く, あくまでもそのエビデンスの多くは海外データによるものである。日本人のデータによる今後の検討は必要である。

## 参考文献

- 1) Anderson C, Weber R, Patel D, et al : A 10-item checklist improves reporting of critical procedural elements during transurethral resection of bladder tumor. J Urol 196 : 1014-1020, 2016
- 2) Divrik RT, Sahin AF, Yildirim U, Altok M and Zorlu F : Impact of routine second transurethral resection on the long-term outcome of patients with newly diagnosed pT1 urothelial carcinoma with respect to recurrence, progression rate, and disease-specific survival : a prospective randomized clinical trial. Eur Urol 58 : 185-190, 2010
- 3) 日本泌尿器科学会, 日本病理学会, 日本医学放射線学会編 : 泌尿器科・病理・放射線科腎盂・尿管・膀胱癌取扱い規約 (第 1 版). 金原出版, 東京, 2011
- 4) Kausch I, Sommerauer M, Montorsi F, et al : Photodynamic diagnosis in non-muscle-invasive bladder cancer : a systematic review and cumulative analysis of prospective studies. Eur Urol 57 : 595-606, 2010
- 5) Naito S, Algaba F, Babjuk M, et al : The Clinical Research Office of the Endourological Society (CROES) multicentre randomised trial of narrow band imaging-assisted transurethral resection of bladder tumour (TURBT) versus conventional white light imaging-assisted TURBT in primary non-muscle-invasive bladder cancer patients : trial protocol and 1-year results. Eur Urol 70 : 506-515, 2016
- 6) Epstein JI, Amin MB, Reuter VR, and Mostofi FK : The World Health Organization/International Society of Urological Pathology consensus classification of urothelial (transitional cell) neoplasms of the urinary bladder. Bladder Consensus Conference Committee. Am J Surg Pathol 22 : 1435-1448, 1998
- 7) <https://uroweb.org/guideline/non-muscle-invasive-bladder-cancer/>

- 8) <http://www.eortc.be/tools/bladdercalculator/>
- 9) Sylvester RJ, Van der Maijden APM, Oosterlinck W, et al : Predicting Recurrence and Progression in individual patients with stage Ta T1 bladder cancer using EORTC risk tables : a combined analysis of 2596 patients from seven EORTC trials. *Eur Urol* 49 : 466-477, 2006
- 10) Fernandez-Gomez J, Madero R, Solsona E, et al : Predicting nonmuscle invasive bladder cancer recurrence and progression in patients treated with bacillus Calmette-Guerin : the CUE-TO scoring model. *J Urol* 182 : 2195-2203, 2009
- 11) Oddens J, Brausi M, Sylvester R, et al : Final results of an EORTC-GU cancers group randomized study of maintenance bacillus Calmette-Guérin in intermediate- and high-risk Ta, T1 papillary carcinoma of the urinary bladder : one-third dose versus full dose and 1 year versus 3 years of maintenance. *Eur Urol* 63 : 462-472, 2013
- 12) <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/30181416> (日本語版 [www2.tri-kobe.org/nccn/guideline/index.html](http://www2.tri-kobe.org/nccn/guideline/index.html))
- 13) Hinotsu S, Akaza H, Naito S, et al : Maintenance therapy with bacillus Calmette-Guérin Connaught strain clearly prolongs recurrence-free survival following transurethral resection of bladder tumour for non-muscle-invasive bladder cancer. *BJU Int* 108 : 187-195, 2011
- 14) Nakai Y, Anai S, Tanaka N, et al : Insignificant role of bacillus Calmette-Guérin maintenance therapy after complete transurethral resection of bladder tumor for intermediate- and high-risk non-muscle-invasive bladder cancer : Results from a randomized trial. *Int J Urol* 23 : 854-860, 2016
- 15) Akaza H, Koiso K, Ozono S, et al : A clinical study of PMCJ-9 (Bacillus Callmette-Guérin Connaught strain) treatment of superficial bladder cancer and carcinoma in situ of the bladder. *Jpn J Clin Oncol* 33 : 382-390, 2003
- 16) Akaza H, Hinotsu S, Aso Y, Kakizoe T and Koiso K : Bacillus Calmette-Guérin treatment of existing papillary bladder cancer and carcinoma in situ of the bladder. four-year results. The Bladder Cancer BCG Study Group. *Cancer* 75 : 552-559, 1995
- 17) Sylvester RJ, Oosterlinck W, Holmang S, et al : Systematic review and individual patient data meta-analysis of randomized trials comparing a single immediate instillation of chemotherapy after transurethral resection with transurethral resection alone in patients with stage pTa-pT1 urothelial carcinoma of the bladder : which patients benefit from the instillation ? *Eur Urol* 69 : 231-244, 2016
- 18) Abern MR, Owusu RA, Anderson MR, Rampersaud EN and Inman BA : Perioperative intravesical chemotherapy in non-muscle-invasive bladder cancer : a systematic review and meta-analysis. *J Natl Compr Canc Netw* 11 : 477-484, 2013
- 19) Quan Y, Jeong CW, Kwak C, Kim HH, Kim HS and Ku JH : Dose, duration and strain of bacillus Calmette-Guerin in the treatment of nonmuscle invasive bladder cancer : meta-analysis of randomized clinical trials. *Medicine (Baltimore)* 96 : e8300, 2017
- 20) Zeng S, Yu X, Ma C, et al : Low-dose versus standard dose of bacillus Calmette-Guerin in the treatment of nonmuscle invasive bladder cancer : a systematic review and meta-analysis. *Medicine (Baltimore)* 94 : e2176, 2015
- 21) Nieder AM, Brausi M, Lamm D, et al : Management of stage T1 tumors of the bladder : International Consensus Panel. *Urology* 66 (6 Suppl 1) : 108-125, 2005
- 22) Li R, Tabayoyong WB, Guo CC, et al : Prognostic implication of the United States Food and Drug Administration-defined BCG-unresponsive disease. *Eur Urol* 75 : 8-10, 2019
- 23) Duplisea JJ, Mokkaapati S, Plote D, et al : The development of interferon-based gene therapy for BCG unresponsive bladder cancer : from bench to bedside. *World J Urol* : 2018 (Epub ahead of print)
- 24) Sylvester RJ, van der Meijden AP, Witjes JA and Kurth K : Bacillus calmette-guerin versus chemotherapy for the intravesical treatment of patients with carcinoma in situ of the bladder : a meta-analysis of the published results of randomized clinical trials. *J Urol* 174 : 86-91, 2005

- 25) Sylvester RJ, van der MEIJDEN AP and Lamm DL : Intravesical bacillus Calmette-Guerin reduces the risk of progression in patients with superficial bladder cancer : a meta-analysis of the published results of randomized clinical trials. J Urol 168 : 1964-1970, 2002
- 26) Lotan Y, Bensalah K, Ruddell T, Shariat SF, Sagalowsky AI and Ashfaq R : Prospective evaluation of the clinical usefulness of reflex fluorescence in situ hybridization assay in patients with atypical cytology for the detection of urothelial carcinoma of the bladder. J Urol 179 : 2164-2169, 2008
- 27) Schlomer BJ, Ho R, Sagalowsky A, Ashfaq R and Lotan Y : Prospective validation of the clinical usefulness of reflex fluorescence in situ hybridization assay in patients with atypical cytology for the detection of urothelial carcinoma of the bladder. J Urol 183 : 62-67, 2010

## CQ3 筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）に対して 2nd TUR は推奨されるか？

### Answer

T1 high grade や初回 TURBT で筋層が採取されていない Ta high grade の場合、2nd TUR を行うことが推奨される（**推奨の強さ 1, エビデンスの確実性 C**）。筋層が採取されている Ta high grade に対しても、2nd TUR は予後を改善させる可能性があるため、考慮することが推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C**）。

### 解説

2nd TUR の目的は、1) 潜在する残存腫瘍の切除、2) アンダーステージングの発見、3) BCG 膀胱内注入療法の効果改善や予後の改善である。また、初回 TURBT で筋層が採取されていない場合も 2nd TUR が必要とされる。最近のシステマティックレビューで、残存腫瘍は Ta だと 17～67%、T1 であれば 20～71% に認められ、残存腫瘍の 36～86% は初回 TUR 部位に認めている。また、T2 以上の筋層浸潤も 0～32% に発見された<sup>1)</sup>。再発率は Ta だと 2nd TUR をすることで 58% から 16% に低下しているが、T1 では報告によって幅があり、2nd TUR を行っても有意差のなかったものもある。しかし、T1 high grade の 2nd TUR に関して唯一行われた RCT の結果では、再発率、進展率、癌特異生存率ともに 2nd TUR 群が有意に改善している<sup>2)</sup>。

2,451 例の BCG 膀胱内注入療法がなされた T1 high grade のコホート研究では、初回 TURBT に筋層が含まれていない場合、2nd TUR を行った方が、再発率、進展率、癌特異生存率、全生存率が良好であったと報告された<sup>3)</sup>。一方、T1 で膀胱全摘除術を行った 279 例の検討で、48% は全摘標本に筋層浸潤があり、2nd TUR を行った症例のみでも 46.7% に筋層浸潤を認めたとの報告がある<sup>4)</sup>。

2nd TUR の時期は、初回 TUR 後 2～8 週がほとんどであるが、6 週間を超えると予後に影響を与えたという報告もある<sup>5, 6)</sup>。現在進行中の Japan Clinical Oncology Group (JCOG) 臨床試験では 3～8 週間で行うことに定めている<sup>7)</sup>。また、2nd TUR の方法については、初回 TUR の周辺とさらに深部を切除することが一般的である<sup>7)</sup>。

NBI や 5-ALA を使用した TURBT の報告があるが、2nd TUR への応用はまだない<sup>8, 9)</sup>。また、2nd TUR の有害事象は初回 TURBT と同じで、危険性が増すことはない。

## 参考文献

- 1) Cumberbatch MGK, Foerster B, Catto JWF, et al : Repeat transurethral resection in non-muscle-invasive bladder cancer : a systematic review. *Eur Urol* 73 : 925-933, 2018
- 2) Divrik RT, Sahin AF, Yildirim U, Altok M and Zorlu F : Impact of routine second transurethral resection on the long-term outcome of patients with newly diagnosed pT1 urothelial carcinoma with respect to recurrence, progression rate, and disease-specific survival : a prospective randomised clinical trial. *Eur Urol* 58 : 185-190, 2010
- 3) Gontero P, Sylvester R, Pisano F, et al : The impact of re-transurethral resection on clinical outcomes in a large multicentre cohort of patients with T1 high-grade/Grade 3 bladder cancer treated with bacille Calmette-Guerin. *BJU Int* 118 : 44-52, 2016
- 4) Ark JT, Keegan KA, Barocas DA, et al : Incidence and predictors of understaging in patients with clinical T1 urothelial carcinoma undergoing radical cystectomy. *BJU Int* 113 : 894-899, 2014
- 5) Klaassen Z, Kamat AM, Kassouf W, et al : Treatment strategy for newly diagnosed T1 high-grade bladder urothelial carcinoma : new insights and updated recommendations. *Eur Urol* 74 : 597-608, 2018
- 6) Baltaci S, Bozlu M, Yildirim A, et al : Significance of the interval between first and second transurethral resection on recurrence and progression rates in patients with high-risk non-muscle-invasive bladder cancer treated with maintenance intravesical Bacillus Calmette-Guerin. *BJU Int* 116 : 721-726, 2015
- 7) Kunieda F, Kitamura H, Niwakawa M, et al : Watchful waiting versus intravesical BCG therapy for high-grade pT1 bladder cancer with pT0 histology after second transurethral resection : Japan Clinical Oncology Group Study JCOG1019. *Jpn J Clin Oncol* 42 : 1094-1098, 2012
- 8) Schumacher MC, Holmang S, Davidsson T, Friedrich B, Pedersen J and Wiklund NP : Transurethral resection of non-muscle-invasive bladder transitional cell cancers with or without 5-aminolevulinic Acid under visible and fluorescent light : results of a prospective, randomised, multicentre study. *Eur Urol* 57 : 293-299, 2010
- 9) Naito S, Algaba F, Babjuk M, et al : The Clinical Research Office of the Endourological Society (CROES) multicentre randomised trial of Narrow Band Imaging-assisted transurethral resection of bladder tumour (TURBT) versus conventional white light imaging-assisted TURBT in primary non-muscle-invasive bladder cancer patients : trial protocol and 1-year results. *Eur Urol* 70 : 506-515, 2016

## CQ4 筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）の治療の際に PDD や NBI は推奨されるか？

### Answer

PDD は膀胱再発率の低下につながることから推奨される（**推奨の強さ 1, エビデンスの確実性 A**）。

NBI は癌検出率を改善させるが、膀胱再発率の低下につながるかは未確定である（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 B**）。

### 解説

TURBT 時の膀胱鏡による注意深い観察は必須であるが、従来の白色光下の観察（white-light imaging : WLI）では微小な腫瘍や CIS などの平坦型腫瘍、さらには隆起型腫瘍に付随する平坦病変の広がり同定の困難である。WLI では、小径の腫瘍や平坦型腫瘍のうち 10 ~ 20%が見落とされているとの推計がある<sup>1, 2)</sup>。治療成績の向上のためにはこれらを効率的に検出・切除することが重要であり、TURBT 時補助診断技術として蛍光膀胱鏡を用いた PDD や NBI といった方法が開発されている。

PDD は、5-ALA（経口・膀注ともに可能）や HAL（膀注のみ可能）という蛍光前駆物質を TURBT 術前に投与した後に、腫瘍細胞選択的に蓄積するプロトポルフィリン IX を標的とした蛍光膀胱鏡を用いて観察し、赤色蛍光を示す病変を検出するものであり、診断精度、特に CIS の検出率を著明に向上させた<sup>1, 3, 4)</sup>。診断精度にとどまらず、PDD 補助下 TURBT（PDD-TURBT）による無再発率の低下はこれまで多くの前向き RCT とそれらを蓄積したメタアナリシスにより検証されてきた<sup>1, 2, 5)</sup>。また、Geavlete らの報告では PDD 補助診断に伴う追加病変の検出により EORTC の再発および進展リスクがアップグレードし、無治療から抗癌剤注入療法や BCG 膀胱内注入療法へ、または抗癌剤注入療法から BCG 膀胱内注入療法へと、術後補助療法が変化している症例があったとしている<sup>6)</sup>。PDD-TURBT は、確実な病変の切除だけでなくその後の正確なリスク分類と適切な術後補助治療の選択を可能とし、再発率の低下に間接的に寄与していることも推察される。本邦で承認されている 5-ALA の 20mg/kg 経口投与における有害事象として、グレード 4 以上は認めなかったもののグレード 3 以下の肝関連酵素上昇、低血圧、蕁麻疹などが報告されている<sup>3)</sup>。

一方、NBI は血中のヘモグロビンに吸収されやすい 415nm（青）と 540nm（緑）の 2 種の波長の光を照射することで、血管による微細模様や色調によって癌粘膜と正常粘膜の違いを強調表示し病変を検出するものである。PDD と異なり蛍光前駆体物質を前投与する必要がなく、蛍光が消退する photobleaching 現象も問

題とならないため、手元のスイッチのみで目的部位を何度も繰り返して観察できる。臨床試験の結果を集積したメタアナリシスによると、従来のWLIで80～85%程度であった癌検出感度を95%まで改善した<sup>7～9)</sup>。多施設共同ランダム化試験において、TURBT単独とNBI補助下TURBTの術後12ヵ月の治療成績を比較している<sup>10)</sup>。全症例の解析ではNBI補助の有用性が示されなかった(27.1% vs 25.4%, P=0.585)が、低リスクNMIBC (Ta low gradeかつ腫瘍径<30cmかつCISなし)を対象としたサブ解析においては無再発率の低下が認められた(27.3% vs 5.6%, P=0.002)。

2019 EAUガイドライン<sup>11)</sup>では、膀胱鏡で明らかな病変を認めない尿細胞診陽性の症例や非乳頭状腫瘍のような高リスク症例において、ランダム生検にかわりPDD補助下ターゲット生検を推奨している(推奨グレード:B)。また、同ガイドラインでは、NBIの使用は癌検出率を改善すると明記されている。一方、NBI併用TURBTの再発率の低下についての評価は未だ十分ではないものの、低リスクNMIBCに限ると、3ヵ月と12ヵ月時点の再発率に改善がみられたことに言及している<sup>10)</sup>。

#### 参考文献

- 1) Kausch I, Sommerauer M, Montorsi F, et al : Photodynamic diagnosis in non-muscle-invasive bladder cancer : a systematic review and cumulative analysis of prospective studies. *Eur Urol* 57 : 595-606, 2010
- 2) Burger M, Grossman HB, Droller M, et al : Photodynamic Diagnosis of Non-muscle-invasive Bladder Cancer with Hexaminolevulinate Cystoscopy : A Meta-analysis of Detection and Recurrence. Based on Raw Data. *Eur Urol* 64 : 846-854, 2013
- 3) Nakai Y, Inoue K, Tsuzuki T, et al : Oral 5-aminolevulinic acid-mediated photodynamic diagnosis using fluorescence cystoscopy for non-muscle-invasive bladder cancer : A multicenter phase III study. *Int J Urol* 25 : 723-729, 2018
- 4) Inoue K, Fukuhara H, Shimamoto T, et al : Comparison between intravesical and oral administration of 5-aminolevulinic acid in the clinical benefit of photodynamic diagnosis for nonmuscle invasive bladder cancer. *Cancer* 118 : 1062-1074, 2012
- 5) Mowatt G, N' Dow J, Vale L, et al : Photodynamic diagnosis of bladder cancer compared with white light cystoscopy : Systematic review and meta-analysis. *Int J Technol Assess Health Care* 27 : 3-10, 2011
- 6) Geavlete B, Multescu R, Georgescu D, Jecu M, Stanescu F and Geavlete P : Treatment changes and long-term recurrence rates after hexaminolevulinate (HAL) fluorescence cystoscopy : does it really make a difference in patients with non-muscleinvasive bladder cancer (NMIBC) ? *BJU Int* 109 : 549-556, 2012
- 7) Zheng C, Lv Y, Zhong Q, Wang R and Jiang Q : Narrow band imaging diagnosis of bladder cancer : systematic review and meta-analysis. *BJU Int* 110 (11 Pt B) : E680-687, 2012
- 8) Xiong Y, Li J, Ma S, et al : A meta-analysis of narrow band imaging for the diagnosis and therapeutic outcome of non-muscle invasive bladder cancer. *PLoS One* 12 : e0170819, 2017
- 9) Lee JY, Cho KS, Kang DH, et al : A network meta-analysis of therapeutic outcomes after new image technology-assisted transurethral resection for non-muscle invasive bladder cancer : 5-aminolaevulinic acid fluorescence vs hexylaminolevulinate fluorescence vs narrow band imaging. *BMC Cancer* 15 : 566, 2015
- 10) Naito S, Algaba F, Babjuk M et al : The Clinical Research Office of the Endourological Soci-

ety (CROES) Multicentre Randomised Trial of Narrow Band Imaging-Assisted Transurethral Resection of Bladder Tumour (TURBT) Versus Conventional White Light Imaging-Assisted TURBT in Primary Non-Muscle-invasive Bladder Cancer Patients : Trial Protocol and 1-year Results. Eur Urol 70 : 506-515, 2016

- 11) EAU Oncology Guidelines. <https://uroweb.org/individual-guidelines/oncology-guidelines/>

## CQ5 低リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) に対して抗癌剤即時単回注入は推奨されるか？

### Answer

低リスク NMIBC に対して抗癌剤即時単回注入を行うことが推奨される (推奨の強さ 1, エビデンスの確実性 A)。

### 解説

Ta および T1 の NMIBC は TUR で切除可能であるが、再発や進展を起こすことが知られており、術後補助療法が考慮される。最近行われた 2,278 例のメタアナリシスでも、抗癌剤単回膀胱内注入は再発リスクを 35% 低下させた<sup>1)</sup>。しかし、EORTC の再発スコアが 5 以上あるいは 1 年間に 2 回以上の再発の既往がある症例には単回注入の効果はない<sup>1)</sup>。使用する薬剤は、MMC、エピルビシン、ピラルビシンのどれも効果があるが、薬剤間を比較した試験はない。ピラルビシンに関しては進展率を低下させた報告もある<sup>2)</sup>。一方、MMC の単回注入と生理食塩水の持続灌流を比較した RCT があり、再発率に差はなかった<sup>3)</sup>。

抗癌剤単回注入は通常 TUR 後 24 時間以内に行われる。術後 24 時間以内と 2 週間後に行う単回注入の RCT で術後 24 時間以内の方が再発率は低かった<sup>4)</sup>。また、24 時間以内の注入を手術当日と翌日に分けて検討した試験では、両群間に差はなく、24 時間以内なら有効であることが示された<sup>5)</sup>。一方で、5-ALA を用いて TUR を行いドキシソルビシンの単回注入を比較した RCT では、5-ALA を用いた方が再発率や進展率を低下させたが、術後単回注入の有無は再発率に影響しなかったとの報告もある<sup>6)</sup>。術後早期単回注入の有害事象はほとんどないが、膀胱外溢流による有害事象報告はあり、安全性には注意すべきである<sup>5)</sup>。

### 参考文献

- 1) Sylvester RJ, Oosterlinck W, Holmang S, et al : Systematic review and individual patient data meta-analysis of randomized trials comparing a single immediate instillation of chemotherapy after transurethral resection with transurethral resection alone in patients with stage pTa-pT1 urothelial carcinoma of the bladder : which patients benefit from the instillation ? Eur Urol 69 : 231-244, 2016
- 2) Kang M, Jeong CW, Kwak C, Kim HH and Ku JH : Single, immediate postoperative instillation of chemotherapy in non-muscle invasive bladder cancer : a systematic review and network meta-analysis of randomized clinical trials using different drugs. Oncotarget 7 : 45479-45488, 2016
- 3) Onishi T, Sugino Y, Shibahara T, Masui S, Yabana T and Sasaki T : Randomized controlled study of the efficacy and safety of continuous saline bladder irrigation after transurethral resection for the treatment of non-muscle-invasive bladder cancer. BJU Int 119 : 276-282, 2017
- 4) Bosschieter J, Nieuwenhuijzen JA, van Ginkel T, et al : Value of an immediate intravesical

- instillation of mitomycin C in patients with non-muscle-invasive bladder cancer : a prospective multicentre randomized study in 2243 patients. *Eur Urol* 73 : 226-232, 2018
- 5) Bosschieter J, van Moorselaar RJA, Vis AN, et al : The effect of timing of an immediate instillation of mitomycin C after transurethral resection in 941 patients with non-muscle-invasive bladder cancer. *BJU Int* 122 : 571-575, 2018
  - 6) Rolevich AI, Zhegalik AG, Mokhort AA, et al : Results of a prospective randomized study assessing the efficacy of fluorescent cystoscopy-assisted transurethral resection and single instillation of doxorubicin in patients with non-muscle-invasive bladder cancer. *World J Urol* 35 : 745-752, 2017

## CQ6 中リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) に対して抗癌剤単回注入療法後の維持注入は、単回注入単独と比べて推奨されるか？

### Answer

中リスク NMIBC に対しては、抗癌剤維持療法を追加することが推奨される (推奨の強さ 1, エビデンスの確実性 A)。

### 解説

中リスク群において抗癌剤術後単回注入後に追加の維持療法 (注: BCG 維持療法のことでなく, TURBT 直後の単回注入後に抗癌剤を複数回注入すること) を行うことで再発率を低下させる。メタアナリシスで、維持療法群は TUR 単独と比較し1年後、3年後の再発率をそれぞれ 38%、65%低下させている<sup>1)</sup>。ピラルビシンの術後単回注入療法に、8回の維持療法を追加する試験でも、維持療法の有用性が示されている<sup>2)</sup>。一方で、エピルビシンを用いた RCT では、維持療法群の方が若干良かったものの、コントロール群と比較し再発率に有意差はなかった<sup>3)</sup>。この試験のコントロール群は術後6時間以内の単回注入を含む週1回6週間の投与であり、維持療法群はさらに月1回で10ヵ月間の追加投与がなされた。

維持療法のスケジュールについては定まったものではなく、期間も3ヵ月から3年間と幅広い。最近のシステマティックレビューでは、月1回の投与で7ヵ月から1年間の維持療法が最も多く、再発率が有意に良好であったのもこの期間の維持療法群であった<sup>4)</sup>。一方で、維持療法追加による進展率の低下を認めた試験はなかった。維持療法を追加することによって排尿痛や血尿、膀胱炎などの有害事象は増加するが、重症化することは稀である<sup>5)</sup>。

### 参考文献

- 1) Huncharek M, McGarry R and Kupelnick B : Impact of intravesical chemotherapy on recurrence rate of recurrent superficial transitional cell carcinoma of the bladder : results of a meta-analysis. *Anticancer Res* 21 : 765-769, 2001
- 2) Naya Y, Mikami K, Takaha N, et al : Randomized study of intravesical pirarubicin chemotherapy with low and intermediate-risk nonmuscle-invasive bladder cancer in Japan : comparison of a single immediate postoperative intravesical instillation with short-term adjuvant intravesical instillations after transurethral resection. *Medicine (Baltimore)* 97 : e12740, 2018
- 3) Serretta V, Morgia G, Altieri V, et al : A 1-year maintenance after early adjuvant intravesical chemotherapy has a limited efficacy in preventing recurrence of intermediate risk non-muscle-invasive bladder cancer. *BJU Int* 106 : 212-217, 2010
- 4) Tabayoyong WB, Kamat AM, O' Donnell MA, et al : Systematic review on the utilization of

maintenance intravesical chemotherapy in the management of non-muscle-invasive bladder cancer. *Eur Urol Focus* 4 : 512-521, 2018

- 5) Kuroda M, Nijima T, Kotake T, et al : Effect of prophylactic treatment with intravesical epirubicin on recurrence of superficial bladder cancer--The 6th Trial of the Japanese Urological Cancer Research Group (JUCRG) : a randomized trial of intravesical epirubicin at dose of 20mg/40ml, 30mg/40ml, 40mg/40ml. *Eur Urol* 45 : 600-605, 2004

## CQ7 中・高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) に対して BCG 導入療法と比較して BCG 維持療法は推奨されるか？

### Answer

中・高リスク NMIBC に対する BCG 維持療法は、再発予防効果の点から推奨される (推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 B)。

### 解説

BCG 維持療法は BCG 導入療法や他の抗癌剤注入療法と比較して、中・高リスク NMIBC に対して膀胱内再発抑制効果<sup>1~5)</sup>、進展抑制効果<sup>1, 6)</sup>、予後延長効果<sup>3)</sup>を有することがいくつかの臨床研究で確認されている。

SWOG8507 試験<sup>1)</sup>では高リスク NMIBC を 6 回の BCG 導入療法後に定期的に 3 週間の BCG 維持注入を 3 年間行う BCG 維持療法群 (3, 6, 12, 18, 24, 30, 36 ヶ月目: 計 27 回投与) と BCG 導入療法単独群にランダム化割り付けられ、BCG 維持療法群では無再発生存期間 (5 年無再発生存率; 導入療法: 41%, 維持療法: 60%,  $p < 0.0001$ ), 無増悪生存期間 (5 年無増悪生存率; 導入療法: 70%, 維持療法: 76%,  $p = 0.04$ ) の有意な延長を認めた。しかし、3 年の維持療法完遂率は 16% であった。EORTC30911 試験<sup>3, 7)</sup>では中・高リスク NMIBC に対して SWOG8507 維持療法レジメンを用いて BCG 維持療法群とエピルピシン注入群をランダム化比較検討し、BCG 維持療法群で無再発生存期間 (HR: 0.62, 95% CI: 0.50 ~ 0.76), 無転移生存期間 (HR: 0.55, 95% CI: 0.32 ~ 0.94), 癌特異的生存期間 (HR: 0.47, 95% CI: 0.25 ~ 0.89), 全生存期間 (overall survival: OS) (HR: 0.76, 95% CI: 0.59 ~ 0.96) の有意な改善が確認された。維持療法群のレジメン間の比較を行った EORTC30962 試験<sup>8, 9)</sup>において中・高リスク NMIBC に対して TICE 株通常量と 1/3 量、維持療法 1 年と 3 年が検討され、中リスク群では通常量で 1 年間、高リスク群では通常量で 3 年間の維持療法が無再発生存期間を低下させ、有害事象は有意な差がなかったと報告された。一方、CUETO98013 試験<sup>10)</sup>では高リスク NMIBC を 6 回の BCG 導入療法後に定期的に 3 週間ごとに 1 回の BCG 注入を 3 年間行う BCG 維持療法群 (BCG 注入, 計 18 回投与) と BCG 導入療法単独群にランダム化割り付けられ、CUETO レジメンではすべての有効性アウトカムで有意な改善が確認されなかった。

本邦においては BCG 導入療法としては日本株 (イムノブラダー<sup>®</sup> 膀胱用) 80mg で週 1 回 6 ~ 8 週間繰り返すレジメンが標準である。日本株 (イムノブラダー<sup>®</sup> 膀胱用) を使った小規模な臨床試験<sup>4)</sup>で、8 回の BCG 導入療法後に 3 ヶ月ごとに 1 回の BCG 注入を 9 ヶ月間行う (BCG 注入, 計 12 回投与) レジメンに

において、無再発生存期間の改善が示唆されている。現在国内製造中止であるコンノート株（イムシスト<sup>®</sup>勝注用）で6回のBCG導入療法後に定期的に3週間のBCG維持注入を18ヵ月行うBCG維持療法群とBCG導入療法群、抗癌剤膀胱療法とを比較した本邦の試験<sup>5)</sup>では、BCG維持療法群で無再発生存率の有意な改善が確認され、完遂率は42%であった。しかしながらコンノート株の維持療法で、完全なTURBT後に予定された18ヵ月の維持療法完遂率は23.9%で、維持療法の再発予防効果は確認されなかったとの報告<sup>11)</sup>も存在する。

メタアナリシスにおいて、TUR単独に対してBCG維持療法の再発予防効果、病期進展抑制効果の優位性が示されている<sup>6, 12)</sup>。BCG導入療法や他の抗癌剤膀胱療法に対する優位性は、再発予防効果で示されているが<sup>2, 6, 12~14)</sup>、病期進展抑制効果に関しては肯定的な結果<sup>14, 15)</sup>と否定的な結果<sup>2, 6, 12, 13)</sup>が報告されている。

中・高リスクNMIBCに対するBCG維持療法は、BCG導入療法や他の抗癌剤膀胱療法よりも再発予防効果が高いため行うことが推奨される（推奨の強さ：2）。BCG維持療法はSWOG8507レジメンを基本とした投与方法で12ヵ月以上行うことが望ましい。しかしながらBCG維持療法の完遂率の低さ、副作用の問題から具体的な投与スケジュールは定まっておらず、今後さらなる最適なレジメンの確立が望まれる。

#### 参考文献

- 1) Lamm DL, Blumenstein BA, Crissman JD, et al : Maintenance bacillus Calmette-Guerin immunotherapy for recurrent TA, T1 and carcinoma in situ transitional cell carcinoma of the bladder : a randomized Southwest Oncology Group Study. J Urol 163 : 1124-1129, 2000
- 2) Malmstrom PU, Sylvester RJ, Crawford DE, et al : An individual patient data meta-analysis of the long-term outcome of randomised studies comparing intravesical mitomycin C versus bacillus Calmette-Guerin for non-muscle-invasive bladder cancer. Eur Urol 56 : 247-256, 2009
- 3) Sylvester RJ, Brausi MA, Kirkels WJ, et al : Long-term efficacy results of EORTC genito-urinary group randomized phase 3 study 30911 comparing intravesical instillations of epirubicin, bacillus Calmette-Guerin, and bacillus Calmette-Guerin plus isoniazid in patients with intermediate- and high-risk stage Ta T1 urothelial carcinoma of the bladder. Eur Urol 57 : 766-773, 2010
- 4) Koga H, Ozono S, Tsushima T, et al : Maintenance intravesical bacillus Calmette-Guerin instillation for Ta, T1 cancer and carcinoma in situ of the bladder : randomized controlled trial by the BCG Tokyo Strain Study Group. Int J Urol 17 : 759-766, 2010
- 5) Hinotsu S, Akaza H, Naito S, et al : Maintenance therapy with bacillus Calmette-Guerin Connaught strain clearly prolongs recurrence-free survival following transurethral resection of bladder tumour for non-muscle-invasive bladder cancer. BJU Int 108 : 187-195, 2011
- 6) Sylvester RJ, van der MA and Lamm DL : Intravesical bacillus Calmette-Guerin reduces the risk of progression in patients with superficial bladder cancer : a meta-analysis of the published results of randomized clinical trials. J Urol 168 : 1964-1970, 2002
- 7) van der Meijden AP, Brausi M, Zamboni V, Kirkels W, de Balincourt C and Sylvester R : Intravesical instillation of epirubicin, bacillus Calmette-Guerin and bacillus Calmette-Guerin plus isoniazid for intermediate and high risk Ta, T1 papillary carcinoma of the bladder : a European Organization for Research and Treatment of Cancer genito-urinary group randomized phase III trial. J Urol 166 : 476-481, 2001

- 8) Oddens J, Brausi M, Sylvester R, et al : Final results of an EORTC-GU cancers group randomized study of maintenance bacillus Calmette-Guerin in intermediate- and high-risk Ta, T1 papillary carcinoma of the urinary bladder : one-third dose versus full dose and 1 year versus 3 years of maintenance. *Eur Urol* 63 : 462-472, 2013
- 9) Brausi M, Oddens J, Sylvester R, et al : Side effects of Bacillus Calmette-Guerin (BCG) in the treatment of intermediate- and high-risk Ta, T1 papillary carcinoma of the bladder : results of the EORTC genito-urinary cancers group randomised phase 3 study comparing one-third dose with full dose and 1 year with 3 years of maintenance BCG. *Eur Urol* 65 : 69-76, 2014
- 10) Martinez-Pineiro L, Portillo JA, Fernandez JM, et al : Maintenance Therapy with 3-monthly Bacillus Calmette-Guerin for 3 Years is Not Superior to Standard Induction Therapy in High-risk Non-muscle-invasive Urothelial Bladder Carcinoma : Final Results of Randomised CUE-TO Study 98013. *Eur Urol* 68 : 256-262, 2015
- 11) Nakai Y, Anai S, Tanaka N, et al : Insignificant role of bacillus Calmette-Guerin maintenance therapy after complete transurethral resection of bladder tumor for intermediate- and high-risk non-muscle-invasive bladder cancer : Results from a randomized trial. *Int J Urol* 23 : 854-860, 2016
- 12) Chou R, Selph S, Buckley DI, et al : Intravesical Therapy for the Treatment of Nonmuscle Invasive Bladder Cancer : A Systematic Review and Meta-Analysis. *J Urol* 197 : 1189-1199, 2017
- 13) Quan Y, Jeong CW, Kwak C, Kim HH, Kim HS and Ku JH : Dose, duration and strain of bacillus Calmette-Guerin in the treatment of nonmuscle invasive bladder cancer : Meta-analysis of randomized clinical trials. *Medicine (Baltimore)* 96 : e8300, 2017
- 14) Chen S, Zhang N, Shao J and Wang X : Maintenance versus non-maintenance intravesical Bacillus Calmette-Guerin instillation for non-muscle invasive bladder cancer : A systematic review and meta-analysis of randomized clinical trials. *Int J Surg* 52 : 248-257, 2018
- 15) Zhu S, Tang Y, Li K, et al : Optimal schedule of bacillus calmette-guerin for non-muscle-invasive bladder cancer : a meta-analysis of comparative studies. *BMC Cancer* 13 : 332, 2013

## CQ8 中・高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) に対して低用量 BCG 膀胱内注入療法は推奨されるか？

### Answer

通常量 BCG 膀胱内注入療法の副作用が問題となる患者、身体リスクの高い患者、中リスク NMIBC に対しては、低用量 BCG 膀胱内注入療法が選択肢の 1 つとして推奨される (推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C)。

### 解説

本邦においては BCG 導入療法としては日本株 (イムノブラダー<sup>®</sup>膀胱用) 80mg で週 1 回 6～8 週間繰り返すレジメンが標準であるが、維持療法は定まったレジメンは存在していない。通常量の BCG 膀胱内注入療法では副作用の発現頻度が高く、副作用の軽減を目的に低用量 BCG 膀胱内注入療法の有効性、安全性が検証されてきた。

大規模な EORTC30962 試験<sup>1, 2)</sup>において TICE 株の通常量と 1/3 の低用量、1 年間と 3 年間の維持療法がそれぞれ検討され、低用量の膀胱内再発予防効果は通常量より劣性 (HR : 0.75, 95% CI : 0.59 ~ 0.94 ; p=0.01) であり、副作用発現率も低下しなかった (通常量:8.0%, 低用量:7.6%) と報告されている。一方、コンノート株での CUETO 試験<sup>3, 4)</sup>では、27mg (1/3 量) と 81mg (通常量) による半年間維持療法で低用量での再発予防効果の非劣性、副作用発現率の減少を認めているが、高リスク群では再発予防効果が低下する可能性<sup>3)</sup>や 13.5mg (1/6 量) では有効性が低下することが示されている<sup>5)</sup>。またコンノート株 27mg (1/3 量) の 3 週間の BCG 維持注入を 3 年間行う維持療法レジメンにおいて、3 ヶ月と 6 ヶ月間隔での投与を比較した URO-BCG-4 試験<sup>6)</sup>では、2 群間に有意な有効性の差は認めなかった。また、日本株 (イムノブラダー<sup>®</sup>膀胱用) 40mg (1/2 量) と 80mg (通常量) の導入療法<sup>7, 8)</sup>や Danish 株 40mg (1/3 量), 80mg (2/3 量), 120mg (通常量) による 1 年間維持療法での試験<sup>9)</sup>で低用量 BCG 膀胱内注入療法の再発予防効果の非劣性、副作用発現率の減少を認めている試験もある。

メタアナリシスでは、低用量 BCG 膀胱内注入療法は通常量と比較し腫瘍進展予防効果は変わらず、有害事象発現率の減少を認めるものの、再発予防効果は低下する<sup>10, 11)</sup>とされているが、効果に差がないとする解析結果<sup>12, 13)</sup>もある。

日本株 (イムノブラダー<sup>®</sup>膀胱用) の具体的な維持療法投与スケジュールは定まっておらず、今後低用量 BCG 維持療法レジメンでの前向き検証が必要である。低用量 BCG 維持療法は副作用発現率の減少が期待される一方、再発予防効果の低下も予測されるため、標準的な治療法としては行わないことを推奨する (推奨

の強さ：2)。BCG 注入通常量で局所副作用がある患者，高齢者など身体リスクの高い患者，中リスク NMIBC に対しては，低用量 BCG 維持療法は治療選択肢となる（推奨の強さ：2）。

#### 参考文献

- 1) Oddens J, Brausi M, Sylvester R, et al : Final results of an EORTC-GU cancers group randomized study of maintenance bacillus Calmette-Guerin in intermediate- and high-risk Ta, T1 papillary carcinoma of the urinary bladder : one-third dose versus full dose and 1 year versus 3 years of maintenance. *Eur Urol* 63 : 462-472, 2013
- 2) Brausi M, Oddens J, Sylvester R, et al : Side effects of Bacillus Calmette-Guerin (BCG) in the treatment of intermediate- and high-risk Ta, T1 papillary carcinoma of the bladder : results of the EORTC genito-urinary cancers group randomised phase 3 study comparing one-third dose with full dose and 1 year with 3 years of maintenance BCG. *Eur Urol* 65 : 69-76, 2014
- 3) Martinez-Pineiro JA, Flores N, Isorna S, et al : Long-term follow-up of a randomized prospective trial comparing a standard 81 mg dose of intravesical bacille Calmette-Guerin with a reduced dose of 27 mg in superficial bladder cancer. *BJU Int* 89 : 671-680, 2002
- 4) Martinez-Pineiro JA, Martinez-Pineiro L, Solsona E, et al : Has a 3-fold decreased dose of bacillus Calmette-Guerin the same efficacy against recurrences and progression of T1G3 and Tis bladder tumors than the standard dose ? Results of a prospective randomized trial. *J Urol* 174 : 1242-1247, 2005
- 5) Ojea A, Nogueira JL, Solsona E, et al : A multicentre, randomised prospective trial comparing three intravesical adjuvant therapies for intermediate-risk superficial bladder cancer : low-dose bacillus Calmette-Guerin (27 mg) versus very low-dose bacillus Calmette-Guerin (13.5 mg) versus mitomycin C. *Eur Urol* 52 : 1398-1406, 2007
- 6) Pfister C, Kerkeni W, Rigaud J, et al : Efficacy and tolerance of one-third full dose bacillus Calmette-Guerin maintenance therapy every 3 months or 6 months : two-year results of URO-BCG-4 multicenter study. *Int J Urol* 22 : 53-60, 2015
- 7) Irie A, Uchida T, Yamashita H, et al : Sufficient prophylactic efficacy with minor adverse effects by intravesical instillation of low-dose bacillus Calmette-Guerin for superficial bladder cancer recurrence. *Int J Urol* 10 : 183-189, 2003
- 8) Yokomizo A, Kanimoto Y, Okamura T, et al : Randomized Controlled Study of the Efficacy, Safety and Quality of Life with Low Dose bacillus Calmette-Guerin Instillation Therapy for Nonmuscle Invasive Bladder Cancer. *J Urol* 195 : 41-46, 2016
- 9) Agrawal MS, Agrawal M, Bansal S, Agarwal M, Lavania P and Goyal J : The safety and efficacy of different doses of bacillus Calmette Guerin in superficial bladder transitional cell carcinoma. *Urology* 70 : 1075-1078, 2007
- 10) Quan Y, Jeong CW, Kwak C, Kim HH, Kim HS and Ku JH : Dose, duration and strain of bacillus Calmette-Guerin in the treatment of nonmuscle invasive bladder cancer : Meta-analysis of randomized clinical trials. *Medicine (Baltimore)* 96 : e8300, 2017
- 11) Zeng S, Yu X, Ma C, et al : Low-Dose Versus Standard Dose of Bacillus Calmette-Guerin in the Treatment of Nonmuscle Invasive Bladder Cancer : A Systematic Review and Meta-Analysis. *Medicine (Baltimore)* 94 : e2176, 2015
- 12) Wu C, Zhou X, Miao C, et al : Assessing the Feasibility of Replacing Standard-Dose Bacillus Calmette-Guerin Immunotherapy with Other Intravesical Instillation Therapies in Bladder Cancer Patients : A Network Meta-Analysis. *Cell Physiol Biochem* 41 : 1298-1312, 2017
- 13) Wang Z, Xiao H, Wei G, et al : Low-dose Bacillus Calmette-Guerin versus full-dose for intermediate and high-risk of non-muscle invasive bladder cancer : a Markov model. *BMC Cancer* 18 : 1108, 2018

## CQ9 BCG 膀胱内注入療法後に腫瘍残存を認める症例や膀胱内再発をきたす症例に対して、BCG 膀胱内注入療法の再導入は推奨されるか？

### Answer

BCG unresponsive には膀胱全摘除術を考慮することが推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 B**）。

1 年以降の BCG relapsing には BCG 膀胱内注入療法再導入は選択肢の 1 つとして推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C**）。

### 解説

NMIBC の BCG 膀胱内注入療法後の残存・再発癌に対する治療を考える際に、Nieder ら<sup>1)</sup> は BCG failure を、① BCG-refractory：導入療法後 3 ヶ月の時点で再発または腫瘍が残存し、6 ヶ月時点（維持療法を含む）でも消失しない、② BCG-resistant：導入療法後 3 ヶ月時点で腫瘍残存も 6 ヶ月の時点で消失、③ BCG-relapsing：治療後 6 ヶ月時点で消失した腫瘍が再発（再発までの期間を early：≤ 12 ヶ月, intermediate：12～24 ヶ月, late：> 24 ヶ月に細分類）、④ BCG-intolerant：重篤な有害事象のため十分な注入療法が施行できず再発を繰り返すの 4 つに分類した。本邦での検討<sup>2, 3)</sup> では、BCG failure 症例のうち大半を BCG-relapsing と BCG-refractory が占め、BCG-resistant, BCG-intolerant は少数との報告がある。

SWOG 試験の BCG 注入群での post hoc 解析では、BCG-refractory は進展傾向が強く予後不良となりやすいことが示されている<sup>4)</sup>。BCG-refractory を対象とした小規模の前向き試験では、BCG 膀胱内注入療法再導入の 87.5% に再発を認め、2 年無再発生存率は 3% で、37.5% に腫瘍進展を認めたと報告されている<sup>5)</sup>。BCG + IFN  $\alpha$  注入療法による前向き試験<sup>6)</sup> で、BCG-refractory は BCG + IFN  $\alpha$  注入療法再導入の効果が悪かったものの、1 年以降に再発した BCG relapsing は BCG 未施行例と比較し、BCG + IFN  $\alpha$  膀胱導入療法の効果は変わらなかったと報告されている<sup>7)</sup>。BCG-relapsing を対象とした BCG 膀胱内注入療法再導入の本邦の成績<sup>2)</sup> では、中および高リスク癌の 5 年非再発率はそれぞれ 78% および 46% と報告されている。本邦の BCG-refractory および BCG-relapsing に対する膀胱温存療法の 5 年癌特異生存割合は 74% および 97% と報告があり<sup>3)</sup>、BCG-refractory は他の BCG failure 様式より病期進展する可能性が高い<sup>3)</sup>。BCG-refractory は BCG 膀胱内注入療法再導入にも抵抗性<sup>5)</sup> であるため、即時膀胱全摘除療法が標準治療と考えられ<sup>8)</sup>、BCG 膀胱内注入療法再導入による膀胱温存療法は選択しないことが推奨される（推奨の強さ：2）。

NMIBC の BCG failure は多様であり、Nieder の分類は腫瘍の再発時期に関する代表的な分類であるが、BCG 膀胱内注入療法のスケジュールが加味されたものではなかった<sup>8)</sup>。そのため AUA, IBCG, FDA が中心となり BCG failure に対する臨床試験指針が作成された。その中で BCG-refractory と早期の BCG-relapsing (BCG 最終投与から 12 ヶ月以内の再発) を総称した BCG-unresponsive<sup>8~10)</sup> という「十分な BCG 膀胱内注入療法を行ったにもかかわらず再発し、BCG 膀胱内注入療法再導入が無効と考えられる疾患群」が提唱された(各用語の定義は本章の総論, 表 4, p.34 を参照)。また、この指針<sup>8)</sup> では、BCG-unresponsive に対する新薬開発の際の臨床試験のエンドポイントとして BCG-unresponsive CIS では 6 ヶ月の CR 率が 50%, 奏効した症例における 12, 18 ヶ月の持続的な奏効率 (Durable response rate) が 30%, 25%, BCG-unresponsive-papillary disease では 12, 18 ヶ月の無再発生存割合が 30%, 25% を臨床的に意義のある有効性の指標とすることが提唱されている。

#### 参考文献.....

- 1) Nieder AM, Brausi M, Lamm D, et al : Management of stage T1 tumors of the bladder : International Consensus Panel. *Urology* 66 : 108-125, 2005
- 2) Matsumoto K, Kikuchi E, Shirakawa H, et al : Risk of subsequent tumour recurrence and stage progression in bacille Calmette-Guerin relapsing non-muscle-invasive bladder cancer. *BJU Int* 110 : E508-513, 2012
- 3) Nishiyama N, Kitamura H, Hotta H, et al : Construction of Predictive Models for Cancer-specific Survival of Patients with Non-muscle-invasive Bladder Cancer Treated with Bacillus Calmette-Guerin : Results from a Multicenter Retrospective Study. *Jpn J Clin Oncol* 44 : 1101-1108, 2014
- 4) Lerner SP, Tangen CM, Sucharew H, Wood D and Crawford ED : Failure to achieve a complete response to induction BCG therapy is associated with increased risk of disease worsening and death in patients with high risk non-muscle invasive bladder cancer. *Urol Oncol* 27 : 155-159, 2009
- 5) Di Lorenzo G, Perdon S, Damiano R, et al : Gemcitabine versus bacille Calmette-Guerin after initial bacille Calmette-Guerin failure in non-muscle-invasive bladder cancer : a multicenter prospective randomized trial. *Cancer* 116 : 1893-1900, 2010
- 6) Steinberg RL, Thomas LJ, Mott SL and O' Donnell MA : Bacillus Calmette-Guerin (BCG) Treatment Failures with Non-Muscle Invasive Bladder Cancer : A Data-Driven Definition for BCG Unresponsive Disease. *Bladder cancer (Amsterdam, Netherlands)* 2 : 215-224, 2016
- 7) Gallagher BL, Joudi FN, Maymi JL and O' Donnell MA : Impact of previous bacille Calmette-Guerin failure pattern on subsequent response to bacille Calmette-Guerin plus interferon intravesical therapy. *Urology* 71 : 297-301, 2008
- 8) Kamat AM, Sylvester RJ, Böhle A, et al : Definitions, End Points, and Clinical Trial Designs for Non-Muscle-Invasive Bladder Cancer : Recommendations From the International Bladder Cancer Group. *J Clin Oncol* 34 : 1935-1944, 2016
- 9) Lerner SP, Dinney C, Kamat A, et al : Clarification of Bladder Cancer Disease States Following Treatment of Patients with Intravesical BCG. *Bladder cancer* 1 : 29-30, 2015
- 10) Li R, Tabayoyong WB, Guo CC, et al : Prognostic Implication of the United States Food and Drug Administration-defined BCG-unresponsive Disease. *Eur Urol* 75 : 8-10, 2019

## CQ10 超高リスク症例に対して即時膀胱全摘除術は推奨されるか？

### Answer

超高リスク症例では進展リスクが高く、即時膀胱全摘除術を考慮することが推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C**）。

### 解説

高リスク NMIBC に対する即時膀胱全摘は、結果的に適切な治療と判断されることもある反面、過剰治療と判断されることもあるが、膀胱温存治療との RCT はなく、議論の多いところである<sup>1)</sup>。膀胱温存治療として、Sylvester らは中～高リスク NMIBC や CIS 症例に対して BCG 膀胱内注入療法、特に BCG 維持療法の有用性を強調している<sup>2)</sup>。しかし、十分な BCG 膀胱内注入療法にもかかわらず早期に再発、BCG 膀胱内注入療法再導入が無効と考えられる BCG unresponsive では膀胱全摘除術の適応となり、EAU と NCCN ガイドラインでは早期の膀胱全摘除術を推奨すべき症例として、BCG 膀胱内注入療法 1～2 コース施行後に T1 high grade 腫瘍が再発した例をあげている<sup>3, 4)</sup>。このように、高リスク症例のなかには、さらに進展リスクが高いとされる『超高リスク (highest risk) 症例』があり、BCG 膀胱内注入療法よりも即時膀胱全摘除術が推奨される。

2016 年に Babjuk ら<sup>4)</sup> は超高リスク症例として、膀胱および前立腺部尿道 CIS 併発 T1 high grade, 多発かつ / または 3cm 以上かつ / または再発性の T1 high grade に加え、UC variant-histology や LVI を有するような腫瘍をあげ、これらに対して即時膀胱全摘除術を推奨している。尿路上皮癌に付随する UC variant-histology のうち即時膀胱全摘除術が推奨されるものとしては、micropapillary, sarcomatoid, plasmacytoid variant などがあり、診断時点で筋層浸潤癌である可能性が高く予後不良である<sup>5)</sup> (Ⅷ. 希少がん, p.132 参照)。また、初発の T1, 特に、CIS 併発や前立腺浸潤を伴っている場合は、この時点での膀胱全摘除術が奨められる<sup>6, 7)</sup>。現在、初回 TURBT で T1 high grade が検出された場合 2nd TUR が実施されるが、この 2nd TUR の組織内に再び T1 腫瘍を認めた症例は、その後に筋層浸潤癌に進展する可能性が高く、この時点での膀胱全摘除術が推奨されている<sup>8)</sup>。一方、NMIBC の膀胱全摘除術に際しては周辺臓器および神経温存を考慮してもよい。

## 参考文献

- 1) Bochner BH : Optimal timing of radical cystectomy for patients with T1 bladder cancer. *Urol Oncol* 27 : 329-331, 2009
- 2) Sylvester RJ, van der Meijden AP and Lamm DL : Intravesical bacillus Calmette-Guerin reduces the risk of progression in patients with superficial bladder cancer : a meta-analysis of the published results of randomized clinical trials. *Urology* 168 : 1964-1970, 2002
- 3) Clark PE, Agarwal N, Biagioli MC, et al : Bladder cancer. *J Natl Compr Canc Netw* 11 : 446-475, 2013
- 4) Babjuk M, Böhle A, Burger M, et al : EAU Guidelines on Non-Muscle-invasive Urothelial Carcinoma of the Bladder : Update 2016. *Eur Urol* 71 : 447-461, 2017
- 5) Wasco MJ, Daignault S, Zhang Y, et al : Urothelial carcinoma with divergent histologic differentiation (mixed histologic features) predicts the presence of locally advanced bladder cancer when detected at transurethral resection. *Urology* 70 : 69-74, 2007
- 6) Solsona E, Iborra I, Dumont R, Rubio-Briones J, Casanova J and Almenar S : The 3-month clinical response to intravesical therapy as a predictive factor for progression in patients with high risk superficial bladder cancer. *J Urol* 164 : 685-689, 2000
- 7) Solsona E, Iborra I, Rubio J, Casanova J and Almenar S : The optimum timing of radical cystectomy for patients with recurrent high-risk superficial bladder tumour. *BJU Int* 94 : 1258-1262, 2004
- 8) Herr HW, Donat SM and Dalbagni G : Can restaging transurethral resection of T1 bladder cancer select patients for immediate cystectomy ? *J Urol* 177 : 75-79, 2007

# IV

## 上皮内癌 (CIS) の治療

**CQ11**

前立腺部尿道における上皮内癌 (CIS) に対して BCG 膀胱内注入療法は推奨されるか？

**CQ12**

上皮内癌 (CIS) 症例に対する BCG 導入療法で CIS が残存する場合、BCG 再導入療法は推奨されるか？

**CQ13**

BCG 膀胱内注入療法後に再発した上皮内癌 (CIS) 症例に対して膀胱全摘除術は推奨されるか？

## IV. 上皮内癌（CIS）の治療

### CG11 前立腺部尿道における上皮内癌（CIS）に対して BCG 膀胱内注入療法は推奨されるか？

#### Answer

前立腺部 CIS 症例のうち前立腺部尿道原発、あるいは併発する膀胱癌が Ta 以下の筋層非浸潤性癌である場合、前立腺部尿道の十分な経尿道的切除後に BCG 膀胱内注入療法を行うことが推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C**）。

併発する膀胱癌が T1 high grade の場合は膀胱全摘除術を考慮することが推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C**）。

#### 解説

膀胱 CIS に対する一次治療としては BCG 膀胱内注入療法、もしくは膀胱全摘除術が推奨されている<sup>1, 2)</sup>。しかしながら、膀胱 CIS 症例を対象とした即時膀胱全摘除術と BCG 注入療法との RCT はなく、同様により頻度の低い前立腺部尿道 CIS 症例に対する RCT は存在しない。

前立腺部尿道に発生する尿路上皮癌の多くは膀胱癌を併発している<sup>3)</sup>。逆に、NMIBC の 16～39%、膀胱全摘除術を行った症例の 12～48% で前立腺部尿道に尿路上皮癌が検出されたと報告されている<sup>3, 4)</sup>。膀胱全摘標本を用いた解析により、前立腺部尿道の尿路上皮癌の深達度は CIS（前立腺部尿道および前立腺腺管）が 41～64%、間質浸潤が 17～47% にみられたと報告されている<sup>5～7)</sup>。膀胱全摘後の予後は前立腺間質浸潤を認める症例で不良であり、即時膀胱全摘除術の適応と考えられる<sup>1, 3, 8)</sup>。一方、前立腺部尿道 CIS 症例の予後は、前立腺部に尿路上皮癌を伴わない症例と有意差を認めなかったという報告と予後不良であったとする報告が混在する<sup>5, 7, 9, 10)</sup>。これらより、一部の前立腺部尿道 CIS 症例においては、即時膀胱全摘除術が過剰治療となっている可能性がある。

これまでの少数の症例集積研究では、間質浸潤を伴わない前立腺部尿道進展がある NMIBC 患者に対して、1～2 コースの BCG 膀胱内注入療法を行い 64%～82% で CR を得たと報告されている<sup>11, 12)</sup>。BCG 膀胱内注入療法はその治療効果を発揮するために尿路上皮への BCG の直接接触が理論上必要とされる。Gofrit らは、間質浸潤を伴わない前立腺部尿道の尿路上皮癌患者に対して BCG 膀胱内注入療法に先立って前立腺部尿道の経尿道的切除（TURP）を行うことにより高い CR 率を達成することが可能であったと報告しており、過去の報告を含めたプール解析では BCG 注入単独群で CR 率 67% に対し TURP 後に BCG 注入した

群で95%であったと報告している<sup>13)</sup>。一方Palouらは、膀胱癌がT1G3で経尿道的切除後にBCG導入療法のみ行った146名を後ろ向きに検討し、女性あるいは前立腺部尿道CISを伴う男性群がその他と比較して予後不良であったと報告している<sup>14)</sup>。これらの報告をもとに、EAUガイドラインでは、前立腺部尿道の非浸潤性尿路上皮癌もしくはCISの場合、経尿道的切除後のBCG膀胱内注入療法を選択肢の1つとしている<sup>8)</sup>。

結論として、前立腺部CIS症例においては、併存する膀胱癌がTa以下のNMIBCである場合、前立腺部尿道の十分な経尿道的切除後にBCG膀胱内注入療法を行うことは選択肢の1つとなりえる。しかしながら、併存する膀胱癌がT1, high gradeあるいは筋層浸潤癌の場合は膀胱全摘除術を考慮すべきである。

#### 参考文献.....

- 1) Babjuk M, Böhle A, Burger M, et al : EAU Guidelines on Non-Muscle-invasive Urothelial Carcinoma of the Bladder : Update 2016. *Eur Urol* 71 : 447-461, 2017
- 2) Power NE and Izawa J : Comparison of Guidelines on Non-Muscle Invasive Bladder Cancer (EAU, CUA, AUA, NCCN, NICE) . *Bladder Cancer* 2 : 27-36, 2016
- 3) Palou J, Baniel J, Klotz L, et al : Urothelial carcinoma of the prostate. *Urology* 69 : 50-61, 2007
- 4) Walsh DL and Chang SS : Dilemmas in the treatment of urothelial cancers of the prostate. *Urol Oncol* 27 : 352-357, 2009
- 5) Barocas DA, Patel SG, Chang SS, Clark PE, Smith JA Jr and Cookson MS : Outcomes of patients undergoing radical cystoprostatectomy for bladder cancer with prostatic involvement on final pathology. *BJU Int* 104 : 1091-1097, 2009
- 6) Knoedler JJ, Boorjian SA, Tollefson MK, et al : Urothelial carcinoma involving the prostate : the association of revised tumour stage and coexistent bladder cancer with survival after radical cystectomy. *BJU Int* 114 : 832-836, 2014
- 7) Moschini M, Soria F, Susani M, et al : Impact of the Level of Urothelial Carcinoma Involvement of the Prostate on Survival after Radical Cystectomy. *Bladder Cancer* 3 : 161-169, 2017
- 8) Gakis G, Witjes JA, Comperat E, et al : EAU guidelines on primary urethral carcinoma. *Eur Urol* 64 : 823-830, 2013
- 9) Ay. yathurai R, Gomez P, Luongo T, Soloway MS and Manoharan M : Prostatic involvement by urothelial carcinoma of the bladder : clinicopathological features and outcome after radical cystectomy. *BJU Int* 100 : 1021-1025, 2007
- 10) Kiyoshima K, Kuroiwa K, Uchino H, Yokomizo A and Naito S : Depth and origin of prostatic involvement by urothelial carcinoma : prognostic significance and staging interpretation. *Jpn J Clin Oncol* 41 : 642-646, 2011
- 11) Palou Redorta J, Schatteman P, Huguet Pérez J, et al : Intravesical instillations with bacillus calmette-guerin for the treatment of carcinoma in situ involving prostatic ducts. *Eur Urol* 49 : 834-838 ; discussion 838, 2006
- 12) Taylor JH, Davis J and Schellhammer P : Long-term follow-up of intravesical bacillus Calmette-Guerin treatment for superficial transitional-cell carcinoma of the bladder involving the prostatic urethra. *Clin Genitourin Cancer* 5 : 386-389, 2007
- 13) Gofrit ON, Pode D, Pizov G, Zorn KC, Katz R and Shapiro A : Prostatic urothelial carcinoma : is transurethral prostatectomy necessary before bacillus Calmette-Guerin immunotherapy ? *BJU Int* 103 : 905-908, 2009
- 14) Palou J, Sylvester RJ, Faba OR, et al : Female gender and carcinoma in situ in the prostatic urethra are prognostic factors for recurrence, progression, and disease-specific mortality in T1G3 bladder cancer patients treated with bacillus Calmette-Guerin. *Eur Urol* 62 : 118-125, 2012

## CQ12 上皮内癌（CIS）症例に対する BCG 導入療法で CIS が残存する場合、BCG 再導入療法は推奨されるか？

### Answer

CIS 症例に対する初回 BCG 導入療法で CIS が残存する場合、BCG 再導入療法が推奨される（**推奨の強さ 2，エビデンスの確実性 C**）。

ただし、BCG 再導入後の初回注入から 6 ヶ月時点でも残存する症例は、膀胱全摘除術を考慮する（**推奨の強さ 2，エビデンスの確実性 C**）。

### 解説

CIS に対する初期治療について、BCG 膀胱内注入療法と即時膀胱全摘除術の無作為化比較試験は存在しないが、その高い奏効率と比較的良好な予後より BCG 膀胱内注入療法は標準治療となっている<sup>1, 2)</sup>。Chade らは BCG 膀胱内注入療法開始後 6 ヶ月時点で CR にならなかった群は CR 群と比較して有意にその後の進展頻度が高かったと報告しており<sup>3)</sup>、どの時点で BCG の治療効果を判定するかは重要な問題である。

Lamm らは、CIS のある NMIBC 患者 117 名のうち、BCG 導入療法後 3 ヶ月時点での CR を 64 名 (55%) に認めているが、6 ヶ月時点ではさらに 13 名 (11%) が CR の判定となり、維持療法として BCG 注入療法が追加されることでさらに 34 名 (29%) が CR と判定され、最終的な CR 率は 84% であったと報告している<sup>4)</sup>。この結果は、BCG 膀胱内注入療法による遅延性効果と再導入による奏効の可能性を示している。

Sylvester らは同様の報告をまとめて導入療法 1 サイクルにて CR を得られなかった症例のうち、40～60% は再導入療法に奏効するとしている<sup>2)</sup>。

Herr らは再発リスクの高い NMIBC 患者（78% が CIS を併存）における維持療法と導入療法単独の無作為化比較試験の副次的解析において、6 ヶ月時点での CR 症例は 2 年無再発生存が 77% であるのに対して非 CR 症例では 11% であり、再発の予測因子となることを示している（HR：9.18,  $p=0.001$ ）。一方、3 ヶ月時点での評価は再発と相関しなかった（HR：1.51,  $p=0.24$ ）ことより、BCG 抵抗性の判定には少なくとも 6 ヶ月が必要と結論づけている<sup>5)</sup>。これらの報告をもとに、CIS に対する BCG 抵抗性の評価は 6 ヶ月が推奨されており<sup>6)</sup>、EAU ガイドラインでも 3 ヶ月時点での CIS 残存症例には BCG 再導入が推奨されている<sup>7)</sup>。

Zehnder らは膀胱全摘標本にて病理学的に CIS のみを認めた症例の 10 年非再発率が 90% と非常に良好であることを報告しているが<sup>8)</sup>、一方で臨床的 Tis の診断にて膀胱全摘除術が施行された症例の複数の記述研究では約 20% に筋層浸潤

癌を認めており，治療前，治療効果判定におけるアンダースタージング（過少病期診断）のリスクを常に念頭に置く必要がある<sup>1)</sup>。

結論として，CIS 症例に対する初回 BCG 導入療法で CIS が残存する場合，40～60%で CR が期待でき BCG 再導入療法が提案される。一方，BCG 再導入後の初回 BCG 注入開始から 6 ヶ月の時点でも残存する症例は，即時膀胱全摘除術の適応である。

#### 参考文献

- 1) Casey RG, Catto JW, Cheng L, et al : Diagnosis and management of urothelial carcinoma in situ of the lower urinary tract : a systematic review. *Eur Urol* 67 : 876-888, 2015
- 2) Sylvester RJ, van der Meijden A, Witjes JA, et al : High-grade Ta urothelial carcinoma and carcinoma in situ of the bladder. *Urology* 66 : 90-107, 2005
- 3) Chade DC, Shariat SF, Godoy G, et al : Clinical outcomes of primary bladder carcinoma in situ in a contemporary series. *J Urol* 184 : 74-80, 2010
- 4) Lamm DL, Blumenstein BA, Crissman JD, et al : Maintenance bacillus Calmette-Guerin immunotherapy for recurrent TA, T1 and carcinoma in situ transitional cell carcinoma of the bladder : a randomized Southwest Oncology Group Study. *J Urol* 163 : 1124-1129, 2000
- 5) Herr HW and Dalbagni G : Defining bacillus Calmette-Guerin refractory superficial bladder tumors. *J Urol* 169 : 1706-1708, 2003
- 6) Kamat AM, Sylvester RJ, Bohle A, et al : Definitions, End Points, and Clinical Trial Designs for Non-Muscle-Invasive Bladder Cancer : Recommendations From the International Bladder Cancer Group. *J Clin Oncol* 34 : 1935-1944, 2016
- 7) Babjuk M, Böhle A, Burger M, et al : EAU Guidelines on Non-Muscle-invasive Urothelial Carcinoma of the Bladder : Update 2016. *Eur Urol* 71 : 447-461, 2017
- 8) Zehnder P, Moltzahn F, Daneshmand S, et al : Outcome in patients with exclusive carcinoma in situ (CIS) after radical cystectomy. *BJU Int* 113 : 65-69, 2014

## CQ13 BCG 膀胱内注入療法後に再発した上皮内癌 (CIS) 症例に対して膀胱全摘除術は推奨されるか？

### Answer

CIS 症例に対する 1～2 コースの BCG 膀胱内注入療法後に high grade 腫瘍が再発した場合、膀胱全摘除術を考慮することが推奨される (推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C)。

### 解説

Tilki らは、膀胱 CIS に対して BCG 膀胱内注入療法後に抵抗性となり膀胱全摘除術を行った 243 症例について、全摘病理標本におけるアップステージングとその後の予後を検討したところ、22.6%に筋層浸潤、5.8%に所属リンパ節転移を認め、これらの症例が特に予後不良であったことから、必要な患者には早期に膀胱全摘除術を行うことの重要性を強調している<sup>1)</sup>。また原発性 CIS は併発 CIS と比較して BCG 導入療法の奏効率は良好であったものの、その後の筋層浸潤癌への進展や膀胱全摘除術に至るリスクが高いとする報告もあり、primary CIS 症例に対する厳重な経過観察と全摘除術のタイミングの重要性が示唆される<sup>2)</sup>。さらに BCG 膀胱内注入療法後に筋層浸潤癌となった症例の予後は診断時に筋層浸潤癌であった症例より不良であること<sup>3)</sup>、膀胱全摘除術を行った BCG 抵抗性症例において、BCG 膀胱内注入療法 2 年以降の膀胱全摘除術症例は 2 年以内の全摘症例より予後不良であること<sup>4)</sup>も考慮すると、BCG 抵抗例に対しては早期の膀胱全摘除術が必要となる。Andius らは、BCG 膀胱内注入療法後の初回膀胱鏡検査において、肉眼所見陽性 (CIS や隆起性病変の存在) がステージ進行、BCG-failure、膀胱癌死の唯一の予測因子であり、治療後早期の検査により膀胱全摘除術の適応を決定すべきと述べている<sup>5)</sup>。

膀胱原発の CIS は膀胱外尿路再発・進展 (上部尿路または前立腺部尿道) をきたしやすい。Solsona らは膀胱 CIS を有する 138 例のうち 87 例 (63%) に初診時または経過観察中に膀胱外尿路再発・進展を認め、予後不良であったと報告している<sup>6)</sup>。BCG 膀胱内注入療法は、治療効果を発揮するために尿路上皮に直接 BCG 菌体が接触することが必要である。したがって BCG 膀胱内注入療法後の再発様式のうち、前立腺部尿道に病変 (特に、前立腺間質組織への浸潤がある場合) を認めた場合は速やかに膀胱全摘除術を考慮すべきである。

EAU ガイドライン<sup>7)</sup> では膀胱全摘除術を推奨すべき適応として、BCG refractory 症例および high grade 腫瘍が再発した症例をあげており、初発が中リスク筋層非浸潤癌のうち BCG 膀胱内注入療法後に非 high grade 腫瘍が再発し

た場合にも検討すべきとしている。NCCN ガイドラインにおいても BCG 膀胱内注入療法 1～2 コース施行後の再発症例で T1 high grade 症例は膀胱全摘除術を推奨している<sup>8)</sup>。その他、BCG failure 症例に対する膀胱温存治療としてゲムシタビン注入療法 (本邦では適応外使用) などが試されているが、膀胱全摘除術との比較試験は行われておらず、現時点でのエビデンスは限定的である<sup>9)</sup>。

結論として、① BCG 膀胱内注入療法開始後 6 ヶ月で CIS が残存している症例および、② BCG 膀胱内注入療法後再発症例で T1 high grade 腫瘍は、早期に膀胱全摘除術が推奨される。

#### 参考文献

- 1) Tilki D, Reich O, Svatek RS, et al : Characteristics and outcomes of patients with clinical carcinoma in situ only treated with radical cystectomy : an international study of 243 patients. *J Urol* 183 : 1757-1763, 2010
- 2) Chade DC, Shariat SF, Adamy A, et al : Clinical outcome of primary versus secondary bladder carcinoma in situ. *J Urol* 184 : 464-469, 2010
- 3) Guzzo TJ, Magheli A, Bivalacqua TJ, et al : Pathological upstaging during radical cystectomy associated with worse recurrence-free survival in patients with bacillus Calmette-Guerin refractory bladder cancer. *Urology* 74 : 1276-1280, 2009
- 4) Herr HW and Sogani PC : Does early cystectomy improve the survival of patients with high risk superficial bladder tumors ? *J Urol* 166 : 1296-1299, 2001
- 5) Andius P, Damm O and Holmang S : Prognostic factors in patients with carcinoma in situ treated with intravesical bacille Calmette-Guerin. *Scand J Urol Nephrol* 38 : 285-290, 2004
- 6) Solsona E, Iborra I, Ricós JV, Monrós JL, Dumont R and Almenar S : Extravesical involvement in patients with bladder carcinoma in situ : biological and therapy implications. *J Urol* 155 : 895-899, 1996
- 7) Babjuk M, Böhle A, Burger M, et al : EAU Guidelines on Non-Muscle-invasive Urothelial Carcinoma of the Bladder : Update 2016. *Eur Urol* 71 : 447-461, 2017
- 8) Clark PE, Agarwal N, Biagioli MC, et al : Bladder cancer. *J Natl Compr Canc Netw* 11 : 446-475, 2013
- 9) Shelley MD, Jones G, Cleves A, Wilt TJ, Mason MD and Kynaston HG : Intravesical gemcitabine therapy for non-muscle invasive bladder cancer (NMIBC) : a systematic review. *BJU Int* 109 : 496-505, 2012

# V

## Stage II, Stage III 膀胱癌の治療

**CQ14**

膀胱全摘除術における尿道摘除は推奨されるか？

**CQ15**

膀胱全摘除術において神経温存手術は推奨されるか？

**CQ16**

女性の膀胱全摘除術において婦人科臓器温存手術は推奨されるか？

**CQ17**

腹腔鏡下/ロボット支援腹腔鏡下膀胱全摘除術は推奨されるか？

**CQ18**

筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）に対して膀胱温存集学的治療は推奨されるか？

## V. Stage II, Stage III 膀胱癌の治療

### 総論

Stage II, IIIの筋層浸潤性膀胱癌 (muscle invasive bladder cancer : MIBC) の標準治療は膀胱全摘除術である<sup>1, 2)</sup>。男性の場合, 膀胱, 前立腺, 精嚢, 遠位尿管を摘除し, 骨盤リンパ節郭清を行う。尿道再発のリスクが高い場合には, 尿道摘除術も同時に実施する。女性の場合には, 膀胱, 子宮, 膣壁, 遠位尿管, 尿道を摘除し骨盤リンパ節郭清を行うのが標準術式とされている。

膀胱全摘除術に際して, 尿道摘除の適応は議論の多いところである<sup>3)</sup>。大規模なRCTが存在しない現時点での見解としては, 自排尿型新膀胱を考慮しない場合や根治が可能な症例においては尿道摘除を施行し, 尿道温存を行う場合には再発の危険性を説明した上で行うことが重要である。尿道再発の腫瘍学的意義と経過観察法も含めて, 詳細はCQ14 (p.71)を参照されたい。

近年, 膀胱全摘除術においても根治性を確保しつつ生活の質 (quality of life : QOL) を向上させることが求められる状況になってきた。神経温存膀胱全摘除術によって自排尿型新膀胱の尿禁制や性機能が良好に確保されることも報告されており, 神経温存膀胱全摘除術の適応と問題点をCQ15 (p.74)で取り上げた。現時点での結論としては, MIBCにおいて神経温存手術を試みても良いが, その選択基準は未だに確立していない。システマティックレビュー<sup>4)</sup>は存在するものの未だにエビデンスレベルは低く, 性機能温存を希望する症例においては, 根治性を考慮した総合的検討により神経温存の可否を判断し, 慎重に選択された症例にのみ行うことを推奨する。

女性の標準的膀胱全摘除術と自排尿型尿路再建術後に性機能障害や排尿機能障害を伴うため, 婦人科臓器温存手術が考慮されるようになってきた<sup>5, 6)</sup>。標準術式と婦人科臓器温存術式を比較したRCTは存在しないが, 婦人科臓器温存膀胱全摘除術は通常の膀胱全摘除術と治療成績は同等で, 性機能や排尿機能の改善を認めるとする後ろ向き研究が多い<sup>7, 8)</sup>。しかしながら, これらは小規模で評価項目等も統一されていないため, RCTで臨床的意義が証明されるまで婦人科臓器温存膀胱全摘除術は標準治療とはならない。膀胱頸部や尿道に病変を認めないT2以下の腫瘍で, 患者が婦人科臓器温存を希望する場合には考慮しても良いと考える<sup>5~8)</sup>。卵巣摘除に関する問題点も存在するので, 詳細はCQ16 (p.77)を参照されたい。

リンパ節郭清の範囲を広げることで, 腫瘍学的アウトカム改善効果が期待されるため, 至適リンパ節郭清の範囲に関する多くの報告がなされている。拡大郭清の治療意義, 特に無再発生存期間の改善効果に関しては, 後ろ向き研究から得られたエビデンスが多いが, これらを用いたシステマティックレビュー<sup>9)</sup>およびメタアナリシス<sup>10)</sup>では, 拡大郭清が標準郭清と比較して無再発生存期間を改善すると結論付けられてい

る。最近、下腸間膜動脈起始部レベルまでの傍大動静脈領域および仙骨前面領域を含めた拡大リンパ節郭清が標準郭清に比して生存率向上に寄与するかを検討した RCT (LEA AUO AB 25/02 試験) の結果が報告された<sup>11)</sup>。しかし、標準郭清と比較して拡大郭清の優越性は示されなかった。現在、もう 1 件の RCT (SWOG1011 試験) が進行中であり、その結果が待たれる。なお、拡大郭清の定義が試験によって様々な状態となっており、統一された定義が存在しないことにも注意が必要である。

従来、膀胱全摘除術は主に開腹膀胱全摘除術 (open radical cystectomy : ORC) が実施されてきたが、低侵襲手術の普及に伴い、腹腔鏡下膀胱全摘除術 (Laparoscopic radical cystectomy : LRC) とロボット支援腹腔鏡下膀胱全摘除術 (Robot-assisted radical cystectomy : RARC) に関するエビデンスが充実してきた。ORC と LRC を比較した RCT が 3 報、メタアナリシスが 2 報存在する。総じて、周術期死亡率、合併症、短期再発率については、両者ほぼ同等の成績であり、出血量は明らかに LRC の方が ORC より少なく、手術時間は LRC の方が ORC より長い<sup>12, 13)</sup>。RARC と ORC を比較した RCT は 5 報あり、メタアナリシスも報告されている。RARC は ORC と比較して、手術時間が長く、コストが高いが、入院期間が短く、出血量が少なく、高度な術期合併症の頻度が少ないとされている<sup>14, 15)</sup>。最近、ORC と RARC を直接比較した RCT RAZOR (randomized open vs robotic cystectomy) study の結果が報告された<sup>16)</sup>。2 年非再発生存率において RARC の ORC に対する非劣性が明らかになり、これまで不明だった RARC の腫瘍学的意義に関して、1 つのエビデンスが提供された。これら低侵襲膀胱全摘除術に関する最近の臨床研究の概要に関しては、CQ17 (p.79) を参照されたい。

MIBC の標準治療は膀胱全摘除術とされているが、その 5 年全生存率は約 50% 程度にとどまるため<sup>1, 2)</sup>、治療成績向上の目的で周術期化学療法の検討がされてきた。シスプラチンベースの術前化学療法 (ネオアジュバント療法) は複数の RCT において生存期間延長効果を有することが証明されている<sup>17~19)</sup>。北村らの報告でも、日本人患者においてその有用性が示されている<sup>20)</sup>。しかし、腎機能低下などの理由でシスプラチンベースの化学療法が適応とならない症例に対する術前化学療法に関するエビデンスは乏しく、その臨床的意義は確立されていない。術後化学療法 (アジュバント療法) に関しては、その有用性を支持するエビデンスが乏しかったが、EORTC 30994 試験<sup>21)</sup> およびプロペンシティスコア・マッチング法を用いた検討<sup>22)</sup> から、術前化学療法未施行の pT3-4 and/or pN+ に対するシスプラチンベースの術後化学療法の有効性を示唆する報告もなされている。

MIBC のうち、尿路上皮癌に対する術前化学療法のエビデンスは充実しているが、micropapillary, neuroendocrine, squamous cell carcinoma, sarcomatoid, adenocarcinoma などの尿路上皮癌亜型に関するエビデンスは乏しい。米国 National Cancer Data Base に登録された症例の中で、膀胱全摘除術を受けた尿路上皮癌亜型 2,018 例の検討では、術前化学療法による全生存率改善効果は neuroendocrine 腫瘍にのみ認められたと報告している<sup>23)</sup>。

現在、国内で実施されている主な尿路変向術は、尿管皮膚瘻造設術、回腸導管造設術、新膀胱造設術などである。尿管皮膚瘻造設術は、回腸導管造設術と比較して手術時間と入院期間が短く、合併症発生率が低いため<sup>24)</sup>、高齢者や合併症を有する症例に用いられる傾向がある<sup>25)</sup>。回腸導管造設術は、安定した転帰が期待できる確立された尿路変向術であるが、経過が長くなるとストーマや上部尿路の合併症が20～30%程度発生する<sup>26)</sup>。前部尿道に腫瘍性病変を有する場合や吻合する尿道断端に腫瘍が存在する場合は尿道摘除が必要であり、自排尿型新膀胱造設術の適応とはならない。また、前立腺部尿道に腫瘍性病変が存在する場合も自排尿型新膀胱造設術の適応は慎重に検討すべきである。海外の中核施設では、膀胱全摘除術後の尿路変向術として、男性の80%、女性の50%で自排尿型新膀胱が選択されているが<sup>27)</sup>、最近の米国での傾向は自排尿型新膀胱を選択する頻度は減少傾向とする報告もある。尿路変向術の種類によって腫瘍制御が影響を受けることはないが、二次的な尿道再発率は自排尿型新膀胱で低い傾向であることが報告されている。QOLに関しては、自排尿型新膀胱と回腸導管のRCTは存在せず、21編の論文のシステマティックレビューではわずかに自排尿型新膀胱が良好であったと報告されている<sup>28)</sup>。膀胱全摘除術後の尿路変向術の選択に際しては、上記の情報をふまえて、患者の医学的要素、家庭や社会的背景を考慮しながら、患者とその家族、医療スタッフと十分な意見交換をして決定していくことが重要である。

社会の急速な高齢化に対応して、高齢者・フレイル患者に対する膀胱全摘除術の適応も重要な課題である。60歳以下の患者に対し80歳以上の患者では膀胱全摘除術後90日以内周術期死亡率が有意に上昇し、全生存率・癌特異的生存率も年齢とともに低下するというシステマティックレビューの結果が報告されている<sup>29)</sup>。高齢者やフレイル患者の定義に関しても確立されたものはないが、その治療に際しては慎重な配慮が求められる。現時点では、合併症のない全身状態良好な高齢者に対する膀胱全摘除術は推奨されるが、フレイル患者のための術前評価法は確立されておらず、その適応に関しては個々の症例で慎重に検討する必要がある。

高齢者や合併症を有する患者の増加、そしてQOL重視の治療への関心が高まり、膀胱温存療法のエビデンスも充実してきた。膀胱温存の手法には、TURBT、シスプラチンを中心とした化学療法、および、放射線療法があり、積極的に膀胱温存を図るにはこれらを併用した集学的治療(Multi, or Tri-modality therapy)を行うのが一般的である<sup>30, 31)</sup>。膀胱全摘除術と膀胱温存療法を直接比較したRCTはまだないが、複数の後ろ向き試験やプロベンシテスコア・マッチング法を用いた直接比較解析では5年生存率に有意差を認めなかった<sup>32)</sup>。集学的治療による膀胱温存療法は高齢者、肝疾患、呼吸器疾患、心不全などの基礎疾患のため膀胱全摘除術が適応にならない症例、あるいは、本人が希望しない症例には治療選択肢の1つとして検討されるべきである。現在行われている膀胱温存療法には多くの種類があり、治療法の詳細に関してはCQ18(p.81)を参照されたい。

2017年にAJCC Cancer Staging Manual 第8版が公表され、膀胱癌の病期分類が

改訂された<sup>33)</sup>。第7版までのStage IIIは新たにⅢAとⅢBに分けられ、ⅢAにはT3a-4aN0M0およびT1-4aN1M0が含まれ、ⅢBはT1-T4aN2 or N3M0と定義されている。Stage IIIに骨盤リンパ節転移を有する症例が含まれることになるが、今回の膀胱癌診療ガイドライン改訂版では第7版の分類に従い骨盤リンパ節転移を有する症例はVI. StageⅣ膀胱癌の治療 (p.86) で記述しているのでそちらを参照いただきたい。今後は、骨盤リンパ節転移を有する症例を含めたMIBCに対する標準治療の検討を行う必要がある。

#### 参考文献

- 1) Stein JP, Lieskovsky G, Cote R, et al : Radical cystectomy in the treatment of invasive bladder cancer : long-term results in 1,054 patients. *J Clin Oncol* 19 : 666-675, 2001
- 2) Gore JL, Litwin MS, Lai J, et al : Use of radical cystectomy for patients with invasive bladder cancer. *J Natl Cancer Inst* 102 : 802-811, 2010
- 3) Gakis G, Black PC, Bochner BH, et al : Systematic Review on the Fate of the Remnant Urothelium after Radical Cystectomy. *Eur Urol* 71 : 545-557, 2017
- 4) Hernandez V, Espinos EL, Dunn J, et al : Oncological and functional outcomes of sexual function-preserving cystectomy compared with standard radical cystectomy in men : A systematic review. *Urol Oncol* 35 : 539.e17-539.e29, 2017
- 5) Ali-El-Dein B, Mosbah A, Osman Y, et al : Preservation of the internal genital organs during radical cystectomy in selected women with bladder cancer : a report on 15 cases with long term follow-up. *Eur J Surg Oncol* 39 : 358-364, 2013
- 6) Smith AB, Crowell K, Woods ME, et al : Functional Outcomes Following Radical Cystectomy in Women with Bladder Cancer : A Systematic Review. *Eur Urol Focus* 3 : 136-143, 2017
- 7) Niver BE, Daneshmand S and Satkunasivam R : Female reproductive organ-sparing radical cystectomy : contemporary indications, techniques and outcomes. *Curr Opin Urol* 25 : 105-110, 2015
- 8) Avulova S and Chang SS : Role and Indications of Organ-Sparing "Radical" Cystectomy : The Importance of Careful Patient Selection and Counseling. *Urol Clin North Am* 45 : 199-214, 2018
- 9) Bruins HM, Veskimäe E, Hernandez V, et al : The impact of the extent of lymphadenectomy on oncologic outcomes in patients undergoing radical cystectomy for bladder cancer : a systematic review. *Eur Urol* 66 : 1065-1077, 2014
- 10) Bi L, Huang H, Fan X, et al : Extended vs non-extended pelvic lymph node dissection and their influence on recurrence-free survival in patients undergoing radical cystectomy for bladder cancer : a systematic review and meta-analysis of comparative studies. *BJU int* 113 : E39-48, 2014
- 11) Gschwend JE, Heck MM, Lehmann J, et al : Extended Versus Limited Lymph Node Dissection in Bladder Cancer Patients Undergoing Radical Cystectomy : Survival Results from a Prospective, Randomized Trial. *Eur Urol* 75 : 604-611, 2019
- 12) Aboumarzouk OM, Hughes O, Narahari K, Drewa T, Chlosta PL and Kynaston H : Safety and feasibility of laparoscopic radical cystectomy for the treatment of bladder cancer. *J Endourol* 27 : 1083-1095, 2013
- 13) Tang K, Li H, Xia D, et al : Laparoscopic versus open radical cystectomy in bladder cancer : a systematic review and meta-analysis of comparative studies. *PLoS One* 9 : e95667, 2014
- 14) Novara G, Catto JW, Wilson T, et al : Systematic review and cumulative analysis of perioperative outcomes and complications after robot-assisted radical cystectomy. *Eur Urol* 67 : 376-401, 2015
- 15) Sathianathan NJ, Kalapara A, Frydenberg M, et al : Robotic Assisted Radical Cystectomy vs Open Radical Cystectomy : Systematic Review and Meta-Analysis. *J Urol* 201 : 715-720, 2019
- 16) Parekh DJ, Reis IM, Castle EP, et al : Robot-assisted radical cystectomy versus open radical cystectomy in patients with bladder cancer (RAZOR) : an open-label, randomised, phase 3,

- non-inferiority trial. *Lancet* 391 : 2525-2536, 2018
- 17) Grossman HB, Natale RB, Tangen CM, et al : Neoadjuvant chemotherapy plus cystectomy compared with cystectomy alone for locally advanced bladder cancer. *N Engl J Med* 349 : 859-866, 2003
  - 18) Griffiths G, Hall R, Sylvester R, et al : International phase III trial assessing neoadjuvant cisplatin, methotrexate, and vinblastine chemotherapy for muscle-invasive bladder cancer : long-term results of the BA06 30894 trial. *J Clin Oncol* 29 : 2171-2177, 2011
  - 19) Advanced Bladder Cancer (ABC) Meta-analysis Collaboration : Neoadjuvant chemotherapy in invasive bladder cancer : update of a systematic review and meta-analysis of individual patient data advanced bladder cancer (ABC) meta-analysis collaboration. *Eur Urol* 48 : 202-205, 2005
  - 20) Kitamura H, Tsukamoto T, Shibata T, et al : Randomised phase III study of neoadjuvant chemotherapy with methotrexate, doxorubicin, vinblastine and cisplatin followed by radical cystectomy compared with radical cystectomy alone for muscle-invasive bladder cancer : Japan Clinical Oncology Group Study JCOG0209. *Ann Oncol* 25 : 1192-1198, 2014
  - 21) Sternberg CN, Skoneczna I, Kerst JM, et al : Immediate versus deferred chemotherapy after radical cystectomy in patients with pT3-pT4 or N+ M0 urothelial carcinoma of the bladder (EORTC 30994) : an intergroup, open-label, randomised phase 3 trial. *Lancet Oncol* 16 : 76-86, 2015
  - 22) Galsky MD, Stensland KD, Moshier E, et al : Effectiveness of Adjuvant Chemotherapy for Locally Advanced Bladder Cancer. *J Clin Oncol* 34 : 825-832, 2016
  - 23) Vetterlein MW, Wankowicz SAM, Seisen T, et al : Neoadjuvant chemotherapy prior to radical cystectomy for muscle-invasive bladder cancer with variant histology. *Cancer* 123 : 4346-4355, 2017
  - 24) Longo N, Imbimbo C, Fusco F, et al : Complications and quality of life in elderly patients with several comorbidities undergoing cutaneous ureterostomy with single stoma or ileal conduit after radical cystectomy. *BJU Int* 118 : 521-526, 2016
  - 25) Kilciler M, Bedir S, Erdemir F, Zeybek N, Erten K and Ozgok Y : Comparison of ileal conduit and transureteroureterostomy with ureterocutaneostomy urinary diversion. *Urol Int* 77 : 245-250, 2006
  - 26) Madersbacher S, Schmidt J, Eberle JM, et al : Long-term outcome of ileal conduit diversion. *J Urol* 169 : 985-990, 2003
  - 27) Hautmann RE, de Petriconi RC, Pfeiffer C and Volkmer BG : Radical cystectomy for urothelial carcinoma of the bladder without neoadjuvant or adjuvant therapy : long-term results in 1100 patients. *Eur Urol* 61 : 1039-1047, 2012
  - 28) Ali AS, Hayes MC, Birch B, Dudderidge T and Somani BK : Health related quality of life (HRQoL) after cystectomy : comparison between orthotopic neobladder and ileal conduit diversion. *Eur J Surg Oncol* 41 : 295-299, 2015
  - 29) Fonteyne V, Ost P, Bellmunt J, et al : Curative Treatment for Muscle Invasive Bladder Cancer in Elderly Patients : A Systematic Review. *Eur Urol* 73 : 40-50, 2018
  - 30) James ND, Hussain SA, Hall E, et al : Radiotherapy with or without chemotherapy in muscle-invasive bladder cancer. *N Engl J Med* 366 : 1477-1488, 2012
  - 31) Ploussard G, Daneshmand S, Efstathiou JA, et al : Critical analysis of bladder sparing with trimodal therapy in muscle-invasive bladder cancer : a systematic review. *Eur Urol* 66 : 120-137, 2014
  - 32) Kulkarni GS, Hermanns T, Wei Y, et al : Propensity Score Analysis of Radical Cystectomy Versus Bladder-Sparing Trimodal Therapy in the Setting of a Multidisciplinary Bladder Cancer Clinic. *J Clin Oncol* 35 : 2299-2305, 2017
  - 33) Brierley JD, Gospodarowicz MK and Wittekind C : TNM Classification of Malignant Tumours. 8th ed, John Wiley & Sons, ltd, 2017

## CQ14 / 膀胱全摘除術における尿道摘除は推奨されるか？

### Answer

新膀胱造設を考慮しない膀胱全摘除術の場合、尿道摘除を考慮することが推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C**）。

また、新膀胱造設による尿道温存を行う場合、不利益が生じる危険性を説明して行うことが推奨される（**推奨の強さ 1, エビデンスの確実性 C**）。

### 解説

2016年EAUガイドライン<sup>1)</sup>では、新膀胱造設の禁忌は、術前前立腺部尿道または術中尿道吻合部断端に癌が存在する場合となっている。また尿道摘除を行わず、尿道再発した症例の癌なし生存率は10～20%と予後は不良である<sup>2, 3)</sup>。新膀胱造設による尿道温存例またはその他の尿路変向法例の尿道非摘除症例における尿道再発のリスクを検討し、尿道摘除の可否を検討することは临床上極めて重要である。

システマティックレビューによる検討では、膀胱全摘除術後の尿道再発の頻発時期と頻度はそれぞれ2年以内、4～10%程度で、男性は女性に比較して高く、その頻度は約4%と報告されている<sup>2, 4)</sup>。尿道再発のリスクがあると考えられる場合には尿道を温存しなかったとする報告で、尿道温存をした症例のうち男性は4%程度、平均30ヵ月程度に尿道再発があるとされている<sup>5～10)</sup>。一方、尿道温存の条件が不明確な症例では男性が6%、女性でも2.6%に再発があったと報告されており<sup>11, 12)</sup>、適応条件を厳しくした報告に比べ明らかに早期、高率に尿道再発を認めている。また新膀胱により尿道温存した場合の尿道再発の頻度は約2%ながら、他の尿路変向法を選択し尿道摘除を行わなかった場合は約6%と明らかに高い<sup>6, 11, 13)</sup>。

尿道再発のリスクをレビューした文献によると、男性では前立腺部尿道、女性では膀胱頸部に腫瘍が存在、膀胱全摘除術時の遺残尿道（尿道非摘除）、術中尿道断端組織での癌陽性、併発CISの存在、NMIBCの再発による膀胱全摘などがリスク因子であると報告されている<sup>2, 4, 14, 15)</sup>。また前立腺部尿道に癌が存在するリスク因子としては多発腫瘍、再発症例<sup>16)</sup>、非乳頭状腫瘍<sup>17)</sup>、膀胱CISの存在、三角部の腫瘍<sup>18)</sup>が報告されており、尿道温存を選択する場合には術前の丁寧な評価が必要である。

尿道の評価方法としては術前の精阜付近5時7時方向の尿道生検<sup>19)</sup>や前立腺部尿道の経尿道的切除<sup>17)</sup>、尿道断端の術中迅速病理診断の有用性が報告されている<sup>20, 21)</sup>。一方、術前の前立腺部尿道の評価は、同部に発生した癌の診断に優れるものの、膀胱原発尿路上皮癌の浸潤の診断には不適であるという報告<sup>19)</sup>や

術中尿道断端癌陽性に対する術前評価の陽性的中率は、わずか6.9%（陰性的中率は99.5%）であったとの報告もある<sup>22)</sup>。同様の結果は前回のガイドラインで引用された研究<sup>23)</sup>にもあり、術前前立腺部尿道に癌が検出されても吻合部尿道断端病理結果とは乖離があり、新膀胱作成をはじめから除外すべきではないという意見<sup>1, 23)</sup>にも妥当性があると思われる。

また、術中迅速診断結果を最終病理診断と比較した報告では、陰性および陽性的中率はそれぞれ89～100%、83～93%であるが<sup>20, 24)</sup>、術中迅速診断が偽陰性であった症例も尿道再発をきたさなかったとの報告<sup>20)</sup>もあり、術中迅速診断が陰性であればおおむね問題はないようである<sup>20, 21, 24)</sup>。

尿道温存または尿道非摘除症例に対する定期的経過観察の是非は、議論の分かれるところであるが、定期的観察により無症候性再発を早期発見することは症候性再発に比べ、予後を改善するとする報告が多い<sup>25, 26)</sup>。定期検査の方法としては自然尿細胞診、あるいは洗浄細胞診が最も有用であるとされている<sup>3, 27, 28)</sup>。

以上より、根治が期待でき、尿道吻合を行わない尿路変向においては尿道摘除が推奨される。また新膀胱造設による尿道温存する場合には、頻度は低いがその不利益の危険性について症例ごとに説明し、適応を考慮する必要がある。

#### 参考文献.....

- 1) Witjes AJ, Lebret T, Compérat EM, et al : Updated 2016 EAU guidelines on muscle-invasive and metastatic bladder cancer. *Eur Urol* 71 : 462-475, 2017
- 2) Gakis G, Black PC, Bochner BH, et al : Systematic Review on the Fate of the Remnant Urothelium after Radical Cystectomy. *Eur Urol* 71 : 545-557, 2017
- 3) Pichler R, Tulchiner G, Oberaigner W, et al : Effect of Urinary Cytology for Detecting Recurrence in Remnant Urothelium After Radical Cystectomy : Insights From a 10-year Cytology Database. *Clin Genitourin Cancer* 15 : e783-e791, 2017
- 4) Chan Y, Fisher P, Tilki D and Evans CP : Urethral recurrence after cystectomy : current preventative measures, diagnosis and management. *BJU Int* 117 : 563-569, 2016
- 5) Perlis N, Turker P, Bostrom PJ, et al : Upper urinary tract and urethral recurrences following radical cystectomy : review of risk factors and outcomes between centres with different follow-up protocols. *World J Urol* 31 : 161-167, 2013
- 6) Huguet J, Monllau V, Sabaté S, et al : Diagnosis, risk factors, and outcome of urethral recurrences following radical cystectomy for bladder cancer in 729 male patients. *Eur Urol* 53 : 785-792, 2008
- 7) Zhou X, Ji H, Zhang H, Xiong T, Pan J and Chen Z : Treatment and outcomes of urethral recurrence after orthotopic neobladder replacement in patients with bladder cancer - practice in a single centre. *J Int Med Res* 46 : 3928-3937, 2018
- 8) Stein JP, Penson DF, Lee C, Cai J, Miranda G and Skinner DG : Long-term oncological outcomes in women undergoing radical cystectomy and orthotopic diversion for bladder cancer. *J Urol* 181 : 2052-2058, 2009
- 9) Gakis G, Ali-El-Dein B, Babjuk M, et al : Urethral recurrence in women with orthotopic bladder substitutes : A multi-institutional study. *Urol Oncol* 33 : 204. e17-23, 2015
- 10) Ali-El-Dein B : Oncological outcome after radical cystectomy and orthotopic bladder substitution in women. *Eur J Surg Oncol* 35 : 320-325, 2009
- 11) Boorjian SA, Kim SP, Weight CJ, Chevillet JC, Thapa P and Frank I : Risk factors and out-

- comes of urethral recurrence following radical cystectomy. *Eur Urol* 60 : 1266-1272, 2011
- 12) Hrbáček J, Macek P, Ali-El-Dein B, et al : Treatment and outcomes of urethral recurrence of urinary bladder cancer in women after radical cystectomy and orthotopic neobladder : a series of 12 cases. *Urol Int* 94 : 45-49, 2015
  - 13) Balci U, Dogantekin E, Özer K, Görgel SN, Girgin C and Dincel C : Patterns, risks and outcomes of urethral recurrence after radical cystectomy for urothelial cancer : over 20 year single center experience. *Int J Surg* 13 : 148-151, 2015
  - 14) Li X, Wang W, Zhu G, He W and Gou X : Risk factors, follow-up, and treatment of urethral recurrence following radical cystectomy and urinary diversion for bladder cancer : a meta-analysis of 9498 patients. *Oncotarget* 9 : 2782-2796, 2018
  - 15) Huguet J : Follow-up after radical cystectomy based on patterns of tumour recurrence and its risk factors. *Actas Urol Esp* 37 : 376-382, 2013
  - 16) Mazzucchelli R, Barbisan F, Santinelli A, et al : Prediction of prostatic involvement by urothelial carcinoma in radical cystoprostatectomy for bladder cancer. *Urology* 74 : 385-390, 2009
  - 17) Ichihara K, Kitamura H, Masumori N, Fukuta F and Tsukamoto T : Transurethral prostate biopsy before radical cystectomy remains clinically relevant for decision-making on urethrectomy in patients with bladder cancer. *Int J Clin Oncol* 18 : 75-80, 2013
  - 18) Patel SG, Cookson MS, Barocas DA, Clark PE, Smith JA Jr and Chang SS : Risk factors for urothelial carcinoma of the prostate in patients undergoing radical cystoprostatectomy for bladder cancer. *BJU Int* 104 : 934-937, 2009
  - 19) von Rundstedt FC, Lerner SP, Godoy G, et al : Usefulness of transurethral biopsy for staging the prostatic urethra before radical cystectomy. *J Urol* 193 : 58-63, 2015
  - 20) Osman Y, Mansour A, El-Tabey N, et al : Value of routine frozen section analysis of urethral margin in male patients undergoing radical cystectomy in predicting prostatic involvement. *Int Urol Nephrol* 44 : 1721-1725, 2012
  - 21) Hautmann RE, Volkmer BG, Schumacher MC, Gschwend JE and Studer UE : Long-term results of standard procedures in urology : the ileal neobladder. *World J Urol* 24 : 305-314, 2006
  - 22) von Rundstedt FC, Mata DA, Shen S, Li Y, Godoy G and Lerner SP : Transurethral biopsy of the prostatic urethra is associated with final apical margin status at radical cystoprostatectomy. *J Clin Urol* 9 : 404-408, 2016
  - 23) Kassouf W, Spiess PE, Brown GA, et al : Prostatic urethral biopsy has limited usefulness in counseling patients regarding final urethral margin status during orthotopic neobladder reconstruction. *J Urol* 180 : 164-167, 2008
  - 24) Kates M, Ball MW, Chappidi MR, et al : Accuracy of urethral frozen section during radical cystectomy for bladder cancer. *Urol Oncol* 34 : 532. e1-532, 2016
  - 25) Stewart-Merrill SB, Alahdab F, Benkhadra K, et al : Oncologic surveillance in bladder cancer following radical cystectomy : A systematic review and meta-analysis. *Urol Oncol* 34 : 236. e13-21, 2016
  - 26) Giannarini G, Kessler TM, Thoeny HC, Nguyen DP, Meissner C and Studer UE : Do patients benefit from routine follow-up to detect recurrences after radical cystectomy and ileal orthotopic bladder substitution ? *Eur Urol* 58 : 486-494, 2010
  - 27) Xing J, Roy S, Monaco SE and Pantanowitz L : Cytohistologic correlation of recurrent urothelial carcinoma detected in urinary diversion specimens. *Cancer Cytopathol* 125 : 120-127, 2017
  - 28) Chen H, Liu L, Pambuccian SE, Barkan GA, Quek ML and Wojcik EM : Urine cytology in monitoring recurrence in urothelial carcinoma after radical cystectomy and urinary diversion. *Cancer Cytopathol* 124 : 273-278, 2016

## CQ15 膀胱全摘除術において神経温存手術は推奨されるか？

### Answer

神経温存手術の適応基準はなく，選択された症例に対して行うことが推奨される（**推奨の強さ 2，エビデンスの確実性 D**）。

### 解説

根治的膀胱摘除術における神経温存手術の目的は，癌に対する手術の根治性を損なうことなく，性機能温存や尿道吻合を行う尿路変向術の尿禁制の改善に寄与し，QOLの向上に資することである。実際，従来の神経血管束を温存する方が非温存より性機能の回復がよいとされてきた<sup>1)</sup>。また尿道吻合を行う尿路変向術においては男女とも尿禁制が良好であることが報告されている<sup>2,3)</sup>。したがって，根治的摘除が担保されれば神経温存手術が適応になる場合があると考えられる。NMIBCにおいて膀胱全摘除術を行う場合には神経温存術式は適応を検討できると思われるが，MIBCに対して温存して問題ないとされる基準があるか検討した。また近年報告が多い，前立腺，あるいは前立腺被膜，精囊，婦人科臓器を温存する手術が適応できるかも検討した。

神経温存手術について Schoenberg<sup>4)</sup>らは，T1～T3bを対象とし術前の検査で神経浸潤が疑われる症例を除き，側方に肉眼的な浸潤がない101例の患者に神経温存を行ったが，5年局所再発率は5%，5年および10年全生存率はそれぞれ67%，54%と非温存手術の場合とは遜色がなかったと報告している。Kesslerら<sup>2)</sup>も根治性を損なわなければ適応があるとし，331人に対して，膀胱癌が頂部，前壁にある場合，あるいはNMIBCで多発する症例に対して両側の神経温存，片側に癌が認められる場合には対側の神経温存のみを行った。その結果，両側温存では6割，片側で温存は3割が，術後勃起機能が回復し，良好な術後，尿禁制が得られた。局所再発率はpT2以下N0では3%，pT3-4N0で11%，pN+で13%とこれまでの非温存と違いがないと報告している。

しかし，これらの選択基準についての妥当性に関する検討は報告されていない。前述の文献1では神経温存をしなかった症例の選択基準は様々で，術者の判断，大きな腫瘍，膀胱頸部の浸潤癌，骨盤内の癒着，神経血管束を温存することを妨げる術中のトラブルなどとしている。臨床的に膀胱頂部，あるいは前壁にMIBCの存在が疑われる場合，肉眼的な浸潤の有無などの条件で，温存の有無を比較した文献は報告されていない。

女性において神経血管束温存，非温存のランダム化試験が報告されているが，温存が7人，非温存が6人という少数例の検討で，女性の性機能改善のため温存

手術を推奨しているが、症例数が少なすぎて結論を導くことは不可能と思われる<sup>5)</sup>。

根治的膀胱全摘除術が必要な病態においては神経温存部位による癌の取り残し以上に、原発巣での深達度やリンパ節転移の方が予後に関与するとも考えられる。したがって性功能温存を望む症例で尿道吻合を予定する場合には神経温存を意図しても良いのかもしれない。しかし神経温存を前向きに検討したランダム化試験はなく根治性を損なわないとする適応基準は確立していない。

一方で従来の神経温存術式ではなく、前立腺、前立腺被膜、精嚢、婦人科臓器を温存する手術法の報告が近年、散見される。これに対して2016年のEAUガイドライン<sup>6)</sup>では、膀胱頸部浸潤、前立腺部尿道浸潤、尿道に腫瘍がないT2以下の症例に対して適応があるものの、注意深い選択が必要であり標準治療ではないとしている。また女性では男性よりさらにエビデンスが不足しており、神経温存に関する成績は不明である。これらの文献の多くは性功能、排尿機能の温存は良好で、腫瘍学的アウトカムに遜色がないとしているが、一部には劣るとの報告<sup>7, 8)</sup>もあり、それらをレビューした文献<sup>9, 10)</sup>では、いずれも選択基準にバイアスがあり、数も少なく、成績も短期であり、結論は限局性でよく選択された症例のみにすべきとしている。中にはランダム化試験の報告<sup>11)</sup>もあるが40人をランダム化したに過ぎず、結論は限定的である。筋層浸潤癌を含む症例で実施した報告もあるがやはり少数例で、選択基準には強いバイアスがあると思われ<sup>12~15)</sup>、結論を導くことは困難である。

また近年ロボット支援と腹腔鏡下と開腹手術による治療成績の違いが報告されるようになってきているが、現状ではロボット支援手術はまだエビデンスが不足している<sup>16, 17)</sup>。

結論として、筋層浸潤癌において神経温存手術を試みても良いが、その選択基準は未だに確立していないといえる。前立腺や婦人科臓器を温存する方法についても筋層浸潤癌での適応を推奨するエビデンスはない。

#### 参考文献

- 1) Hekal IA, El-Bahnasawy MS, Mosbah A, El-Assmy A and Shaaban A : Recoverability of erectile function in post-radical cystectomy patients : subjective and objective evaluations. *Eur Urol* 55 : 275-283, 2009
- 2) Kessler TM, Burkhard FC, Perimenis P, et al : Attempted nerve sparing surgery and age have a significant effect on urinary continence and erectile function after radical cystoprostatectomy and ileal orthotopic bladder substitution. *J Urol* 172 : 1323-1327, 2004
- 3) Stenzl A, Jarolin L, Coloby P, et al : Urethra-sparing cystectomy and orthotopic urinary diversion in women with malignant pelvic tumors. *Cancer* 92 : 1864-1871, 2001
- 4) Schoenberg MP, Walsh PC, Breazeale DR, Marshall FF, Mostwin JL and Brendler CB : Local recurrence and survival following nerve sparing radical cystoprostatectomy for bladder cancer : 10-year follow up. *J Urol* 155 : 490-494, 1996
- 5) Bhatt A, Nandipati K, Dhar N, et al : Neurovascular preservation in orthotopic cystectomy : impact on female sexual function. *Urology* 67 : 742-745, 2006
- 6) Witjes AJ, Lebret T, Compérat EM, et al : Updated 2016 EAU guidelines on muscle-invasive

- and metastatic bladder cancer. *Eur Urol* 71 : 462-475, 2017
- 7) Simone G, Papalia R, Leonardo C, et al : Prostatic capsule and seminal vesicle-sparing cystectomy : improved functional results, inferior oncologic outcome. *Urology* 72 : 162-166, 2008
  - 8) Stein JP, Hautmann RE, Penson D and Skinner DG : Prostate-sparing cystectomy : a review of the oncologic and functional outcomes. Contraindicated in patients with bladder cancer. *Urol Oncol* 27 : 466-472, 2009
  - 9) Hernandez V, Espinos EL, Dunn J, et al : Oncological and functional outcomes of sexual function-preserving cystectomy compared with standard radical cystectomy in men : A systematic review. *Urol Oncol* 35 : 539.e17-539.e29, 2017
  - 10) Veskimäe E, Neuzillet Y, Rouanne M, et al : Systematic review of the oncological and functional outcomes of pelvic organ-preserving radical cystectomy (RC) compared with standard RC in women who undergo curative surgery and orthotopic neobladder substitution for bladder cancer. *BJU Int* 120 : 12-24, 2017
  - 11) Jacobs BL, Daignault S, Lee CT, et al : Prostate capsule sparing versus nerve sparing radical cystectomy for bladder cancer : results of a randomized, controlled trial. *J Urol* 193 : 64-70, 2015
  - 12) Voskuilen CS, Fransen van de Putte EE, Perez-Reggeti JI, et al : Prostate sparing cystectomy for bladder cancer : A two-center study. *Eur J Surg Oncol* 44 : 1446-1452, 2018
  - 13) Wishahi M and Elganzoury H : Survival up to 5-15 years in young women following genital sparing radical cystectomy and neobladder : oncological outcome and quality of life. Single-surgeon and single-institution experience. *Cent European J Urol* 68 : 141-145, 2015
  - 14) Muto G, Collura D, Rosso R, Giacobbe A, Muto GL and Castelli E : Seminal-sparing cystectomy : technical evolution and results over a 20-year period. *Urology* 83 : 856-861, 2014
  - 15) Dall'Oglio MF, Antunes AA, Crippa A, Nesrallah AJ and Srougi M : Long-term outcomes of radical cystectomy with preservation of prostatic capsule. *Int Urol Nephrol* 42 : 951-957, 2010
  - 16) Yuh B, Wilson T, Bochner B, et al : Systematic review and cumulative analysis of oncologic and functional outcomes after robot-assisted radical cystectomy. *Eur Urol* 67 : 402-422, 2015
  - 17) Orvieto MA, DeCastro GJ, Trinh QD, et al : Oncological and functional outcomes after robot-assisted radical cystectomy : critical review of current status. *Urology* 78 : 977-984, 2011

## CQ16 女性の膀胱全摘除術において婦人科臓器温存手術は推奨されるか？

### Answer

T2以下で、膀胱頸部や尿道に腫瘍を認めない場合、婦人科臓器温存手術を考慮することが推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C**）。

### 解説

女性の膀胱全摘除術は原則として、膀胱・子宮・膈前壁を一塊に摘除することが推奨されてきたが、女性生殖器を温存しても予後に影響しないとする報告もある<sup>1~7)</sup>。根治的膀胱全摘除と新膀胱造設術後の性機能や排尿機能障害の改善を目的として、婦人科臓器温存手術が考慮されるようになってきた<sup>1~15)</sup>。

婦人科臓器温存膀胱全摘除術後の性機能を評価した論文は少ないが、術後性機能の満足度スコアの中央値は88.5（80～100）%で、通常の膀胱全摘除術と比較して良好との報告がある<sup>2~6, 13)</sup>。さらに、日中および夜間の尿禁制率はそれぞれ58～100%、42～100%、自己導尿率は9.5～78%と、比較的良好な排尿機能が報告されている<sup>2~7, 11)</sup>。また、婦人科臓器温存が尿閉の予防となったという報告や<sup>10)</sup>、子宮温存と神経温存を行った方が非温存と比較して有意に尿禁制率が高率であったという報告もある<sup>15)</sup>。

治療成績に関しては、3～5年の癌特異的生存率は70～100%、全生存率は65～100%と報告され<sup>2~7)</sup>。摘出標本の病理組織学的断端陽性率は0～13.7%、局所再発は0～13%、遠隔転移は0～16.7%と比較的良好な成績であった<sup>2~7)</sup>。周術期成績に関しては、75歳以上の患者での傾向スコアマッチング解析で、婦人科臓器温存膀胱全摘除術の方が通常の膀胱全摘に比べて手術時間が短く、出血量が少なく、腸管の回復が早かったという報告もある<sup>1)</sup>。

以上の結果より、婦人科臓器温存膀胱全摘除術は通常の膀胱全摘除術と比較して治療成績は同等で、性機能や排尿機能は良好である可能性が推定される<sup>2, 11)</sup>。しかし、これらの報告は後ろ向きの観察研究であり、症例数も少なく、評価項目等も論文間で同一でないため、前向きの大規模比較試験の結果が出るまでは標準治療とはいえない<sup>2, 11, 13, 14)</sup>。婦人科臓器温存手術は標準治療外であることを了承した上で、深達度T2以下の限局癌で、膀胱頸部や尿道に腫瘍を認めず、婦人科臓器温存を希望される症例に対しては考慮してもよいと思われる<sup>9, 14)</sup>。

根治的膀胱全摘除術時の卵巣摘除は、卵巣疾患のリスクを低下させ、卵巣への膀胱癌の転移の予防となり、高齢者の場合はQOLへの影響が比較的小さいため合理的である<sup>12)</sup>ものの、卵巣摘除による骨粗鬆症、心臓血管疾患等のリスク上昇や、卵巣を温存しても卵管のみ切除することで卵巣癌の発生のリスクを下げる

との報告もあり<sup>8)</sup>、さらなる今後の検討が必要である。

#### 参考文献

- 1) Bai S, Yao Z, Zhu X, et al : The Feasibility and Safety of Reproductive Organ Preserving Radical Cystectomy for Elderly Female Patients With Muscle-Invasive Bladder Cancer : A Retrospective Propensity Score-matched Study. *Urology* 125 : 138-145, 2019
- 2) Veskimäe E, Neuzillet Y, Rouanne M, et al : Systematic review of the oncological and functional outcomes of pelvic organ-preserving radical cystectomy (RC) compared with standard RC in women who undergo curative surgery and orthotopic neobladder substitution for bladder cancer. *BJU Int* 120 : 12-24, 2017
- 3) Moursy EE, Eldahshoursy MZ, Gamal WM and Badawy AA : Orthotopic genital sparing radical cystectomy in pre-menopausal women with muscle-invasive bladder carcinoma : A prospective study. *Indian J Urol* 32 : 65-70, 2016
- 4) Roshdy S, Senbel A, Khater A, et al : Genital Sparing Cystectomy for Female Bladder Cancer and its Functional Outcome : a Seven Years' Experience with 24 Cases. *Indian J Surg Oncol* 7 : 307-311, 2016
- 5) Wishahi M and Elganzoury H : Survival up to 5-15 years in young women following genital sparing radical cystectomy and neobladder : oncological outcome and quality of life. Single-surgeon and single-institution experience. *Cent European J Urol* 68 : 141-145, 2015
- 6) Ali-El-Dein B, Mosbah A, Osman Y, et al : Preservation of the internal genital organs during radical cystectomy in selected women with bladder cancer : a report on 15 cases with long term follow-up. *Eur J Surg Oncol* 39 : 358-364, 2013
- 7) Koie T, Hatakeyama S, Yoneyama T, Hashimoto Y, Kamimura N and Ohyama C : Uterus-, fallopian tube-, ovary-, and vagina-sparing cystectomy followed by U-shaped ileal neobladder construction for female bladder cancer patients : oncological and functional outcomes. *Urology* 75 : 1499-1503, 2010
- 8) Sussman RD, Han CJ, Marchalik D, et al : To oophorectomy or not to oophorectomy : Practice patterns among urologists treating bladder cancer. *Urol Oncol* 36 : 90.e1-90.e7, 2018
- 9) Avulova S and Chang SS : Role and Indications of Organ-Sparing "Radical" Cystectomy : The Importance of Careful Patient Selection and Counseling. *Urol Clin North Am* 45 : 199-214, 2018
- 10) Zahran MH, Eldemerdash Y, Taha DE, Sheir K, Shaaban AA and Ali-El-Dein B : Chronic urinary retention after radical cystectomy and orthotopic neobladder in women : Risk factors and relation to time. *Urol Oncol* 35 : 671.e11-671.e16, 2017
- 11) Smith AB, Crowell K, Woods ME, et al : Functional Outcomes Following Radical Cystectomy in Women with Bladder Cancer : A Systematic Review. *Eur Urol Focus* 3 : 136-143, 2017
- 12) Liedberg F, Jancke G, Sörenby A and Kannisto P : Should we Refrain from Performing Oophorectomy in Conjunction with Radical Cystectomy for Bladder Cancer ? *Eur Urol* 71 : 851-853, 2017
- 13) Zahran MH, Fahmy O, El-Hefnawy AS and Ali-El-Dein B : Female sexual dysfunction post radical cystectomy and urinary diversion. *Climacteric* 19 : 546-550, 2016
- 14) Niver BE, Daneshmand S and Satkunasivam R : Female reproductive organ-sparing radical cystectomy : contemporary indications, techniques and outcomes. *Curr Opin Urol* 25 : 105-110, 2015
- 15) Gross T, Meierhans Ruf SD, Meissner C, Ochsner K and Studer UE : Orthotopic ileal bladder substitution in women : factors influencing urinary incontinence and hypercontinence. *Eur Urol* 68 : 664-671, 2015

## CQ17 腹腔鏡下 / ロボット支援腹腔鏡下膀胱全摘除術は推奨されるか？

### Answer

腹腔鏡下 / ロボット支援腹腔鏡下膀胱全摘除術は開放膀胱全摘除術よりも低侵襲で、同等の制癌効果が報告されており、考慮することが推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 B**）。

### 解説

MIBC に対する標準治療として、従来 ORC が行われてきたが、低侵襲手術として LRC と RARC に関する報告が増えてきた。ORC と LRC を比較した RCT が 3 報<sup>1-3)</sup>、メタアナリシスが 2 報<sup>4, 5)</sup> 存在する。総じて、周術期死亡率、合併症、短期再発率については、両者ほぼ同等の成績であり、出血量は明らかに LRC の方が ORC より少なく、手術時間は LRC の方が ORC より長いとされている。本邦でも 2018 年 4 月より RARC が保険収載となり、急速に普及している。ORC は侵襲の大きい手術であり、周術期合併症や死亡率が高い。また MIBC も悪性度の高い疾患であるため、RARC の安全性と有効性を検証する複数の RCT の結果が報告されている。

RARC (21 例) と ORC (20 例) を比較した RCT では RARC は ORC に比べ手術時間が長くなるものの、出血量の減少、消化管の早期回復、在院日数の短縮、鎮痛剤使用量の減少が認められたと報告されている<sup>6)</sup>。また前向き観察試験でも RARC (83 例) は ORC (104 例) と比較し、グレード 3 以上の合併症が少なかったと報告されている<sup>7)</sup>。しかし、データベースから多数症例をマッチングして RARC (2,101 例) と ORC (34,672 例) を比較した後ろ向き報告では、RARC はグレード 2 以下の合併症や在院日数の短縮には寄与するものの、グレード 3 以上の合併症は同等であり、手術時間とコスト面では ORC に劣ると報告された<sup>8)</sup>。さらに手術件数が多い施設 (年間 19 例以上)、もしくは年間 7 例以上膀胱全摘除術を行う術者では RARC も ORC も合併症は同等と報告している<sup>8)</sup>。RARC と ORC 各群 150 例を比較した RCT (RAZOR study)<sup>9)</sup> では、全グレードの合併症が RARC で 67%、ORC で 69% と同等であった。また、5 つの RCT から 540 名を集め解析したメタアナリシス<sup>10)</sup> では、再発、グレード 3 以上の合併症、QOL は両術式間に有意差はないが、輸血率の低さと在院日数に関しては RARC に優位性があると報告している。

制癌効果に関しては、RAZOR study において 2 年の非再発生存率が RARC、ORC とともに 72% と同等であったことから RARC の ORC に対する非劣勢が明らかになり、これまで不明だった RARC の腫瘍学的意義に関して、1 つのエビデ

ンスが提供された。

しかし、RARCとORCの再発形式に関してはさまざまな報告があり、一定の見解を提示するにはさらなるエビデンスの蓄積が必要である。したがって症例ごとに慎重に術式を検討する必要があると思われる。また、導入初期は合併症が増える可能性もあるため、年間症例数の少ない施設ではその導入には慎重に対応する必要があると思われる。

膀胱全摘除術後の尿路変向術を体腔内で行う術式 (intracorporeal urinary diversion : ICUD) も行われているが、体腔外で尿路変向を行う術式 (extracorporeal urinary diversion : ECUD) との比較はまだ十分な検討がなされておらず、その有用性については明らかになっていない。ICUDの技術的高難度を指摘する報告が多いが、ICUDとECUDの手術成績や合併症を比較したRCTはなく、今後のエビデンスが待たれるところである。また、ORCにおけるリンパ節郭清についても至適郭清範囲が定まっていないことから、RARCにおけるリンパ節郭清の範囲に関しても今後の検討課題である。

#### 参考文献.....

- 1) Lin T, Fan X, Zhang C, et al : A prospective randomised controlled trial of laparoscopic vs open radical cystectomy for bladder cancer : perioperative and oncologic outcomes with 5-year follow-up T Lin et al. *Br J Cancer* 110 : 842-849, 2014
- 2) Khan MS, Gan C, Ahmed K, et al : A Single-centre Early Phase Randomised Controlled Three-arm Trial of Open, Robotic, and Laparoscopic Radical Cystectomy (CORAL). *Eur Urol* 69 : 613-621, 2016
- 3) Yong C, Daihui C and Bo Z : Laparoscopic versus open radical cystectomy for patients with bladder cancer over 75-year-old : a prospective randomized controlled trial. *Oncotarget* 8 : 26565-26572, 2017
- 4) Aboumarzouk OM, Hughes O, Narahari K, Drewa T, Chlosta PL and Kynaston H : Safety and feasibility of laparoscopic radical cystectomy for the treatment of bladder cancer. *J Endourol* 27 : 1083-1095, 2013
- 5) Tang K, Li H, Xia D, et al : Laparoscopic versus open radical cystectomy in bladder cancer : a systematic review and meta-analysis of comparative studies. *PLoS One* 9 : e95667, 2014
- 6) Nix J, Smith A, Kurpad R, Nielsen ME, Wallen EM and Pruthi RS : Prospective randomized controlled trial of robotic versus open radical cystectomy for bladder cancer : perioperative and pathologic results. *Eur Urol* 57 : 196-201, 2010
- 7) Ng CK, Kauffman EC, Lee MM, et al : A comparison of postoperative complications in open versus robotic cystectomy. *Eur Urol* 57 : 274-281, 2010
- 8) Leow JJ, Reese SW, Jiang W, et al : Propensity-matched comparison of morbidity and costs of open and robot-assisted radical cystectomies : a contemporary population-based analysis in the United States. *Eur Urol* 66 : 569-576, 2014
- 9) Parekh DJ, Reis IM, Castle EP, et al : Robot-assisted radical cystectomy versus open radical cystectomy in patients with bladder cancer (RAZOR) : an open-label, randomised, phase 3, non-inferiority trial. *Lancet* 391 : 2525-2536, 2018
- 10) Sathianathan NJ, Kalapara A, Frydenberg M, et al : Robotic Assisted Radical Cystectomy vs Open Radical Cystectomy : Systematic Review and Meta-Analysis. *J Urol* 201 : 715-720, 2019

## CQ18 筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）に対して膀胱温存集学的治療は推奨されるか？

### Answer

選択された症例に対する治療として考慮することが推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C**）。

### 解説

高齢化社会が進む中，年齢，パフォーマンスステータス（performance status：PS）低下，あるいは，心疾患などの基礎疾患がある症例，あるいは，身体的に問題がなくても本人・家族が膀胱全摘除術を拒否する場合もあり，膀胱温存療法のニーズは広がりつつある。膀胱温存の手法には，TURBT，シスプラチンを中心とした化学療法，および，放射線療法があり，積極的に膀胱温存を図るにはこれらを併用した集学的治療を行うのが一般的である<sup>1~5</sup>。適応に関しては，腫瘍深達度，悪性度，腫瘍径，腫瘍数，CISの有無，および，水腎症の有無が治療成績において重要な因子で，深達度 T3a 以下の限局癌（できれば T2 以下），腫瘍径 3cm 以下，そして，CIS や水腎症のない症例が望ましいとされている<sup>1~5</sup>。

化学放射線治療は，米国放射線腫瘍研究グループ（Radiation Therapy Oncology Group：RTOG）による大規模臨床試験をはじめ，これまで多くの施設で施行されてきた治療法で<sup>6~11</sup>，その治療成績はタキサン系薬剤やゲムシタピンあるいは 5-FU を併用した多剤併用療法の導入によって徐々に向上し<sup>4, 10, 11</sup>，2014 年に報告された RTOG 前向き研究（8802, 8903, 9506, 9706, 9906, 0233）の長期治療成績では 5 年生存率は 57%<sup>12</sup> と，膀胱全摘除術の治療成績とほぼ同等の結果であった<sup>13~15</sup>。また，膀胱全摘除術との優劣に関して直接比較した前向き臨床試験はないが，Zlotta らのプロペンシティ・マッチング法を用いた直接比較解析では 5 年生存率に有意差を認めず（ $p=0.49$ ）<sup>16</sup>，これまでに施行された複数の後ろ向き比較研究でも有意差を認めなかった<sup>1, 4, 17</sup>。

さらに，近年本邦ではいくつかの施設が特殊な技術を駆使した治療法を用いて高い CR 誘導率（80%以上）と膀胱温存症例における長期生存率（5 年癌特異生存率 70%以上）を報告しており<sup>18~20</sup>（表 1 に治療の概要と適応を示す），これらを総合的に考慮すれば，高齢者，肝・呼吸器・心不全などの基礎疾患のため膀胱全摘除術が適応にならない症例，あるいは，本人が希望しない症例には治療選択肢の 1 つとして検討されるべきであると思われる。ただし，これらの治療は標準治療とは異なるため，適用する際にはそれぞれの治療法の特徴を理解し，十分なインフォームドコンセントを得て治療を決定することが肝要である。

表 1

治療の概要	適応
化学放射線治療後に膀胱部分切除とリンパ節郭清術を施行 <sup>18)</sup>	膀胱頸部と三角部以外の限局癌で放射線化学療法後に腫瘍が消失した症例
抗癌剤動注投与にX線,あるいは粒子線照射を併用 <sup>19)</sup>	T3以下の限局癌症例
放射線照射に加えて,血液透析と血流塞栓カテーテルを併用して骨盤内選択的に極めて高濃度の抗癌剤を動注 <sup>20)</sup>	T分類, N分類に規制なく遠隔転移症例以外(透析併用により腎機能低下症例や,高齢者に対しても適応可能)

## 参考文献

- Munro NP, Sundaram SK, Weston PM, et al : A 10-year retrospective review of a nonrandomized cohort of 458 patients undergoing radical radiotherapy or cystectomy in Yorkshire, UK. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 77 : 119-124, 2010
- James ND, Hussain SA, Hall E, et al : Radiotherapy with or without chemotherapy in muscle-invasive bladder cancer. *N Engl J Med* 366 : 1477-1488, 2012
- Smith ZL, Christodouleas JP, Keefe SM, Malkowicz SB and Guzzo TJ : Bladder preservation in the treatment of muscle-invasive bladder cancer (MIBC) : a review of the literature and a practical approach to therapy. *BJU Int* 112 : 13-25, 2013
- Ploussard G, Daneshmand S, Efstathiou JA, et al : Critical analysis of bladder sparing with trimodal therapy in muscle-invasive bladder cancer : a systematic review. *Eur Urol* 66 : 120-137, 2014
- Efstathiou JA, Spiegel DY, Shipley WU, et al : Long-term outcomes of selective bladder preservation by combined-modality therapy for invasive bladder cancer : the MGH experience. *Eur Urol* 61 : 705-711, 2012
- Tester W, Porter A, Asbell S, et al : Combined modality program with possible organ preservation for invasive bladder carcinoma : results of RTOG protocol 85-12. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 25 : 783-790, 1993
- Shipley WU, Winter KA, Kaufman DS, et al : Phase III trial of neoadjuvant chemotherapy in patients with invasive bladder cancer treated with selective bladder preservation by combined radiation therapy and chemotherapy : initial results of Radiation Therapy Oncology Group 89-03. *J Clin Oncol* 16 : 3576-3583, 1998
- Kaufman DS, Winter KA, Shipley WU, et al : The initial results in muscle-invading bladder cancer of RTOG 95-06 : phase I/II trial of transurethral surgery plus radiation therapy with concurrent cisplatin and 5-fluorouracil followed by selective bladder preservation or cystectomy depending on the initial response. *Oncologist* 5 : 471-476, 2000
- Hagan MP, Winter KA, Kaufman DS, et al : RTOG 97-06 : initial report of a phase I-II trial of selective bladder conservation using TURBT, twice-daily accelerated irradiation sensitized with cisplatin, and adjuvant MCV combination chemotherapy. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 57 : 665-672, 2003
- Kaufman DS, Winter KA, Shipley WU, et al : Phase I-II RTOG study (99-06) of patients with muscle-invasive bladder cancer undergoing transurethral surgery, paclitaxel, cisplatin, and twice-daily radiotherapy followed by selective bladder preservation or radical cystectomy and adjuvant chemotherapy. *Urology* 73 : 833-837, 2009
- Mitin T, Hunt D, Shipley WU, et al : Transurethral surgery and twice-daily radiation plus paclitaxel-cisplatin or fluorouracil-cisplatin with selective bladder preservation and adjuvant chemotherapy for patients with muscle invasive bladder cancer (RTOG 0233) : a randomised multicentre phase 2 trial. *Lancet Oncol* 14 : 863-872, 2013
- Mak RH, Hunt D, Shipley WU, et al : Long-term outcomes in patients with muscle-invasive bladder cancer after selective bladder-preserving combined-modality therapy : a pooled anal-

- ysis of Radiation Therapy Oncology Group protocols 8802, 8903, 9506, 9706, 9906, and 0233. *J Clin Oncol* 32 : 3801-3809, 2014
- 13) Grossman HB, Natale RB, Tangen CM, et al : Neoadjuvant chemotherapy plus cystectomy compared with cystectomy alone for locally advanced bladder cancer. *N Engl J Med* 349 : 859-866, 2003
  - 14) Hautmann RE, Gschwend JE, de Petriconi RC, Kron M and Volkmer BG : Cystectomy for transitional cell carcinoma of the bladder : results of a surgery only series in the neobladder era. *J Urol* 176 : 486-492 ; discussion 491-492, 2006
  - 15) Ploussard G, Shariat SF, Dragomir A, et al : Conditional survival after radical cystectomy for bladder cancer : evidence for a patient changing risk profile over time. *Eur Urol* 66 : 361-370, 2014
  - 16) Kulkarni GS, Hermanns T, Wei Y, et al : Propensity Score Analysis of Radical Cystectomy Versus Bladder-Sparing Trimodal Therapy in the Setting of a Multidisciplinary Bladder Cancer Clinic. *J Clin Oncol* 35 : 2299-2305, 2017
  - 17) Kotwal S, Choudhury A, Johnston C, Paul AB, Whelan P and Kiltie AE : Similar treatment outcomes for radical cystectomy and radical radiotherapy in invasive bladder cancer treated at a United Kingdom specialist treatment center. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 70 : 456-463, 2008
  - 18) Koga F, Kihara K, Yoshida S, et al : Selective bladder-sparing protocol consisting of induction low-dose chemoradiotherapy plus partial cystectomy with pelvic lymph node dissection against muscle-invasive bladder cancer : oncological outcomes of the initial 46 patients. *BJU Int* 109 : 860-866, 2012
  - 19) Miyanaga N, Akaza H, Hinotsu S, et al : Background Variables for the Patients with Invasive Bladder Cancer Suitable for Bladder-preserving Therapy. *Jpn J Clin Oncol* 37 : 852-857, 2007
  - 20) Azuma H, Inamoto T, Takahara K, et al : Novel bladder preservation therapy with Osaka Medical College regimen. *J Urol* 193 : 443-450, 2015

# VI

## Stage IV 膀胱癌の治療

CQ19

局所進展例または骨盤内リンパ節転移を有する症例に対して膀胱全摘除術は推奨されるか？

CQ20

転移を有する膀胱癌に対する転移巣切除は推奨されるか？

CQ21

切除不能または転移を有する症例の一次治療として GC 療法は推奨されるか？

CQ22

腎機能障害を伴う切除不能または有転移症例に対する GCarbo 療法は推奨されるか？

CQ23

一次抗癌化学療法後に再発または進行した局所進行性または転移性膀胱癌に対する免疫チェックポイント阻害薬使用は推奨されるか？

CQ24

局所進行性あるいは転移性の膀胱癌に対する緩和目的の放射線外照射療法は推奨されるか？

## VI. Stage IV 膀胱癌の治療

### 総論

#### 1. はじめに

Stage IV膀胱癌の治療として、全身化学療法、癌免疫療法、緩和療法に分けて概説する。また Stage IV膀胱癌に対する外科治療（外科処置）としての膀胱全摘除術、転移巣切除の臨床的意義に関してはそれぞれ CQ19, 20 (pp.98 ~ 101) に取り上げており、そちらを参照されたい。

#### 2. 全身化学療法

##### (1) Stage IV に使用されるレジメンの実際

切除不能または転移を有する膀胱癌に対する標準レジメンはメソトレキセート+ビンブラスチン+ドキソルビシン+シスプラチン (M-VAC) 療法 (表 1) であった。M-VAC 療法は大規模第Ⅲ相試験を経て標準治療になったわけではなく、現在の臨床試験デザインからはかけ離れたシングルアーム試験の結果により登場した<sup>1, 2)</sup>。その後少数例のランダム化試験によりシスプラチン単剤<sup>3)</sup> やシスプラチン+シクロホスファミド+ドキソルビシン (CISCA) 療法<sup>4)</sup> より生存期間を有意に延長することが示され、2000年にゲムシタビン+シスプラチン (GC) 療法が登場するまで、唯一無二の一次化学療法レジメンとして普及した。

GC 療法 (表 2) は臨床第Ⅲ相試験において M-VAC 療法と同等の OS を示し、M-VAC 療法と比較してグレード 3 以上の好中球数減少、発熱性好中球減少症、粘膜炎症などの有害事象や治療関連死の割合が低いことが示された<sup>5)</sup>。この結果を受けて、現在は M-VAC 療法よりも GC 療法が選択されることが多い (詳細は CQ21, p.102 を参照いただきたい)。GC 療法の原法は 4 週 1 サイクルであるが、Day 15 のゲムシタビンを省略して 3 週 1 サイクルとして実施する変法の報告<sup>6, 7)</sup> もある。臨床第Ⅱ相試験<sup>6)</sup> や後ろ向き研究<sup>7)</sup> の結果からは原法と変法の治療成績に大きな差はなさそうであるが、ランダム化第Ⅲ相試験で検証したエビデンスはなく、標準レジメンは GC 療法原法である。

表 1 M-VAC 療法のスケジュール<sup>2)</sup>

Day	1	2	...	15	...	22	...
メソトレキセート 30 mg/m <sup>2</sup>	○			○		○	
ビンブラスチン 3 mg/m <sup>2</sup>		○		○		○	
ドキソルビシン 30 mg/m <sup>2</sup>		○					
シスプラチン 70 mg/m <sup>2</sup>		○					

4 週 1 サイクル

表2 GC療法のスケジュール<sup>5)</sup>

Day	1	2	...	8	...	15	...
ゲムシタビン 1,000 mg/m <sup>2</sup>	○			○		○	
シスプラチン 70 mg/m <sup>2</sup>		○					

4週1サイクル

表3 dose-dense M-VAC療法のスケジュール<sup>8)</sup>

Day	1	2	3	4	...	10	...
メソトレキセート 30 mg/m <sup>2</sup>	○						
ビンブラスチン 3 mg/m <sup>2</sup>		○					
ドキシソルビシン 30 mg/m <sup>2</sup>		○					
シスプラチン 70 mg/m <sup>2</sup>		○					
G-CSF*				←————→			

2週1サイクル

\*第1報<sup>8)</sup>での使用方法。第2報<sup>9)</sup>では days 3～7 に使用と記されている。

M-VAC療法におけるシスプラチンの治療強度を高めた dose-dense M-VAC療法(表3)は、M-VAC原法との比較試験でOSにおける統計学的優越性を示すことができなかった<sup>8)</sup>。しかし長期観察後の解析で統計学的有意差が認められた<sup>9)</sup>ため、この結果を根拠に dose-dense M-VACを施行することは許容される。

二次化学療法に関して実施された臨床第Ⅲ相試験は非常に少ない。微小管障害薬ビンフルニン+ベスト・サポータティブ・ケア (best supportive care : BSC) と BSC のランダム化試験では、intent-to-treat解析でビンフルニン+BSC群のOS中央値は6.9ヵ月で、BSC群のOS中央値(4.6ヵ月)と比較して有意な差を認めなかった(HR:0.88, 95% CI : 0.69 ~ 1.12)<sup>10)</sup>。抗VEGFR-2抗体ラムシルマブ+ドセタキセルとドセタキセル単独を比較した第Ⅲ相試験では、主要評価項目の無増悪生存期間において、それぞれの中央値が4.07ヵ月および2.76ヵ月で、統計学的にラムシルマブ+ドセタキセル群で有意に長かった(HR : 0.757, 95% CI : 0.607 ~ 0.943, p=0.0118)<sup>11)</sup>。しかしOSに関しては、ラムシルマブ+ドセタキセル群の中央値が9.40ヵ月、ドセタキセル単独群の中央値が7.85ヵ月で統計学的有意差に至らなかった(HR : 0.887, 95% CI : 0.724 ~ 1.086, p=0.2461)<sup>12)</sup>。臨床第Ⅱ相試験では、ペメトレキセド<sup>13, 14)</sup>、nab-paclitaxel (nab-パクリタキセル; ナノ粒子アルブミン結合パクリタキセル)<sup>15)</sup>、パクリタキセル<sup>16, 17)</sup>、ドセタキセル<sup>18)</sup>、ゲムシタビン<sup>19)</sup>、イホスファミド<sup>20, 21)</sup>、などの薬剤が一定の治療効果を示しているものの、BSCに対するOS延長効果の十分なエビデンスはない。本邦では腎機能障害がある場合または二次化学療法として使用される場合に限り、パクリタキセルおよびドセタキセルの使用は保険審査上認められている。臨床第Ⅱ相試験の統合解析<sup>22)</sup>によれば、タキサン系抗癌薬は2剤以上の併用療法として使用した方が単剤使用よりもOSが良好であったが、ランダム化第Ⅲ相試験によるエビデンスは存在しない。

## (2) 全身化学療法が施行された Stage IV膀胱癌に対する予後因子

一次化学療法前の評価では、Bajorin<sup>23)</sup> のリスク分類が有名である。M-VACまたはdose-dense M-VACを受けた203例におけるOSに関連する因子を多変量解析し、Karnofsky performance status (KPS) < 80%と内臓転移(肺, 肝または骨)の存在が独立因子として算出された。これらの因子を0, 1および2個有する患者のOS中央値はそれぞれ33.0, 13.4および9.3ヵ月であった( $p=0.0001$ )。一方, プラチナ含有レジメンによる一次治療後の時点では, Bellmunt<sup>24)</sup> の分類が知られている。多変量解析により Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) PS > 0, ヘモグロビン < 10 g/dL および肝転移の存在がOSと関連した独立因子であり, これらを0, 1, 2, 3個有する患者のOS中央値はそれぞれ14.2, 7.3, 3.8, 1.7ヵ月であった( $p < 0.001$ )。ただしこの研究のコホートはビンフルニン+BSCとBSC単独のランダム化第Ⅲ相試験であり, 実地診療を反映しているかどうかは賛否両論があった。その後二次治療におけるゲムシタピン+パクリタキセル療法など7つの臨床第Ⅱ相試験が統合解析され, ECOG PS > 0, ヘモグロビン < 10 g/dL, 肝転移の存在に加えて, 前化学療法からの期間 < 3ヵ月の4因子がOSおよびprogression-free survival (PFS)と関連することが示された<sup>25)</sup>。さらに好中球数, リンパ球数, 血小板数, アルブミンといった固形癌の一般的予後不良因子を加えた研究では, 多変量解析にて先述の4因子とアルブミン(正常下限未満)の5因子がOSと相関する独立因子として同定された<sup>26)</sup>。これら5因子のうち, 0, 1または2因子, 3因子以上を有する患者のOS中央値はそれぞれ8.9, 6.4, 4.5ヵ月であり( $p < 0.001$ ), validation setではそれぞれ10.6, 10.0, 7.0ヵ月であった( $p=0.014$ )。日本人患者を対象とした研究では, 性別(男性)<sup>27)</sup>, ECOG PS  $\geq 1$ <sup>27)</sup> または $\geq 2$ <sup>28)</sup>, ヘモグロビン < 10 g/dL<sup>27)</sup>, 白血球数  $\geq 8,000/\mu\text{L}$ <sup>28)</sup>, 肝転移<sup>28)</sup>, 他臓器転移<sup>27)</sup> が一次治療前における予後因子として報告されている。

## (3) 高齢者(または超高齢者)の Stage IV膀胱癌に対する全身化学療法

高齢者(WHOでは65歳以上と定義)へのシスプラチン投与を考慮する際には, まず高齢者機能評価を行うべきである。代表的なスクリーニングツールとしてG8<sup>29)</sup>があり(表4)<sup>30)</sup>, 簡便で有用なツールとして国際老年腫瘍学会(Société Internationale d'Oncologie Gériatrique: SIOG)で推奨されている<sup>31)</sup>。G8で14点未満は異常, すなわちvulnerableまたはfrailとなり, 原則としてシスプラチン治療は勧められない。ただし日本人患者においては, 欧米人と比較して肥満患者が少なく(質問F), 保険制度の充実により複数の処方薬を内服していることが多く(質問H), 謙遜することが美德とされる(質問P)ため, 低得点になりやすい可能性があることを念頭に置いて評価すべきである。

次に非高齢者と同様に, シスプラチンfitかunfitかの判断を行う。シスプラチンunfitの定義に関しては, EORTCがシスプラチンunfit患者を対象としたゲムシタピン+カルボプラチン療法とメソトレキセート+カルボプラチン+ビンブラスチン療法のランダム化第Ⅱ/Ⅲ相試験<sup>32)</sup>を実施した際に用いた『GFR 60mL/min未満かつ/またはECOG PS  $\geq 2$ 』が普及している。さらにGalskyら<sup>33)</sup>はシスプラチンunfit患者

表 4 G8 質問票<sup>30)</sup>

G8 Screening Tool			
	質問項目	該当回答項目	点数
A	過去3ヵ月間で食欲不振、消化器系の問題、そしゃく・嚥下困難などで食事が減少しましたか	0：著しい食事量の減少 1：中等度の食事量の減少 2：食事量の減少なし	
B	過去3ヵ月間で体重の減少はありましたか	0：3kg以上の減少 1：わからない 2：1～3kgの減少 3：体重減少なし	
C	自力で歩けますか	0：寝たきりまたは車椅子を常時使用 1：ベッドや車椅子を離れられるが、歩いて外出できない 2：自由に歩いて外出できる	
E	神経・精神的問題の有無	0：高度の認知症または鬱状態 1：中程度の認知障害 2：精神的問題なし	
F	BMI値	0：19未満 1：19以上21未満 2：21以上23未満 3：23以上	
H	1日に4種類以上の処方薬を飲んでますか	0：はい 1：いいえ	
P	同年齢の人と比べて、自分の健康状態をどう思いますか	0：良くない 0.5：わからない 1：同じ 2：良い	
	年齢	0：86歳以上 1：80歳～85歳 2：80歳未満	
合計点数 (0～17)			

本質問紙は G8 原版をもととし Mini Nutritional Assessment (MNA<sup>®</sup>) 日本語版より該当する項目を引用している。

を対象として実施された臨床第Ⅱ相試験および第Ⅲ相試験をレビューし、① GFR 60mL/min 未満と、② ECOG PS  $\geq 2$  に加え、③グレード2以上の聴覚障害、④グレード2以上のニューロパシー、⑤ New York Heart Association Class IIIの心不全を加えた5項目のうち1つでも該当するものがあればシスプラチン unfit と提唱した。これは臨床試験のエビデンスに基づくものではないが、尿路上皮癌の臨床研究に従事している120名の腫瘍内科医をサーベイし、文献的考察を加えてエキスパートのコンセンサスを得たものとなっている<sup>34)</sup>。

#### (4) シスプラチン fit (eligible) の Stage IV膀胱癌に対するカルボプラチン・ベース・レジメンの全身化学療法

シスプラチン・ベースとカルボプラチン・ベースのレジメンを直接比較した第Ⅲ相試験として、M-VAC療法とカルボプラチン+パクリタキセル (CP) 療法のランダム化試験<sup>35)</sup>がある。ただしこの試験では症例登録数が予定の4分の1程度と極めて悪く、主要評価項目のOS中央値はM-VAC 15.4ヵ月、CP 13.8ヵ月で、統計学的有意差に

至らなかった。他にはメソトレキセート+ビンブラスチン+エピルビシン+シスプラチン (M-VEC) 療法とメソトレキセート+ビンブラスチン+エピルビシン+カルボプラチン (M-VECa) 療法のランダム化第Ⅱ相試験<sup>36)</sup>, M-VAC 療法とメソトレキセート+カルボプラチン+ビンブラスチン (M-CAVI) 療法のランダム化第Ⅱ相試験<sup>37)</sup>, GC 療法とゲムシタビン+カルボプラチン (GCarbo) 療法のランダム化第Ⅱ相試験<sup>38)</sup> が存在する。これらの3試験においては、奏効率, OSともにシスプラチン・ベースのレジメンがカルボプラチン・ベースのレジメンよりも優れていた。以上の4試験に関してメタアナリシスを行ったところ, シスプラチン・ベースのレジメンはCR率 [リスク比 (RR) 3.54, 95% CI 1.48 ~ 8.49, p=0.005], 全奏効率 (RR 1.34, 95% CI 1.04 ~ 1.71, p=0.02) において, カルボプラチン・ベースのレジメンよりも優れていた (OSはデータ不整合のため未解析)<sup>39)</sup>。毒性に関しては, GCとGCarboに差はなく<sup>38)</sup>, M-VAC, M-VECはM-CAVI, M-VECaと比較して悪心・嘔吐<sup>36, 37)</sup>, 腎毒性<sup>36)</sup>, 脱毛<sup>37)</sup>の頻度が高かった。

制吐療法の発達によりシスプラチンに起因する悪心・嘔吐の頻度やグレードが低くなっていることや, 一次治療でM-VACよりもGCが選択される場合が多いことを勘案すると, シスプラチン fit (eligible) 患者に対してはカルボプラチンではなく, シスプラチン・ベースのレジメンが推奨される。なお腎機能障害を有するStage IV膀胱癌に対するGCarboの臨床的意義に関してはCQ22 (p.104) を参照されたい。

### 3. 癌免疫療法

近年, 癌免疫療法の中で免疫チェックポイント阻害薬の開発が成功し, 膀胱癌を含む各種腫瘍に臨床導入が進みつつあり大きく変化してきている。免疫チェックポイント阻害薬は, T細胞上に発現する免疫チェックポイント分子と呼ばれる抑制性受容体, もしくは, そのリガンドに結合して, 抑制性シグナルを遮断することによって免疫系のブレーキを解除し, 腫瘍に対する免疫応答を高める薬剤であり, 従来の癌薬物療法とは異なる作用機序をもつ。特有の有害事象として, 免疫関連有害事象 (immune-related adverse events : irAE) が出現する。特徴としてはおのこの有害事象は頻度が低いものがほとんどであるが, 全身多岐にわたり出現し, その発現時期を予測することが難しく, 時に適切な対応や対処の遅れが致命的となることもありうるため, その管理にあたっては注意が必要である。

#### (1) 免疫チェックポイント分子

癌に対する免疫反応の中心的役割を担うT細胞において, その活性化を調節する機構が解明されてきた。T細胞受容体 (T cell receptor : TCR) が, 癌抗原ペプチドと主要組織適合遺伝子複合体 (major histocompatibility complex : MHC) を認識してT細胞は活性化されるが, その活性化にはTCRからのシグナルだけでは不十分であり, 免疫反応を活性化する分子 (co-stimulatory molecule : 共刺激分子) からのシグナルも必要である。一方, 自己への不適切な免疫応答や過剰な炎症反応を抑制する働きを有する因子 (co-inhibitory molecule : 共抑制分子) も存在し, 免疫チェックポ

イントと呼ばれ免疫反応を抑制している<sup>40)</sup>。代表的な免疫チェックポイント分子として cytotoxic T-lymphocyte associated antigen 4 (CTLA-4) や programmed cell death 1 (PD-1) などの抑制性の受容体があり、主に活性化した T 細胞上に発現する。これらの抑制性受容体に生理的なりガンドが結合すると、T 細胞の増殖やエフェクター機能（サイトカイン産生や細胞傷害活性など）が抑制される。癌はこの抑制機構を利用して宿主の免疫監視から逃れている。

## (2) 免疫チェックポイント阻害薬

免疫チェックポイント阻害薬は主な作用機序として、T 細胞などに発現する免疫チェックポイント分子である抑制性受容体、もしくは、そのリガンドに結合して、抑制性シグナルを遮断することによって T 細胞などの免疫系細胞のブレーキを解除することで、腫瘍に対する免疫応答を高める薬剤である。現在、わが国で膀胱癌に対して承認され実地臨床で使用可能な免疫チェックポイント阻害薬にペムブロリズマブがある（詳細は CQ23, p.106 を参照されたい）。

## (3) 有害事象の種類とその対応（副作用マネージメント）

免疫チェックポイント分子は免疫反応の恒常性維持に関与しており、自己抗原に対する末梢性免疫寛容の成立とその破綻の結果生じる自己免疫疾患の発症に深く関わっている<sup>41)</sup>。そのため、CTLA-4 や PD-1 などの co-inhibitory molecules をブロックする抗体である免疫チェックポイント阻害薬を投与すると、免疫調整が正常に機能せず、自己免疫疾患・炎症性疾患様の副作用が発現することがある。これらの免疫に関与した副作用は irAE と呼ばれている。irAE は主に T 細胞が関与すると考えられているが、抗体を作る B 細胞系や炎症性サイトカインを産生する顆粒球なども関与すると考えられている<sup>42)</sup>。従来の細胞傷害性化学療法に対する対症療法とは異なり、irAE に対してはステロイドなどの免疫抑制剤で対処する。重症度に応じて速やかに、適切な治療を行うことで多くの irAE をコントロールすることが可能である。おのおのの有害事象は頻度が低いものがほとんどであるが、全身多岐にわたり多彩な形で出現し、その発現時期を予測することも難しい。ほとんどの症例で投与中に生じるが、稀ではあるものの投与を止めてから数ヶ月以上経過してから出現することもある。適切な対応や対処の遅れが致命的となることがありうるため、注意深く経過観察を行い早期発見に努めることが重要である。

## (4) Pseudoprogression と Hyperprogression

### ① Pseudoprogression

癌免疫療法中、腫瘍の増大や新病変が出現して疾患が進行しているように見えても、後から遅れて臨床効果が表れてくる現象が報告されており、pseudoprogression と呼ばれている<sup>43)</sup>。Pseudoprogression は腫瘍自体の増悪を表すものではないが、疾患の進行として誤って評価されてしまう可能性がある。癌免疫療法は、作用機序として宿主の免疫系を介して抗腫瘍効果を発揮させるために、治療を開始してから抗腫瘍免疫応答が発揮するまでの期間に個人差があると考えられる。したがって、pseudoprogression の機序として、①免疫細胞が腫瘍部位に浸潤することにより見か

け上腫瘍が増悪（腫瘍の増大や新病変が出現）していると評価される場合、②抗腫瘍免疫応答を発揮するまでの期間に実際に一過性に腫瘍が増悪している場合があると考えられている<sup>43, 44)</sup>。実地臨床において腫瘍増大時に組織学的に腫瘍局所の免疫状態を確認できる場面は限られるため、pseudoprogressionと真の増悪（true progression）を見分けるのは困難である。したがって、実地臨床においても、一旦腫瘍が増大した段階で治療を継続する場合は、①患者の全身状態が治療開始と同程度であること、②病変が生命を脅かす状態（life threatening）でないと判断されること、③患者に発生した有害事象が治療薬の継続投与の際に許容できると判断したうえで、患者に対して病状悪化のリスク、および、継続により全身状態が悪化した場合に後治療を受ける機会を失うリスクがあることについてのインフォームドコンセントを得ることが必要である<sup>45)</sup>。

## ② Hyperprogression

近年、癌免疫療法を開始後、ごく短期間の間に急速な進行を認める症例が存在するとの報告が増えており、癌免疫療法が契機となって急速に腫瘍を進行させてしまうhyperprogressionという概念が提唱されている<sup>46)</sup>。進行期の癌患者においては、臨床経過のどこかの時点で腫瘍が急速に悪化しはじめることもあり、hyperprogressionの存在および機序についての報告は増えつつあるが未解明の部分が多くコンセンサスは得られていない状況である。治療開始後に短期間で全身状態の悪化、転移部位の急速な増悪を反映しうる検査値の上昇（例えば腫瘍マーカーの急激な上昇、肝機能検査値の急激な上昇〔肝転移症例〕など）を認めた際は、ただちに画像評価等で治療効果判定を行い、診断を確定させて即座に治療を中止する必要があると考える。

現在、pseudoprogressionやhyperprogressionを見分ける方法を特定するための研究が進められている。

## 4. 緩和療法

現在、膀胱癌にかかわらず癌と診断された時からの緩和ケアが必要とされている。患者や家族の苦痛や気がかりを可能な限り取り除くことが求められるが、進行した膀胱癌の症状緩和は必ずしも容易ではない。膀胱癌には他臓器の進行癌とは違った対応を求められることが多い。進行した膀胱癌は膀胱が残存している場合、膀胱機能を障害し排尿時痛や頻尿、排出障害といった排尿に関する症状、膀胱そのものの痛みや深刻な肉眼的血尿により起こる膀胱タンポナーデ、上部尿路の閉塞による腎機能障害や痛みなどを引き起こすことが考えられる。さらにリンパ節転移や肺転移などの遠隔転移、局所の浸潤といった症例ごとの進展の程度や範囲により浮腫や呼吸困難なども出現する。進行した膀胱癌の上述した症状緩和に特化したエビデンスレベルの高い研究は検索した範囲では認められず、小規模の後ろ向き観察研究やレビューを認めるのみである。

### (1) 膀胱癌局所進行に伴う血尿の対処

肉眼的血尿に対して、一般的には用手的膀胱洗浄による凝血塊除去ののち膀胱灌流

を行うが、血尿の制御は容易でない場合が多い。腫瘍切除が可能な身体状況であれば、TURBTは選択肢であるが、事実上困難であることも多い。海外のレビュー文献によれば<sup>47, 48)</sup>、局所進行性膀胱癌の血尿に対する治療法として、イプシロンアミノカプロン酸内服やホルマリン膀胱内注入、ミョウバン膀胱灌流、プロスタグランジン膀胱灌流、水圧療法、尿路変向、小分割放射線療法、動脈塞栓術、ミトキサントロン動脈注入、姑息的膀胱全摘除術があげられている。IVR治療や放射線照射による血尿制御については、複数の症例報告や症例集積の報告がされている<sup>49~52)</sup>。膀胱癌の血尿制御を目的とした膀胱全摘除術および尿路変向についての文献は少ない<sup>53)</sup>。血尿の制御を目的とした膀胱全摘除術は合併症が少ないとは言えないとして、終末期で状態が悪い症例の場合は推奨できないと、癌患者の泌尿器症状の緩和に関するガイドライン<sup>54)</sup>には記載がある。膀胱局所コントロール目的に経皮的腎瘻、尿管皮膚瘻等の尿路変向が難治例では選択肢となる<sup>55)</sup>。また尿路変向は尿管閉塞に伴う水腎症、腎後性腎不全、引き続き電解質異常への対処として施行され、尿路変向術として経皮的腎瘻が選択される場合が多いと考えられる<sup>56, 57)</sup>。腎機能の改善後に救済化学療法を選択できる状況もあろう。尿路変向の実施にあたっては患者の意向、全身状態、期待生命予後を総合的に考慮する必要がある。

## (2) 膀胱癌局所進行に伴う膀胱痛、膀胱痙攣の対処

膀胱癌による刺激や癌治療に伴う炎症などは膀胱の痛みの原因となり、肉眼的血尿と同様にQOLを低下させる。血尿以外の膀胱の症状緩和に対しても放射線治療が有効との報告がある。詳細は、次項の「(3) 緩和目的の放射線照射」およびCQ24 (p.108)を参照されたい。膀胱痙攣に伴う痛みは突出痛として現れ、癌病変そのものにより引き起こされる持続痛とは異なる。これらの痛みは痛みの神経学的分類では内臓痛に分類される。痛みの治療にはNSAIDsやアセトアミノフェンを開始し、改善しない痛みに対してはトラマドールやコデインなどの軽度から中等度の強さの痛みを用いるオピオイドやモルヒネ、オキシコドン、ヒドロモルフォン、フェンタニル、タペントールなどの中等度から高度の強さに用いるオピオイドに変更、もしくは追加を行い対応する。本邦で使用できるいわゆる強オピオイド製剤は増えてきているがそれぞれの特徴を把握した上で薬剤を選択する。これらの薬物治療で制御の難しい痛みの場合には直腸、前立腺、膀胱後半部、子宮頸部、膣蓋部などの求心性線維を受けている上下腹神経叢ブロックが適応になることがある。その他にクモ膜下鎮痛法や硬膜外鎮痛法があるがカテーテル感染などのトラブルや尿閉や筋力低下などの症状出現に留意が必要である<sup>58)</sup>。

膀胱癌により引き起こされる身体症状は非特異的の症状を含めると多岐にわたるが、これらの苦痛に対処するには患者・家族の辛さを包括的に評価し全人的に捉え、医師のみならず、看護師やその他の職種と協働して臨むことが重要である。

## (3) 緩和目的の放射線照射

緩和的放射線治療においては、対象患者の状態・予後を鑑み、総治療期間が短期間で比較的早い時期に治療効果出現が期待できる寡分割照射が主流となっている。各種

緩和的放射線治療における放射線外照射の具体的なレジメンについては、CQ24 (p.108) ならびに放射線治療計画ガイドラインを参照されたい<sup>59)</sup>。

骨転移に起因する疼痛に対して多くの RI 治療製剤の開発が行われており<sup>60)</sup>、そのうちのいくつかはすでに市販製剤として利用可能となっている。本邦においては、<sup>89</sup>SrCl<sub>2</sub> (メタストロン) が 2007 年に保険収載されて使用可能であったが、2019 年 1 月に製造が終了されてしまったため、本ガイドライン作成時点において国内で使用可能な製剤はない。

#### 参考文献.....

- 1) Sternberg CN, Yagoda A, Scher HI, et al : Preliminary results of M-VAC (methotrexate, vinblastine, doxorubicin and cisplatin) for transitional cell carcinoma of the urothelium. J Urol 133 : 403-407, 1985
- 2) Sternberg CN, Yagoda A, Scher HI, et al : Methotrexate, vinblastine, doxorubicin, and cisplatin for advanced transitional cell carcinoma of the urothelium. Efficacy and patterns of response and relapse. Cancer 64 : 2448-2458, 1989
- 3) Loehrer PJ, Sr., Einhorn LH, Elson PJ, et al : A randomized comparison of cisplatin alone or in combination with methotrexate, vinblastine, and doxorubicin in patients with metastatic urothelial carcinoma : a cooperative group study. J Clin Oncol 10 : 1066-1073, 1992
- 4) Logothetis CJ, Dexeus FH, Finn L, et al : A prospective randomized trial comparing MVAC and CISCA chemotherapy for patients with metastatic urothelial tumors. J Clin Oncol 8 : 1050-1055, 1990
- 5) von der Maase H, Hansen SW, Roberts JT, et al : Gemcitabine and cisplatin versus methotrexate, vinblastine, doxorubicin, and cisplatin in advanced or metastatic bladder cancer : results of a large, randomized, multinational, multicenter, phase III study. J Clin Oncol 18 : 3068-3077, 2000
- 6) Adamo V, Magno C, Spitaleri G, et al : Phase II study of gemcitabine and cisplatin in patients with advanced or metastatic bladder cancer : long-term follow-up of a 3-week regimen. Oncology 69 : 391-398, 2005
- 7) Als AB, Sengelov L and Von Der Maase H : Gemcitabine and cisplatin in locally advanced and metastatic bladder cancer : 3- or 4-week schedule ? Acta Oncol 47 : 110-119, 2008
- 8) Sternberg CN, de Mulder PH, Schornagel JH, et al : Randomized phase III trial of high-dose-intensity methotrexate, vinblastine, doxorubicin, and cisplatin (MVAC) chemotherapy and recombinant human granulocyte colony-stimulating factor versus classic MVAC in advanced urothelial tract tumors : European Organization for Research and Treatment of Cancer Protocol no. 30924. J Clin Oncol 19 : 2638-2646, 2001
- 9) Sternberg CN, de Mulder P, Schornagel JH, et al : Seven year update of an EORTC phase III trial of high-dose intensity M-VAC chemotherapy and G-CSF versus classic M-VAC in advanced urothelial tract tumours. Eur J Cancer 42 : 50-54, 2006
- 10) Bellmunt J, Theodore C, Demkov T, et al : Phase III trial of vinflunine plus best supportive care compared with best supportive care alone after a platinum-containing regimen in patients with advanced transitional cell carcinoma of the urothelial tract. J Clin Oncol 27 : 4454-4461, 2009
- 11) Petrylak DP, de Wit R, Chi KN, et al : Ramucirumab plus docetaxel versus placebo plus docetaxel in patients with locally advanced or metastatic urothelial carcinoma after platinum-based therapy (RANGE) : a randomised, double-blind, phase 3 trial. Lancet 390 : 2266-2277, 2017
- 12) European society for medical oncology (ESMO) 2018 congress. Munich, Germany, October, 2018

- 13) Galsky MD, Mironov S, Iasonos A, Scattergood J, Boyle MG and Bajorin DF : Phase II trial of pemetrexed as second-line therapy in patients with metastatic urothelial carcinoma. *Invest New Drugs* 25 : 265-270, 2007
- 14) Sweeney CJ, Roth BJ, Kabbinar FF, et al : Phase II study of pemetrexed for second-line treatment of transitional cell cancer of the urothelium. *J Clin Oncol* 24 : 3451-3457, 2006
- 15) Ko YJ, Canil CM, Mukherjee SD, et al : Nanoparticle albumin-bound paclitaxel for second-line treatment of metastatic urothelial carcinoma : a single group, multicentre, phase 2 study. *Lancet Oncol* 14 : 769-776, 2013
- 16) Papamichael D, Gallagher CJ, Oliver RT, Johnson PW and Waxman J : Phase II study of paclitaxel in pretreated patients with locally advanced/metastatic cancer of the bladder and ureter. *Br J Cancer* 75 : 606-607, 1997
- 17) Vaughn DJ, Broome CM, Hussain M, Gutheil JC and Markowitz AB : Phase II trial of weekly paclitaxel in patients with previously treated advanced urothelial cancer. *J Clin Oncol* 20 : 937-940, 2002
- 18) McCaffrey JA, Hilton S, Mazumdar M, et al : Phase II trial of docetaxel in patients with advanced or metastatic transitional-cell carcinoma. *J Clin Oncol* 15 : 1853-1857, 1997
- 19) Stadler WM, Kuzel T, Roth B, Raghavan D and Dorr FA : Phase II study of single-agent gemcitabine in previously untreated patients with metastatic urothelial cancer. *J Clin Oncol* 15 : 3394-3398, 1997
- 20) Pronzato P, Vigani A, Pensa F, Vanoli M, Tani F and Vaira F : Second line chemotherapy with ifosfamide as outpatient treatment for advanced bladder cancer. *Am J Clin Oncol* 20 : 519-521, 1997
- 21) Witte RS, Elson P, Bono B, et al : Eastern Cooperative Oncology Group phase II trial of ifosfamide in the treatment of previously treated advanced urothelial carcinoma. *J Clin Oncol* 15 : 589-593, 1997
- 22) Sonpavde G, Pond GR, Choueiri TK, et al : Single-agent Taxane Versus Taxane-containing Combination Chemotherapy as Salvage Therapy for Advanced Urothelial Carcinoma. *Eur Urol* 69 : 634-641, 2016
- 23) Bajorin DF, Dodd PM, Mazumdar M, et al : Long-term survival in metastatic transitional-cell carcinoma and prognostic factors predicting outcome of therapy. *J Clin Oncol* 17 : 3173-3181, 1999
- 24) Bellmunt J, Choueiri TK, Fougeray R, et al : Prognostic factors in patients with advanced transitional cell carcinoma of the urothelial tract experiencing treatment failure with platinum-containing regimens. *J Clin Oncol* 28 : 1850-1855, 2010
- 25) Sonpavde G, Pond GR, Fougeray R, et al : Time from prior chemotherapy enhances prognostic risk grouping in the second-line setting of advanced urothelial carcinoma : a retrospective analysis of pooled, prospective phase 2 trials. *Eur Urol* 63 : 717-723, 2013
- 26) Sonpavde G, Pond GR, Rosenberg JE, et al : Improved 5-Factor Prognostic Classification of Patients Receiving Salvage Systemic Therapy for Advanced Urothelial Carcinoma. *J Urol* 195 : 277-282, 2016
- 27) Abe T, Ishizaki J, Kikuchi H, et al : Outcome of metastatic urothelial carcinoma treated by systemic chemotherapy : Prognostic factors based on real-world clinical practice in Japan. *Urol Oncol* 35 : 38. e1- 38. e8, 2017
- 28) Taguchi S, Nakagawa T, Hattori M, et al : Prognostic factors for metastatic urothelial carcinoma undergoing cisplatin-based salvage chemotherapy. *Jpn J Clin Oncol* 43 : 923-928, 2013
- 29) Bellera CA, Rainfray M, Mathoulin-Pelissier S, et al : Screening older cancer patients : first evaluation of the G-8 geriatric screening tool. *Ann Oncol* 23 : 2166-2172, 2012
- 30) JCOG 高齢者研究ポリシー「推奨高齢者機能評価ツール」. [http://www.jcog.jp/basic/org/committee/A\\_040\\_gsc\\_20170530.pdf](http://www.jcog.jp/basic/org/committee/A_040_gsc_20170530.pdf)
- 31) Decoster L, Van Puyvelde K, Mohile S, et al : Screening tools for multidimensional health problems warranting a geriatric assessment in older cancer patients : an update on SIOG

- recommendationsdagger. *Ann Oncol* 26 : 288-300, 2015
- 32) De Santis M, Bellmunt J, Mead G, et al : Randomized phase II / III trial assessing gemcitabine/ carboplatin and methotrexate/ carboplatin/ vinblastine in patients with advanced urothelial cancer “unfit” for cisplatin-based chemotherapy : phase II –results of EORTC study 30986. *J Clin Oncol* 27 : 5634-5639, 2009
  - 33) Galsky MD, Hahn NM, Rosenberg J, et al : Treatment of patients with metastatic urothelial cancer ” unfit” for Cisplatin-based chemotherapy. *J Clin Oncol* 29 : 2432-2438, 2011
  - 34) Galsky MD, Hahn NM, Rosenberg J, et al : A consensus definition of patients with metastatic urothelial carcinoma who are unfit for cisplatin-based chemotherapy. *Lancet Oncol* 12 : 211-214, 2011
  - 35) Dreicer R, Manola J, Roth BJ, et al : Phase III trial of methotrexate, vinblastine, doxorubicin, and cisplatin versus carboplatin and paclitaxel in patients with advanced carcinoma of the urothelium. *Cancer* 100 : 1639-1645, 2004
  - 36) Petrioli R, Frediani B, Manganelli A, et al : Comparison between a cisplatin-containing regimen and a carboplatin-containing regimen for recurrent or metastatic bladder cancer patients. A randomized phase II study. *Cancer* 77 : 344-351, 1996
  - 37) Bellmunt J, Ribas A, Eres N, et al : Carboplatin-based versus cisplatin-based chemotherapy in the treatment of surgically incurable advanced bladder carcinoma. *Cancer* 80 : 1966-1972, 1997
  - 38) Dogliotti L, Carteni G, Siena S, et al : Gemcitabine plus cisplatin versus gemcitabine plus carboplatin as first-line chemotherapy in advanced transitional cell carcinoma of the urothelium : Results of a randomized phase 2 trial. *European Urology* 52 : 134-141, 2007
  - 39) Galsky MD, Chen GJ, Oh WK, et al : Comparative effectiveness of cisplatin-based and carboplatin-based chemotherapy for treatment of advanced urothelial carcinoma. *Ann Oncol* 23 : 406-410, 2012
  - 40) Pardoll DM : The blockade of immune checkpoints in cancer immunotherapy. *Nat Rev Cancer* 12 : 252-264, 2012
  - 41) Haanen JB, Thienen H and Blank CU : Toxicity patterns with immunomodulating antibodies and their combinations. *Semin Oncol* 42 : 423-428, 2015
  - 42) Postow MA and Hellmann MD : Adverse Events Associated with Immune Checkpoint Blockade. *N Engl J Med* 378 : 1165, 2018
  - 43) Wolchok JD, Hoos A, O’ Day S, et al : Guidelines for the evaluation of immune therapy activity in solid tumors : immune-related response criteria. *Clin Cancer Res* 15 : 7412-7420, 2009
  - 44) Chiou VL and Burotto M : Pseudoprogression and Immune-Related Response in Solid Tumors. *J Clin Oncol* 33 : 3541-3543, 2015
  - 45) Guidance Development Review Committee, Working Group for Clinical Studies of Cancer Immunotherapy, Working Group for Effector Cell Therapy, et al : 2015 Guidance on cancer immunotherapy development in early-phase clinical studies. *Cancer Sci* 106 : 1761-1771, 2015
  - 46) Champiat S, Ferrara R, Massard C, et al : Hyperprogressive disease : recognizing a novel pattern to improve patient management. *Nat Rev Clin Oncol* 15 : 748-762, 2018
  - 47) Abt D, Bywater M, Engeler DS and Schmid HP : Therapeutic options for intractable hematuria in advanced bladder cancer. *Int J Urol* 20 : 651-660, 2013
  - 48) Ghahestani SM and Shakhssalim N : Palliative treatment of intractable hematuria in context of advanced bladder cancer : a systematic review. *Urol J* 6 : 149-156, 2009
  - 49) El-Assmy A and Mohsen T : Internal iliac artery embolization for the control of severe bladder hemorrhage secondary to carcinoma : long-term follow-up. *ScientificWorldJournal* 7 : 1567-1574, 2007
  - 50) Halpenny D, Salati U, Torregiani WC and Browne R : Selective arterial embolization for control of haematuria secondary to advanced or recurrent transitional cell carcinoma of the bladder. *JBR-BTR* 96 : 282-285, 2013
  - 51) Kouloulas V, Tolia M, Kolliarakis N, Siatelis A and Kelekis N : Evaluation of acute toxicity

- and symptoms palliation in a hypofractionated weekly schedule of external radiotherapy for elderly patients with muscular invasive bladder cancer. *Int Braz J Urol* 39 : 77-82, 2013
- 52) Lacarriere E, Smaali C, Benyoucef A, Pfister C and Grise P : The efficacy of hemostatic radiotherapy for bladder cancer-related hematuria in patients unfit for surgery. *Int Braz J Urol* 39 : 808-816, 2013
- 53) Zebic N, Weinknecht S and Kroepfl D : Radical cystectomy in patients aged  $>$  or  $=$  75 years : an updated review of patients treated with curative and palliative intent. *BJU Int* 95 : 1211-1214, 2005
- 54) 日本緩和医療学会, 緩和医療ガイドライン委員会編 : がん患者の泌尿器症状の緩和に関するガイドライン 2016 年版. 金原出版, 東京, 2016
- 55) Pomer S, Karcher G and Simon W : Cutaneous ureterostomy as last resort treatment of intractable haemorrhagic cystitis following radiation. *Br J Urol* 55 : 392-394, 1983
- 56) Harrington KJ, Pandha HS, Kelly SA, Lambert HE, Jackson JE and Waxman J : Palliation of obstructive nephropathy due to malignancy. *Br J Urol* 76 : 101-107, 1995
- 57) Ishioka J, Kageyama Y, Inoue M, Higashi Y and Kihara K : Prognostic model for predicting survival after palliative urinary diversion for ureteral obstruction : analysis of 140 cases. *J Urol* 180 : 618-621 ; discussion 21, 2008
- 58) 日本緩和医療学会, 緩和医療ガイドライン委員会編 : がん疼痛の薬物療法に関するガイドライン 2014 年版. 金原出版, 東京, 2014
- 59) 日本放射線腫瘍学会編 : 放射線治療計画ガイドライン 2016 年版. 金原出版, 東京, 2016
- 60) Das T and Banerjee S : Radiopharmaceuticals for metastatic bone pain palliation : available options in the clinical domain and their comparisons. *Clin Exp Metastasis* 34 : 1-10, 2017

## CQ19 局所進展例または骨盤内リンパ節転移を有する症例に対して膀胱全摘除術は推奨されるか？

### Answer

化学療法が有効であった症例には膀胱全摘除術を考慮することが推奨される（推奨の強さ 2，エビデンスの確実性 C）。

### 解説

以下、本解説では、AJCC 第 7 版で Stage IV として扱われた cTanyN1-3M0 症例に関しては、AJCC 第 8 版に準拠し、Stage III A, B と記載する。

Stage III A および B (AJCC 第 8 版)、言い換えれば明らかに骨盤内リンパ節腫大を伴う膀胱癌に対しては、導入全身化学療法後に腫瘍の縮小が得られた時点で、膀胱全摘除術および骨盤内リンパ節郭清を追加する集学的アプローチが行われてきた。前向き試験による化学療法単独や放射線治療など他の治療法との比較試験はないが、化学療法著効後の再発部位の検討において、もともと腫瘍を認めた部位の再増大の頻度が高いことが手術追加の理論的根拠とされている。Dimopolous らは、遠隔転移を有する症例に対する化学療法で CR, 部分奏効 (partial response : PR) が得られた後に再発を生じた症例の再発部位を検討した後ろ向き研究において、治療前に局所進展と判定された 42 例においては、74% (31/42) が術後遠隔転移を生じることなく、まず局所再発を生じたと報告している<sup>1)</sup>。

Herr らは、cT4bNxM0/cT3-4N2-3M0 症例 207 例のうち、M-VAC 療法後に膀胱全摘除術が施行された 60 例の成績を報告している。術後 5 年の時点で 19 例 (32%) が生存し、その内訳は病理にて残存癌を認めなかった pCR 19 例中 9 例 (41%)、残存癌が完全切除された sCR 34 例中 10 例 (29%) で、切除不能例での長期生存例はなかった。また、化学療法に良好な反応を示したが、その後の膀胱全摘除術を拒否した 12 例 (CR 10, PR 2) では、3 年時点で生存していたのは 1 例のみに過ぎなかった<sup>2)</sup>。この報告は、化学療法の反応性が良好であること、完全切除が可能であることが長期生存に関わる予後因子であることを示唆している。Ho らは、MD Anderson Cancer Center おいて、1995 年から 2010 年の間に、骨盤内・後腹膜リンパ節 (所属外リンパ節を含む) の腫大を伴う膀胱癌に対して、導入全身化学療法後に膀胱全摘除術が施行された 55 例の治療成績を報告している。病理所見上、ypN0\* が 55% を占め、全体での癌特異的生存期間中央値は 26 ヶ月であったが、ypN0 であった症例の 5 年生存率が 66% であったのに対し、ypN+ 症例では 12% であった<sup>3)</sup>。

最近、Zargar-Shoshtari らが、北米および欧州の 19 施設を含む多施設共同研究の結果を報告した。2000 年から 2013 年の間に、cT1-4aN1-3 症例に対し、導入

全身化学療法（M-VAC 42%，GC 43%）後に膀胱全摘除術が施行された 304 例での検討の結果，病理所見上 ypN0 は 48% の症例で認め，全体での OS 中央値は 22 ヶ月であった。多変量解析では，病理所見が ypN0 であること，摘除リンパ節個数が 15 個以上であること，切除断端陰性であること，シスプラチンを含む多剤併用レジメンの使用が長期生存に関連する予後予測因子であった<sup>4)</sup>。

このように局所進行例あるいはリンパ節転移を有する症例でも，導入全身化学療法の反応がよければ長期生存が期待できるが，膀胱全摘除術前に最終病理結果を予想することは困難であり，半数近い症例は導入全身化学療法後に膀胱全摘除術を実施しても長期生存は期待できないことも事実である。

遠隔転移を有する膀胱癌において，局所治療追加により予後を改善するか，という疑問があるが，この点について Seisen らは，米国 National Cancer Data Base を用いた後ろ向き研究で，遠隔転移を有する膀胱癌 3,753 例を対象に，膀胱全摘除術もしくは 50Gy 以上の膀胱への放射線照射が施行された 297 例とそれ以外の 3,456 例で予後を比較している。Inverse probability of treatment weighting (IPTW) 法を用いた調整を行った結果，OS 中央値は局所治療群 14.92 ヶ月，なし群は 9.95 ヶ月で有意差を認めた。IPTW 調整後の多変量解析でも局所治療は長期生存に関する予後予測因子であったと報告している<sup>5)</sup>。本研究の問題点として転移の範囲，個数等は調整できていないことがあげられ，局所治療が施行されたコホートは，極めて選択された患者群であることは容易に予想される。遠隔転移を有する症例に対する局所治療は，現時点ではあくまで緩和的位置づけであり，予後改善の可能性に関しては，今後の報告を含めて検討していく必要がある。

\* y：既治療例を再分類した場合の前頭語。

#### 参考文献

- 1) Dimopoulos MA, Finn L and Logothetis CJ : Pattern of failure and survival of patients with metastatic urothelial tumors relapsing after cis-platinum-based chemotherapy. J Urol 151 : 598-600, 1994
- 2) Herr HW, Donat SM and Bajorin DF : Post-chemotherapy surgery in patients with unresectable or regionally metastatic bladder cancer. J Urol 165 : 811-814, 2001
- 3) Ho PL, Willis DL, Patil J, et al : Outcome of patients with clinically node-positive bladder cancer undergoing consolidative surgery after preoperative chemotherapy : The M.D. Anderson Cancer Center Experience. Urol Oncol 34 : 59. e1-8, 2016
- 4) Zargar-Shoshtari K, Zargar H, Lotan Y, et al : A Multi-Institutional Analysis of Outcomes of Patients with Clinically Node Positive Urothelial Bladder Cancer Treated with Induction Chemotherapy and Radical Cystectomy. J Urol 195 : 53-59, 2016
- 5) Seisen T, Sun M, Leow JJ, et al : Efficacy of High-Intensity Local Treatment for Metastatic Urothelial Carcinoma of the Bladder : A Propensity Score-Weighted Analysis From the National Cancer Data Base. J Clin Oncol 34 : 3529-3536, 2016

## CQ20 転移を有する膀胱癌に対する転移巣切除は推奨されるか？

### Answer

全身状態が良好な症例，病巣が単発で完全切除が可能な症例，化学療法が有効であった症例，病勢の進行が急速ではない症例等で転移巣切除を考慮することが推奨される（**推奨の強さ 2，エビデンスの確実性 C**）。

### 解説

転移性尿路上皮癌における転移巣切除術は，古くは Cowles らが単発肺転移症例 6 例に対して肺転移切除術を施行し，生存期間中央値 5 年の成績を報告したことにはじまる<sup>1)</sup>。実臨床において選択された症例で転移巣切除術が施行されることがあり，その治療成績が蓄積されている。

Siefker-Radtke らは，1985～2001年に M.D. Anderson Cancer Center で転移巣切除が施行された 31 例の治療成績を報告した。切除された転移巣は，肺 (77%，24/31)，遠隔リンパ節 (13%，4/31)，脳 (7%，2/31)，皮膚 (3%，1/31) で，30 例で完全切除が可能であった。OS 中央値は 23 ヶ月，5 年生存率は 33% であった<sup>2)</sup>。また，Lehmann らは，ドイツの多施設共同研究において，1991～2008 年の間に転移巣切除術が施行された 44 例の治療成績を報告した。周術期化学療法は 80% (35/44) で施行，切除対象はすべて単一臓器，切除部位は後腹膜リンパ節 (56.8%，25/44)，肺 (18.2%，8/44)，遠隔リンパ節 (11.4%，5/44)，骨 (4.5%，2/44)，副腎 (2.3%，1/44)，脳 (2.3%，1/44)，小腸 (2.3%，1/44)，皮膚 (2.3%，1/44) で，転移巣切除術からの OS 中央値は 27 ヶ月，5 年全生存率は 28% であった<sup>3)</sup>。

最近，米国 SEER データベースを用いた研究結果が報告された。70,648 例の尿路上皮癌症例中，497 例で治療経過中に転移巣切除術が施行されており，転移巣切除術からの OS 中央値は 19 ヶ月，3 年全生存率は 38% であった<sup>4)</sup>。

本邦からは，Abe らが 1989～2012 年に国内 4 施設において，1989～2012 年の間に転移巣切除術が施行された 42 例の治療成績を報告した。周術期化学療法は 98% (41/42) で施行され，切除部位は，後腹膜/遠隔リンパ節 (47.6%，20/42)，肺 (28.6%，12/42)，局所再発 (11.9%，5/42)，骨盤内臓全摘：3，再発腫瘍切除術：2)，皮膚 (4.8%，2/42)，肝臓 (2.4%，1/42)，下肢 (2.4%，1/42)，副腎 (2.4%，1/42) で，転移巣切除術からの OS 中央値は 26 ヶ月，5 年全生存率は 31% であった。特に単発の肺転移，リンパ節転移例で，転移巣切除術後の長期生存が得られたと報告している<sup>5)</sup>。Matsuguma らは肺転移切除 32 例の検討において 5 年全生存率 50% の成績を報告している<sup>6)</sup>。Kanzaki らも 18 例

の検討において、5年全生存率46.5%の成績を報告し、単発の肺転移が長期生存と関わっていたと報告している<sup>7)</sup>。一方、OttoらはM-VAC抵抗例であった70例に転移巣切除術を施行した結果、摘除後の生存期間中央値は7ヵ月に過ぎず、4%の症例で周術期死亡があったと報告している<sup>8)</sup>。

以上、これまでの報告を総括すると、転移巣切除（特に単発の肺転移症例）により、長期生存が得られる可能性がある。適応に関して高いエビデンスは存在しないが、Herrらは、①化学療法を先行し症例を選択する、②化学療法に対する良好な反応性、③限局するリンパ節転移・単発の肺転移・単一の臓器転移、④治療切除が可能であること、⑤良好な全身状態と手術に向かう高いモチベーションを指摘<sup>9)</sup>しており、各症例について、患者の全身状態、化学療法の反応性、病勢進行の程度を十分に見極め、手術適応を検討することが重要であると思われる。

なお、同様の患者群において、化学療法後の残存病変に対する放射線照射に関しては、病勢コントロールに有益な可能性があるが、現時点では報告が限られており治療的意義に関して一定の見解は出ていない。今後のデータ集積が必要である。

#### 参考文献

- 1) Cowles RS, Johnson DE and McMurtrey MJ : Long-term results following thoracotomy for metastatic bladder cancer. *Urology* 20 : 390-392, 1982
- 2) Siefker-Radtke AO, Walsh GL, Pisters LL, et al : Is there a role for surgery in the management of metastatic urothelial cancer ? The M. D. Anderson experience. *J Urol* 171 : 145-148, 2004
- 3) Lehmann J, Suttman H, Albers P, et al : Surgery for metastatic urothelial carcinoma with curative intent : the German experience (AUO AB 30/05). *Eur Urol* 55 : 1293-1299, 2009
- 4) Faltas BM, Gennarelli RL, Elkin E, et al : Metastasectomy in older adults with urothelial carcinoma : Population-based analysis of use and outcomes. *Urol Oncol* 36 : 9. e11-9. e7, 2018
- 5) Abe T, Kitamura H, Obara W, et al : Outcome of metastasectomy for urothelial carcinoma : a multi-institutional retrospective study in Japan. *J Urol* 191 : 932-936, 2014
- 6) Matsuguma H, Yoshino I, Ito H, et al : Is there a role for pulmonary metastasectomy with a curative intent in patients with metastatic urinary transitional cell carcinoma ? *Ann Thorac Surg* 92 : 449-453, 2011
- 7) Kanzaki R, Higashiyama M, Fujiwara A, et al : Outcome of surgical resection of pulmonary metastasis from urinary tract transitional cell carcinoma. *Interact Cardiovasc Thorac Surg* 11 : 60-64, 2010
- 8) Otto T, Krege S, Suhr J and Rübber H : Impact of surgical resection of bladder cancer metastases refractory to systemic therapy on performance score : a phase II trial. *Urology* 57 : 55-59, 2001
- 9) Herr HW : Is metastasectomy for urothelial carcinoma worthwhile ? *Eur Urol* 55 : 1300-1301, 2009

## CQ21 切除不能または転移を有する症例の一次治療として GC 療法は推奨されるか？

### Answer

切除不能または転移を有する症例の一次治療として、GC 療法を行うことが推奨される（推奨の強さ 1，エビデンスの確実性 A）。

### 解説

切除不能または転移を有する膀胱癌に対する治療の原則は薬物療法である。GC 療法は、それまで標準治療とされていた M-VAC 療法とのランダム化第Ⅲ相試験において、同等の治療成績を示し、有害事象が軽微であった<sup>1, 2)</sup>。しかし本試験は GC の M-VAC に対する優越性を検証するデザインとなっており、主要評価項目の OS 中央値が GC 群 14.8 ヶ月、M-VAC 群 13.8 ヶ月（HR：1.04, 95% CI:0.82～1.32）と、GC の優越性を示すことができなかったという解釈が正しい。ただし、好中球数減少や発熱性好中球減少、粘膜炎、脱毛といった有害事象や治療関連死の割合は GC の方が M-VAC よりも低く、NCCN ガイドライン<sup>3)</sup>では category 1 として、EAU ガイドライン<sup>4)</sup>では strong として GC が推奨されている。

シスプラチン fit 患者に対する GC と並ぶ一次化学療法として、EAU ガイドライン<sup>4)</sup>では M-VAC および dose-dense（または high-dose intensity）M-VAC が strong として、NCCN ガイドライン<sup>3)</sup>では dose-dense M-VAC が category 1 として推奨されている。dose-dense M-VAC は M-VAC 原法における 15 日目および 22 日目のメソトレキセートおよびビンブラスチンをスキップし、2 週間を 1 サイクルとしてシスプラチンの治療強度を高めたレジメンで、G-CSF を Day 4 から Day 10 まで投与する<sup>5)</sup>。EORTC により M-VAC と dose-dense M-VAC を比較するランダム化第Ⅲ相試験が実施され、主要評価項目の OS 中央値は dose-dense M-VAC 群で 15.5 ヶ月、M-VAC 群で 14.1 ヶ月と統計学的有意差を認めなかった（HR：0.80, 95% CI：0.60～1.06）<sup>5)</sup>。ただし毒性は G-CSF をルーチンに使用するため dose-dense M-VAC の方が軽微であり、7.3 年のフォローアップ後の解析<sup>6)</sup>では、HR：0.76, 95% CI：0.58～0.99 と統計学的に dose-dense M-VAC 群が優れていた。このことより、NCCN ガイドライン<sup>3)</sup>では従来の M-VAC は推奨されていない。

なお GC の Day 1 にパクリタキセルを追加した PGC と GC のランダム化第Ⅲ相試験<sup>7)</sup>において、PGC 群および GC 群の OS はそれぞれ 15.8 ヶ月および 12.7 ヶ月であったが、統計学的な有意差には至らなかった（HR:0.85, 95% CI:0.72～1.02）。PGC は GC と比較して好中球数減少と発熱性好中球減少の頻度が高くなるが、非血液毒性には差がなく、奏効率は PGC 群が有意に優れていた（56%

vs. 44%,  $p=0.0031$ ) ことから, EAU ガイドライン<sup>4)</sup> では PGC も strong とし  
て推奨されている。しかし NCCN ガイドライン<sup>3)</sup> では推奨されておらず, わが  
国では保険診療上の制約がある (パクリタキセルの使用は腎障害がある場合また  
は二次化学療法に限る) ため, 本ガイドラインでは推奨しない。

#### 参考文献

- 1) von der Maase H, Hansen SW, Roberts JT, et al : Gemcitabine and Cisplatin Versus Methotrexate, Vinblastine, Doxorubicin, and Cisplatin in Advanced or Metastatic Bladder Cancer : Results of a Large, Randomized, Multinational, Multicenter, Phase III Study. *J Clin Oncol* 17 : 3068-3077, 2000
- 2) von der Maase H, Sengelov L, Roberts JT, et al : Long-Term Survival Results of a Randomized Trial Comparing Gemcitabine Plus Cisplatin, With Methotrexate, Vinblastine, Doxorubicin, Plus Cisplatin in Patients With Bladder Cancer. *J Clin Oncol* 23 : 4602-4608, 2005
- 3) Flaig TW, Spiess PE, Agarwal N, et al : Bladder cancer. *J Natl Compr Canc Netw* 2019 Version 1. [https://www.nccn.org/professionals/physician\\_gls/pdf/bladder.pdf](https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/bladder.pdf)
- 4) European Association of Urology : Guideline on Muscle-invasive and Metastatic Bladder Cancer. <http://uroweb.org/wp-content/uploads/EAU-MIBC-Guidelines-2018V2.pdf>
- 5) Sternberg CN, de Mulder PHM, Schornagel JH, et al : Randomized Phase III Trial of High-Dose-Intensity Methotrexate, Vinblastine, Doxorubicin, and Cisplatin (MVAC) Chemotherapy and Recombinant Human Granulocyte Colony-Stimulating Factor Versus Classic MVAC in Advanced Urothelial Tract Tumors : European Organization for research and Treatment of Cancer Protocol No. 32924. *J Clin Oncol* 19 : 2638-2646, 2001
- 6) Sternberg CN, de Mulder P, Schornagel JH, et al : Seven year update of an EORTC phase III trial of high-dose intensity M-VAC chemotherapy and G-CSF versus classic M-VAC in advanced urothelial tract tumours. *Eur J Cancer* 42 : 50-54, 2006
- 7) Bellmunt J, von der Maase H, Mead GM, et al : Randomized Phase III Study Comparing Paclitaxel/Cisplatin/Gemcitabine and Gemcitabine/Cisplatin in Patients With Locally Advanced or Metastatic Urothelial Cancer Without Prior Systemic Therapy : EORTC Intergroup Study 30987. *J Clin Oncol* 30 : 1107-1113, 2012

## CQ22 腎機能障害を伴う切除不能または有転移症例に対する GCarbo 療法は推奨されるか？

### Answer

腎機能障害以外の予後不良因子がない症例には GCarbo 療法を考慮することが推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 B**）。

### 解説

シスプラチン（CDDP）を含む化学療法は Stage IV 膀胱癌の第一選択の治療として確立している。しかしながら、進行膀胱癌症例は高齢者が多く、腎機能が障害されていることが多い<sup>1)</sup>。Dash ら<sup>2)</sup>によれば、Cockcroft-Gault の算出式を用いた場合、アジュバント化学療法の適応と判断された T3 以上あるいは N+ の膀胱全摘症例では 28%、このうち 70 歳以上に限ると 40% の症例でクレアチニンクリアランス（CCr）が 60mL/分未満であった。このような、腎機能障害を有する unfit for CDDP 症例に対しては、CDDP を腎機能障害が少ないカルボプラチン（CBDCA）に変更したゲムシタビン+CBDCA（GCarbo）が用いられるが、他に CDDP+メトトレキサート+ビンブラスチン（CMV）を CBDCA に変更した M-CAVI や、CDDP を減量あるいは分割投与する GC・M-VAC、白金製剤を含まないゲムシタビン+パクリタキセル（GP）などのレジメンも選択される。他のレジメンと比較し GCarbo の副作用の発現程度、治療的優位性は定まっていない。今までに腎機能障害を有する Stage IV 膀胱癌における GCarbo と M-CAVI を比較した第 II-III 相試験が報告されている。De Santis ら<sup>3)</sup>は第 II 相 RCT を行い、 $30 < \text{CCr} < 60$ 、または PS 2 に該当する患者（unfit for CDDP）を GCarbo（n=88）、または M-CAVI（n=87）に割り付け、Overall response rate（ORR）と severe acute toxicity（SAT）を比較した。その結果 ORR は GCarbo で 42%、M-CAVI で 30%、SAT は GCarbo で 13.6%、M-CAVI で 23% と 2 つのレジメンはどちらも有効と判断され、OS を比較検討する第 III 相試験に進んだ。第 III 相試験では症例が追加され、GCarbo と M-CAVI にそれぞれ 119 例が割り付けられた<sup>4)</sup>。OS は GCarbo で 9.3 ヶ月、M-CAVI で 8.1 ヶ月と有意差を認めなかった。ORR はそれぞれ 41.2%、30.3% であった。SAT はそれぞれ 9.3%、21.2% と M-CAVI でより多く認められた。以上の結果から、GCarbo は M-CAVI と比較して効果が同等であり、重篤な副作用の発現頻度が低いことから、unfit for CDDP 症例において、より有用な治療法と結論された。なお、 $\text{CCr} < 60\text{mL/分}$  のみの症例と比較して、 $\text{CCr} < 60\text{mL/分}$ かつ PS 2 の群の予後は不良であり、SAT の頻度も高かった。PS と内臓転移の有無による Bajorin リスクグループ<sup>5)</sup>では、グループ 2\* の予後は不良であった。したがって、腎機能障害に加えて PS

2あるいは内臓転移などの予後不良因子を有する症例では、副作用が強く発現するため、GCarboの有効性は限定的である。

以上より、腎機能障害を有するStageⅣの膀胱癌に対して、GCarbo療法は腎機能障害以外の予後不良因子がない症例には考慮することが推奨される。

\* KPS 80%未満かつ臓器転移（肺，肝，または骨）を有するグループ。

#### 参考文献

- 1) Galsky MD, Hahn NM, Rosenberg J, et al : Treatment of Patients With Metastatic Urothelial Cancer “Unfit” for Cisplatin-Based Chemotherapy. J Clin Oncol 29 : 2432-2438, 2011
- 2) Dash A, Galsky MD, Vickers AJ, et al : Impact of renal impairment on eligibility for adjuvant cisplatin-based chemotherapy in patients with urothelial carcinoma of the bladder. Cancer 107 : 506-513, 2006
- 3) De Santis M, Bellmunt J, Mead G, et al : Randomized phase II/III trial assessing gemcitabine/carboplatin and methotrexate/carboplatin/vinblastine in patients with advanced urothelial cancer “unfit” for cisplatin-based chemotherapy : phase II-results of EORTC study 30986. J Clin Oncol 27 : 5634-5639, 2009
- 4) De Santis M, Bellmunt J, Mead G, et al : Randomized phase II/III trial assessing gemcitabine/carboplatin and methotrexate/carboplatin/vinblastine in patients with advanced urothelial cancer who are unfit for cisplatin-based chemotherapy : EORTC study 30986. J Clin Oncol 30 : 191-199, 2012
- 5) Bajorin DF, Dodd PM, Mazumdar M, et al : Long-term survival in metastatic transitional-cell carcinoma and prognostic factors predicting outcome of therapy. J Clin Oncol 17 : 3173-3181, 1999

## CQ23 一次抗癌化学療法後に再発または進行した局所進行性または転移性膀胱癌に対する免疫チェックポイント阻害薬使用は推奨されるか？

### Answer

一次治療のプラチナ製剤併用化学療法後に再発または進行した、あるいはプラチナ製剤併用化学療法による術前もしくは術後補助化学療法の治療終了後12ヵ月以内に再発または転移した膀胱癌に対して、ペムブロリズマブを使用することが推奨される（**推奨の強さ 1, エビデンスの確実性 A**）。

### 解説

従来、プラチナ製剤併用化学療法後に再発または進行した局所進行性または転移性の膀胱癌に対して定まった二次治療は存在せず、タキサン系抗癌薬（パクリタキセルあるいはドセタキセル）等を単剤あるいは併用した多剤化学療法が適宜用いられていた<sup>1)</sup>。2017年12月に一次治療のプラチナ製剤併用化学療法後に再発または進行した、あるいはプラチナ製剤併用化学療法による術前もしくは術後補助化学療法の治療終了後12ヵ月以内に再発または転移した膀胱癌に対して、ヒト化抗ヒトPD-1モノクローナル抗体であるペムブロリズマブの使用が本邦で承認された。ペムブロリズマブが使用されるエビデンスとなったKEYNOTE-045試験では、日本人52例を含む542例を、ペムブロリズマブ群または化学療法群に1:1で無作為に割付し、有効性・安全性が検討されている<sup>2)</sup>。OSの中央値はペムブロリズマブ群で10.3ヵ月、化学療法群で7.4ヵ月であり、ペムブロリズマブ群で有意な延長が確認され、奏効率はペムブロリズマブ群で21.1%、化学療法群で11.4%であり、ペムブロリズマブ群で有意に高い値であった。なお奏効が確定した患者においては奏効期間の明らかな延長が認められ、いわゆるdurable responseが得られている。健康関連QOL調査においてもペムブロリズマブ群の良好なQOLスコアが示されている<sup>3)</sup>。ペムブロリズマブ群の主な副作用はそう痒症（19.5%）、疲労（13.9%）、悪心（10.9%）で、irAEは16.9%に認められ、主なものは甲状腺機能低下症（6.4%）であった。免疫チェックポイント阻害薬に起因するirAEの発症は比較的稀であるものの重篤化しやすく、早期発見と十分な管理が必要で、可能なら他診療部門を含めたチーム医療により慎重に対応することが望ましい。

2018年版EAUガイドラインでは、プラチナ製剤併用化学療法施行中あるいは施行後に進行する転移性膀胱癌に対してペムブロリズマブ、アテゾリズマブ、ニボルマブをstrongとして推奨している<sup>4)</sup>。2019年版version 1のNCCNガイドラインでは、プラチナ製剤使用後の局所進行性あるいは転移性膀胱癌（Stage IV）

に対してペムブロリズマブを preferred regimen として、アテゾリズマブ、ニボルマブ、デュルバルマブ、アベルマブを alternative preferred regimen として取り上げている<sup>5)</sup>。

転移性膀胱癌に対する二次治療としての免疫チェックポイント阻害薬の使用に際し、治療効果が不十分である症例に対する治療の切り替えのタイミング<sup>6)</sup>、有用な治療効果予測マーカー、有効例に対する治療継続期間などは定まっていない。また免疫チェックポイント阻害薬が無効の場合の三次治療も確立されていない<sup>7)</sup>。今後、より高い有効性・安全性を有する、転移性膀胱癌に対する二次、および三次治療の確立が望まれる。

#### 参考文献

- 1) Sonpavde G, Pond GR, Choueiri TK, et al : Single-agent Taxane Versus Taxane-containing Combination Chemotherapy as Salvage Therapy for Advanced Urothelial Carcinoma. *Eur Urol* 69 : 634-641, 2016
- 2) Bellmunt J, de Wit R, Vaughn DJ, et al : Pembrolizumab as Second-Line Therapy for Advanced Urothelial Carcinoma. *N Engl J Med* 376 : 1015-1026, 2017
- 3) Vaughn DJ, Bellmunt J, Fradet Y, et al : Health-Related Quality-of-Life Analysis From KEY-NOTE-045 : A Phase III Study of Pembrolizumab Versus Chemotherapy for Previously Treated Advanced Urothelial Cancer. *J Clin Oncol* 36 : 1579-1587, 2018
- 4) European Association of Urology : Guideline on Muscle-invasive and Metastatic Bladder Cancer. <http://uroweb.org/wp-content/uploads/EAU-MIBC-Guidelines-2018V2.pdf>
- 5) Flaig TW, Spiess PE, Agarwal N, et al : Bladder cancer. *J Natl Compr Canc Netw* 2019 Version 1. [https://www.nccn.org/professionals/physician\\_gls/pdf/bladder.pdf](https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/bladder.pdf)
- 6) Necchi A, Joseph RW, Loriot Y, et al : Atezolizumab in platinum-treated locally advanced or metastatic urothelial carcinoma : post-progression outcomes from the phase II IMvigor210 study. *Ann Oncol* 28 : 3044-3050, 2017
- 7) Szabados B, van Dijk N, Tang YZ, et al : Response Rate to Chemotherapy After Immune Checkpoint Inhibition in Metastatic Urothelial Cancer. *Eur Urol* 73 : 149-152, 2018

## CQ24 局所進行性あるいは転移性の膀胱癌に対する緩和目的の放射線外照射療法は推奨されるか？

### Answer

局所進行性膀胱癌に起因する局所症状の軽減および遠隔転移に起因する症状緩和目的で放射線外照射療法を行うことが推奨される（**推奨の強さ 1, エビデンスの確実性 B**）。

### 解説

放射線外照射療法は、多くの癌種において、根治療法としてだけでなく症状緩和を目的としても有効であり広く用いられている。膀胱癌においては、原発腫瘍の局所進展による局所症状（主として膀胱出血）と遠隔転移（主として骨転移、脳転移）による症状の改善を目的に加療が行われることが多い。第Ⅲ相試験は少ないものの、大多数の研究において放射線治療による高い症状緩和効果と低い有害事象発生頻度が一致して報告されている。加えて、約70%の患者において治療後3ヵ月の時点でのQOLは改善または維持されることから<sup>1, 2)</sup>、緩和目的の放射線外照射療法は推奨できると判断される。

根治的治療が困難な手術不能例や高度の局所進展例においては、病勢の進行抑制に有効である。特に、原発巣に起因する膀胱出血に対する緩和効果は高く、おおむね70～90%の患者に有意な出血緩和効果が得られ、50～60%に完全緩解が得られると報告されている<sup>1～8)</sup>。ただし、初期効果は高いものの、6ヵ月目の評価で69%の患者に再出血が認められ<sup>7)</sup>、症状改善後の再増悪までの期間は中央値で6ヵ月と報告されており<sup>2)</sup>、長期制御は期待し難いことが課題である。放射線照射方法としては、寡分割照射が主流である<sup>1～8)</sup>。

骨転移に起因する疼痛に対しては、おおむね60～80%の患者に症状緩和効果が得られる<sup>1, 3～5, 9, 10)</sup>。放射線照射方法としては、1回照射を含む寡分割照射が主流となっている<sup>11)</sup>。骨転移に起因する疼痛緩和効果に関する1回照射と分割照射を比較した25のRCTのシステムティックレビューでは、有効率、完全緩解率はともに分割方法間に有意差を認めなかったが、再治療率は1回照射群が分割照射群の2.6倍と有意に多かった（95% CI: 1.92～3.67,  $p < 0.00001$ ）<sup>10)</sup>。したがって、患者の全身状態や予後に応じて、適切な線量分割を選択することが重要と考えられる。

頻度は低いものの、膀胱癌の脳転移に対しても放射線外照射は有効である。照射方法としては、脳照射と定位放射線照射が広く用いられており、膀胱癌においても手術例と比較して遜色のない成績が報告されている<sup>12)</sup>。また、脳転移に対する全脳照射においても、4Gy×5回の寡分割照射が試みられている<sup>13)</sup>。脳転移

の治療については、脳腫瘍診療ガイドラインを参照されたい<sup>14)</sup>。

#### 参考文献

- 1) Fletcher A, Choudhury A and Alam N : Metastatic bladder cancer : a review of current management. *ISRN Urol* 2011 : 545241, 2011
- 2) Duchesne GM, Bolger JJ, Griffiths GO, et al : A randomized trial of hypofractionated schedules of palliative radiotherapy in the management of bladder carcinoma : results of medical research council trial BA09. *International journal of radiation oncology, biology, physics* 47 : 379-388, 2000
- 3) Lutz ST, Chow EL, Hartsell WF and Konski AA : A review of hypofractionated palliative radiotherapy. *Cancer* 109 : 1462-1470, 2007
- 4) Coen JJ, Zietman AL, Kaufman DS and Shipley WU : Benchmarks achieved in the delivery of radiation therapy for muscle-invasive bladder cancer. *Urol Oncol* 25 : 76-84, 2007
- 5) Caravatta L, Padula GD, Macchia G, et al : Short-course accelerated radiotherapy in palliative treatment of advanced pelvic malignancies : a phase I study. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 83 : e627-631, 2012
- 6) Abt D, Bywater M, Engeler DS and Schmid HP : Therapeutic options for intractable hematuria in advanced bladder cancer. *Int J Urol* 20 : 651-660, 2013
- 7) Lacarriere E, Smaali C, Benyoucef A, Pfister C and Grise P : The efficacy of hemostatic radiotherapy for bladder cancer-related hematuria in patients unfit for surgery. *Int Braz J Urol* 39 : 808-816, 2013
- 8) Shuja M, Nazli S, Mansha MA, et al : Bleeding in Locally Invasive Pelvic Malignancies : Is Hypofractionated Radiation Therapy a Safe and Effective Non-Invasive Option for Securing Hemostasis ? A Single Institution Perspective. *Cureus* 10 : e2137, 2018
- 9) Froehner M, Holscher T, Hakenberg OW and Wirth MP : Treatment of bone metastases in urologic malignancies. *Urol Int* 93 : 249-256, 2014
- 10) Chow E, Zeng L, Salvo N, Dennis K, Tsao M and Lutz S : Update on the systematic review of palliative radiotherapy trials for bone metastases. *Clin Oncol* 24 : 112-124, 2012
- 11) 公益社団法人日本放射線腫瘍学会編:放射線治療計画ガイドライン 2016年版. 金原出版, 東京, 2016
- 12) Fokas E, Henzel M and Engenhardt-Cabillie R : A comparison of radiotherapy with radiotherapy plus surgery for brain metastases from urinary bladder cancer : analysis of 62 patients. *Strahlenther Onkol* 186 : 565-571, 2010
- 13) Rades D, Meyners T, Veninga T, Stalpers LJ and Schild SE : Hypofractionated whole-brain radiotherapy for multiple brain metastases from transitional cell carcinoma of the bladder. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 78 : 404-408, 2010
- 14) 特定非営利活動法人日本脳腫瘍学会編集, 一般社団法人日本脳神経外科学会監修:脳腫瘍診療ガイドライン 2016. <http://www.jnsn-ocom/guideline/indexhtml>

# VII

## 膀胱癌の経過観察

CQ25

筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）の患者にリスク分類に沿った経過観察は推奨されるか？

CQ26

筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）の患者の経過観察において尿中分子マーカ―や腫瘍可視化技術の使用は推奨されるか？

CQ27

筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）ならびに膀胱全摘除術後の経過観察において、上部尿路の評価は推奨されるか？

CQ28

膀胱全摘除術後は摘出病理組織所見や再発リスクに沿った経過観察が推奨されるか？

## Ⅶ. 膀胱癌の経過観察

### 総論

#### 1. 膀胱癌の経過観察について

膀胱癌の経過観察では膀胱が温存されている NMIBC 患者と膀胱が摘除された患者では大きな違いがある。MIBC に対して放射線療法+化学療法により膀胱が温存された場合の詳細は省くが、基本的には MIBC の膀胱全摘除後の経過観察項目にハイリスク NMIBC の膀胱に対する経過観察項目を組み合わせたものと考えるのが妥当であろう。

#### 2. NMIBC の経過観察

NMIBC に対する経過観察の目的は、膀胱内再発の早期発見による侵襲度の高い治療の回避、MIBC への進展を含むリスクの高い再発の早期発見による膀胱温存維持あるいは生存率の改善、上部尿路病変の早期発見による生存率向上にあると言える。NMIBC に対して BCG 膀胱内注入療法を行わない場合、5年膀胱内再発率は31～78%、5年筋層進展率は0.8～45%とされている<sup>1)</sup>。BCGの導入により、5年晩期再発率は25.9～55.4%に、5年(筋層)進展率は2.4～18.9%程度に低下するとされている<sup>2)</sup>。このように、再発率、MIBCへの進展率に大きな違いがあるのは、NMIBCが非常に多様性のある疾患群であるためである。したがって、NMIBCを妥当性のあるリスク分類のもとに経過観察法を修正することは当然と言える。

#### 3. 経過観察の視点からの NMIBC のリスク分類について

リスク分類についての詳細は他項に譲るが、経過観察について注意すべきことがある。例えばEAUのNMIBCリスク分類においては、代表的なSylvesterらの研究をもとにしているが、本研究自体はEORTCの7つのRCTにおける2,596名のNMIBC患者を対象としたデータを基に作成されたものである<sup>1)</sup>。結果は、再発、進展ともに、腫瘍数、腫瘍サイズ、再発歴、T病期、異型度、CISの有無がリスク因子とされるが、対象患者は70歳以下が67.4%、80歳を超えた患者が4.5%を占め、BCG膀胱内注入療法は全員受けていなかった集団のデータを基にしている<sup>1)</sup>。一方、同グループはBCGの導入療法と1～3年の維持療法を行った集団でのリスク因子の解析結果も報告しており、再発に寄与する因子は、異型度、再発歴、腫瘍数であり、進展や疾患特異的生存に関与する因子はT病期と異型度であった<sup>2)</sup>。このように、再発率、再発パターン、時期などは、治療介入や患者背景により変化していく可能性があり、最新のデータも加味しながら実臨床では応用していくべきであり、日本の現在の実臨床とは違いがあることに注意が必要である。

#### 4. NMIBC 患者の上部尿路の経過観察は？

一般に NMIBC の患者に同時性の上部尿路腫瘍が見つかる割合は 1.8% であり，膀胱三角部に腫瘍があるとそのリスクは 6 倍になる<sup>3)</sup>。8 年間の経過観察で膀胱 CIS の患者では 24.6% に上部尿路に腫瘍病変が生じるが，CIS を伴わない NMIBC の場合は 2.3% であった<sup>4)</sup>。他の研究では NMIBC に対する 2 年ごとの観察で上部尿路腫瘍が 2.6% に認められたが，低リスクでは 0.6% であったのに対し，高リスクでは 4.1% と高い<sup>5)</sup>。上部尿路腫瘍の発症リスクとしては膀胱腫瘍の多発性が唯一の有意なリスク因子であったという<sup>5)</sup>。全体として，NMIBC の経過観察中の上部尿路腫瘍の頻度は低く，例えば NMIBC 患者に CT urography (CTU) で定期経過観察を行っても NMIBC 治療後の上部尿路再発の 25～27% 程度しか検出できなかったとの報告もあり<sup>6)</sup>，全ての NMIBC 患者への上部尿路の画像診断による定期経過観察には疑問が残る。超音波検査は容易に施行可能であるが，定期診察時における超音波検査が上部尿路再発の早期発見と結果的に尿路上皮癌による死亡を減らせるかのエビデンスはない。

#### 5. リスク分類に応じた NMIBC の経過観察

現時点では NMIBC の経過観察において，リスク分類に応じて方法や頻度，期間を修正した結果が，最終的な膀胱温存率，進展率，癌死亡率，経済的効果にどの程度寄与できるかを検証した前向きの研究や前向き RCT はない。しかしながら過去のデータからリスクごとの再発率，進展率の大きな違いは明らかであり，既存のリスク分類に沿って経過観察のプロトコルを修正することは妥当といえる。ここでは海外の主要機関 (AUA, EAU, NCCN) によるガイドライン<sup>7~9)</sup>，および本ガイドライン委員会の経過観察プロトコルの一案を提示する (表 1)。経過観察における尿中分子マーカーの応用については CQ26 (p.122) に記載するが，保険承認上の制約もあり，表 1 には明記していない。表 1 にあげた経過観察については，上述してきた内容の他に以下の後方視的なデータが，主な根拠となっている。

- i) 初回治療後 3 ヶ月目の所見がその後の再発や進展の重要な指標となる<sup>10, 11)</sup>。
- ii) 低リスク膀胱癌の再発はほとんどが低異型度の Ta である。したがって経過観察における尿細胞診の有用性は極めて低い<sup>12, 13)</sup>。
- iii) 低リスク膀胱癌が 5 年間再発なければその後の再発の確率は低い<sup>14)</sup>。
- iv) 中・高リスク膀胱癌では 10 年以降の再発もありうる<sup>15)</sup>。

#### 6. 膀胱全摘除術後の経過観察～特に筋層浸潤癌

CQ27, 28 (pp.124～129) の解説でも記載されているように，膀胱全摘除術後の経過観察は，①癌の再発 (局所・尿路再発，遠隔転移)，②上部尿路の変化と腎機能，③代謝異常が重要観察項目である。

##### (1) 癌の再発に関する経過観察について

再発の早期発見が経過観察の重要な目的であるが，現在まで，膀胱全摘除術後に早期発見することにより生存率や生存期間の延長が得られることを示した前向き研究は

表 1 NMIBC の経過観察\*1

AUA <sup>7)</sup>	全患者：治療後 3～4 ヶ月以内に膀胱鏡①
	低リスク：①の後、6～9 ヶ月後に膀胱鏡。その後は 1 年ごと。初回から最低 5 年間は追跡する。
	中間リスク：①の後、3～6 ヶ月ごとに 2 年間、膀胱鏡。3・4 年目は 6～12 ヶ月ごと。その後は 1 年ごと。
	高リスク：①の後、3～4 ヶ月ごとに 2 年間、膀胱鏡＋細胞診。3・4 年目は 6 ヶ月ごとに左記を。その後は 1 年ごと。
	上部尿路観察：低リスクには不要。中間・高リスクには 1～2 年ごとに画像診断を考慮。
EAU <sup>8)</sup>	全患者：3 ヶ月後に膀胱鏡①
	低リスク：①の後、9 ヶ月後に膀胱鏡。その後は 1 年ごとの膀胱鏡を 5 年間。5 年再発なければ経過観察中止を考慮。
	中間リスク：低リスクと高リスクの中間程度の経過観察。
	高リスク：膀胱鏡＋細胞診を 3 ヶ月ごとを 2 年間。5 年までは半年ごと、その後は年 1 回。
	上部尿路観察：高リスクは画像診断を 1 年ごとを推奨。低・中間リスクは言及せず。
NCCN <sup>9)</sup>	低リスク (AUA)：3 ヶ月、12 ヶ月に膀胱鏡。5 年間 1 年ごとに膀胱鏡。その後は臨床的判断で。細胞診は不要。
	中間リスク (AUA)：3, 6, 12 ヶ月に膀胱鏡＋細胞診。2 年目は 6 ヶ月ごと、3～5 年は 1 年ごとに膀胱鏡＋細胞診。その後は臨床的判断で。
	高リスク (AUA)：2 年間は 3 ヶ月ごとに膀胱鏡＋細胞診。3～5 年目は 6 ヶ月ごとに膀胱鏡＋細胞診。10 年目までは 1 年ごとに膀胱鏡＋細胞診。その後は臨床的判断で。尿の分子マーカーを適宜考慮する (2 年間)。
	上部尿路観察：低・中間リスクには臨床的判断で適宜。高リスクは 1 年後に観察、その後 1～2 年ごとに 10 年間観察。
	本ガイドライン
中間リスク：3 ヶ月後に膀胱鏡＋細胞診。その後、6 ヶ月ごとの膀胱鏡＋細胞診を 3 年間。その後は 1 年ごとの膀胱鏡＋細胞診を 5 年まで。その後は臨床的判断で。	
高リスク：2 年間は 3 ヶ月ごとに膀胱鏡＋細胞診。3～5 年目は 6 ヶ月ごとに膀胱鏡＋細胞診。10 年目までは 1 年ごとに膀胱鏡＋細胞診。その後は臨床的判断で。尿中分子マーカーは適宜考慮する。CT＋CTU*2 を 3 年までは毎年、その後は 2 年ごとに計 10 年程度観察。	
上部尿路観察：初診時に CTU 等でスクリーニング。その後、低・中間リスクは臨床的判断で適宜、CTU。高リスクは CTU を 3 年までは毎年、その後は 2 年ごとに計 10 年程度観察。	

\*1 本表の経過観察は代表的な経過観察プロトコルであり、患者の状態、病状、病理所見、膀胱内注入療法施行の有無など臨床的判断に基づいて適宜修正することが望ましい。

\*2 CTU：CT Urography

ない<sup>16)</sup>。これは、これまで膀胱全摘除術後の再発に対する治療がプラチナ製剤を中心とする化学療法に限られていたためにも起因する。

しかし、免疫チェックポイント阻害薬に代表される免疫療法の進歩や新規薬剤開発が進んでおり、再発の早期発見の意義は今後高まる可能性がある。しかしながら、膀胱癌患者は PS や年齢、全身状態などの点で再発時の積極的治療が困難な場合や積極的治療を希望されない場合も多く、そのような患者を綿密な経過観察プロトコルに

縛らないように配慮することも必要である。

### ①局所再発

局所再発の定義は膀胱が位置した箇所、あるいは骨盤リンパ節の郭清された範囲内とする場合が多い。その頻度は5～16.5%とされており<sup>17, 18)</sup>、多くは2年以内に起こる。局所再発の危険因子としては、病期、リンパ節転移の存在、骨盤リンパ節郭清の質、断端陽性、術期化学療法などがあげられる<sup>18, 19)</sup>。

### ②遠隔転移

遠隔転移再発の80～90%は3年以内、特に2年以内にきたすことが多いが<sup>20, 21)</sup>、術期化学療法を施行された患者では異なる可能性がある。遠隔転移の好発部位としてはリンパ節、肺、肝臓、骨などがあげられ<sup>22, 23)</sup>、遠隔転移再発のリスク因子としてはT病期(T3/4)やリンパ節転移があげられる<sup>24)</sup>。

### ③上部尿路再発

上部尿路再発は膀胱全摘術後で1.8～6.0%とされているが<sup>8, 17, 25)</sup>、3年以降の再発部位としてはその頻度は高く<sup>18)</sup>、3年で4%、5年で7%との報告もある<sup>26)</sup>。膀胱全摘除術後の上部尿路再発リスクとしては、膀胱癌の多発性、CISの合併、尿管の断端陽性などがあげられている<sup>25)</sup>。また術前に尿管ステントが留置されていた患者では膀胱全摘除術後の上部尿路再発率が高いとの報告もあり、注意が必要である<sup>27)</sup>。

### ④尿道再発

膀胱全摘除術後の尿道再発に関しては、その頻度は男性で1.5～6.0%、女性で0.83～4.3%とされ<sup>17)</sup>、3年以内の再発が多いという。尿道再発の危険因子として、男性ではNMIBCに対する膀胱全摘、前立腺の病変、再発性NMIBCの既往等があげられており、女性では膀胱頸部病変があげられている<sup>17)</sup>。禁制型尿路変向(新膀胱)より非禁制型尿路変向の方が尿道再発率は高い(0.9～4.0% vs 6.4～11.1%)との報告が多く<sup>18)</sup>、特に理由がない限り、基本的には非禁制型尿路変向の場合は膀胱全摘除術時には尿道全摘を行うべきであろう。最近のメタアナリシス研究でも、尿道再発のリスク因子として、男性、非禁制型尿路変向、CIS、表在性を含む膀胱癌の既往、前立腺部尿道や膀胱頸部の腫瘍、多発膀胱腫瘍や尿道断端陽性等があげられている<sup>28)</sup>。また、無症候性で発見された尿道再発の方が症状発現後より予後が良いことから洗浄尿細胞診による経過観察が重要であるとされているが<sup>16, 28)</sup>、前述したように非禁制型の尿路変向の場合には尿道全摘を行うべきであろう。

## (2) 機能的経過観察について

上部尿路の変化と腎機能、ならびに代謝異常に関しては尿路変向による変化と加齢や併存疾患による機能低下の経過観察が重要である<sup>8, 9, 16, 29)</sup>。また、非禁制型尿路変向ではストーマの、禁制型の場合には排尿状態の観察や管理も生涯必要となる。腎機能に関しては禁制型か非禁制型の尿路変向の方法による腎機能低下の差はないとされるが<sup>30～32)</sup>、非禁制型でも尿管皮膚瘻では腎機能低下が高度となる傾向が指摘されている<sup>32)</sup>。いずれにしても、上部尿路の形態と腎機能の経過観察は癌の再発の経過観察が終了した後も必要と考えられる<sup>8, 9, 16, 17)</sup>。特に術後の水腎症、腸管利用の尿路変

向における尿管腸管吻合部狭窄が腎機能低下に有意に影響することから<sup>33)</sup>、これらのモニタリングは重要である。回腸導管に限った研究であるが、最初の5年に45%の患者に尿路変向に起因した合併症が起こり、10年、15年、15年を超えると、それぞれ50%、54%、94%の生存患者に合併症が起こるとの報告もあり<sup>33)</sup>、生涯の経過観察の必要性が支持されている<sup>8, 9, 16, 29)</sup>。

代謝異常に関しては、特にビタミンB12欠乏症、高クロール性代謝性アシドーシスが重要である。ビタミンB12欠乏症は回腸終末部を利用する尿路変向に特異的で、発生率は0.2～33%とされている<sup>34～36)</sup>。ビタミンB12は肝臓に貯蔵されているため欠乏症が出現するのは多くは術後3年以降であり、この時期より毎年のビタミンB12測定を行うことが肝要である。

尿路変向や再建に回腸を用いた場合、尿中の $\text{Cl}^-$ 、 $\text{NH}_3^+$ 、 $\text{H}^+$ を再吸収し、 $\text{HCO}_3^-$ を排出するため、しばしば高クロール性代謝性アシドーシスをきたす<sup>35, 36)</sup>。代謝性アシドーシスは骨塩量低下を招き、病的骨折のリスクを21%上げ、尿路結石の原因になる可能性がある<sup>37)</sup>。膀胱全摘除術に伴う回腸利用の代用膀胱では術後90日を超えて観察できた923名中307名(33%)に長期の重曹の投与が必要であったという<sup>35)</sup>。アシドーシスの頻度は回腸導管で15%程度であるが、利用腸管の長い禁製型で頻度は上昇(50%程度まで)するという<sup>38)</sup>。このように機能的な経過観察は尿路上皮癌再発の経過観察必要性が終了したとしても続けられるべきである。

## 7. 経過観察のタイムテーブルと方法

膀胱全摘除術を受けた患者の経過観察において、海外のデータではあるが、ほとんどの再発は症状を伴っており、50%を超える遠隔(転移)再発が症状ありとの報告もある<sup>16)</sup>。また、症状ありと症状なしで発見された再発は、その後の生存率の差がないとの報告<sup>39)</sup>もみられる一方、症状なしの発見は生存率が上昇する(特に肺転移の早期発見<sup>40)</sup>)との報告<sup>20, 41)</sup>もあるが全て後方視的研究である<sup>42)</sup>。今後、免疫チェックポイント阻害薬に代表される新規の再発性、転移性の尿路上皮癌に対する薬剤が使用できるようになり、再発の早期発見の意義や重要性が変わる可能性があり、経過観察の方法や時期、期間も変わる可能性がある。EAUやAUA、NCCNによるガイドラインでは病期や再発リスクにあわせた明確な経過観察のタイムテーブルや方法を提示しておらず<sup>7～9)</sup>、International Bladder Cancer Networkは、全摘時病理所見に沿った一定の経過観察法が提示されているが、周術期化学療法施行の有無などを加味したり確固たるエビデンスに基づいたものではない<sup>16)</sup>。また全身状態や年齢を加味すべきとの見解もある<sup>43)</sup>。本ガイドライン作成委員会の推奨する膀胱全摘除術後の経過観察を、①pT2以下かつpN0と、②pT3以上あるいはany pT N1～3の2分類として表2に提示する。全摘標本でpT1以下かつpN0の症例はpT2N0より再発リスクは低いことから、①をさらに2グループに分類して経過観察のプロトコルを変えているものもある<sup>42, 44)</sup>。明確なエビデンスに基づいたものではないが、腎上部尿路の形態変化や上部尿路再発の観察については造影CTで行うこととしている<sup>7～9, 16)</sup>。

表2 膀胱全摘除術後の経過観察\*1,2

術後年		1年目	2年目・3年目	4年目	5年目	5年目(60ヵ月)以降
pT2以下 かつNO	血液検査	3ヵ月ごと	6ヵ月ごと	6ヵ月ごと	6ヵ月ごと	癌再発のモニタリングは症例ごとに考慮。尿路再発に関しては細胞診でフォロー。腎・上部尿路のフォローは超音波と血液検査で年一回。VB12, 代謝異常, 腎機能, などの血液検査の年一度観察を生涯行うことが望ましい。
	CT*3・細胞診	3ヵ月, 6ヵ月, 12ヵ月後	6ヵ月ごと	12ヵ月ごと	12ヵ月ごと	
pT3以上 または anypT N1~3	血液検査・CT*3・細胞診	3ヵ月ごと	6ヵ月ごと	6ヵ月ごと	6ヵ月ごと	

\*1 化学放射線療法などで膀胱温存された場合には、基本的に本表に示す膀胱全摘除術後のフォローに加えて、表1に示したNMIBCの経過観察のハイリスクの項のタイムテーブルの検査を行うことが望まれる。

\*2 本表の経過観察は代表的な経過観察プロトコルであり、患者の状態、病状、病理所見、周術期化学療法の有無など臨牀的判断に基づいて適宜修正することが望ましい。

\*3 CTの際にはCT urography も行い上部尿路の評価を行うことが望ましい。

参考文献

- 1) Sylvester RJ, van der Meijden AP, Oosterlinck W, et al : Predicting recurrence and progression in individual patients with stage Ta T1 bladder cancer using EORTC risk tables : a combined analysis of 2596 patients from seven EORTC trials. Eur Urol 49 : 466-465, 2006
- 2) Cambier S, Sylvester RJ, Collette L, et al : EORTC Nomograms and Risk Groups for Predicting Recurrence, Progression, and Disease-specific and Overall Survival in Non-Muscle-invasive Stage Ta-T1 Urothelial Bladder Cancer Patients Treated with 1-3 Years of Maintenance Bacillus Calmette-Guérin. Eur Urol 69 : 60-69, 2016
- 3) Palou J, Rodríguez-Rubio F, Huguet J, et al : Multivariate analysis of clinical parameters of synchronous primary superficial bladder cancer and upper urinary tract tumor. J Urol 174 : 859-861, 2005
- 4) Solsona E, Iborra I, Ricós JV, Dumont R, Casanova JL and Calabuig C : Upper urinary tract involvement in patients with bladder carcinoma in situ (Tis) : its impact on management. Urology 49 : 347-352, 1997
- 5) Millán-Rodríguez F, Chéchile-Toniolo G, Salvador-Bayarri J, Huguet-Pérez J and Vicente-Rodríguez J : Upper urinary tract tumors after primary superficial bladder tumors : prognostic factors and risk groups. J Urol 164 : 1183-1187, 2000
- 6) Sternberg IA, Keren Paz GE, Chen LY, et al : Upper tract imaging surveillance is not effective in diagnosing upper tract recurrence in patients followed for nonmuscle invasive bladder cancer. J Urol 190 : 1187-1191, 2013
- 7) Chang SS, Boorjian SA, Chou R, et al : Diagnosis and Treatment of Non-Muscle Invasive Bladder Cancer : AUA/SUO Guideline. J Urol 196 : 1021-1029, 2016
- 8) EAU Oncology Guidelines. <https://uroweb.org/individual-guidelines/oncology-guidelines/>
- 9) NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology (NCCN Guidelines) , Bladder Cancer. [https://www.nccn.org/professionals/physician\\_gls/pdf/bladder.pdf](https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/bladder.pdf)
- 10) Solsona E, Iborra I, Dumont R, Rubio-Briones J, Casanova J and Almenar S : The 3-month clinical response to intravesical therapy as a predictive factor for progression in patients with high risk superficial bladder cancer. J Urol 164 : 685-689, 2000
- 11) Palou J, Rodríguez-Rubio F, Millán F, et al : Recurrence at three months and high-grade recurrence as prognostic factor of progression in multivariate analysis of T1G2 bladder tumors. Urology 73 : 1313-1317, 2009

- 12) Holmäng S, Andius P, Hedelin H, Wester K, Busch C and Johansson SL : Stage progression in Ta papillary urothelial tumors : relationship to grade, immunohistochemical expression of tumor markers, mitotic frequency and DNA ploidy. *J Urol* 165 : 1124-1128, 2001
- 13) Gofrit ON, Pode D, Lazar A, Katz R and Shapiro A : Watchful waiting policy in recurrent Ta G1 bladder tumors. *Eur Urol* 49 : 303-306 ; discussion 306-307, 2006
- 14) Mariappan P and Smith G : A surveillance schedule for G1Ta bladder cancer allowing efficient use of check cystoscopy and safe discharge at 5 years based on a 25-year prospective database. *J Urol* 173 : 1108-1111, 2005
- 15) Holmäng S and Ströck V : Should follow-up cystoscopy in bacillus Calmette-Guérin-treated patients continue after five tumour-free years ? *Eur Urol* 61 : 503-507, 2012
- 16) Zuiverloon TCM, van Kessel KEM, Bivalacqua TJ, et al : Recommendations for follow-up of muscle-invasive bladder cancer patients : A consensus by the international bladder cancer network. *Urol Oncol* 36 : 423-431, 2018
- 17) Soukup V, Babjuk M, Bellmunt J, et al : Follow-up after surgical treatment of bladder cancer : a critical analysis of the literature. *Eur Urol* 62 : 290-302, 2012
- 18) Huguet J : Follow-up after radical cystectomy based on patterns of tumour recurrence and its risk factors. *Actas Urol Esp* 37 : 376-382, 2013
- 19) Herr HW, Faulkner JR, Grossman HB, et al : Surgical factors influence bladder cancer outcomes : a cooperative group report. *J Clin Oncol* 22 : 2781-2789, 2004
- 20) Nieuwenhuijzen JA, de Vries RR, van Tinteren H, et al : Follow-up after cystectomy : regularly scheduled, risk adjusted, or symptom guided ? Patterns of recurrence, relapse presentation, and survival after cystectomy. *Eur J Surg Oncol* 40 : 1677-1685, 2014
- 21) Cagiannos I and Morash C : Surveillance strategies after definitive therapy of invasive bladder cancer. *Can Urol Assoc J* 3 : S237-242, 2009
- 22) Ghoneim MA, Abdel-Latif M, el-Mekresh M, et al : Radical cystectomy for carcinoma of the bladder : 2,720 consecutive cases 5 years later. *J Urol* 180 : 121-127, 2008
- 23) Bochner BH, Montie JE and Lee CT : Follow-up strategies and management of recurrence in urologic oncology bladder cancer : invasive bladder cancer. *Urol Clin North Am* 30 : 777-789, 2003
- 24) Donat SM : Staged based directed surveillance of invasive bladder cancer following radical cystectomy : valuable and effective ? *World J Urol* 24 : 557-564, 2006
- 25) Picozzi S, Ricci C, Gaeta M, et al : Upper urinary tract recurrence following radical cystectomy for bladder cancer : a meta-analysis on 13,185 patients. *J Urol* 188 : 2046-2054, 2012
- 26) Tran W, Serio AM, Raj GV, et al : Longitudinal risk of upper tract recurrence following radical cystectomy for urothelial cancer and the potential implications for long-term surveillance. *J Urol* 179 : 96-100, 2008
- 27) Kiss B, Furrer MA, Wuethrich PY, Burkhard FC, Thalmann GN and Roth B : Stenting Prior to Cystectomy is an Independent Risk Factor for Upper Urinary Tract Recurrence. *J Urol* 198 : 1263-1268, 2017
- 28) Li X, Wang W, Zhu G, He W and Gou X : Risk factors, follow-up, and treatment of urethral recurrence following radical cystectomy and urinary diversion for bladder cancer : a meta-analysis of 9498 patients. *Oncotarget* 9 : 2782-2796, 2017
- 29) Faba OR, Tyson MD, Artibani W, et al : Update of the ICUD-SIU International Consultation on Bladder Cancer 2018 : urinary diversion. *World J Urol* 37 : 85-93, 2019
- 30) Jin XD, Roethlisberger S, Burkhard FC, Birkhaeuser F, Thoeny HC and Stider UE : Long-term renal function after urinary diversion by ileal conduit or orthotopic ileal bladder substitution. *Eur Urol* 61 : 491-497, 2012
- 31) Eisenberg MS, Thompson RH, Frank I, et al : Long-term renal function outcomes after radical cystectomy. *J Urol* 191 : 619-625, 2014
- 32) Hatakeyama S, Koie T, Narita T, et al : Renal Function Outcomes and Risk Factors for Stage 3B Chronic Kidney Disease after Urinary Diversion in Patients with Muscle Invasive Bladder

- Cancer. PLoS One 11 : e0149544, 2016
- 33) Madersbacher S, Schmidt J, Eberle JM, et al : Long-term outcome of ileal conduit diversion. J Urol 169 : 985-990, 2003
  - 34) Shimko MS, Tollefson MK, Umbreit EC, Farmer SA, Blute ML and Frank I : Long-term complications of conduit urinary diversion. J Urol 185 : 562-567, 2011
  - 35) Hautmann RE, de Petriconi RC and Volkmer BG : 25 years of experience with 1,000 neobladders : long-term complications. J Urol 185 : 2207-2212, 2011
  - 36) Steven K and Poulsen AL : The orthotopic Kock ileal neobladder : functional results, urodynamic features, complications and survival in 166 men. J Urol 164 : 288-295, 2000
  - 37) Gupta A, Atoria CL, Ehdiaie B, et al : Risk of fracture after radical cystectomy and urinary diversion for bladder cancer. J Clin Oncol 32 : 3291-3298, 2014
  - 38) Mills RD and Studer UE : Metabolic consequences of continent urinary diversion. J Urol 161 : 1057-1066, 1999
  - 39) Volkmer BG, Kuefer R, Bartsch GC Jr, Gust K and Hautmann RE : Oncological followup after radical cystectomy for bladder cancer-is there any benefit ? J Urol 181 : 1587-1593 ; discussion 1593, 2009
  - 40) Giannarini G, Kessler TM, Thoeny HC, Nguyer DP, Meissner C and Studer UE : Do patients benefit from routine follow-up to detect recurrences after radical cystectomy and ileal orthotopic bladder substitution ? Eur Urol 58 : 486-494, 2010
  - 41) Boorjian SA, Tollefson MK, Cheville JC, Costello BA, Thapa P and Frank I : Detection of asymptomatic recurrence during routine oncological followup after radical cystectomy is associated with improved patient survival. J Urol 186 : 1796-1802, 2011
  - 42) Stewart-Merrill SB, Alahdab F, Benkhadra K, et al : Oncologic surveillance in bladder cancer following radical cystectomy : A systematic review and meta-analysis. Urol Oncol 34 : 236.e13-21, 2016
  - 43) Stewart-Merrill SB, Boorjian SA, Thompson RH, et al : Evaluation of current surveillance guidelines following radical cystectomy and proposal of a novel risk-based approach. Urol Oncol 33 : 339.e1-8, 2015
  - 44) Slaton JW, Swanson DA, Grossman HB and Dinney CP : A stage specific approach to tumor surveillance after radical cystectomy for transitional cell carcinoma of the bladder. J Urol 162 : 710-714, 1999

## CQ25 筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）の患者にリスク分類に沿った経過観察は推奨されるか？

### Answer

初回治療後3ヵ月目に膀胱鏡検査を行い、その後はリスク分類に基づいた経過観察が推奨される（推奨の強さ1，エビデンスの確実性C）。

### 解説

NMIBCは再発率が高く、進行の危険性もあるため治療後の経過観察が必須である。特に、MIBCやhigh grade腫瘍の出現はその後の治療選択や予後に大きく影響するため注意が必要である。EAUおよびNCCNいずれのガイドラインでもNMIBC初期治療後はリスク分類に基づいた経過観察プロトコルが推奨されている<sup>1, 2)</sup>。しかし、これまでにリスク分類に基づいた経過観察の有用性や安全性を証明するRCTは行われていない。

TURBT後3ヵ月の膀胱鏡検査は再発、進行の重要な予測因子であるため、通常すべてのNMIBC患者の経過観察として行われるべきと考える<sup>3, 4)</sup>。TaG1腫瘍の前向き経過観察試験では3ヵ月目の再発および非再発症例のその後1年の再発率がそれぞれ55.8%、17.8%であり、3ヵ月目の再発症例で有意に多かったと報告されている<sup>4)</sup>。また、Solsonaらは膀胱注入療法を施行したCISまたはT1G3において、3ヵ月目の膀胱鏡所見がMIBC移行の独立した危険因子であると報告している<sup>3)</sup>。以上より高低リスク腫瘍のいずれにおいても3ヵ月目の膀胱鏡検査の重要性が示唆されている。

EAUガイドラインでは、腫瘍個数、腫瘍径、再発回数、深達度、CIS併発、gradeに基づいた再発および進行リスクスコアが提唱されている<sup>1, 5)</sup>。低リスク腫瘍（初発、単発、Ta low grade, 3cm未満、CIS併発なしをすべて満たす）は術後3ヵ月の膀胱鏡検査で陰性なら12ヵ月目に膀胱鏡検査を施行し、以降5年まで年1回膀胱鏡検査を行うことが推奨されている。逆に高リスク腫瘍（T1, high grade, CIS, 3cmより大きい多発再発のT1 low gradeのいずれか）では、2年間3ヵ月ごと、5年まで6ヵ月ごと、その後は年1回の膀胱鏡と尿細胞診を行うことが推奨されている。中リスクでは3ヵ月目に尿細胞診と膀胱鏡検査を行い、もし陰性なら5年まで個々の症例に応じ3～6ヵ月の間隔で尿細胞診と膀胱鏡検査を行うとされている。低リスク腫瘍では5年以降の再発が低いため経過観察は5年とされているが、中・高リスク腫瘍では5年以降の再発の可能性があるため、永続的な経過観察が推奨されている<sup>1, 4, 6)</sup>。

NCCNガイドラインでは、AUAリスクカテゴリーに基づいた経過観察が推奨されている<sup>2)</sup>。低リスク腫瘍（単発3cm以下のlow grade）は3ヵ月、12ヵ月

で膀胱鏡を施行し、その後5年まで1年ごとの膀胱鏡が推奨されている。中リスク腫瘍（1年以内の再発の Ta low grade, 3cm を越える low grade 単発腫瘍, low grade 多発腫瘍, 3cm 以下の Ta high grade, T1 low grade）では治療後1年目は3, 6, 12ヵ月目に、2年目は6ヵ月ごとに、その後5年までは1年ごとの尿細胞診と膀胱鏡検査が推奨されている。高リスク腫瘍（T1 high grade, 再発 Ta high grade, CIS, high grade の BCG 後再発, 組織学的亜型, 脈管侵襲あり, 前立腺部尿道進展のいずれか）でははじめの2年間は3ヵ月ごと, 5年まで半年ごと, 10年まで1年ごとの膀胱鏡検査と尿細胞診が推奨されている。それ以外の経過観察に関しては臨床的必要性を考慮し決定するとされている<sup>2)</sup>。

以上より、現時点ではリスク分類に基づいた経過観察の有効性および安全性を証明した前向きなエビデンスは十分でないものの、治療後3ヵ月目にすべてのNMIBCに膀胱鏡検査を施行し、その後はリスク分類に基づいた経過観察が推奨される。

#### 参考文献

- 1) <http://uroweb.org/guideline/bladder-cancer-muscle-invasive-and-metastatic/>
- 2) [https://www.nccn.org/professionals/physician\\_gls/PDF/bladder.pdf](https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/PDF/bladder.pdf)
- 3) Solsona E, Iborra I, Dumont R, Rubio-Briones J, Casanova J and Almenar S : The 3-month clinical response to intravesical therapy as a predictive factor for progression in patients with high risk superficial bladder cancer. J Urol 164 : 685-689, 2000
- 4) Mariappan P and Smith G : A surveillance schedule for G1Ta bladder cancer allowing efficient use of check cystoscopy and safe discharge at 5 years based on a 25-year prospective database. J Urol 173 : 1108-1111, 2005
- 5) Sylvester RJ, van der Meijden AP, Oosterlinck W, et al : Predicting recurrence and progression in individual patients with stage Ta T1 bladder cancer using EORTC risk tables : a combined analysis of 2596 patients from seven EORTC trials. Eur Urol 49 : 466-465 ; discussion 475-477, 2006
- 6) Holmäng S and Ströck V : Should follow-up cystoscopy in bacillus Calmette-Guérin-treated patients continue after five tumour-free years ? Eur Urol 61 : 503-507, 2012

## CQ26 筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）の患者の経過観察において尿中分子マーカーや腫瘍可視化技術の使用は推奨されるか？

### Answer

再発高リスクの症例では膀胱鏡と尿細胞診による従来の経過観察に加えて、尿中分子マーカーや NBI は選択された症例に対して考慮することが推奨される（推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C）。

### 解説

NMIBC に対する初期治療後の経過観察は、侵襲的な膀胱鏡検査がその中心となる。そのため、より非侵襲的な検査による膀胱鏡の回避や新規検査による診断率向上、予後改善が期待される。非侵襲的な検査として、尿中分子マーカーや腫瘍可視化技術（PDD, NBI 等）の有用性が複数報告されている<sup>1, 2)</sup>が、その経過観察における有用性を証明した RCT は存在しない。

尿中マーカーとして特異度の高い尿細胞診が広く用いられているが、診断が病理医の経験や検体の採取・処理法に依存するなどの問題がある<sup>1)</sup>。また尿細胞診の感度は 35～70%と一般的に高くなく、特に低異型度および再発腫瘍では感度が低下すると報告されている<sup>3)</sup>。NMIBC の診断や経過観察に用いられる尿中分子マーカーとして、NMP22, BTA, FISH 法による膀胱癌関連遺伝子検査（ウロビジョン<sup>®</sup>）など複数の尿中分子マーカーの有用性が報告されており、その多くは尿細胞診より感度が高く、特異度が低いとされる<sup>3, 4)</sup>。Yoder らは膀胱癌の経過観察において尿細胞診陰性例の 26%が尿中 FISH 検査陽性で、そのうちの 62.5%に癌が発見されたと報告している<sup>5)</sup>。Kamat らは TURBT 後 BCG 膀胱内注入療法を施行する NMIBC 患者に対する FISH を用いた経過観察の有用性を検討する前向き試験で、TURBT 後 6 週目の FISH 陽性は 3 ヶ月もしくは 6 ヶ月後の再発リスクが 3～5 倍、進行が 5～13 倍となると報告している<sup>6)</sup>。Shariat らは尿細胞診陰性の NMIBC において尿中 NMP22 陽性は再発および進行に有意に関連し、NMP22 を用いた経過観察を行うと 3%の進行見逃しで不要な膀胱鏡検査を 12%回避できると報告している<sup>7)</sup>。しかし、前向き試験やエキスパートオピニオンにおいても膀胱鏡検査および尿細胞診に代わる十分な尿中分子マーカーは今のところないと結論づけられている<sup>1, 2, 8, 9)</sup>。

膀胱鏡検査は膀胱癌の診断および経過観察の中心的検査であるが、通常の膀胱鏡検査では 10～20%の腫瘍の見逃しがあると報告されている<sup>1)</sup>。NBI や 5-ALA または HAL を用いた PDD といった腫瘍可視化技術の NMIBC の診断や治療における有用性が報告されているが、経過観察における有用性を検討した報告は少

ない<sup>10, 11)</sup>。NMIBC 治療歴のある患者を含む膀胱癌患者の検討で HAL を用いた PDD は硬性鏡, 軟性鏡どちらでも通常の膀胱鏡検査に比較し腫瘍検出率が向上した<sup>9)</sup>。Herr らは low grade の再発膀胱癌患者において通常の膀胱鏡に比較し NBI を用いた経過観察は再発回数が少なく, 非再発生存期間が有意に延長することを報告した<sup>11)</sup>。上述のように, 腫瘍可視化技術を用いた経過観察の有用性に期待が高まるが, 経過観察における有用性および安全性を比較した前向き RCT はない。

以上より, 現時点では有用性が証明された尿中分子マーカーや腫瘍可視化技術等の非侵襲検査は存在しないため, 通常の膀胱鏡検査が経過観察の軸となる。しかし, 通常の膀胱鏡検査ができない症例や膀胱鏡検査および尿細胞診の補助検査として上記の非侵襲検査法が考慮されうる。なお日本では 2019 年 1 月現在, 膀胱癌の経過観察において保険承認されている尿中分子マーカーは尿中 BTA が再発診断目的に, FISH 法が CIS と診断された患者に経尿道的手術後 2 年を限度として 2 回に限り認められているのみである。よって, 診断率の向上や膀胱鏡検査回避のための非侵襲検査を用いた経過観察に関するさらなる検討が待たれるところである。

#### 参考文献

- 1) Kassouf W, Traboulsi SL, Schmitz-Dräger B, et al : Follow-up in non-muscle-invasive bladder cancer-International Bladder Cancer Network recommendations. *Urol Oncol* 34 : 460-468, 2016
- 2) Soukup V, Babjuk M, Bellmunt J, et al : Follow-up after surgical treatment of bladder cancer : a critical analysis of the literature. *Eur Urol* 62 : 290-302, 2012
- 3) van Rhijn BW, van der Poel HG and van der Kwast TH : Urine markers for bladder cancer surveillance : a systematic review. *Eur Urol* 47 : 736-748, 2005
- 4) Babjuk M, Soukup V, Pesl M, et al : Urinary cytology and quantitative BTA and UBC tests in surveillance of patients with pT<sub>ap</sub>T<sub>1</sub> bladder urothelial carcinoma. *Urology* 71 : 718-722, 2008
- 5) Yoder BJ, Skacel M, Hedgepeth R, et al : Reflex UroVysion testing of bladder cancer surveillance patients with equivocal or negative urine cytology : a prospective study with focus on the natural history of anticipatory positive findings. *Am J Clin Pathol* 127 : 295-301, 2007
- 6) Kamat AM, Dickstein RJ, Messetti F, et al : Use of fluorescence in situ hybridization to predict response to bacillus Calmette-Guérin therapy for bladder cancer : results of a prospective trial. *J Urol* 187 : 862-867, 2012
- 7) Shariat SF, Savage C, Chromecki TF, et al : Assessing the clinical benefit of nuclear matrix protein 22 in the surveillance of patients with nonmuscle-invasive bladder cancer and negative cytology : a decision-curve analysis. *Cancer* 117 : 2892-2897, 2011
- 8) Tilki D, Burger M, Dalbagni G, et al : Urine markers for detection and surveillance of non-muscle-invasive bladder cancer. *Eur Urol* 60 : 484-492, 2011
- 9) Kamat AM, Karam JA, Grossman HB, Kader AK, Munsell M and Dinney CP : Prospective trial to identify optimal bladder cancer surveillance protocol : reducing costs while maximizing sensitivity. *BJU Int* 108 : 1119-1123, 2011
- 10) Loidl W, Schmidbauer J, Susani M and Marberger M : Flexible cystoscopy assisted by hexaminolevulinate induced fluorescence : a new approach for bladder cancer detection and surveillance ? *Eur Urol* 47 : 323-326, 2005
- 11) Herr HW and Donat SM : Reduced bladder tumour recurrence rate associated with narrow-band imaging surveillance cystoscopy. *BJU Int* 107 : 396-398, 2011

## CQ27 筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）ならびに膀胱全摘除術後の経過観察において、上部尿路の評価は推奨されるか？

### Answer

上部尿路の評価を行い、無症候性再発を早期発見することは推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C**）。ただし、現時点で明確な上部尿路経過観察プロトコールは確立されていない。

### 解説

NMIBC 治療後の上部尿路再発率は、低リスク癌では 0.7% 程度であるが高リスク癌では 20～25% とされる<sup>1)</sup>。EAU および NCCN いずれのガイドラインでも NMIBC 初期治療後はリスク分類に基づいた経過観察が推奨され、その中で上部尿路経過観察に関しては、EAU では進展高リスク症例において 1 年ごとの画像検索が推奨されており（期間は明記なし）、NCCN ガイドラインでは AUA が定義する高リスク症例に対しては術後 1 年目、以後 1～2 年ごとに 10 年目までの上部尿路検索が推奨されている<sup>2, 3)</sup>。International Bladder Cancer Network が 2016 年に発表した推奨プロトコールも NCCN 同様である<sup>4)</sup>。上部尿路癌に対する細胞診の感度は膀胱癌より低いとされており、画像検査として CTU（CT 造影剤が使用不可の場合は MR urography（MRU）での代用）の併用が推奨される。

ただし、これらはすべて後ろ向き研究から導き出されたものである。Sternberg らは、935 例の NMIBC の経過観察において 51 例に上部尿路再発を認め、そのうち定期画像検査で同定された症例は 15 例（29%）に留まり、延べ 3,074 件の画像検査の有効率はわずか 0.49% であったことから CTU による経過観察に疑問を呈している<sup>1)</sup>。T1G3 ハイリスク癌でも BCG 膀胱内注入療法を行い 5 年間膀胱内無再発の場合、その後の上部尿路再発リスクは非常に低くなるとの報告もあり<sup>5)</sup>、NMIBC 治療後の上部尿路経過観察の頻度や期間に関しては議論が必要と考えられる。

一方、膀胱全摘除術後では上部尿路再発は 1.8～6.0% と比較的稀なものの、術後 3 年目以後の晩期再発部位としては頻度が高い<sup>6)</sup>。上部尿路再発症例は遠隔転移を伴うことは稀で、再発した場合、生存期間中央値は 10～55 ヶ月、60～67% の症例は癌死すると報告されている<sup>7, 8)</sup>。Picozzi らのメタアナリシスでは上部尿路再発のうち 38% は無症候性で、定期検査が発見の契機となっている<sup>9)</sup>。無症候性での早期発見にて癌死亡率・全死亡率が 30% 低下するとの報告もあり定期的な経過観察が臨床的に有意義な可能性があるが、この点に関しては議論の余

地がある<sup>10)</sup>。経過観察法としては尿細胞診のみではなく CTU を用いることで、手術合併症(水腎症・傍ストーマヘルニア)や遠隔転移再発・リンパ節再発のチェックを同時に行うことが勧められる<sup>11)</sup>。尿細胞診以外に FISH 法(ウロビジョン<sup>®</sup>)など新たな診断技術の併用も試みられているが、現状では偽陽性率が高く、今後診断率の向上が求められる<sup>12)</sup>。

膀胱全摘除術後の経過観察として、EAU ガイドラインでは、1 年目は 4 ヶ月ごと、2～3 年目は 6 ヶ月ごと、以後は 1 年ごとの術後画像検索が推奨されており、その中に上部尿路画像検査も含まれるものと考えられる。NCCN ガイドラインでは上部尿路および腹部・骨盤部画像を術後 2 年は 3～6 ヶ月ごと、5 年目までは 1 年ごとを推奨している。

膀胱全摘除術後の上部尿路再発リスクは、MIBC よりも NMIBC 症例の方が高く、その他のリスク因子としては多発・CIS・遠位尿管断端陽性があげられる<sup>13, 14)</sup>。膀胱全摘除術時尿管断端 CIS 陽性例に対して、6 ヶ月ごとの尿管鏡検査を用いた経過観察が上部尿路再発早期発見に有用であったとの報告もあるが<sup>15)</sup>、リスク・ベネフィットを考え、このようなリスク因子を持つ尿路再発高リスク症例においてはより入念な上部尿路経過観察が有効かもしれない。

#### 参考文献

- 1) Sternberg IA, Keren Paz GE, Chen LY, et al : Upper tract imaging surveillance is not effective in diagnosing upper tract recurrence in patients followed for nonmuscle invasive bladder cancer. *J Urol* 190 : 1187-1191, 2013
- 2) <http://uroweb.org/guideline/non-muscle-invasive-bladder-cancer/>
- 3) [https://www.nccn.org/professionals/physician\\_gls/PDF/bladder.pdf](https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/PDF/bladder.pdf)
- 4) Kassouf W, Traboulsi SL, Schmitz-Dräger B, et al : Follow-up in non-muscle-invasive bladder cancer-International Bladder Cancer Network recommendations. *Urol Oncol* 34 : 460-468, 2016
- 5) Golabek T, Palou J, Rodriguez O, Gaya JM, Breda A and Villavicencio H : Is it possible to stop follow-up of patients with primary T1G3 urothelial carcinoma of the bladder managed with intravesical bacille Calmette-Guerin immunotherapy ? *World J Urol* 35 : 237-243, 2017
- 6) Huguet J : Follow-up after radical cystectomy based on patterns of tumour recurrence and its risk factors. *Actas Urol Esp* 37 : 376-382, 2013
- 7) Tran W, Serio AM, Raj GV, et al : Longitudinal risk of upper tract recurrence following radical cystectomy for urothelial cancer and the potential implications for long-term surveillance. *J Urol* 179 : 96-100, 2008
- 8) Soukup V, Babjuk M, Bellmunt J, et al : Follow-up after surgical treatment of bladder cancer : a critical analysis of the literature. *Eur Urol* 62 : 290-302, 2012
- 9) Picozzi S, Ricci C, Gaeta M, et al : Upper urinary tract recurrence following radical cystectomy for bladder cancer : a meta-analysis on 13,185 patients. *J Urol* 188 : 2046-2054, 2012
- 10) Gakis G, Black PC, Bochner BH, et al : Systematic Review on the Fate of the Remnant Urothelium after Radical Cystectomy. *Eur Urol* 71 : 545-557, 2017
- 11) Shinagare AB, Sadow CA and Silverman SG : Surveillance of patients with bladder cancer following cystectomy : yield of CT urography. *Abdom Imaging* 38 : 1415-1421, 2013
- 12) Fernandez MI, Parikh S, Grossman HB, et al : The role of FISH and cytology in upper urinary tract surveillance after radical cystectomy for bladder cancer. *Urol Oncol* 30 : 821-824, 2012

- 13) Takayanagi A, Masumori N, Takahashi A, Takagi Y and Tsukamoto T : Upper urinary tract recurrence after radical cystectomy for bladder cancer : incidence and risk factors. *Int J Urol* 19 : 229-233, 2012
- 14) Sanderson KM, Cai J, Miranda G, Skinner DG and Stein JP : Upper tract urothelial recurrence following radical cystectomy for transitional cell carcinoma of the bladder : an analysis of 1,069 patients with 10-year followup. *J Urol* 177 : 2088-2094, 2007
- 15) Wagner KR, Schoenberg MP, Bianco FJ Jr and Jarrett TW : Prospective intermediate follow-up of carcinoma in situ involving the distal ureter at cystectomy : is there a role for ureteroscopy ? *J Endourol* 22 : 1241-1246, 2008

## CQ28 膀胱全摘除術後は摘出病理組織所見や再発リスクに沿った経過観察が推奨されるか？

### Answer

再発リスクに沿った経過観察を行うことが推奨される（**推奨の強さ 2, エビデンスの確実性 C**）。ただし、現時点で摘出病理組織所見や再発リスクに沿った明確な経過観察プロトコールは確立されていない。

### 解説

MIBC に対する膀胱全摘除術後の経過観察は、①癌の再発（局所・尿路再発、遠隔転移）、②尿路変向に関連した上部尿路の変化、③腎機能、および、④代謝異常が観察項目である。②～④に関しては、非禁制型尿路変向時の水腎症の有無、腎機能モニタリング、禁制型尿路変向時の代謝性アシドーシスやビタミン B12 モニタリング等が重要となる<sup>1)</sup>。

①に関して、局所再発は5～15%の症例に認められ、術後2年以内に多い。リスク因子としては膀胱壁外浸潤、リンパ節転移、断端陽性、摘出リンパ節数、リンパ節郭清範囲、周術期化学療法の有無があげられる<sup>2, 3)</sup>。遠隔転移は50%の症例で認められ、高ステージ、リンパ節転移がリスク因子となる。転移部位としてはリンパ節、肺、肝、骨が主で、術後2年以内が多く、10年以上経過するとほとんど認めない<sup>4, 5)</sup>。尿道再発は男性患者の1.5～6.0%、女性患者の0.8～4.3%で認められ、再発までの期間は平均13.5～39ヵ月と報告されている<sup>1)</sup>。リスク因子としては、男性では（再発）筋層非浸潤癌、前立腺部尿道浸潤、女性では膀胱頸部浸潤があげられ、非失禁型代用膀胱が造設された症例は失禁型尿路変向症例と比較して有意に再発率が低いとされる<sup>4)</sup>。上部尿路再発は1.8～6.0%の症例で認められ、晩期再発症例の中では最も頻度が高い。メタアナリシスでは38%の上部尿路再発は無症候性で発見され、多発病巣、尿管断端陽性がリスク因子とされている<sup>6)</sup>。

上記②～④の項目は通常定期的な経過観察が施行されることとなるが、①については経過観察によって無症候性のうちに転移・再発を発見することが予後改善に有効なのか最終的な結論は出ていない。膀胱全摘除1,270例中再発を認めた444例を解析し、無症状・有症状の両群間で再発後生存率に有意差を認めなかったとの報告もあるが<sup>7)</sup>、この解析は尿路再発が含まれておらず、20年にもおよび症例集積のため再発後の治療選択肢が現在と異なる可能性がある。対して、無症候性での尿道再発早期発見が生存期間延長に寄与するとする報告や<sup>8)</sup>、新膀胱造設後の経過観察において、尿道 CIS の発見および肺・遠隔リンパ節転移の無症候性再発の早期発見は予後改善に有効であるとの報告もある<sup>9)</sup>。Stewart-

Merrillらのシステマティックレビューにおいても、尿路再発まで含めた解析では無症候性再発の早期発見は有意に死亡率を低下させる結果であった<sup>10)</sup>。ただし現状では定期経過観察頻度・期間に関しての明確なエビデンスはなく、3年目以後の全体的な再発率が低下することから、それ以後の画像検査による経過観察の有効性に関しては今後の検討が必要との意見もある<sup>11)</sup>。

以上をふまえ、NCCNガイドラインでは膀胱全摘除術後2年はCT（もしくはMRI, PET-CT）による腹部骨盤部画像検査と胸部単純X線検査（もしくはCT, PET-CT）による胸部画像検査を3～6ヵ月ごと、血液検査を3～12ヵ月ごと、尿細胞診を6～12ヵ月ごと、以後は5年目まで1年ごとの経過観察を推奨している。EAUガイドラインでは、膀胱全摘除術後1年は4ヵ月ごと、2～3年目は半年ごと、それ以後は1年ごとのCT検査を推奨している<sup>12, 13)</sup>。しかし両ガイドラインの経過観察での再発発見率は低く、摘出病理組織所見、再発リスク、年齢などを考慮し患者ごとに経過観察頻度や期間を調整すべきとの報告もある<sup>14)</sup>。その他にも病理ステージ、リンパ節転移、切除断端の状態、術前水腎症の有無をリスク因子として再発リスクを分類し経過観察様式を変える方法<sup>15)</sup>や、病理ステージ、年齢、チャールソン併存疾患指数（CCI）から再発部位（尿路、腹部骨盤部、肺、その他）ごとの再発リスクと他因死のバランスを検討し経過観察様式を決定する方法<sup>16)</sup>などが報告されている。脈管浸潤、壁外浸潤もしくは断端陽性、リンパ節転移、慢性腎疾患、心血管疾患、失禁型尿路変向等のリスク因子による分類を使用した方が病理因子のみの分類よりもコスト面でも効率の良い5年経過観察方法となる可能性があるとの研究もある<sup>17)</sup>。

## 参考文献

- 1) Soukup V, Babjuk M, Bellmunt J, et al : Follow-up after surgical treatment of bladder cancer : a critical analysis of the literature. *Eur Urol* 62 : 290-302, 2012
- 2) Novotny V, Froehner M, May M, et al : Risk stratification for locoregional recurrence after radical cystectomy for urothelial carcinoma of the bladder. *World J Urol* 33 : 1753-1761, 2015
- 3) Cornu JN, Neuzillet Y, Hervé JM, Yonneau L, Botto H and Lebret T : Patterns of local recurrence after radical cystectomy in a contemporary series of patients with muscle-invasive bladder cancer. *World J Urol* 30 : 821-826, 2012
- 4) Huguet J : Follow-up after radical cystectomy based on patterns of tumour recurrence and its risk factors. *Actas Urol Esp* 37 : 376-382, 2013
- 5) Yafi FA, Aprikian AG, Fradet Y, et al : Surveillance guidelines based on recurrence patterns after radical cystectomy for bladder cancer : the Canadian Bladder Cancer Network experience. *BJU Int* 110 : 1317-1323, 2012
- 6) Picozzi S, Ricci C, Gaeta M, et al : Upper urinary tract recurrence following radical cystectomy for bladder cancer : a meta-analysis on 13,185 patients. *J Urol* 188 : 2046-2054, 2012
- 7) Volkmer BG, Kuefer R, Bartsch GC Jr, Gust K and Hautmann RE : Oncological followup after radical cystectomy for bladder cancer-is there any benefit ? *J Urol* 181 : 1587-1593, 2009
- 8) Gakis G, Black PC, Bochner BH, et al : Systematic Review on the Fate of the Remnant Urothelium after Radical Cystectomy. *Eur Urol* 71 : 545-557, 2017
- 9) Giannarini G, Kessler TM, Thoeny HC, Nguyen DP, Meissner C and Studer UE : Do patients benefit from routine follow-up to detect recurrences after radical cystectomy and ileal ortho-

- topic bladder substitution? *Eur Urol* 58 : 486-494, 2010
- 10) Stewart-Merrill SB, Alahdab F, Benkhadra K, et al : Oncologic surveillance in bladder cancer following radical cystectomy : A systematic review and meta-analysis. *Urol Oncol* 34 : 236.e13-21, 2016
  - 11) Alimi Q, Verhoest G, Kammerer-Jacquet SF, et al : Role of routine computed tomography scan in the oncological follow up of patients treated by radical cystectomy for bladder cancer. *Int J Urol* 23 : 840-846, 2016
  - 12) <http://uroweb.org/guideline/bladder-cancer-muscle-invasive-and-metastatic/>
  - 13) [https://www.nccn.org/professionals/physician\\_gls/PDF/bladder.pdf](https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/PDF/bladder.pdf)
  - 14) Stewart-Merrill SB, Boorjian SA, Thompson RH, et al : Evaluation of current surveillance guidelines following radical cystectomy and proposal of a novel risk-based approach. *Urol Oncol* 33 : 339.e1-8, 2015
  - 15) Nieuwenhuijzen JA, de Vries RR, van Tinteren H, et al : Follow-up after cystectomy : regularly scheduled, risk adjusted, or symptom guided? Patterns of recurrence, relapse presentation, and survival after cystectomy. *Eur J Surg Oncol* 40 : 1677-1685, 2014
  - 16) Merrill SB, Boorjian SA, Thompson RH, et al : Oncologic surveillance following radical cystectomy : an individualized risk-based approach. *World J Urol* 35 : 1863-1869, 2017
  - 17) Kusaka A, Hatakeyama S, Hosogoe S, et al : Risk-stratified surveillance and cost effectiveness of follow-up after radical cystectomy in patients with muscle-invasive bladder cancer. *Oncotarget* 8 : 65492-65505, 2017

VIII

希少がん

## Ⅷ. 希少がん

### 尿路上皮癌亜型および特殊型総論

#### 1. 疫学, 病理所見

尿路上皮癌, 特に浸潤性尿路上皮癌には様々な亜型が存在しており<sup>1~5)</sup>, その多くは診断時に進行している。最も頻度が高い亜型は扁平上皮への分化を示す尿路上皮癌で, 組織学的に腫瘍細胞が扁平上皮化生を示すことが特徴であり, 全浸潤性尿路上皮癌の20~40%に存在するとされる。次いで腺上皮への分化を示す尿路上皮癌で, 組織学的に腫瘍細胞が腺管を形成することが特徴であり, 全浸潤性尿路上皮癌の6~18%に存在するとされる。その他の亜型の頻度は低く, 具体的な頻度は不明な点が多い。微小乳頭型は腫瘍細胞が小胞巣を形成しその周囲に裂隙形成を伴うことが特徴であり, 診断時に進行している症例が多い。リンパ腫様型/形質細胞様型は浸潤傾向が強い亜型で, 肉眼的に腫瘍形成が不明瞭であることが特徴的である。組織学的には小型腫瘍細胞が高度な浸潤性増殖形式を示すことを特徴とする。肉眼および組織学的には胃癌および乳腺の小葉癌の膀胱への転移症例との類似性が高いことから, 原発性と転移性との鑑別が非常に重要な問題となる。胞巣型および微小嚢胞型は, 腫瘍細胞が正常の尿路上皮に類似した形態を示すことが特徴で, 病理診断に難渋することが少なくない。肉腫型は通常の尿路上皮癌の脱分化した組織型であり, 尿路上皮癌の経過観察中もしくは通常型尿路上皮癌を伴うことが一般的である。リンパ上皮腫様型は腫瘍内に顕著なリンパ球浸潤を伴うことが特徴で, 咽頭部に好発する同名の病名と同様の組織像を示す。巨細胞型は腫瘍内に多数の破骨型巨細胞を認めることが特徴で, 骨に好発する同名の病名と同様の組織像を示す。明細胞型は腫瘍細胞が淡明な所見を示すのが特徴で, 胞体内に多量のグリコーゲンを認める。脂肪細胞型は腫瘍細胞が脂肪細胞への分化を示すことが特徴とされ, 皮膚等の発生する脂腺系腫瘍に類似した所見を示す。いずれの亜型に関しても, 特定の成因は不明である。

尿路上皮癌以外にも, 扁平上皮癌, 腺癌, 神経内分泌腫瘍, 軟部腫瘍および造血器系腫瘍が膀胱に発生するが, いずれも頻度は低い<sup>1, 2, 4, 5)</sup>。最も多い組織型は扁平上皮癌で, 角化を伴うことが多い。成因としてビルハルツ住血吸虫感染関連がよく知られているが, 本邦ではその頻度は極めて稀である。その他には扁平上皮化生を伴った尿路上皮からの由来が推定されている。次に多い組織型は腺癌で, 大腸癌に類似する組織像を示し, 時に顕著な粘液産生を伴う。成因として尿膜管由来が最も多く, 次いで腺様化生を伴った尿路上皮からの由来が推定されている。神経内分泌癌の多くは小細胞癌であり, 肺に発生する同名の腫瘍と同じ組織像を示す。小細胞癌の多くは通常型尿路上皮癌を合併もしくはその経過観察中に発生することから, その発生由来は通常型尿路上皮癌脱分化と推定されている。その他の神経内分泌腫瘍としてはカルチノ

表 1 病理組織学的分類

尿路上皮癌亜型 (UC Variant-histology)
扁平上皮への分化を伴った尿路上皮癌
腺上皮への分化を伴った尿路上皮癌
微小乳頭型
リンパ腫様型 / 形質細胞様型
胞巣型および微小嚢胞型
肉腫型
リンパ上皮腫様型
巨細胞型
明細胞型
脂肪細胞型
特殊型 (Non UC)
扁平上皮癌
腺癌
神経内分泌腫瘍 (小細胞癌)
造血器系腫瘍 (悪性リンパ腫, 白血病)
軟部腫瘍 (平滑筋肉腫, 血管肉腫等)

イドがあげられるが、その頻度は極めて稀である。その他の組織型としては、血液造血器系および軟部腫瘍系があげられる。他臓器の同名症例と同様の組織像を呈する。いずれもその頻度は極めて稀であり、特定の成因は知られていない (表 1)。

## 2. 治療・予後

### (1) Stage I

これらの亜型や特殊型は、純粋な尿路上皮癌と比べて病期は進行していることが多い。形質細胞様型や肉腫型では、TURBTにてcT1と診断された場合でも筋層浸潤を過小評価している可能性が高い。BCG膀胱内注入療法による膀胱温存は全摘除と比べて予後が不良になることから、これらの症例には即時膀胱全摘除術が推奨される<sup>6, 7)</sup>。微小乳頭型においては、cT1症例において即時全摘除術の有用性の報告がある一方で、BCG膀胱内注入療法と同等であるという報告もあることから結論については議論がある<sup>8)</sup>。扁平上皮または腺上皮への分化を示すcT1症例においては、BCG注入療法にて良好な成績が報告されている<sup>9)</sup>。これらの症例には綿密な病期診断のもとBCG膀胱内注入療法が推奨される<sup>10)</sup>。EAUガイドラインでは超高リスクとして“some forms of variant histology of urothelial carcinoma”を定義しており、即時膀胱全摘除術を推奨している<sup>11)</sup>。NCCNガイドラインでは微小乳頭型、形質細胞様型、肉腫型は筋層浸潤の危険性が高いために、即時膀胱全摘除術を推奨している<sup>12)</sup>。

一方、特殊型である扁平上皮癌や腺癌においても、多くの症例が進行例で見つかることから、cT1であっても即時膀胱全摘除術を含むより強力な局所治療が推奨される<sup>10)</sup>。小細胞癌成分を含む場合には、術前化学療法の有用性が病期に関わらず認め

られることから、術前化学療法とその後の局所治療（膀胱全摘除術または放射線療法）が推奨される<sup>10)</sup>。

## (2) Stage II - III

MIBC の治療においては、National Cancer Data Base のデータを用いて術前化学療法の有用性が検討されている<sup>13)</sup>。微小乳頭型、肉腫型、神経内分泌腫瘍では、術前化学療法により有意に downstaging したが、全生存率の改善は神経内分泌腫瘍のみに認められた。扁平上皮または腺上皮への分化を示す症例では、純粋な尿路上皮癌と比較して膀胱全摘除術の成績は同等であり、さらに術前化学療法による予後改善も認められた<sup>14, 15)</sup>。以上より、術前化学療法は、小細胞癌を有する症例には考慮すべきであり、扁平上皮または腺上皮への分化を示す症例においても考慮してよい。一方、他の亜型や特殊型における意義は不明である。Trimodality による膀胱温存の成績も報告されている<sup>16)</sup>。単一施設にて施行された膀胱温存療法 303 例のうち、22% が unusual histology であった（扁平上皮または腺上皮への分化を示す腫瘍が 74%）。これらの治療成績（CR 率、癌特異的生存率、全生存率）は、純粋な尿路上皮癌と同等であった。

MIBC の予後においては、小細胞癌は通常の尿路上皮癌に比べて不良である。その他の亜型や特殊型においては、純粋な尿路上皮癌と比べて病期は進行している傾向があるが、背景因子を調整すれば予後が変わりがないと考えられている<sup>17)</sup>。

## (3) Stage IV

転移性病期の治療においては、亜型を伴う尿路上皮癌の場合には、純粋な尿路上皮癌と同様に行う。特殊型では、それぞれの組織型に基づいた治療を行うことが推奨される。扁平上皮癌においては臨床試験への参加が推奨されるが、パクリタキセル+イホスファミド+シスプラチン（ITP）による併用化学療法が前向き試験として唯一検討されており考慮してもよい<sup>18)</sup>。腺癌においても臨床試験への参加が推奨されるが、5-FU ベースのレジメンである FOLFOX または GemFLP（5-FU, ロイコボリン, ゲムシタピン, シスプラチン）や ITP による併用化学療法を考慮してもよい<sup>12)</sup>。現在、腺癌において GemFLP による第 II 相試験が行われている（NCT00082706）。小細胞癌成分を含む場合には、シスプラチンに適格であればエトポシド+シスプラチンが、シスプラチンが不適格の場合にはエトポシド+カルボプラチンが推奨される<sup>12)</sup>。KEYNOTE-045 試験では約 30% が組織学的亜型を含む尿路上皮癌が対象となっていた。全生存における層別化解析では、亜型を有する症例では、ペムプロリズマブの有用性がより高い可能性が示唆された（亜型あり HR：0.58, 亜型なし HR：0.80）<sup>19)</sup>。特殊型における免疫チェックポイント阻害薬の有用性については明らかになっていない。

## 参考文献

- 1) Moch H, Humphrey PA and Ulbright TM : WHO Classification of Tumours of the Urinary System and Male Genital Organs. IARC, Lyon, 2016
- 2) 日本泌尿器科学会, 日本病理学会, 日本医学放射線学会 : 腎盂・尿管・膀胱癌取扱い規約 第 1

- 版. 金原出版, 東京, 2011
- 3) Lopez-Beltran A, Cheng L, Raspollini MR, et al : Variants of Bladder Cancer The Pathologist's Point of View. *Eur Urol supplement* 16 : 210-222, 2017
  - 4) Moschini M, D' Andrea D, Korn S, et al : Characteristics and clinical significance of histological variants of bladder cancer. *Nat Rev Urol* 14 : 651-668, 2017
  - 5) Lopez-Beltran A, Henriques V, Montironi R, Cimadamore A, Raspollini MR and Cheng L : Variants and new entities of bladder cancer. *Histopathology* 74 : 77-96, 2019
  - 6) Kaimakliotis HZ, Monn MF, Cary KC, et al : Plasmacytoid variant urothelial bladder cancer : is it time to update the treatment paradigm ? *Urol Oncol* 32 : 833-838, 2014
  - 7) Malla M, Wang JF, Trepeta R, Feng A and Wang J : Sarcomatoid Carcinoma of the Urinary Bladder. *Clin Genitourin Cancer* 14 : 366-372, 2016
  - 8) Abufaraj M, Foerster B, Schernhammer E, et al : Micropapillary Urothelial Carcinoma of the Bladder : A Systematic Review and Meta-analysis of Disease Characteristics and Treatment Outcomes. *Eur Urol* 75 : 649-658, 2019
  - 9) Yorozuya W, Nishiyama N, Shindo T, et al : Bacillus Calmette-Guérin may have clinical benefit for glandular or squamous differentiation in non-muscle invasive bladder cancer patients : retrospective multicenter study. *Jpn J Clin Oncol* 48 : 661-666, 2018
  - 10) Warrick JI : Clinical Significance of Histologic Variants of Bladder Cancer. *J Natl Compr Canc Netw* 15 : 1268-1274, 2017
  - 11) EAU Oncology Guidelines. <https://uroweb.org/guideline/non-muscle-invasive-bladder-cancer/>
  - 12) NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology (NCCN Gguidelines) , Bladder Cancer. [https://www.nccn.org/professionals/physician\\_gls/pdf/bladder.pdf](https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/bladder.pdf)
  - 13) Vetterlein MW, Wankowicz SAM, Seisen T, et al : Neoadjuvant chemotherapy prior to radical cystectomy for muscle-invasive bladder cancer with variant histology. *Cancer* 123 : 4346-4355, 2017
  - 14) Kim SP, Frank I, Cheville JC, et al : The impact of squamous and glandular differentiation on survival after radical cystectomy for urothelial carcinoma. *J Urol* 188 : 405-409, 2012
  - 15) Scosyrev E, Ely BW, Messing EM, et al : Do mixed histological features affect survival benefit from neoadjuvant platinum-based combination chemotherapy in patients with locally advanced bladder cancer ? A secondary analysis of Southwest Oncology Group-Directed Inter-group Study (S8710). *BJU Int* 108 : 693-699, 2011
  - 16) Krasnow RE, Drumm M, Roberts HJ, et al : Clinical Outcomes of Patients with Histologic Variants of Urothelial Cancer Treated with Trimodality Bladder-sparing Therapy. *Eur Urol* 72 : 54-60, 2017
  - 17) Moschini M, Dell' Ogllo P, Luciano' R, et al : Incidence and effect of variant histology on oncological outcomes in patients with bladder cancer treated with radical cystectomy. *Urol Oncol* 35 : 335-341, 2017
  - 18) Galsky MD, Iasonos A, Mironov S, et al : Prospective trial of ifosfamide, paclitaxel, and cisplatin in patients with advanced non-transitional cell carcinoma of the urothelial tract. *Urology* 69 : 255-259, 2007
  - 19) Bellmunt J, de Wit R, Vaughn DJ, et al : Pembrolizumab as Second-Line Therapy for Advanced Urothelial Carcinoma. *N Engl J Med* 376 : 1015-1026, 2017

## 尿道癌総論

### 1. 疫学

原発性尿道癌は非常に稀な腫瘍で、人口100万人あたり1.1～1.5人の発生数である。65歳以上の発症が多く、男女比は1:1.5～2.9と女性において高頻度である<sup>1～5)</sup>。発生原因として尿道狭窄、尿道カテーテルもしくは尿道形成術後の慢性刺激、放射線外照射、放射線シード挿入、性感染症後（ヒトパピローマウイルス）の慢性尿道炎などがあげられる<sup>4, 6, 7)</sup>。女性例では尿道憩室や反復性尿路感染も発生原因となる。現時点では尿道癌の発生と地域性もしくは人種差との関係を示す証拠はない。

### 2. 病理所見

肉眼的には、尿道癌は外方向性乳頭状もしくは結節状腫瘍を形成することが多く、紅斑もしくは白斑状の平坦病変を形成することもある<sup>8)</sup>。尿道癌の組織型については男女差が存在し、男女とも最も多い組織型は尿路上皮癌で（45～77%）、男性では次いで扁平上皮癌（10～35%）、腺癌（5～12%）の順となる<sup>2, 3, 9, 10)</sup>。女性では腺癌の比率が29～40%と高い傾向にあり、扁平上皮癌の比率は5～19%程度である<sup>3, 10)</sup>。女性の腺癌では特に明細胞腺癌の発生頻度が高く、その多くは尿道憩室から発生する<sup>11)</sup>。男女とも尿路上皮癌と扁平上皮癌との鑑別が困難な低分化な組織型が多い<sup>4)</sup>。稀な組織型<sup>8)</sup>としては腺様嚢胞癌、粘液癌、癌肉腫、悪性黒色腫などがあげられる。尿道癌には明確な分化度分類は存在しないが、一般的には高・中・低の三段階分化度評価方法が用いられる。病理学的病期はUICC TNM分類<sup>12)</sup>によって判定され、第8版（2017）では本邦の腎盂・尿管・膀胱癌取り扱い規約第1版で付記されている第7版から、N分類の層別で大きさ2cmから個数に変更されている（N1：単発、N2：多発）。

### 3. 予後

予後に関して多くは病期が進行して発見される不良例が多い<sup>2～5, 9, 13～15)</sup>が、本邦の大規模な報告はない。米国 National Cancer Database（2004～2013年）の2,137例の解析において、5年、10年全生存率はそれぞれ46%、31%であり、病期別の5年全生存率は、≤CT1、CT2および≥CT3について63%、38%および29%と報告されている<sup>5)</sup>。男女別では米国 SEER データベース登録で5年、10年全生存率は男性2,065例（1988～2006年）で46%、29%<sup>9)</sup>、女性722例（1983～2008年）で43%、32%と報告されている<sup>15)</sup>。EU圏の340例の RARECARE データベース（1995～2002年）では1年、5年相対生存率は72%、54%と報告されている<sup>2)</sup>。組織別に扁平上皮癌は予後不良の傾向を示すが結論は得られていない<sup>3～5, 9, 14)</sup>。

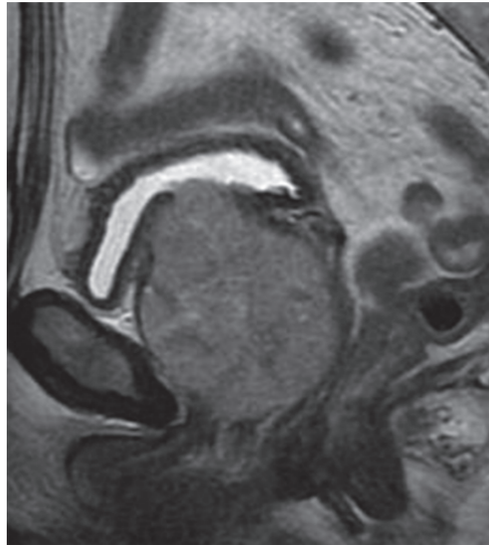


図1 MRI T2 強調画像

#### 4. 診断

診断には膀胱尿道鏡検査，身体所見（鼠径部リンパ節触診，男性では直腸診，女性では外陰部視診，膣内診，双手診）が重要である。症状としては，排尿障害，出血（外陰部出血，尿道出血，血尿），膀胱炎様症状，陰部腫瘍などがあるが，男性では尿道狭窄症状や腫瘍触知，女性では尿道出血の頻度が多い。局所進展により皮膚潰瘍を形成することもある。外尿道口付近に発生した癌では視診により発見される場合が多いが，後部尿道に発生した癌では膀胱尿道鏡検査，尿道造影，膣内診が必要であり，発見時にすでに進行している癌も多く，女性では膣癌との鑑別が困難となる場合もある。確定診断は生検による病理診断で行われる。画像検査としてはMRIで原発巣の局所浸潤の程度，CTでリンパ節転移や遠隔転移を確認することが多い<sup>16)</sup>。腫瘍内部はCTで軟部濃度，MRIのT1強調画像で低信号，T2強調画像で低～やや高信号と非特異的で（図1），尿道造影では局所の不整な狭窄像を示すことが多い。尿道憩室に癌が発生することもあり，尿道造影やCT・MRIでの憩室の確認が有効とされ，尿道を取り囲むようなU字型や馬蹄形の嚢胞構造に出現し，T2強調画像で中等度信号を呈する隆起性病変を示すことが多い<sup>17)</sup>。尿細胞診の陽性率は約6割で，扁平上皮癌で高く（77%），尿路上皮癌で低い（50%）と報告され<sup>18)</sup>，尿道憩室癌では特に高い陽性率<sup>19)</sup>が報告されている。腫瘍マーカーとしてはPSA，SCC，CEA，CA19-9の上昇も報告されているが，多数の症例では上昇を認めない。

#### 5. 治療法

治療法は性別，癌発生部位，組織型，浸潤範囲，転移部位などの多様な因子に基づき個々の症例によって推奨されるが標準治療は定まっていない<sup>16)</sup>。治療法に関しての前向き研究はなく，後ろ向き研究や陰茎癌，外陰癌などの他癌腫治療の外挿化に基

づく経験的治療が中心であるため、いずれも治療推奨度は低い。過去の報告では、限局性病変では外科的切除が推奨され<sup>6, 20)</sup>、放射線治療単独療法での報告は極めて少ない。

### (1) 外科的治療

術式は経尿道的内視鏡切除、尿道部分切除、尿道全摘除、陰茎全摘除、膀胱前立腺尿道全摘除、前方骨盤除臓術、骨盤内臓全摘除、恥骨合併切除と浸潤に伴い切除範囲が拡大する。低悪性度で小範囲の非浸潤癌 (Ta) は経尿道的内視鏡切除で尿道機能温存可能であり、まず検討されるべき治療法である。限局浸潤癌 (T1) の男性では数 mm から 2cm のマージンを確保した遠位尿道切除および尿道口形成が行われている一方<sup>21)</sup>、女性では環状切除が行われるが、短い尿道長や尿道括約筋損傷のため技術的に困難なことが多い。尿道海綿体浸潤 (T2) の男性では尿道垂全摘および会陰部尿道口形成が可能であるが、女性では尿道の温存は困難であり、膀胱瘻造設や尿路変向が必要なことが多い。陰茎海綿体 (T3) 以上の男性では陰茎全摘除および膀胱前立腺全摘除が必要な症例が多く、周囲浸潤傾向のある腫瘍 (T4) では、恥骨合併切除も必要な症例もある。女性では外陰部癌に準じた婦人科領域の合併切除が必要であり、膣前壁合併切除を含む前方骨盤除臓術や広汎外陰切除術が必要になる。広範囲の会陰部手術で欠損部が大きい時は、形成外科的再建術を取り入れることが必要である。治療成績として多施設共同研究 154 例 (pT1 以下: 44%, pT2: 24%, pT3 以上 32%, cN+: 16%) の報告では、53% に治療後再発を認め、再発部位は尿道再発 (31%), 鼠径リンパ節 (29%), 遠隔転移 (20%) と報告されている<sup>13)</sup>。

鼠径および骨盤内所属リンパ節転移は全体の 14 ~ 22%<sup>9, 13, 15)</sup> で認め、特に局所進行例で高頻度にリンパ節転移を認める。陰茎癌とは異なり炎症の影響を受けにくく、リンパ節転移の術前予測精度は 92.4% と報告されている<sup>13)</sup>。系統的リンパ節郭清の予防的<sup>22)</sup>、治療的意義<sup>13)</sup> は明確ではない。各ガイドラインではリンパ節腫大症例や浸潤癌に対し手術時の郭清を推奨しているものや<sup>6)</sup>、鼠径リンパ節生検後の放射線化学療法を推奨しているものもある<sup>20)</sup>。

### (2) 放射線治療

局所進行例では手術療法と並んで放射線治療が用いられてきたものの、放射線単独療法の治療成績は手術療法単独と同様に不良である<sup>23)</sup>。そのため手術療法、化学療法、放射線療法の集学的治療が試みられている<sup>6, 16, 24)</sup>。多施設共同研究 39 例の報告では、術前化学療法および化学放射線療法に対する奏効率は 25% および 33% と報告され、奏効例では良好な生存が報告されている<sup>24)</sup>。また症例報告レベルではあるが外照射、小線源治療と化学療法併用により良好な局所制御が得られることが報告されており<sup>25, 26)</sup>、本アプローチの有効性の検証が望まれる。

### (3) 化学療法

遠隔転移例は一般的に全身化学療法が行われているが、3 年全生存率 10 ~ 25% 程度と予後不良である<sup>3, 9)</sup>。M.D. Anderson Cancer Center のよる化学療法の報告 (2005 ~ 2009 年) では、組織型別に化学療法レジメンが選択される傾向があり、扁平上皮癌で CGI 療法 (シスプラチン, ゲムシタビン, イホスファミド)、腺癌で GemFLP 療

法（シスプラチン，ゲムシタピン，5-FU，ロイコボリン），尿路上皮癌でM-VACやCGI療法が主に使用され，奏効率はCGI療法（74%），GemFLP療法（67%）と良好な成績も報告されている<sup>27)</sup>。近年免疫チェックポイント阻害薬やプレシジョン・メディシンによる新たな治療方法が試みられており，原発性尿道癌に対してのPD-L1発現<sup>28)</sup>やEGFレセプター発現に基づいた治療による奏効例<sup>29)</sup>の報告がなされている。

#### 参考文献

- 1) Swartz MA, Porter MP, Lin DW and Weiss NS : Incidence of primary urethral carcinoma in the United States. *Urology* 68 : 1164-1168, 2006
- 2) Visser O, Adolfsson J, Rossi S, et al : Incidence and survival of rare urogenital cancers in Europe. *European Journal of Cancer* 48 : 456-464, 2012
- 3) Aleksic I, Rais-Bahrami S, Daugherty M, Agarwal PK, Vourganti S and Bratslavsky G : Primary urethral carcinoma : A Surveillance, Epidemiology, and End Results data analysis identifying prediCTors of cancer-specific survival. *Urol Ann* 10 : 170-174, 2018
- 4) Zhang M, Adeniran AJ, Vikram R, et al : Carcinoma of the urethra. *Hum Pathol* 72 : 35-44, 2018
- 5) Sui W, RoyChoudhury A, Wenske S, Decastro GJ, Mckiernan JM and Anderson CB : Outcomes and Prognostic Factors of Primary Urethral Cancer. *Urology* 100 : 180-186, 2017
- 6) Gakis G, Witjes JA, Compérat E, et al : EAU guidelines on primary urethral carcinoma. *Eur Urol* 64 : 823-830, 2013
- 7) Grivas PD, Davenport M, Montie JE, Kunju LP, Feng F and Weizer AZ : Urethral cancer. *Hematol Oncol Clin North Am* 26 : 1291-1314, 2012
- 8) Moch H, Humphrey PA, Ulbright TM and Reuter VE : WHO Classification of Tumours of the Urinary System and Male Genital Organs. IARC, Lyon, 2016
- 9) Rabbani F : Prognostic factors in male urethral cancer. *Cancer* 117 : 2426-2434, 2011
- 10) Derksen JW, Visser O, de la Rivière GB, Meuleman EJ, Heldeweg EA and Lagerveld BW : Primary urethral carcinoma in females : an epidemiologic study on demographical factors, histological types, tumour stage and survival. *World J Urol* 31 : 147-153, 2013
- 11) Oliva E and Young RH : Clear cell adenocarcinoma of the urethra : a clinicopathologic analysis of 19 cases. *Mod Pathol* 9 : 513-520, 1996
- 12) Brierley JD, Gospodarowicz MK and Wittekind C : TNM Classification of Malignant Tumours. Wiley-Blackwell, London, 2017
- 13) Gakis G, Morgan TM, Efstathiou JA, et al : Prognostic factors and outcomes in primary urethral cancer : results from the international collaboration on primary urethral carcinoma. *World J Urol* 34 : 97-103, 2016
- 14) Cahn DB, Handorf E, Ristau BT, et al : Contemporary practice patterns and survival outcomes for locally advanced urethral malignancies : A National Cancer Database Analysis. *Urol Oncol* 35 : 670. e15-670. e21, 2017
- 15) Champ CE, Hegarty SE, Shen X, et al : Prognostic factors and outcomes after definitive treatment of female urethral cancer : a population-based analysis. *Urology* 80 : 374-381, 2012
- 16) Dell'Atti L and Galosi AB : Female Urethra Adenocarcinoma. *Clinical genitourinary cancer* 16 : e263-e267, 2018
- 17) Hahn WY, Israel GM and Lee VS : MRI of female urethral and periurethral disorders. *AJR American journal of roentgenology* 182 : 677-682, 2004
- 18) Touijer AK and Dalbagni G : Role of voided urine cytology in diagnosing primary urethral carcinoma. *Urology* 63 : 33-35, 2004
- 19) O' Connor E, Iatropoulou D, Hashimoto S, Takahashi S, Ho DH and Greenwell T : Urethral diverticulum carcinoma in females-a case series and review of the English and Japanese liter-

- ature. *Transl Androl Urol* 7 : 703-729, 2018
- 20) Spiess PE, Agarwal N, Bangs R, et al : Bladder Cancer, Version 5.2017, NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology. *J Natl Compr Canc Netw* 15 : 1240-1267, 2017
  - 21) Smith Y, Hadway P, Ahmed S, Perry MJ, Corbishley CM and Watkin NA : Penile-preserving surgery for male distal urethral carcinoma. *BJU international* 100 : 82-87, 2007
  - 22) Werntz R, Smith Z, Packiam V, et al : Mp37-12 the Role of Inguinal Lymph Node Dissection in Men with Urethral Squamous Cell Carcinoma. *Journal of Urology* 199 : e496, 2018
  - 23) Garden AS, Zagars GK and Delclos L : Primary carcinoma of the female urethra. Results of radiation therapy. *Cancer* 71 : 3102-3108, 1993
  - 24) Gakis G, Morgan TM, Daneshmand S, et al : Impact of perioperative chemotherapy on survival in patients with advanced primary urethral cancer : results of the international collaboration on primary urethral carcinoma. *Ann Oncol* 26 : 1754-1759, 2015
  - 25) Libby B, Chao D and Schneider BF : Non-surgical treatment of primary female urethral cancer. *Rare Tumors* 2 : e55, 2010
  - 26) Bagshaw HP, Williams NL, Huang YJ, Tward JD and Gaffney DK : Palladium interstitial implant in combination with external beam radiotherapy and chemotherapy for the definitive treatment of a female urethral carcinoma. *Gynecol Oncol Rep* 13 : 40-43, 2015
  - 27) Dayyani F, Pettaway CA, Kamat AM, Munsell MF, Sircar K and Pagliaro LC : Retrospective analysis of survival outcomes and the role of cisplatin-based chemotherapy in patients with urethral carcinomas referred to medical oncologists. *Urol Oncol* 31 : 1171-1177, 2013
  - 28) Ninomiya S, Kawahara T, Mochizuki T, et al : Expression of PD-L1 and CTLA-4 in female urethral carcinoma. *IJU Case Reports* 2 : 23-26, 2019
  - 29) Bryce AH, Borad MJ, Egan JB, et al : Comprehensive Genomic Analysis of Metastatic Mucinous Urethral Adenocarcinoma Guides Precision Oncology Treatment : Targetable EGFR Amplification Leading to Successful Treatment With Erlotinib. *Clinical genitourinary cancer* 15 : e727-e734, 2017

## 尿管癌総論

### 1. 疫学

尿管癌は尿管を発生母地とする稀な腫瘍で、発生頻度は全膀胱悪性腫瘍の0.17～0.7%とされている<sup>1-3)</sup>。尿管は出生後にその多くは索状化するが、一部は内腔が開存した状態で遺残し、内腔は円柱上皮もしくは尿路上皮で被覆される<sup>4)</sup>。尿管癌で腺癌の発症年齢は20～90歳（平均50歳台）、男女比1.4～2:1である<sup>5-8)</sup>、非腺癌の発症年齢は45～85、男女比6:1である<sup>9)</sup>。

### 2. 病理所見

組織学的には腺癌の頻度が最も高く<sup>5-8)</sup>、それらは非嚢胞型と嚢胞型とに大別されるが、前者の頻度が高い<sup>10)</sup>。嚢胞型では大腸癌に類似した腸型の頻度が最も多く、その他には粘液癌、印環細胞癌、その他の腺癌が発生する。腸型は大腸癌との鑑別が病理学的に問題となることが多く、特に進行癌では大腸癌の膀胱への直接浸潤との鑑別が問題となる。したがって、尿管癌には以下の厳密な診断基準が存在する。1) 膀胱頂部もしくは前壁に位置する、2) 膀胱壁に腫瘍の主座がある、3) 膀胱頂部および前壁の膀胱粘膜に広範な腺様化生を認めない、4) 他部位に同様の腫瘍を認めない、尿管癌の診断には以上の4つを満たす必要がある<sup>2)</sup>。上述の診断基準および免疫染色による鑑別が重要である<sup>11, 12)</sup>。非嚢胞型は粘液産生性の高分化癌が多く、予後は良好である。腺癌以外では、尿路上皮癌、小細胞癌、扁平上皮癌の順の頻度で発生する<sup>5, 7, 9)</sup>。尿管癌の標準的な組織学的分化度評価はないが、高分化、中分化、低分化の三段階評価方法が一般的には用いられている<sup>13)</sup>。

### 3. 診断

尿管癌は、尿管が存在する膀胱頂部もしくは膀胱前壁の固有筋層内に主座を有することが一般的で、腫瘍は尿管に沿って発育することが多い。進行した場合には、レチウス腔や腹直筋に進展することもある。膀胱壁側に突出すると腫瘍状の形態を呈し、画像にて膀胱癌との鑑別が困難となる場合もある。発見時にすでに遠隔転移や腹膜播種を有していることも少なくなく、腹膜偽粘液腫を合併した報告も散見される<sup>14)</sup>。症状としては肉眼的血尿が最も多く、その他では疼痛や腫瘤触知、粘液尿などがあるが、腹膜外に発生するため無症状のことも多い。腫瘍マーカーとしてCEA、TPA、CA19-9、CA125などが高値となるが特異的なものではない。腫瘍内部は充実性・嚢胞性・両者が混在した形態のいずれも呈しうる。CTでは約60%で粘液貯留を反映した低濃度域が出現し、50～70%で石灰化を含有すると報告されている<sup>15)</sup> (図1)。粘液を反映してMRIのT2強調画像で内部が高信号主体となることも多い。尿管癌の術前診断の精度に関して、尿細胞診、画像検査 (CT, MRI)、麻酔下での触診、TURBTを比較した検討が報告されている<sup>16)</sup>。TURBTが最も診断精度が良好であっ

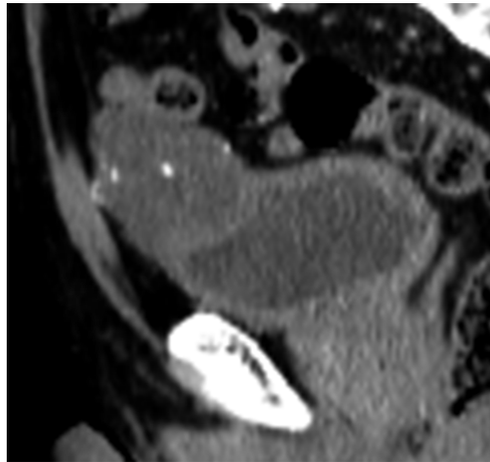


図1 単純CT

表1 尿膜管癌における病期分類<sup>1, 3)</sup>

Sheldon staging	
Stage I	Urachal cancer confined to urachal mucosa (no invasion beyond urachal mucosa)
Stage II	Urachal cancer with invasion confined to urachus itself
Stage III A	Local urachal cancer extension to bladder
Stage III B	Local urachal cancer extension to abdominal wall
Stage III C	Local urachal cancer extension to peritoneum
Stage III D	Local urachal cancer extension to viscera other than bladder
Stage IV A	Metastasis to regional lymph node
Stage IV B	Metastatic urachal cancer to distant sites
Mayo staging	
Stage I	Tumor confined to urachus and/or bladder
Stage II	Tumor extending beyond the muscular layer of urachus and/or the bladder
Stage III	Tumor infiltrating the regional lymph node
Stage IV	Tumor infiltrating non-regional lymph nodes or other distant sites

た（感度 93%，特異度 100%）が，陰性適中率が 50%であり TURBT での過小評価には注意が必要である。

尿膜管癌では AJCC/UICC による TNM 分類が存在しておらず，統一した病期分類はない。代表的な病期分類として，尿膜管癌の膀胱壁内での深達度，リンパ節転移，遠隔転移を考慮した Sheldon 分類<sup>3)</sup> および Mayo clinic 分類<sup>1)</sup> がある（表1）が，前者が最も広く用いられている<sup>13)</sup>。Sheldon 分類，Mayo 分類ともに予後の層別化が可能であるが，Sheldon 分類は項目が細分化されており煩雑性がある。さらに Sheldon 分類においては Stage III A 以上の患者が大部分を占めることから，患者分布の不均衡が問題となる。実臨床においては Sheldon 分類が広く用いられているが，その簡便性から Mayo 分類を推奨する報告もある<sup>6)</sup>。

## 4. 予後

尿膜管癌の予後については、腫瘍が尿膜管または膀胱に局限する Sheldon 分類 Stage III A 以下または Mayo 分類 Stage I である患者においては、5年癌特異的生存率は80%以上と良好である。一方、リンパ節転移や遠隔転移を有する場合は、20%以下と予後は不良である<sup>1, 6)</sup>。

## 5. 治療

### (1) 外科的治療

病変が局限している尿膜管癌では、尿膜管靭帯と臍部の一塊切除を伴う膀胱部分切除術とリンパ節郭清術が推奨される<sup>6, 17)</sup>。膀胱全摘除術は、後ろ向き研究において部分切除術と比較して予後に差を認めないことから、侵襲性を考慮してすべての患者には推奨されない。腫瘍が大きく切除断端の確保が困難な場合や膀胱機能の温存が困難な場合には考慮すべきである<sup>6, 17)</sup>。切除断端の陽性は予後不良因子であることから、尿膜管靭帯、臍部の一塊切除を行い、切除断端を陰性にするのが重要である。臨床学的にリンパ節転移を認めない患者におけるリンパ節郭清が予後に与える影響は明らかになっていない。郭清が施行された17%に転移を認めたと報告されていることから診断的な意義はあると考えられる<sup>6)</sup>。尿膜管癌に対する術前、術後補助化学療法の役割は証明されていない。臨床学的にリンパ節転移がなく原発腫瘍の切除が可能である場合には、術前化学療法は一般的に行われぬ。術前にリンパ節転移を有する患者においては、大腸癌に準じた化学療法を行い奏効した場合に地固め療法として外科的な切除を考慮する<sup>17)</sup>。術後補助療法は、病理結果にて断端陽性、リンパ節転移陽性、腹膜浸潤などの予後不良因子を認めた場合には考慮してもよい<sup>17)</sup>。

### (2) 化学療法

尿膜管癌の進行例における化学療法では、臨床試験において有効性が証明されたものではなく、症例報告や少数例の観察研究のみでの報告がなされている。尿路上皮癌に準じた M-VAC 療法や GC 療法の治療効果は限られている。その一方、尿膜管癌と大腸癌の遺伝子異常には高い類似性が認められ、大腸癌と同様の治療の有効性が示唆されている<sup>18, 19)</sup>。メタアナリシスによると、CDDP と 5-FU の使用が最も報告が多く、5-FU ベースや CDDP と 5-FU 併用の奏効率は、40%程度と有効性が高い<sup>6)</sup>。国内からも TS-1 と CDDP の併用で 33%の奏効率が報告されている<sup>8)</sup>。現在、尿膜管癌を含む腺癌において GemFLP (5-FU, ロイコボリン, ゲムシタビン, シスプラチン) による第 II 相試験が行われており (NCT00082706), その結果が待たれるところである。尿膜管癌の遺伝子異常においては、*TP53* 変異が最も高頻度にみられ (66 ~ 80%), 次に、*KRAS*, *NRAS*, *BRAF*, *APC* など大腸癌に類似した変異が多くみられる<sup>18, 19)</sup>。

### 参考文献

- 1) Ashley RA, Inman BA, Sebo TJ, et al : Urachal carcinoma : clinicopathologic features and long-term outcomes of an aggressive malignancy. *Cancer* 107 : 712-720, 2006

- 2) Gopalan A, Sharp DS, Fine SW, et al : Urachal carcinoma : a clinicopathologic analysis of 24 cases with outcome correlation. *Am J Surg Pathol* 33 : 659-668, 2009
- 3) Sheldon CA, Clayman RV, Gonzalez R, Williams RD and Fraley EE : Malignant urachal lesions. *J Urol* 131 : 1-8, 1984
- 4) Upadhyay V and Kukkady A : Urachal remnants : an enigma. *Eur J Pediatr Surg* 13 : 372-376, 2003
- 5) Mylonas KS, O Malley P, Ziogas IA, El-Kabab L and Nasioudis D : Malignant urachal neoplasms : A population-based study and systematic review of literature. *Urol Oncol* 35 : 33.e11-33.e19, 2017
- 6) Szarvas T, Modos O, Niedworok C, et al : Clinical, prognostic, and therapeutic aspects of urachal carcinoma — A comprehensive review with meta-analysis of 1,010 cases. *Urol Oncol* 34 : 388-398, 2016
- 7) Collins DC, Velazquez-Kennedy K, Deady S, Brady AP, Sweeney P and Power DG : National Incidence, Management and Survival of Urachal Carcinoma. *Rare Tumors* 8 : 6257, 2016
- 8) Hayashi T, Yuasa T, Uehara S, et al : Clinical outcome of urachal cancer in Japanese patients. *Int J Clin Oncol* 21 : 133-138, 2016
- 9) Paner GP, Barkan GA, Mehta V, et al : Urachal carcinomas of the nonglandular type : salient features and considerations in pathologic diagnosis. *Am J Surg Pathol* 36 : 432-442, 2012
- 10) Amin MB, Smith SC, Eble JN, et al : Glandular neoplasms of the urachus : a report of 55 cases emphasizing mucinous cystic tumors with proposed classification. *Am J Surg Pathol* 38 : 1033-1045, 2014
- 11) Paner GP, McKenney JK, Barkan GA, et al : Immunohistochemical analysis in a morphologic spectrum of urachal epithelial neoplasms : diagnostic implications and pitfalls. *Am J Surg Pathol* 35 : 787-798, 2011
- 12) Riva G, Mian C, Luchini C, et al : Urachal carcinoma : from gross specimen to morphologic, immunohistochemical, and molecular analysis. *Virchows Arch* 474 : 13-20, 2019
- 13) Moch H, Humphrey PA, Ulbright TM, et al : WHO Classification of Tumours of the Urinary System and Male Genital Organs. IARC, Lyon, 2016
- 14) 村木俊夫, 島本 大, 日高 啓, 他 : 腹膜偽粘液腫を合併した尿管癌の1例. *臨床放射線* 57 : 1085-1087, 2012
- 15) Monteiro V and Cunha TM : Urachal carcinoma : imaging findings. *Acta Radiol Short Rep* 1 : 4, 2012
- 16) Meeks JJ, Herr HW, Bernstein M, Al-Ahmadie HA and Dalbagni G : Preoperative Accuracy of Diagnostic Evaluation of the Urachal Mass. *J Urol* 189 : 1260-1262, 2013
- 17) Siefker-Radtke A : Urachal adenocarcinoma : a clinician's guide for treatment. *Semin Oncol* 39 : 619-624, 2012
- 18) Collazo-Lorduy A, Castillo-Martin M, Wang L, et al : Urachal Carcinoma Shares Genomic Alterations with Colorectal Carcinoma and May Respond to Epidermal Growth Factor Inhibition. *Eur Urol* 70 : 771-775, 2016
- 19) Reis H, van der Vos KE, Niedworok C, et al : Pathogenic and targetable genetic alterations in 70 urachal adenocarcinomas. *Int J Cancer* : 2018 (Epub ahead of print)

## 膀胱癌診療ガイドライン2019年版

定価（本体 3,800 円＋税）

2009 年 4 月 30 日 第 1 版（2009年版）第 1 刷発行  
2011 年 7 月 31 日 第 1 版（2009年版）第 2 刷発行  
2015 年 4 月 30 日 第 2 版（2015年版）第 1 刷発行  
2019 年 9 月 30 日 第 3 版（2019年版）第 1 刷発行

編 集 日本泌尿器科学会

発行者 鈴木 文治

発行所 医学図書出版株式会社

〒113-0033 東京都文京区本郷 2-29-8 大田ビル

電話 03 (3811) 8210 (代)

FAX 03 (3811) 8236

<http://www.igakutosho.co.jp>

© 日本泌尿器科学会, 2019

ISBN978-4-86517-330-7

・  <社出版者著作権管理機構 委託出版物>

本書の無断複写は著作権法上での例外を除き禁じられています。複写される場合は、そのつど事前に社出版者著作権管理機構（電話 03-5244-5088, FAX 03-5244-5089, e-mail: info@jcopy.or.jp）の許諾を得てください。

小社は捺印または貼付紙をもって定価を変更いたしません。  
乱丁、落丁のものはお買上げ書店または本社にてお取り替えいたします。



9784865173307



1923047038005

ISBN978-4-86517-330-7

C3047 ¥3800E

定価 (本体 3,800 円+税)