

Nádory ledvin - kazuistika 3 – LK, 1938

Milada Zemanová

Onkologická klinika 1. LF UK a VFN Praha

Anamnéza

- muž, 1938, kuřák
- komorbidity: BHP od r. 2005, artróza kolenních kloubů od 2005
- operace: CHCE 1984, varixy LDK 1966, polypektomie tračníku 2001, benigní
- úrazy: úraz maxily 1991
- FA: Omnic 0,4
- SPA: důchodce, dříve mechanik leteckých přístrojů, ženatý

Diagnostika a léčba primárního tumoru

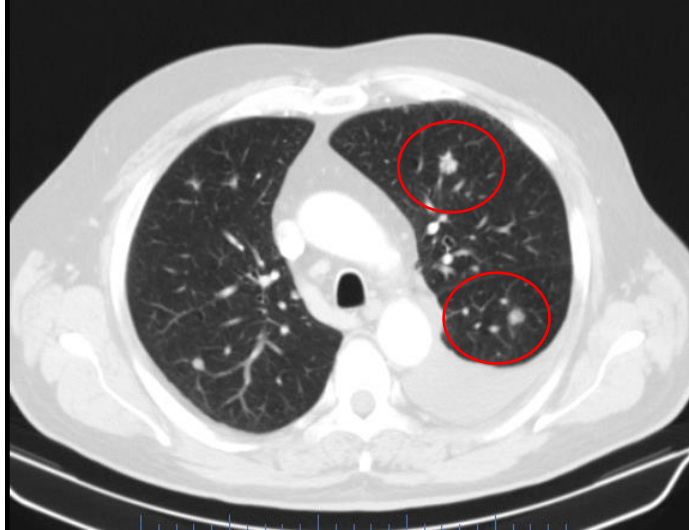
- dg.: Tu renis bilateralis
- iniciální léčba: nefrektomie vlevo + částečná resekce ledviny vpravo – 24. 4. 2001
- histologie: konvenční světlobuněčný renální karcinom T2N0M0 vlevo (80 mm), T1N0M0 vpravo (12 mm)
- dále sledován bez terapie
- recidiva reg. retrocruralis l. sin. + meta pulm. susp. od 12/03 – punkční biopsie plicního ložiska negativní, na dalším CT toto ložisko vymizelo
- meta pulm. + mediastin Inn. bilat. + recidiva reg. retrocruralis l. sin. (v postupné trvalé progresi) 12/2006.

Léčba 1. linie

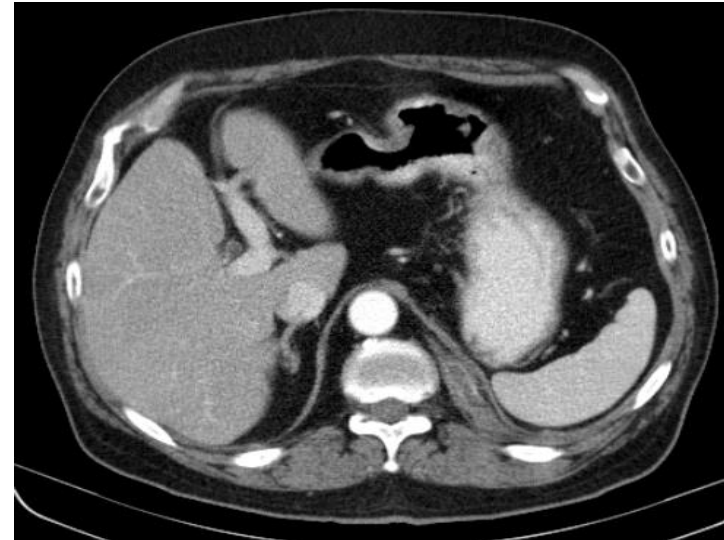
- pazopanib/placebo – 800 mg p.o/den
- od 14.2.2007 do
- léčebná odpověď: parciální remise 22.6.2007
- nežádoucí účinky: průjem G1, hypertenze G1 (antiHT medikace – Tritace 5 mg/den)
- elevace jaterních testů G 1 – 3 měsíce
- dekolorace vlasů

Pazopanib – dlouhodobá částečná odpověď

8.2.2007



17.3.2011



Další vývoj

- 1/2007 - meta pulm., Inn mediastin. a recidiva v obl. lůžka - retroperit.
- 1. linie systémové léčby - od 14.2.2007 - Votrient - v klinické studii VEG 105192 - do 19.1.2012 - ukončeno pro progresi - 59 měsíců
- 2. linie systémové léčby Afinitor od 26.1.12 - 23.2.12 přerušeno pro toxickou kožní reakci a hepatopatii, nasazen Prednison 60 mg/ den + Essentiale forte
- odeznění toxické reakce do 2 měsíců, další léčba Afinitorem kontraindikována
- na CT 26.4.2012 progrese plicního rozsevu a lymfadenopatie
- 3. linie systémové léčby Nexavar od 4.5.2012, ukončeno 6/2013 pro progresi - 13 měsíců

Další vývoj

- 4.linie systémové léčby Roferon od 15.8.2013 do 7.1.2015 - 17 měsíců
- CT 3/2014: parciální remise plic. meta, dále sledován skiagramem
- CT hrudníku a břicha – 1/2015: progrese lož. postižení plic.
- požádáno o schválení Sutentu do další linie na par. 16, úhrada odmítnuta
- 5. linie terapie - GEM-CAP - od 27.2.2015 do 22.1.16 , SD – 11 měsíců
- 6. linie - Nivolumab v SLP programu, 5.2.16 – 10.6.16 – SD – 4 měsíce
- terapie přerušena pro nežádoucí účinky (hypothyreóza, hyperkalcémie)
- progrese, exitus letalis 26.8.2016