

ризмы бедренной артерии с установлением сосудистого эндопротеза.

Полихимиотерапию проводили по следующим схемам: при немелкоклеточном раке легкого - схема PF (цисплатин 25 – 75 мг/м<sup>2</sup> в/арт + 5 – фторурацил 0,5 – 1,5 г/м<sup>2</sup> в/арт) и схема PEC (цисплатин 25 – 75 мг/м<sup>2</sup> в/арт + этопозид 50 – 150 мг/м<sup>2</sup> в/арт + циклофосфамид 300 – 750 мг/м<sup>2</sup> в/м). При мелкоклеточном раке легкого применялась схема CAV (циклофосфамид 300 – 750 мг/м<sup>2</sup> в/м + адриабластин 10 – 30 мг/м<sup>2</sup> в/арт + винクリстин 1 мг/м<sup>2</sup> в/в) и схема ACE (адриабла-

стин 10 – 30 мг/м<sup>2</sup> в/арт + циклофосфамид 300 – 750 мг/м<sup>2</sup> в/м + этопозид 50 – 150 мг/м<sup>2</sup> в/в).

Эффективность метода определяли путем наблюдения изменений общего состояния и при контрольной рентгенографии и бронхоскопии в динамическом наблюдении по классификации ВОЗ (Брюссель 1979 г.).

Из 25 больных нерезектабельном раком легкого после ДРВАПХТ у 2 больных отмечена значительная регрессия опухолевого процесса, у 21 – частичная регрессия, и у 2 больных – стабилизация опухолевого процесса.

## ОТЕЧЕСТВЕННЫЕ ФОТОСЕНСИЛИЗАТОРЫ В ДИАГНОСТИКЕ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫХ ОПУХОЛЕЙ ВИДИМОЙ ЛОКАЛИЗАЦИИ

*М. Т. Кулаев, А. М. Лещанов*

*Мордовский государственный университет им. Н.П. Огарева, Саранск*

В последние годы широкое распространение получили методы лазерного лечения и диагностики, в том числе и фотодинамическая диагностика (ФД) и фотодинамическая терапия. Для целей ФД используют различные флюoresценцы, например, Фотосенс, 5-аминолевулиновую кислоту. ФД основана на взаимодействии трех составляющих: воздействия лазерного излучения определенной длины волны, появления в ткани синглетного (атомарного) кислорода и флюoresценции ткани. Задачей работы явилось изучение отечественных фотосенсилизаторов Аласенса и Фотосенса для некоторых злокачественных опухолей видимой локализации. Работа выполнена в лаборатории Биоспектр-роскопии, лазерной и фотодинамической терапии с целью изучения возможностей ФД в качестве "оптической биопсии" у 56 больных базалиомой, 3 – плоскоклеточным раком и 15 – меланомой кожи. В качестве контроля служили данные 6 больных с неонкологической патологией кожи (рубцы и др.). Для ФД использовали комплекс ДТК-3М (лазер с длиной волны 632 нм, мощность на выходе – 12 мВт). При изучении аутофлюoresценции выявлено, что коэффициент флюoresценции в центре опухоли в 2,4 раза выше, чем в крае. Концентрация эндогенных флюoresцирующих

субстанций в центре опухоли выше, чем в крае опухоли и в здоровой коже в 1,9 и 3,1 раза, соответственно. Аутофлюoresцентный контраст в центре и крае опухоли составил 6,3 и 1,7 по отношению к здоровому участку кожи. Пик аутофлюoresценции был сдвинут в центре и крае базалиомы в красную область – 688 и 686,2 нм, соответственно, в слизистой нижней губы – 685,4 нм, в нормальной коже – 684,9 нм. После в/в введения Фотосенса с целью ФД проведенные измерения выявили, что пик флюoresценции в центре и крае опухоли сместился к 682 нм, в здоровой коже – 681,8 нм, в слизистой нижней губы – 681,5 нм. При сравнении двух доз Фотосенса (0,5 и 0,8 мг/кг) обнаружено, что увеличение дозы препарата не приводит к повышению флюoresцентной контрастности и, соответственно, не ведет к росту эффективности лечения. Максимум флюoresцентной контрастности при введении 0,5 мг/кг наступает через 24 часа, а при дозе 0,8 мг/кг – через 24-48 часов.

**Выводы.** ФД с применением отечественных флюорохромов является информативным методом диагностики злокачественных опухолей видимой локализации. Аутофлюoresцентная диагностика для выявления пигментных опухолей обладает сомнительной эффективностью.

## ДИКАРБАМИН, КАК ПРОТЕКТОР ЛЕЙКОПОЭЗА И ГРАНУЛОЦИТОПОЭЗА ПРИ КОМБИНИРОВАННОЙ ХИМИОТЕРАПИИ ГЕМЗАРОМ И ПРЕПАРАТАМИ ПЛАТИНЫ У БОЛЬНЫХ С РЕЦИДИВАМИ РАКА ЯИЧНИКОВ

*Е. В. Махнова, М. Л. Гершанович*

*ГУН НИИ онкологии им. проф. Н.Н. Петрова МЗ РФ, Санкт-Петербург*

В группе из 9 ранее интенсивно леченых женщин в возрасте от 43 до 66 лет с рецидивами рака яичников, имевших лейкопению в результате использования гемзара с препаратами платины и отобранных в результате скрининга, в период проведения аналогичных последующих 20 курсов химиотерапии изучено действие дикарбамина в

качестве протектора лейкопоэза и гранулоцитопоэза. Дикарбамин в дозе 100 мг/сут давался внутрь за 5 дней до начала очередного цикла миелодепрессивной комбинированной химиотерапии (КХТ) гемзаром (1000 мг/м<sup>2</sup> внутривенно в 1 и 8 дни) с цисплатином 60 мг/м<sup>2</sup> или карбоплатином AUC 5 – в 1-й день четырехнедельного цикла и ежед-