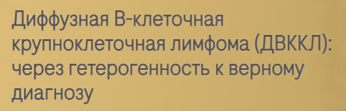




Вы являетесь медицинским работником? Зарегистрируйтесь на портале для полного доступа к информации.

Зарегистрироваться



ДВККЛ NOS (БДУ) - наиболее частый вариант Вклеточных крупноклеточных лимфом



по материалам Л.Г.Бабичевой, И.В. Поддубной "Гетерогенная диффузная В-клеточная крупноклеточная лимфома: правильный диагноз как залог успешной терапии" https://doi.org/10.26442/18151434.2023.2.202237

Диффузная В-клеточная крупноклеточная лимфома (ДВККЛ, large B-cell lymphoma) представляет примерно 1/3 всех неходжкинских лимфом в западных странах и 40% во всем мире. Приблизительно в 80% всех случаев ДВККЛ не имеет признаков, позволяющих включить ее ни в одну из диагностических категорий, поэтому ее обозначают как неспецифицированный вариант ДВККЛ NOS (или ДВККЛ без дополнительных уточнений, ДВККЛ БДУ)<sup>1</sup>. Этот вариант включает в себя подтипы GCB (герминального / зародышевого центра) и non-GCB (АВС, активированные В-лимфоциты, и U, неклассифицируемый). DEL (лимфома с коэкспрессией МҮС/ ВСL2) также относится к ДВККЛ NOS<sup>2</sup>.

Медиана возраста при постановке диагноза ДВККЛ составляет 66 лет, однако заболевание может развиться в любом возрасте. Несколько чаще наблюдается у мужчин: 6,7 случая на 100 тыс. населения против 4,6 случая у женщин. Вероятность развития ДВККЛ увеличивается с возрастом: с 0,13 и 0,09% до 39 лет, до 1,77 и 1,4% после 70 лет у мужчин и женщин, соответственно. Пятилетняя общая выживаемость (ОВ) снижается с возрастом с 78% для лиц моложе 55 лет до 54% для лиц старше 65 лет<sup>2</sup>.

## Диагностика ДВККЛ

ДВККЛ характеризуется агрессивным течением, быстрым ростом и В-симптомами, которые включают лихорадку, ночную потливость и потерю веса. Для выбора адекватного лечения решающее значение имеет правильная диагностика.

Диагноз ДВККЛ ставят на основании эксцизионной биопсии увеличенного лимфатического узла, выявленного при клиническом обследовании и при помощи визуальных методов диагностики. Это позволяет исследовать наибольшее количество ткани и минимизировать риск ошибок, возможных при тонкоигольной аспирации или Core-биопсии.

Экстранодальные зоны в дебюте заболевания присутствуют примерно у 1/3 пациентов. Наиболее часто вовлечены органы желудочно-кишечного тракта, за которыми следуют кости, яички, слюнные железы, щитовидная железа, печень, почки, надпочечники, и головной мозг. Выявляются они позитронно-эмиссионной томографией, совмещенной с компьютерной томографией (ПЭТ/КТ), и используются для определения предпочтительного участка для биопсии<sup>3</sup>.

## Морфология ДВККЛ

Клетки ДВККЛ расположены диффузно, что полностью или частично стирает нормальную архитектонику лимфоузла или экстранодального органа. Группы клеток могут быть разделены фиброзом или склерозом. Возможны присутствие малых Т-лимфоцитов и гистиоцитов, участки некроза, апоптоз отдельных клеток, и высокая скорость митоза. Около 10% случаев ДВККЛ

### Полезные материалы:

- <u>
  ▼ Классификация В-клеточных крупноклеточных лимфом</u> 275 КВ
- ▲ Алгоритм диагностики ДВККЛ в схемах 289 КВ
- ▲ Алгоритм диагностики В-клеточных крупноклеточных лимфом в схемах 242 КВ

представлены рисунком звездного неба, что связано с высокой скоростью прогрессирования.

По Кильской классификации различают три основных морфологических варианта ДВККЛ<sup>4</sup>. Центробластный вариант, составляющий примерно 80% всех случаев, чаще наблюдается при подтипе GCB и может указывать на возможность трансформации опухоли из фолликулярной лимфомы. Представлен средними клетками с узким ободком цитоплазмы, большим везикулярным ядром, везикулярным хроматином и 2–4 маленькими ядрышками, расположенными вблизи ядерной мембраны. Этот вариант также может демонстрировать спектр от мономорфных опухолей из центробластов (больше 90%) до полиморфных опухолей из смеси центробластов, центроцитов и иммунобластов.

Иммунобластный вариант ассоциируется с подтипом ABC и в 33% случаев определяется по транслокации гена МҮС, признаком более агрессивного течения заболевания. Представлен пластами крупных клеток с умеренной или широкой цитоплазмой, мономорфным ядром с одиночным крупным ядрышком. Такая морфология служит важным фактором неблагоприятного прогноза у пациентов, получавших лечение по схеме R-CHOP.

Анапластический вариант встречается гораздо реже и составляет около 3% всех случаев ДВККЛ. Характеризуется инфильтрацией очень крупными клетками с многодольчатыми ядрами. Клетки могут имитировать клетки Ходжкина и Рид-Штернберга или клетки анапластической крупноклеточной лимфомы.

### Иммунофенотип ДВККЛ

ДВККЛ характеризуется высокой митотической и пролиферативной активностью. Индекс пролиферации Ki-67 чаще колеблется в диапазоне от 40 до 90%, но может быть и выше<sup>5</sup>.

Иммунофенотип опухоли характеризуется экспрессией пан-В-клеточных антигенов CD20, CD19, CD79a, PAX-5 (мономорфная интенсивная ядерная экспрессия), CD45 и отсутствием экспрессии CD3. CD30 (мембранная +/- реакция dot-like) может быть частично экспрессирован. CD5+ при ДВККЛ встречается примерно в 10% наблюдений. В этих случаях для исключения полиморфноклеточного / бластоидного варианта лимфомы необходима ИГХ (иммуногистохимия) с антителами к циклину D1. С помощью ИГХ-алгоритма и суррогатных маркеров CD10, BCL6, MUM1 или CD10, BCL6, FOXP1 могут быть выделены ИГХ-подгруппы ДВККЛ: GCB и non-GCB<sup>4</sup>.

Для выявления случаев ДВККЛ с неблагоприятным прогнозом рекомендуется исследовать наличие/ отсутствие коэкспрессии MYC/BCL2 (DEL - double expressor лимфома). Данный вариант, наблюдающийся в 30% случаев, чаще при ABC, ассоциирован с более неблагоприятным прогнозом, чем гиперэкспрессия любого из этих маркеров в отдельности<sup>6</sup>.

Методом FISH может определяться двойная (DH) или тройная (TH) перестройка генов МYC, BCL2 и/или BCL6, как индикаторов агрессивной ДВККЛ высокой степени злокачественности (HGBL). Перестройка МYC наблюдается в 12% случаев, тогда как одновременная перестройка МYC с реаранжировкой BCL2, и/или BCL6 встречается в 4-8% случаев. Такие пациенты плохо отвечают на R-CHOP терапию и нуждаются в более интенсивной терапии, такой как режим R-DA-EPOCH с поправкой на дозу (этопозид, преднизолон, винкристин, циклофосфамид и доксорубицин с ритуксимабом). Но учитывая стоимость метода, клиницисту необходимо знать, что FISH-анализ обязателен в следующих случаях:

- ◆ ДВККЛ с бластоидной морфологией (за исключением случаев лимфобластной лимфомы или циклин D1+ плеоморфной/ бластоидной мантийноклеточной лимфомы).
- ◆ ДВККЛ с морфологией между ДВККЛ и лимфомой Беркитта. В этих случаях необходима дифференцировать между HGBL DH/TH, HGBL NOS и лимфомой Беркитта.

# Молекулярная субклассификация ДВККЛ - подход будущего

Молекулярная субклассификация ДВККЛ, предложенная Chapuy $^7$ , основана на комплексном генетическом анализе, различает 5 кластеров внутри одного и того же молекулярного подтипа ДВККЛ (GCB и ABC по COO), радикально отличающихся по клиническим проявлениям, течению и прогнозу.

Ежегодно представления о молекулярной неоднородности ДВККЛ расширяются и пополняются новыми открытиями. Со временем кластеризация ДВККЛ будет иметь большее клиническое значение, поскольку сможет оказывать влияние на тактические терапевтические

решения. В настоящий момент в практике клиницистов есть возможности для определения морфологических вариантов ДВККЛ, СОО, экспрессии генов и генетических реаранжировок, что является важным фундаментом для построения лечебного алгоритма.

## Стадирование ДВККЛ

В последние годы все большее значение в диагностике ДВККЛ придается ПЭТ/КТ с <sup>18</sup>Fфтордезоксиглюкозой. Общий метаболический объем опухоли при постановке диагноза имеет также прогностическое значение.

Трепанобиопсия подвздошной кости с морфологией костного мозга остается обязательной процедурой, независимо от результатов ПЭТ/КТ, так как поражение костного мозга выявляется в 15–20% случаев ДВККЛ.

Оценку ответа по окончании лечения предпочтительно проводить посредством ПЭТ/КТ, с интерпретацией результатов по 5-балльной шкале Довиля, при этом результат в 1–3 балла считается показателем полного метаболического ответа. Определение циркулирующей опухолевой ДНК расценивается как многообещающий метод для промежуточной оценки ответа.

После завершения терапии пациенты должны проходить клиническое обследование каждые 3 месяца в течение 2 лет, затем каждые 6–12 мес. Выживаемость без событий в течение 2 лет с момента постановки диагноза почти аналогична выживаемости в общей популяции, соответствующей возрасту. Однако следует наблюдать пациентов на предмет долгосрочных рисков, включая поздние инфекционные осложнения, аутоиммунные нарушения, вторичные опухоли и сердечно-сосудистые осложнения.

### Определение риска раннего прогрессирования

Основным клиническим инструментом как для стратификации пациентов, так и для прогнозирования исходов остается шкала (индекс) IPI/МПИ<sup>8</sup>.



Рецидив ДВККЛ с поражением ЦНС является крайне неблагоприятным событием, встречающимся у 3-5% пациентов. У 60% пациентов рецидив с поражением ЦНС выявляется в ранние сроки после завершения терапии, что свидетельствует о вероятном скрытом поражении ЦНС уже при постановке диагноза. Медиана ОВ при таком сценарии составляет менее 6 мес. Роль профилактики вовлечения ЦНС, включающей системные химиопрепараты, проникающие через гематоэнцефалический барьер, остается противоречивой. Тем не менее высокодозный метотрексат активно применяется.

### Заключение

Точный диагноз гетерогенной ДВККЛ необходим для выбора адекватного персонифицированного лечения, способного излечить большинство пациентов с минимальными токсическими проявлениями или вообще без них. В настоящее время стратификация вариантов ДВККЛ зависит от комбинации морфологических, иммунофенотипических и цитогенетических/ молекулярных исследований.

Полная диагностика подразумевает применение высокоточных методов, поэтому крайне важен поэтапный отбор случаев, требующих дополнительного молекулярного анализа, для оптимизации времени и ресурсов и обеспечении при этом оптимального ведения пациентов.

Клинические исследования помогают оптимизировать доступные инструменты стратификации и прогноза, и возможности оказания эффективной помощи пациентам с ДВККЛ. Эта работа еще не завершена, но поскольку ДВККЛ остается заболеванием «одного выстрела», оно требует достижения полной стойкой ремиссии в результате 1-й линии терапии, что не может быть реализовано без полноценной адекватной диагностики в каждом отдельном случае. В большинстве случаев 1-й линия терапии при ДВККЛ включает стандартную химиоиммунотерапию по схеме R-CHOP (ритуксимаб, циклофосфамид, доксорубицин, винкристин и преднизолон). Однако учитывая гетерогенность заболевания, адекватный ответ на стандартную терапию достигается у порядка 60% пациентов и зависит от возраста, прогноза по IPI, молекулярного подтипа по СОО и наличия / отсутствия специфических хромосомных перестроек и экспрессии генов. Что говорит о нецелесообразности единого терапевтического подхода для пациентов с впервые выявленной ДВКЛ и необходимости стратификации больных для выбора оптимальной терапии первой линии.

#### Список литературы:

- 1. Swerdlow SH, Campo E, Harris NL, et al. WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues. Revised 4th ed. International Agency for Research on Cancer. Lyon, France, 2017; p. 2. National Cancer Institute. Surveillance, Epidemiology, and End Results (SEER) Program. https://seer.cancer.gov/.
- 2. National Cancer Institute. Surveillance, Epidemiology, and End Results (SEER) Program. https://seer.cancer.gov/.
- 3. Liu Y, Barta SK. Diffuse large B-cell lymphoma: 2019 update on diagnosis, risk stratification, and treatment. Am J Hematol. 2019;94(5):604-16. DOI:10.1002/ajh.25460.
- 4. Li S, Young KH, Medeiros LJ. Diffuse large B-cell lymphoma. Pathology.2018;50(1):74-87. DOI:10.1016/j.pathol. 2017.09.006.
- 5. Поддубная И.В., Паровичникова Е.Н., Каприн А.Д., Ковригина А.М. Российские клинические рекомендации «Агрессивные нефолликулярные лимфомы диффузная крупноклеточная В-клеточная лимфома, первичная медиастинальная В-клеточная лимфома, лимфома Беркитта» 2022.
- 6. Johnson NA, Slack GW, Savage KJ, et al. Concurrent expression of MYC and BCL2 in diffuse large B-cell lymphoma treated with rituximab plus cyclophosphamide, doxorubicin, vincristine, and prednisone. J Clin Oncol. 2012;30(28):3452-9. DOI:10.1200/JCO.2011.41.0985.
- 7. Chapuy B, Stewart C, Dunford AJ, et al. Molecular subtypes of diffuse large B cell lymphoma are associated with distinct pathogenic mechanisms and outcomes. Nat Med. 2018;24(5):679-90. DOI:10.1038/s41591-018-0016-8.
- 8. The International Non-Hodgkin's Lymphoma Prognostic Factors Project. A predictive model for aggressive non-Hodgkin's lymphoma. N Engl J Med. 1993;329(14):987-94. DOI:10.1056/NEJM199309303291402.

M-RU-00012919 Сентябрь 2023

© 2023 Roche Russia 06.10.2023