[泌尿紀要30巻5号] 1984年5月

成人睾丸腫瘍の臨床的検討

第1部 hCG 陰性非セミノーマについて

癌研究会付属病院泌尿器科(部長:河合恒雄)

河 合 恒 雄 桜 本 敏 夫 木 原 和 徳

CLINICAL OUTCOME OF ADULT TESTICULAR TUMOR

I: STUDY ON PATIENTS OF NONSEMINOMA WITH NEGATIVE HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Tsuneo Kawai, Toshio Sakuramoto and Kazunori Kihara

From the Department of Urology, Cancer Institute Hospital

(Chief: T. Kawai)

The outcome of clinical therapy of adult nonseminomatous testis tumor presenting with negative human chorionic gonadotropin (hGG) at our hospital is reported.

Of 45 nonseminoma, 28 cases showed negative hCG and they had no chorionic element. Embryonal carcinoma was found in 14 cases (50%), teratoma in 5 cases (17.9%), and teratomatous mixed tumor in 9 cases (32.1%).

The 5 year actuarial survivals were 94% for stage I disease, 40% for stage II and 16.6% for stage II.

Prophylactic irradiation was given to the patient with stage I disease and no relapse occurred in the irradiated area, but later, neoplasms had spread by vascular dissemination in 3 cases (17.6%).

In the treatment of stage I disease, radiotherapy has proved unsatisfactory and retroperitoneal lymph nodes dissection was a choice of modality.

Of 11 patients with lung metastasis including vascular dissemination from stage I and II disease, 3 cases (27.3%) were cured by localized radiotherapy and chemotherapy of the pre-VAB regimen era.

Key words: Testis cancer, hCG negative nonseminoma

緒 言

われわれは睾丸非セミノーマに対しても放射線療法 を主体に治療をおこなってきたが、その理由は化学療 法が効かなかったからである。しかし、血中マーカー、 化学療法 などが 発達した今日、 放射線療法を 再検討 し、手術、 放射線、 化学療法の適応を明確にする必要 がある. ここにわれわれの成績を分析し、文献的考察とともに報告する.

対象および方法

癌研究会付属病院にて 1964 年 1 月~1981 年 12月までに治療した 成熟 奇形腫を 除く成人非 セミノーマは Table 1 のごとく 45 例である. そのうち絨毛癌を含

進展度	Group II	Group III	Group IV 奇 形 腫 混合腫瘍	Group V 絨 毛 癌 混合腫瘍	合 計
一一度	胎児性癌	未熟奇形腫	混合腫瘍_	混合腫瘍	
Stage I	6	5	9(2**)	1 (1*)	21 (3*)
Stage ∏	3	0	5 (3*)	0	8 (3*)
Stage Ⅲ	8(3**)	1 (1**)	4(1**)	3 (3*)	16 (4**)
合 計	17(3**)	6 (1**)	18 (6*)	4 (4*)	45 (10° 7*+)

Table 1. 非セミノーマ睾丸腫瘍症例数

※絨毛癌を含むもの

※※絨毛癌が発見できなかった hCG 陽性例

むものは 10 例, 絨毛癌は発見できなかったが,hCG 陽性であったものが 7 例あった.これら17例を絨毛癌 と hCG 陽性群,それ以外の 28 例を hCG 陰性非セ ミノーマ群とし,後者28例を対象とした.

組織分類は Dixon-Moore の分類に従ったが、原発巣のみならず、転移巣も含めた全組織型をもって最終分類とした。病期分類は Boden-Gibb¹⁾ (stage I無転移、stage II 後腹膜リンパ節転移、stage II それ以上の転移)を用い、TNM 分類 (Geneva、1978、Third Edition) をも付加した。リンパ管造影は全例おこなった。

対象28例の概要を Table 2 に示す. 組織の主要素は胎児性癌と未熟奇形腫で、最終組織型別では、group II 14例、group II 5例、group IV 9例である. stage 別では stage I 17例、stage II 5例、stage II 6例である. 他院除睾例を含めて、治療開始時にstaging をおこないえたものは28例中25例である. 残りの3例は初回治療時の stage が不明で、転移発生後来院したので、来院時の stage とした. これらは症例 II-4、II-5、IV-6でいずれも stage II、N4M0であった. 治療成績の起算日は除睾日とし1983年12月31日現在の成績である. 生存率は実測生存率で算出した. 追跡不能例はない.

従来の癌研における hCG 陰性非セミノーマの治療 方針を以下に記す.高位除睾術は全例におこなう.

Stage I, NO: 後腹膜リンパ節に対し患側逆半 Y 字型照射で, 40~50 Gy/4~5 週照射する. 除睾後 1 カ月以内に照射を開始することを原則とした.

Stage II, N1~2: 以前は放射線治療をおこなっていたが、最近は後腹膜リンパ節郭清術をおこなっている。範囲は旁大動静脈リンパ節と思側総腸骨リンパ節としている。あきらかな転移の残存(非治癒手術)がある時には残存腫瘍に対して $40~50~\mathrm{Gy/4}~5~\mathrm{J}$ の放射線治療をおこなう。

Stage Ⅱ, N3: 術前照射か 化学療法後郭清する.

術後は化学療法をおこなら.

Stage Ⅲ, N4, M1: 鎖骨上リンパ節 転移は郭清し、組織型を確認する. その他の部位でも取れる所は 摘出し、組織型を確認する. 摘出しえない多発性転移 には化学療法か放射線療法をおこなうが、最近は化学療法に重点をおいている.

マーカーの測定については 1977年までは尿中 hCG を免疫学的 検定法で 測定していたが、 1978年以降は radioimmunoassay により血中の AFP, hCG, hCG β -subunit を測定した.

成 績

1. 統計的事項

Table 2 に示すごとく, 年齢は 20~57 歳までで, 20歳台16例, 30歳台7例, 40歳台4例, 50歳台1例, 平均31.3歳であった. 患側は右11例左17例であった. 両側睾丸腫瘍は1例(症例番号 №-2)2 で、右睾丸セ ミノーマ, その3年後, 左睾丸に未熟奇形腫, 胎児性 癌, セミノーマが発生した. 停留睾丸に発生したもの はない. 女性化乳房は1例も見られなかった. 既往症 としては睾丸炎なく、打撲4例、陰囊水腫合併は2例 であった. 主訴は無痛性硬結 4 例, 無痛性腫大19例, 有痛性腫大5例であった. 発見時の大きさは供述不明 が多いが、18例中硬結5例、小鶏卵大7例、鶏卵大4 例、超鶏卵大1例、手拳大1例で、半数以上が小鶏卵 大以下で気付いている. いっぽう, 除睾時の大きさは 逆に超鶏卵大以上が過半数を占めていた、疼痛の有無 については 28 例中 4 例 14.3%に疼痛があり、いずれ も除睾時には手拳大以上であった. 原発巣組織型につ いては,セミノーマ2例,胎児性癌13例,未熟奇形腫 6例で、また奇形腫混合腫瘍のうち、hCG 陰性で絨 毛性要素を含まないものは7例あった. 転移巣の組 織型が 原発巣と 異なったものは 4 例で、 その 内訳は group I の2例 (Ⅱ-4, 5) が胎児性癌で group Ⅱ に編入され、group I の I 例 (N-16) が未熟奇形腫

Table 2. hCG 陰性非セミノーマ症例概要

後に血 行性転 移発生 帰	死	况	健	光	死	光	饆	鏈	光	翻	每	每	₩	健	健	饆	饆	死	健	光	死	光	争	健	健	每	ə
		~	I	+	+			1	+	ļ	l	+	+	1		I	I	+	ı	1	+	+	1	ŀ	J	ı	1
st- age	Ħ	Ħ	Н	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Н	П	П	Н	H	Н	H	Н	Н	Ι	П	Н	Н	П	Ħ	Ι	Η	Η	Н	
N	3 0 1	1 3 0	100	X 4 0	X 4 0	× 4 1	4a0 1	100	X 10	X 2 0	0 0 X	100	100	100	100	100	0 X	4a0 0	0 0 X	100	120	X 4 0	100	100	0 0 X	4b0 0	130
原発巣組織	Ш	Ш	Ш	S	S	E, S	ш Ш	Ш	E, S	Ш	E, S	ш	E, S	E, S	⊢	T, S	T, S	-	T, S	右S,左T,E,S	T, E, S	T, S	T, E, S	T, E, S	Т, Е	Т, Е	Ш
発症除睾 期 間	5カ月	3カ月	6 カ月	1カ月	2カ月	5カ月	10B	2カ月	1年	3カ月	1カ月	1カ月	2年8カ月	1年1カ月	2年6カ月	4 <i>h</i> 月	6カ月	1年6カ月	2カ月	4 <i>b</i> 月	11カ月	3年	11カ月	4 カ月	<i>د</i> .	6カ月	ć
除睾年月	1967-2	1969—5	1969—6	1969 - 6	1969—8	1973 - 2	1973 - 3	1974-10	1975 - 8	1975—11	1976 - 6	1978-5	1979 - 7	1979 - 8	1967 — 8	1968 - 10	1970 - 9	1975-10	1977—11	1965-11	1967 - 3	1968 — 8	1972 - 6	1974 - 7	1976—7	1976-11	1980 - 2
除睾時大きさ	超鶏卵大	小鶏卵大	手拳大	č	小鶏卵大	鶏卵大	超鶏卵大		超手拳大	超鶏卵大	鶏卵大		驚卵大	鶏卵大	超鶏卵大	•	小鶏卵大	小児頭大	手拳大	母指頭大硬結	手拳大	:		超鶏卵犬	小児頭大	手拳大	小鶏卵大
発見時大きさ	~	大豆大硬結	į	۲.	د .	小鶏卵大	鶏卵大	小鶏卵大	鶏卵大	母指頭大硬結	小鶏卵大	鶏卵大	硬結	小鶏卵大	٠	超鶏卵大	į	د .	~.	大豆大硬結	小鶏卵大		<i>د</i> .	鶏卵大	~	手拳大	小鶏卵大
描	無痛性腫大	無痛性硬結	有痛性腫大	*	無痛性腫大	"		*	`	無痛性硬結	無痛性腫大	*	無痛性硬結	無痛性腫大				有痛性腫大	無痛性腫大		有痛性腫大	無痛性腫大	*	`	有痛性腫大	無痛性腫大	*
既往 歴	I	Ë	I	なっ	なって	なし	なって	۲	なし	なて	なて	なて	なて	なて	なて	なし	なて	I	なて	なて	Ë	Ļ	ない	なし	ない	なし	なこ
愚侧	_	_	œ	ب	٦	_	ب	_	_	_	_	œ	œ	_	Œ	Œ	œ	α	_	_	_	Œ	œ	_	œ	لـ	œ
年	31	34	22	22	56	56	23	53	4	23	22	33	48	56	56	33	23	24	37	40	35	28	44	38	20	23	20
五名	攤〇	Q K	名	음	음	○	八	○			源	() 漢		9	Š	⑩	色		₽	极〇	₩	鍋	Ž	筒	以	Š	○続
室 邮	<u>-</u>	7	က	4	5	9	7	თ	2	=	12	13	14	15	_	7	က	4	S	7 – 2	4	9	6	9	12	13	16
供権	Π		_	_				~	_	0	_	7	<u>~</u>	4	15 III	91	17	<u>&</u>	<u>6</u>	20 IV	_	22	23	24	52	5 8	27

H:陰囊水腫,Tr:外傷,E:胎児性癌,S:セミノーマ,T:奇形腫

で group N に, group II の1例(N-6) が胎児性癌 で group N に編入された. 結局, 最終組織型は group II 14例, group II 5例, group N 9例となった. 転移が先に発見されたものはなかった.

癌研来院時,リンパ節転移のみの例は8例で,後腹膜リンパ節転移のみが5例(\mathbb{I} -2, 10, 11, \mathbb{V} -4, 16). 鎖骨上リンパ節までの 転移が3例(\mathbb{I} -4, 5, \mathbb{V} -6), 血行性転移を認めたものは3例(\mathbb{I} -1, 6, 7) であった.癌研で治療中,血行性転移が発生したのは stage \mathbb{I} の3例(\mathbb{I} -13, 14, \mathbb{I} -4), stage \mathbb{I} の2例(\mathbb{I} -10, \mathbb{V} -4), stage \mathbb{I} (\mathbb{I} の4 M0) の3例(\mathbb{I} -4, 5, \mathbb{V} -6) 計8例であった.結局血行性転移は11例で,その中8例(\mathbb{I} -1, 4, 5, 6, \mathbb{I} -4, \mathbb{V} -4, 6) が死亡した.生存の3例(\mathbb{I} -7, 13, 14) は肺転移が小さいか,数が少ないかで,放射線治療と化学療法で治癒した.死因不詳の1例(\mathbb{I} -2) を除き,リンパ行性転移のみで死亡した症例はない.

2. stage 別治療成績

これら28例の5年実測生存率 (Fig. 1) は stage I (N0M0) 17例中16例94%, stage II (N1~3M0) 5例中2例40%, stage II (N4M0 か, N0~4M1) 6例中1例16.6%, 全例で68%であった. 死亡9例中, 8例は血行性転移, 1例は死因不詳であった. 癌死例は全例3年未満で死亡し、大部分は2年以内に死亡している. stage II の成績がよく, II, III と病期が進展するにつれて悪くなっている. また 小児例ではstage I が多く,治療成績も良好であるいのに対して,成人例は進行例が多く,成績は悪かった.

一般に睾丸腫瘍の治療成績はセミノーマが良好で、 非セミノーマが 悪いと されているが、 セミノーマは stage I が断然多いから全体として予後がよく、非セミノーマは 進行例が 多いから 予後が 悪いのである. stage 別の5年生存率はここに 示すごとく セミノー マ3) も非セミノーマもまったく同じである.

stage I について

stage [(Table 3) は, group I 6例, group II 5 例,group № 6 例の 計 17 例である.治療法は 髙 位除睾術と 40~50 Gy の Linac 照射を標準とした が、そのうちの7例には、bleomycin を併用してい る. bleomycin 併用初期の2例は Linac 48~51 Gy に, bleomycin 170~195 mg を併用し, 照射部皮膚 に放射線による瘢痕性硬化をみたので、それ以降投与 量を, Linac 30~40 Gy, bleomycin 50~130 mg に 減らした. また1例(Ⅲ-5)は郭清をおこない, リン パ節転移はなかった (0/33) が, Linac 30 Gy を追 加した. これら 17 例の追跡期間は3年3ヵ月から 16 年4ヵ月である. そのうち3例(Ⅱ-13, 14, Ⅲ-4) 17.6%に除睾後それぞれ10カ月,28カ月,8カ月目に 血行性転移が発生した. 症例 Ⅱ-13, Ⅲ-4の2例には 原発巣組織所見で腫瘍細胞の脈管内浸潤があった。症 例Ⅲ-4は死亡し、症例Ⅱ-13は化学療法で治癒した5). 症例 Ⅱ-14 は後療法として 放射線治療と bleomycin を併用し、その後さらに 19 ヵ月間 VAB 療法をおこ なったが、十分投与できず中止した。28ヵ月後肺転移 が現れ, CDDP, CPM で CR が得られた. われわ れの stage I の後腹膜リンパ節 Linac 照射による治 癒率は94%であり、治療後の血行性転移出現率は17.6 %であった. 照射部に再発をきたしたものはない.

stage I について

stage Ⅱ の症例(Table 4)は group Ⅱ 3例, group Ⅳ 2例の計5例である. 初期の頃の3例には主として放射線治療が施され、うち1例は死因不詳, 2例は血行性転移にて、除睾後5カ月、1年11カ月で癌死している. その後の2例(Ⅱ-11, Ⅳ-16)は後腹膜リンパ節郭清術(治癒切除)後、化学療法を追加し、8年1カ月、3年10カ月再発を見ない. 症例数は少ないが、stage Ⅱ の放射線療法の成績は悪く、後腹

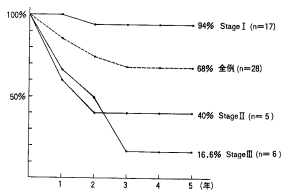


Fig. 1. 成人非セミノーマ実測生存率(除成熟奇形腫,絨毛癌)

Table 3. stage [(N0M0) の後腹膜リンパ節照射

症 例 Linac照射と併用薬	割 成	績		備考
Group Ⅱ(胎児性癌)				-
II — 3 50Gy/25回/35日	14£	F 6 F	建	
9 (51/17/50 BLM10mg×17回)	9	2	"	
12 (30/15/21 BLM 5 mg×15)	7	6	"	
13 39 / 22 / 47	5	7	"	10カ月目肺転移放治, 化療で治癒
¹⁴ (39 / 13 / 29) その後 BLM130mg) 不完全	19カ月間 4 VAB	6	生	28カ月目肺転移出現化療で 治癒
15 40 / 20 / 26	4	4	健	
Group Ⅲ(未熟奇形腫)				
III - 1 43/27/64	16	4	健	
2 46/23/40	15	2	"	
3 45/15/46	13	3	"	
4 $\binom{36/12/27}{BLM 5 mg \times 12}$	1	10	死	8カ月目皮膚、骨、肺転移 放治、化療無効
5 D+30/10/17	6	_1_	健	
Group IV(奇形腫混合腫瘍)				
$\mathbb{V}-2$ 40.5/27/51	14	4	死(他因死)
9 40/20/28	11	6	健	
10 (48/13/43 BLM15mg×13)	9	5	"	
$(40/20/32)$ BLM2.5mg \times 20	7	5	"	
13 (39/13/35 BLM 5 mg×13)	7	1	"	
17 48 / 16 / 36	3	3	"	

D: lymph nodes dissection, BLM: bleomycin

Linac: linear accelerator

Table 4. stage I (N1~3M0) の治療成績

症例	原発巣 組織型	N	転移巣 組織型	転 移 治 療	効 果	除睾後現在(死亡) までの期間	備考
Group	Ⅱ(胎児性	癌)					
Ⅱ — 2	Ε	3	未確認	R:50Gy/25回/27日 5 FU 37本併用	LDH 正常化	5ヵ月不詳死	
10	E, S	1	Е	R:淋摘1/7→36/12/28 BLM+VCR+ACD	NC	11ヵ月癌死	後に肺肝転移,不完 全郭清,不完全化療
11	E	2	E	R:VCR+MTX→D→ 放治(鎖上)+BLM 維:ACD+MTX+VCR(3年間)	CR	8年1ヵ月健	完全郭清、射精消失, 結婚したが子なし
Group	Ⅳ(奇形腫	混合	重瘍)				
IV — 4	T, E, S	2	未確認	R:37/19/29 肺:50/10/35	? PR	1 年11ヵ月癌死	後に肺、脳転移
16	E	3	т, Е	R:D→VAB3コース 維:{VCR+MTX(1年間) 維:{VBN+MTX(2年間)	CR	3年10ヵ月健	完全郭清,射精消失, 未婚

R: retroperitoneal lymph node, 維:維持化学療法, NC: no change,

CR: complete response, PR: partial response

D: dissection

膜リンパ節郭清術の成績は良好であった.

stage Ⅲ について

癌研来院時の stage II (Table 5) は 6 例である. その中 3 例 (II-1, II-6, 7) は血行性転移 (M1) で, いずれもごくわずかな肺転移であった. 2 例は治療が奏効せず癌死したが, 1 例 (II-7) は直径 8 mm の単発性肺転移で、後腹膜リンパ節へは 40 Gy 予防 照射し、肺転移に対しては 放射線治療と 化学療法で CR が得られ、10年10カ月健在である。他の 3 例(Ⅱ-4、5、Ⅳ-6) は鎖骨上リンパ節までの転移(N4M0)で、初期治療はいずれも除睾術のみであった。除睾時 stage は不明であるが、少なくとも症例 Ⅱ-4、5 の 2

症例	原発巣 組織型	NM	転移部位	転移部 組織型	転 移 治 療	効 果	除睾後現在 (死亡)までの期間	剖検転移部位	組織
Ⅱ-1	E	0 1	肺多数肺,骨	未確認	50GY / 40回 / 60日 CPM+MMC	PR PD	7カ月癌死	施行せず	
4	S	0 4	後腹膜L.N. 鎖上L.N. 肺多数	剖検でS E 剖検でS	40 / 20 / 32 摘出 MTX+ACD	MR PD	2 年11カ月癌死	肺,肝,腎,尿管, 食道,腹膜 L.N.	S
5	s	4 0	がり数 後腹膜L.N. 鎖上L.N.	剖検でE ″ E,S	45 / 15 / 93 45 / 15 / 93	PR CR	2年5ヵ月癌死	肺,胸膜,脳 L.N.	E
6	E, S	4 1	肺多数 後腹膜L.N.	<i>"</i> E	BLM+VCR Linac+BLM+VCR 40/20/33	PR CR /	11ヵ月癌死	肺,胸膜	E
Ü	Ξ, σ	7 1	鎖上L.N.	剖検で E	BLM+40 / 20 / 40 (BLM	ĆR PR	111)) 11111110	後腹膜L.N.	_
			肺多数	,	40 / 8 / 25 BLM+VCR+20 / 4 / 11	PR PR~CR			
7	E	0 1	肺1コ 8mm	確認せず	42/14/27 BLM150mg VCR15mg	CR	10 10健	_	
IV — 6	Т	4 0	後腹膜L.N. 鎖上L.N. 肺多数	剖検TE 〃 TE 〃 TE	52 / 36 / 70 38 / 38 / 75 FAMT	NC NC NC	1年1ヵ月癌死	肺, 肝, 胸膜 腹膜, 副腎 後腹膜 L.N, 鎖上 L.N.	T, E

Table 5. stage II (N4M0, N0~4M1) の治療成績

L.N. lymph_nodes, PD: progressive disease, MR: minor response

例は stage I と思われ、除睾後1年8ヵ月、1年1ヵ月でリンパ節転移が発生している。 残りの1例(N-6)は睾丸腫大に気付いてから3年炎症として治療を受け、その後睾丸腫瘍の診断のもとに睾丸摘出し、間もなく左鎖骨上リンパ節転移が出現した。この3例の癌研における治療は放射線を主体としたものであるが、リンパ節転移照射中に肺転移があらわれ、死亡している。

われわれは、stage II の治療として放射線照射と化学療法をおこなったが、いずれも1973年以前の症例で化学療法に対するはっきりした方針はなかった。しかし、そのうち2例(II-6, 7)に対して Linac, BLM. VCR 併用をおこない、1 例死亡、I 例 (II-7) が生存している0.

今までの治療成績を分析すると、放射線照射は 38~52 Gy で PR が多く, CR はわずかであった. 化学療法は CPM, MMC 併用無効, FAMT 無効, BLM, VCR 併用で PR が得られた. BLM, VCR, Linac 併用がもっともよく, PR ないし CR が得られた. また CR ないし PR の得られた転移巣は直径 3 cm 以下であった.

6例中5例が死亡しているが、いずれも血行性転移による癌死であった。除睾後死亡までの期間は7ヵ月~2年11ヵ月であるが、転移発生から死亡までの期間は8ヵ月~1年4ヵ月で、この治療法では延命効果は得られていない。

考 察

睾丸腫瘍は通常組織型,病期進展により治療法が異なるが,その治療法についても,さまざまな意見がある.

最近、各種血中マーカーや CT の出現により、組 織診断、進展度の診断、治療方針の決定、治療効果の 判定や、治療後の転移の早期発見などが正確かつ容易 となり、他方で、すぐれた抗癌剤の出現により、治療 成績が向上しているので、診断、治療の考え方が、従 来とはだいぶ変ってきている. たとえば組織型別とい うよりはセミノーマと非セミノーマに二大別して論ず ればよいとか、予防的化学療法の考えはうすれ、転移 がでてからでも、 早く発見し、 寛解 導入療法を やれ ば十分であるとか、 転移治療 でも寛解 導入法 だけで 十分であるという意見プー゚のがでてきている。 また、 進 行例の化学療法ではセミノーマも非セミノーマもまっ たく同じ regimen で良好な成績がえられたという報 告10), 非セミノーマも CDDP, VBL, ADM, BLM の併用療法で、セミノーマの放射線治療成績と同等の 好成績が得られた11)などの報告がみられる. われわれ も化学療法の成績が悪かった時代には、放射線療法に 重点をおいていたが、これでは、良好な成績が得られ ないので、最近では化学療法に重きをおくようになっ た.

しかし、このように診断治療が進歩しても進行例の 治療成績には限界がある。ことに、非セミノーマは進 行例が多いので、治療効果のあがる早い時期に治療を 開始する必要がある。このためには、検診制度の検討、 一般の啓蒙、自己検診¹²³の普及も今後の大切な課題で ある。

また、hCG 陽性例は陰性例に比し、進行例が多く 予後が悪いので、 第2 部で hCG 陽性例を分析し、 ここでは hCG 陰性非セミノーマについて論ずる.

stage I の診断と治療について

stage I と診断するためにはリンパ行性, 血行性転

移がないことを確認しなければならない。前者の検索として足背式リンパ管造影 あるいは CT は必須で、補助的に IVP、腹部大静脈造影が用いられる。 リンパ管造影と CT との併用により、その偽陰性率、偽陽性率を低下せしめ、血中マーカーの測定はその正診度を高める。 Scardino(1977)もリンパ管造影上、stage I の偽陰性率は 29%であったが、AFP、hCGの出現により15%に低下せしめた130といっているように最近診断率は向上している。

血行性転移検索として、胸部X線写真を必須項目、胸部断層写真、CTを補助項目とし、肝の CT、肝シンチグラム、血中マーカーの測定が重要である。AFP、hCG の偽陽性はない¹³⁾とされ、原発巣摘出後の AFP 陽性は肝癌などを否定すれば、転移のある証拠である。一般に、肺転移の10~15%は普通の胸部X線写真では不明¹⁴⁾とされているので、マーカー 陽性の時には、全肺断層写真¹⁵⁾を撮る。肺 CT はさらに診断率を高める。いっぽう、非セミノーマにおける AFP、hCG の陽性率は両者を併用しても90%¹³⁾で、陰性の非セミノーマがある点は注意を要する。

stage I とは臨床的に転移のない状態であって、原発巣摘出後、各種血中 マーカーが 正常と なったものをいう.

stage I の後腹膜リンパ節有転移率を郭清術の成績 でみると、血中マーカー出現以前の成績も含め、9~ 34%^{13,16~20} と幅がある. stage [の血行性転移発生率 は除睾術のみの成績がないので, 正確にはわからない が, 郭清後は 1.6%~13.5%16,17,21,22), 放射線療法後 は11.8%23)、17.6%(本報告)である. 血行性転移の 発生機序については原発巣から直接血管系を介して発 生するのが5~15%16,18,20)程度, その他リンパ系を介 して起るのが何%かある筈である. これら除睾術後に 顕性化するリンパ節転移、血行性転移にたいする予防 が stage I の後療法となる. この後療法には, 何も せず、化学療法、郭清術、放射線療法など、意見がわ かれている。 何もせずと いうのは、 転移診断法 の進 歩、化学療法の成績が向上している現在、高位除睾術 後の厳重な定期診断により転移は早期に発見でき、そ れから治療しても治りうるというのであり、 stage [の中に何%かいるはずの真の無転移例に対するさまざ まな障害のある不必要な治療は避けようという考え方 である. 化学療法説はリンパ節転移だけの後療法は血 行性転移を無視しているというのである. しかし現在 の化学療法は成績がよいとはいえ, 投与中の副作用, さまざまな後遺症、第2の発癌、または小児や青年の 睾丸に対する影響を考慮して安易におこなわないほう がよい. ただし、顕著な脈管内侵襲がみられるなど血 行性転移の可能性の高い症例や hCG 陽性例は予防的 化学療法の適応と思われる.

われわれのおこなっている後療法は後腹膜リンパ節に対する放射線療法であるが、stage I の17例中血行性転移発生は3例17.6%で、照射野に再発はなかった。死亡例は1例で5年生存率は94%であった。血行性転移の3例中2例には脈管内侵襲が認められた。この3例中1例死亡、2例は CDDP を含む化学療法で、CR、Karnofsky I-C である。しかし、stage I に対する後療法としての郭清術、放射線療法は今日のような優れた血中マーカーや化学療法が出現する以前の方法である。今後は除睾術のみの controlled trial をおこない、適切な治療適応、治療法の選択法を確立したいものである。

stage Ⅱ の診断と治療について

Hussey ら (1977) 16 は stage II に対して、術前照射+郭清 (3Y-NED が stage II a で77.5%,II b で42.9%) が郭清単独 (3Y-NED が stage II a で46.7%,II b で17.6%) より成績がよかったと報告している。あきらかな残存腫瘍があった場合には術後,化学療法を追加する。ことに摘出不能と思われるほどの大きな転移に対しては術前後に化学療法をはさんだ郭清術,いわゆるサンドイッチ療法がよい。

stage Ⅱ の3年生存率は郭清術で52%¹⁹⁾,放射線療法で48%¹⁹⁾と stage Ⅰ より低い.

stage Ⅲ の診断と治療について

睾丸腫瘍の血行性転移好発部位は第1が肺,ついで 肝とされているので、その検索には胸部X線写真、断 層写真、肝シンチグラム、腹部 CT が必須であり、 血中マーカーの測定が有用である。ことに治療終了後 の転移再発の検索、早期発見には血中マーカー測定が 必須である。

stage Ⅲ の治療の主体は化学療法であり、 VAB- Ⅲ^{25,27)}, VAB- Ⅶ²⁸⁾や CDDP+VBL+BLM^{25,29~31)} が優れている. stage Ⅲ でも摘出しうる部位は組織型

Table 6. 睾丸腫瘍の治療方針(高位除睾術後の治療)

Mage Stage	I	ПΑ	ΠB	Ш
セミノーマ	放治 25~30Gy	放治 40Gy	1.化療3コース 2.放治40Gy 3.残存T摘出	1.化療3~4コース 2.残存T { 摘出か 放治
作セミノーマ	1.無治療厳重観察 あるいは 2.放治 45Gy	1.郭清 2.要すれば化療	1.化療3コース 2.郭清 3.残存T{ 化療か 放治	1.化療3~4コース 2.残存T { 摘出か 放治
成毛性混合腫瘍 (目安:血中の hCG3000mIU/ ml以上	化療 3 コース	2.郭清	3コース T{ 化療か 放治	1.化療3〜4コース 2.残存T{ 摘出か 放治
nCG 陽 性 セミノーマ (目安:血中の (hCG1000mIU/) ml以下	化療3コース		3 コース .放治30〜40Gy .残存T摘出	1.化療 3〜4コース 2.残存T{ 摘出か 放治

- ○原発巣がセミノーマでもAFPが陽性の時は非セミノーマとしてあつかう。
- ○残存腫瘤はできるだけ摘出し、組織学的検索をおこなう。
- Stage I , Ⅱの照射部位は後腹膜リンパ節である.

の診断と減量手術の意味で摘出したほうがよい.

われわれの血行性転移例は総計11例いるが、そのうちの3例が生存している。小児を含めると13例おり5例が治癒している。5例いずれも上記の化学療法ではなく、変則的な化学療法がおこなわれ、そのうち4例は放射線治療が主体となっている。しかし stage II の治療は今後は化学療法を主体にして、従として salvage operation がおこなわれるべきであり、化学療法後の3cm以下の限局性腫瘤には放射線治療も適応となりうる。

睾丸腫瘍治療方針

以上の分析 結果より、 今後の 睾丸腫瘍 治療方針を Table 6 のごとくまとめてみた.

高位除睾術は全例におこなう. その後は組織型別, 進展度別に治療をおこなう.

非セミノーマ Stage I では、無治療厳重観察か、後腹膜リンパ節に対する放射線治療を患側半逆 Y字型に 45 Gy/4~5 週おこなう.

非セミノーマ Stage Ⅱa ではまず郭清をおこない, 取残しがあれば化学療法を3コースおこなう. Stage Ⅱb では化学療法をおこなった後,郭清する. 残存腫 瘍には化学療法か 3 cm 以下の腫瘤なら限局的な放射 線治療をおこなう.

非セミノーマ Stage II では化学療法を $3\sim4$ コース おこない、どうしても消失しない限局性転移では、取れるところは摘出し、取れない ところは 放射線 治療をおこなう。 $2\sim3$ cm 以下の 転移巣ならば 55 Gy/6 週の照射が有効である4,23,32).

絨毛性 混合腫瘍の stage I では 化学療法 3 コース おこなう. stage II については非セミノーマ stage II とまったく同様に取り扱う.

hCG 陽性セミノーマの stage I では化学療法単独 とする. stage II では、a、bともに化学療法後、放 射線治療を逆 Y字型に 30~40 Gy/3~4 週おこない、 残存腫瘤は摘出する. stage II については他の組織型 とまったく同様に扱う.

セミノーマ, 非セミノーマの stage I でも原発巣の組織学的検索で, 腫瘍細胞の血管内浸潤が顕著な場合には血行性転移の発生する危険が大であるから, 化学療法 3 コースをおこなったほうがよい.

化学療法の regimen

非セミノーマ進行例について1960年 Li らの化学療法の発表において、多剤併用療法の有効性が報告されて以来、各種の化学療法の報告がなされている。その中で1977年 Einhorn らの発表した CDDP, VBL、BLM の組合せは画期的なものであった(PVB 療法)³³⁾.

その他、すぐれたものに Samuels ら (1975) の VBL, BLM 併用 (VB 療法)³・゚, Whitmore ら (1973) の VBL, ACD, BLM 併用 (VAB 療法)³・゚ などがある。これら3施設の代表的な最近のregimen を Table 7 にまとめた。この表に見られるごとく, これらの regimen はその後改良され、現在使われているものはいずれも CDDP, VBL, BLM が主体となり3~4週ごとに3~4ュースがおこなわれ、BLM は

MSKCC方式(N. Y.) Whitmore ら 備 VAB-1 day 1 2 3 5 6 7 8 ACD 0.0075~0.015mg/kg 2週ごと ļ ļ ļ VBL 0.025~0.05mg/kg 1 1 3コース BLM 0.4mg/kg VAB-2 BLM 0.5mg/kg/day 導入は4カ月ごと continuous infusion 維持は VBL, ACD, BLM 毎週で 3 週ごとに VBL 0.4mg/kg IV ACDをCDDPに変える ACD 0.02mg/kg IV CDDP 1mg/kg IV VAB-6 CPM 600mg/m³ IV 3~4週ごとに3コー スおこなう BLM 30mg IV 3コース目はBLMを 除く ACD 1mg/m IV VBL 4mg/m³ IV BLM 20mg/m²/day cont infus CDDP 120mg/m² MD Anderson 方式 (Texas) Samuels ら VB-3 VBL 0.2mg/kg 4週ごと3コース BLM 30mg/day continuous infusion VB-3 sequential CDDP $100 \text{mg/m}^2 \times 2$ at 7 day interval. Indiana 方式(Indiana) Einhorn ら CDDP 20mg/m IV × 5 days 3週ごと4コース 3週ごと5コース VBL 0.2mg/kg IV×2 BLM 30mg N push (6 h after VBL) 1週ごと12回

Table 7. 有効と思われる化学療法の Regimen

持続静注となっている.最初は維持化学療法は各施設ともにおこなわれていたが,最近になって,これらのregimen について維持化学療法は不要である7~00と報告されている.しかし,われわれの経験では CR が得られても,再発が多いのでなんらかの維持化学療法が必要と思われる.また PR の時には手術か放射線療法が必要である.

結 語

- 1. 1964年から1981年までの18年間に治療をおこなった hCG 陰性非セミノーマ28例について1983年12月31日現在の成績を報告した.
- 2. hCG 陰性例に絨毛癌はなかった.
- 3. 組織型別症例数は胎児性癌14例50%, 奇形腫5例17.9%, 奇形腫混合腫瘍9例2.1%であった.
- stage 別では stage I が 17例 60.7%, stage I 5例 17.9%, stage II 6例21.4%であった.
- 4. 5年実測生存率は stage I 94%, I 40%, II 16.6%, 全例で68%であった.
- 5. hCG 陰性非セミノーマの stage 別患者構成比はセミノーマに比し、stage I が少なく、stage Ⅲ が多

- かったが、stage 別5年実測生存率の点では両者まったく同様の傾向を示した。
- 6, stage I については、予防照射をおこなった結果、照射部位の転移発生はなく、照射後の血行性転移発生は3例17.6%であった。照射による障害はなかった。しかし除睾後なにもせず、厳重経過観察という方法も今後の検討課題である。
- 7. stage I については放射線治療の成績は悪く, 郭 清術の成績はよかった.
- 8. stage II から発生した血行性転移を含め11例の肺転移のうち3例27.3%が治癒した.3例とも転移は血行性のみで3コ以内3cm以下であった.治療法は主として Linac とさまざまな化学療法でCR 後一応さまざまな方法で維持をおこなった.
- 9. 以上の結果より成人非セミノーマにおける放射線療法の役割は stage I の予防照射にあるが、 問題を残している. また限局性 3 cm 以下の転移巣にも放射線照射は 50~55 Gy で有効で、 手術不能部位が適応であるが、この場合も化学療法を優先させるべきである
- 10. stage Ⅱ は郭清を重視し,stage Ⅲ は化学療法を

優先させるべきであろう.

文 献

- Boden G and Gibb R: Radiotherapy and testicular neoplasms. Lancet 2: 1195~1197, 1951
- 古畑哲彦・河合恒雄・森田 上・堀内満水雄:両側睾丸腫瘍の4例. 臨泌 24: 55~62, 1970
- 河合恒雄・武田 尚:睾丸精上皮腫の治療成績.
 日泌尿会誌 71: 187~195, 1980
- 4)河合恒雄・堀内満水雄・中尾日出男:小児睾丸腫 瘍の治療成績.日泌尿会誌 66:400~408,1975
- 5)河合恒雄・武田 尚・木原和徳・桜本敏夫・高木 健太郎:成人睾丸胎児性癌肺転移の完全寛解例. 臨巡 36: 781~785, 1982
- 6) 河合恒雄・下浦久芳・中尾日出男: 睾丸胎児性癌 転移巣の bleomycin, vincristine, 放射線療法. 癌の臨床 **21**: 194~200, 1975
- Einhorn LH, Williams SD, Troner M, Birch R and Greco FA: The role of maintenance therapy in disseminated testicular cancer. New Engl J Med 305: 727~731, 1981
- 8) Vugrin D, Whitmore WF Jr, Herr H, Sogani P and Golby RB: Adjuvant vinblastine, actinomycin D, bleomycin, cyclophosphamide and cis-platinum chemotherapy regimen with and without maintenance in patients with resected stage I B testis cancer. J Urol 128: 715~717, 1982
- 9) Pearse HD and Fuchs EF: Adjuvant chemotherapy with vinblastine and bleomycin in stage B nonseminomatous germ cell tumors of the testis. J Urol 128: 712~714, 1982
- 10) Mendenhall WL, Williams SD, Einhorn LH and Donohue JP: Disseminated seminoma: Re-evaluation of treatment protocols. J Urol 126: 493~496, 1981
- 11) McDonald RN, Turner AR, McPhee MS, Lakey WH and Metcalfe JO: Management of nonseminomatous testicular cancer—A total community experience. J Urol 126: 750~752, 1981
- 12) Cumming KM, Lampone D, Mettlin C and Pontes JE: What young men know about testicular cancer. Preventive Medicine 12:

- 326~330, 1983
- 13) Scardino PT, Cox HD, Waldmann TA, McIntire KR, Mittemeyer B, and Javadpour N: The value of serum tumor markers in the staging and prognosis of germ cell tumors of the testis. J Urol 118: 994~999, 1977
- 14) Fraley EE, Lange PH and Kennedy BJ: Germ-cell testicular cancer in adults (Second of two parts). New Engl J Med 301: 1420~1426, 1979
- 15) Bergman SM, Lippert M and Javadpour N:
 The value of whole lung tomography in the
 early detection of metastatic disease in
 patients with renal cell carcinoma and testicular tumors. J Urol 124: 860~862, 1980
- 16) Hussy DH, Luk KH and Johnson DE: The role of radiation therapy in the treatment of germinal cell tumors of the testis other than pure seminoma. Radiology 123: 175~180, 1977
- 17) Pizzocaro G, Durand JC, Fuchs WA, Merrin CE, Musumeci R, Schmucki O, Vahlensieck W, Whitmore WF Jr and Zvara VL: Staging and surgery in testicular cancer. Eur Urol 7: 1~10, 1981
- 18) Maier JG and Lee SN: Radiation therapy for nonseminomatous germ cell testicular cancer in adults. Urol Clin North Am 4: 477~493, 1977
- 19) Hussey DH: A comparison of treatment methods for germinal cell tumors of the testis other than pure seminoma. Radiology 139: 181~188, 1981
- 20) Clements JC, McLeod DG, Weisbaum GS and Stutzman RE: Radiation therapy for nonseminomatous germ cell tumors of the testis: A reappraisal. J Urol 126: 490~492, 1981
- 21) Donohue JP, Einhorn LH and Williams SD: Is adjuvant chemotherapy following retroperitoneal lymph node dissection for nonseminomatous testis cancer necessary? Urol Clin North Am 7: 747~756, 1980
- 22) Fraley EE, Markland C and Lange PH: Surgical treatment of stage I and stage II nonseminomatous testicular cancer in adults.

- Urol Clin North Am 4: 453~463, 1977.
- 23) Tyrrell CJ and Peckham MJ: The response of lymph node metastases of testicular teratoma to radiation therapy. Brit J Urol 48: 363~370, 1976
- 24) Peckham MJ: An appraisal of the role of radiation therapy in the management of nonseminomatous germ-cell tumors of the testis in the era of effective chemotherapy. Cancer Treat Rep 63: 1653~1658, 1979
- 25) Devine AW, Yoder L, Loening SA, McKinley J, Narayana AS and Culp DA: Experience with germ cell tumors of testicle at University of Iowa. Urology 18: 262~267, 1981
- 26) Cvitkovic E, Cheng E, Whitmore WF Jr and Golbey RB: Germ cell tumor chemotherapy update. Proc Am Soc Clin Oncol 18: 324, 1977
- 27) Cvitkovic E, Hayes R and Golbey R:
 Primary combination chemotherapy (VAB II) for metastatic or unresectable germ cell tumors. Proc Am Soc Clin Oncol 17: 294, 1976
- 28) Vugrin D, Whitmore WF Jr and Golbey RB: Vinblastine, actinomycin D, bleomycin, cyclophosphamide and cis-platinum combination chemotherapy in metastatic testis cancer—a 1-year program. J Urol 128: 1205~1208, 1982
- 29) Einhorn LH: Combination chemotherapy with cis-dichlorodiammineplatinum (I) in disseminated testcular cancer. Cancer Treat Rep 63: 1659~1667, 1979

- 30) Einhorn LH and Williams SD: Testicular tumors: Management and treatment. New York, Masson Publishing USA, Inc 1980 pp 123~132
- 30) Einhorn LH and Williams SD: The management of disseminated testicular cancer. Testicular tumors (management and treatment) Edited by Einhorn LH 123~132 Masson Publishing USA, Inc, New York, 1980
- 31) Samson MK, Stephens RL, Rivkin S, Opipari M, Maloney T, Groppe CW and Fisher R: Vinblastine, bleomycin and cis-dichlorodiammineplatinum (Ⅱ) in disseminated testicular cancer: preliminary report of a Southwest Oncology Group Study. Cancer Treat Rep 63: 1663~1667, 1979
- 32) 河合恒雄・武田 尚・岡野滋樹:小児睾丸腫瘍肺 転移の1治験例. 臨泌 34: 175~179, 1980
- 33) Einhorn LH and Donohue JP: Improved chemotherapy in disseminated testicluar caner. J Urol 117: 65~69, 1977
- 34) Samuels ML, Holoye PY and Johnson DE: Bleomycin combination chemotherapy in the management of testicular neoplasia. Cancer 36: 318~326, 1975
- 35) Silvay O, Yagoda A, Wittes RW, Whitmore WF and Golbey RB: Treatment of germ cell carcinomas with a combination of actinomycin D, vinblastine and bleomycin. Proc Am Soc Clin Oncol 14: 68, 1973

(1984年1月17日迅速掲載受付)