

NEOPLASIE POLMONARI

Coordinatore: Lucio Crinò

Estensori: A. Ardizzoni
M. Boaron
F. de Marinis
C. Gridelli
G. Scagliotti

Società Scientifiche che si sono occupate della revisione:

AIOM (M. Tonato)
AIPO (C. Crispino)
AIRO (U. Ricardi)
SIAPEC (O. Nappi)
SICT (F. Sartori)

PREMESSA

Una delle definizioni maggiormente condivise di Linea Guida (LG), ripresa nel Programma Nazionale per le LG, afferma che “Le LG sono raccomandazioni di comportamento clinico, prodotte attraverso un processo sistematico, allo scopo di assistere medici e pazienti nel decidere quali siano le modalità assistenziali più appropriate in specifiche situazioni cliniche”.

Le LG che rispondono a questa definizione, prodotte cioè con metodi validi ed utilizzate correttamente dagli operatori, sono considerate uno degli strumenti più efficaci per migliorare la qualità tecnica dell’assistenza.

Le LG non sono direttive che ciascun operatore è vincolato ad applicare ad ogni paziente, ma sono piuttosto una guida elaborata da esperti di diverse discipline sulla base delle migliori prove scientifiche esistenti, in grado di esplicitare i benefici ed i rischi di possibili alternative, lasciando agli operatori ed alle preferenze dei pazienti, opportunamente informati, la responsabilità delle decisioni. In pratica ci si aspetta che un medico responsabile non adotti né un atteggiamento di sistematico scostamento dalle raccomandazioni delle LG, né un atteggiamento di acritica applicazione delle raccomandazioni ad ogni paziente. L’unica accortezza che dovrebbe sempre essere rispettata da parte dei medici, soprattutto quando si prendono decisioni che si discostano ampiamente dalle raccomandazioni delle linee guida, è quella di esplicitare per scritto le motivazioni, di tipo clinico o legate alle preferenze del paziente, che hanno indotto tale scelta.

Criteri di ricerca e di valutazione delle linee guida utilizzate

La presente Linea Guida ha utilizzato documenti analoghi prodotti a livello internazionale come base di conoscenze scientifiche già assodate su cui poi è stato elaborato l’intero percorso assistenziale, aggiornando i dati della ricerca e adattando le indicazioni fornite alla realtà italiana.

Si sono dunque prese in analisi Linee Guida che coprissero l’intero iter diagnostico-terapeutico e Linee Guida specifiche per argomenti.

- American Society of Clinical Oncology (ASCO) Guidelines
- PDQ-NCI (2002): National Cancer Institute
- ESMO (2009): European Society of Medical Oncology
- NCCN Practice Guidelines in Oncology – v2.2009

Metodo di classificazione delle evidenze e delle raccomandazioni

In analogia a quanto già adottato in altre linee-guida il metodo di classificazione delle evidenze e delle raccomandazioni si è basato su informazioni scientifiche a valenza differenziata secondo quanto indicato nella seguente tabella:

LIVELLO DI EVIDENZA	LE INFORMAZIONI SONO...	GRADO DI RACCOMANDAZIONE
Ia	... derivate da revisioni sistematiche o meta-analisi di TCR	A
Ib	... derivate da almeno un TCR ben condotto	
IIa	... derivate da almeno uno studio clinico prospettico di buona qualità	B
IIb	... derivate da altri tipi di studi prospettici di minor qualità	
III	... derivate da studi retrospettivi di buona qualità	
IV	... basate unicamente su opinione di esperti	C

INTRODUZIONE

Il carcinoma polmonare rappresenta la principale causa di morte per Cancro nel mondo occidentale, con 215.000 nuovi casi e 161.840 morti negli USA nel 2008. Nell'Unione Europea l'incidenza nel 2002 è stata di 55.5/100.000 e la mortalità è stimata 50.6/100.000 per anno. L'evoluzione attesa per i prossimi anni è un aumento di incidenza e mortalità nelle donne, mentre già nel decennio tra la metà degli anni 80 e il 1994 si è registrata nei maschi in Italia una diminuzione di mortalità di circa il 10% che raggiunge il 25% nella classe di età 35-64. In compenso, pur in presenza di tassi età specifici più bassi, l'invecchiamento della popolazione porterà ad un numero assoluto superiore di casi da trattare e di morti. Va ricordato che circa il 55% dei casi si verifica dopo i 65 anni di età.

In Italia i nuovi casi stimati nel 2008 per conto dell'ISS settore Epidemiologia Sorveglianza, sono stati in totale 32102 (STD: 38,5 su 100.000) di cui 25147 maschi (STD: 63 su 100.000), donne 6955 (STD: 14 su 100.000); i morti sono stati in totale 26211 (STD: 34,5 su 100.000) di cui maschi 20599 (STD: 50 su 100.000) e donne 5556 (STD: 19 su 100.000).

La sopravvivenza a 5 anni dalla diagnosi è rimasta sostanzialmente invariata negli ultimi decenni, e simile a quella degli altri paesi. Si valuta che solo il 15% dei casi siano vivi a 5 anni dalla diagnosi.

FATTORI DI RISCHIO

Il fumo di tabacco costituisce il più importante fattore di rischio e si ritiene sia responsabile dell'85% dei casi osservati.

Livello di evidenza: I

Il rischio relativo è in stretta relazione con il numero di sigarette/die fumate, con la durata (in anni) dell'abitudine e con il contenuto di catrame. Il rischio relativo dei fumatori (considerati in toto) rispetto ai non fumatori è pari a 14 mentre quello dei forti fumatori (oltre le 20 sigarette al dì) è di 20 volte. Per quanti smettono di fumare il rischio si riduce progressivamente nel corso dei 10-15 anni successivi, con latenze sempre maggiori rispetto all'età di interruzione dell'abitudine.

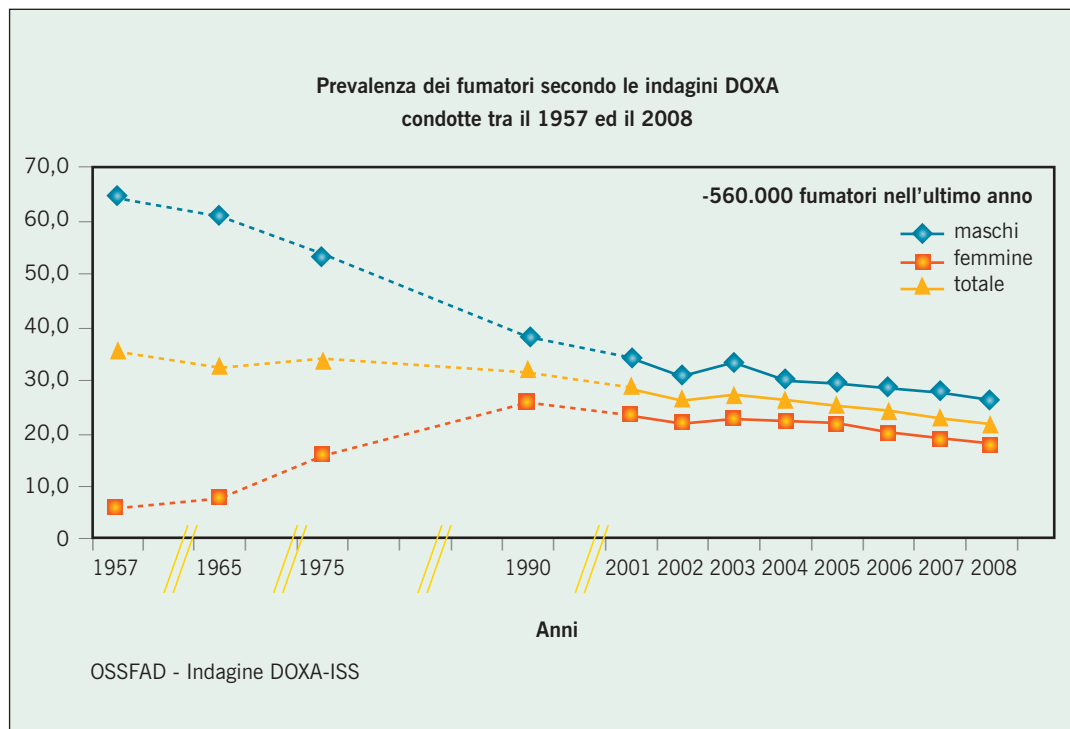
Gli ultimi studi collaborativi europei e le meta - analisi dei dati disponibili evidenziano per i fumatori passivi un aumento del rischio tra il 20 ed il 50% rispetto ai non fumatori. Il rischio relativo del fumo passivo ha un valore relativo dell'1,19 (Hirayama T, 1984).

Nel passato l'abitudine al fumo è stata molto più diffusa nel sesso maschile, ma negli ultimi anni questa differenza si è sensibilmente ridotta: si valuta che oggi si verifichino oltre 1.000.000 di morti/anno in tutto il mondo a causa del fumo di sigaretta nel sesso femminile. Negli U.S.A. dal 1987 la mortalità per carcinoma polmonare ha superato quella per carcinoma mammario. Nei Paesi in via di sviluppo la percentuale di donne che fumano è in costante crescita in rapporto alla campagna di penetrazione delle industrie del tabacco. Negli U.S.A. , invece, la percentuale di fumatori nel sesso maschile è scesa dal 50% della popolazione adulta del 1950 al 25.7% del 2002, mentre tra le donne la riduzione è stata molto meno sensibile (dal 34% al 21%).

Molte sostanze di origine lavorativa (Asbesto, Cromo, Arsenico, Berillio, Cloruro di Vinile, Idrocarburi Aromatici Policiclici, Clorometilene, Radon e altri) sono riconosciuti essere carcinogeni polmonari che spesso, come nel caso dell'amianto, potenziano il loro effetto in presenza di fumo di tabacco.

Il ruolo dell'inquinamento atmosferico è oggi riconosciuto come un importante fattore causale per il tumore del polmone, oltre che di numerose altre patologie respiratorie, anche se la quantificazione dell'effetto è ancora oggetto di studio e discussione. L'eccesso di rischio si aggira tra un 20% e un 50-100% a seconda delle aree e delle popolazioni studiate. E' molto probabile un effetto interattivo e di potenziamento dei cancerogeni presenti nell'ambiente atmosferico e nel fumo di tabacco.

Il ruolo della predisposizione genetica ed in particolare dei polimorfismi genici si è evidenziato negli ultimi anni anche se nell'eziologia di questo tumore rimane preponderante il peso dei fattori ambientali.



PREVENZIONE PRIMARIA

La diminuzione nella mortalità per questa sede nell'ultimo decennio segue la modificazione dell'abitudine al fumo nei maschi ed in particolare l'aumento del numero di ex fumatori. Vi è evidenza che programmi organizzati dai medici di medicina generale, volti a diminuire la proporzione di fumatori, raggiungano il loro effetto. Più controversa è l'evidenza di efficacia di campagne antifumo nelle scuole: esse sembrano raggiungere il loro obiettivo solo in presenza di particolari professionalità ed organizzazione della campagna stessa. Non quantificato in letteratura è l'effetto delle campagne antifumo tramite i mass-media, mentre è evidenziato che l'abitudine al fumo dei genitori aumenta la probabilità dell'abitudine al fumo dei figli. Di recente è stata riconosciuta l'importanza della assuefazione alla nicotina e la specificità con cui i fumatori cercano di mantenerla. Questi due concetti sono alla base di quella pubblica calamità costituita dalle sigarette a basso contenuto di catrame e nicotina. Infatti i fumatori per mantenere una adeguata introduzione di nicotina spesso inconsapevolmente aumentano la durata di ogni singola aspirazione di fumo o il numero di sigarette fumate. Il rischio dell'introduzione delle cosiddette sigarette leggere sta nel fatto che molti fumatori che potenzialmente avrebbero smesso di fumare continuano nella illusione di un rischio ridotto grazie a prodotti considerati più sicuri e ritenuti una valida alternativa alla interruzione del fumo.

PREVENZIONE SECONDARIA

Prevalenza e mortalità giustificherebbero l'assoluta necessità di idonei programmi di screening del carcinoma polmonare in fase precoce asintomatica nella popolazione considerata ad alto ri-

schio (fumatori di un pacchetto sigarette/die di età superiore a 50 anni, soggetti professionalmente esposti a carcinogeni respiratori, soggetti già sottoposti precedentemente ad exeresi radicale di carcinoma della testa e del collo, polmonare o delle vie digestive superiori).

Sfortunatamente gli unici test diagnostici, sino ad oggi disponibili, con caratteristiche idonee per indagini di screening (radiogramma toracico ed esame citologico dell'escreato) allorché impiegati singolarmente o in combinazione hanno dimostrato, nell'ambito di studi clinici condotti nel corso degli ultimi 30 anni, una scarsa sensibilità diagnostica.

Nel confronto con quanto osservato in individui ove la diagnosi è posta sulla base del quadro clinico, in quelli sottoposti a screening aumenta la percentuale di neoplasie in stadio iniziale non registrandosi tuttavia significative modificazioni della mortalità. Inoltre l'apparente aumento di sopravvivenza è frutto dell'anticipo diagnostico senza che risulti modificata la storia naturale della malattia.

Negli ultimi anni studi pilota osservazionali di tipo prospettico condotti in individui forti fumatori hanno dimostrato la superiore sensibilità della TC spirale rispetto alla semplice radiografia del torace nell'individuare noduli polmonari neoplastici in soggetti asintomatici. La percentuale di pazienti resecati con neoplasia in stadio I appare essere superiore mentre sono necessari studi randomizzati per verificare l'effettivo beneficio in termini di riduzione di mortalità.

Al momento attuale quindi lo screening con TAC spirale non può essere raccomandato come misura di sanità pubblica. Nei pazienti a rischio elevato (> 50 anni, > 20 sigarette/die e lunga esposizione) dovrebbe essere presa in considerazione la partecipazione a trial clinici randomizzati attualmente in corso anche nel nostro Paese.

REFERENZE

- Shah R, Sabanathan S, Richardson J, Means AJ, Goulden C. Results of surgical treatment of stage I and II lung cancer. *J Cardiovasc Surg* 1996; 37:169-72.
- Sobue T, Suzuki R, Matsuda M, Kuroishi T, Ikedi S, Naruke T. Survival for clinical stage I lung cancer not surgically treated. *Cancer* 1992; 69: 685-92.
- Melamed MR, Flehinger BJ, Zaman MB, Heelan RT, Parchick WA, Martini N. Screening for lung cancer: results of the Memorial Sloan-Kettering study in New York. *Chest* 1984; 86: 44-53.
- Tockman MS. Survival and mortality from lung cancer in a screened population: the John Hopkins Study. *Chest* 1986; 89: 324-25 S.
- Fontana RS, Sanderson DR, Woolner LB, et al. Lung cancer screening: the Mayo program. *J Occup med* 1986; 28: 746-50.
- Kubik A, Parkin DM, Khlát M, Erban J, Polak J, Adamee M. Lack of benefit from semi-annual screening for cancer of the lung: follow-up report of a randomised controlled trial on a population of high risk males in Czechoslovakia. *Int J Cancer* 1990; 45:26-33.
- Mahadevia PJ, Fleisher LA, Frick KD et al. Lung cancer screening with helical computer tomography in older adult smokers: a decision and cost-effectiveness analysis. *JAMA* 2003, 289:313-322.
- Mulshine JL and Sullivan DC. Lung-Cancer screening. *N Engl J Med* 2005, 353:2194.
- The International Early Lung Cancer Action Program Investigators. Survival of Patients with Stage I Lung Cancer Detected on CT Screening. *N Engl J Med* 2006, 355: 1763-1770
- Henschke CI et al – The International Early Lung Cancer Action Program Investigators. Survival of patients with Stage I Lung Cancer detected on CT screening – *N Engl J Med* 2006; 355:1763-1771
- Mulshine JL – Commentary: Lung Cancer Screening, progress or peril – *Oncologist* 2008;13:435-8
- Bach PB, Jett JR, Pastorino U et al – Computed tomography screening and lung cancer outcomes – *JAMA* 2007;297:953-961

INQUADRAMENTO BIOLOGICO-CLASSIFICATIVO

La classificazione istopatologica raccomandata è quella della WHO, periodicamente aggiornata a cura di un Comitato di Esperti internazionali.

Oltre il 95% dei carcinomi polmonari è riconducibile a quattro istotipi principali: Carcinoma Squamoso (CS), Adenocarcinoma (A), Carcinoma a Grandi Cellule (CAGC) e Carcinoma a Piccole Cellule (CAPC). La relativa frequenza di ciascun istotipo presenta variazioni geografiche; purtuttavia, nel corso dell'ultimo ventennio è stato quasi costantemente segnalato, particolarmente nel

sesso femminile, un incremento dell'adenocarcinoma, che in alcune casistiche attualmente rappresenta il 50% di tutti gli istotipi. Al contrario l' istotipo squamoso tende progressivamente a ridursi percentualmente come pure il carcinoma a piccole cellule.

In conseguenza dell' uniformità terapeutica, per caratteristiche biologiche e per la prognosi, il CS, l'A ed il CAGC sono genericamente raggruppati sotto il termine di Carcinoma Polmonare Non a Piccole Cellule (CPNPC) con una terminologia mutuata dalla letteratura anglosassone.

Carcinomi invasivi:

Carcinoma Squamoso

Questo tumore interessa prevalentemente le regioni ilari e l'accertamento clinico è per lo più broncoscopico-bioptico accompagnato da citologia da esfoliazione spontanea (espettorato) pre e post-broncoscopia o per abrasione (spazzolato bronchiale). La prognosi migliore di questo istotipo rispetto agli altri è rapportabile alla sua tendenza a rimanere intratoracico sino ad una fase relativamente tardiva della sua storia naturale.

Adenocarcinoma

Trattasi di un tumore a prevalente sviluppo periferico con frequente coinvolgimento pleurico e versamento neoplastico consensuale. In questo istotipo sono frequenti la diffusione linfonodale loco-regionale, quella intraparenchimale ematica ed aerogena, nonché la precoce metastatizzazione a distanza.

Nell'ambito dei tumori ghiandolari il sottotipo bronchiolo-alveolare (a cellule mucinose, a cellule di Clara, del tipo a pneumociti tipo II) presenta una elevata tendenza alla diffusione aerogena della malattia, ma bassa incidenza di metastasi a distanza. Nel 75% dei casi si manifesta come nodulo polmonare isolato oppure come isolato addensamento pneumonico mentre nel restante 25% la neoplasia è multicentrica, bilaterale, talora simulando quadri radiologici di tipo reticolonodulare.

Carcinoma a Grandi Cellule

La diagnosi di CAGC è in genere una diagnosi di esclusione di CS, A e CAPC. Sia l'andamento biologico che la risposta alla terapia di questo istotipo sono molto simili a quelli dell'A.

Carcinoma a Piccole Cellule, Microcitoma

Tumore a prevalente localizzazione centrale costituisce circa il 15% dei carcinomi polmonari e presenta caratteristiche neuroendocrine ed epiteliali. L'accuratezza di tipizzazione citologica del CAPC è molto elevata (70-80%) con ottima riproducibilità interosservatore (90%). Delle varianti istologiche proposte nessuna sembra avere una significativa rilevanza prognostica. Rapida è la diffusione locale ed ematica con caratteristico coinvolgimento del sistema nervoso centrale.

REFERENZE

Tumors of the lung, pleura, thymus and heart. Pathology and genetics.
WHO Classification of tumors, IARC-press, Lyon 2004

CARATTERIZZAZIONE BIOMOLECOLARE

Negli ultimi anni lo studio delle caratteristiche molecolari dei tumori del polmone ha messo in evidenza un ruolo specifico di alcuni geni legati alla proliferazione cellulare, in particolare EGFR e K-RAS nella classificazione, prognosi e terapia in particolare degli adenocarcinomi polmonari. Appare di notevole rilevanza, anche per le prospettive di una target-therapy, l'iperespressione di EGFR (epidermal growth factor receptor) appartenente alla erb family, gruppo di geni (HER₁₀EGFR, HERB₂, HER₃, HER₄) coinvolti a vario titolo nel controllo della proliferazione cellulare; è normalmente presente sulla membrana delle cellule epiteliali e può essere iperespresso in diversi tipi di neoplasie maligne.

Nel NSCLC ed in particolare nel 10-15% degli adenocarcinomi dei caucasici e nel 40% degli asiatici sono state identificate mutazioni attivanti di EGFR quali la delezione dell'esone 19 o muta-

zioni dell'esone 21 che rappresentano bersagli molecolari specifici per gli inibitori di tirosinchinasi (gefitinib, erlotinib) e possono essere studiate per selezionare gli ammalati candidati al trattamento. L'iper espressione di EGFR, la sua amplificazione e mutazione sono particolarmente frequenti se non esclusive degli adenocarcinomi dei non fumatori, una nuova forma di neoplasie polmonari in evidente crescita in tutto il mondo.

K-RAS è un oncogene attivo nella trasduzione del segnale mediato da EGFR e presenta mutazioni nel 20% degli adenocarcinomi dei fumatori, mutazioni mutualmente esclusive rispetto a quello di EGFR. Lo studio della mutazione di EGFR mediante la sequenza dell'esone 18-21 deve essere considerata la metodica più attendibile per l'identificazione dei pazienti ad alta probabilità di risposta agli inibitori di tirosinchinasi. Per contro la mutazione di KRAS costituisce invece un criterio negativo al trattamento con inibitori di TKIs.

BIBLIOGRAFIA

1. Sequist LV, Joshi VA, Janne Pa et al – Response to treatment and survival of patients with non-small cell lung cancer undergoing somatic EGFR mutation testing. *Oncologist* 12:90-8, 2007
2. Rosell R et al – Screening for Epidermal Growth Factor Receptor Mutations in Lung Cancer – *N Engl J Med* 361:958-67, 2009
3. Gazdar AF – Personalized Medicine and Inhibition of EGFR Signaling in Lung Cancer – *N Engl J Med* 361:1018-20, 2009

ITER DIAGNOSTICO CONSEGUENTE AL DUBBIO DI NEOPLASIA

La prima formulazione di una diagnosi di una carcinoma polmonare avviene solitamente sulla base di un radiogramma toracico e di un successivo esame TC, anche se una buona parte di pazienti giunge all'osservazione del medico accusando già sintomi sistemici.

Le più comuni modalità di presentazione clinica in pazienti affetti da neoplasia polmonare sono:

- Lesione periferica solitaria
- Atelettasia polmonare (con senza versamento pleurico)
- Lesione addensante ilare con/senza infiltrazione del mediastino senza segni di metastasi a distanza o di versamento pleurico
- Lesione metastatica singola o multiple a distanza
- Versamento pleurico.

In una parte dei casi di carcinoma polmonare la sintomatologia d'esordio e la radiografia del torace spesso permettono una diagnosi presuntiva abbastanza accurata.

Nella pratica clinica le procedure di diagnosi e di stadiazione hanno luogo di concerto, e l'iter diagnostico più razionale dipende dalle modalità di presentazione, dallo stadio della malattia e dalle tecnologie disponibili.

La fase diagnostica e le successiva stadiazione clinica richiedono l'impiego razionale delle metodiche attualmente disponibili. Un approccio di tipo sequenziale prevede l'esecuzione del radiogramma toracico, il confronto con eventuali radiogrammi precedentemente effettuati, l'esame obiettivo, la tomografia assiale computerizzata (TAC del torace), l'esecuzione della fibrobroncoscopia (con accertamento dell'eventuale estensione endobronchiale della lesione), la definizione di natura dell'addensamento toracico tramite l'esame cito-istologico, la valutazione dell'entità della estensione intratoracica od extratoracica della lesione.

Livello di evidenza: IIa

Grado di raccomandazione: B

Collateralmente occorre verificare l'operabilità in rapporto ad altre condizioni mediche quali la funzione respiratoria, cardiovascolare e metabolica.

È innegabile che la Tomografia Assiale Computerizzata (TC) del torace svolga un ruolo di assoluto primo piano sia in fase di definizione diagnostica che nella stadiazione dell'estensione intratoracica della neoplasia (vedasi anche Classificazione TNM e Stadiazione clinica)

Tomografia assiale computerizzata

La valutazione dei fattori T, N e, per alcune sedi, M (con eventuali esami complementari) sono possibili con l'impiego della tomografia assiale computerizzata (TC).

La TC deve essere eseguita con l'impiego di mezzo di contrasto e dovrebbe includere, oltre al torace, l'addome superiore, così da verificare nella stessa seduta anche l'eventuale interessamento del fegato e dei surreni

L'estensione dell'esame all'addome superiore nella stessa seduta aggiunge una spesa modesta ma può identificare le metastasi nel 10% circa dei pazienti. Tuttavia la frequenza elevata (intorno al 50%) di immagini TC falsamente positive (dovute per lo più ad adenomi surrenalici o a cisti epatiche) richiede un accertamento istologico prima di escludere un trattamento chirurgico in casi altrimenti operabili.

Più discussa è l'opportunità di estendere fin dall'inizio dell'iter diagnostico l'esame TC al cranio nei pazienti clinicamente asintomatici, esame comunque consigliato secondo la pratica corrente nel nostro paese.

Nella definizione della neoplasia (T) la TC incontra dei limiti soprattutto nella distinzione fra T3 e T4, quando l'invasione riguarda la parete toracica o le strutture mediastiniche.

Per quanto riguarda l'accuratezza della TC nella definizione del coinvolgimento linfonodale mediastinico, una revisione sistematica degli studi pubblicati negli ultimi 10 anni ha stimato una sensibilità variabile dal 40 al 65% ed una specificità dal 45 al 90%. La maggior parte degli studi inclusi in questa revisione consideravano come termine per l'anormalità un diametro linfonodale superiore ad 1 cm nell'asse breve.

I casi con valutazione TC falsamente negativa sono rappresentati soprattutto dalle micrometastasi in linfonodi di dimensioni normali, mentre immagini TC falsamente positive sono spesso dovute a processi infiammatori in corso o comunque recenti.

Livello di evidenza: Ia

Grado di raccomandazione: B

Tomografia ad emissione di positroni (PET)

Nel corso degli ultimi anni si è progressivamente affermato un ruolo significativo per la tomografia ad emissione di positroni con 18-fluoro-desossiglucosio (PET con ^{18}F FDG) sia nell'iter diagnostico del nodulo polmonare isolato che nella stadiazione e ristadiazione del carcinoma polmonare.

Valutazione del nodulo polmonare singolo

La TC dinamica con enhancement dopo m.d.c. è considerata nell'ambito della diagnostica per immagini il test più sensibile per lo studio del nodulo polmonare (sensibilità 98/100%; specificità 29/93%; valore predittivo positivo 68%; valore predittivo negativo 100%) e può orientare decisamente verso un giudizio di benignità quando l'incremento di densità dopo m.d.c. sia inferiore a 15-20 HU.

La RM ha mostrato una analoga sensibilità, ma una maggiore specificità rispetto alla TC.

La PET con ^{18}F FDG si è dimostrata più accurata rispetto alla TC nella caratterizzazione del nodulo polmonare singolo. Una meta-analisi su 450 noduli polmonari ha evidenziato valori mediani di sensibilità del 98.0% e di specificità dell'83.3% [Gould, 2001].

L'inserimento della PET con ^{18}F FDG nell'iter diagnostico del nodulo polmonare singolo può consentire di ridurre il ricorso a metodiche invasive con vantaggi in termine di riduzione dei costi [Gugiatti, 2004] e delle possibili complicanze.

Alcuni fattori possono influenzare la captazione del ^{18}F FDG e la visibilità delle lesioni all'indagine PET: valori elevati di glicemia possono determinare una riduzione della captazione del ^{18}F FDG; le-

sioni di piccole dimensioni possono non essere rilevate per i limiti di risoluzione delle apparecchiature PET oggi disponibili, mentre alcuni istotipi ad elevata differenziazione possono presentare un metabolismo glucidico non significativamente aumentato, con conseguente ridotta captazione del ^{18}F FDG.

Poiché la risoluzione delle apparecchiature PET attualmente disponibili è attorno ai 5-7 mm, non è possibile rilevare noduli di dimensioni inferiori a tale limite (per i quali peraltro la probabilità di malignità risulta essere inferiore), mentre la concentrazione di ^{18}F FDG rilevata dalla PET è inferiore a quella reale, per noduli di dimensioni inferiori al doppio della risoluzione del sistema (10-15 mm), a causa dell'effetto di volume parziale. Pertanto la sensibilità della PET con ^{18}F FDG è nettamente ridotta per i noduli di dimensioni inferiori ad 8-10 mm [Bastarrika, 2005].

I noduli polmonari di dimensioni superiori al centimetro dovrebbero essere valutati in prima istanza con la PET con ^{18}F FDG: i noduli che non presentano captazione del ^{18}F FDG possono essere indirizzati ad una sorveglianza meno aggressiva, mentre i noduli ipercaptanti devono essere tutti valutati citologicamente od istologicamente per la limitata specificità della PET [Winer-Muram 2006]. Resta comunque cruciale la necessità di ottenere una campionatura cito-istologica del nodulo.

Il carcinoma bronchioloalveolare focale, i tumori neuroendocrini, gli istotipi ben differenziati e gli adenocarcinomi possono presentare un metabolismo glucidico ridotto, con conseguente riduzione della sensibilità della PET con ^{18}F FDG.

Poiché il ^{18}F FDG può essere captato da numerosi processi infiammatori - quali le malattie granulomatose attive (tubercolosi, micosi, sarcoidosi), i noduli reumatoidi, l'amiloide e la polmonite organizzata - la PET è di limitata utilità nella valutazione dei noduli polmonari multipli a causa della limitata specificità.

La PET costituisce un'indagine di livello superiore e potrebbe essere utilizzata come guida, se positiva, a metodiche invasive (es. agobiopsia, videotorascopia).

Livello di evidenza:	Ia
Grado di raccomandazione:	B

Le difficoltà diagnostiche della prima fase per la definizione della natura della/e lesione/i sono differenti in rapporto alla collocazione centrale o periferica del tumore primario. Per le lesioni centrali endoscopicamente visibili la diagnosi patologica si ottiene tramite citologia dell'espettorato o biopsia/brushing/ broncoaspirato in corso di fibrobroncoscopia. Per le lesioni periferiche, l'ottenimento di una diagnosi patologica è funzione del diametro della lesione, essendo estremamente bassa per le lesioni inferiori a 2 cm., e della sua collocazione topografica. La variabile combinazione di broncolavaggio, brushing e biopsia bronchiale consente di ottenere la diagnosi in non oltre il 50-60% dei casi. L'impiego, progressivamente entrato nella pratica clinica degli ultimi 10-15 anni, della agobiopsia/agoaspirato transtoracica/o, sotto guida radiologica consente di ottenere una definizione diagnostica nella stragrande maggioranza delle lesioni polmonari periferiche. Tuttavia qualora la fibrobroncoscopia e l'agobiopsia transtoracica risultino negative, in assenza di una specifica diagnosi di patologia benigna, occorre, in presenza di un motivato sospetto clinico, giungere in tempi brevi ad una definizione diagnostica. In una esigua minoranza dei casi (meno del 5%) tuttavia in dispetto di qualsiasi procedura diagnostica la diagnosi citologica di neoplasia resta indeterminabile.

Esame citologico dell'escreato

L'esame citologico dell'escreato è il metodo diagnostico non invasivo da utilizzare ogni qualvolta si sospetti una neoplasia polmonare. L'accuratezza diagnostica dell'esame è legata alla corretta esecuzione della raccolta e della preparazione del materiale.

La specificità del test, quando eseguito correttamente (con la tecnica dei 3 campioni), risulta essere pari al 99% con una sensibilità del 66%, più alta nelle lesioni centrali (71%) che in quelle periferiche (49%) [Schreiber 2003].

Fibrobroncoscopia

La broncoscopia a fibre ottiche rappresenta una metodica fondamentale nella diagnosi e nella stadiazione del carcinoma polmonare. Nelle lesioni centrali la sensibilità diagnostica arriva, combinando le diverse tecniche di prelievo, all' 88%. In particolare la biopsia consente la diagnosi in un'elevata percentuale nel caso di lesioni endoscopicamente visibili.

Spazzolato e lavaggio bronchiale dimostrano singolarmente sensibilità inferiori e sono da utilizzare ad integrazione della biopsia o quando quest'ultima non sia eseguibile (come avviene nelle lesioni non endoscopicamente visibili).

Nelle lesioni periferiche la sensibilità diagnostica della broncoscopia con l'impiego combinato del broncolavaggio e dello spazzolato arriva al 69%; questo dato è influenzato dalla dimensione e dalla posizione della lesione e dall'uso combinato della fluoroscopia. L'agoaspirato bronchiale può essere utilizzato nelle lesioni centrali al posto della biopsia o ad integrazione di questa con una elevata sensibilità diagnostica (80%); l'agoaspirato trans-bronchiale è utile inoltre nelle lesioni periferiche sotto guida fluoroscopica (sensibilità diagnostica: 62% per lesioni di diametro > 2 cm.), mentre la biopsia trans tracheale – trans bronchiale (TTNA-TBNA) si è rivelata un utile strumento di stadiazione della malattia [Mazzone 2002; Patelli 2002] con il vantaggio rilevante di procedere alla stadiazione N con una indagine ambulatoriale incruenta e di consentire agevolmente la eventuale mediastinoscopia di ristadiatione.

In alcune strutture del nostro paese è da poco utilizzata l'endoscopia bronchiale con ultrasonde (Endobronchial ultrasound EBUS) che consente una migliore valutazione delle lesioni periferiche, dello studio dell'N, della struttura della parete bronchiale e della valutazione dell'infiltrazione della sottomucosa e dell'interessamento peribronchiale.

Le più comuni complicanze della broncoscopia sono:

- tossicità da anestetici locali, che possono provocare depressione della risposta ventilatoria all'ipossiemia;
- pneumotorace da biopsia transbronchiale (1 - 3,4%) e da agoaspirazione transbronchiale (molto raro); altrettanto raro lo pneumomediastino;
- emorragia bronchiale da biopsia che si presenta nello 0,6-5,4% dei casi

I pazienti con sospetta lesione neoplastica alla TC, in assenza di controindicazioni gravi, devono essere sottoposti a broncoscopia.

In un paziente con sospetto carcinoma polmonare, un risultato apparentemente non conclusivo della broncoscopia richiede ulteriori accertamenti per escludere la possibilità di un falso negativo.

Livello di evidenza: II

Grado di raccomandazione: A

Agoaspirato transtoracico

Per le lesioni periferiche (non direttamente accessibili alla visione endoscopica), l'ottenimento di una diagnosi istologica è funzione del diametro della lesione e della sua localizzazione anatomica. Le procedure broncoscopiche con prelievo citoistologico hanno una sensibilità media in questi casi tra il 46% e il 67%, ridotta.

L'impiego dell'agoaspirato transtoracico, sotto guida radiologica (preferibilmente TC), consente di ottenere una definizione diagnostica in circa il 95% delle lesioni polmonari periferiche di diametro >2 cm.

Fattore limitante di questa metodica è la valutazione dell'idoneità del prelievo. È cruciale in tal senso, un elevato livello di interazione fra radiologo e anatomopatologo. La definizione dell'idoneità del prelievo durante la stessa seduta riduce gli accessi del paziente al servizio TC, i rischi e i disagi connessi alla manovra.

L'agoaspirato transtoracico può comportare alcune complicazioni: il 5% dei casi presenta emoftoe reversibile e di modesta entità, il 10-20% presenta pneumotorace, per lo più minimo e che sponta-

neamente si riassorbe; solo il 5-10% richiede il posizionamento di drenaggio toracico [Tan 2003]. L'agoaspirazione TC guidata è la procedura di elezione per le lesioni periferiche, ma risente di alcune controindicazioni, quali: enfisema grave, insufficienza respiratoria grave, problemi coagulativi (diatesi emorragica), polmone unico

Livello di evidenza: IIa

Grado di raccomandazione: B

STADIAZIONE CLINICA DI NEOPLASIA ACCERTATA

Una volta accertata la diagnosi cito-istologica occorre stabilire la sua estensione intratoracica al fine di definire la sua stadiazione clinica nel primario intento di ottenere una resezione radicale, particolarmente nel caso del CPNPC.

La definizione di estensione del fattore T (vedi classificazione TNM) la si ottiene mediante radiografia del torace, TC toracica e fibrobroncoscopia.

L'impiego della Risonanza Magnetica Nucleare (RM) trova giustificazioni in casi estremamente selezionati al fine di valutare le strutture di confine (parete toracica, diaframma, apice polmonare, mediastino).

La valutazione del coinvolgimento linfonodale (fattore N) richiede il differente combinarsi di esame radiografico del torace nelle 2 proiezioni ortogonali, TC e/o RM e/o PET, agoaspirato transbronchiale e/o mediastinoscopia, mediastinotomia e/o videotoracoscopia. L'accurata determinazione dell'estensione dell'interessamento linfonodale costituisce il più importante fattore per la scelta terapeutica e per la sopravvivenza a lungo termine dopo chirurgia radicale.

Tale valutazione è routinariamente basata sui risultati dell'indagine TC. Il livello della sua accuratezza diagnostica è funzione dei differenti criteri di soglia dimensionali prescelti (compresi fra 1 e 2 cm.) con sensibilità ed accuratezza medie del 65-70%. La presenza di polmonite ostruttiva o di atelettasia non altera la sensibilità della TC ma ne abbassa la specificità in conseguenza di linfadenopatie sede di iperplasia reattiva.

L'introduzione della TC spirale ha significativamente migliorato l'efficacia e la rapidità delle immagini ottenute con la tradizionale TC. Un tempo di scansione di due secondi o meno ed intervalli di 5 mm tra i singoli strati sono realizzabili con la TC spirale e sono raccomandati.

PET con ¹⁸FDG: stadiazione

Per quello che riguarda la valutazione dell'estensione del tumore primitivo, la PET con ¹⁸FDG consente di differenziare con maggiore accuratezza rispetto alle metodiche morfologiche la presenza di tessuto neoplastico rispetto ad alterazioni non neoplastiche e di migliorare la individuazione della linfangite carcinomatosa e della malattia pleurica maligna. La PET/TC consente inoltre di indirizzare la biopsia di aree sospette a livello del tessuto con elevato metabolismo glucidico, con una maggiore probabilità di pervenire ad un risultato diagnostico.

La PET con ¹⁸FDG è di particolare utilità nella individuazione delle metastasi linfonodali. Meta-analisi su un elevato numero di pazienti studiati hanno evidenziato una accuratezza diagnostica della PET nettamente superiore rispetto alla TC. La PET infatti consente di migliorare significativamente, rispetto alla TC, sia la sensibilità (0.79-0.88 vs. 0.57-0.68) che la specificità (0.85-0.92 vs. 0.76-0.82), per la limitata affidabilità dei criteri morfologici utilizzati per definire un'adenopatia come patologica alla TC (dimensioni, aspetti strutturali) [Pozo-Rodriguez F].

Uno studio prospettico ha dimostrato che la PET, quando aggiunta al tradizionale work-up radiologico, può consentire di ridurre il numero di toracotomie inutili in un paziente su 5 e che l'elevato valore predittivo può consentire di evitare la mediastinoscopia nei tumori non-centrali [van Tinteren H].

In un altro studio prospettico su 102 pazienti la PET risultò falsamente negativa in soli 3 casi (su un totale di 32 casi veri positivi) e gli autori conclusero che probabilmente non sono necessarie procedure invasive, in caso di PET negativa a livello mediastinico [Pieterman RM].

Uno studio prospettico randomizzato dell'American College of Surgeons Oncology Group: nel 10% dei casi sono state messe in evidenza lesioni occulte captanti il ^{18}F FDG, che però sono risultate metastatiche solo nella metà dei casi, mentre è stato confermato l'elevato valore negativo predittivo della PET con ^{18}F FDG (87%) nell'esclusione del coinvolgimento metastatico dei linfonodi mediastinici. Lo studio conclude che l'impiego della FDG-PET potrebbe evitare un inutile intervento chirurgico nel 20% circa dei casi. In caso invece di positività dei linfonodi mediastinici alla PET con ^{18}F FDG, resta l'indicazione ad una conferma istologica con una delle tecniche invasive in uso, per il problema dei falsi positivi alla PET con ^{18}F FDG.

Le linee guida dell'ASCO 2004, raccomandano l'impiego della FDG-PET in caso di assenza di lesioni metastatiche alla TAC e confermano la necessità di una biopsia dei linfonodi mediastinici sia in presenza di positività CT-PET che in caso di reperti negativi solo se esiste una indicazione clinica.

Altri autori ritengono invece che il valore predittivo negativo della PET non sia ancora sufficientemente elevato per evitare la mediastinoscopia e sottolineano come i limiti di specificità della PET rendano comunque necessaria una conferma biptica in caso di reperto positivo. Anche quegli autori che ritengono che la mediastinoscopia rivesta ancora un ruolo centrale nella stadiazione del carcinoma polmonare, riconoscono comunque alla PET un ruolo importante per indirizzare il prelievo biptico ed in tutte le situazioni di ridotta disponibilità della mediastinoscopia [Gonzalez-Stawinski, 2003].

La possibilità di disporre di apparecchiature ibride PET/TC ha consentito di ridurre il numero dei falsi positivi e di ridurre il numero di classificazione corrette ma equivocate o non corrette [Lardinois D], mentre l'utilizzo di criteri diagnostici che privilegino la sensibilità della PET potrà probabilmente consentire nel futuro di limitare fortemente l'impiego di metodiche invasive di stadiazione ai casi con elevata probabilità di coinvolgimento mediastinico (dimensioni elevate del tumore primitivo, tumori centrali, istotipi ad elevata aggressività).

La PET consente la visualizzazione di tutto il corpo ed è utile nella diagnosi della malattia metastatica con l'eccezione delle metastasi cerebrali, poiché l'accumulo fisiologico di ^{18}F FDG a livello del tessuto encefalico può ostacolare la visualizzazione delle metastasi cerebrali. Una meta-analisi europea basata su oltre 2500 pazienti ha evidenziato come la PET possa consentire di rilevare metastasi extratoraciche in circa il 12% dei pazienti ed un cambiamento del piano terapeutico nel 18% dei casi. La sensibilità della PET per la diagnosi delle adenopatie extratoraciche fu del 100% (vs. 70% della TC) e del 98% per le metastasi a distanza non encefaliche (vs. 83%)[Reske SN]. La PET è accurata per la diagnosi delle metastasi surrenaliche (sensibilità dal 93 al 100% - specificità dall'80% al 100% - accuratezza dal 92% al 100%) [Kumar R], anche se sono possibili falsi positivi per ipercaptazione del ^{18}F FDG da parte di adenomi benigni e feocromocitomi e falsi negativi per lesioni di piccole dimensioni, lesioni necrotiche e metastasi da carcinomi polmonari a ridotto metabolismo glucidico (es. t. neuroendocrini).

PET con ^{18}F FDG e scintigrafia scheletrica sono indagini complementari per la diagnosi delle metastasi ossee da ca. polmonare. La PET con ^{18}F FDG è complessivamente più specifica, ma meno sensibile rispetto alla scintigrafia con difosfonati ed è più sensibile per la diagnosi delle metastasi osteolitiche, mentre la scintigrafia ossea è più sensibile per la diagnosi delle metastasi osteoblastiche [Kao CH].

Il limite più importante della PET consiste tuttora nell'assoluta mancanza di specificità nella differenziazione di lesioni benigne infiammatorie da lesioni maligne. Pertanto la biopsia di lesioni critiche ai fini della stadiazione resta tuttora obbligatoria

La PET costituisce un'indagine di livello superiore e dovrebbe essere utilizzata sistematicamente nei candidati a resezione, con la necessità di conferma biptica in caso di positività.

Livello di evidenza: Ia

Grado di raccomandazione: B

Mediastinoscopia

La mediastinoscopia con prelievo istologico è l'indagine di riferimento che consente di accertare la presenza di invasione neoplastica dei linfonodi mediastinici, soprattutto quelli che sono più frequentemente coinvolti e con maggiore impatto terapeutico (i paratracheali di destra e di sinistra, quelli pretracheali e i sottocarenali).

La mediastinoscopia è una procedura invasiva che deve essere erogata dai servizi di chirurgia specialistici; essa costituisce un intervento chirurgico in anestesia generale e necessita di una breve ospedalizzazione del paziente.

La mediastinoscopia trova le maggiori indicazioni nella stadiazione di pazienti candidabili ad intervento chirurgico, quando è necessario escludere un coinvolgimento linfonodale, dopo una TC (o PET) positiva o dubbia.

L'iniziale esecuzione della TC toracica indirizza l'impiego di questa metodica invasiva: infatti, mentre il tasso di linfonodi positivi alla mediastinoscopia condotta dopo la TC, che permette la definizione istologica dei nodi sospetti, è pari all'85-90%, l'uso indiscriminato della metodica invasiva in tutti i pazienti (senza ricorrere preliminarmente all'esecuzione della TC) ha condotto all'identificazione di invasione linfonodale solo nel 25-40%. L'utilizzo selettivo della mediastinoscopia basato su criteri TC e soprattutto PET riduce il numero di torcotomie esplorative e quello delle resezioni incomplete.

L'utilizzo della mediastinoscopia assume un ruolo determinante nei casi con sospetto coinvolgimento linfonodale N2. In questi pazienti la stadiazione radiologica preoperatoria comporta fino al 40% di falsi positivi (sovradiazione) e fino al 25% di falsi negativi (sottostadiazione) sulla definizione delle adenopatie mediastiniche. La mediastinoscopia ha una percentuale di falsi negativi inferiore al 10%.

Pertanto la mediastinoscopia fa parte della stadiazione iniziale dei NSCLC particolarmente nei casi in cui la diagnostica per immagini non sia conclusiva e sia elevata la probabilità di un interessamento mediastinico in base alle dimensioni ed alla sede del tumore. La mediastinoscopia è raccomandata nei pazienti con T3 anche in caso di negatività di PET e CT, mentre è consigliata come conferma di una positività PET/CT.

Non è raccomandata negli ammalati con tumori periferici T1 mentre va valutata nei pazienti con T1-T2 centrali e T2 periferici.

Da notare che rispetto alla mediastinoscopia è da privilegiare nella diagnostica dell'N2-N3 la biopsia transtracheale-transbronchiale TTNA-TBNA, che è altamente sensibile e specifica (70-90%), e ha invasività, tempi e costi assai inferiori alla mediastinoscopia, da riservarsi possibilmente ai casi di insuccesso della precedente.

Livello di evidenza: Ib

Grado di raccomandazione: A

Mediastinotomia anteriore

La mediastinotomia anteriore è indicata in pazienti nei quali le tecniche di imaging evidenziano linfadenopatie preaortiche o sottoaortiche non raggiungibili con la mediastinoscopia e per i quali il rilevare il coinvolgimento linfonodale è motivo di esclusione dall'approccio chirurgico. Anch'essa richiede una breve ospedalizzazione del paziente.

Livello di evidenza: Ia

Grado di raccomandazione: A

Videotoracosopia

La videotoracosopia consente anche la biopsia delle stazioni linfonodali non accessibili con le metodiche sovraesposte ma monolateralmente e di accertare la presenza di metastasi pleuriche, mediante prelievi bioptici sulle pleure. La videotoracosopia si è rivelata particolarmente

utile nei casi di tumore T4 con versamento pleurico, nei quali ha un'accuratezza diagnostica del 97%; la citologia su liquido pleurico prelevato mediante toracentesi ha invece una percentuale di falsi negativi pari al 30-60%. Pertanto nel sospetto di metastasi linfonodale mediastiniche, mediastinoscopia, mediastinotomia o VATS costituiscono la procedura di scelta della stadiazione. Tuttavia lo sviluppo dell'endoscopia con ultrasuoni (U.S.) che consente la citoaspirazione con ago sottile sta modificando l'attuale algoritmo diagnostico. In fatti la citologia con ago sottile U.S guidata può essere eseguita in corso di fibroendoscopia sulla base delle indicazioni della CT-PET, nelle stesse aree d'accesso della mediastinoscopia cervicale con estensione ad alcuni linfonodi ilari, con un valore predittivo positivo dell'85%, evitando quindi le procedure chirurgiche invasive di staging. Così un ideale iniziale algoritmo di staging clinico potrebbe comprendere: CT scan e addome superiore con mdc, una PET/TC e una EBUS-FNA ± studio TC per encefalo.

Livello di evidenza: IIb

Grado di raccomandazione: B

REFERENZE

- Schaefer JF, Vollmar J, Schick F et al – Solitary pulmonary nodes: Dynamic contrast enhanced RM imaging – Perfusion different in malignant and benign lesions – *Radiology* 2004;232:544-553
- Andersen HA, Prakash UBS. Diagnosis of symptomatic lung cancer. *Semin Respir Med* 1982; 3: 165-175.
- Grippi MA. Clinical aspects of lung cancer. *Semin Roentgenol* 1990; 25: 12-24.
- Hyde L, Hyde CI. Clinical manifestations of lung cancer. *Chest* 1974; 65: 299-306.
- Harsell PR, Mc Dougall JC. Diagnostic tests for lung cancer. *Mayo Clin Proc* 1993; 68: 288-293.
- Luke WP, Pearson FG, Todd TR, et al. Prospective evaluation of mediastinoscopy for assessment of carcinoma of the lung. *J Thorac Cardiovasc Surg.* 1986;91:53-56
- Bastarrika G, Garcia-Velloso MJ, Lozano MD, et al. Early lung cancer detection using spiral computed tomography and positron emission tomography. *Am J Respir Crit Care Med.* 2005;171:1378-1383.
- Gould MK, Maclean CC, Kuschner WG, Rydzak CE, Owens DK. Accuracy of positron emission tomography for diagnosis of pulmonary nodules and mass lesions: a meta-analysis. *JAMA.* 2001 Feb 21;285(7):914-24
- Gugiatti A, Grimaldi A, Rossetti C, et al. Economic analyses on the use of positron emission tomography for the work-up of solitary pulmonary nodules and for staging patients with non-small-cell-lung-cancer in Italy. *Q J Nucl Med Mol Imaging.* 2004;48:49-61.
- Winer-Muram HT. The solitary pulmonary nodule. *Radiology.* 2006 Apr;239(1):34-49.

Nel CPNPC, una valutazione diagnostica indiscriminata per accertare la presenza di metastasi extratoraciche (TC cranio, TC od ecografia dell' addome superiore, scintigrafia ossea) non é al momento giustificabile in pazienti asintomatici e con esami ematochimici nella norma (enzimologia epatica, calcio, fosforo, fosfatasi alcalina, lattico-deidrogenasi). La scintigrafia ossea trova indicazione unicamente in pazienti con dolore osseo, dolore toracico e/o valori sierici elevati di calcio e/o fosfatasi alcalina ed in assenza di PET.

Livello di evidenza: III

Grado di raccomandazione: B

La TC o la Risonanza magnetica nucleare del cranio con mezzo di contrasto andrebbero effettuate unicamente nel caso di pazienti con segni e sintomi di interessamento del sistema nervoso centrale ad eccezione dei casi di adenocarcinoma, data la frequente metastatizzazione precoce, e nel caso di coinvolgimento linfonodale N2 clinicamente evidente.

Livello di evidenza: III

Grado di raccomandazione: B

Il rilevamento alla ecografia o alla TC di un ingrandimento surrenalico isolato o/e di una massa epatica isolata necessitano dell'accertamento bioptico qualora il paziente risulti altrimenti suscettibile di resezione radicale. In questi casi è comunque indicato l'uso della PET.

Livello di evidenza: III

Grado di raccomandazione: B

Per quanto riguarda il Carcinoma Polmonare a Piccole Cellule una stadiazione clinica di base deve richiedere l'effettuazione di TC del torace e TC e/o ecografia dell'addome superiore, TC cranio e PET total body.

REFERENZE

- Pretreatment evaluation of non-small-cell lung cancer. The American Thoracic Society and The European Respiratory Society. *Am J Respir Crit Care Med.* 1997;156:320-332.
- Staples CA, Muller NL, Miller RR, et al. Mediastinal nodes in bronchogenic carcinoma: comparison between CT and mediastinoscopy. *Radiology.* 1988;167:367-372.
- Dales RE, Stark RM, Raman S. Computed tomography to stage lung cancer: approaching a controversy using meta-analysis. *Am Rev Respir Dis.* 1990;141:1096-1101.
- Whittlesey D. Prospective computed tomographic scanning in the staging of bronchogenic cancer. *J Thorac Cardiovasc Surg.* 1988;95:876-882
- Glazer GM, Gross BH, Quint LE, et al. Normal mediastinal lymph nodes: number and size according to American Thoracic Society mapping. *AJR Am J Roentgenol.* 1985; 144:261-265.
- Deslauriers J, Gregoire J. Clinical and surgical staging of non-small cell lung cancer. *Chest.* 2000;117:96S-103S.
- Pieterman RM, van Putten JW, Meuzelaar JJ, et al. Preoperative staging of non-small-cell lung cancer with positron emission tomography. *N Engl J Med.* 2000;343:254-261
- Gupta NC, Graeber GM, Rogers JS II, et al. Comparative efficacy of positron emission tomography with FDG and computed tomographic scanning in preoperative staging of non-small cell lung cancer. *Ann Surg.* 1999;229:286-291.
- Weder W, Schmid RA, Bruchhaus H, et al. Detection of extrathoracic metastases by positron emission tomography in lung cancer. *Ann Thorac Surg.* 1998;66:886-892.
- Salvatierra A, Baamonde C, Llamas JM, Cruz F, Lopez-Pujol J. Extrathoracic staging of bronchogenic carcinoma. *Chest* 1990; 97: 1052-1058
- Grant D, Edwards D, Goldstraw P. Computed tomography of the brain, chest and abdomen in the preoperative assessment of non small cell lung cancer. *Thorax* 1988; 43: 883-886
- Silvestri GA, Lenz JE, Harper SN, Morse RA, Colice GL. The relationship of clinical findings to CT scan evidence of adrenal gland metastases in the staging of bronchogenic carcinoma. *Chest* 1992; 102: 1748-1751
- Reed CE, Harple DH, Posther KE, et al – Results of the American College of Surgeons Oncology Group 2005 trial: The utility of positron emission tomography in staging potentially operable non-small cell lung cancer. *J Thorac Cardiovas Surg* 2003, 126:1943-1951
- Gould MK, Kushner WG, Rydzak CE, et al – Test performance of positron emission tomography and computed tomography for mediastinal staging in patients with non-small cell lung cancer: A meta-analysis. *Ann Intern Med* 2003, 139:879-892
- Pfister GD, Johnson DM, Azzoli CG et al – American Society of Clinical Oncology treatment of unresectable non-small cell lung cancer guide line: Update 2003. *J C O* 2004, vol. 22, n. 2;330-353
- Gonzalez-Stawinski GV, Lemair A, Merchant F et al. A comparative analysis of positron emission tomography and mediastinoscopy in staging non-small cell lung cancer. *J Thorac Cardiovasc Surg.* 2003;126:1900-1905
- Kao CH, Hsieh JF, Tsai SC et al. Comparison and discrepancy of 18F-2-deoxyglucose positron emission tomography and Tc-99m MDP bone scan to detect bone metastases. *Anticancer Res.* 2000;20(3B):2189-92
- Kumar R, Xiu Y, Yu JQ et al. 18F-FDG PET in evaluation of adrenal lesions in patients with lung cancer. *J Nucl Med.* 2004 Dec;45(12):2058-62
- Lardinois D, Weder W, Hany TF, et al. Staging of non-small-cell lung cancer with integrated positron-emission tomography and computed tomography. *N Engl J Med.* 2003;348:2500-2507
- Pieterman RM, van Putten JW, Meuzelaar JJ, et al. Preoperative staging of non-small cell lung cancer with positron emission tomography. *N Engl J Med.* 2000;343:254-261
- Pozo-Rodriguez F, Martin de Nicolas JL, Sanchez-Nistal MA, et al. Accuracy of helical computed tomography and [18F] fluorodeoxyglucose positron emission tomography for identifying lymph node mediastinal metastases in potentially resectable non-small-cell lung cancer. *J Clin Oncol.* 2005;23:8348-56.
- Reske SN, Kotzerke J. FDG-PET for clinical use. Results of the 3rd German Interdisciplinary Consensus Conference, "Onko-PET III", 21 July and 19 September 2000. *Eur J Nucl Med* 2001;28:1707-23.

van Tinteren H, Hoekstra OS, Smit EF, et al. Effectiveness of positron emission tomography in the preoperative assessment of patients with suspected non small-cell lung cancer: the PLUS multicentre randomised trial. *Lancet*. 2002;359:1388-1392.

Mayo-Smith WW, Caoili EM, Korobikin M – CT characterization of adrenal masses – *Radiology*, January 1, 2003:226-231;289-290

Boland GW, Lee MJ, Gazelle GS et al – Characterization of adrenal masses using unenhanced CT: an analysis of the CT literature – *Am J Roentgenol* 1198;171:201-204

Boland GW, Hahn PF, Pena C et al – Adrenal masses: Characterization with delayed contrast/enhanced CT – *Radiology* 1997;202:693-696

CLASSIFICAZIONE TNM

La stadiazione del carcinoma polmonare, secondo il sistema TNM é un mezzo universalmente accettato per stimare la prognosi, definire la terapia piú adatta e per valutare i risultati.

Livello di evidenza: Ia

Grado di raccomandazione: A

Il sistema classificativo consente una descrizione dell'estensione anatomica della malattia neoplastica in un particolare momento della evoluzione della malattia ricorrendo alla valutazione di tre parametri quali l'estensione del tumore primario (fattore T), del coinvolgimento linfonodale (fattore N) e delle metastasi a distanza (fattore M)

Tale sistema classificativo (tabella n.1) trova attualmente consenso universale, é routinariamente applicato alla pratica clinica ed è stato recentemente aggiornato con un importante lavoro dell'International Association for the Study of Lung Cancer (IASLC) pubblicato da Peter Goldstraw nel luglio 2009.

Lung

(ICD-O C34)

Rules for Classification

The changes to the 6th edition are based upon recommendations from the IASLC Lung Cancer Staging Project (1-6).

The classification applies to carcinomas, including non-small cell and small-cell carcinoma (7) and broncho-pulmonary carcinoid tumours (8). There should be histological confirmation of the disease and division of cases by histological type.

Anatomical Subsites

1. Main bronchus (C34.0)
2. Upper lobe (C34.1)
3. Middle lobe (C34.2)
4. Lower lobe (C34.3) stAGING MANUAL IN THORA CIC ON COLOGY59

Regional Lymph Nodes

The regional lymph nodes are the intrathoracic nodes (mediastinal, hilar, lobar, interlobar, segmental and sub-segmental), scalene and supraclavicular nodes.

TNM Clinical Classification**T – Primary Tumour**

- TX Primary tumour cannot be assessed, or tumour proven by the presence of malignant cells in sputum or bronchial washings but not visualized by imaging or bronchoscopy
- T0 No evidence of primary tumour
- 0 Tis Carcinoma in situ
- T1 Tumour 3 cm or less in greatest dimension, surrounded by lung or visceral pleura, without bronchoscopic evidence of invasion more proximal than the lobar bronchus (i.e., not in the main bronchus)
- T1a Tumour 2 cm or less in greatest dimension¹
- T1b Tumour more than 2 cm but not more than 3 cm in greatest dimension
- T2 Tumour more than 3 cm but not more than 7 cm; or tumour with any of the following features²:
- Involves main bronchus, 2 cm or more distal to the carina
 - Invades visceral pleura
 - Associated with atelectasis or obstructive pneumonia that extends to the hilar region but does not involve the entire lung
- T2a Tumour more than 3 cm but not more than 5 cm in greatest dimension
- T2b Tumour more than 5 cm but not more than 7 cm in greatest dimension
- T3 Tumour more than 7 cm or one that directly invades any of the following: chest wall (including superior sulcus tumours), diaphragm, phrenic nerve, mediastinal pleura, parietal pericardium; or tumour in the main bronchus less than 2 cm distal to the carina¹ but without involvement of the carina; or associated atelectasis or obstructive pneumonia of the entire lung or separate tumour nodule(s) in the same lobe as the primary.
- T4 Tumour of any size that invades any of the following: mediastinum, heart, great vessels, trachea, recurrent laryngeal nerve, oesophagus, vertebral body, carina; separate tumour nodule(s) in a different ipsilateral lobe to that of the primary.

N – Regional Lymph Nodes

- NX Regional lymph nodes cannot be assessed
- N0 No regional lymph node metastasis
- N1 Metastasis in ipsilateral peribronchial and/or ipsilateral hilar lymph nodes and intrapulmonary nodes, including involvement by direct extension
- N2 Metastasis in ipsilateral mediastinal and/or subcarinal lymph node(s)
- N3 Metastasis in contralateral mediastinal, contralateral hilar, ipsilateral or contralateral scalene, or supraclavicular lymph node(s)

M – Distant Metastasis

- M0 No distant metastasis
- M1 Distant metastasis
- M1a Separate tumour nodule(s) in a contralateral lobe; tumour with pleural nodules or malignant pleural or pericardial effusion³
- M1b Distant metastasis

Notes: 1. The uncommon superficial spreading tumour of any size with its invasive component limited to the bronchial wall, which may extend proximal to the main bronchus, is also classified as T1a.

2. T2 tumours with these features are classified T2a if 5 cm or less or if size cannot be determined, and T2b if greater than 5 cms but not larger than 7 cms.

3. Most pleural (pericardial) effusions with lung cancer are due to tumour. In a few patients, however, multiple microscopic examinations of pleural (pericardial) fluid are negative for tumour, and the fluid is non-bloody and is not an exudate. Where these elements and clinical judgment dictate that the effusion is not related to the tumour, the effusion should be excluded as a staging element and the patient should be classified as M0.

pTNM Pathological Classification

The pT, pN, and pM categories correspond to the T, N, and M categories.

- pN0 Histological examination of hilar and mediastinal lymphadenectomy specimen(s) will ordinarily include 6 or more lymph nodes/stations. Three of these nodes/stations should be mediastinal, including the sub-carinal nodes and three from N1 nodes/stations. Labelling according to the IASLC chart and table of definitions given in Chapter 5 is desirable. If all the lymph nodes examined are negative, but the number ordinarily examined is not met, classify as pN0.

G – Histopathological Grading

GX Grade of differentiation cannot be assessed

G1 Well differentiated

G2 Moderately differentiated

G3 Poorly differentiated

Stage grouping

Occult carcinoma	TX	N0	M0
Stage 0	Tis	N0	M0
Stage IA	T1a,b	N0	M0
Stage IB	T2a	N0	M0
Stage IIA	T2b	N0	M0
	T1a,b	N1	M0
	T2a	N1	M0
Stage IIB	T2b	N1	M0
	T3	N0	M0
Stage IIIA	T1a,b, T2a,b	N2	M0
	T3	N1, N2	M0
	T4	N0, N1	M0
Stage IIIB	T4	N2	M0
	Any T	N3	M0
Stage IV	Any T	Any N	M1

TX	Positive cytology only
T1	≤3 cm
T1a	≤2 cm
T1b	>2-3 cm
T2	Main bronchus ≥2 cm from carina, invades visceral pleura, partial atelectasis
T2a	>3-5 cm
T2b	>5 cm-7 cm,
T3	>7 cm; chest wall, diaphragm, pericardium, mediastinal pleura, main bronchus <2 cm from carina, total atelectasis, separate nodule(s) in same lobe
T4	Mediastinum, heart, great vessels, carina, trachea, oesophagus, vertebra; separate tumour nodule(s) in a different ipsilateral lobe
N1	Ipsilateral peribronchial, ipsilateral hilar
N2	Subcarinal, ipsilateral mediastinal
N3	Contralateral mediastinal or hilar, scalene or supraclavicular
M1	Distant metastasis
M1a	Separate tumour nodule(s) in a contra-lateral lobe; pleural nodules or malignant pleural or pericardial effusion
M1b	Distant metastasis

BIBLIOGRAFIA

- (1) Goldstraw P, Crowley J, IASLC International Staging Project. The IASLC International Staging Project on Lung Cancer. *J Thorac Oncol* 1, 281-286. 2006.
- (2) Rami-Porta R, Ball D, Crowley JJ, Giroux DJ, Jett JR, Travis WD, et al. The IASLC Lung Cancer Staging Project:

- Proposals for the revision of the T descriptors in the forthcoming (seventh) edition of the TNM classification for lung cancer. *J Thorac Oncol* 2, 593-602. 2007.
- (3) Rusch VR, Crowley JJ, Giroux DJ, Goldstraw P, Im J-G, Tsuboi M, et al. The IASLC Lung Cancer Staging Project: Proposals for revision of the N descriptors in the forthcoming (seventh) edition of the TNM classification for lung cancer. *J Thorac Oncol* 2, 603-612. 2007.
 - (4) Postmus PE, Brambilla E, Chansky K, Crowley J, Goldstraw P, Patz EF, et al. The IASLC Lung Cancer Staging Project: Proposals for revision of the M descriptors in the forthcoming (seventh) edition of the TNM classification for lung cancer. *J Thorac Oncol* 2, 686-693. 2007.
 - (5) Groome PA, Bolejack V, Crowley JJ, Kennedy C, Krasnik M, Sobin LH, et al. The IASLC Lung Cancer Staging Project: Validation of the proposals for revision of the T, N and M descriptors and consequent stage groupings in the forthcoming (seventh) TNM classification for lung cancer. *J Thorac Oncol* 2, 694-705. 2007.
 - (6) Goldstraw P, Crowley JJ, Chansky K, Giroux DJ, Groome PA, Rami-Porta R, et al. The IASLC Lung Cancer Staging Project: Proposals for revision of the stage groupings in the forthcoming (seventh) edition of the TNM classification for lung cancer. *J Thorac Oncol* 2, 706-714. 2007.
 - (7) Shepherd FA, Crowley J, Van Houtte P, Postmus PE, Carney D, Chansky K, et al. The IASLC Lung Cancer Staging Project: Proposals regarding the clinical staging of small-cell lung cancer in the forthcoming (seventh) edition of the TNM classification for lung cancer. *J Thorac Oncol* 2, 1067-1077. 2007.
 - (8) Travis WD, Giroux DJ, Chansky K, Crowley J, Asamura H, Brambilla E, et al. The IASLC Lung Cancer Staging Project: Proposals for the inclusion of Carcinoid tumours in the forthcoming (seventh) edition of the TNM Classification for Lung Cancer. *J Thorac Oncol* 3, 1213-1223. 2008.

FATTORI PROGNOSTICI

Performance status, estensione di malattia e perdita di peso nei sei mesi precedenti la diagnosi sono parametri clinici dimostratisi prognosticamente validi, nel non microcitoma e nel microcitoma nella malattia localmente estesa e disseminata.

Livello di evidenza: Ia

Grado di raccomandazione: A

Il riscontro di iposodiemia, ipoalbuminemia, elevati livelli di lattato-deidrogenasi o di fosfatasi alcalina, il coesistere di sindromi cliniche paraneoplastiche, particolarmente la sindrome da inappropriata secrezione di ACTH, correlano con una prognosi sfavorevole.

TERAPIA CHIRURGICA

Principi generali

Nel carcinoma polmonare il ruolo della chirurgia radicale é estremamente importante in quanto rappresentala terapia di scelta in grado di mirare ad una guarigione completa. Infatti ad una resezione non radicale consegue una sopravvivenza sovrapponibile a quella dei casi non operati.

La chirurgia rappresenta il trattamento elettivo nel CPNPC in stadio I II e IIIa minimo. Gli stadi IIIa non-minimo, IIIb e IV sono il piú delle volte non resecabili; la chirurgia può trovare occasionalmente indicazione solo in casi selezionati

La terapia chirurgica dei carcinomi polmonari, al fine di garantire al paziente il migliore livello di cura, deve essere effettuata da personale con esperienza di chirurgia toracica.

A volumi maggiori di attività chirurgica, del singolo centro o del singolo chirurgo, appare significativamente associata una riduzione della mortalità ospedaliera e della mortalità post chirurgica (30 giorni o nel corso dello stesso ricovero quando questo si prolunghi oltre tale termine). Inoltre, la sopravvivenza a 5 anni dei pazienti trattati in centri con attività chirurgica annua elevata (compresa tra 67 e 100 casi) è superiore dell'11% alla sopravvivenza dei pazienti trattati in centri poco specializzati (con meno di 9 casi all'anno) [Bach 2001].

Si ritiene pertanto necessario che i chirurghi si dedichino alla chirurgia toracica in modo specialistico.

La terapia chirurgica dei carcinomi polmonari deve essere effettuata esclusivamente da personale specialistico con adeguata esperienza, presso strutture con elevato volume di attività.

La chirurgia non è proponibile a pazienti che, pur con una lesione polmonare limitata, presentino segni di malattia avanzata quali, ad esempio, versamento pleurico citologicamente positivo, presenza di sindrome della vena cava superiore, coinvolgimento dei linfonodi mediastinici e/o ilari controllaterali, sovraclaveari, scalenici, estesa invasione tracheale, paralisi del nervo ricorrente. In questi casi solo il downstaging documentato alla mediastino scopia può consentire una indicazione chirurgica.

Per il Carcinoma Polmonare a Piccole Cellule in stadio molto iniziale (stadio I) si può considerare la possibilità del trattamento chirurgico.

Una resezione radicale è ritenuta tale quando si ottiene l'asportazione di tutta la malattia visibile, i margini di resezione sono istologicamente negativi ed è stata eseguita una linfadenectomia ilo-mediastinica sistematica o per sampling (campionamento di almeno tre stazioni mediastiniche). L' esame istologico intraoperatorio può essere determinante nell' indicare la prosecuzione dell' intervento e l' entità della resezione di parenchima polmonare da eseguire.

La valutazione preoperatoria deve tener conto di alcune controindicazioni relative o assolute quali una funzione polmonare compromessa (vedi anche Stima della funzione polmonare residua dopo pneumonectomia), un infarto miocardico od un ictus cerebrali recenti.

L'intervento chirurgico di resezione è proponibile generalmente a distanza di 3-4 mesi dall'insorgere clinico di un infarto miocardico acuto mentre nel caso di un pregresso ictus cerebrali ogni caso va valutato singolarmente anche sulla base dei postumi e/o esiti residui.

La mortalità post-operatoria è del <2% per la lobectomia, va dal 5 al 10% per la pneumonectomia ed è in rapporto con l' entità della resezione, l' età del paziente, le condizioni generali preoperatorie e l' eventuale trattamento neoadiuvante.

Dopo exeresi chirurgica il ventaglio di possibili complicazioni comprende: polmonite, ARDS, atelettasia, insufficienza respiratoria, embolia polmonare, edema polmonare, infarto miocardico, aritmie, insufficienza cardiaca, gastrite emorragica, fistola parenchimale, fistola bronchiale, infezione della ferita chirurgica, emotorace, empiema.

In questi ultimi anni, alla luce dell'esperienza della chirurgia riduttiva dell'enfisema (che come noto è in grado di migliorare la funzione respiratoria di pazienti molto compromessi), si è osservato che anche pazienti con lesioni neoplastiche periferiche e affetti da enfisema possono affrontare la resezione limitata (lobectomia) senza rischi elevati se rispondono ai requisiti della chirurgia riduttiva [Hayashi 1999].

La valutazione cardiologica ricopre analogo importanza. La British Thoracic Society raccomanda l'esecuzione di elettrocardiogramma a tutti i pazienti candidati ad intervento di chirurgia toracica, di ecocardiogramma quando siano presenti rumori cardiaci anomali e la consulenza cardiologica nei pazienti con precedenti eventi cardiovascolari.

Stima previsionale della funzione polmonare residua dopo exeresi

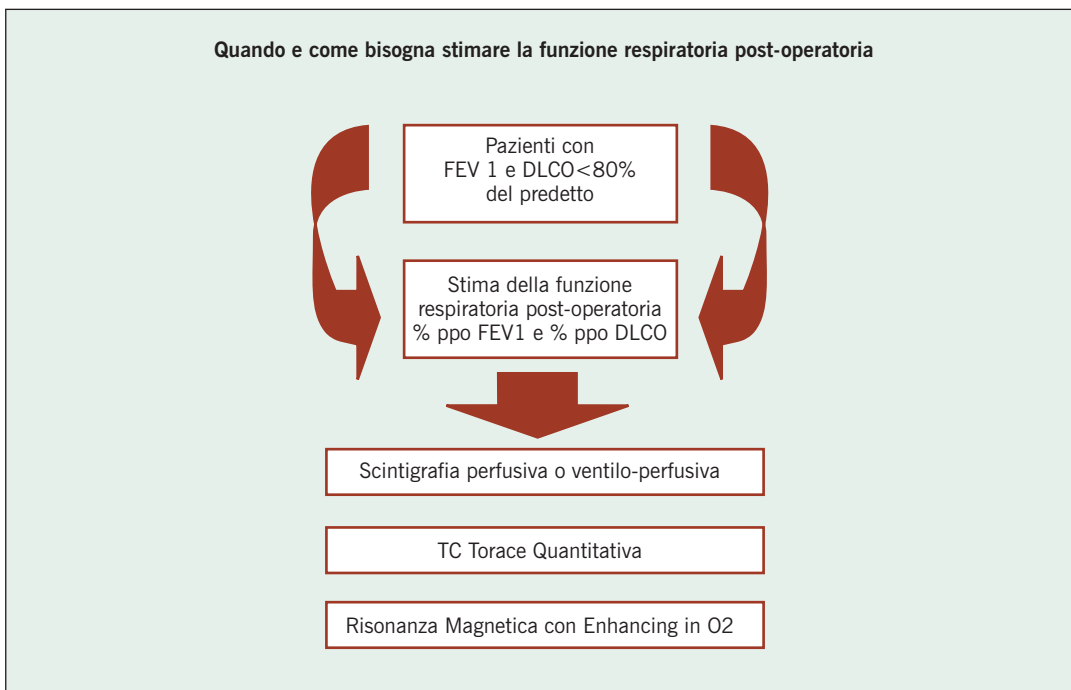
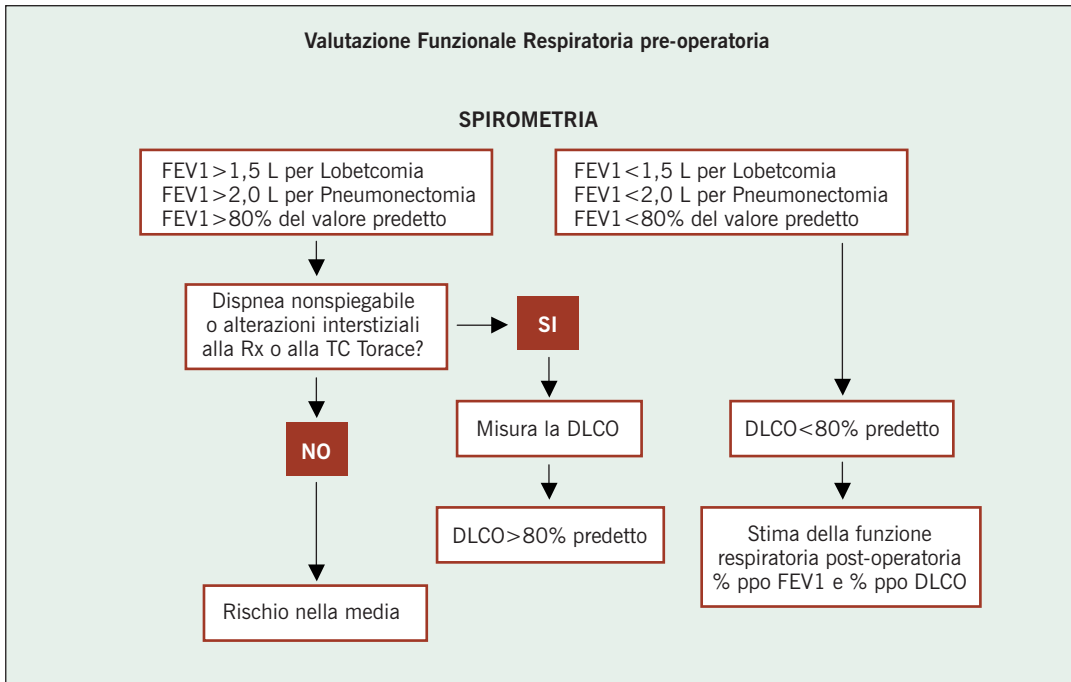
I candidati ad interventi di exeresi devono essere valutati dal punto di vista cardiorespiratorio per escludere dal programma chirurgico quelli che presentino un rischio operatorio eccessivo o che prevedibilmente non saranno autonomi dal punto di vista respiratorio. In particolare deve essere valutata la funzionalità respiratoria residua in relazione all'intervento programmato ed anche a resezioni più estese del previsto.

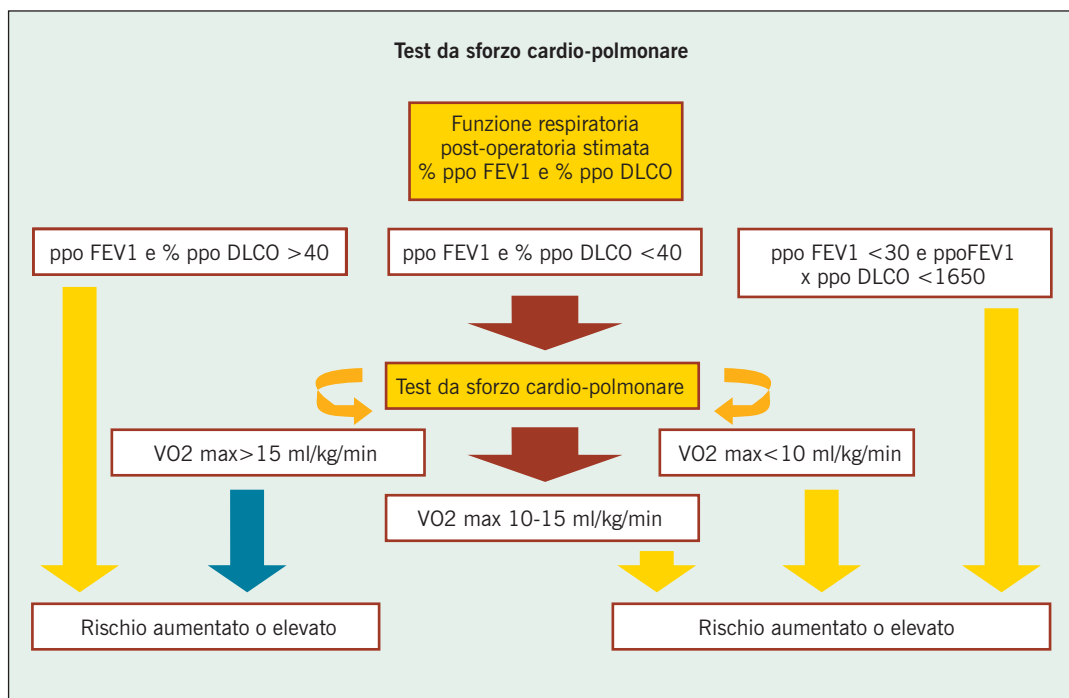
Questo studio si basa principalmente su

- 1) Spirometria
- 2) Test di diffusione del CO
- 3) Emogasanalisi
- 4) Test ergometrici
- 5) Scintigrafia polmonare di perfusione.

Dagli algoritmi di studio funzionale esita una valutazione che usualmente si esplica in termini di

resecabilità massima di parenchima e di rischio previsto. È possibile recuperare alla operabilità pazienti funzionalmente compromessi con interventi “a risparmio di parenchima” quali le resezi-
oni sublobari o le resezioni-anastomosi bronchiali (sleeve resection”).





Nella valutazione pre-operatoria di lobectomia, bilobectomia, pneumonectomia di soggetti con NSCLC: tenere presente il nuovo concetto di bode index comprensivo di

- **Body-mass index**
- **Obstruction**
- **Dispnea**
- **Exercise**

Tali indici sono punti variabili e valutabili usati per la stima dell'indice di massa corporea, del grado dell'ostruzione al flusso aereo, della dispnea e della capacità all'esercizio fisico. La valutazione della gravità di tali indici è predittiva non solo della mortalità, ma anche della invalidità e, in genere, della qualità di vita come dimostrano editoriali specifici:

- Celli B. – N. Engl. J. Med. 2004; 350: 1005-12
- Pinto, Plata V.M. et al. – Eur. Respir. J.; 23: 28-33. 2004

CORRELAZIONE FRA STADIO TNM E SCELTA TERAPEUTICA

Carcinoma Polmonare non a Piccole Cellule - Stadio I, II e IIIa "non bulky"

In questi stadi il tipo di chirurgia dipende dalla localizzazione e dalla dimensione del tumore primitivo. Nel caso di lesioni periferiche l'intervento di scelta è la lobectomia. L'exeresi sublobare è da riservare a quei casi con deficit funzionale respiratorio, mentre per le lesioni centrali è frequentemente necessario ricorrere alla pneumonectomia o alla lobectomia con broncoplastica al fine di raggiungere la radicalità.

La sopravvivenza globale a 5 anni è del 65%, con valori di circa il 71% per lo stadio IA e di circa il 57% per lo stadio IB mentre è del 35-40% nello stadio II. Sono stati segnalati come fattori prognostici positivi sulla sopravvivenza le ridotte dimensioni della neoplasia (< 3 cm), il grado di differenziazione alto, l'assenza di aneuploidia e di invasione vascolare.

Pertanto la lobectomia è l'intervento di scelta nel carcinoma in stadio I e II. Resezioni più limitate sono giustificate solo in pazienti con ridotta riserva funzionale respiratoria che non tollerebbero una resezione lobare. In questi casi l'intervento è comunque associato ad una sopravvivenza migliore rispetto ai pazienti trattati con sola radioterapia toracica.

Uno studio randomizzato ha verificato che in questi pazienti le recidive locali dopo lobectomia sono meno frequenti di quanto accade dopo resezioni più limitate [Ginsberg 1995].

Nei pazienti non operabili per motivi internistici e/o di funzionalità respiratoria, risultati migliori rispetto alla radioterapia convenzionale in termini di controllo locale e sopravvivenza sono oggi ottenibili con la radioterapia stereotassica (SBRT: Stereotactic Body Radiation Therapy).

Tale trattamento è in grado di ottenere percentuali di controllo di malattia estremamente interessanti, in assenza di tossicità importanti. Esiste una notevole eterogeneità di frazionamenti utilizzati dalle diverse istituzioni; in ogni caso, nei pazienti che hanno ricevuto una dose biologicamente equivalente (BED) > 100 Gy, la percentuale di recidiva locale risulta inferiore al 10%,

Livello di evidenza: IIb

Grado di raccomandazione: B

REFERENZA

Onishi H., Araki T., Shirato H., et al.: Stereotactic hypofractionated high-dose irradiation for stage I non-small cell lung carcinoma: clinical outcomes in 245 subjects in a Japanese multi-institutional study. *Cancer*, 2004; 101: 1623-1631

Interessanti i dati relativi al trattamento chirurgico in uno studio di fase III che ha confrontato la dissezione linfonodale completa verso il sistematic sampling negli stadi I e IIa del NSCLC a favore della prima (presentato all'ASCO 2006)

(Allen et al, *Ann thor Surg*.2006, 81; 1013-20)

Livello di evidenza: II

Grado di raccomandazione: A

Infine è stata confermato che nei pazienti anziani (> 71 anni) la lobectomia non da alcun vantaggio rispetto alla resezione limitata. (Mery, *Chest* 2005)

Livello di evidenza: IV

Grado di raccomandazione: B

Il ruolo della resezione per via toracoscopica nei tumori polmonari in stadio I è controverso e la maggior parte degli studi non sembra indicare un beneficio in termini di ospedalizzazione, dolore postoperatorio, morbilità rispetto alla via toracotomia. Pertanto la via toracoscopica non è al momento raccomandata nel trattamento dei carcinomi primitivi del polmone in stadio precoce.

Livello di evidenza: Ib

Grado di raccomandazione: A

REFERENZE

- The Lung Cancer Study Group. Ginsberg RJ, Rubinstein LV. Randomized trial of lobectomy versus limited resection for T1N0 non-small cell lung cancer. *Ann. Thor. Surg.* 1995; 60: 615-623.
- Martini N, Bains MS, Burt ME, et al. Incidence of local recurrence and second primary tumors in resected stage I lung cancer. *J. Thor. Cardiovasc. Surg.* 1995; 109: 120-129.
- Nesbitt JC, Putnam JB Jr, Walsh GL, et al. Survival in early-stage non-small cell lung cancer. *Ann Thorac Surg.* 1995;60:466-47
- The Ludwig Lung Cancer Study Group. Patterns of failure in patients with resected stage I and II non-small cell carcinoma of the lung. *Ann Surg.* 1987;205:67-71
- Ishida T, Yano T, Maeda K, et al. Strategy for lymphadenectomy in lung cancer three centimeters or less in diameter. *Ann Thorac Surg.* 1990;50:708-713.
- Sugi K, Nawata K, Fujita N, et al. Systematic lymph node dissection for clinically diagnosed peripheral non-small-cell lung cancer less than 2 cm in diameter. *World J Surg.* 1998;22:290-294.
- Takizawa T, Terashima M, Koike T, et al. Lymph node metastasis in small peripheral adenocarcinoma of the lung. *J Thorac Cardiovasc Surg.* 1998;116:276-280.
- Boffa DJ et al – Data from the Society of Thoracic Surgeons, General Thoracic Surgery Database: The surgical management of primary lung tumors. *J Thoracic Cardiovascular Surgery* 2008;135:247-54
- Scott WJ et al – Treatment of Non Small Cell Lung Cancer Stage I and II: ACCP evidence-based clinical practice guidelines. *Chest* 2007;132:234-242

Carcinoma Polmonare non a Piccole Cellule - Stadio IIIA

Le possibilità della terapia chirurgica in questo stadio devono tener conto dell'entità dell'estensione del tumore primario e del grado di interessamento linfonodale.

Il 25% circa dei pazienti nei quali la stadiazione preoperatoria risulti negativa presenta all'intervento metastasi linfonodali.

La prognosi di questi pazienti è migliore degli altri gruppi N2, con una sopravvivenza a 5 anni fino al 35%.

Se il linfonodo metastatico è singolo e sono tecnicamente resecabili sia il linfonodo, sia il tumore primitivo, l'intervento chirurgico può essere effettuato, insieme ad una linfadenectomia mediastinica.

Non esistono evidenze cliniche conclusive che dimostrino la superiorità della linfadenectomia ilo-mediastinica sistemica rispetto al semplice campionamento (sampling) linfonodale, rimandando l'atteggiamento di routine alla singola istituzione. Tuttavia il rilevare linfonodi volumetricamente non ingranditi rispetto a linfadenomegalie palpabili e l'invasione extracapsulare rispetto a quella intracapsulare hanno significato prognostico differente e condizionano l'atteggiamento terapeutico complementare.

REFERENZE

- Mc Caughan BC. Primary lung cancer invading the chest wall. *Chest Surg Clin North Am.* 4: 17-28,1994
- Izbicki JR, Passlick B, Karg O, Bloechle C, Pantel K, Knoefel WT, Thetter O. Impact of radical systematic mediastinal lymphadenectomy on tumor staging in lung cancer. *Ann Thorac Surg* 59:109-214,1995
- Wu Y, Huang ZF, Wang SY et al. A randomized trial of systematic nodal dissection in resectable non-small cell lung cancer. *Lung Cancer* 2002; 36: 1-6
- Keller SM, Adak S, Wagner H et al. Mediastinal lymph node dissection improves survival in patients with stage II and IIIa non-small cell lung cancer. Eastern Cooperative Oncology Group. *Ann Thorac Surg* 2000; 70: 365-6
- Allen MS et al – Number of lymph nodes harvested from a mediastinal lymphadenectomy. Results of the randomized ACOSOG 2030 trial. *J Clin Oncol* 2007;25:7555

Pazienti con malattia N2 potenzialmente resecabile

Quando la malattia N2 viene diagnosticata preoperatoriamente con TC, PET e confermata con AGOBIOPSIA TRANSTRACHEALE-TRANSTRONCHIALE la chirurgia da sola ha indicazioni limitate. In questi pazienti è stata proposta l'impiego della terapia preoperatoria (cosiddetta di induzione o neo - adiuvante) costituita da chemioterapia o chemioterapia + radioterapia, allo scopo di ri-

condurre la malattia ad uno stadio chirurgico. Anche se mancano evidenze conclusive che supportino la validità di tale approccio, la maggior parte degli studi di fase II e III indica un vantaggio in termini di sopravvivenza nei pazienti sottoposti a terapia di induzione seguita da chirurgia, con sopravvivenza a 5 anni nei soggetti responsivi fino al 35%. Questi pazienti dovrebbero pertanto essere trattati secondo protocolli clinici in centri multidisciplinari, con regimi terapeutici basati sulla combinazione del Platino con i farmaci di ultima generazione (Gemcitabina o Vinorelbina o Taxani) o con i vecchi farmaci come Mitomicina C, Vinblastina, Ifosfamide o Etoposide.

Livello di evidenza: IIa

Grado di raccomandazione: B

Pazienti con malattia N2 non resecabile

Quando la malattia N2 appare voluminosa, con più stazioni linfonodali interessate, ad interessamento extracapsulare, la chirurgia non trova indicazione. In questi pazienti, se le condizioni cliniche lo permettono, i migliori risultati sono stati ottenuti con l'associazione di radioterapia + chemioterapia, con sopravvivenze a 5 anni del 16% nei casi più favorevoli.

Nei pazienti con carcinoma polmonare localmente avanzato non resecabile, la chemioterapia associata alla radioterapia aumenta la sopravvivenza nel confronto con il solo trattamento radioterapico e dovrebbe essere utilizzata come prima modalità di trattamento.

Non vi è evidenza che la chirurgia rispetto alla radioterapia nel contesto di una terapia multidisciplinare offra risultati migliori. I pazienti in cui la terapia di induzione abbia consentito il downstaging con eradicazione della colonizzazione mediastinica documentata istologicamente possono essere resecati con prognosi relativamente favorevole.

Livello di evidenza: IIa

Grado di raccomandazione: B

REFERENZE

- Rosell R, Lòpez-Cabrenizo MP, Astudillo J : Preoperative chemotherapy for stage IIIA non-small cell lung cancer. *Curr. Opin. Oncol.* 1996;9:149-155
- Van Raemdonck DE, Schneider A, Ginsberg RJ. Surgical treatment for higher stage non-small cell lung cancer. *Ann. Thor. Surg.* 1992; 54:999-1013
- Rosell R, Gomez-Codina J, Camps C, et al. A randomized trial comparing preoperative chemotherapy plus surgery with surgery alone in patients with NSCLC. *N Engl J Med.* 1994;330:153-158.
- Roth JA, Fossella F, Komaki R, et al. A randomized trial comparing perioperative chemotherapy and surgery with surgery alone in resectable stage IIIA NSCLC. *J Natl Cancer Inst.* 1994;86:673-680.
- Roth JA, Atkinson EN, Fossella F, et al. Long-term follow-up of patients enrolled in a randomized trial comparing perioperative chemotherapy and surgery with surgery alone in resectable stage IIIA non-small-cell lung cancer. *Lung Cancer.* 1998;21:1-6.
- Rosell R, Gomez-Codina J, Camps C, et al. Preresectional chemotherapy in stage IIIA non-small-cell lung cancer: a 7-year assessment of a randomized controlled trial. *Lung Cancer.* 2000;28:247-251.
- Pass HI, Pogrebnick HW, Steinberg SM, et al. Randomized trial of neo-adjuvant chemotherapy for lung cancer : interim analysis. *Ann. Thor. Surg.* 1992; 53:992-998.
- Depierre A, Milleron B, Moro-Sibilat D et al. Preoperative chemotherapy followed by surgery compared with primary surgery in resectable stage I (Except T1N0), II, and IIIa Non-small-Cell Lung Cancer. *J Clin Oncol* 2001; 20: 247-253

TERAPIA ADIUVANTE POST-CHIRURGICA

La prognosi degli stadi iniziali del carcinoma polmonare non a piccole cellule dopo resezione chirurgica radicale, è da correlarsi con la stadiazione patologica di malattia: le dimensioni del tu-

more ed il coinvolgimento dei linfonodi regionali ilari e mediastinici rappresentano le variabili prognostiche più significative, variando la probabilità di sopravvivenza a 5 anni dal 57% per i pazienti in stadio IB a meno del 30% per quelli in stadio II. (Mountain CF - Regional lymph node classification for lung cancer staging. Chest 1997;111:1718-1723).

La diffusione metastatica a distanza rappresenta la principale causa di morte, mentre la probabilità di recidiva locale interessa circa 1/3 dei pazienti radicalmente operati.

Negli anni '80 la radioterapia post-operatoria è stata a lungo utilizzata quale trattamento adiuvante pur in assenza di evidenze cliniche provenienti da studi clinici randomizzati. Una meta-analisi degli studi di radioterapia adiuvante nei pazienti radicalmente resecati (Post-Operative RadioTherapy meta-analysis) ha dimostrato un effetto negativo sulla sopravvivenza, con il 21% di incremento relativo del rischio di morte, equivalente ad un aumento del rischio di morte assoluto del 7% a 2 anni ed una riduzione della sopravvivenza dal 55% al 48%. L'effetto avverso è risultato essere maggiore nei pazienti in stadio I/II, mentre l'evidenza è risultata essere minore per quelli in stadio III. Se da un lato sono formulabili giustificate critiche a come tale meta-analisi è stata condotta (inclusione di studi prevalentemente molto datati, condotti con differenti dosi totali, schemi di frazionamento radiobiologicamente non ottimali, utilizzo di apparecchiature tecnicamente non idonee all'irradiazione toracica, volumi di trattamento e planning radioterapico non congrui), dall'altro lato, allo stato attuale delle conoscenze, non esiste evidenza scientifica a favore di un trattamento radioterapico adiuvante standard. Negli stadi I-II la RT post-operatoria è pertanto sconsigliata mentre negli stadi III non è possibile formulare una raccomandazione specifica.

D'altra parte, gli studi di fase III del Lung Cancer Study Group e del Medical Research Council Lung Cancer Working Party hanno dimostrato una significativa riduzione nel tasso di recidiva loco-regionale nel gruppo di pazienti sottoposto a radioterapia postoperatoria, con un miglioramento benché minimo sulla sopravvivenza globale nel sottogruppo di pazienti pN2.

Una recente analisi per sottogruppi nell'ambito dello studio ANITA ed uno studio di popolazione americano (JCO '06) suggeriscono un possibile effetto positivo della RT adiuvante nello stadio III in associazione alla CT adiuvante.

In ogni caso, il trattamento radioterapico adiuvante deve oggi prevedere la somministrazione di una dose totale compresa tra i 50-54 Gy, con frazionamento convenzionale (1.8-2 Gy/die), mediante tecnica conformazionale ad un volume bersaglio rappresentato dalle stazioni linfonodali ilo-mediastiniche coinvolte dalla malattia e da quelle più prossime per contiguità.

L'impiego di tecniche radioterapiche conformazionali consente di minimizzare il rischio di complicanze e sequele tardive, soprattutto in pazienti con una funzionalità respiratoria spesso già compromessa da un intervento chirurgico maggiore e da una lunga storia di abuso di tabacco.

Molti studi di chemioterapia adiuvante sono stati completati negli anni '80 e nell'ambito di una metaanalisi sul ruolo della chemioterapia nel carcinoma polmonare non a piccole cellule sono stati considerati 8 studi randomizzati di chemioterapia adiuvante contenente cisplatino confrontati con il solo trattamento chirurgico. Complessivamente si è dimostrato un modesto miglioramento, non statisticamente significativo, della sopravvivenza a 5 anni pari al 5% mentre altre combinazioni non contenenti cisplatino od agenti alchilanti non hanno dimostrato efficacia alcuna o si sono dimostrati dannosi per la sopravvivenza.

Tali dati hanno costituito la base razionale per una serie di studi prospettici di chemioterapia adiuvante completati verso la fine degli anni 2000. Complessivamente questi studi presentano disegni statistici più appropriati rispetto agli studi condotti in precedenza, hanno impiegato combinazioni chemioterapiche più recenti, alcuni (BR10, CALGB) sono stati condotti esclusivamente in stadi iniziali di malattia mentre in altri (IALT, ALPI) è stato consentito l'uso sequenziale della radioterapia adiuvante.

Sfortunatamente alcuni di questi studi sono stato interrotti prima del raggiungimento della numerosità di pazienti richiesta dal disegno statistico a causa del limitato arruolamento.

Due di questi studi (ALPI ed IALT) hanno arruolato un numero di pazienti superiore a 1.000 per ciascuno dei 2 studi al contrario di tutti gli altri studi ove il campione di pazienti è risultato essere inferiore. Il primo di questi, lo studio ALPI non ha dimostrato un vantaggio significativo in sopravvivenza mediana e a lungo termine per i pazienti trattati con tre cicli di cisplatino, vindesina e mitomicina-C, pur evidenziando un miglioramento sia del tempo alla progressione di malattia che della sopravvivenza globale. (Scagliotti)

Successivamente tre di questi studi randomizzati hanno dimostrato un vantaggio statisticamente significativo della sopravvivenza mediana e di quella a 5 anni sopravvivenza per regimi di chemioterapia contenenti cisplatino.

Nello studio IALT, 1867 pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio chirurgico I- IIIA sono stati randomizzati al trattamento con tre cicli di cisplatino ed etoposide o alcaloidi della vinca oppure al solo follow up post-operatorio, ed è stato riportato un miglioramento statisticamente significativo della sopravvivenza a 5 anni del 4.1% per il gruppo ricevente chemioterapia adiuvante (44,5% vs 40.4%) (NEJM). Occorre sottolineare come la parte preponderante del vantaggio sia stata osservata nello stadio III e negli individui con età inferiore ai 65 anni. Inoltre lo studio ha arruolato unicamente meno del 60% dell'originale numero di pazienti previsto aumentando così le possibilità dell'errore statistico di tipo I.

Successivamente lo studio NCIC-BR10 in 482 pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio IB e II ha confermato un significativo prolungamento della sopravvivenza per il gruppo trattato con cisplatino e vinorelbina rispetto al gruppo sottoposto a sola osservazione (69% vs 54% di sopravvivenza a 5 anni, $P=0.03$); tuttavia il vantaggio di sopravvivenza è risultato essere limitato allo stadio II. Da notare come in questo studio sia stata documentata neutropenia di grado III-IV nell'88% dei casi e neutropenia febbrile nel 7%.

L'efficacia del trattamento adiuvante è stata ribadita da un altro studio prospettico (ANITA) nel quale 840 pazienti in stadio IB, II e IIIA sono stati randomizzati dopo chirurgia radicale al trattamento con cisplatino e vinorelbina, oppure alla semplice osservazione clinica. La sopravvivenza a 5 e 7 anni è stata del 51% e 45% nel gruppo chemiotrattato rispetto al 43% e 37% in quello di controllo. Il vantaggio di sopravvivenza è risultato evidente in pazienti in stadio II e IIIA, ma non in quelli in stadio IB, ed ha confermato una percentuale di neutropenia dell'86% e di neutropenia febbrile del 8.5%, analogamente a quanto in precedenza osservato nello studio canadese sopra riportato.

Negli ultimi venti anni i ricercatori giapponesi hanno completato una serie di studi di chemioterapia adiuvante, impiegando una *fluoropirimidina* orale, combinazione del *tegafur* ed *uracile* per periodi prolungati da 6 mesi a due anni. In una meta-analisi pubblicata nel corso del 2005, comprendente 2003 pazienti randomizzati al trattamento con UFT oppure al semplice controllo, in grande maggioranza in stadio I (96%), gli autori giapponesi segnalano un vantaggio in termini di sopravvivenza significativo a 5 e 7 anni per i pazienti trattati. Va segnalato come l'UFT sia un farmaco completamente inattivo nella malattia avanzata e come in tutti questi studi impieganti UFT non sia mai stato segnalato un miglioramento del tempo alla progressione nel gruppo di pazienti trattati con UFT.

I risultati complessivi di tutti gli studi di adiuvante eseguiti dopo la meta-analisi del 1995 hanno aperto un importante dibattito scientifico sul ruolo della chemioterapia adiuvante nel carcinoma polmonare non a piccole cellule radicalmente operato.

Dall'analisi complessiva di tutti gli studi emerge un beneficio per i regimi contenenti platino che pare modificare favorevolmente la storia naturale della malattia. Tuttavia la tossicità associata alla chemioterapia con cisplatino, le comorbidità vascolari e metaboliche frequentemente associate al NSCLC, l'età spesso oltre i 70 di questi pazienti ed il modesto beneficio assoluto in sopravvivenza degli studi più numerosi, impongono cautela nel definire la chemioterapia precauzionale, nuovo standard di trattamento post chirurgico degli stadi iniziali del NSCLC. Data la natura di questi studi resta non quantificato il possibile ruolo di confondimento di alcuni fattori quali la percentuale di individui che hanno smesso di fumare dopo chirurgia radicale nei pazienti sottoposti a chemioterapia verso i controlli ed il ruolo della dissezione linfonodale mediastinica verso il semplice sampling linfonodale

Le linee guida internazionali convergono nel suggerire che una chemioterapia contenente platino per 4 cicli di trattamento debba essere proposta a pazienti in buone condizioni generali, con P.S. di 0-1, senza significative comorbidità che abbiano avuto una buona ripresa fisica dopo l'intervento chirurgico.

Questa indicazione è stata confermata da una metanalisi dei dati individuali raccolti dai cinque studi più numerosi di chemioterapia adiuvante completati dopo la metanalisi del BMJ del 1995 (ALPI, ANITA, BLT, IALT, JBR10). I risultati presentati nel maggio 2006 all'ASCO di Atlanta confermano un beneficio assoluto in sopravvivenza a 5.00 anni del 4.2% in favore della chemioterapia adiuvante contenente cisplatino. Da questo studio appare come il beneficio in sopravvivenza

sia maggiore negli stadi II e III radicalmente operati (HR 0.83, C.I. 0.73-0.95) mentre la chemioterapia adiuvante non sembra utile ai fini di un aumento di sopravvivenza nello stadio IA (HR 1.41, C.I. 0.96-2.09) ed IB (HR 0.93, C.I. 0.78-1.10). Quest'ultimo dato è stato confermato dall'aggiornamento dello studio di chemioterapia adiuvante del CALGB con carboplatino e taxolo nello stadio IB, che con un follow up mediano di 54 mesi non dimostra un vantaggio in sopravvivenza per la chemioterapia correggendo quindi i risultati favorevoli presentati nell'analisi preliminare del 2004 (Strass et al).

Per quanto riguarda i Tumori polmonari non ci sono importanti novità nel paziente anziano, anche se è stato dato ampio spazio all'ASCO 2006 nelle sessioni educazionali, sia al trattamento della fase avanzata che a quello adiuvante.

È stata fatta un'ampia analisi retrospettiva di quasi tutti gli studi di adiuvante nel NSCLC relativamente ai pazienti > 70 anni :

- LACE: pooled analisi di 5 studi con chemioterapia
- (IALT,ALPI,BLT,ANITA,BR10
- 4.564 pazienti; 9% oltre i 70 anni
- Follow up mediano: 5.1 anni
- HR globale di morti: 0.89 (p<0.005)
- “Non c'è stata correlazione tra chemioterapia e sesso,età, radioterapia pianificata o dose totale di cisplatino”

Livello di evidenza: Ia

Grado di raccomandazione: A

REFERENZE

Jean-Pierre Pignone et al· On behalf of the IALT and LACE Secretariat ·ASCO 2006 abs. 7008

RECENT ADJUVANT THERAPY TRIALS

AUTHOR	n PTS	TREATMENT	5 YEAR SURVIVAL %	HR	p-VALUE
Arriagada IALT 2004	867	Cisplatin + VP16 Vinorelbine Vinblastine Vindesine	44.5	0.86	0.003
		OBS	40.4		
Winton NC.IC- BR10. 2004	482	CDDP + Vinorelbine	69	0.69	0.003
			OBS		
Strass CALGB 2004	344	CBDCa + Paclitaxel	60	0.32	
		OBS	57		
Douillard ANITA 2005	840	CDDP + Vinorelbine		0.001	
		OBS	43		

STUDIO CLINICO	STAGE IA	STAGE IB	STAGE II	STAGE IIIA
ALPI	Negative	Negative	Negative	Negative
IALT	Negative	Negative	Negative	Positive
NCIC-BR10	Not tested	Negative	Positive	Not tested
CALGB	Not tested	Negative	Not tested	Not tested
ANITA	Not tested	Negative	Positive	Positive

Livello di evidenza: I

Grado di raccomandazione: A

Nel caso di malattia residua macro-microscopica é abitualmente effettuato un trattamento complementare (radioterapia +/- chemioterapia).

LA COMPLESSITÀ DELLA GESTIONE DELLE NEOPLASIE LOCALMENTE AVANZATE E LA ESIGENZA DI TRATTAMENTI MULTIMODALI ALLO STATO ATTUALE NON TOTALMENTE CODIFICATI RICHIEDE CHE QUESTI CASI SIANO GESTITI IN TUTTE LE FASI DECISIONALI TERAPEUTICHE DA UN GRUPPO MULTIDISCIPLINARE, POSSIBILMENTE NELL'AMBITO DI TRIAL CONTROLLATI

REFERENZE

PORT Meta-analysis Trialists Group. Postoperative radiotherapy in non-small-cell lung cancer: Systematic review and meta-analysis of individual patient data from nine randomized controlled trials. *Lancet* 1998;352:257-63

The Lung Cancer Study Group. Effects of postoperative mediastinal radiation on completely resected stage II and stage III epidermoid cancer of the lung. *N Engl J Med.* 1986; 315:1377-1381.

Stephens RJ, Girling DJ, Bleehen NM, Moghissi K, Yosef HMA, Machin D: Medical Research Council Lung Cancer Working Party. The role of postoperative radiotherapy in non small cell lung cancer:a multicentre randomised trial in patients with pathologically staged T1-2,N1-2 M0 disease. *Br.J.Cancer*,74:632-639,1996.

Dautzenberg B, Arriagada R, Chammard AB, Jarema A, Mezzetti M, Mattson K, et al. A controlled study of postoperative radiotherapy for patients with completely resected non-small cell lung carcinoma. *Cancer* 1999;86:265-273.

Keller SM, Adak S, Wagner H, et al. Prospective randomized trial of postoperative adjuvant therapy in patients with completely resected stages II and IIIA non-small-cell lung cancer. Eastern Cooperative Oncology Group. *N Engl J Med.* 2000;343:1217-1222

Scagliotti GV, Fossati R, Torri V et al. Randomized study of adjuvant chemotherapy for completely resected stage I, II or IIIA NSCLC. *J Natl Cancer Inst* 2003, 95:1453-1461.

Le Chevalier et al. Results of the Randomized International Adjuvant Trial (IALT): cisplatin-based chemotherapy vs no chemotherapy in 1867 patients with resected NSCLC. *Proc. Lung Cancer vol 41 S2 August 2003*

The International Adjuvant Lung Cancer Trial Collaborative Group. Cisplatin-based adjuvant chemotherapy in patients with completely resected Non-Small Cell Lung Cancer. *N. Engl. J. Med.* 350;4:351-360, 2004

Winton T, Livingston R Johnson D et al – Vinorelbina plus cisplatin vs observation in resected non-small cell lung cancer. *N Engl J Med* 352;25:2589-2642, 2005

Pisters KM, Le Chevalier T- Adjuvant chemotherapy in completely resected non-small cell lung cancer. *J C O vol 23 n. 14; 3270-77, 2005*

Rosell R et al – Anita phase III adjuvant vinorelbina and cisplatino versus observation in completely resected Stage I-III non- small cell lung cancer patients. *Lung Cancer* 2005; 49 (supp 2) abst. 89

Pignon JP et al – Lung adjuvant cisplatin evaluation (LACE): a pooled analysis of five randomized clinical trials including 4584 patients: Abst. 7008, p. 366s *Proc ASCO* 2006

Strauss GM et al – Adjuvant chemotherapy in stage IB non-small cell lung cancer (NSCLC): Update of Cancer and Leukaemia Group B (CALGB) protocol 9633. Abst. 7007, p.365s, *Proc ASCO* 2006

TUMORE DI PANCOAST

Sono i tumori che interessano l'apice polmonare e le ultime radici del plesso brachiale. Clinicamente si manifestano con algie alla spalla e al braccio (lato ulnare), con parestesie e possibile sindrome di Claude Bernard Horner. Sono caratterizzati da una tendenza precoce all'invasione locale e solo tardivamente dalla diffusione linfatica ed ematica.

Il trattamento di queste neoplasie deve essere preceduto da un'accurata valutazione dei linfonodi mediastinici mediante mediastinoscopia e/o PET. Nel caso di invasione linfonodale assente o limitata (N0-N1) il trattamento migliore è quello combinato chemioradiochirurgico (chemioterapia con Cisplatino ed Etoposide).

La resezione del tumore dovrebbe consistere in una lobectomia e l'asportazione in blocco delle strutture della parete toracica interessata dal tumore.

Per i pazienti con tumore di Pancoast senza coinvolgimento linfonodale mediastinico, se considerati resecabili, si raccomanda un trattamento chemioradioterapico neoadiuvante seguito da chirurgia radicale.

Se il coinvolgimento linfonodale è maggiore (N2) si tende a limitare il trattamento all'associazione chemioradioterapica.

Nei pazienti con tumore di Pancoast con interessamento dei linfonodi mediastinici si raccomanda un trattamento integrato chemioradioterapico.

Il tumore di Pancoast è caratterizzato da dolore spesso non controllabile dai comuni trattamenti analgesici. Quando la neuromodulazione per via spinale (oppioidi +/- anestetici locali) non sia sufficiente è necessario ricorrere quanto prima alla cordotomia percutanea.

Livello di evidenza: IIa

Grado di raccomandazione: B

REFERENZE

Kraut MJ, Rusch V, Crowley JJ, et al. Induction chemoradiation plus surgical resection is feasible and highly effective treatment for Pancoast tumours : initial results of SWOG 9416 Trial. Proc. Am. Soc. Clin. Oncol. 2000; 19:487°
Rush VW, Giroux D, Kraut MJ et al. Induction chemoradiotherapy and surgical resection for non-small cell lung carcinomas of the superior sulcus (pancoast tumors: mature esulta of SWOG trial 9416 (intergroup trial 0160). Proceedings ASCO 2003; 22, 634

CHIRURGIA DEL MICROCITOMA

Nel microcitoma in stadio di malattia limitata l'alta percentuale di recidive intratoraciche anche dopo trattamento combinato chemio-radioterapico ha condotto a riconsiderare il ruolo della chirurgia in questo istotipo. Indagini retrospettive su pazienti lungo sopravvivenuti dopo diagnosi di microcitoma indicano che il 40% di essi ha ricevuto la chirurgia quale parte del trattamento di induzione. Tuttavia l'unico studio prospettico randomizzato condotto in microcitomi con interessamento linfonodale ilare e/o mediastinico non è stato in grado di dimostrare la superiorità della chirurgia nei confronti della radioterapia toracica nel migliorare la sopravvivenza dei pazienti.

La chirurgia è attualmente proponibile per pazienti con microcitoma in stadio molto limitato (T1-2N0M0)

Livello di evidenza: Ia

Grado di raccomandazione: A

REFERENZE

Shepherd FA, Ginsberg RJ, Evans WK et al. Reduction in local recurrence and improved survival in surgically treated patients with small cell lung cancer. *J Thorac Cardiovasc Surg* 1983; 86:498-506.

Miller A, Fox W, Tall . Five-year follow-up of the Medical Research Council comparative trial of surgery and radiotherapy for the primary treatment of small celled or oat celled carcinoma of the bronchus . *Lancet* 2:501, 1969

Lad T, P, Piantadosi S, Thomas P. A prospective randomized trial to determine the benefit of surgical resection of residual disease following response of small cell lung cancer to combination chemotherapy. *Chest* 106; 320-323,1994

TERAPIE NON CHIRURGICHE

Microcitoma

Principi Generali di Chemioterapia.

Sin dal momento della prima diagnosi il microcitoma é da ritenersi malattia disseminata e, di conseguenza, il ruolo svolto dalla chemioterapia, anche in considerazione dell'elevata chemio-sensibilità della neoplasia, è di fondamentale importanza. Le molteplici esperienze condotte in questi anni consentono di sottolineare alcuni punti:

1. In analogia con altre neoplasie altamente chemiosensibili anche nel microcitoma le risposte al trattamento si osservano precocemente e i maggiori benefici in termini di sopravvivenza si riscontrano prevalentemente nei pazienti che hanno ottenuto una remissione completa precoce. È estremamente raro osservare ulteriori miglioramenti dopo 12 settimane di terapia.
2. Studi randomizzati hanno dimostrato che la polichemioterapia è superiore, in termini di risposte e di sopravvivenza, alla monochemioterapia. Combinazioni chemioterapiche di 2-3 farmaci, somministrate ogni tre settimane, per un massimo di 5-6 cicli, sono da considerare trattamenti standard.

Le combinazioni polichemioterapiche impiegano i farmaci dimostratisi singolarmente più attivi, sfruttando meccanismi d'azione e tossicità differenziate: ciclofosfamide, ifosfamide, cisplatino, carboplatino, antracicline, podofillotossine (etoposide, teniposide) vincristina, methotrexate e nitrosuree, in varia combinazione fra loro in schemi a non più di 4 farmaci. Non é provata la superiorità di una combinazione rispetto alle altre.

3. L'impiego, in prima istanza, di regimi chemioterapici molto aggressivi, che richiedono ospedalizzazione, non ha dimostrato un evidente vantaggio terapeutico.
4. Considerando la dimostrata instabilità genetica, favorente l'instaurarsi di una resistenza multipla ai farmaci, si è cercato di superarla ricorrendo a regimi polichemioterapici alternati costituiti da associazioni non cross-resistenti tra loro. Le evidenze di un miglioramento in termini di sopravvivenza sono molto modeste e globalmente negative.
5. Non é stata dimostrata l'utilità di una terapia di mantenimento da effettuare al termine della terapia di induzione.
6. Contrariamente a quanto avviene nei trattamenti di prima linea, sulla malattia in recidiva l'effetto della chemioterapia è molto meno evidente; le probabilità di ulteriore risposta sono direttamente correlate con la lunghezza del periodo libero da progressione.
7. Le maggiori tossicità riscontrate con i regimi polichemioterapici utilizzati sono quella ematologica (leuco-piastripenia e anemia), quella gastroenterica, prevalentemente nausea e vomito, solitamente ben controllabile con l'impiego profilattico di potenti farmaci antiemetici (antagonisti recettoriali 5-HT3). La tossicità neurologica periferica appare strettamente correlata all'uso degli alcaloidi della vinca e del cisplatino. La mortalità iatrogena (1-4%) è bassa ed è correlata con il Performance Status e con l'estensione della malattia. La presenza di febbre, il basso Performance Status pretrattamento, il calo ponderale e l'impiego di combinazioni con più di 4 farmaci sono stati riconosciuti quali fattori responsabili del 20% delle morti per tossicità durante il primo ciclo di terapia.

Trattamento della Malattia in Stadio Limitato

La chemioterapia rappresenta la scelta terapeutica fondamentale e in associazione alla radioterapia è in grado di assicurare un tasso di risposte (complete + parziali) compreso tra l'80% e il 95%, con il 40% - 70% di remissioni complete, una durata mediana di sopravvivenza fra i 12 e i 20 mesi, e una sopravvivenza a 2 e 5 anni rispettivamente del 10-40% e del 6-12%.

La chemioterapia da sola pur essendo in grado di produrre elevati tassi di risposte è gravata da un considerevole tasso di ricadute a livello intratoracico.

L'irradiazione toracica a dosi inferiori ai 50 Gy, in grado di indurre una risposta locale anche con dosi di 50 Gy, non è in grado da sola di controllare la malattia.

Due metanalisi hanno evidenziato che la radioterapia toracica, condotta con frazionamenti convenzionali, in associazione alla chemioterapia determina un incremento del controllo locale del 25%, che si traduce in un aumento della sopravvivenza libera da malattia a 2 anni del 13%, ed in un miglioramento della sopravvivenza globale a tre anni del 5.4%, particolarmente nei pazienti con età < 55 anni.

Livello di evidenza: Ia

Grado di raccomandazione: A

In pazienti con carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio di malattia limitata la radioterapia toracica migliora il controllo locale e la sopravvivenza complessiva e va incorporata in una strategia terapeutica combinata.

Le risultanze degli studi clinici randomizzati indicano che elevate dosi totali di radioterapia si associano con un miglioramento del controllo locale e con una migliore sopravvivenza libera da malattia. Benché la dose totale ottimale non sia ancora stata stabilita, gli studi che hanno dimostrato la superiorità del trattamento combinato hanno utilizzato dosi complessive di radiazioni uguali o superiori 50 Gy in 25 frazioni giornaliere somministrate in cinque settimane (o una dose biologica equivalente). Nell'applicare questo principio terapeutico deve essere tenuto in considerazione il volume tumorale e la sede della lesione nonché la funzionalità polmonare del paziente.

Esistono dati contrastanti a riguardo del tempo di inizio delle radioterapia in relazione a quello della chemioterapia (somministrazione precoce o tardiva delle radioterapia) e della scelta del frazionamento. Evidenze cliniche recenti e considerazioni teoriche sono a favore di un integrazione precoce (sopravvivenza a 5 anni, 20% per la radioterapia precoce versus 11% per la radioterapia tardiva). Sebbene sia stata utilizzata la radioterapia iperfrazionata accelerata, la tossicità associata a questa modalità di somministrazione della radioterapia si è dimostrata essere superiore rispetto al trattamento standard in assenza di evidenti benefici clinici. Di conseguenza, allo stato attuale delle conoscenze l'impiego della radioterapia iperfrazionata accelerata andrebbe limitato agli studi clinici controllati. In uno studio clinico la radioterapia iperfrazionata accelerata ha prodotto miglioramento statisticamente significativo della sopravvivenza, anche se il confronto tra i due bracci appare non ottimale in termini di dosi biologicamente equivalenti (45 Gy in frazioni da 1.8 Gy qd vs 45 Gy in frazioni da 1.5 Gy bid).

Dati recenti confermerebbero l'importanza di una radioterapia precoce ed eventualmente iperfrazionata ed accelerata, identificando come nuovo fattore prognostico l'intervallo temporale tra l'inizio del trattamento chemioterapico o chemioradioterapico e la fine della radioterapia (SER = Start End of Radiotherapy).

Pazienti con pregresso microcitoma vivi e liberi da malattia a 5 anni dalla diagnosi sono da considerarsi guariti per il microcitoma ma ad altissimo rischio per un secondo tumore fumo-correlato (per lo più ad istologia non a piccole cellule).

L'incidenza di metastasi encefaliche nel SCLC è estremamente elevata. Si calcola che il 10% dei pazienti presenta metastasi encefaliche alla diagnosi e che il 50-70% le svilupperà successivamente.

L'evidenza clinica proveniente da una recente meta-analisi di studi prospettici randomizzati ha dimostrato, nel sottogruppo di pazienti con risposta maggiore al termine del trattamento di induzione e radiotrattati profilatticamente sull'encefalo, un incremento della sopravvivenza a tre anni pari al 5,4%, con una drastica riduzione delle recidive intracraniche.

Nei pazienti con malattia limitata ed in risposta dopo chemioradioterapia è indicato il trattamento radioterapico encefalico profilattico da effettuarsi comunque al termine del trattamento di induzione.

Livello di evidenza: Ia

Grado di raccomandazione: A

In un recente studio prospettico C. Le Pechoux ha dimostrato paragonando 25 Gy versus 36 Gy il dosaggio ottimale di PCI debba consistere in 25 Gy in 10 frazioni.

Non esistono indicazioni definitive circa il periodo ottimale di erogazione dell'irradiazione profilattica dell'encefalo. Si ritiene che essa vada iniziata il più presto possibile dopo la conclusione del trattamento di induzione chemioterapico.

Livello di evidenza: Ib

Grado di raccomandazione: A

REFERENZE

- Pignon JP, Arriagada R, Ihde DC, et al: A meta-analysis of thoracic radiotherapy for small-cell lung cancer. *N Engl J Med* 1992; 327:1618-1624.
- Warde P, Payne D. Does thoracic irradiation improve survival and local control in limited-stage small-cell carcinoma of the lung? A meta-analysis. *J Clin Oncol* 1992;10:890-895
- Perry MC, Eaton WL, Propert KJ, Ware JH, Zimmer B, Chahinian AP et al. Chemotherapy with or without radiation therapy in limited small-cell carcinoma of the lung. *N Engl J Med* 1987;316:912-8.
- Perry MC, Herndon JE 3rd, Eaton WL, Green MR. for the Cancer and Leukemia Group B. Thoracic radiation therapy added to chemotherapy for small-cell lung cancer: An update of Cancer and Leukemia Group B study 8083. *J Clin Oncol* 1998;16:2466-67.
- Work E, Nielsen OS, Bentzen SM, Fode K, Palshof T. Randomized study of initial versus late chest irradiation combined with chemotherapy in limited-stage small-cell lung cancer. *J Clin Oncol* 1997;15:3030-7.
- Jeremic B, Shibamoto Y, Acimovic L, Milisavljevic S. Initial versus delayed accelerated hyperfractionated radiation therapy and concurrent chemotherapy in limited small-cell lung cancer: A randomized study. *J Clin Oncol* 1997;15:893-900.
- Coy P, Hodson I, Payne DG, Evans WK, Feld R, MacDonald AS et al. The effect of dose of thoracic irradiation on recurrence in patients with limited-stage small cell lung cancer. Initial results of a Canadian multicentre randomized trial. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 1988;14:219-26.
- Turrisi AT 3rd, Kim K, Blum R, Sause WT, Livingston RB Komaki R et al. Twice-daily compared with once-daily thoracic radiotherapy in limited small-cell lung cancer treated concurrently with cisplatin and etoposide. *N Engl J Med* 1999;340:265-71.
- Kies MS, Mira JC, Crowley JJ, Chen TT, Pazdur R, Grozea PN et al. Multimodal therapy for limited small-cell lung cancer. A randomized study of induction combination chemotherapy with or without thoracic radiation in complete responders; and with wide-field versus reduced-field radiation in partial responders: A Southwest Oncology Group Study. *J Clin Oncol* 1987;5:592-600.
- Browman GP, Levine MN, Mohide EA, Hayward RSA, Pritchard KI, Gafni A, et al. The practice guidelines development cycle: a conceptual tool for practice guidelines development and implementation. *J Clin Oncol* 1995;13:502-12.
- Lebeau B, Urban T, Brechot J-M, Paillet D, Vincent J, Leclerc P, et al. A randomized clinical trial comparing concurrent and alternating thoracic irradiation for patients with limited small cell lung carcinoma. *Cancer* 1999;86:1480-7.
- Bonner JA, Sloan JA, Shanahan TG, Brooks BJ, Marks RS, Krook JE, et al. Phase III comparison of twice-daily split-course irradiation versus once-daily irradiation for patients with limited stage small-cell lung carcinoma. *J Clin Oncol* 1999;17:2681-91.
- Takada M, Fukuoka M, Furuse K, Ariyoshi Y, Ikegami H, Kurita Y et al. Phase III study of concurrent versus sequen-

tial thoracic radiotherapy in combination with cisplatin and etoposide for limited-stage small cell lung cancer: Preliminary results of the Japan Clinical Oncology Group [abstract]. Proc Am Soc Clin Oncol 1996;15:1103

Aupérin A, Arriagada R, Pignon J-P, Le Péchoux C, Gregor A, Stephens RJ et al. for the Prophylactic Cranial Irradiation Overview Collaborative Group. Prophylactic cranial irradiation for patients with small-cell lung cancer in complete remission. New Engl J Med 1999;341:476-84

Klasa RJ, Murray N, Coldman AJ. Dose-intensity meta-analysis of chemotherapy regimens in small cell carcinoma of the lung. J Clin Oncol 1991; 9:499-508

De Ruyscher, Pijls-Johannesma M., Bentzen S., Minken A., Wanders R. et al.: Time between the first day of chemotherapy and the last day of chest radiation is the most important predictor of survival in limited disease small cell lung cancer. J Clin Oncol, 2006; 24, 1057-1063

Le Pechoux C et al – Lancet Oncology, May 2009;10(5):435-437

Tattamento della Malattia Estesa

La polichemioterapia rappresenta la principale arma disponibile. I risultati che con essa si possono ottenere sono decisamente inferiori a quelli ottenuti nello stadio limitato, con tasso di risposte totali compreso tra il 65% e l'85%, con il 15%-30% di risposte complete, una mediana di sopravvivenza inferiore ai 12 mesi, una sopravvivenza a 2 anni compresa tra lo 0 e il 5%; aneddotici i casi di pazienti sopravvissuti oltre i 5 anni. Gli schemi terapeutici impiegati sono gli stessi della malattia in stadio limitato.

Le combinazioni chemioterapiche più frequentemente utilizzate prevedono l'impiego di ciclofosfamide-adriamicina- vincristina (o etoposide) oppure l'associazione di cisplatino-etoposide. Queste due combinazioni sono egualmente attive in termini di sopravvivenza ma dotate di profili di tossicità differenti (ridotta tossicità ematologica per cisplatino-etoposide mentre le altre tossicità risultano equivalenti). Nessun'altra combinazione chemioterapica si è sino ad ora superiore a queste due combinazioni.

La durata ottimale del trattamento chemioterapico è oggetto di controversia. Comunemente negli studi clinici si somministrano sei cicli, mentre nella pratica clinica ci si limita a 4-6 cicli. Non esiste evidenza per raccomandare uno specifico numero di cicli di terapia.

Non c'è evidenza a favore di una qualsivoglia terapia di mantenimento in grado di migliorare la sopravvivenza.

Nella pratica clinica benché il carboplatino risulti più tollerabile ed è comunemente sostituito al cisplatino nella combinazione cisplatino-etoposide, non ci sono dati di studi clinici che supportano pienamente tale sostituzione in questo specifico gruppo di pazienti.

Il trattamento con cisplatino/etoposide alternato al CAV non ha portato ad un significativo incremento della sopravvivenza rispetto a quanto ottenuto con la terapia standard.

L'impiego dei fattori di crescita granulocitari, ad es. G-CSF, ha consentito di intensificare le dosi accorciando gli intervalli di tempo fra i cicli e riducendo significativamente la percentuale di neutropenia febbrile senza ottenere significativi vantaggi di sopravvivenza. Il loro impiego di routine non pare giustificato, ma in casi selezionati rimane un valido strumento di supporto alla chemioterapia. In uno studio prospettico è stato dimostrato come la PCI riduca l'incidenza di metastasi cerebrali ed aumenti significativamente la sopravvivenza in ammalati di microcitoma ME che siano in risposta terapeutica o anche in malattia stabile dopo la chemioterapia di induzione. La PCI va quindi raccomandata anche nei pazienti in risposta con ME.

Livello di evidenza: IIa

Grado di raccomandazione: B

La terapia radiante può svolgere un ruolo palliativo peraltro estremamente importante, nel controllo delle metastasi cerebrali, delle sindromi da compressione della cava superiore, nelle metastasi ossee e nelle compressioni midollari da metastasi vertebrali.

La Terapia di II linea

La maggioranza dei pazienti tende a recidivare dopo una chemioterapia di prima linea; la ripresa di malattia è solitamente accompagnata dalla presenza di sintomi con una aspettativa di vita limitata. I fattori predittivi di risposta al trattamento di seconda linea sono legati al tempo di comparsa della recidiva rispetto al termine del trattamento di prima linea, alla risposta al trattamento precedente ed al tipo di terapia utilizzata durante la fase di induzione. Qualora l'intervallo libero da progressione sia superiore ai 6 mesi è possibile riutilizzare lo schema impiegato nel trattamento di induzione. Nei soggetti refrattari (con intervallo libero da malattia minore di 3 mesi) vi è indicazione ad utilizzare schemi contenenti platino/derivati o alchilanti e antracicline qualora non impiegati in prima linea.

Nei soggetti sensibili (con intervallo libero da malattia superiore ai 3 mesi) vi è indicazione ad utilizzare farmaci di terza generazione fra cui il topotecan per il miglioramento sintomatologico ottenibile. Su questa base il topotecan è stato quindi registrato in Italia come agente singolo per il trattamento di seconda linea nel SCLC recidivato.

REFERENZE

- Sandler AB, Current management of small cell lung cancer. *Semin Oncol* 1998; 24: 463-468.
- Spiro SG, Souhami RL, Geddes DM, et al. Duration of chemotherapy in small cell lung cancer: a Cancer Research Campaign trial. *Br J Cancer* 1989;59:578-583.
- Giaccone G, Dalesio O, McVie JG, et al. Maintenance chemotherapy in small cell lung cancer: long term results of a randomized trial. *J Clin Oncol* 1993; 11:1230-1240.
- Bleehen NM, Fayers PM, Girling DJ, Stephens RJ. Controlled trial of twelve versus six courses of chemotherapy in the treatment of small cell lung cancer. report to the Medical Research Council by its Lung Cancer Working Party, *Br J Cancer* 1989; 59:584-590.
- Elias A. Dose intensive therapy in small cell lung cancer. *Chest* 1998; 113:101S-106S.
- Humblet Y, Syman L, Bosly A, et al. Late intensification chemotherapy with autologous bone marrow transplantation in selected small cell carcinoma of the lung; a randomized study. *J Clin Oncol*. 1987; 5:1864-1873.
- Elias A. Small Cell Lung Cancer, State of the art therapy in 1996. *Chest* 1997; 112:251S-258S.
- Lassen UN, Hirsh FR, Osterlind K, Bergman B, Dombrowsky P. Outcome combination chemotherapy in extensive stage small cell lung cancer: any treatment related progress? *Lung Cancer* 1998; 20:151-160.
- Bonomi P. Review of selected randomized trials in small cell lung cancer. *Semin Oncol* 1998; 25 (suppl 9):70-78.
- Klasa RJ, Murray N, Coldman AJ. Dose-intensity meta-analysis of chemotherapy regimens in small cell carcinoma of the lung. *J Clin Oncol* 1991; 9:499-508.
- Roth BJ, Johnson DH, Einhorn LH et al Randomized study of cyclofosamide, doxorubicin and vincristine versus etoposide and cisplatin versus alternation of these regimens in extensive small cell lung cancer : a phase III trial of the Southern Cancer Study Group. *J Clin Oncol* 1992; 10:282-91.
- Fukuoka M, Furuse K, Saijo N, et al. Randomized trial of cyclofosamide, doxorubicin and vincristine versus cisplatin and etoposide versus alternation of these regimens in small cell lung cancer. *J Natl Cancer Inst* 1991;83:855-61
- Von Pawel J, Schiller JH, Shepherd FA, et al. Topotecan versus cyclophosphamide, doxorubicin and vincristine for the treatment of recurrent small-cell lung cancer. *J Clin Oncol* 1999;17:658-667.

CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE LOCALMENTE ESTESO (STADIO III B) E METASTATICO (STADIO IV)

Principi Generali di Chemioterapia

La chemioterapia del CPNPC riveste oggi un ruolo piuttosto importante e alquanto diverso rispetto all'ultimo decennio. I pochi farmaci attivi disponibili all'inizio degli anni '80 (cisplatino, mitomicina C, ifosfamide, alcaloidi della Vinca) erano in grado di produrre una risposta obiettiva nel 15-20% dei casi se impiegati quali agenti singoli e del 30-40% nelle terapie di combinazione, con episodiche remissioni complete. L'introduzione nella pratica clinica di nuovi farmaci (vinorelbina, tassani, gemcitabina), la dimostrazione dell'efficacia di nuove combinazioni, una migliore integrazione della chemioterapia con le modalità di trattamento loco regionale (chirurgia e radioterapia) hanno contribuito non poco all'inversione di tendenza.

Mentre in passato la chemioterapia era posta in discussione come trattamento della fase avanzata se paragonata ad un trattamento puramente sintomatico attualmente essa ha assunto un ruolo determinante in quasi tutte le situazioni cliniche.

Livello di evidenza: Ia
Grado di raccomandazione: A

REFERENZE

- Non-Small Cell Lung Cancer Collaborative Group. Chemotherapy in non-small cell lung cancer: A meta-analysis using updated data on individual patients from 52 randomized clinical trials. *BMJ* 1995, 311:899-909.
- Raftopoulos H, Gralla R et al. Can survival differences be found among cisplatin carboplatinum and non platinum regimens? Results of a comprehensive review of chemotherapy in advanced NSCLC randomised trials including 12181 patients from 1992-2002. *Proc 10th World Conference on Lung Cancer in Lun Cancer Vol 41, Supp 2 ab S68: 0-232, August 2003*
- Lilenbaum R et al. Single agent versus combination chemotherapy in advanced NSCLC: a CALG B randomised trial of efficacy, quality of life and cost-effectiveness. *Proc AM Soc Clin Onc* 2002, 21 p.1a
- Baggstrom M et al. The role of singlet vs doublet vs triplet chemotherapy regimens in stage IIIB/IV NSCLC: a meta-analysis of the published literature. *Proc 10th World Conference on Lung Cancer in Lun Cancer Vol 41, Supp 2 ab S69: 0-234, August 2003*
- Socinski MA, Schell MJ, Peterman A, et al. Phase III trial comparing a defined duration of therapy versus continuous therapy followed by second-line therapy in advanced-stage IIIB/IV non-small-cell lung cancer. *J Clin Oncol*. 2002 Mar 1;20(5):1335-43.
- Smith IE et al. Duration of chemotherapy in advanced NSCLC: a randomised trial of three versus six courses of mitomycin, vinblastine and cisplatin. *J. Clin Oncol* 2001, 19(5): 1336-1343

MALATTIA LOCALMENTE AVANZATA INOPERABILE

Lo standard terapeutico per i pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio III non operabile prevedeva sino a circa 10 anni fa l'impiego esclusivo della radioterapia toracica. La radioterapia da sola consentiva nello stadio III un controllo locale nel 20% - 30% dei casi con una sopravvivenza a cinque anni del 5% - 10% nel III stadio, senza apprezzabili differenze fra lo stadio IIIa e quello IIIb.

I risultati non ottimali in termini di controllo loco-regionale della sola radioterapia hanno indotto a valutare l'efficacia del trattamento combinato chemio-radioterapico. Studi recenti, probabilmente grazie all'impiego di schemi chemioterapici più efficaci, oltre alla meta-analisi del 1995, segnalano un lieve ma significativo aumento della sopravvivenza media dei pazienti trattati con la combinazione rispetto a quelli trattati con la sola radioterapia. È stata anche rilevata una significativa riduzione della frequenza di metastasi a distanza nei pazienti sottoposti a trattamento combinato, mentre il controllo locale non è migliorato dall'aggiunta della chemioterapia sistemica. Un'ulteriore integrazione di chemioterapia e radioterapia prevede la somministrazione di basse dosi giornaliere di cisplatino, radiosensibilizzanti ma non citotossiche, contemporaneamente alla radioterapia. Tale modalità consentirebbe un migliore controllo locale della malattia. Il trattamento combinato di chemio-radioterapia va pertanto considerato il trattamento standard del NSCLC (localmente esteso non operabile) anche se ad oggi rimangono delle perplessità sulla ottimale combinazione delle due metodiche.

Più recentemente quattro studi randomizzati di fase III hanno dimostrato una modesta superiorità in sopravvivenza mediana e a lungo termine della chemio-radioterapia o concomitante impiegando a dosi ottimali gli schemi di seconda generazione contenenti cisplatino (MVP o PV), rispetto alla stessa chemio-radioterapia sequenziale. Purtroppo la notevole tossicità valutata in questi studi ne limita fortemente l'impiego routinario, imponendo una selezione dei pazienti da sottoporre a trattamenti concomitanti di chemio e radioterapia secondo criteri restrittivi.

Tale approccio, considerato standard in USA è di difficile applicazione nel nostro paese per diverse ragioni organizzative, logistiche e culturali e pertanto, anche alla luce della minore tossicità edella modesta perdita in termini di sopravvivenza a lungo termine, la chemio-radioterapia sequenziale può essere ancora considerata come uno standard adeguato per il trattamento del NSCLC localmente esteso non resecabile.

Devono inoltre essere sottolineati anche alcuni vantaggi relativi all'uso del trattamento sequenziale con la chemioterapia neoadiuvante alla radioterapia, soprattutto in termini di ovvio benefi-

cio clinico relativo alla possibilità di ridurre significativamente i volumi di radioterapia nei pazienti in risposta al termine della fase chemioterapica

Nuove modalità di integrazione fra chemio e radioterapia

L'attento esame fra efficacia e tollerabilità deve essere comunque posto nella scelta della scheda di trattamento integrato del NSCLC in stadio III non operabile; sono in ogni caso necessari ulteriori studi randomizzati confermativi specialmente orientati alla valutazione della tossicità.

Pazienti con buon performance status (Scala ECOG 0 - 1) e con minima perdita di peso (meno del 5% nei tre mesi precedenti la diagnosi di neoplasia polmonare) e assenza di versamento pleurico o metastasi sopraclaveari beneficiano di una sopravvivenza superiore se sottoposti ad un trattamento combinato chemioradioterapico e vanno accuratamente valutati per questo tipo di approccio terapeutico.

Livello di evidenza: Ia

Grado di raccomandazione: A

Per questo gruppo selezionato di pazienti, è raccomandato in ogni caso somministrare la radioterapia toracica con dosi totali pari o superiori a 60 Gy in 30 frazioni giornaliere in un periodo di sei settimane in successione od in concomitanza ad una chemioterapia di combinazione contenente cisplatino.

Non è più attualmente raccomandabile l'irradiazione profilattica elettiva (ENI) di tutte le stazioni linfonodali ritenute a rischio di diffusione microscopica.

È raccomandata una accurata selezione del paziente (condizioni generali, estensione della malattia nell'ambito del III stadio, funzionalità respiratoria, parametri dosimetrici radioterapici in termini di predizione di tossicità polmonare ed esofagea) ed una completa discussione con il paziente stesso circa i benefici e le tossicità delle possibili opzioni terapeutiche.

Pazienti non idonei per assenza dei criteri sopra citati o in ogni caso non idonei a ricevere un trattamento polichemioterapico, particolarmente in presenza di sintomi, possono giovare del solo trattamento radiante.

Sulla base delle informazioni cliniche disponibili al momento la radioterapia iperfrazionata non è raccomandata se non nell'ambito di studi clinici controllati. Benché sia stato dimostrato un vantaggio di sopravvivenza per il trattamento combinato con una chemioterapia contenente cisplatino rispetto al solo trattamento radiante, non è evidente se tale beneficio sia da attribuire alla uso della chemioterapia o all'impiego combinato delle due modalità terapeutiche.

Gli studi randomizzati hanno dimostrato che il trattamento concomitante di radio e chemioterapia ottiene un vantaggio in sopravvivenza nei pazienti con un buon performance status, sebbene si realizzi un aumento in tossicità.

Infatti la chemioterapia concomitante quando fattibile è risultata superiore al trattamento sequenziale nei recenti studi prospettici e va considerata come il trattamento di scelta. Inoltre in due studi prospettici non vi è evidenza che la chirurgia con trattamento definitivo sia superiore in sopravvivenza alla radioterapia dopo una chemio-radioterapia di induzione.

Livello di evidenza: IIa

Grado di raccomandazione: B

REFERENZE

Dillman RO, Seagren SL, Propert KJ, et al. A randomized trial of induction chemotherapy plus high-dose radiation versus radiation alone in stage III non-small-cell lung cancer. *N Engl J Med.* 1990;323:940-945.

- Le Chevalier T, Arriagada R, Quoix E, et al. Radiotherapy alone versus combined chemotherapy and radiotherapy in nonresectable non-small-cell lung cancer: first analysis of a randomized trial in 353 patients. *J Natl Cancer Inst.* 1991;83:417-423.
- Sause WT, Scott C, Taylor S, et al. Radiation Therapy Oncology Group (RTOG) 88-08 and Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) 4588: preliminary results of a phase III trial in regionally advanced, unresectable non-small-cell lung cancer. *J Natl Cancer Inst.* 1995;87:198-205
- Cullen MH, Billingham LJ, Woodroffe CM, Chetiyawardana AD, Gower NH, Joshi R, et al. Mitomycin, ifosfamide and cisplatin in unresectable non-small-cell lung cancer: Effects on survival and quality of life. *J Clin Oncol* 1999;17:3188-94
- Furuse K, Fukuoka M, Kawahara M, Nishikawa H, Takada Y, Kudoh S, et al. Phase III study of concurrent versus sequential thoracic radiotherapy in combination with mitomycin, vindesine, and cisplatin in unresectable stage III non-small cell lung cancer. *J Clin Oncol* 1999;17:2692-9
- Morita K, Fuwa N, Suzuki Y, et al. Radical radiotherapy for medically inoperable non-small cell lung cancer in clinical stage I : a retrospective analysis of 149 patients. *Radiother. Oncol.* 1997; 42:31-36.
- Bush DA, Slater JD, Bonnet R, et al. Proton-beam radiotherapy for early stage lung cancer. *Chest* 1999; 116: 1313-1319
- Curran WJ Jr, Scott C, Langer CJ et al. Phase III comparison of sequential vs concurrent chemoradiation for pts with unresected stage III Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC): Initial report of Radiation Therapy Oncology Group (RTOG) 9410. *Proceedings ASCO* 2000, 1891.
- Mornex F, Robinet G, Thomas P et al. Sequential vs concurrent chemo-radiation (RT-CT) in locally advanced non small cell lung cancer (NSCLC): A French randomized phase III trial og GLOT-GFPC (NPC 95-01 study). *Eur J Cancer* 2001; 37 (Suppl 6): S28
- Vokes EE, Herndon JE, Crawford J et al. Randomized phase II study of cisplatin with gemcitabine or paclitaxel or vinorelbine as induction chemotherapy followed by concomitant radio-chemotherapy for stage IIIB non-small-cell lung cancer: cancer and leukemia group B study 9431. *J Clin Oncol.* 2002;20:4191-4198.
- Gandara DR, Chansky K, Albain KS, et al: Southwest Oncology Group. Consolidation docetaxel after concurrent radio-chemotherapy in stage IIIB non-small-cell lung cancer: phase II Southwest Oncology Group Study S9504. *J Clin Oncol.* 2003;21:2004-2010.
- Dilman RO et al – Improved survival in Stage IV NSCLC: seven years follow up of CALGB 8433 trial
- Huber RM et al – Simultaneous chemoradiotherapy compared with radiotherapy alone after induction chemotherapy in inoperable Stage IIIA or IIIB NSCLC. *J Clin Oncol* 2006;24:4397-4404
- Van Meerbeeck et al EORTC: Randomized controlled trial of resection versus radiotherapy after induction chemotherapy in Stage IIIA N2 NSCLC. *J Natl Cancer Inst* 2007;99:442-450
- Albain KS et al Phase III study of concurrent chemoradiotherapy (CT/RT) vs CT/RT followed by surgical resection for Stage IIIA N2 NSCLC – *J Clin Oncol* 2005;23(168):7014

Malattia Metastatica

Una meta-analisi degli studi di chemioterapia nel carcinoma polmonare non a piccole cellule ha dimostrato che pazienti sottoposti a chemioterapia contenente cisplatino mostrano nel primo anno dalla diagnosi una riduzione, statisticamente significativa, del tasso di mortalità pari al 27% rispetto ai pazienti trattati con la sola terapia di supporto. Tale riduzione si traduce in un prolungamento assoluto della sopravvivenza mediana di 2 mesi ed in un aumento del 10% della sopravvivenza a 1 anno.

In precedenza tre altre meta-analisi specificatamente indirizzate alla malattia avanzata hanno analogamente concluso che in pazienti con NSCLC in stadio avanzato la chemioterapia è in grado di ridurre il tasso di mortalità e di migliorare la qualità della vita.

Per i pazienti con Carcinoma polmonare in stadio IV le opzioni terapeutiche includono la chemioterapia o la terapia di supporto, comprensiva della radioterapia ad intento palliativo. Per questi pazienti il trattamento sistemico offre la possibilità di controllare la sintomatologia correlata al tumore, migliorare la sopravvivenza e la qualità di vita
Nello stadio IV il trattamento chemioterapico va riservato a pazienti ambulatoriali, senza considerevole calo ponderale ed in buone condizioni generali

Livello di evidenza: Ia
Grado di raccomandazione: A

Fattori prognostici quali il performance status e la perdita di peso rivestono un'importanza critica nel predire il risultato della terapia. Pazienti con performance status ≥ 2 secondo la scala dell'ECOG hanno una probabilità significativamente maggiore di manifestare effetti tossici di grado severo correlati al trattamento e rispondono meno frequentemente alla terapia instaurata. In ragione di tale osservazione clinica la scelta di trattare unicamente i pazienti con NSCLC metastatico al momento del peggioramento sintomatologico, fase nella quale invariabilmente il performance status del paziente si deteriora, si rivela il più delle volte controproducente. Tale approccio non farà altro che confermare la scarsa efficacia della chemioterapia in questo sottogruppo di pazienti, mentre porterà a negare tale trattamento a pazienti pauci- o asintomatici ed in una fase della malattia nella quale sarebbe stato possibile sia rallentarne la progressione che conservare un buon livello di qualità della vita benché per un limitato periodo di tempo.

Altri fattori prognostici riconosciuti che influiscono positivamente sulla risposta alla chemioterapia sono rappresentati, benché meno rilevanti, dalla perdita di peso $< 5\%$ nei 6 mesi precedenti la diagnosi, dal sesso femminile, dalla presenza di un solo sito di metastasi, di un normale valore di lattico deidrogenasi sierica, dall'assenza di metastasi ossee o epatiche e di un pregresso trattamento.

Nel caso di pazienti con caratteristiche prognostiche meno favorevoli (basso performance status, calo ponderale) o con età avanzata può essere considerata una monochemioterapia oppure una combinazione a basso profilo di tossicità, o ancora l'opzione del solo trattamento sintomatico.

Un aspetto cruciale di questa raccomandazione riguarda la necessità per l'operatore medico di entrare in aperta discussione con i pazienti per adeguatamente informarli circa i rischi ed i benefici connessi con le opzioni terapeutiche disponibili, compresa l'opzione chemioterapica.

Il trattamento chemioterapico prevede attualmente la possibilità di scelta fra varie combinazioni contenenti derivati del platino la cui efficacia è stata provata nell'ambito di studi randomizzati nel confronto con combinazioni ritenute "standard" che a loro volta avevano precedentemente dimostrato la loro superiorità nei confronti della sola terapia di supporto. I regimi di ultima generazione si basano sulla chemioterapia del platino con uno solo dei nuovi farmaci, gemcitabina, taxani o vinorelbina. Il confronto in studi randomizzati tra queste nuove doppiette ed i regimi considerati "standard" quale platino etoposide (PE) platino vinblastina mitomicina (MVP) o platino ifosfamide mitomicina (MIP) se ha costantemente documentato una maggiore attività ed un miglior profilo di tollerabilità, non si è però tradotto in un chiaro miglioramento in sopravvivenza mediana, mentre un piccolo vantaggio potrebbe essere trovato nella sopravvivenza a lungo termine.

In ogni caso i nuovi regimi per il loro miglior profilo di attività/tossicità sono largamente entrati nella pratica clinica e sono considerati il trattamento di riferimento della malattia metastatica. Tre studi randomizzati hanno dimostrato una chiara equivalenza in attività ed efficacia, con minima differenza in tossicità tra i regimi contenenti gemcitabina, vinorelbina e taxani, in combinazione con il platino. Pertanto i regimi a due farmaci contenenti platino e gemcitabina o taxani o vinorelbina rappresentano il trattamento standard del NSCLC disseminato.

Negli ultimi anni alcuni studi prospettici hanno riproposto l'istologia come possibile fattore discriminante per la scelta terapeutica. Il pemetrexed si è rilevato più attivo negli adenocarcinomi in 3 analisi retrospettive di studi randomizzati in seconda linea e così anche in uno studio prospettico di prima linea disegnato per un'analisi comparativa di efficacia negli adenocarcinomi (Scagliotti, JCO). Sulla base di questi dati è stato registrato in tutto il mondo in associazione al cisplatino per la prima linea di terapia negli adenocarcinomi e negli anaplastici a grandi cellule.

Livello di evidenza: IIb

Grado di raccomandazione: B

Nel non microcitoma ad istologia non squamosa, l'aggiunta del bevacizumab a carboplatino paclitaxel ed a cisplatino gemcitabina in due ampi studi prospettici, il primo nordamericano ed il secondo prevalentemente europeo, ha determinato un significativo miglioramento della soprav-

vivenza libera da malattia e della sopravvivenza mediana, solo nel primo studio nordamericano, superando per la prima volta il valore di 12 mesi. Il bevacizumab è stato quindi registrato in tutto il mondo ed è disponibile in associazione alla chemioterapia in prima linea nel NSCLC non squamoso. Da sottolineare l'equivalenza in efficacia nello studio europeo AVAIL con la chemioterapia. Nell'ambito dei nuovi farmaci biologici inibitori di EGFR, un ruolo importante viene svolto da un anticorpo monoclonale come il Cetuximab che nello studio FLEX è stato confrontato insieme ad una chemioterapia rappresentata dal cisplatino e dalla vinorelbina con la sola chemioterapia in pazienti che esprimevano all'IHC una positività di membrana per EGFR. Lo studio randomizzato ha dimostrato un vantaggio di due mesi in sopravvivenza per la combinazione nell'ambito della popolazione caucasica anche se è stato gravato da una tossicità midollare considerevole di oltre il 50% per il grado 3-4 in ragione del tipo di chemioterapia utilizzata. Riguardo alla tossicità cutanea riscontrata entro le prime settimane di terapia, un dato molto interessante è dato dalla correlazione fra questa e la sopravvivenza aumentata, il che fornisce un marker molto importante. Uno studio prospettico svolto in Asia in pazienti non fumatori ed in minima parte ex fumatori ha documentato una equivalente efficacia tra gefitinib e chemioterapia con un netto vantaggio in risposta terapeutica e DFS nei casi che presentavano la mutazione dell'esone 18-21. In base a questi dati gefitinib è stato registrato in Europa in ogni linea di terapia in presenza della mutazione di EGFR, esone 18-21.

Livello di evidenza: Ia
Grado di raccomandazione: B

Alcuni studi prospettici hanno di recente valutato il ruolo dei regimi chemioterapici di ultima generazione non contenenti il cisplatino (D'Addario JCO 2005). In particolare la combinazione di gemcitabina e taxani ha ottenuto risultati simili in termini di efficacia e con un miglior profilo di tollerabilità (Georgulias V, Smit EF) e va presa in considerazione come ragionevole alternativa in uno stadio di malattia ove la palliazione rappresenta l'obiettivo principale. Per quanto riguarda l'impiego del cisplatino o del carboplatino negli schemi di combinazione, una meta-analisi sui dati individuali degli studi prospettici eseguiti presentata nel maggio 2006 all'ASCO (A. Ardzizoni) ha dimostrato una lieve superiorità del cisplatino soprattutto nell'ambito dei regimi di terza generazione che è però ottenuta al costo di una minore maneggevolezza e tollerabilità nei confronti del carboplatino.

La durata ottimale del trattamento è breve 3-4 cicli e la terapia di seconda linea ha un ruolo crescente sia per la palliazione che per la sopravvivenza.

Sulla scorta delle informazioni cliniche disponibili non è consentito formulare raccomandazioni definitive circa la durata del trattamento. Non esistono evidenze a favore di un protrarsi della chemioterapia oltre il limite dei cinque-sei cicli. Nella maggior parte dei casi il medico effettua un controllo TC dopo 2-4 cicli di chemioterapia per identificare quei casi che sono stabili o in progressione, e per i quali il trattamento andrebbe interrotto, da quelli che hanno risposto al trattamento, per i quali può ritenersi valido continuarlo.

Uno studio randomizzato inglese in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio IV non ha evidenziato significative differenze dei parametri di efficacia qualora si siano somministrati tre oppure sei cicli di una combinazione a tre farmaci, mentre un altro studio Nord Americano non ha evidenziato differenze tra quattro cicli di carboplatino e taxolo e lo stesso trattamento proseguito sino alla progressione (Socinsky et al).

Nell'ultimo congresso ASCO 2009 in uno studio prospettico presentato come terapia di mantenimento, l'impiego di pemetrexed vs placebo dopo 4 cicli di chemioterapia di induzione non contenente pemetrexed, Belani e coll. Hanno ottenuto un significativo vantaggio in DFS ed OS rispetto al placebo. Tuttavia per come è stato disegnato lo studio va letto come una seconda linea anticipata e non cambia al momento l'indicazione negativa per la terapia di mantenimento nel NSCLC. Queste considerazioni valgono anche per uno studio prospettico presentato da Cappuzzo ed altri (ASCO2009) in cui con un identico disegno dopo 4 cicli di chemioterapia di induzione una terapia di mantenimento con erlotinib ha ottenuto rispetto al placebo un vantaggio in DFS e OS (studio SATURN). Anche in questo caso più che terapia di mantenimento si deve parlare di terapia di

seconda linea anticipata e confrontata esclusivamente con placebo.

In sintesi quindi:

- i regimi a due farmaci contenenti cisplatino per 4 cicli costituisce la terapia di scelta nella prima linea
- nell'adenocarcinoma la combinazione cisplatino pemetrexed o l'impiego di bevacizumab in associazione alla chemioterapia nei pazienti eleggibili possono essere valutati come opzioni terapeutiche di 1^a scelta
- non vi è una chiara indicazione alla chemioterapia di mantenimento
- nei pazienti che presentino mutazioni nell'esone 18-21 in numerosi studi di fase II ed in uno studio prospettico di fase III, gli inibitori di TKI gefitinib ed erlotinib hanno ottenuto risultati migliori della chemioterapia e possono essere considerati una valida alternativa in prima linea in questi pazienti.

La terapia radiante svolge un ruolo di pura palliazione peraltro estremamente importante tuttavia nel controllo delle metastasi cerebrali, delle sindromi mediastiniche da ostruzione della cava superiore, nelle metastasi ossee e in particolare nelle compressioni midollari da metastasi vertebrali.

Livello di evidenza: Ia

Grado di raccomandazione: A

REFERENZE

- Schiller et al Comparison of four chemotherapy regimens for advanced NSCLC. *N. Engl J. Med* 2002, 346(2); 92-98
- Scagliotti G et al. Phase III randomized trial comparing three platinum-based doublets in advanced NSCLC. *JCO* 20:4285-91,2002
- Kelly K et al. Randomized phase III trial of paclitaxel plus carboplatin versus vinorelbine plus cisplatin in the treatment of patients with advanced NSCLC. *JCO* 19:3210-8,2001
- Fossella F, Pereira JR, Von Pawel J et al. Randomized, multinational, phase III study of docetaxel plus platinum combinations vs vinorelbine plus cisplatin for advanced non-small cell lung cancer: The TAX 326 Study Group. *J Clin Oncol* 2003; 21: 1-9
- Georgoulas V et al – Platinum-based and non-platinum based chemotherapy in advanced non-small cell lung cancer: a randomized multicentre trial. *Lancet* 2001,357:1478-1484
- Smit EF et al – Three arm randomized study of two cisplatin-based regimens and paclitaxel plus gemcitabine in advanced non-small cell lung cancer – *JCO* 2003; 21:3909-3917
- Arduzzi A et al – Cisca (cisplatin vs carboplatino) meta-analysis: an individual patient data meta-analysis comparing cisplatin versus carboplatino-based chemotherapy in first-line treatment of advanced NSCLC. *Abs.t 7011, p3666, Proc ASCO 2006*
- Smit IE et al – Duration of chemotherapy in advanced non-small cell lung cancer: a randomized trial of three versus six courses of mitomycin, vinorelbine and cisplatin. *JCO* 2001, 19:1336-1343
- Socinsky MA et al – Phase III trial comparing a defined duration of therapy versus continuous therapy followed by second-line therapy in advanced-stage IIIB/IV non-small cell lung cancer. *ICO* 2002, 20:1335-1343
- Scagliotti GV, Parikh P, von Pawel J, et al - Phase III study comparing cisplatin plus gemcitabine with cisplatin plus pemetrexed in chemotherapy-naïve patients with advanced-stage non-small-cell lung cancer. *Clin Oncol.* 2008 Jul 20;26(21):3543-51
- Sandler A, Gray R, Perry MC et al - Paclitaxel-carboplatin alone or with bevacizumab for non-small-cell lung cancer. *N Engl J Med.* 2006 Dec 14;355(24):2542-50.
- Reck M, von Pawel J, Zatloukal P et al - Phase III trial of cisplatin plus gemcitabine with either placebo or bevacizumab as first-line therapy for nonsquamous non-small-cell lung cancer: AVAil. *J Clin Oncol.* 2009 Mar 10;27(8):1227-34.
- Mok TS et al – Gefitinib or Carboplatin-Paclitaxel in Pulmonary Adenocarcinoma – *N Engl J Med* 36:947-57, 2009
- Pirker R, Pereira JR, Szczesna A, von Pawel J, Krzakowski M, Ramlau R, Vynnychenko I, Park K, Yu CT, Ganul V, Roh JK, Bajetta E, O'Byrne K, de Marinis F, Eberhardt W, Goddemeier T, Emig M, Gatzemeier U; FLEX Study Team. Cetuximab plus chemotherapy in patients with advanced non-small-cell lung cancer (FLEX): an open-label randomised phase III trial. *Lancet.* 2009 May 2;373(9674):1525-31.

NSCLC TERAPIA DI SECONDA LINEA

Negli ultimi anni alcuni importanti studi hanno definito meglio il ruolo della chemioterapia di II linea nel trattamento del carcinoma polmonare non a piccole dopo il fallimento di una prima linea contenente derivati del platino.

Accanto agli iniziali studi randomizzati che hanno dimostrato un vantaggio del *docetaxel* rispetto alla terapia di supporto o alla terapia di II linea con *ifosfamide* o *vinorelbina*, in anni più recenti un ulteriore studio randomizzato, che ha incluso circa 500 pazienti, ha evidenziato la non inferiorità del *pemetrexed* (MTA multi target antifolate alita) rispetto al *docetaxel* con un significativo miglioramento del profilo di tossicità ematologica. Entrambi questi due farmaci sono stati riconosciuti dalle principali agenzie regolatorie (FDA ed EMEA) quali principi attivi per la terapia di II linea del carcinoma polmonare non a piccole cellule.

In questi anni inoltre una serie di studi biologici e clinici, hanno messo in evidenza il ruolo delle terapie a bersaglio molecolare nel trattamento dei tumori solidi ed in particolare nel carcinoma polmonare non a piccole cellule è stata ripetutamente dimostrata l'utilità di farmaci inibitori delle tirosinasi, in particolar modo quelli in grado di bloccare l'attività della via dell'Epidermal Growth Factor.

Uno studio randomizzato di fase III ha dimostrato in oltre 700 casi in progressione dopo chemioterapia con platino, un vantaggio significativo in sopravvivenza per l'inibitore di EGFR tirosinasi *erlotinib*, quale trattamento di II o III linea, rispetto alla terapia di supporto. In precedenza un farmaco della stessa famiglia, *gefitinib*, aveva documentato una importante attività in seconda e terza linea nel NSCLC in due studi randomizzati di fase II.

Su questi basi *erlotinib* ha ottenuto la registrazione negli Stati Uniti, Europa ed in Italia quale trattamento successivo alla I linea nel carcinoma polmonare non a piccole cellule mentre il *gefitinib* che era stato originariamente approvato negli Stati Uniti quale trattamento di III linea, sulla base di un beneficio clinico valutato in uno studio di fase II, ha ricevuto successivamente una restrizione al trattamento (pazienti già in trattamento con beneficio clinico) per non avere dimostrato una superiore efficacia in un recente studio di fase III verso la sola terapia di supporto. In numerosi paesi asiatici invece il *gefitinib*, in base ai suoi risultati positivi in quella razza, è attualmente utilizzato quale trattamento di II e III linea.

Risulta evidente come questi nuovi farmaci a bersaglio molecolare agiscano in particolari sottogruppi di pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule, che si caratterizzano clinicamente per la condizione di non esposizione al fumo attivo, diagnosi di adenocarcinoma, appartenenza, prevalentemente ma non necessariamente, al sesso femminile e all'etnia asiatica. Dal punto di vista biologico l'amplificazione/polisomia di EGFR con la metodica FISH, l'iperespressione in immunistochemical di EGFR, e la mutazione di EGFR dell'esame 18-21, costituiscono gli elementi necessari e caratteristici per l'individuazione sul piano molecolare dei pazienti potenzialmente responsivi agli inibitori di tirosinasi.

Recentemente è stato pubblicato uno studio prospettico di confronto tra TKIs (*gefitinib*) e *docetaxel* (INTEREST) in II-III linea di trattamento disegnato sul principio di non inferiorità che ha dimostrato una assoluta equivalenza in sopravvivenza assoluta, in una popolazione non selezionata di 1500 pts. In base a questo studio ed alle indicazioni registrative gli inibitori di TKIs si pongono quindi come alternativa vera alla chemioterapia tradizionale nel trattamento di II linea.

Livello di evidenza: IIb

Grado di raccomandazione: B

REFERENZE

Huisman et al. Second line chemotherapy in relapsing or refractory NSCLC: a review. JCO 18; 21:3722-0, 2000
Fossella FV, De Vore R, Kerr RN et al: Randomized phase III trial of docetaxel versus vinorelbine or ifosfamide in patients with advanced non-small-cell lung cancer previously treated with platinum-containing chemotherapy regimens.

The TAX 320 Non-Small Cell Lung Cancer Study Group. *J Clin Oncol* 2000; 18: 2354-2362

Shepherd FA, Dancey J, Ramlau R et al: Prospective Randomized Trial of Docetaxel Versus Best Supportive Care in Patients With Non-Small- Cell Lung Cancer Previously Treated With Platinum- Based Chemotherapy. *J Clin Oncol* 2000; 18: 2095-2103

Hanna N, Shepherd FA, Fossella F et al – Randomized Phase III trial of Pemetrexed vs. Docetaxel in patients with NSCLC previously treated with chemotherapy – *JCO May 1:1589-1597,2004*

Tsao MS, Sakurada A, Cutz JC et al – Erlotinib in Lung Cancer – Molecular and Clinical Predictors of Outcome – *N Engl J Med* 2005;353:133-44

Shepherd FA, Pereira JR, Ciuleanu T, et al – Erlotinib in Previously Non-Small-Cell Lung Cancer – *N Engl J med* 2005;353:123-32

Krause DS and Van Etten RA – Tyrosine Kinases as Targets for Cancer Therapy – *N Engl J Med* 2005;353:172-87

Kim ES, Hirsh V, Mok T, Socinski MA, Gervais R, Wu YL, Li LY, Watkins CL, Sellers MV, Lowe ES, Sun Y, Liao ML, Osterlind K, Reck M, Armour AA, Shepherd FA, Lippman SM, Douillard JY. Gefitinib versus docetaxel in previously treated non-small-cell lung cancer (INTEREST): a randomised phase III trial. *Lancet*. 2008 Nov 22;372(9652):1809-18

Nei pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule non esiste al momento alcuna evidenza a favore dell'impiego di una chemioterapia intensificata o dell'impiego routinario dei fattori di crescita ematopoietici.

Il trattamento chemioterapico prevede comunque notevole competenza e professionalità in senso oncologico e deve attuarsi in strutture che offrano tali requisiti, meglio se in centri presso i quali vi sia una sistematica e valida collaborazione tra oncologi medici, pneumologi preparati in senso oncologico, radioterapisti e chirurghi toracici.

REFERENZE

Non-Small Cell Lung Cancer Collaborative Group. Chemotherapy in non-small cell lung cancer: A meta-analysis using updated data on individual patients from 52 randomized clinical trials. *BMJ* 1995; 311:899-909.

Grilli R, Oxman AD, Julian JA. Chemotherapy for advanced non-small cell lung cancer: how much benefit is enough? *J Clin Oncol* 1993;11:1866-72.

Souquet PJ, Chauvin F, Boissel JP, et al. Polychemotherapy in advanced non small cell lung cancer: A meta-analysis. *Lancet* 1993;342:19-21

Marino P, Pampallona S, Preatoni A, et al. Chemotherapy vs supportive care in advanced non-small cell lung cancer: results of a meta-analysis of the literature. *Chest* 1994; 106: 861-5

Cullen MH, Billingham LJ, Woodroffe CM, Chetiyawardana AD, Gower NH, Joshi R, et al. Mitomycin, ifosfamide and cisplatin in unresectable non-small-cell lung cancer: Effects on survival and quality of life. *J Clin Oncol* 1999;17:3188-94.

Helsing M, Bergman B, Thaning L, Hero U. for the Joint Lung Cancer Study Group. Quality of life and survival in patients with advanced non-small cell lung cancer receiving supportive care plus chemotherapy with carboplatin and etoposide or supportive care only. A multicentre randomized phase III trial. *Eur J Cancer* 1998;34:1036-44.

Thongprasert S, Sanguanmitra P, Juthapan W, Clinch J. Relationship between quality of life and clinical outcomes in advanced non-small cell lung cancer: best supportive care (BSC) versus BSC plus chemotherapy. *Lung Cancer* 1999;24:17-24.

TRATTAMENTO DEL CARCINOMA POLMONARE NEL PAZIENTE ANZIANO

Il carcinoma polmonare può essere considerato tipico dell'età avanzata. Oltre il 50% dei pazienti ai quali viene posta diagnosi di cancro al polmone sono ultrasessantacinquenni e circa il 30% sono ultrasessantenni (1, 2). I tassi di incidenza corretti per età riportati dal National Cancer Institute Surveillance Epidemiology End Results (SEER) per gli anni 1990-1994 sono 26,7 casi per 100.000 abitanti nella fascia d'età di sotto di 65 anni e 345.9 nella popolazione ultrasessantacinquenne. Oltre i due terzi dei pazienti che muoiono di cancro al polmone negli Stati Uniti hanno più di 65 anni (3).

Negli anziani sembra che la neoplasia sia diagnosticata più precocemente (4), nonostante ciò, i pazienti presentano una prognosi peggiore rispetto ai più giovani. Questo è stato evidenziato in uno studio epidemiologico italiano denominato ITACARE con dati provenienti da otto registri tumori (5). Di fatto, possono essere individuati tre principali fattori che influenzano l'utilizzo della chemioterapia nei pazienti anziani: l'età, le comorbidità e una non chiara definizione di paziente "anziano".

L'iter diagnostico ai fini della stadiazione del carcinoma polmonare dell'anziano non differisce da quello del paziente più giovane ma, l'approccio terapeutico, particolarmente studiato nella fase di malattia avanzata, è sostanzialmente differente.

TERAPIA CHIRURGICA

Carcinoma polmonare non a piccole cellule – Stadio I, II, IIIa minimo

I pochi dati disponibili in letteratura sulla chirurgia toracica dei pazienti anziani (età > 70 anni) affetti carcinoma polmonare non a piccole cellule (CPNPC) operabile (6-8), mostrano che le procedure chirurgiche sono ben tollerate portando risultati di sopravvivenza sovrapponibili a quelli dei più giovani. Complessivamente i dati di mortalità perioperatoria e di morbidità sono stati del 3% e del 10%, rispettivamente. Quindi, la chirurgia dovrebbe essere sempre presa in considerazione a meno di comorbidità che controindichino l'intervento. Laddove l'intervento non è fattibile, la radioterapia con intento curativo potrebbe essere considerata una valida alternativa (9). Pertanto, è necessaria un'accurata selezione del paziente anziano da sottoporre a chirurgia toracica ma, l'età di per sé non deve essere considerata un criterio di esclusione.

Livello di evidenza: IIb

Grado di raccomandazione: B

Carcinoma polmonare non a piccole cellule – Stadio IIIA

Negli stadi IIIA-N2, sia potenzialmente resecabili che non, al momento non sono disponibili dati specifici nel paziente anziano. Anche in questo caso l'approccio chirurgico può essere considerato una valida opzione se le condizioni del paziente sono ottimali, quindi, a prescindere dall'età.

La terapia neoadiuvante negli stadi iniziali di malattia è considerata un approccio sperimentale che, pertanto, non dovrebbe essere considerato nella pratica clinica. L'arruolamento in studi clinici di chemioterapia neoadiuvante è tradizionalmente difficile. Nonostante ciò, negli USA e in Europa sono in corso diversi studi clinici randomizzati che, speriamo, possano chiarire il ruolo di quest'approccio nella popolazione generale. Ad oggi, non sono mai stati condotti studi clinici randomizzati dedicati a pazienti anziani, tuttavia, i dati che potrebbero arrivare dai trials in corso nella popolazione giovane potrebbero essere d'interesse anche per quella più anziana.

Livello di evidenza: IV

Grado di raccomandazione: C

Terapia adiuvante post-chirurgica

La metanalisi PORT ha mostrato un effetto detrimentalmente della radioterapia adiuvante nella popolazione generale e, tale effetto è tale anche nei sottogruppi divisi per età (10). Un ulteriore aggiornamento di questa metanalisi ha confermato l'effetto negativo della radioterapia post-operatoria che è stato particolarmente evidente nei pazienti con età > 65 anni (11).

È, invece, disponibile un'analisi retrospettiva, nel sottogruppo di pazienti anziani (età > 65 anni), di chemioterapia adiuvante. L'analisi è stata condotta su 155 pazienti anziani radicalmente operati, allo stadio IB-II e randomizzati nello studio JBR.10. La chemioterapia, che consisteva nella combinazione di cisplatino e vinorelbina, ha prolungato in maniera statisticamente significativa la sopravvivenza rispetto agli anziani randomizzati nel braccio di controllo (hazard ratio: 0.61; 95% CI, 0.38 to 0.98; $p = .04$). Nonostante abbiano riportato una tossicità simile ai pazienti più giovani, gli anziani hanno ricevuto una dose di vinorelbina ($p = .014$) e di cisplatino ($p = .006$)

statisticamente inferiore. Inoltre, le percentuali di pazienti anziani che non hanno completato i previsti 4 cicli di chemioterapia e di pazienti anziani che hanno rifiutato il trattamento sono state statisticamente superiori ($p = .03$) a quelle dei più giovani. Il vantaggio in sopravvivenza, però, non si è evidenziato per i pazienti con età superiore a 75 anni (12). In effetti, c'è stato il rischio che il beneficio in termini di sopravvivenza ottenuto con la chemioterapia a base di cisplatino può scomparire o ridursi nei pazienti anziani, a causa del maggior tasso potenziale di morte per tossicità o di una minore compliance alla terapia. Sarebbe, dunque, necessario valutare in studi specifici per gli anziani degli schemi a base di platino modificati o con dosi ridotte. In tal senso, sarebbe potuto essere interessante lo studio ANITA 02 (Adjuvant Navelbine International Trialist Association) che utilizzava, come terapia adiuvante, la sola vinorelbina (30 mg/mq settimanale per un totale di 16 somministrazioni) in pazienti che non possono essere trattati con schemi a base di cisplatino. Purtroppo, lo studio è stato interrotto dopo l'inclusione di circa 200 pazienti a causa della lentezza nell'arruolamento (ne erano previsti 800) (13). Inoltre, bisogna anche tenere in conto che le analisi retrospettive possono essere affette da bias di selezione.

La possibilità di assumere l'UFT per via orale potrebbe essere un vantaggio, in termini soprattutto di qualità di vita, proprio nella popolazione anziana. Purtroppo i dati disponibili con l'UFT come terapia post-operatoria fanno riferimento alla sola popolazione orientale e senza alcuna informazione al sottogruppo di pazienti anziani.

Attualmente non sono disponibili dati prospettici di terapia adiuvante in pazienti anziani.

Livello di evidenza: III

Grado di raccomandazione: B

Tumore di Pancoast

Anche in questo caso, per l'assenza di dati specifici nella popolazione anziana, fa fede il buon senso con un approccio terapeutico che deve tenere conto soprattutto delle condizioni generali del paziente con l'età che, quindi, non deve essere un fattore limitante.

Livello di evidenza: IV

Grado di raccomandazione: C

Carcinoma polmonare non a piccole cellule – Stadio III inoperabile

Una metanalisi con dati su 3.033 pazienti ha dimostrato un vantaggio in termini di sopravvivenza a cinque anni del 2% a favore della combinazione di radioterapia e chemioterapia rispetto alla sola radioterapia (14). Non è stata individuata alcuna differenza in termini di beneficio della chemioterapia in rapporto all'età. Tuttavia, è da considerare che gli anziani hanno un maggior rischio di tossicità, soprattutto mielotossicità ed esofagiti. Analisi retrospettive di studi randomizzati di chemio-radioterapia hanno valutato l'impatto del trattamento nel sottogruppo di pazienti anziani. I risultati sono contrastanti, con analisi che mostrano un'eccessiva tossicità per gli anziani senza alcun vantaggio in sopravvivenza, altre che evidenziano la fattibilità ed efficacia del trattamento ed altre ancora che riportano risultati sovrapponibili ai pazienti giovani ma a discapito di una peggiore tossicità (13).

Sono pochi i dati prospettici disponibili sulla chemio-radioterapia del NSCLC localmente avanzato dei pazienti anziani. Sebbene si tratti di esempi limitati, questi studi di fase II sono interessanti perché hanno valutato schemi terapeutici alternativi che potenzialmente potrebbero essere più adatti ai pazienti anziani, soprattutto somministrando chemioterapia a basse dosi. Questi regimi sono risultati sostenibili ed attivi nella popolazione anziana (15-17). Nella pratica clinica, solo un'attenta valutazione delle condizioni generali del paziente anziano potrebbe indirizzarci alla scelta del trattamento più appropriato, tra cui la monochemioterapia e radioterapia sequenziale o concomitante, schemi con platino a basse dosi e radioterapia sequenziale o concomitante. Tut-

tavia, in attesa di studi clinici specifici per la chemio-radioterapia combinata negli anziani, l'approccio aggressivo dovrebbe essere considerato solo per pazienti selezionati.

Livello di evidenza: IIa

Grado di raccomandazione: B

Chirurgia del carcinoma polmonare a piccole cellule

Non sono disponibili dati prospettici o retrospettivi di chirurgia in pazienti anziani affetti da carcinoma polmonare a piccole cellule (CPPC).

TERAPIE NON CHIRURGICHE

Carcinoma polmonare a piccole cellule o microcitoma

Il 25-30% dei CPPC insorge in pazienti ultrasessantenni. La chemioterapia è il trattamento basilare del CPPC. Nonostante una più elevata incidenza di comorbidità e una riduzione funzionale progressiva degli organi nei pazienti anziani, essendo il CPPC particolarmente chemiosensibile, l'utilizzo di una chemioterapia, talora anche aggressiva, può ottenere un impatto positivo sulla sopravvivenza con il controllo dei sintomi correlati alla neoplasia.

Carcinoma polmonare a piccole cellule - Malattia Limitata

Nella malattia limitata al torace (circa il 25% dei casi) il trattamento standard nei pazienti adulti consiste nella chemioterapia associata alla radioterapia concomitante sul torace e, nei casi in remissione completa, all'irradiazione profilattica dell'encefalo. È da dire però che il vantaggio in sopravvivenza dato dall'aggiunta della radioterapia toracica alla chemioterapia è moderato ($5,4 \pm 1,4\%$ a tre anni). Inoltre tale vantaggio si riduce con l'aumentare dell'età con sopravvivenza a tre anni di sotto a 55 anni del $9,2 + 1,9\%$ per la sola chemioterapia e del $17,4 + 2,2\%$ per chemio + radioterapia e, sopra di 70 anni, del $10,2 \pm 3,4\%$ per la chemioterapia e dell' $8,7 \pm 2,4\%$ per la terapia combinata (18). La radioterapia, soprattutto eseguita in modo concomitante alla chemioterapia, può indurre una tossicità considerevole nel paziente anziano soprattutto in termini di esofagiti e mielodepressione. Le esperienze specifiche di terapia combinata nel CPPC dell'anziano sono molto limitate (19, 20). Per quanto riguarda il ruolo della radioterapia profilattica dell'encefalo c'è da dire che anche qui il vantaggio in termini di sopravvivenza, evidenziato da una metanalisi, è limitato ($5,4\%$ a tre anni), anche se non sembra essere influenzato dall'età (21). Per contro si deve considerare che studi clinici hanno evidenziato disturbi neuropsicologici, con anomalie dell'encefalo al quadro TAC, potenzialmente correlati al trattamento radiante. Gli anziani sono da considerare una categoria a rischio di tossicità neurologica pertanto, l'indicazione ad una radioterapia profilattica dell'encefalo deve essere attentamente valutata. Pertanto, non essendo disponibili dati da studi prospettici specifici, l'evidenza ci raccomanda l'uso del trattamento integrato anche nei pazienti anziani purchè in condizioni generali tali da poterlo sopportare.

Livello di evidenza: IIa

Grado di raccomandazione: B

Carcinoma polmonare a piccole cellule - Malattia Estesa

Nella fase di malattia estesa oltre ad un emitorace il solo trattamento indicato è la chemioterapia mentre la radioterapia assume solo un ruolo palliativo.

Trattandosi di pazienti anziani e per non impattare sulla tossicità, si è pensato di utilizzare farmaci in monochemioterapia. Un farmaco ampiamente utilizzato come agente singolo è stato

l'etoposide orale. Cinque studi di fase II in pazienti ultrasettantenni con CPPC sia con malattia limitata che estesa, hanno evidenziato percentuali di risposta del 53%-84%, e sopravvivenza mediana tra 4.6 e 16 mesi (22). Il trattamento è stato generalmente ben tollerato. Comunque l'impiego di etoposide orale ha avuto un notevole ridimensionamento dopo i risultati di uno studio randomizzato, che comparava in pazienti con CPPC e condizioni generali scadute l'etoposide orale e l'associazione CAV (ciclofosfamide + adriamicina + vincristina). Tale studio è stato precocemente interrotto per la maggiore tossicità e la peggiore sopravvivenza riportata nel braccio con etoposide (23).

I principali studi di polichemioterapia hanno utilizzato l'associazione di carboplatino ed etoposide. In tre studi di fase II, tale associazione prevedeva l'etoposide orale con buoni risultati in termini di risposta (fino al 93% nei pazienti con malattia limitata) e sopravvivenza mediana (fino a 15.1 mesi), ma con notevole tossicità midollare (24-26). Cinque studi di fase II hanno testato la combinazione di carboplatino + etoposide somministrato per via endovenosa. Le percentuali di risposta variano dal 57.8% all'81% e la sopravvivenza mediana da 7,9 a 11.6 mesi (27-31). Anche con tale associazione la tossicità, prevalentemente midollare, è rilevante. In uno studio di fase II randomizzato, 95 pazienti anziani sono stati trattati con cisplatino + etoposide a dosi piene con il supporto di granulocyte-colony stimulating factor (G-CSF) oppure con cisplatino + etoposide a basse dosi. Gli autori hanno riportato il 39.3% di risposte obiettive con le basse dosi, interrompendo l'arruolamento in quel braccio per scarsa attività, e il 68.7% nel braccio a dosi piene. La probabilità di sopravvivenza ad 1 anno è stata del 18% e del 39%, rispettivamente (32).

Nel trattamento dei pazienti anziani con CPPC avanzato, l'evidenza ci suggerisce un approccio terapeutico analogo a quello dei più giovani soprattutto in pazienti anziani "fit". Nei pazienti anziani "unfit" l'obiettivo è essenzialmente palliativo pertanto, i farmaci più opportuni da somministrare dovrebbero essere valutati in base alle condizioni generali del paziente.

Livello di evidenza: IIa

Grado di raccomandazione: B

Carcinoma polmonare non a piccole cellule – Malattia Avanzata

In questa fase di malattia del CPNPC sono stati condotti diversi studi prospettici randomizzati di fase III specificamente nel paziente anziano. Il primo studio randomizzato di fase III mai condotto negli anziani con CPNPC avanzato, denominato ELVIS (Elderly Lung cancer Vinorelbine Italian Study), ha evidenziato su 161 pazienti che la vinorelbina era in grado di migliorare la qualità di vita e la sopravvivenza rispetto alla sola terapia di supporto (sopravvivenza mediana 27 contro 21 settimane; $p=0.04$) senza gravare sulla tossicità (33). Un altro studio randomizzato di fase III, ha confrontato la vinorelbina con il docetaxel in 181 pazienti. Il docetaxel ha riportato una risposta obiettiva (22.7% versus 9.9%; $p=0.019$) e una sopravvivenza libera da malattia (5.4 versus 3.1 mesi; $p<0.001$) statisticamente superiore alla vinorelbina. Di contro, il docetaxel non si è dimostrato superiore alla vinorelbina in termini di sopravvivenza globale, obiettivo principale dello studio, nonostante un trend in sopravvivenza (14.3 versus 9.9 mesi; $p=0.065$). La principale tossicità è stata la neutropenia di grado 3-4 che è stata dell'83% per il docetaxel e 69.2% per la vinorelbina ($p=0.031$) (34). Il più ampio studio randomizzato di fase III mai condotto negli anziani è lo studio MILES (Multicenter Italian Lung Cancer in the Elderly Study) che ha randomizzato oltre 700 pazienti con NSCLC avanzato a ricevere la combinazione di gemcitabina + vinorelbina versus una monochemioterapia a base di gemcitabina oppure vinorelbina. Tale combinazione non ha mostrato alcun vantaggio in termini di risposte obiettive, tempo alla progressione, sopravvivenza mediana e qualità di vita rispetto alla terapia con agente singolo, differendo solo per il profilo di tossicità che nel complesso è stata accettabile (35).

Il ruolo dei regimi a base di platino nei pazienti anziani, è stato studiato prevalentemente attraverso analisi retrospettive di ampi studi randomizzati. In queste analisi i risultati della terapia erano confrontati in pazienti d'età superiore e inferiore ai 70 anni. Complessivamente queste analisi non hanno trovato differenze nella sopravvivenza tra i pazienti più anziani e quelli più giovani, e hanno suggerito che l'età avanzata di per sé non dovrebbe precludere la chemioterapia a

base di platino. Tuttavia bisogna notare che le analisi sopra citate potrebbero essere affette da un bias di selezione. Infatti, i pazienti anziani arruolati in questo tipo di studi non sono rappresentativi dell'intera popolazione anziana, piuttosto sono rappresentativi di un piccolo sottogruppo che i ricercatori ritengono selezionato per trattamenti aggressivi (36). Sono necessari studi clinici prospettici sulla chemioterapia a base di platino, limitati all'inclusione della popolazione anziana. Infatti, interessanti risultati sono stati ottenuti in studi prospettici di fase II con regimi di terza generazione a base di platino. In questi studi sono stati esplorati schemi innovativi e dosi attenuate di platino, più adatti al trattamento dei pazienti anziani. Le combinazioni con il cisplatino, hanno riportato risposte obiettive tra il 32% e il 50% e sopravvivenze mediane tra i 7.5 e i 15.8 mesi con tossicità accettabile. Anche le combinazioni con il carboplatino hanno riportato risultati interessanti e buona tollerabilità con risposte obiettive tra 14% e 60.9% e sopravvivenze mediane tra 6.5 e 13 mesi (37).

Ad oggi, l'evidenza ci dice che la monochemioterapia con farmaci di terza generazione dovrebbe essere considerata una scelta ragionevole nel trattamento dei pazienti anziani con CPNPC avanzato.

Livello di evidenza: Ib

Grado di raccomandazione: A

TERAPIA DI SECONDA LINEA

Carcinoma polmonare a piccole cellule

Non sono stati condotti studi clinici prospettici di seconda linea in pazienti anziani affetti da CPPC. Sono stati presentati solo dati retrospettivi desunti da 5 studi di seconda linea con il topotecan condotti nella popolazione generale. Il confronto dei risultati tra i pazienti giovani e quelli anziani (≥ 65 anni) non ha mostrato differenze in termini di attività, efficacia e tossicità tra i due gruppi considerati (38).

Attualmente non ci sono evidenze sufficienti per definire un trattamento di seconda linea in pazienti anziani con CPPC.

Livello di evidenza: IV

Grado di raccomandazione: C

Carcinoma polmonare non a piccole cellule

I dati attualmente disponibili nel trattamento di seconda linea dei pazienti anziani con CPNPC derivano da un'analisi retrospettiva di uno studio randomizzato di fase III che confrontava in seconda linea il pemetrexed versus il docetaxel. Gli autori concludono che i risultati riportati, in termini di attività efficacia e soprattutto tollerabilità, indicano il pemetrexed come trattamento più appropriato, rispetto al docetaxel per il trattamento di seconda linea dei pazienti anziani con CPNPC. Bisogna comunque tener presente che si tratta di un'analisi retrospettiva che potrebbe risentire di bias di selezione (39).

Di contro, in uno studio prospettico di fase II il docetaxel in seconda linea si è mostrato attivo e ben tollerato in pazienti anziani con CPNPC (40).

Le evidenze attuali non suggeriscono strategie terapeutiche di seconda linea in pazienti anziani con CPNPC. L'eventuale scelta terapeutica deve tenere conto soprattutto delle condizioni generali del singolo paziente.

Livello di evidenza: IV

Grado di raccomandazione: C

BIBLIOGRAFIA

1. Silverberg E. Cancer statistics. *CA J* 38:5-22, 1988.
2. Gridelli C, Perrone F, Monfardini S. Lung cancer in the elderly. *Eur J Cancer* 33:2313-2314, 1997.
3. Havlik RJ, Yancik R, Long S, et al. The National Cancer Institute on Aging and the National Cancer Institute SEER. Collaborative study on comorbidity and early diagnosis of cancer in the elderly. *Cancer* 74 (suppl 7):2101-2106, 1994.
4. O'Rourke MA, Feussner JR, Feigl P, et al. Age trends of lung cancer stage at diagnosis. Implications for lung cancer screening in the elderly. *JAMA* 1987; 258:921-926.
5. Vercelli M, Quaglia A, Casella C, et al. Cancer patient survival in the elderly in Italy. *Tumori* 1997; 83:490-496.
6. Yamamoto K, Padilla Alarcon J, Calvo Medina V, et al. Surgical results of stage I non-small cell lung cancer: Comparison between elderly and younger patients. *Eur J Cardiothorac Surg* 2003; 23:21-25.
7. Conti B, Brega Massone PP, Lequaglie C, et al. Major surgery in lung cancer in elderly patients? Risk factors analysis and long-term results. *Minerva Chir* 2002; 57:317-321.
8. Matsuoka H, Okada M, Sakamoto T, et al. Complications and outcomes after pulmonary resection for cancer in patients 80 to 89 years of age. *Eur J Cardiothorac Surg* 2005; 28:380-383.
9. Gauden SJ, Tripcony L. The curative treatment by radiation therapy alone of stage I non-small cell lung cancer in a geriatric population. *Lung Cancer* 2001; 32:71-79.
10. PORT Meta-analysis Trialists Group. Postoperative radiotherapy in non-small-cell lung cancer: Systematic review and meta-analysis of individual patient data from nine randomized controlled trials. *Lancet* 1998; 352:257-263.
11. Burdett S, Stewart L. Postoperative radiotherapy in non-small-cell lung cancer: update of an individual patient data meta-analysis. *Lung Cancer* 2005; 47:81-83.
12. Pepe C, Hasan B, Winton TL, et al. Adjuvant vinorelbine and cisplatin in elderly patients: National Cancer Institute of Canada and Intergroup Study JBR.10. *J Clin Oncol* 2007; 25:1553-1561.
13. Gridelli C, Maione P, Rossi A, et al. Chemotherapy of stage I to III non-small cell lung cancer in elderly patients. 41st Annual Meeting of American Society of Clinical Oncology Educational Book 2005; pp. 611-617.
14. Non-small Cell Lung Cancer Collaborative Group. Chemotherapy in non small cell lung cancer: a meta-analysis using updated data on individual patients from 52 randomised clinical trials. *Br Med J* 1995;311:899-909.
15. Atagi S, Kawahara M, Ogawara M, et al. Phase II trial of daily low-dose carboplatin and thoracic radiotherapy in elderly patients with locally advanced non-small cell lung cancer. *Jpn J Clin Oncol* 2000; 30:59-64.
16. Nakano K, Yamamoto M, Iwamoto H, et al. Daily low-dose cisplatin plus concurrent high-dose thoracic radiotherapy in elderly patients with locally advanced unresectable non-small-cell lung cancer. *Gan To Kagaku Ryoho* 2003; 30:1283-1287.
17. D'Angelillo RM, Trodella L, Ramella S, et al. Neoadjuvant chemoradiotherapy followed by surgery in elderly patients with locally advanced Non-Small Cell Lung Cancer: analysis of feasibility, toxicity and factors predicting surgical resection and survival. *Proc Am Soc Clin Oncol* 2004; 23:654 (abstract 7167).
18. Pignon JP, Arriagada R, Ihde DC, et al. A meta-analysis of thoracic radiotherapy for small cell lung cancer. *New Engl J Med* 1992; 327:1618-1624.
19. Murray N, Graft C, Shah A, et al. Abbreviated treatment for elderly, infirm, or noncompliant patients with limited-stage small-cell lung cancer. *J Clin Oncol* 1998; 16:3323-3328.
20. Jeremic B, Shibamoto Y, Acimovic L, et al. Carboplatin, etoposide, and accelerated hyperfractionated radiotherapy for elderly patients with limited small lung carcinoma. *Cancer* 1998; 82:836-841.
21. Auperin A, Arriagada R, Pignon JP, et al. Prophylactic cranial irradiation for patients with non small cell lung cancer in complete remission. *New Engl J Med* 1999; 341:476-484.
22. Rossi A, Maione P, Colantuoni G, et al. Treatment of small cell lung cancer in the elderly. *Oncologist* 2005; 10:399-411.
23. Girling DJ. Comparison of oral etoposide and standard intravenous multidrug chemotherapy for small cell lung cancer: a stopped multicentre randomized trial. Medical Research Council Lung Cancer Working Party. *Lancet* 1996; 348:563-566.
24. Byrne A, Carney DN. Small cell lung cancer in the elderly. *Semin Oncol* 1994; 21:43-48.
25. Evans WK, Radwi A, Tomiak E, et al. Oral etoposide and carboplatin. Effective therapy for elderly patients with small cell lung cancer. *Am J Clin Oncol* 1995; 18:149-155.
26. Matsui K, Masuda N, Fukuoka M, et al. Phase II trial of carboplatin plus oral etoposide for elderly patients with small cell lung cancer. *Br J Cancer* 1998; 77:1961-1965.
27. Santini A, Maestri A, Marzola M, et al. Carboplatin and etoposide in the treatment of small cell lung cancer in the elderly. Fourth International Conference on Small Cell Lung Cancer. Ravenna, April 25-26, 1996.
28. Berzinec P, Arpasova M, Patricek S, et al. Carboplatin and etoposide for small cell lung cancer in patients aged 70 years or over: impact of carboplatin dose on treatment results. *Lung Cancer* 1999; 25 (suppl 1): S34-S35.
29. Okamoto H, Watanabe K, Nishiwaki Y, et al. Phase II study of area under the plasma-concentration versus time curve-based carboplatin plus standard-dose intravenous etoposide in elderly patients with small cell lung cancer. *J Clin Oncol* 1999; 17:3540-3545.
30. Quoix E, Breton JL, Daniel C, et al. Etoposide phosphate with carboplatin in the treatment of elderly patients with small-cell lung cancer: a phase II study. *Ann Oncol* 2001; 12:957-962.
31. Larive S, Bombaron P, Riou R, et al. Carboplatin-etoposide combination in small cell lung cancer patients older

- than 70 years: a phase II trial. *Lung Cancer* 2002; 35:1-7.
32. Ardizzoni A, Favaretto A, Boni L, et al. Platinum-etoposide chemotherapy in elderly patients with small-cell lung cancer: results of a randomized multicenter phase II study assessing attenuated-dose or full-dose with lenogastim prophylaxis – A Forza Operativa Nazionale Italiana Carcinoma Polmonare and Gruppo Studio Tumori Polmonari Veneto (FONICAP-GSTPV) study. *J Clin Oncol* 2005; 23:569-575.
 33. Elderly Lung Cancer Vinorelbine Italian Study Group. Effects of vinorelbine on quality of life and survival of elderly patients with advanced non-small-cell lung cancer. *J Natl Cancer Inst* 1999; 91: 66–72.
 34. Kudoh S, Takeda K, Nakagawa K, et al. Phase III study of docetaxel compared with vinorelbine in elderly patients with advanced non-small-cell lung cancer: results of the West Japan Thoracic Oncology Group trial (WJOG 9904). *J Clin Oncol* 2006; 24:3657-3663.
 35. Gridelli C, Perrone F, Gallo C, et al. Chemotherapy for elderly patients with advanced non-small-cell lung cancer: the Multicenter Italian Lung Cancer in the Elderly Study (MILES) Phase III randomized trial. *J Natl Cancer Inst* 2003; 95:362–372.
 36. Rossi A, Gridelli C. Chemotherapy of advanced non-small cell lung cancer in elderly patients. *Ann Oncol* 2006; 17 (suppl. 2):ii58-ii60.
 37. Rossi A, Maione P, Gridelli C. Safety profile of platinum-based chemotherapy in the treatment of advanced non-small cell lung cancer in elderly patients. *Expert Opin Drug Saf* 2005; 4:1051-1067.
 38. Garst J, Buller R, Lane S, et al. Topotecan in the treatment of elderly patients with relapsed small-cell lung cancer. *Clin Lung Cancer* 2005; 7:190-196.
 39. Weiss GJ, Langer C, Rosell R, et al. Elderly patients benefit from second-line cytotoxic chemotherapy: a subset analysis of a randomized phase III trial of pemetrexed compared with docetaxel in patients with previously treated advanced non-small-cell lung cancer. *J Clin Oncol* 2006; 24:4405-4411.
 40. Tibaldi C, Bernardini I, Chella A, et al. Second-line chemotherapy with a modified schedule of docetaxel in elderly patients with advanced-stage non-small-cell lung cancer. *Clin Lung Cancer* 2006; 6:401-405.

FOLLOW UP DOPO TERAPIA PRIMARIA

Il programma di follow-up deve necessariamente tenere conto della storia naturale della neoplasia (tempo di raddoppiamento, sede e modalità di ripresa, rischio di ripresa, tossicità tardive, beneficio della diagnosi precoce) e va contenuto al minimo in rapporto al vantaggio ottenibile dal paziente. Con l'esclusione dei pazienti che afferiscono a studi clinici controllati ove la cadenza del follow-up è fissata dal protocollo di studio occorre precisare che, per il carcinoma polmonare, non esistono evidenze cliniche a supporto della necessità di un follow-up particolarmente intenso, soprattutto alla luce delle scarse possibilità terapeutiche in caso di recidiva con la sola esclusione del Microcitoma in recidiva tardiva (intervallo libero di almeno 3 mesi dal termine della terapia primaria).

Pazienti sottoposti a terapia primaria potrebbero essere sottoposti a controlli di follow-up trimestrali per i primi 2 anni, allorchè è attesa la comparsa della maggioranza delle recidive, successivamente a cadenze semestrali.