

使用し、画像上の腫瘍縮小効果は 30%であったと報告している⁽¹⁴⁾。2002 年、Stupp らは 64 例の膠芽腫を対象に放射線治療と併用して TMZ を使用し、MST、1 年生存割合、2 年生存割合はそれぞれ 16か月、58%、31%であったと報告した⁽²²⁾。同じく 2002 年、Gilbert らは 21 例の退形成性星細胞腫と 36 例の膠芽腫を対象に放射線治療前に TMZ を使用し、それぞれの MST は 23.5 か月、13.2 か月であったと報告した⁽²³⁾。これらの結果はいずれも過去に報告された悪性神経膠腫の臨床成績と比較し、同等以上の結果を示している。

2005 年、前述の Stupp らが報告した初発膠芽腫を対象とした RCT の結果により、放射線治療に対する TMZ の上乗せ効果が証明された⁽¹⁵⁾。この結果をうけ、初期治療：RT + TMZ 併用療法、維持治療：TMZ 単独投与が標準治療として確立した。

また、近年、TMZ と他の抗がん剤の併用効果を期待した研究が多い。Baumann ら⁽²⁴⁾、Chang ら⁽²⁵⁾は抗血管新生効果を持つ thalidomide との併用による臨床成績を報告した。Raizer らは、BCNU との併用による臨床研究の中で、膠芽腫(14 例)、退形成性星細胞腫(10 例)の MST はそれぞれ 69 週、132 週であったと報告した⁽²⁶⁾。これらはいずれも TMZ 単独による臨床成績とほぼ同等の成績であり、現時点で放射線治療+TMZ+α のレジメンの有用性は検証されていない。

4) 維持治療の期間について

本試験は、維持治療の治療期間を「初期治療開始から 2 年後の画像判定で、残存腫瘍を認めなかつた場合は 2 年で維持治療を終了し、2 年後の画像判定で残存腫瘍を認めた場合は中止規準に該当するまで維持治療を継続する」と設定した。TMZ が標準治療として位置づけられるようになった、Stupp らの報告では、維持治療は 6 コース(6 か月)であるが、本試験で維持治療をより長期間継続するに至った理由を以下に述べる。

TMZ の維持治療の期間を比較した試験はないため、維持治療の至適期間は不明である。しかし、本試験対象患者は標準治療を行ったとしても、MST は 15 か月程度と予後不良である。また、臨床経験レベルではあるが、維持治療中止後に急激に増悪する症例を経験している。さらに、維持治療開始後、6 か月以後に腫瘍縮小を認める場合もある。このため、明確なエビデンスはないものの維持治療は 6 か月以上継続され、2 年程度行われることが日本では一般的である。実際、先行する JCOG0305 においても維持治療は 2 年間と設定されていた。このため、初期治療開始日から 2 年後に画像判定をすることとした。2 年の画像判定で残存腫瘍を認めなかつた場合は、その後、再発の可能性は低いため、その時点で維持治療を終了とする。

一方、残存腫瘍を認めた場合は、その後、増悪する可能性が極めて高い。継続することに関する明確なエビデンスはないものの、TMZ の有害事象は軽微であり、TMZ を継続することで得られる有効性のメリットがデメリット(有害事象)を上回るであろうと考え中止規準に該当するまで継続することとした。

10q 欠失は高悪性度の膠芽腫に高頻度に認められるのに対し、退形成乏突起膠腫ではまれであると報告されている。形態学的診断のみでは星細胞腫と非典型的な乏突起膠腫の区別が困難な場合もあるため、これらの染色体の欠失の有無を調べることによって病理診断を正確に行うことが出来るようになる可能性がある。さらに、治療対象となった星細胞腫でもこれらの欠失の有無が治療にどの程度の影響を及ぼすかを調べる意味でも有意義である。染色体欠損の有無の検索の際には、コントロールとして全血を使用する。

さらに、膠芽腫の予後に影響する腫瘍細胞の因子として、増殖能を示す MIB-1 染色陽性率、p53 経路、Epidermal growth factor receptor(EGFR)経路、Phosphatase and tensin homolog deleted from chromosome 10(PTEN)経路の異常が報告されている。これらの因子により治療効果に違いが出る可能性も考えられるため、それらを、DNA, RNA, タンパクレベルで調べることも重要である。

上記の解析研究は、「遺伝子発現に関する研究」および「がん組織にのみ後天的に出現して次世代には受け継がれないゲノム又は遺伝子の変異を対象とする研究」であり、JCOG 試料解析研究ポリシーに照らし合わせると、非ゲノム解析研究に相当する。よって JCOG 非ゲノム解析研究ポリシーを遵守し施行する。詳細は附随研究計画書に記載する。

3.4. 髓腔内播種

腫瘍細胞が髄液を通して脳表面に多発転移を起こした状態。

Gd 造影 MRI にて以下のいずれかを認める。

- 1) 脳表が一様に造影される
- 2) 脳表に造影される小病変が多発する

に送付されるので保管すること。

5.2. ランダム割付と割付調整因子

登録にあたって治療群はデータセンターでランダムに割り付けられる。

ランダム割り付けに際しては、①施設、②術後造影 MRI での残存腫瘍（あり vs. なし）、③PS（0 vs. 1 以上）、④年齢（50 歳未満 vs. 50 歳以上）で大きな偏りが生じないようにこれらを調整因子とする最小化法を用いる。ランダム割付方法の詳細な手順は参加施設の研究者に知らせない。

