

after gastrectomy with R0 resection in patients with resectable as well as those with unresectable disease (Satoh *et al*, 2006). These results stress the importance of precise preoperative staging to identify patients most likely to benefit from neoadjuvant chemotherapy and of using a feasible and highly effective chemotherapeutic regimen.

Overall, treatment compliance and safety were good in both treatment arms, and there were no treatment-related deaths in our study. Both agents were associated with minimal myelosuppression, and the most common haematological toxic effects were leucopenia and neutropenia. In general, S-1 + paclitaxel had a better safety profile and was better tolerated than S-1 + cisplatin. S-1 + cisplatin was characterised by a higher incidence of grade 1 or 2 haematological toxicity, especially anaemia and thrombocytopenia, as compared with S-1 + paclitaxel. One episode of febrile neutropenia occurred in one patient treated with S-1 + cisplatin. Non-haematological toxicity profiles differed between S-1 + paclitaxel and S-1 + cisplatin. The major difference was the higher incidences of anorexia and nausea among the patients treated with S-1 + cisplatin. In contrast, the S-1 + paclitaxel regimen had tolerable gastrointestinal toxicities as well as high antitumour effectiveness. Less than 15% of our patients had grade 3 or higher gastrointestinal toxicities, including anorexia, nausea, and diarrhoea. As compared with S-1 + cisplatin, however, S-1 + paclitaxel has been shown to be more often associated with peripheral neuropathy. Peripheral neuropathy, which usually begins to develop after four cycles of treatment, may have clinical implications; it causes numbness and paraesthesia in a glove-and stocking-like distribution. Severe neurotoxicity precludes long-term treatment with paclitaxel (Sakamoto *et al*, 2009). Therefore, early detection and symptomatic relief are essential clinically. Both haematological and non-haematological toxicities of S-1 + paclitaxel were generally manageable, and most patients could continue treatment in an outpatient setting. With cisplatin-based regimens, patients must receive intravenous infusions to ensure adequate hydration and prevent cisplatin-induced renal damage. S-1 + paclitaxel might therefore be better suited for treatment on an outpatient basis than cisplatin-based chemotherapy. A high RR coupled with a better quality of life is considered an advantage of S-1 + paclitaxel.

S-1 is approved in Japan, China, Taiwan, Korea, and Singapore for the treatment of gastric cancer and more recently has been approved in 27 European countries for the management of advanced gastric cancer (Blum *et al*, 2011). In initial clinical trials

of S-1 in the United States and Europe, diarrhoea occurred as dose-limiting toxicity. In early Japanese clinical trials, however, myelosuppression developed as dose-limiting toxicity (Lenz *et al*, 2007). Differences in dose tolerance between Asians and other populations are probably caused by polymorphisms in the CYP2A6 gene (Blum *et al*, 2011). Lower dose intensity may thus explain why S-1 is not always as effective in Western countries as it has been in Japan. There are also marked geographic differences in the prevalences of gastric cancer subtypes. Intestinal-type distal gastric cancer related to *Helicobacter pylori* is predominant in Asia, whereas proximal and diffuse subtypes of gastric cancer are most common in Europe and North America. There are also marked regional differences in how gastric cancer is treated. In Europe, triplet therapy with epirubicin, cisplatin, and fluorouracil (ECF) is widely used on the basis of the results of two randomised studies (Webb *et al*, 1997; Ross *et al*, 2002). The REAL-2 trial is the largest randomised controlled study to date to compare first-line chemotherapy regimens for advanced oesophago-gastric cancer in the United Kingdom (Cunningham *et al*, 2008). The results showed that triplet therapy with epirubicin, oxaliplatin, and capecitabine is at least as efficacious as ECF, with the additional advantages of a more convenient mode of administration (no requirement for hydration) and an acceptable toxicity profile. Because of these appreciable differences between Japan and Western countries, our results may be applicable only to Asian patients with gastric cancer and cannot be directly extrapolated to a Western population.

## CONCLUSION

In conclusion, this is the first randomised trial to compare the efficacy and safety of S-1 + paclitaxel with those of S-1 + cisplatin in patients with far-advanced gastric cancer. As a randomised phase II study, our protocol had limited power to directly compare efficacy between the treatment groups. However, our results suggest that both the regimens are active and well-tolerated treatments for unresectable and/or recurrent advanced gastric cancer and indicate that S-1 + paclitaxel merits further evaluation as a reference arm in a subsequent phase III trial.

## Conflict of Interest

The authors declare no conflict of interest.

## REFERENCES

- Ajani JA, Fairweather J, Dumas P, Patt YZ, Pazdur R, Mansfield PF (1998) Phase II study of taxol in patients with advanced gastric carcinoma. *Cancer J Sci Am* 4(4): 269–274
- Ajani JA, Rodriguez W, Bodoky G, Moiseyenko V, Lichinitser M, Gorbunova V, Vynnychenko I, Garin A, Lang I, Falcon S (2010) Multicenter phase III comparison of cisplatin/S-1 with cisplatin/infusional fluorouracil in advanced gastric or gastroesophageal adenocarcinoma study: the FLAPS trial. *J Clin Oncol* 28(9): 1547–1553
- Bang YJ, Van Cutsem E, Feyereislova A, Chung HC, Shen L, Sawaki A, Lordick F, Ohtsu A, Omuro Y, Satoh T, Aprile G, Kulikov E, Hill J, Lehle M, Ruschhoff J, Kang YK (2010) Trastuzumab in combination with chemotherapy versus chemotherapy alone for treatment of HER2-positive advanced gastric or gastro-oesophageal junction cancer (ToGA): a phase 3, open-label, randomised controlled trial. *Lancet* 376(9742): 687–697
- Blum M, Suzuki A, Ajani JA (2011) A comprehensive review of S-1 in the treatment of advanced gastric adenocarcinoma. *Future Oncol* 7(6): 715–726
- Boku N, Yamamoto S, Fukuda H, Shirao K, Doi T, Sawaki A, Koizumi W, Saito H, Yamaguchi K, Takiuchi H, Nasu J, Ohtsu A (2009) Fluorouracil versus combination of irinotecan plus cisplatin versus S-1 in metastatic gastric cancer: a randomised phase 3 study. *Lancet Oncol* 10(11): 1063–1069
- Chang AY, Kim K, Glick J, Anderson T, Karp D, Johnson D (1993) Phase II study of taxol, merbarone, and piroxantrone in stage IV non-small-cell lung cancer: The Eastern Cooperative Oncology Group Results. *J Natl Cancer Inst* 85(5): 388–394
- Cunningham D, Allum WH, Stenning SP, Thompson JN, Van de Velde CJ, Nicolson M, Scarffe JH, Loftis FJ, Falk SJ, Iveson TJ, Smith DB, Langley RE, Verma M, Weeden S, Chua YJ, MAGIC Trial Participants (2006) Perioperative chemotherapy versus surgery alone for resectable gastroesophageal cancer. *N Engl J Med* 355(1): 11–20
- Cunningham D, Starling N, Rao S, Iveson T, Nicolson M, Coxon F, Middleton G, Daniel F, Oates J, Norman AR (2008) Capecitabine and oxaliplatin for advanced esophagogastric cancer. *N Engl J Med* 358(1): 36–46
- Einzig AI, Wiernik PH, Sasloff J, Runowicz CD, Goldberg GL (1992) Phase II study and long-term follow-up of patients treated with taxol for advanced ovarian adenocarcinoma. *J Clin Oncol* 10(11): 1748–1753
- Fennelly D, Aghajanian C, Shapiro F, O'Flaherty C, McKenzie M, O'Connor C, Tong W, Norton L, Spriggs D (1997) Phase I and pharmacologic study of paclitaxel administered weekly in patients with relapsed ovarian cancer. *J Clin Oncol* 15(1): 187–192
- Gravalos C, Jimeno A (2008) HER2 in gastric cancer: a new prognostic factor and a novel therapeutic target. *Ann Oncol* 19(9): 1523–1529

- Hironaka S, Zenda S, Boku N, Fukutomi A, Yoshino T, Onozawa Y (2006) Weekly paclitaxel as second-line chemotherapy for advanced or recurrent gastric cancer. *Gastric Cancer* 9(1): 14–18
- Holmes FA, Walters RS, Theriault RL, Forman AD, Newton LK, Raber MN, Buzdar AU, Frye DK, Hortobagyi GN (1991) Phase II trial of taxol, an active drug in the treatment of metastatic breast cancer. *J Natl Cancer Inst* 83(24): 1797–1805
- Koizumi W, Narahara H, Hara T, Takagane A, Akiya T, Takagi M, Miyashita K, Nishizaki T, Kobayashi O, Takiyama W, Toh Y, Nagaei T, Takagi S, Yamamura Y, Yanaoka K, Orita H, Takeuchi M (2008) S-1 plus cisplatin versus S-1 alone for first-line treatment of advanced gastric cancer (SPIRITS trial): a phase III trial. *Lancet Oncol* 9(3): 215–221
- Koizumi W, Tanabe S, Saigenji K, Ohtsu A, Boku N, Nagashima F, Shirao K, Matsumura Y, Gotoh M (2003) Phase I/II study of S-1 combined with cisplatin in patients with advanced gastric cancer. *Br J Cancer* 89(12): 2207–2212
- Lee JJ, Kim SY, Chung HC, Lee KH, Song HS, Kang WK, Hong YS, Choi IS, Lee YY, Woo IS, Choi JH (2009) A multi-center phase II study of S-1 plus paclitaxel as first-line therapy for patients with advanced or recurrent unresectable gastric cancer. *Cancer Chemother Pharmacol* 63(6): 1083–1090
- Lenz HJ, Lee FC, Haller DG, Singh D, Benson 3rd AB, Strumberg D, Yanagihara R, Yao JC, Phan AT, Ajani JA (2007) Extended safety and efficacy data on S-1 plus cisplatin in patients with untreated, advanced gastric carcinoma in a multicenter phase II study. *Cancer* 109(1): 33–40
- Mochiki E, Ohno T, Kamiyama Y, Aihara R, Haga N, Ojima H, Nakamura J, Ohsawa H, Nakabayashi T, Takeuchi K, Asao T, Kuwano H (2006) Phase I/II study of S-1 combined with paclitaxel in patients with unresectable and/or recurrent advanced gastric cancer. *Br J Cancer* 95(12): 1642–1647
- Nakajo A, Hokita S, Ishigami S, Miyazono F, Etoh T, Hamanoue M, Maenohara S, Iwashita T, Komatsu H, Satoh K, Aridome K, Morita S, Natsugoe S, Takiuchi H, Nakano S, Machara Y, Sakamoto J, Aikou T (2008) A multicenter phase II study of biweekly paclitaxel and S-1 combination chemotherapy for unresectable or recurrent gastric cancer. *Cancer Chemother Pharmacol* 62(6): 1103–1109
- Narahara H, Fujitani K, Takiuchi H, Sugimoto N, Inoue K, Uedo N, Tsukuma H, Tsujinaka T, Furukawa H, Taguchi T (2008) Phase II study of a combination of S-1 and paclitaxel in patients with unresectable or metastatic gastric cancer. *Oncology* 74(1–2): 37–41
- Ohtsu A, Boku N, Tamura F, Muro K, Shimada Y, Saigenji K, Akazawa S, Kitajima M, Kanamaru R, Taguchi T (1998) An early phase II study of a 3-hour infusion of paclitaxel for advanced gastric cancer. *Am J Clin Oncol* 21(4): 416–419
- Ross P, Nicolson M, Cunningham D, Valle J, Seymour M, Harper P, Price T, Anderson H, Iveson T, Hickish T, Loftis F, Norman A (2002) Prospective randomized trial comparing mitomycin, cisplatin, and protracted venous-infusion fluorouracil (PVI 5-FU) With epirubicin, cisplatin, and PVI 5-FU in advanced esophagogastric cancer. *J Clin Oncol* 20(8): 1996–2004
- Sakamoto J, Matsui T, Kodera Y (2009) Paclitaxel chemotherapy for the treatment of gastric cancer. *Gastric Cancer* 12(2): 69–78
- Satoh S, Hasegawa S, Ozaki N, Okabe H, Watanabe G, Nagayama S, Fukushima M, Takabayashi A, Sakai Y (2006) Retrospective analysis of 45 consecutive patients with advanced gastric cancer treated with neoadjuvant chemotherapy using an S-1/CDDP combination. *Gastric Cancer* 9(2): 129–135
- Simon R, Wittes RE, Ellenberg SS (1985) Randomized phase II clinical trials. *Cancer Treat Rep* 69(12): 1375–1381
- Tanner M, Hollmen M, Junnila TT, Kapanen AI, Tommola S, Soini Y, Helin H, Salo J, Joensuu H, Siilvo E, Elenius K, Isola J (2005) Amplification of HER-2 in gastric carcinoma: association with topoisomerase II alpha gene amplification, intestinal type, poor prognosis and sensitivity to trastuzumab. *Ann Oncol* 16(2): 273–278
- Ueda Y, Yamagishi H, Ichikawa D, Okamoto K, Otsuji E, Morii J, Koizumi K, Kakihara N, Shimotsuka M, Yamashita T, Taniguchi F, Aragane H, Nishi H, Itokawa Y, Morita S, Sakamoto J (2010) Multicenter phase II study of weekly paclitaxel plus S-1 combination chemotherapy in patients with advanced gastric cancer. *Gastric Cancer* 13(3): 149–154
- Wani MC, Taylor HL, Wall ME, Coggon P, McPhail AT (1971) Plant antitumor agents. VI. The isolation and structure of taxol, a novel antileukemic and antitumor agent from *Taxus brevifolia*. *J Am Chem Soc* 93(9): 2325–2327
- Webb A, Cunningham D, Scarffe JH, Harper P, Norman A, Joffe JK, Hughes M, Mansi J, Findlay M, Hill A, Oates J, Nicolson M, Hickish T, O'Brien M, Iveson T, Watson M, Underhill C, Wardley A, Meehan M (1997) Randomized trial comparing epirubicin, cisplatin, and fluorouracil versus fluorouracil, doxorubicin, and methotrexate in advanced esophagogastric cancer. *J Clin Oncol* 15(1): 261–267
- Yamada Y, Shirao K, Ohtsu A, Boku N, Hyodo I, Saitoh H, Miyata Y, Taguchi T (2001) Phase II trial of paclitaxel by three-hour infusion for advanced gastric cancer with short premedication for prophylaxis against paclitaxel-associated hypersensitivity reactions. *Ann Oncol* 12(8): 1133–1137
- Yamaguchi K, Tada M, Horikoshi N, Otani T, Takiuchi H, Saitoh S, Kanamaru R, Kasai Y, Koizumi W, Sakata Y, Taguchi T (2002) Phase II study of paclitaxel with 3-h infusion in patients with advanced gastric cancer. *Gastric Cancer* 5(2): 90–95
- Yoshida K, Ninomiya M, Takakura N, Hirabayashi N, Takiyama W, Sato Y, Todo S, Terashima M, Gotoh M, Sakamoto J, Nishiyama M (2006) Phase II study of docetaxel and S-1 combination therapy for advanced or recurrent gastric cancer. *Clin Cancer Res* 12(11 Pt 1): 3402–3407

This work is published under the standard license to publish agreement. After 12 months the work will become freely available and the license terms will switch to a Creative Commons Attribution-NonCommercial-Share Alike 3.0 Unported License.

# Central Venous Port System-Related Complications in Outpatient Chemotherapy for Colorectal Cancer

Soichi Tsutsumi, Takaharu Fukasawa, Takaaki Fujii, Yuichi Tabé,  
Wakako Kigure, Takayuki Asao and Hiroyuki Kuwano

Department of General Surgical Science (Surgery I),  
Gunma University Graduate School of Medicine, Gunma, Japan

Corresponding author: Soichi Tsutsumi, M.D., Department of General Surgical Science (Surgery I),  
Gunma University Graduate School of Medicine, 3-39-22 Showa-machi, Maebashi, Gunma, 371-8511, Japan;  
Tel.: +81 27-220-8224, Fax: +81 27-220-8230; E-mail: chuchumi@showa.gunma-u.ac.jp

## ABSTRACT

**Background/Aims:** The current standard chemotherapy for metastatic colorectal cancer is the FOLFOX or the FOLFIRI regimen. Although these regimens include the continuous infusion of an anticancer agent, chemotherapy is possible by using implantable central venous port systems with a portable disposable pump in an outpatient setting. This study is an evaluation of the usefulness of implantable central venous port systems for colorectal cancer chemotherapy. **Methodology:** An implantable central venous port system was placed in 93 consecutive patients with metastatic colorectal cancer. All patients received modified FOLFOX6 ± bevacizumab or FOLFIRI ± bevacizumab regimens via the port system. Follow-up continued for

each patient until removal of the port system, death, or unavailability of further information. The incidence and details of the complications were investigated retrospectively. **Results:** Out of 1,246 treatments (a total of 116 incidents) of port system-related complications were identified (1.28%). Incidents involved infections ( $n=12$ ), catheter pinch-off ( $n=2$ ), fibrin sheath ( $n=1$ ), and drug leakage ( $n=1$ ). A port system removal was required in 14 cases. **Conclusions:** Implantable central venous port systems are safe and have a low long-term complication rate. We consider port systems, such as modified FOLFOX6 ± bevacizumab or FOLFIRI ± bevacizumab regimens, useful for colorectal cancer patients receiving chemotherapy.

**Key Words:**  
Central venous port system;  
Colorectal cancer;  
Outpatient chemotherapy.

## INTRODUCTION

Colorectal cancer (CRC) is the second most frequent cause of cancer-related death in the United States, with an estimated 49,960 deaths in 2008 (1). Approximately 30% of all patients with CRC have metastatic disease at diagnosis and 50% of early stage patients will eventually develop metastatic or advanced disease (2). Most patients with metastatic disease are candidates for systemic chemotherapy to palliate symptoms and prolong life. Significant progress in the treatment of CRC has been achieved with the approval of new drugs. Randomized trials have shown improvements in progression-free and overall survival when irinotecan has been added to infusional fluorouracil and leucovorin (FOLFIRI) in the initial treatment of patients with metastatic colorectal cancer (3). The addition of oxaliplatin to infusional fluorouracil and leucovorin (FOLFOX) increased tumor response rates and disease-free survival (4). Patients receiving all 3 of the key drugs, fluorouracil, oxaliplatin and irinotecan, were noted to have a median overall survival of approximately 20 months (5). Currently, the anti-angiogenic strategy has focused on inhibiting the vascular endothelial growth factor (VEGF) that stimulates blood vessel proliferation. Bevacizumab (Avastin; Genentech, South San Francisco, CA, USA) is a humanized monoclonal antibody directed against VEGF that has been examined in combination with chemotherapy in patients with advanced CRC (6). It is difficult to complete chemotherapy regimens, such as FOLFOX ± bev-

acizumab or FOLFIRI ± bevacizumab, in an outpatient setting because these regimens are complex and require prolonged continuous intravenous infusions.

A completely implantable subcutaneous central venous infusion port system has been used for the reliable and convenient administration of various therapeutic agents in cancer patients. This port system makes chemotherapy safe for outpatients. However, as noted in previous data, the most common malfunctions included port-associated infection and thrombosis (7). The purpose of this study was to investigate the port system-related complications in outpatient home chemotherapy, such as FOLFOX ± bevacizumab or FOLFIRI ± bevacizumab, for the treatment of CRC.

## METHODOLOGY

From May 2005 to the present, port systems were placed in a total of 93 patients for the treatment of CRC chemotherapy. The port system (Groshong catheter, MRI port, Bard, Salt Lake City, UT, USA) was implanted in the subclavian veins. Chemotherapy was performed in the outpatient chemotherapy room using a port system with a portable pump. The location of the catheter tip was placed in the superior vena cava. Information regarding the patient's age, chemotherapy regimens and complications was collected. Follow-up continued for each patient until removal of the port, death, or unavailability of further information.

## RESULTS

### Patient characteristics

Ninety-three patients with metastatic CRC were treated by modified FOLFOX6 ± bevacizumab or FOLFIRI ± bevacizumab or sLV5FU2±bevacizumab regimen from May 2005 to April 2009. The patient characteristics are shown in Table 1. The patients' ages ranged from 39 to 80 years (median 63 years). A total of 1,246 cycles of treatment were administered with a median of 11 cycles per patient (range 2-48 cycles). Seven hundred and forty-six cycles of modified FOLFOX6±bevacizumab, 422 cycles of FOLFIRI ± bevacizumab and 62 cycles of sLV5FU2 ± bevacizumab were administered. Port system-related complications were identified in 16 patients (Table 2). Twenty patients suffered port infection. Two had pinch-off damage of the catheter system and 1 developed a fibrin sheath formation around the catheter. In one case, an individual was given a subcutaneous injection due to port system breakage. The removal of the port system was required in 12 cases. Median duration from port system placement to onset of infection was 451 days with a range of 34-923 days. A microbiological examination identified staphylococcus species as the source of the infection.

### DISCUSSION

Central venous administration of anticancer agents is useful to avoid venous toxicity. The port system is a permanently implantable venous access device consisting of a port body with a silicone membrane and the catheter line itself. Because a port system is completely covered by skin, it is less prone to infections than a non-implantable catheter. A port system is a safe and effective route for the long-term administration of chemotherapy. The following port system-related complications have been reported: catheter damage, catheter pinch-off, fibrin sheath formation, thrombophlebitis, drug leakage and infection (8). The most common complication associated with the use of a port system was infection, followed by thrombosis and dislocation (7). The rate of catheter-related infections in central venous access catheters ranged from 0.6-27% (8). It is necessary

TABLE 1. Patient characteristics.

Characteristics		
Age	Median, years	63
	Range, years	39-80
Gender	Male	55 (59.1)
	Female	38 (40.9)
Primary tumor site	Colon	44 (47.3)
	Rectum	49 (52.7)

TABLE 2. Chemotherapy and port system related complications.

Regimen	Cycle of therapy
Total (median, range)	1246 (11, 2-48)
FOLFOX ± bevacizumab	746
FOLFIRI ± bevacizumab	422
sLV5FU2 ± bevacizumab	62
Complications	No. of incidents (%)
Port infection	12 (0.96)
Pinch-off damage	2 (0.16)
Fibrin sheath	1 (0.08)
Drug leakage	1 (0.08)

to prevent port system infections because catheter-related infections are an important problem in the outpatient setting, contributing to increased patient morbidity and mortality rate. Our results indicated that port systems are safe and have a low long-term complication rate. Port systems are considered to be safe and well accepted by CRC patients receiving chemotherapy.

### CONCLUSIONS

Outpatient chemotherapy regimens, such as FOLFOX ± bevacizumab or FOLFIRI ± bevacizumab, which require the use of a port system, are becoming more common. Although the management of chemotherapy for CRC has been facilitated by port systems, it is necessary to reduce port system complications.

### REFERENCES

1. Jemal A, Siegel R, Ward E, Hao Y, Xu J, Murray T, Thun MJ: Cancer statistics 2008. CA Cancer J Clin 2008; 58:71-96.
2. Hamady ZZ, Kotru A, Nishio H, Lodge JP: Current techniques and results of liver resection for colorectal liver metastases. Br Med Bull 2004; 70:87-104.
3. Douillard JY, Cunningham D, Roth AD, et al.: Irinotecan combined with fluorouracil compared with fluorouracil alone as first-line treatment for metastatic colorectal cancer: a multicentre randomized trial. Lancet 2000; 355:1041-1047.
4. De Gramont A, Figer A, Seymour M, et al.: Leucovorin and fluorouracil with or without oxaliplatin as first-line treatment in advanced colorectal cancer. J Clin Oncol 2000; 18:2938-2947.
5. Grothey A, Sargent D, Goldberg RM, Schmoll HJ: Survival of patients with advanced colorectal cancer improves with the availability of fluorouracil-leucovorin, irinotecan and oxaliplatin in the course of treatment. J Clin Oncol 2004; 22:1209-1214.
6. Giantonio BJ, Catalano PJ, Meropol NJ, et al.: Bevacizumab in combination with oxaliplatin, fluorouracil, and leucovorin (FOLFOX4) for previously treated metastatic colorectal cancer: results from the Eastern Cooperative Oncology Group Study E3200. J Clin Oncol 2007; 25:1539-1544.
7. Ignatov A, Hoffman O, Smith B, Fahlke J, Peters B, Bischoff J, Costa SD: An 11-year retrospective study of totally implanted central venous access ports: complications and patient satisfaction. Eur J Surg Oncol 2009; 35:241-246.
8. Vescia S, Baumgärtner AK, Jacobs VR, et al.: Management of venous port systems in oncology: a review of current evidence. Ann Oncol 2008; 19:9-15.

## Seminar

## 5. 高齢者の上部消化管術後の 消化管運動障害と対策

持木 彰人 桑野 博行

**KEY WORD**

- 消化管運動
- 高齢者
- 上部消化管手術
- 術後消化管運動障害

**SUMMARY**

■消化管は空腹期と食後期では異なった収縮波形態を示し、空腹期においては伝播する強収縮波が特徴であり、食後期には連続する律動的な収縮波が特徴である。高齢者の消化管では壁内神経叢の減少が指摘されており、食道運動、胃運動、小腸運動の低下が報告されている。その結果、嚥下障害、消化不良、便秘などの症状を呈する。消化管手術後には一過性の消化管収縮障害が起こり、術後の経口摂取を遅らせる原因になっている。その改善策としては早期の離床、経口摂取開始などがあるが、高齢者など消化管収縮が減弱している症例では、消化管運動亢進薬を必要とする場合がある。

**はじめに**

平均余命が過去 20 年で急速に延び、2050 年までには 65 歳以上の人口が現在の 2 倍なると考えられている。消化管機能は年齢とともに減弱するが、平均寿命が延びると基礎疾患をもつ人々も増えることになり、基礎疾患、合併疾患によって消化管機能も変化する。本稿では正常な消化管収縮をまず概説し、そして消化管収縮の年齢による変化、さらには上部消化管術後の機能異常と対策を説明する。

**正常消化管運動**

消化管運動は摂食前後で明らかに異なる 2 つのパターンに区別され、空腹期収縮と食後期収縮に分類される(図 1A)。1 つは強収縮波群よりなる空腹期収縮(interdigestive contraction)であり、摂食後 10~12 時間目より観察される。

もう 1 つは摂食後に収縮力は弱いながらも、規則的に発生する律動的収縮波群の食後期収縮(postprandial contraction)である。

空腹期収縮の特徴は interdigestive migrating motor contraction (IMMC) と呼ばれ(図 1B)、強収縮群が肛門側に 90~100 分間隔で規則正しく伝播する<sup>1)</sup>。約 70~80 分の休止期を経て、約 20 分間持続する極めて強い収縮力をもった収縮波群が胃・十二指腸から始まり、小腸を肛門側へと伝播する。その収縮波は各消化管の部位で収縮波形態が異なっている(図 1B)。この IMMC は、生理的には食物残渣や腸管内に溜まった胃液・腸液を肛門側へと排出し、次の食事のための準備をする収縮と考えられ、別名 housekeeper contraction といわれている。IMMC は 4 期に分類され、phase I は休止期、phase II は不規則な収縮を示す時期、phase III は 15 分以上続く最も特徴的な強収縮であり、その収縮波群は肛門側へと伝播する(図 1B)。

■もちき えりと、くわの ひろゆき(群馬大学大学院病態総合外科)

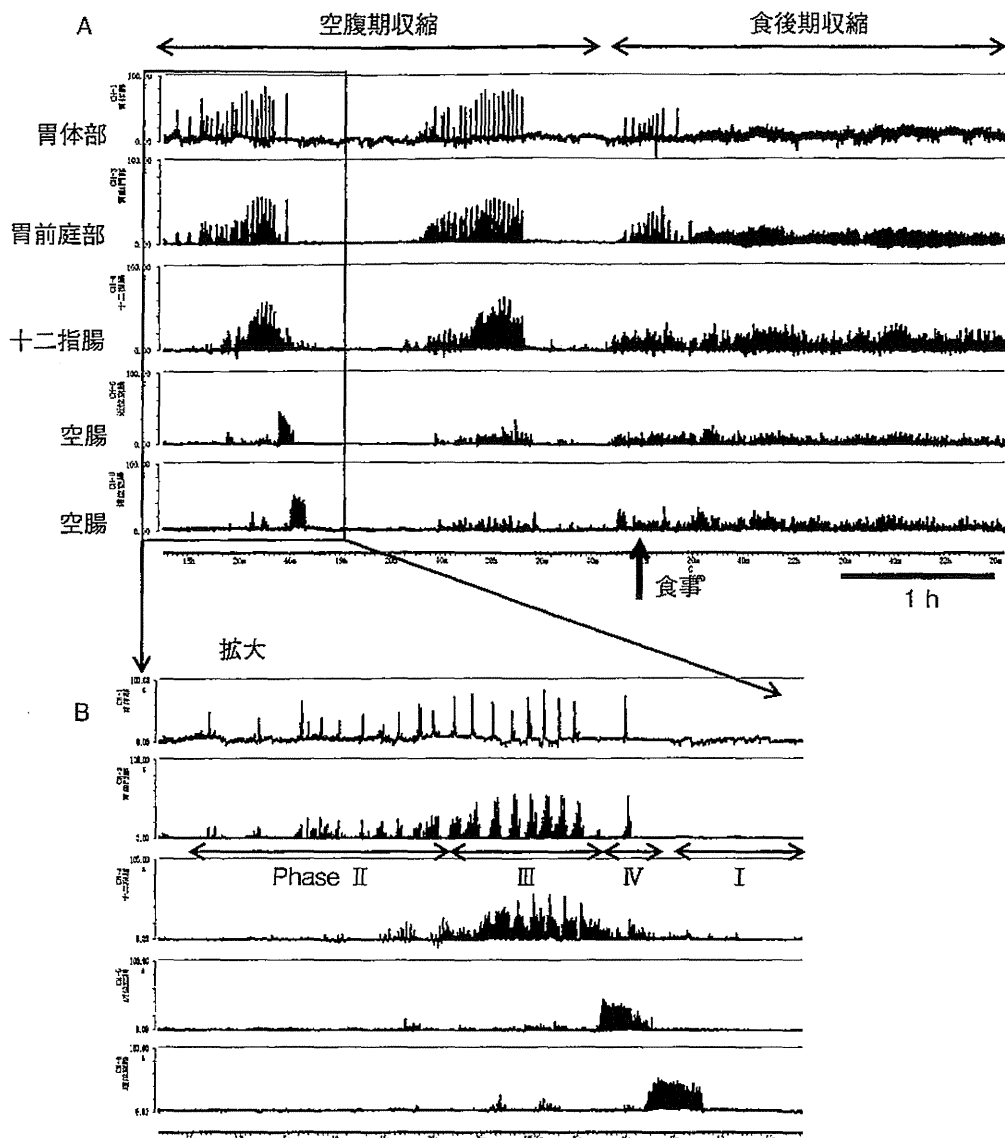


図1 イヌを用いて意識下に測定した消化管運動チャート

A：空腹期から食後期収縮、B：空腹期伝播性強収縮(IMMC)。横軸が時間軸で縦軸が収縮力を示す。

また、phase III後には不規則な収縮で休止期へと移行する減衰収縮を認め、phase IVと分類されている<sup>1)</sup>。このIMMCは、十二指腸から上部空腸に存在する消化管ホルモンであるモチリンによって引き起こされており、血中濃度は周期的に変動し、phase IIIの時期にモチリンの血中濃度は最高値を示す。

食後期収縮は食事の摂取によって生じる収縮波で、食後3～6時間持続する(図1A)。食事摂取によって、まず胃体部が受容性に弛緩し食物を胃内へと受け入れ、receptive relaxationと呼ばれている。胃体部から胃前庭部の収縮によっ

て食物が徐々に混和、粉碎され、幽門輪を通過する大きさになると十二指腸へと排出される。十二指腸への排出は胃前庭部の収縮、幽門輪の拡大、十二指腸の収縮停止によって調節され、gastro-pyloro-duodenal coordinationと呼ばれている。また、食事摂取に伴って大腸でも収縮が起り、朝食後の排便などはこの収縮によって惹起され、gastrocolic refluxと呼ばれている。

### 高齢者の消化管運動

年齢による消化管運動障害の結果として、高

齢者では嚥下障害、消化不良、食欲不振、便秘などが起こるといわれている<sup>2)</sup>。食道収縮においては、収縮波高の減少と非伝播性収縮の増加が高齢者で指摘されおり、その結果として嚥下障害が起こる<sup>3)</sup>。また、嚥下障害によって誤嚥性肺炎が起きやすくなる。その原因としては食道の壁内神経叢の減少が報告されており、特に食道の口側1/3で顕著とされ、上部食道括約筋の障害も指摘されている<sup>4)</sup>。また酸逆流に対するacid clearance低下が、下部食道の収縮力低下や食道裂孔ヘルニアによって起こり、胸焼けや逆流性食道炎の原因となる。

胃の生理的な機能は食物を取り入れ、混和、粉碎し、食物を適当な大きさにして、十二指腸や小腸に送り出すことである。胃の消化管運動に関して、アイソトープを用いた測定で、液体と固体の胃排出が高齢者で遅延していることが報告されている<sup>2)</sup>。また、胃電図や<sup>13</sup>Cを用いた研究では、食後の蠕動や収縮力の低下が指摘されている<sup>5)</sup>。原因は未だに明確ではないが、ラットの研究では消化管神経系の変性が原因とされており、特に筋間神経叢でコリン作動性神経に変性が起きていると報告されている<sup>6)</sup>。

高齢者の小腸収縮をmanometryを用いて測定した研究では、被験者全員にIMMCが観察されたが、伝播速度が非高齢者に比べて遅いと報告されている<sup>7)</sup>。しかし高齢者で診られる吸収障害やbacterial overgrowthは、この消化管収縮障害が原因ではないとも考察している。IMMCの伝播は主に小腸の壁内神経叢によって調節されているが、動物実験では年齢とともに筋間神経叢の神経細胞が減少し、コリン作動性神経の減少や受容体の反応性低下が指摘されており、このような変化が伝播速度の低下につながっていると考えられる<sup>8)</sup>。

## 術後消化管運動障害

開腹手術後には消化管は麻痺になり、一定期間収縮しなくなる。麻痺の原因是腸管の乾燥、腸管への接触、神経系の切除、壁内神経叢の連続性消失、交感神経興奮、体内アミノ酸(グルタ

ミン)の低下などが関係している<sup>9,10)</sup>。消化器手術後には消化管収縮は完全に停止した後、小腸から徐々に収縮が回復し、胃、大腸の順に回復する(図2)。単開腹だけでも消化管運動の麻痺は起こり、消化管の切除を行うと収縮伝播異常も認められるようになる。

食道切除後には胃管を用いて消化管の再建が行われている。胸腔内に持ち上げられた胃管の機能は、以前は胃管が収縮せず、重力で内容物が落ちると考えられていたが、manometryを用いた研究では前庭部に相当する部位で収縮が確認され、術後の時間経過(年単位)で肛門側から口側に収縮が回復することが確認されている<sup>11)</sup>。胃管収縮の機能異常があるときには胃排出遅延が起こり、40~50%の症例で観察されており、迷走神経の離断と胃の小脣側の切除が原因と考えられている。特に高齢者において、食道切除は過大な侵襲になるため、術後の回復も遅く、そのため経口摂取の開始時期も遅くなり、小腸粘膜の萎縮などによって消化吸収能が低下し栄養不良になりやすい。

胃切除術は病変の部位によって切除方法が異なり、機能異常の種類も異なってくる。幽門側胃切除術では幽門輪が切除されるために、急速な胃排出が生じる。また残胃は除神経されているため、収縮せず単なる袋となる。残胃からの排出は、吻合部の状態も重要だが十二指腸運動に依存し、十二指腸収縮が悪いと胃停滞となる(図3)。高齢者においては消化管の収縮能が低いため、胃排出遅延が起こりやすい。噴門側胃切除術では、下部食道括約筋(LES)が切除されたため食道逆流が生じ、逆流性食道炎の発生が患者のQOLを低下させる(図4)。食道逆流を予防するためには食道と残胃の間に空腸を置いたり、食道-残胃吻合部周囲に残胃を巻き付けて高圧帯を作り、逆流を防止する工夫がされている。噴門側胃切除術では前庭部が残るために、術後の経過とともに残胃の収縮能は改善し、それに伴って食道逆流も減少する。図4は噴門側胃切除術・胃管再建後1年の消化管運動でありIMMCが観察され、その収縮波は残胃から十二指腸へと伝播している。胃全摘術はLESも幽

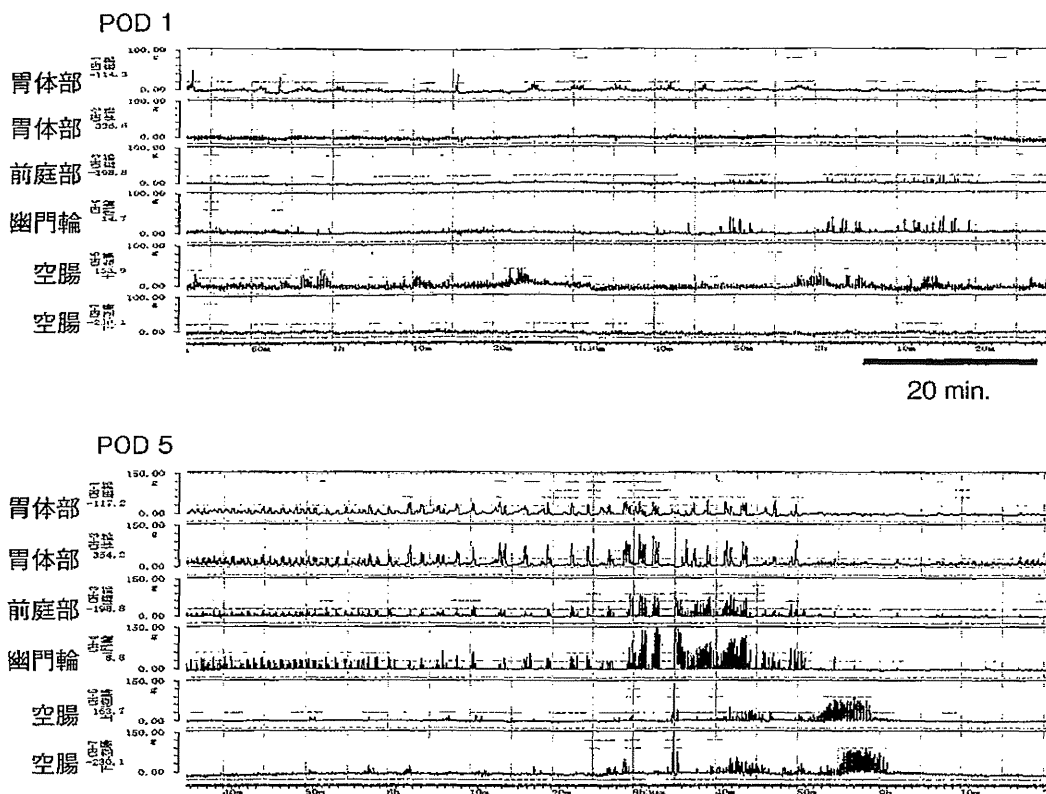


図2

POD 1：開腹手術後1日目の消化管運動。胃から空腸まで収縮が観察されず、完全に消化管運動が麻痺している。POD 5：徐々に消化管運動が回復し、術後5日目になると弱いながらもほぼ正常なIMMCが観察される。

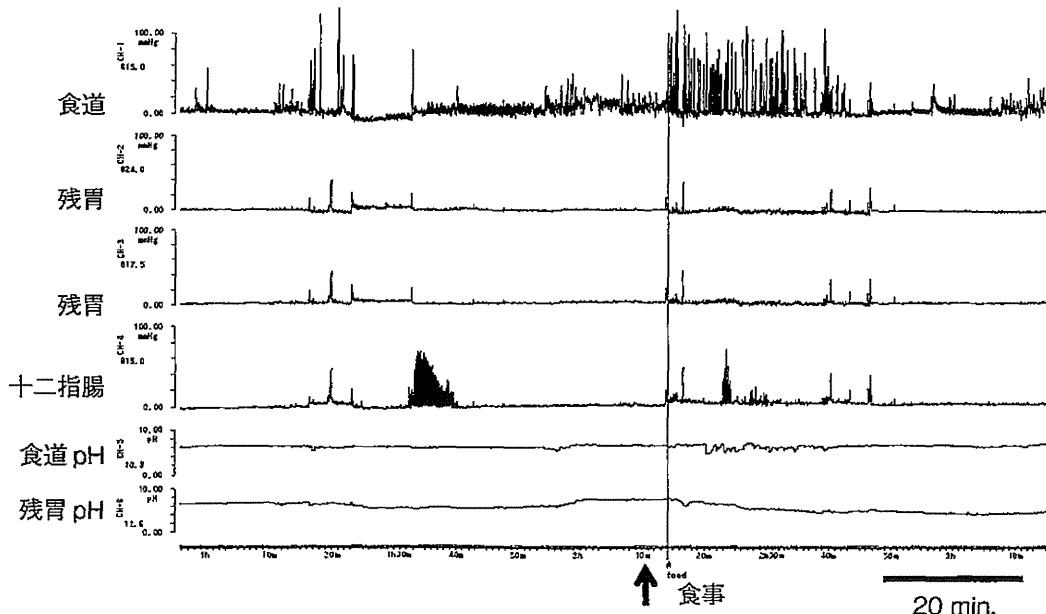


図3 幽門側胃切除術後の消化管運動

残胃は収縮せず、空腹期に十二指腸にphase IIIが観察される。残胃内のpHは胃酸が出なくなるため6前後を推移する。

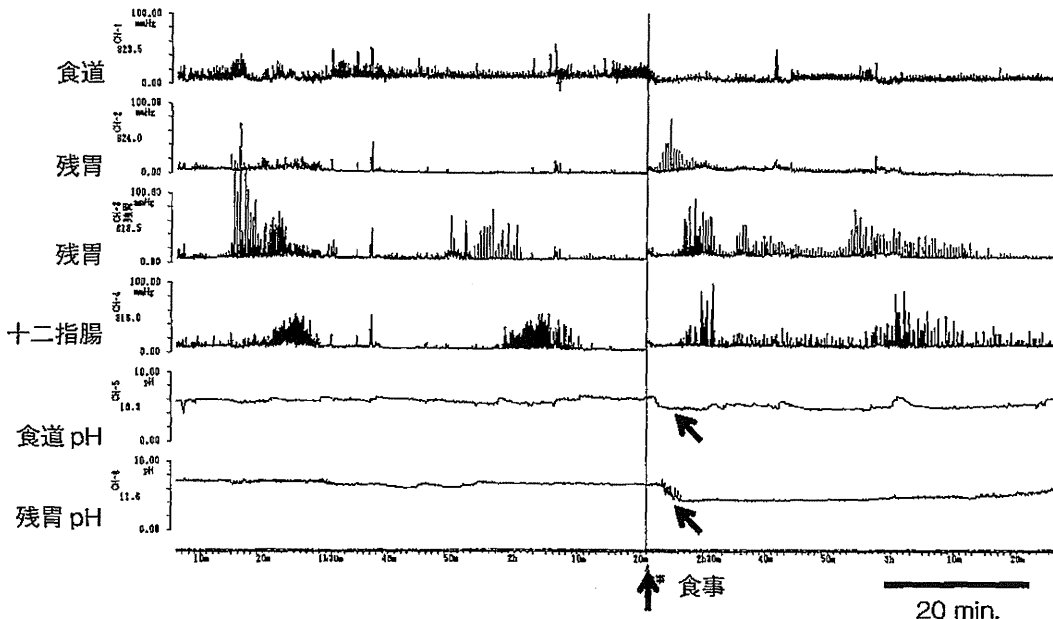


図4 噫門側胃切除術・細径胃管再建術後の消化管運動  
食後期には残胃内のpHの低下に伴って食道内pHの軽度の低下が観察され(→), 胃酸の食道逆流が推測される。

門輪も切除され、再建は空腸を用いて行われる。胃全摘術後の再建にgolden standardはないが、Roux-en-Y再建が多くの施設で行われている。本術式は、胆汁や胰液が食道内に逆流するのを防止するのに有効であるが、一部の症例では嘔気や嘔吐、食後に腹部膨満を訴える症例があり、Roux-en-Y stasis syndromeとして知られている<sup>12)</sup>。原因は再建腸管に異所性のペースメーカーができるためと報告されており、高齢者に多いという報告はないが、経過観察中に注意する必要がある。胃全摘術によってなくなった貯留能を回復させる目的で、小腸囊再建術も行われている。しかし小腸囊再建術は、正常な小腸の輪状筋を離断するため術後の収縮能の回復が遅く、QOLに寄与しないとの報告もあり、高齢者には適応が難しいと考える<sup>13)</sup>。

### 対策

高齢者の術後の消化管運動障害に対しては、まずは術後の早期離床が重要となる。しかし高齢者における早期離床は患者本人だけでは難しく、看護師、家人の協力が必要になる。次に重要なことは早期の経口摂取開始である。多くの

論文は早期の経口摂取開始が入院期間を短くして、それによって合併症の発生頻度も増加しないと報告している<sup>14)</sup>。一方で、早く始めても、自由に摂取させても結果に変わりはないとの報告もあるが、早期の経口摂取に否定的な報告は見当たらない<sup>15)</sup>。しかし高齢者の場合、注意しなければならないのは誤嚥であり、誤嚥性の肺炎を併発すると重篤になり、経口摂取の開始前に水分などによる十分な嚥下のリハビリテーションが必要である。

離床や早期の経口摂取によっても消化管運動機能障害が残る場合には、消化管運動亢進薬の投与が必要になる。術後の運動障害に対してよく用いられた薬は5HT<sub>4</sub>受容体作動薬であるシサブリド(アセナリン<sup>®</sup>)であるが、不整脈の副作用により現在は使用できない。その代替品としてはモサブリド(ガスモチン<sup>®</sup>)があるが、医療保健上の適応は慢性胃炎である<sup>16)</sup>。術後にシサブリドを用いた報告では食道逆流を減少させ、また術後の腸閉塞発症を予防するとの報告がある<sup>17)</sup>。漢方である大建中湯も術後の腸閉塞を予防すると報告されている<sup>18)</sup>。大建中湯は山椒、人参、生姜から成る生薬であり、日本独自の漢方薬である。作用機序としては、コリン作

### III 副作用各論—重大な副作用—

## 皮膚

### 手足症候群

Hand-foot syndrome

浅尾高行 桑野博行

**Key words :** 皮膚障害、手足症候群

III 副作用各論—重大な副作用—

皮膚

#### 1 概念・定義

抗がん薬によって引き起こされる皮膚の急性病変で、手掌、足底を中心とした紅斑、腫脹、過角化、色素沈着などを特徴とする症候群である。抗がん薬による表皮細胞への直接的障害以外的な機械的刺激が加わって発症、増悪する病態と考えられる。顔面のざ瘡様皮疹や爪甲の変化など薬剤の種類によっては特徴的な病変を伴うこともあり、必ずしも手足に限るものではない。

しかし、最近では休薬を余儀なくされるような手足症候群を引き起こす薬剤が広く使用され<sup>1-3)</sup>、手足症候群は抗がん薬治療中の患者のQOLの維持だけでなく、抗がん薬治療全体としての成績にかかわる重要な有害事象として認識されるようになった。

#### 2 原因薬剤

フッ化ピリミジン系薬剤ではカペシタビンが高頻度に手足症候群がみられる薬剤として知られている。テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウムやテガフル・ウラシルでも認められるが発生頻度は低い。ドキソルビシンやタキサン系抗がん薬ではフッ化ピリミジン系薬剤に

よる手足症候群と同様の皮膚症状が生じる。

フッ化ピリミジン系薬剤による手足症候群は比較的びまん性に生じ皮膚が菲薄化するのが特徴であるのに対して、キナーゼ阻害薬(EGFR阻害薬)による皮膚病変は、限局性で角化が強い傾向がある。

抗EGFR抗体のセツキシマブ、パニツムマブでは顔面や上半身を中心にざ瘡様の皮疹や、爪周囲炎など特徴的な皮疹が高頻度に認められる。

このような、薬剤による皮疹の特徴を把握し特有の初期症状を見逃さないように留意する必要がある。

#### 3 発生機序

フッ化ピリミジン系薬剤による手足症候群では、皮膚基底細胞の増殖阻害、エクリン汗腺からの薬剤分泌、5FUの分解産物が発生に関与しているという報告があるが確定的な発症機序は不明である。なぜ、手と足に起こりやすいかについても様々な推察がなされてきたが、信頼できるデータはない。機械的な刺激が発症の契機や増悪因子となることから、手や足は物理的な刺激を受けやすい部位であることが少なからず関与していると思われる。抗EGFR阻害薬では、抗腫瘍効果であるEGFR阻害作用が正常の皮膚

にも作用して皮膚障害を誘発すると考えられる。ケラチノサイトのアポトーシスが誘導されると同時に、ケモカインを介して炎症細胞が動員され各種皮膚症が引き起こされる。

#### 4 症状、診断法

##### 1) 初期症状

手足症候群の好発部位は、反復した物理的刺激が起こる場所で必ずしも手足に限らない。早期発見のポイントは、感覚の異常、発赤の有無を頻繁に確認し初期症状を見過ごさないことがある。急性の有害事象であり投与後早期に出現することが多いので、症状の発現頻度や発現時期について投与前からよく説明して予防的ケアと患者教育を行っておく。軽微な症状の場合には患者は気がついていても訴えないことがあるので、診察時には皮膚を詳細に観察するとともに医療者側も多職種で連携して早期対処に心がける。

###### a. フッ化ピリミジン系薬剤による

###### 手足症候群の初期症状

発症早期には、しびれ、チクチクまたはピリピリするような感覚の異常が認められる。この時期には視診では手足の皮膚に変化を伴わない。最初にみられる皮膚の変化は比較的びまん性の発赤(紅斑)である。進行すると皮膚表面に光沢が生じ、指紋が消失するようになる。

###### b. 抗EGFR阻害薬による初期症状

手足では限局性の紅斑で始まることが多く、通常、疼痛を伴い皮膚は肥厚する。フッ化ピリミジン系薬剤による手足症候群と初期皮膚所見が異なる場合があるので注意を要する。進行すると水疱を伴い疼痛も強くなる。

抗EGFR抗体では投与後1週間以内に紅色丘疹または膿疱性の丘疹が顔面、前胸部、背部を中心に認められる。

##### 2) 所 見

手足症候群の皮疹は多彩で以下のような所見が混在してみられることが多いが、薬剤により特徴がある。

###### a. 紅斑・腫脹

手掌～手指、足底～足趾にびまん性の紅斑が出現し、多少とも浮腫性に腫脹する。皮膚表面はやや光沢を帯び、指腹の指紋が消失する傾向がある。キナーゼ阻害薬による紅斑は限局性のことが多い。

###### b. 色素沈着・色素斑

手掌、足底にびまん性に褐色の色素沈着を生じ、関節背面や爪周囲にも色素沈着を伴う。

###### c. 過角化(角質増生)・落屑・亀裂

手掌、足底の角層が肥厚し、表面が硬く触れるようになる。角層が剥離して、落屑を生じることも多い。指尖、踵などの過角化部や指関節屈曲部などの皮膚表面にしばしば亀裂を生じ、疼痛を伴う。

###### d. 水疱・びらん・潰瘍

進行すると表皮下水疱を生じ更に強い疼痛を訴えるようになる。水疱が破れると、びらん・潰瘍化し、出血や痴皮を伴う。

###### e. 爪甲の変化

爪甲に変形、粗造化、混濁、萎縮や色素沈着を生じる。肥厚した爪甲は薄く剥がれてくる。高度になると爪甲の脱落も起こる。

###### f. 爪 囊 炎

陷入爪のように肉芽を生じると、痛みを伴い日常生活に支障をきたす。投与を開始してから2-3ヶ月後にみられる所見である。

###### g. ざ瘡様皮疹

顔面や前胸部を中心に、思春期にみられるざ瘡に似た皮疹であるが無菌性である。抗EGFR抗体製剤で高頻度にみられる。

###### h. 皮膚乾燥症

手足だけでなく体幹部にも広範囲に皮脂の減少と乾燥が進みdry skinとなる。特に冬にはかゆみを伴う。

###### i. 光線刺激による皮疹

日光刺激による発赤、腫脹をきたす。日差しが強くなる夏に多く発症し、日光が当たる前額部、目の下に強い‘日焼け’のような発赤が生じ痛みを伴う。

##### 3) グレード判定基準

グレード判定は休薬や投薬の再開の基準とな

表1 Blumのグレード分類(手足症候群 Hand-Foot Syndrome Atlas, 第3版より引用)

はっきりした疼痛を伴う場合はグレード2以上と判定するが、チクチク感など表面的な皮膚知覚異常はグレード1とする。痛みが強く日常生活が遂行できない状態であればグレード3となる。具体的には手では「ペンや箸が使えない」、足では「歩くのが困難」などを指標として判断する。

グレード	臨床領域	機能領域	(参考)判定基準にない具体的な症例
1	しびれ、皮膚知覚過敏、ヒリヒリ・チクチク感、無痛性腫脹、無痛性紅斑、色素沈着、爪の変形	日常生活に制限を受けることのない症状	(対処の必要ないもの)皮膚、爪の色素沈着、爪の変形 (対処の必要なもの)皮膚の硬化感
2	腫脹を伴う有痛性皮膚紅斑、爪甲の高度な変形・脱落	日常生活に制限を受ける症状	爪症状(脱落など痛みを伴うもの)
3	湿性痂皮・落屑、水疱、潰瘍、強い痛み	日常生活を遂行できない症状	爪症状(機能障害あり)

該当する症状のグレードが両基準(臨床領域、機能領域)で一致しない場合は、より適切と判断できるグレードを採用する。

この基準は判定のみに採用され、他の皮膚症状、他部位の皮膚の評価には用いない。

※色素沈着について：色素沈着に対する対処法は確立しておらず、また、グレード2、3(痛みや機能障害)へと進行するものではないため、対処(処置)の必要はないと考えられる。

有害事象共通用語規準(v3.0 日本語訳JCOG/JSCO版)

グレード	手足皮膚反応
1	疼痛を伴わない軽微な皮膚の変化または皮膚炎
2	機能障害のない皮膚の変化または疼痛
3	潰瘍性皮膚炎または疼痛による機能障害を伴う皮膚の変化
4	—(設定なし)

るので、正確な判定が不可欠である。判定基準は皮膚所見をみる臨床領域と日常生活制限の程度をみる機能領域から判定するBlumの分類<sup>4)</sup>が理解しやすく一般的に用いられている。手足症候群の評価は医療者側の判定のばらつきが大きくなりがちである。判定には痛みや日常生活の制限の程度が判断の基準になることから、具体的な症状と機能障害程度を正確に聴取する。生活の障害の程度は、手の障害であれば、箸や鉛筆が使えない、ボタンがかけられない、足であれば歩行ができないなどを指標とする(表1)。

#### 4) 臨床検査値

手足症候群の発生と因果関係のある臨床検査値異常は報告されていない。

#### 5 対処法

手足症候群の治療法と予防法は確立していないため、確実な処置は原因薬剤の休薬である<sup>5)</sup>。適切なタイミングでの休薬と再開が患者のQOLと治療の継続を左右する。重篤化を防ぐには早期診断と適切な初期対応が重要であり、そのため詳細な症状の聴取と皮膚の観察が基本となる。皮膚だけでなく、爪、毛髪にも変化がみられるので見逃さないようにする。皮膚症状は多彩であるが、視診で診断可能な病変であり、患者自身が症状の発見や病状の推移を観察することができる所以自己管理、自己ケアが有効な有害事象である。手足症候群では投与後初期に発症するものが多いので、投薬開始前に、予想さ

表2 日常生活の指導の実際(文献<sup>6</sup>より引用)

①物理的刺激を避ける	締め付けの強い靴下を着用しない
	足にあった柔らかい靴をはく
	エアロビクス、長時間歩行、ジョギングなどの禁止
	包丁の使用、ぞうきん絞りを控える
	炊事、水仕事の際にはゴム手袋等を用いて、洗剤類にじかに触れないようにする
②熱刺激を避ける	熱い風呂やシャワーを控える
③皮膚の保護	保湿剤を塗布する
	木綿の厚めの靴下をはく
	柔らかい靴の中敷を使用する
④2次感染予防	清潔を心がける
⑤直射日光にあたらない ようにする	外出時には日傘、帽子、手袋を使用する
	露出部分にはサンスクリーン剤を使用する

れる症状や予防的なケアについて患者や家族に伝えて指導を行う。

### 1) 皮膚症状の発生・増悪因子

手足症候群は抗がん薬の皮膚の細胞への障害を背景として、皮膚に対する外的な刺激が加わって発症するので皮膚障害の発生誘因、増悪因子の排除が重要である。刺激としては機械的刺激や、温度刺激、光線による刺激が想定される。想定される増悪因子をあらかじめ取り除いて、皮膚に対する刺激を軽減させることが予防的ケアと発症後の治療のどちらにも共通した原則となる。皮膚のケアの具体的方法は、刺激の排除、清潔の保持、保湿にまとめられる。

### 2) 皮膚への刺激の排除

重篤副作用疾患別対応マニュアル(厚生労働省<sup>6</sup>)には生活上の注意点として刺激別に具体的に記載されている(表2)。物理的刺激が生じやすい部分を問診により確かめ、同じ部位に刺激がかからないように患者の生活状況に即した対応を個別に指導する。

### 3) 清潔の保持

感染の合併を防ぐためにも皮膚を清潔に保つ。入浴では熱い湯や刺激の強いタオルでの摩擦を避け、低刺激の弱酸性石鹼の使用を指導する。手に比べて洗う機会が少ない足のケアとして、足浴が勧められる。また、爪の手入れ、厚

い角質の除去などもあらかじめ行っておく。手湿疹(主婦湿疹)や白癬症との鑑別診断が必要になることがあるので、あらかじめ評価、治療しておく。

### 4) 保湿

手足症候群を引き起こす抗がん薬の多くは、皮脂腺や汗腺にも障害を及ぼし、皮膚のバリア機能が損なわれる。dry skinの状態は表皮細胞への外的刺激を増長する。抗がん薬の投与開始後と同時に軟膏の塗布を開始する。ワセリンで代表される軟膏は油脂の中に水が懸濁分散したもので、べとつき感が強くつけ心地が悪いため患者の受け入れはよくないが、付着性が良く効果が持続することと浸潤部にも用いることができる利点がある。これに対して水溶成分に油脂を懸濁分散させたクリームやローションはつけ心地が良い反面、落ちやすく効果は持続しない。皮膚保護、保湿効果を優先し基本的に軟膏を用いるが、患者の受容性も考慮して軽症例あるいは予防的使用にはクリームが代用されることもある。この場合にも重症になれば軟膏に変更する。製品名が軟膏となっているものも成分はクリームのことがあるので注意が必要である。1日1回の保湿ケアでは不十分であり1日数回、定時の塗布を指示する。残りの軟膏のチューブを持参させるなどして軟膏の消費量からコンプ

ライアンスを評価する。

### 5) 休薬・減量

皮膚の症状は基本的に蓄積毒性ではないので、休薬が有効である。原則としてGrade 2以上で、休薬あるいは減量が適応となり、再開時には再発を避けるためにGrade 1に回復してから薬剤を減量して投与する。早期に対応しGrade 3にしないことが重要である。休薬・減量基準は、薬剤ごとに細かく決められているのでそれぞれの薬剤の副作用対応マニュアルなどを参考にする。

### 6) 局所療法

外的な刺激を除くことに加えて重症度に合わせて、消炎、抗菌療法を付加する。副腎皮質ステロイド軟膏は、吸収が良い顔面では、体幹より1ランク弱いものを用いる。その他の部位ではvery strongランクの副腎皮質ステロイド軟膏を使用する。ビタミン剤や抗炎症薬の全身投与については、明らかな有効性を支持するデータはない。特徴ある症状に対する対処法を以下に示す。

#### a. ざ瘡様皮疹への対処法

抗EGFR抗体により顔面、胸部にみられる特徴的な皮疹で、ざ瘡に似ている。発現時期は投与後早期にみられ、87%にみられることがから投与と同時に予防的に治療を開始する。予防としては保湿剤とテトラサイクリンの内服を開始し、症状の出現とともに、副腎皮質ステロイド軟膏を使用する。思春期にみられるざ瘡と異なり無菌といわれているが、テトラサイクリンの内服が有効である。これは、抗菌作用以外に抗炎症作用をもつためとされている。重症化しGrade 3となると副腎皮質ステロイドの内服、抗EGFR抗体のスキップや減量が必要となる。

ざ瘡様皮疹が消退すると皮膚は荒廃し、皮膚の乾燥(乾皮症)が進行するので、保湿クリームにて対処する。

#### b. 爪団炎への対処法

爪は刺激から皮膚を守る機能をもっているが、

同時に、爪の外側に接した皮膚に外力がかかると爪が皮膚刺激となり炎症が起こる。爪団炎は、抗EGFR抗体でも高頻度に認められる副作用である。投与開始数週間後に出現し慢性の経過をたどり対応に苦慮することが多い。爪周囲に限局性の皮疹がみられたら、減圧処置を行うとともに2次感染を予防しながら軟膏処置を行う。爪団炎を放置すると、慢性の肉芽を生じ痛みのため歩行障害をきたし陷入爪に似た所見を示す。腫脹がある場合には副腎皮質ステロイド軟膏を使用し、感染を伴う場合には抗生素の内服を行う。足の母趾にみられることが多いが手の爪にも生じる。機械的刺激を避けるには、爪の手入れと爪に接する皮膚にかかる圧力を減圧する。指の側面の皮膚を外側に引っ張るスパイラルテープ法<sup>7)</sup>が有効である。通常の外傷のようにテープを巻くと爪が皮膚に食い込む方向に力がかかり悪化があるので注意する。

#### c. 皮膚潰瘍・亀裂への対処法

かかとや指先に亀裂や皮膚の欠損が生じると痛みが強く機能障害を引き起こす。もともと皮膚の細胞修復機能の障害が背景にあるので、創の湿潤環境を整え修復機転を促す処置が必要となる。局所療法として創の洗浄に加えてゲル状の皮膚保護剤が痛みの軽減にも治療にも有効である。保護剤の材質が厚く硬いと辺縁での機械的刺激を生じるため、デュオアクティブ<sup>®</sup> ETなどの追従性の良い薄型で柔らかい素材のドレッシング材を使用する。尿素軟膏は刺激が強いので皮膚の欠損を伴う場合には使用しない。症状に応じて休薬や副腎皮質ステロイド軟膏が必要となる。

## おわりに

直接生命にかかわるほど重篤になることはない有害事象ではあるが、重症化すれば患者QOLの低下を引き起こし、間接的に患者の生命予後を左右することもありうることは銘記すべきである。

## 2. 頸部食道癌に対する機能温存目的の neo-adjuvant therapy \*

猪瀬 崇徳 宮崎 達也 酒井 真  
小澤 大悟 鈴木 茂正 田中 成岳  
横堀 武彦 宗田 真 桑野 博行\*\*

[要旨] 術前化学放射線療法の進歩は、頸部食道癌における喉頭温存可能な例の増加をもたらしている。頸部食道癌治療において、根治性を損なわず、なおかつ発声や嚥下といった喉頭機能を温存するということは大きな課題であり、治療適応の慎重な検討と選択、複雑な解剖を正確に理解することと、確実な手技が必要である。本稿では、頸部食道癌に対する機能温存目的の neo-adjuvant therapy とそれに続く手術療法について概説する。

### はじめに

頸部食道は上部消化管のうち、輪状軟骨下縁から胸骨切痕までの 10 cm 程度を占める狭い領域である。頭側には下咽頭・喉頭、前面には気管・甲状腺、左右には反回神経、総頸動脈、内頸静脈、迷走神経、上皮小体が位置する。頸部食道癌は進行癌として発見される頻度が高く、こうした周囲臓器への浸潤の程度や多発病変の有無によって治療法を選択する必要がある。根治切除に際して喉頭の合併切除が必要となる場合、発声機能を失うこととなり、大きな quality of life (QOL) の低下を招く。喉頭が温存された場合でも、術後に嘔声や誤嚥を生じることが少なくない。本稿では、頸部食道癌に対する機能温存目的の neo-adjuvant therapy と、それに続く手術療法について概説する。

### I. 喉頭機能温存のための 術前化学放射線療法 (CRT) の目的

頸部食道癌に対し喉頭温存手術が適応となるのは、『食道癌診断・治療ガイドライン』(2012年4月版)<sup>1)</sup>によると、喉頭・気管に腫瘍浸潤がなく、腫瘍口側が食道入口部より下方にとどまる症例である。また、喉頭摘出の回避の可能性を高めるために、喉頭合併切除の手術適応となる頸部食道癌例に対して、術前あるいは根治的な化学放射線療法は、推奨できるだけの十分な根拠はないが行われることがあると述べられている<sup>1)</sup>。われわれは、頸部食道癌における喉頭温存をめざした術前 CRT をを行い、腫瘍の縮小によって喉頭・気管への浸潤を解除し、腫瘍口側に吻合するための十分なマージンを確保することで、機能温存をめざしている<sup>2~8)</sup>。

キーワード：頸部食道癌、機能温存、neo-adjuvant therapy

\* Neo-adjuvant therapy of cervical esophageal cancer for larynx-preservation

\*\* T. Inose, T. Miyazaki, M. Sakai, D. Ozawa, S. Suzuki, N. Tanaka, T. Yokobori, M. Sohda, H. Kuwano (教授) : 群馬大学  
大学院病態総合外科学。

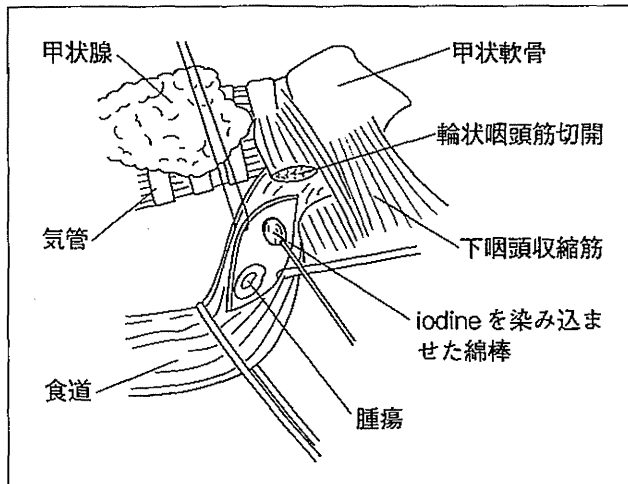


図1. 食道口側断端の術中診断と輪状咽頭筋切開(文献6より引用改変)

下咽頭収縮筋の輪状咽頭部切開により、口側に切除断端を延長する。

## II. 喉頭機能温存のための術前CRTの現状と成績

頸部食道癌においてCRTが行われる目的は、純粹に治療成績を向上させるためよりも、本来であれば喉頭・頸部食道切除の適応である症例において、患者が喉頭温存を希望した場合に施行されることが多い。喉頭温存例の増加が、全体として生存率の向上につながっているという根拠はない<sup>11</sup>。しかし国内からの報告を参考すると、喉頭合併切除の適応例に対する術前CRTによって、喉頭温存可能例は増えているとされている<sup>9, 10</sup>。その一方でサルベージ手術も増えている<sup>11</sup>。

## III. 治療の実際

### 1. 術前CRT

『食道癌診断・治療ガイドライン』では、Stage II～III食道癌に対してfluorouracil(5-FU) + cisplatinを用いた術前化学療法が推奨されているが、切除可能食道癌に対する術前CRTについては、推奨するだけの十分な根拠がないとされている<sup>11</sup>。しかしながら、臨床の現場においては根治的CRTのプロトコルに準じ、5-FU + cisplatinを中心とした薬剤に40 Gy程度の線量の照射を併用した術前CRTが試みられている。機能温存を目的とした頸部食道癌に対する術前CRTにおいても、同様のプロトコルが適応となると考えられ

る。使用薬剤は、JCOG9708における根治的CRTのプロトコルに基づいた5-FU 700 mg/m<sup>2</sup>/日×4日間およびcisplatin 70 mg/m<sup>2</sup>/日×1日間などのプロトコルが頻用されるが、docetaxelを加えた3剤併用療法や、 nedaplatinを使用したプロトコルなども試みられている<sup>11</sup>。

照射野については、根治照射の場合『食道癌診断・治療ガイドライン』によると、中深頸リンパ節(No.102-mid)から気管分岐部リンパ節(No.107)までのいわゆるshort-T字型照射が標準的とされている。しかし、喉頭温存手術を念頭におく場合においては、リンパ節転移の状況によっては原発巣にしほった照射野を採用している。

頸部食道癌における根治照射は、胸部食道癌の照射に比べ照射野が高位になるために、口腔内や咽頭の粘膜障害が重症化するとの報告がある<sup>12</sup>。術前照射を行う際にも同様の副作用が発生する可能性があり、注意が必要である。40 Gy終了時には、食道造影、上部消化管内視鏡検査、気管支鏡検査、頸部超音波検査、CT、fluorodeoxyglucose-positron emission tomography(FDG-PET)により、喉頭・気管への浸潤の解除の成否やリンパ節転移の状況、十分な口側食道の切除マージンの確保が可能かどうかを評価している<sup>13</sup>。この時点で、CRTにより完全奏効にいたる可能性が高い症例や、喉頭温存手術の基準を満たさない場合には根治照射を行い、遺残・再発例に対してはサルベージ手術を行っている。

仮に癌腫の縮小が得られた場合でも、根治性を保ちながら喉頭温存が可能か否かを術前に確実に判断するのは困難な場合も少なくない。また、近年では喉頭合併切除を回避できない場合でも、音声同時再建を伴った遊離腸管移植手術の報告もみられるため<sup>14～16</sup>、治療法の選択について、このような情報も提示したうえで十分に説明を行い、患者とよく話し合うことが必要である。

### 2. 術前CRT後の手術

#### a) 適 応

術前CRT後の喉頭温存手術の適応としては、①喉頭・気管への浸潤が解除されていること、②腫瘍の口側に切除のためのマージンが確保されていること、③郭清の根治度を落とさずに少なくとも片側の反回神経が確保されることといった条件を満たす必要がある。

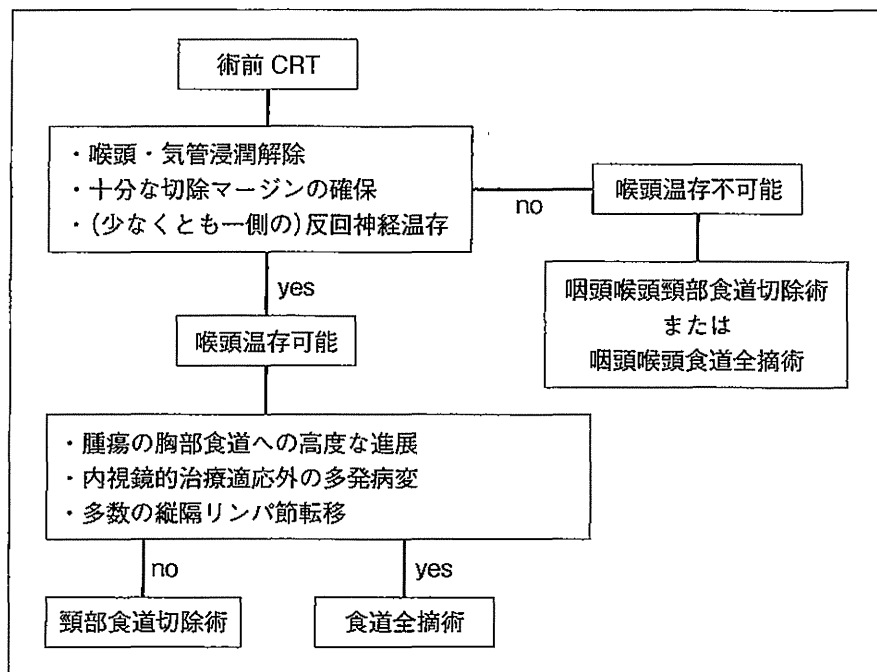


図2. 術式選択のフローチャート(文献7より引用改変)

表1. 再建法の比較(文献7より引用改変)

	遊離空腸間置	胃管再建
適 応	1. 原発巣が頸部食道にとどまる場合 2. 胸部食道の多発病変が内視鏡的切除の適応となる場合	1. 胸部食道への腫瘍進展が高度な場合 2. 胸部食道の多発病変に対して手術切除が必要な場合
利 点	1. 胸部食道の温存が可能で、嚥下消化機能に優れる 2. 比較的侵襲が少ない 3. 腹部手術の既往の影響は少ない	1. 吻合箇所が少ない 2. 通常の食道癌手術における吻合技術で可能である
欠 点	1. 顕微鏡下での微小血管吻合の技術を要する 2. 移植血管床への照射の影響や動脈硬化の程度によっては施行困難な場合がある	1. 生理的な食道輸送能や胃の消化機能の消失 2. 胃切除の既往や、重複癌例では施行困難な場合がある

### b) 切除の実際

手術は40 Gyの照射終了後、約1カ月の間隔をおいて実施している。喉頭温存手術には、胸部食道切除の有無により喉頭温存頸部食道切除術と喉頭温存食道全摘術がある。腫瘍の進展が胸部食道に及ぶ場合や、内視鏡的切除の適応とならない多発病変、多くの縦隔リンパ節転移がみられる場合に胸部食道を合併切除することがある<sup>11</sup>。頸部食道癌では、腫瘍の進展が食道入口部に近い場合や狭窄例では、手術前に腫瘍進展範囲が正確に診断できないことが多い。こうした症例では、術中に食道を切開して粘膜面を露出し iodine 染色によ

り口側断端を確認する方法<sup>6)</sup>や、切除断端の術中迅速病理診断を用い、腫瘍進展範囲を診断する必要がある<sup>1,13)</sup>。頸部食道を口側に輪状軟骨下縁付近まで剥離すると、その外側は下咽頭収縮筋におおわれている。この輪状咽頭部を切開することで咽頭空腸吻合の縫い代を稼ぐことができる。また、狭窄を拡張する効果により誤嚥を減少させる(図1)<sup>6,8)</sup>。当科における、術中所見も含めた最終的な術式選択のフローチャートを図2に示す。

### c) 再建法の選択

本邦では、遊離腸管移植による再建が一般的であり、第一選択とされている<sup>11</sup>。一方、欧米では

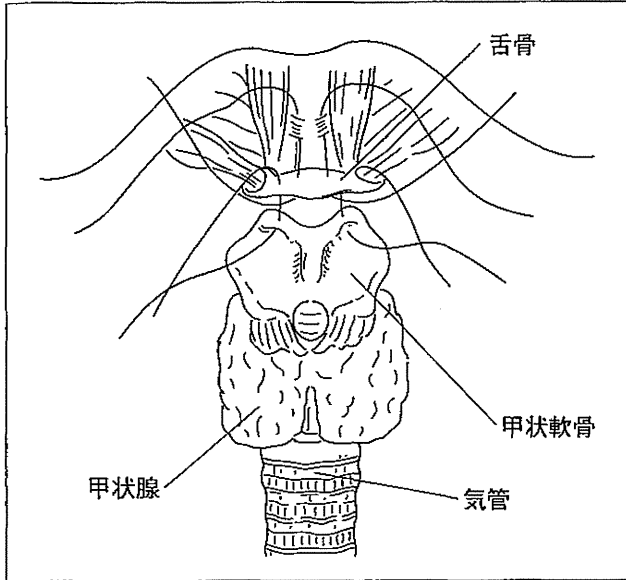


図3. 喉頭挙上術

胃管による再建は比較的合併症が少なく、早期に経口摂取が可能であり比較的好ましいという報告が多く、選択される再建方法であるとされる<sup>1)</sup>。遊離腸管移植と胃管再建の主な二つの再建法の比較を表1に示す。胸部食道の切除を追加する場合は、胃または結腸を用いて再建を行うが、口側への距離が不十分な場合には遊離空腸移植を付加することもある<sup>1)</sup>。術式および再建臓器の選択が多岐にわたるため、これにかかる諸臓器は術前に十分な精査がなされている必要があるが、主病巣より肛門側の食道や胃病変については、狭窄などにより術前評価が困難な場合がある。このような症例に対しては、術中に腫瘍肛門側の食道壁に小切開を加えて内視鏡を挿入し、食道、胃の観察を行っている<sup>2)</sup>。

#### d) 喉頭挙上術

喉頭温存手術の後、誤嚥により経口摂取が困難となることが多いため、われわれは全例に喉頭挙上術を併施している(図3)。具体的には甲状軟骨と舌骨、舌骨と舌骨上筋ないし下顎骨とを縫縮し、喉頭を挙上している。これにより誤嚥の減少と比較的早期からの経口摂取が可能になる<sup>2~7)</sup>。

#### e) 喉頭温存手術に際しての留意点

喉頭温存手術式を選択するうえで留意すべき点は、①喉頭が温存されるため、喉頭合併切除と比し消化管吻合や血管吻合に要するワーキングスペースが狭小化すること、②反回神経周囲や気管

周囲が広範に剥離されることが多いため、術後反回神経麻痺による喉頭機能の低下が懸念されることである<sup>17)</sup>。①については、特に再建時に問題とされる。口側食道と再建臓器との吻合時には、気管を十分に挙上してスペースを確保し、より慎重な吻合操作を行うことが求められる。また遊離空腸間置においては、術前照射の影響によっては移植床血管の変性のために血管吻合が困難な場合が生じることも想定しておく。②については、術前治療により喉頭温存が達成されたにもかかわらず、特に咳嗽反射や嚥下機能が低下している高齢者において術後の嗄声や誤嚥によって十分なQOLが得られない場合があることも指摘されており<sup>18)</sup>、手術適応を決めるうえで考慮されるべき点といえる。また喉頭温存術後の嚥下障害は術後合併症の大きな問題の一つであり、われわれは先に述べたような喉頭挙上術を施行している(図3)。その他の合併症としては、反回神経麻痺などによる声門狭窄があげられ、術中の繊細な手技と術後の慎重な呼吸管理が肝要である。

#### おわりに

頸部食道周囲には重要臓器が多く、特に喉頭合併切除による発声機能の喪失は重大なQOLの低下をもたらすものである。頸部食道癌に対する術前CRTにより喉頭温存が可能な症例の増加が期待されるが、その一方でサルベージ手術が増加している。根治性を損なわず、なおかつ発声や嚥下といった喉頭機能を温存するためには、治療適応の慎重な検討と、複雑な解剖学的特性を十分に理解したうえでの細心の手術手技、厳重な術後管理が必要である。

#### ◆◆◆文献◆◆◆

- 日本食道学会(編)：食道癌診断・治療ガイドライン、第3版、金原出版、東京、2012
- 桑野博行、宮崎達也、木村 仁ほか：頸部領域の高度進行食道癌手術。消外30：13-19、2007
- 加藤広行、宮崎達也、桑野博行：頸部進行食道癌に対する手術。消外31：1611-1621、2008
- 宮崎達也、酒井 真、宗田 真ほか：遊離空腸間置術。外科治療102[増刊]：475-479、2010
- 桑野博行、加藤広行：頸部食道切除再建術。専門医をめざすための経験すべき上部消化管手術、松野正紀(編)、メジカルビュー社、東京、p2-19、2001
- 宮崎達也、宗田 真、田中成岳ほか：頸部食道切除後遊離空腸再建。手術64：1375-1380、2010

- 7) 酒井 真, 宮崎達也, 宗田 真ほか: 頸部食道癌に対する chemoradiotherapy を用いた機能温存手術. 臨外65: 508-513, 2010
- 8) 宮崎達也, 酒井 真, 猪瀬崇徳ほか: 頸部食道癌における機能温存手術. 手術66: 125-130, 2012
- 9) 安田卓司, 土岐祐一郎, 宮田博士ほか: 頸部食道癌一根治性と喉頭温存の限界への挑戦. 日気管食道会報57: 120-124, 2006
- 10) 宇田川晴司, 堀 謙二, 木下義宏ほか: 当科における頸部食道癌外科治療の変遷と現状. 日気管食道会報57: 115-119, 2006
- 11) 安田卓司, 今本治彦, 土岐祐一郎ほか: 頸部食道癌に対する治療戦略—更なる根治性と機能性の向上を目指して. 日気管食道会報59: 99-102, 2008
- 12) 梶山美明, 岩沼佳美, 富田夏実ほか: 下咽頭・頸部食道癌(早期・進行). 消外27: 1631-1638, 2004
- 13) 桑野博行, 宮崎達也, 深井康幸ほか: 食道癌に対する化学放射線療法. 臨外60: 725-733, 2005
- 14) 川原英之, 白石武史, 石川広記ほか: 喉頭全摘後の音声再獲得を目的とした遊離回盲部移植による頸部食道再建術. 手術43: 1377-1383, 1989
- 15) 野崎幹弘, 佐々木健司, 竹内正樹ほか: 遊離腸管移植による咽喉頭食摘後の食道・音声同時再建. 頭頸部腫瘍23: 547-552, 1997
- 16) 池内駿之: 頸部食道進展癌に対する "French window" 法によるアプローチ—上縦隔拡大郭清および挙上食道・噴門管を用いた T-E-G ダブルシャント法による音声再建術付加. 手術46: 775-786, 1992
- 17) 河野辰幸, 永井 鑑, 小嶋一幸ほか: 遊離空腸再建. 消外28: 1725-1731, 2005
- 18) 斎藤礼次郎, 本山 悟, 小川純一ほか: 頸部食道癌の標準手術. コンセンサス癌治療2: 192-195, 2003

\*

\*

\*

## お知らせ

### ◆日本透析医会研修セミナー 「透析医療における Current Topics 2012」

会期: 2012年10月21日(日) 9:00 ~ 16:00

会場: 名古屋クレストンホテルクレストンルーム(名古屋PARCO西館9階)  
[名古屋市中区栄3-29-1]

会長: 山崎親雄(日本透析医会会長)

研修委員会委員長: 大平整爾

テーマ: 維持透析の「今」を問う

参加費: 1,000円(日本透析医会会員以外の方でもご参加いただけます)

※本セミナー参加により、①社団法人日本透析医会の認定医制度(3単位),  
②5学会合同認定「透析療法指導看護師」の受験資格ポイント(4ポイント),  
③透析療法合同専門委員会「透析技術認定士」認定更新点数(5点)を取得できます

#### プログラム

- ・糖尿病患者の管理と実践
- ・ガイドラインから読む透析関連低血圧の病態と治療
- ・改訂 CKD-MBD ガイドライン
- ・透析医療における災害への備えと事後対応のあり方
- ・透析アミロイドーシスの今
- ・透析患者の足病変の診断とケア—感染症, 潰瘍および壞疽

問い合わせ先: (社)日本透析医会事務局(担当: 上原裕子)

TEL: 03-3255-6471/FAX: 03-3255-6474

E-mail: info@touseki-ikai.or.jp

## Intragastric administration of rikkunshito stimulates upper gastrointestinal motility and gastric emptying in conscious dogs

Mitsuhiro Yanai · Erito Mochiki · Atsushi Ogawa · Hiroki Morita · Yoshitaka Toyomasu · Kyoichi Ogata · Yuichi Tabe · Hiroyuki Ando · Tetsuro Ohno · Takayuki Asao · Tohru Aomori · Yukiyoshi Fujita · Hiroyuki Kuwano

Received: 19 June 2012 / Accepted: 13 September 2012  
© Springer Japan 2012

### Abstract

**Background** Traditional Japanese medicine, known as Kampo medicine, consists of mixtures of several medicinal herbs widely used to treat upper gastrointestinal disorders in Japan. Rikkunshito, one of these medicines, has not been evaluated with respect to its influence on gastrointestinal motor activity. We investigated the effect of rikkunshito on upper gastrointestinal motility and plasma ghrelin concentrations in conscious dogs.

**Methods** Contractile response to intragastric administration of rikkunshito was studied via surgically implanted force transducers. A powdered extract of rikkunshito (1.3, 2.7, and 4.0 g) dissolved in water was administered into the stomachs of normal and vagotomized dogs before feeding and gastric emptying was evaluated. Several inhibitors of gastrointestinal motility (atropine, hexamethonium, and ondansetron) were injected intravenously before intragastric administration of rikkunshito. Plasma acylated ghrelin levels after intragastric administration of rikkunshito were measured.

**Results** In a fasting state, intragastric administration of rikkunshito induced phasic contractions in the duodenum and jejunum in normal dogs. Rikkunshito-induced contractions were inhibited by atropine, hexamethonium and ondansetron. In vagotomized dogs, rikkunshito induced

phasic contractions, similar to normal dogs. Gastric emptying was accelerated by intragastric administration of rikkunshito in a dose-dependent manner. The plasma acylated ghrelin level 150 min after intragastric administration of 4.0 g of rikkunshito was significantly higher than the control value.

**Conclusions** Intragastric administration of rikkunshito stimulates gastrointestinal contractions in the interdigestive state through cholinergic neurons and 5-HT type 3 receptors. Moreover, rikkunshito increases plasma acylated ghrelin levels. Rikkunshito may alleviate gastrointestinal disorders through its prokinetic effects.

**Keywords** Rikkunshito · Gastrointestinal motility · Gastric emptying · Ghrelin

### Introduction

Kampo medicine is the Japanese adaptation of traditional Chinese medicine and has been used in Japan for more than 1000 years. Kampo drugs include several medicinal herbs. The components of traditional Japanese medicine may have pharmacological effects that improve illness and the maintenance of a “natural balance”. Traditional Japanese medicine is widely prescribed in Japan, and is fully incorporated into the modern health care system.

Rikkunshito is a traditional Japanese medicine used to treat a variety of gastrointestinal symptoms, such as abdominal fullness, bloating, nausea, vomiting, and post-prandial early satiety. In Japan, rikkunshito is widely used to treat upper gastrointestinal disorders, including functional dyspepsia (FD) [1, 2], gastroesophageal reflux (GER) [3–5], dyspeptic symptoms of postgastrointestinal surgery [6, 7], and chemotherapy-induced nausea [8]. Animal

M. Yanai (✉) · E. Mochiki · A. Ogawa · H. Morita · Y. Toyomasu · K. Ogata · Y. Tabe · H. Ando · T. Ohno · T. Asao · H. Kuwano  
Department of General Surgical Science, Gunma University Graduate School of Medicine, 3-39-22 Showa-machi, Maebashi 371-8511, Japan  
e-mail: yanaim@med.gunma-u.ac.jp

T. Aomori · Y. Fujita  
Department of Pharmacy, Gunma University Hospital, Maebashi, Japan