

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования "Красноярский государственный медицинский
университет имени профессора В.Ф.Войно-Ясенецкого"

Министерства здравоохранения Российской Федерации
Кафедра онкологии и лучевой терапии с курсом ПО

Зав. кафедрой: д.м.н., профессор Зуков Руслан Александрович

Реферат на тему:

**«Биологические подтипы рака молочной железы, принципы
диагностики и лечения».**

Выполнил:

клинический ординатор

Сидоров Семен Александрович

Проверил:

Кафедральный руководитель ординатора

К.м.н., доцент Гаврилюк Дмитрий Владимирович

Красноярск, 2021

Содержание:

1. Введение
2. Историческая справка
3. Биологические подтипы рака молочной железы
4. Диагностика
5. Лечение
6. Литература

Введение

Рак молочной железы (РМЖ) занимает 1-е место в структуре заболеваемости злокачественными новообразованиями у женщин развитых экономических стран. Ежегодно регистрируется около 1,5 миллиона новых случаев рака молочной железы. РМЖ занимает одно из первых мест среди причин смерти женского населения. В России РМЖ согласно отчету МНИОИ им. П.А.Герцена, в 2018 г. впервые диагностировано 70682 случаев РМЖ, что составило 20,9% всех злокачественных новообразований.

Среди большого количества молекулярно-биологических исследований, имеющих отношение к прогнозированию рака молочной железы, а также поиску факторов, определяющих чувствительность опухоли к различным способам лечения, выделяется молекулярно-генетическая классификация рака молочной железы.

Историческая справка

Молекулярная классификация рака молочной железы была впервые сформулирована в 1982 г. (Moll R., Franke W.W et al., 1982), авторы предлагали разделять опухоли на «люминальные» и «базальные» в зависимости от вида экспрессирующихся в них цитокератинов. В ткани здоровой молочной железы в протоках и дольках различают 2 слоя клеток: обращенные в просвет протока (люминальные) и клетки, прилежащие к базальной мемbrane (базальные). Люминальные клетки экспрессируют в основном цитокератины (CK7, CK8, CK18 и CK19). Базальные клетки представляют наружный слой, выстилающий протоки и долики. Это гетерогенная популяция, имеющая черты эпителиальных и гладкомышечных клеток. Для этих клеток, кроме других маркеров, характерны экспрессия высокомолекулярных базальных цитокератинов (CK5/6, CK14, CK17) и, как правило, отсутствие люминальных цитокератинов, а также рецепторов ER и PgR (Birnbaum D., Bertucci F., 2004., Zhang R.R Man Y.G et al., 2003). [4]

В 1987 г. Darkiee описал связь между ранними рецидивами РМЖ и экспрессией базальных цитокератинов.

В 1998 г. Malzahn и соавторы обратили внимание на то, что базальные раки молочной железы, как правило, эстрогеннегативные, низкодифференцированные, и характеризуются крайне неблагоприятным прогнозом.

В 2000 г. была предложена молекулярно-генетическая классификация РМЖ, которая легла в основу назначения рациональной тактики лечения.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ ПОДТИПЫ РАКА МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ

Выделяют следующие молекулярно-биологические подтипы РМЖ: [4]

Люминальный A

Наличие всех факторов:

- РЭ положительные,
- HER2 отрицательный,
- Ki67 низкий (<20 %),
- РП высокие (>20 %)

Люминальный В HER2 отрицательный

- РЭ положительные,
- HER2 отрицательный,
- наличие одного из следующих факторов:
 - Ki67 высокий (>30 %),
 - РП низкие (<20 %)

Люминальный В HER2 положительный

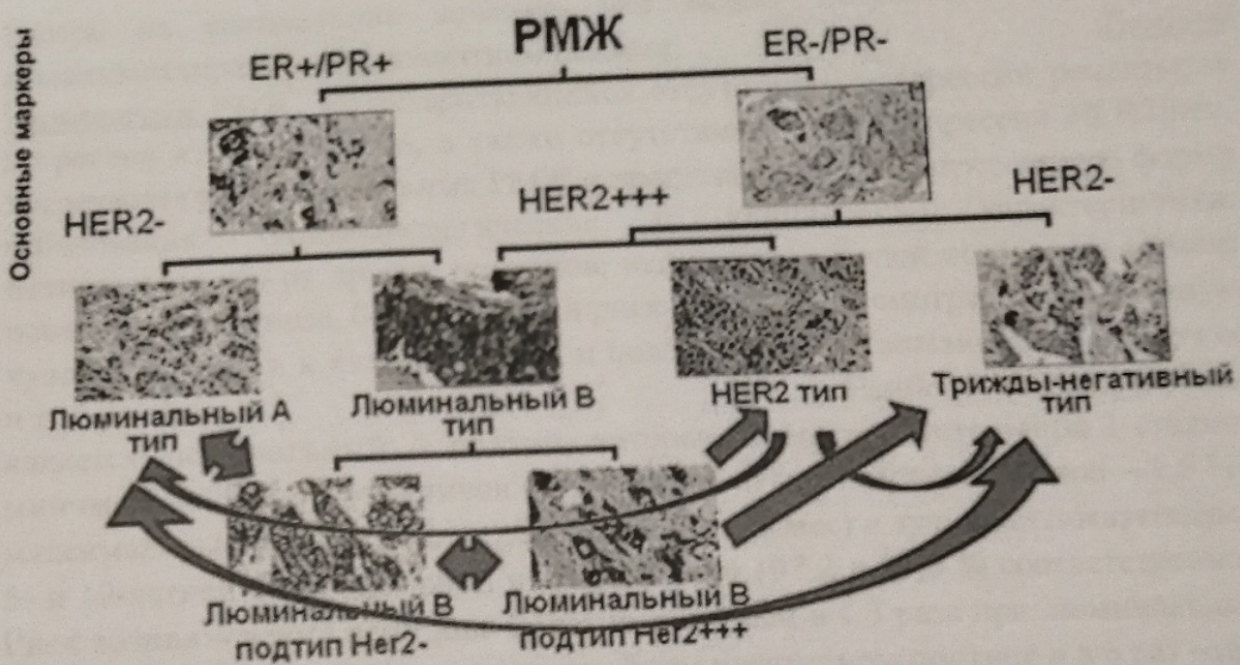
- РЭ положительные,
- HER2 положительный,
- Ki67 любой,
- РП любые

HER2 положительный (не люминальный)

- HER2 положительный,
- РЭ и РП отрицательные

Базальноподобный

- Отрицательные РЭ, РП, HER2 (тройной негативный протоковый)



Для определения биологического подтипа РМЖ в повседневной практике рекомендуется использовать суррогатные клинико-патологические маркеры: РЭ, РП, HER2, Ki67.

Люминальные эстроген-рецептор-положительные опухоли характеризуются относительно высокой экспрессией многих генов. Уровни экспрессии и пролиферации являются наиболее заметными различиями между люминальными А и В подтипами РМЖ.

Люминальный подтип А связан с наивысшей экспрессией кластера генов рецепторов эстрогена и низкой экспрессией маркеров пролиферации. При люминальном подтипе В наблюдаются сниженная экспрессия рецепторов гормонов, повышенная – маркеров пролиферации и более высокая степень гистологической злокачественности, чем при люминальном подтипе А. Для подтипа В характерны более неблагоприятный прогноз и другой профиль ответа на гормоно- и химиотерапию. Несмотря на то что люминальные подтипы рака во многом схожи, исследования последних лет показали, что люминальный РМЖ подтипов А и В следует рассматривать как различные заболевания со специфическими онкогенами, но не как пролиферативную разновидность люминальных опухолей.

Опухоли с фенотипом HER2/neu+ характеризуются множественным метастатическим поражением лимфатических узлов, отсутствием рецепторов эстрогена и прогестерона, более высоким уровнем экспрессии антигена Ki-67. Такие фенотипы опухоли, имеющие набор неблагоприятных факторов, обладают более агрессивным злокачественным течением и являются неблагоприятными в плане не только прогноза клинического течения, но

Диагностика

Первичное обследование должно быть проведено до всех видов лечебных воздействий и включает:

- сбор жалоб и анамнеза с целью выявления клинико-анамнестических особенностей заболевания и факторов, которые могут повлиять на тактику дальнейшего обследования и лечения;
- физикальный осмотр в объеме общего осмотра, пальпации, перкуссии и аускультации внутренних органов, пальпации молочных желез и зон регионарного метастазирования (подмышечных, над-, подключичных) с целью оценки общего состояния пациента и определения клинической стадии заболевания
- общий анализ крови с подсчетом лейкоцитарной формулы и количества тромбоцитов;
- биохимический анализ крови, включая показатели функции печени (билирубин, АЛТ, АСТ, ЩФ), исследование свертывающей системы крови (коагулограмма (ориентированное исследование системы гемостаза))
- общий (клинический) анализ мочи для оценки функции внутренних органов
- билатеральная маммография + УЗИ молочных желез и регионарных зон; по показаниям – МРТ молочных желез;
- Р-графия органов грудной клетки; по показаниям – КТ/МРТ органов грудной клетки;
- УЗИ органов брюшной полости и малого таза, по показаниям – КТ/МРТ органов брюшной полости и малого таза с контрастированием;
- радиоизотопное исследование скелета + Р-графия зон накопления РФП;
- биопсия опухоли с патолого-анатомическим исследованием биопсийного (операционного) материала молочной железы с применением иммуногистохимических методов для определения биологических характеристик опухоли, патоморфологической стадии РМЖ, степени лечебного патоморфоза.
- определение рецепторов эстрогенов (РЭ) и прогестерона (РП), HER2 и Ki67.

Определение в опухоли и/или в пораженных опухолью лимфатических узлах уровня экспрессии РЭ и РП является обязательным; предпочтение отдают ИГХ методу. Результат определения рецепторного статуса должен включать данные о процентном содержании РЭ+ и РП+ клеток и интенсивности окрашивания. Одновременно ИГХ методом должны быть определены уровни

экспрессии HER2 и Ki67, которые также учитываются при планировании терапии. Определение HER2 рекомендуется проводить только в инвазивном компоненте опухоли. При спорном результате ИГХ анализа HER2 следует провести определение амплификации гена HER2 методом *in situ* гибридизации (FISH или CISH). У пациентов метастатическим тройным негативным РМЖ, не получавших лечение по поводу метастатической болезни, возможно определение с помощью теста Ventana SP142 уровня экспрессии PD-L1 на иммунокомпетентных клетках (первичной опухоли или, предпочтительно, биопсийного материала из метастатического очага) для определения возможности назначения «паклитаксела + альбумин» в комбинации с атезолизумабом.

Her2 0	Her2 +	Her2 ++	Her2 +++
Her2 негативная опухоль		Для решения вопроса о позитивности необходимо выполнить FISH исследование FISH нет амплификации FISH есть амплификация	Her2 позитивная опухоль

- оценка функции яичников (при гормонозависимом РМЖ у пациенток моложе 60 лет с отсутствием менструаций для оценки функции яичников и планирования гормонотерапии (ГТ) проводится исследование уровня фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) в сыворотке крови и уровня общего эстрадиола в крови)
- консультацию медицинского генетика с определением герминальных мутаций BRCA1/2 методом ПЦР при следующих показаниях:
 - отягощенный семейный анамнез (наличие у близких родственников РМЖ в возрасте ≤ 50 лет, РМЖ у мужчины, рака яичников, метастатического рака предстательной железы, рака поджелудочной железы);
 - пациенты моложе 45 лет;
 - пациенты моложе 60 лет с тройным негативным фенотипом РМЖ;
 - первично множественный РМЖ; – РМЖ у мужчин. [3,6,7]

Лечение

Определение подтипов РМЖ значительно облегчает определение показаний к терапии, так как подтипы сами по себе характеризуются многими факторами риска и прогнозирующими признаками, которые использовались по отдельности в предыдущих рекомендациях. Последние предложенные рекомендации по выбору адьювантного системного лечения в специфических популяциях пациенток основывались на определении внутренних биологических подтипов с разным ответом на системную и местную терапию.

Клинические группы РМЖ:

- первично операбельный (резектабельный) РМЖ (0, I, IIА, IIВ, IIIА (T3N1M0) стадии);
- местно-распространенный (первично не операбельный/не резектабельный) РМЖ (IIIА (кроме T3N1M0), IIIВ, IIIС стадии);
- метастатический РМЖ или рецидив болезни. [6]

Ранний (первично операбельный) рак молочной железы (0, I, IIА, IIВ, IIIА стадии) Локальная терапия

Хирургическое

Пациентам для обеспечения оптимального локального контроля над болезнью и сохранения органа предпочтительно выполнять органосохраняющее хирургическое вмешательство (секторальная резекция, лампэктомия). При невозможности выполнения органосохраняющей операции для обеспечения оптимального локального контроля над болезнью и достижения удовлетворительного косметического эффекта выполнение мастэктомии с первичной реконструкцией молочной железы, одномоментной/отсроченной реконструкцией молочной железы или без нее. Рекомендуется при невозможности выполнения БСЛУ или при выявлении метастатического поражения сторожевого лимфатического узла (СЛУ) выполнить подмышечную лимфаденэктомию (I-II уровня)

Лучевая

Рекомендуется всем пациентам, которым выполнена органосохраняющая операция, проведение адьювантной ЛТ для снижения риска местного рецидива. Для обеспечения оптимального локального контроля после органосохраняющей операции определять показания к ЛТ на консилиуме с участием врача-хирурга и врача-радиотерапевта, исходя из индивидуального риска прогрессирования опухолевого процесса. Адьювантная ЛТ не влияет на выживаемость. Вся оперированная молочная железа должна получить дозу 46–50 Гр за 23–25 фракций или 40–42,5 Гр за 15–16 фракций. Лечение проводится 5 раз в неделю. Рекомендуется всем пациентам начать послеоперационный курс дистанционной ЛТ в сроки до 12 недель от даты

операции при условии полного заживления операционной раны. Рекомендуется проводить ЛТ после мастэктомии в случае наличия опухолевых клеток по краю резекции или на расстоянии менее 1 мм от края резекции для достижения 36 оптимального локального контроля над болезнью.

Адъювантная лекарственная терапия проводится в дополнение к локальным (хирургическому и лучевому) методам лечения и позволяет снизить риск рецидива болезни и смерти. При планировании адъювантной лекарственной терапии необходимо оценить прогноз, ожидаемую пользу адъювантного лечения, возможные побочные эффекты и сопутствующую патологию, а также учесть предпочтения больной. Возраст сам по себе не является ограничением для лекарственной терапии при отсутствии сопутствующей патологии. При опухолях небольших размеров (< 0,5 см) в сочетании с N0, являющихся прогностически благоприятными, адъювантная лекарственная терапия обладает минимальной эффективностью. Назначение адъювантной ГТ (при гормонозависимых опухолях) в такой ситуации имеет целью профилактику вторых (контралатеральных) гормонозависимых опухолей.

План адъювантной лекарственной терапии основывается на принадлежности опухоли к одному из молекулярно-биологических подтипов и стадии заболевания. Адъювантная лекарственная терапия должна начинаться с ХТ, если таковая показана. Не рекомендуется одновременное введение антрациклинов и анти-HER2 препаратов ввиду высокого риска кардиотоксичности; адъювантная ХТ таксан-содержащими режимами должна проводиться одновременно с анти-HER2-терапией, если таковая показана. ГТ, если таковая показана, должна начинаться после завершения ХТ и проводиться одновременно с продолжающейся анти-HER2-терапией (у больных с положительным HER2 статусом опухоли). ЛТ, если таковая показана, должна начинаться после завершения ХТ и проводиться одновременно с ГТ и анти-HER2-терапией. Адъювантная ХТ, как правило, не рекомендуется больным, получившим стандартный объем неoadъювантной ХТ; исключение составляют больные тройным негативным и HER2-позитивным РМЖ с выраженной резидуальной опухолью (RCB II–III). В тех случаях, когда план неoadъювантной ХТ по каким-либо причинам не был полностью выполнен, рекомендуется проведение недостающих курсов лечения в послеоперационном периоде.

Рекомендуемый алгоритм назначения адьювантной системной терапии в зависимости от молекулярно-биологического подтипа и степени распространенности рака молочной железы

Молекулярно-биологический подтип	Рекомендуемая адьювантная системная терапия	Примечания
Люминальный A	Только ГТ в большинстве случаев	<p>Назначение адьювантной ХТ (в дополнение к адьювантной ГТ) должно быть рассмотрено при наличии одного из следующих факторов:</p> <ul style="list-style-type: none"> • большая степень распространения болезни: <ul style="list-style-type: none"> – ≥ 4 пораженных метастазами регионарных лимфатических узлов; – $\geq T3$. <p>В качестве ХТ рекомендуются режимы АС / ЕС (4 цикла) или DC (доцетаксел + циклофосфамид) (4 цикла)</p>
Люминальный B (HER2 отрицательный)	ХТ в большинстве случаев + ГТ	<p>При $T1a$ (≤ 5 мм) и $N0$: только адьювантная ГТ</p> <p>Для остальных больных (в дополнение к адьювантной ГТ):</p> <ul style="list-style-type: none"> • при $T1b-c$ и $N0$: рассмотреть назначение ХТ при G3, низком уровне РЭ, высоком уровне Ki67; • при $T2$ и $N0$: в большинстве случаев АС / ЕС (4 цикла) или DC (доцетаксел + циклофосфамид) (4 цикла) или СМФ (при противопоказаниях к назначению антрациклинов и таксанов) (6 циклов) (табл. 4); • при $T3$ или $N+$: в большинстве случаев ХТ антрациклинами и таксантами (4 цикла АС / ЕС \rightarrow 4 цикла доцетаксела / 12 еженедельных введений паклитаксела) (табл. 4, рис. 2) • при инвазивном дольковом РМЖ (для констатации долькового

		варианта требуется ИГХ исследование с E-cadherin) с N0–1 (при поражении не более 3 подмышечных лимфоузлов) проведение адьювантной ХТ нецелесообразно в связи с низкой чувствительностью данного морфологического варианта к ХТ
Люминальный В (HER2 положи- тельный)	ХТ + анти- HER2- терапия + ГТ	<p>При T1a (≤ 5 мм) и N0: только адьювантная ГТ; ХТ и анти-HER2-терапия не показаны.</p> <p>При T1b, с (> 5 мм, но ≤ 20 мм) и N0: возможна ХТ без антрациклинов (паклитаксел 12 еженедельных введений или DC (доцетаксел + циклофосфамид) (4 цикла) в сочетании с трастузумабом в течение 12 мес. (с последующей ГТ) (табл. 5, 7).</p> <p>При T2–T3 (> 20 мм) или N+: ХТ антрациклинами и таксанами (4 цикла AC / EC → 4 цикла доцетаксела / 12 еженедельных введений паклитаксела) + анти-HER2-терапия (трастузумаб) или DCH (доцетаксел + карбоплатин (6 циклов) + анти-HER2-терапия (трастузумаб \pm пертузумаб) (с последующей ГТ) (табл. 5, 7; рис. 2).</p> <p>После завершения ХТ продолжается анти-HER2-терапия в сочетании с ГТ</p>
HER2 положи- тельный (не люминальный)	ХТ + анти- HER2- терапия	<p>При T1a (≤ 5 мм) и N0: системная терапия не показана.</p> <p>При T1b, с (> 5 мм, но ≤ 20 мм) и N0: возможна ХТ паклитакселом (12 еженедельных введений) или 4 цикла DC (доцетаксел + циклофосфамид) (без антрациклинов) в сочетании с трастузумабом в течение 12 месяцев</p> <p>При T2–T3 (> 20 мм) или N+: ХТ антрациклинами и таксанами</p>

		(4 цикла АС / ЕС → 4 цикла доцетаксела / 12 еженедельных введений паклитаксела) + анти-HER2-терапия (трастузумаб ± пертузумаб) или доцетаксел + карбоплатин (6 циклов) + анти-HER2-терапия (трастузумаб ± пертузумаб) После завершения ХТ продолжается анти-HER2-терапия
Тройной негативный	ХТ с включением антрациклинов и таксанов	<p>При Т1а (≤ 5 мм) и N0: системная терапия не показана.</p> <p>При Т1b и N0 возможно проведение 4 циклов ХТ DC (доцетаксел + циклофосфамид).</p> <p>При Т1с–Т3 или N+: ХТ антрациклинами и таксанами (4 цикла АС / ЕС → 4 цикла доцетаксела / 12 еженедельных введений паклитаксела)</p> <p>В связи с отсутствием убедительных данных об увеличении выживаемости больных тройным негативным, в т. ч. BRCA-ассоциированным РМЖ при добавлении производных платины к антрациклинам и таксантам в рутинной практике включение этих препаратов (производных платины) в режимы адъювантной ХТ не рекомендуется. С учетом данных ряда исследований об увеличении частоты полных патоморфологических регрессий при тройном негативном фенотипе включение производных платины в режимы неoadъювантной ХТ может быть рассмотрено в индивидуальном порядке</p>

Адъювантная гормонотерапия рака молочной железы [6]

Адъювантная ГТ показана всем больным гормонозависимым РМЖ независимо от возраста, функции яичников, стадии заболевания, HER2 статуса, проведения нео- / адъювантной ХТ или анти-HER2-терапии. Гормонозависимыми считаются опухоли с определяемой экспрессией РЭ в ≥ 1 % клеток инвазивного РМЖ. Выбор режима ГТ зависит от функции яичников.

Антиэстрогены	Тамоксифен 20 мг / сут. внутрь ежедневно
Ингибиторы ароматазы	Летrozол 2,5 мг / сут. внутрь ежедневно Анастразол 1 мг / сут. внутрь ежедневно Эксеместан 25 мг / сут. внутрь ежедневно
Аналоги ГРГ	Гозерелин 3,6 мг п / к 1 раз в 28 дней Трипторелин 3,75 мг в / м 1 раз в 28 дней Бусерелин 3,75 мг в / м 1 раз в 28 дней Лейпрорелин 3,75 мг в / м 1 раз в 28 дней

Антиэстрогены могут использоваться независимо от функции яичников; овариальная супрессия в дополнение к антиэстрогенам рекомендуется больным с сохранной функцией яичников при наличии факторов высокого риска рецидива; определение мутаций гена CYP2D6 для решения вопроса о назначении тамоксифена в рутинной практике не рекомендуется; следует избегать совместного назначения тамоксифена и ингибиторов CYP2D6.

Ингибиторы ароматазы рекомендуется использовать только у больных в постменопаузе, противопоказаны больным с сохранной функцией яичников; у больных с сохранной функцией яичников для назначения ингибиторов ароматазы требуется овариальная супрессия. Дольковый рак более чувствителен к ингибиторам ароматазы.

Аналоги ГРГ рекомендуется использовать только у больных с сохранной функцией яичников при необходимости овариальной супрессии; назначают в сочетании с антиэстрогенами или ингибиторами ароматазы; ГТ рекомендуется вводить 1 раз в 28 дней.

Рекомендуемые режимы адъювантной гормонотерапии рака молочной железы
в зависимости от функции яичников

Режимы гормонотерапии	Примечание
<i>Пременопауза</i>	
Тамоксифен 5 лет	
Тамоксифен 2–3 года → ингибиторы ароматазы 2–3 года (суммарно — 5 лет)	Для больных, достигших стойкой менопаузы к моменту окончания приема тамоксифена
Тамоксифен 10 лет	При наличии по крайней мере одного фактора неблагоприятного прогноза
Тамоксифен 5 лет → ингибиторы ароматазы 2 года	Для больных, достигших стойкой менопаузы к моменту окончания приема тамоксифена, при наличии по крайней мере одного фактора неблагоприятного прогноза
Овариальная супрессия + тамоксифен или ингибиторы ароматазы 5 лет	При наличии по крайней мере одного фактора неблагоприятного прогноза
<i>Постменопауза</i>	
Тамоксифен 5 лет	
Ингибиторы ароматазы 5 лет	
Ингибиторы ароматазы 2–3 года, далее —тамоксифен 2–3 года	При использовании режимов переключения предпочтительно на первом этапе использовать ингибиторы ароматазы
Тамоксифен 2–3 года → ингибиторы ароматазы 2–3 года (суммарно — 5 лет)	
Ингибиторы ароматазы 7 лет	При наличии по крайней мере одного фактора неблагоприятного прогноза
Тамоксифен 10 лет	При наличии по крайней мере одного фактора неблагоприятного прогноза
Тамоксифен 5 лет → ингибиторы ароматазы 2 года	При наличии по крайней мере одного фактора неблагоприятного прогноза

Терапия ингибиторами ароматазы ассоциируется с меньшей частотой тромбоэмбологических осложнений и рака эндометрия и с большей частотой остеопороза (и связанных с ним переломов костей) и осложнений со стороны сердечнососудистой системы по сравнению с тамоксифеном. Ингибиторы ароматазы третьего поколения (летрозол, анастрозол, эксеместан) равно эффективны и сопоставимы по профилю токсичности.

Критериями постменопаузы являются:

- билатеральная овариэктомия;
- возраст \geq 60 лет;
- возраст $<$ 60 лет:

– в отсутствие ХТ, терапии тамоксифеном или торемифеном и овариальной супрессии: аменорея в течение \geq 12 мес. в сочетании с постменопаузальными уровнями ФСГ и эстрадиола;

– в процессе терапии тамоксифеном или торемифеном: постменопаузальные уровни ФСГ и эстрадиола.

Аменорея, развившаяся в процессе или по окончании ХТ (нео- / адьювантной), не является достаточным признаком постменопаузы, и для оценки функции яичников необходимо определение ФСГ и эстрадиола.

Для достижения овариальной супрессии могут быть использованы следующие методы:

- лекарственный (аналоги ГРГ):
 - вызывает обратимое подавление функции яичников;
 - не всегда обеспечивает полное подавление функции яичников, особенно у женщин молодого возраста; для подтверждения полной овариальной супрессии необходимо определение эстрадиола в сыворотке крови 1 раз в 3 мес.; определение ФСГ в период лечения аналогами ГРГ неинформативно; прием ингибиторов ароматазы следует начинать через 6–8 нед. после первого введения аналогов ГРГ;
 - аналоги ГРГ рекомендуется вводить ежемесячно;
 - хирургический (билатеральная овариэктомия); вызывает необратимое подавление функции яичников;
 - лучевой; вызывает необратимое подавление функции яичников.
- У молодых женщин, особенно не завершивших репродуктивную функцию, для достижения овариальной супрессии рекомендуется назначение аналогов ГРГ, подавляющих функцию яичников обратимо.

Лекарственная терапия метастатического HER2-положительного рака молочной железы

Больные HER2-положительным РМЖ должны получать анти-HER2-терапию в сочетании с ХТ или ГТ (при лимфоидных опухолях) или в самостоятельном виде. При первом эпизоде прогрессирования на фоне терапии трастузумабом возможно продолжение лечения этим же препаратом со сменой химио- / гормонотерапевтического компонента.

Таргетная терапия

Современная таргетная лекарственная терапия РМЖ включает препараты, действующие на рецептор HER2 (моно克лональные антитела трастузумаб, герцептин), пертузумаб, пероральные ингибиторы тирозинкиназы лапатиниб и нератиниб, а также ингибиторы mTOR, антиангиогенные препараты и ингибиторы полиглутаминидифосфатрибозы (PARP). Проблемными вопросами остаются определение длительности применения трастузумаба и механизм развития устойчивости к этому препарату. Терапия препаратом герцептин проводится только пациенткам с уровнем гиперэкспрессии HER2/neu3+ или с подтвержденной амплификацией гена HER2/neu. Результаты лечения герцептином в сочетании с современными режимами химиотерапии и гормонотерапии указывают на то, что применение герцептина в адъювантном режиме у больных операбельным РМЖ повышает выживаемость, снижает риск развития рецидива, возникновения отдаленных метастазов и хорошо переносится, что позволяет широко использовать его в клинической практике. При этом определенная группа HER2-положительных больных может избежать назначения цитотоксической терапии. Все крупные клинические исследования подтверждают, что стандартом адъювантной терапии трастузумабом HER2-положительного РМЖ ранних стадий остается однолетнее его применение. Однако резистентность к анти-HER2-препаратам представляет собой важную клиническую проблему, встречаясь как при ранних, так и при распространенных стадиях заболевания, поэтому необходимы новые лечебные подходы. У части пациенток развивается резистентность к трастузумабу, а часть больных исходно нечувствительны к данному препарату. Сегодня возможности терапии HER2-положительного РМЖ значительно расширились за счет появления новых анти-HER2-препарата – пертузумаба. На фоне применения комбинации «пертузумаб + трастузумаб + доцетаксел» в исследовании CLEOPATRA были достигнуты рекордная выживаемость без прогрессирования. Определенная часть HER2-положительных больных может быть излечена при использовании только таргетных препаратов без применения химиотерапии. В некоторых исследованиях продемонстрирована эффективность применения малой

молекулы ингибитора HER2 и EGFR – лапатиниба – в различных комбинациях. Появление новых клинических данных по уже используемым в рутинной практике таргетным препаратам и их комбинациям, новых лекарственных средств из арсенала персонализированной медицины приводит к изменению терапевтических подходов. [2,7,12]

Заключение

Таким образом, выраженная гетерогенность РМЖ и выделение подтипов этого заболевания, основанное на клинико-морфологических, молекулярно-генетических, эпидемиологических и других подходах, а также заметные различия в факторах риска не позволяют говорить о том, что данный вопрос окончательно разрешен. За предшествующие годы наблюдается существенный прогресс многих аспектов лечения РМЖ. Накапливается все больше данных о целесообразности полной подмышечной лимфодиссекции, оптимальной продолжительности терапии трастузумабом, гормонотерапии. Современный уровень знаний о молекулярных механизмах возникновения и развития РМЖ, его чувствительности или резистентности к различным препаратам и воздействиям позволяет осуществить переход от усредненных стандартных схем терапии к назначению лечения в соответствии с индивидуальными особенностями больной и биологическими характеристиками опухоли.

Литература:

1. «Злокачественные новообразования в России в 2018 году», МНИОИ им. П.А.Герцена, Москва 2018 год. Под редакцией А.Д. Каприна, В.В. Старинского, Г.В. Петровой. https://glavonco.ru/cancer_register/%D0%97%D0%B0%D0%B1%D0%BE%D0%BB_2018_%D0%AD%D0%BB%D0%B5%D0%BA%D1%82%D1%80.pdf
2. Мехтиева Н.И. Современные тенденции в диагностике и лечении первично операбельного рака молочной железы. Опухоли женской репродуктивной системы 2018;14(4):24–34. <file:///C:/Users/1/Downloads/616-1225-1-SM.pdf>
3. Практические рекомендации по лекарственному лечению рака молочной железы, Стенина М.Б., Жукова Л.Г., Королева И.А., Пароконная А.А., Семиглазова Т.Ю., Тюляндина С.А., Фролова М.А. <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/>
4. Birnbaum D. Basal and luminal breast cancers: basic or luminous. /Birnbaum D., Bertucci F, Ginestier C, Tagett R, Jacquemier J, Charafe-Jauffret E.// Int J Oncol. 2004 Aug; 25(2):249-58.
5. Кулигина Е.Ш., Эпидемиологические и молекулярные аспекты рака молочной железы /Кулигина Е.Ш// 2010 г. ББК Р 569.133.
6. Клинические рекомендации «Рак молочной железы» Ассоциация онкологов России 2020 <https://oncology-association.ru/clinical-guidelines>
7. «Рак молочной железы», руководство для врачей под ред. Ш. Х. Ганцева - М., ГЭОТАР-Медиа, 2015
8. Онкология Национальное руководство В.И. Чиссов, М.И. Давыдов 2008 г.
9. Огнерубов Н.А. Клиническое значение биологических вариантов РМЖ. Молекулярная медицина 2015;2:31–5.
10. Колядина И.В., Поддубная И.В., Трофимова О.П. и др. Биология опухоли или адьювантная системная терапия: что определяет риск развития рецидива при раке молочной железы I стадии? Современная онкология 2014
11. Колядина И.В., Макаренко Н.П., Поддубная И.В. Эверолимус: новые перспективы терапии гормонопозитивного РМЖ. Современная онкология
12. Пертузумаб: рекордная выживаемость при HER2-положительном метастатическом раке молочной железы М.В. Копп И.А. Королева Клинический случай Медицинский университет «Реавиз», г. Самара.