



Title	悪性リンパ腫の放射線治療 第1報
Author(s)	渡辺, 哲敏; 飯野, 祐; 安河内, 浩 他
Citation	日本医学放射線学会雑誌. 1965, 25(9), p. 1100-1109
Version Type	VoR
URL	https://hdl.handle.net/11094/16063
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

<https://ir.library.osaka-u.ac.jp/>

The University of Osaka

悪性リンパ腫の放射線治療 第1報

東京大学医学部放射線医学教室（主任：宮川正教授）

渡辺哲敏，飯野 祐，安河内浩，*蜂屋順一 *（大学院学生）

（昭和40年7月6日受付）

Radiation Therapy on Malignant Lymphomas

By

N. Watanabe, Y. Ihno, H. Yasukochi and J. Hachiya

Department of Radiology, Faculty of Medicine, University of Tokyo.

(Director: Professor T. Miyakawa, M.D.)

Four hundred and forty eight patients with malignant lymphomas were treated in our clinic from January 1950 to October 1964.

Histopathological classification and incidence per centage of reticulum cell sarcoma, lymphosarcoma, Hodgkin's disease, unclassified lymphoma and other types of malignant lymphomas are shown in Figure 1.

The result of follow up by mail replaying method of our survey is shown in Tables 1 and 4. About this matter, we will try to make a more accurate statistical analysis in near future.

We had a great number of reticulum cell sarcoma patients as shown in Tables 5 and 6. 76.7% of our malignant lymphomas is diagnosed as reticulum cell sarcoma. As shown in Tables 3 and 7, almost half the number of our reticulum cell sarcoma patients are classified to be of Stage I according to the criteria shown in Table 2.

Figure 5 indicates the surviving rate of our reticulum cell sarcoma patients from 1950 to 1959 whose prognosis have followed up. The five year survival rate of reticulum cell sarcoma is 35.6% in male and 35.5% in female. The five year survival rate of reticulum cell sarcoma in Stage I is shown in Figure 6, and that of Stage II and Stage III is in the Figure 8.

The five year survival rate in Stage I is 60.7% in female and 58.8% in male and there is no significant difference between male and female.

The five year survival rates and curves of our lymphoma, Hodgkin's disease and unclassified lymphoma are shown in Tables 4 and Figure 9.

Table 8 makes a summary of all the values that have hitherto been reported of five year survival rate of reticulum cell sarcoma, lymphosarcoma and Hodgkin's disease, and this table is used for comparison of our result with those of others.

I: 緒言

悪性リンパ腫の治療について考察を行う場合、まづ問題となることは本名称のもとに含まれる疾患の性格である。既に Hodgkin's disease Lymph-

hosarcoma, Reticulum cell sarcoma, Giant follicular lymphoma が悪性リンパ腫としてその位置を占めているが¹⁾²⁾³⁾¹⁶⁾、これらの腫瘍性格の定義、範囲について、明快な解決は得られていない。こ

これらの腫瘍相互間には、移行性、関連性が認められている。この点について、赤崎^{1,2)}、Lumb⁴⁾ 等多くの病理学者の報告が見られる。Custer, Bernhard⁵⁾ 等は、本症は通常の mesenchymal stem cell に由来するものであり、いろんな移行型、混合型が存在するのは決して驚く可き筋合のものでないと言つてゐる。又 Willis⁶⁾ は“この分野に通曉するためには病理学者の壽命は余りにも短かすぎる。”とさえ云つてゐる。我が国の報告によれば、欧米にくらべて悪性リンパ腫の中で、Reticulosarcoma の占める比率が極めて高いことが注目される。即ち Reticulosarcoma^{1,2,6,7,8)} は、我が国悪性リンパ腫の治療の面で最も問題となる疾患である。本 Reticulosarcoma の治療の実際に最も重大な点は、その蔓延型式である。即ち、①、多中心性に発生、蔓延する(赤崎¹⁾)。②、一中心性に発生、転移説(橋本⁷⁾ 1963年)の2説がある。ここにおいて、①多中心性発生とるとならば、本症の治療は、全身療法(化学療法が最も合目的的であり、放射線療法においては、予防照射、全身照射が問題になる)に治療の重点がおかれる可きであり、②一中心性に発生、転移により蔓延するならば、局所療法が当然有力な手段となる。この様に、リンパ性細網肉腫を中心とした悪性リンパ腫の蔓延、発生の型式に關しても、はつきりとした意見が定まらず、従つてその治療方針に關しても、確固たる方針が立て難い。併し現在、本症の治療成績より見て、放射線療法が最もすぐれた治療方法であり、手術⁸⁾、化学療法による治療方法よりも、遙かにすぐれた結果を示している。今回我々は悪性リンパ腫の放射線治療効果を論ずるのに足るだけの症例数を持ち得たので、その結果について報告すると共に、前述したこれら多くの困難な問題について、我々の結果よりの考察を加えてみたい。

III: 材料

1950年1月より1964年10月31日迄に当科を受診、放射線治療をうけた患者につき、①病理組織学的分類、②症例数、③その百分率、④男女比は図1に示されている。図2は同期間ににおける各

病型分類の推移を棒グラフにして示している。

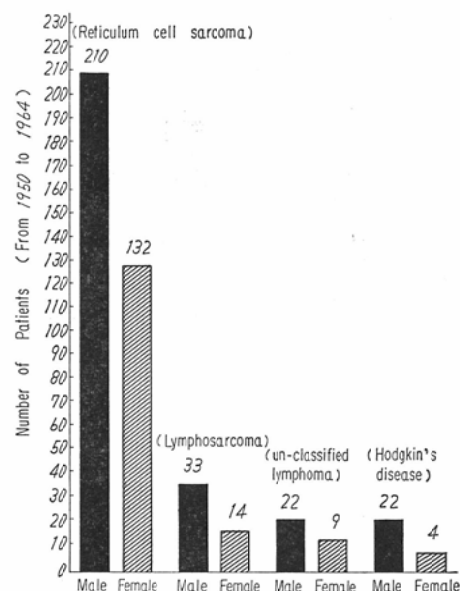
II-1 Reticulosarcoma

(a) 年令分布

本悪性リンパ腫の中で最も多数を占める Reticulosarcoma (76.7%) につき、その Age-distribution を、図2に示す。

Fig. 1. Histologic classification of 448 malignant lymphoma treated at Department of Radiology, Faculty of Medicine, University of Tokyo from Janu. 1950 to Oct. 1964.

	No. of Cases	%	Male	Female
Reticulum cell sarcoma	345	76.7%	61.4%	84.6%
Lymphosarcoma	47	10.5%	70.2%	29.8%
Un-classified lymphoma	31	7.0%	71.0%	29.0%
Hodgkin's disease	26	5.8%	38.6%	15.4%
Total	448		64.3%	35.7%
Others				
Giant follicular lymphoma	2		2	0
Mycosis fungoides	2		2	0
Lymphatic leucemia	4		4	0
	8		8	0



(b) 追跡方法およびその結果

住宅事情の不安定、地方患者の都内住所記載の不正確、本籍地記載洩れ、若年者両親の氏名記載の不備等々に基づく行方不明が、昭和29年度迄は甚だ多く、従つて郵便アンケート方法による foll-

Fig. 2. Histologic classification of 446 malignant lymphoma from 1950 to 1964.

Department of Radiology, Faculty of Medicine, University of Tokyo.

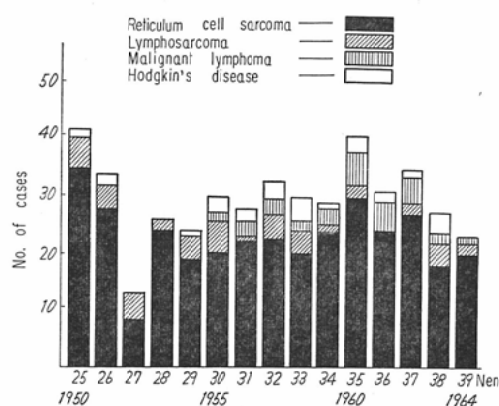


Fig. 3. Age distribution in a material of 342 patients with reticulum cell sarcoma.

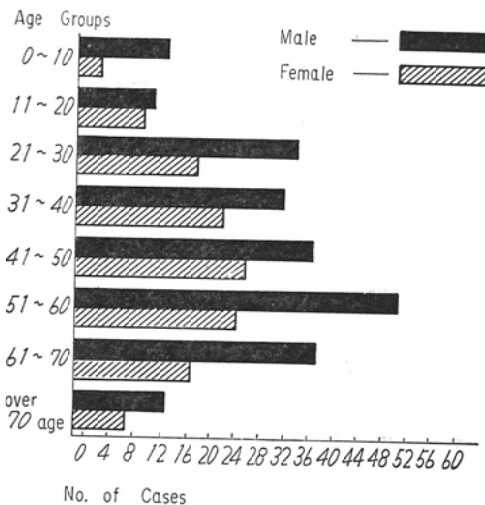
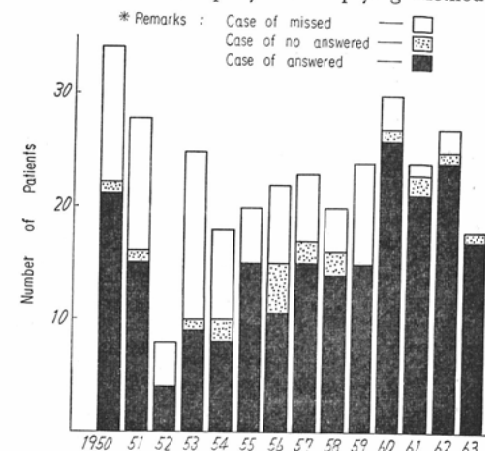


Table 1 Reticulum cell sarcoma. Results of our survey by mail

	1950-59	60-63
1. No addressed patients at the beginning of this survey	24	8
2. Alive patients checked up by their charts	7	4
3. Already dead patients checked up by charts	11	21
4. No. of cases replied at the 1st survey	56	28
5. No. of cases missed at the 1st survey and impossible to recheck	45	1
6. No. of cases missed at the 1st survey but possible to re-check	8	17
7. No. of cases replied at the 2nd survey	46	29
8. No. of cases replied at the 3rd survey	13	5
9. No. of cases missed at the 2nd survey	7	0
10. No. of cases missed at the 3rd survey	2	2
11. No. of cases of non-answered	10	5

Fig. 4. Reticulum cell sarcoma. The result of our follow up by mail replying method



From Janu. 1950 to Dec. 1964 at Department of Radiology, Faculty of Medicine, University of Tokyo.

ow-up を困難にした。その結果を、棒グラフで、図4に示す。上記の条件が次第に解決して来た昭和35年以降のfollow-up は著しく良好となつた。我々は昭和40年1月9日、1月26日、2月13日の3回にわたり往復ハガキにより患者のアンケートを求めた。その結果を、表1に示す。本追跡方式の詳細な結果およびその分析等については、別に報告の機会をもつ予定である。調査前に既に追求不能であった症例を除外した最終追跡報告率はそれぞれ67.5%（昭和25年～34年）、93.5%（昭和35年～38年度）であった。

(c) Staging

Staging の基準には定説はないが、各報告者の成績と我々との比較を容易にするために従来使用

Table 2 Clinical classification

(24) (25) (15)
Murphy, Peter, Middlemiss

- Stage I : refers to the patient whose disease is grossly limited to one anatomical site and no constitutional systemic symptoms or signs or that indicate probable dissemination.
- Stage II : refers to the patient whose disease is not limited to one anatomical region but involves two adjacent regions and may have constitutional symptoms, in either upper or lower torso.
- Stage III : refers to the patient whose disease with obvious disseminated disease (e.g. two or more widely separated lesions).

Table 3 Reticulum cell sarcoma
— Staging —

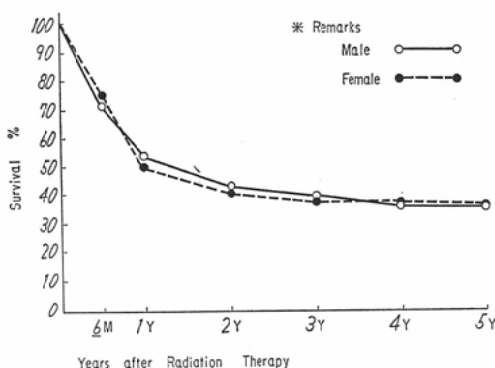
Department of Radiology, Faculty of Medicine,
University of Tokyo from Janu. 1950 to Dec. 1963.

Year period	Stage I	Stage II	Stage III	Total No. of cases
1950-1959	105 (53%)	26 (13%)	67 (34%)	198
1960-1963	65 (52%)	8 (7%)	51 (41%)	124
Total	170 (53%)	34 (10%)	118 (37%)	322

* 23 ... cases unaccounted for staging

Fig. 5. Survival curve from 125 patients with reticulum cell sarcoma treated at Department of Radiology, Faculty of Medicine, University of Tokyo from Janu. 1950 to Dec. 1959.

	Male	Female
6 M	71.2%	75.0%
1 Y	53.4%	50.0%
2Yrs	42.4%	40.4%
3Yrs	39.7%	38.5%
4Yrs	35.6%	36.5%
5Yrs	35.6%	36.5%
No. of cases	73	52
	125	



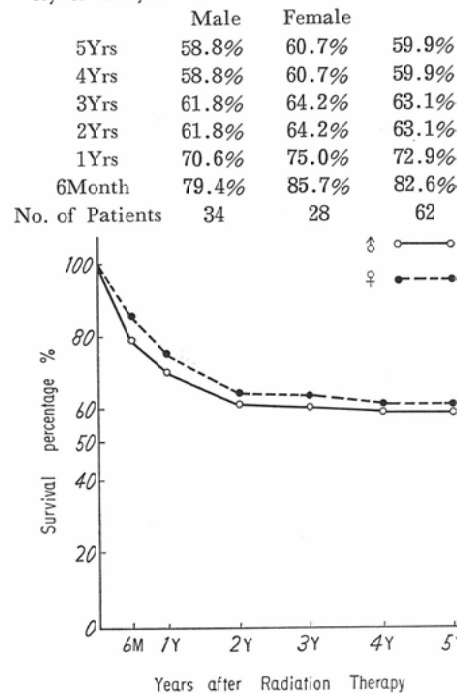
されて来た方法に従い、その基準を表2に示す。

昭和25年～39年10月迄の我々の Reticulosarcoma

Fig. 6. 5 year survival rate on reticulum cell sarcoma

..... Stage I

From Janu. 1950 to Dec. 1959 at Department of Radiology Faculty of Medicine, University of Tokyo.



322名の Stage 分類は表3に示されている。

(d) Reticulosarcoma の 5 年生存率

5 年以上追跡した(昭和25年～34年) 125名の Reticulosarcoma の患者につき、その 5 年生存率を求め、図5に示す。5 年生存率は、男:35.6%, 女:36.5%, 平均36.0% (125名) であった。

(e) 各 Stage 毎の Reticulosarcoma の 5 年生存率

(e-1) Stage I

Fig. 7. Five year survival rates according to the age-decades (Janu. 1950 to Dec. 1959)
Reticulum cell sarcoma patients in Stage I.

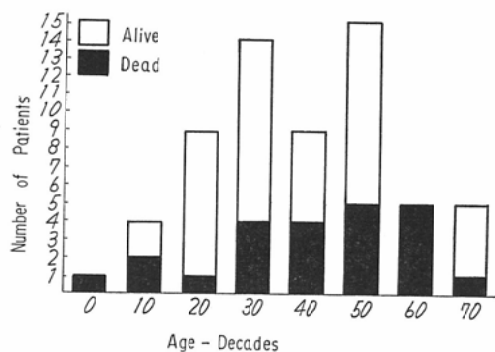


Fig. 8. 5 year survival rates on teticulum cell sarcoma

..... Stage II & III

From Janu. 1950 to Dec. 1959 at Department of Radiology Faculty of Medicine, University of Tokyo.

	Stage II	Stage III
M 6	66.7%	62.5%
1 Y	40.0%	29.2%
2Yrs	26.7%	18.7%
3Yrs	26.7%	12.5%
4Yrs	20.0%	10.4%
5Yrs	20.0%	10.4%
No. of Patients	15	48
		63

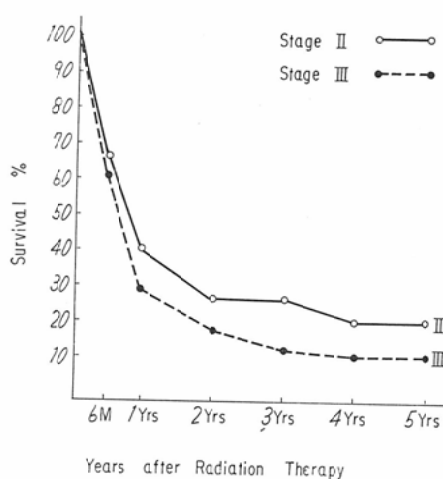


表2に準拠した分類によるStage 1のReticulosarcomaの患者中、5年以上follow-up出来た男34人、女：28人、合計62につき、その5年生存

率を求め、その結果を図6に示す。

5年生存率は、男：58.8%、女：60.7%で平均59.9%（62人）であった。男女の生存率の間に有意差は認められなかつた。

(e-2): Stage I Reticulosarcoma 患者の各年令別による5年生存率について

図7に示す様に、20才代、30才代、50才代の5年生存率は、他の年代のものと比較してよい結果を示している。

(e-3): Stage II, III の Reticulosarcoma の5年生存率 Stage II: 15人、Stage III: 48人につき、その5年生存率を、5年以上 follow-up した症例より求め、その結果を図8に示す。5年生存率は Stage II: 20.0%，Stage III: 10.4%であった。

III: Reticulosarcoma 以外の悪性リンパ腫について

Lymphosarcoma: 47人、Hodgkin's disease: 26人、分類不能: 31人、Giant follicular lymphoma: 2人、mycosis fungoides: 2人、lymphatic leukemia: 4人等が、我々の症例として得られた。これらの中で比較的症例数の多い lymphosarcoma, Hodgkin's disease, 分類不能 (malignant lymphoma) につき Reticulosarcoma のときと同様に、① Stage 分類②追跡率、③返信率、④ Stage I. および Stage II+III の5年生存率を求める、それらの結果を一括して表4に示す。

IV: 考察

Malignant lymphoma の概念とその鑑別についての我々臨床医の病理学的知識は乏しいが一般的に我々は、成書の分類に従つて、① Reticulosarcoma¹⁾²⁾³⁾(-matosis), ② lymphosarcoma(-matosis), ③ Hodgkin's disease, ④ Giant follicular lymphoma. ⑤ Mycosis fungoides. ⑥ lymphatic leukemiaを、本症に含むと考えている。我が国においては、①と②、即ち Reticulosarcoma が最も多く、次いで lymphosarcoma が多い。この両者の間に、移行型の存在がある、又はない。とする学者があり、一致した意見を見ていらない。赤崎¹⁾²⁾の分類によると、両者の混合型、又はリンパ肉芽腫から移行型があると分類されている。又④の Giant follicular lymphoma (blasto) ma, (Brill Symmers

Table 4

	(A) Lymphosarcoma		(B) Hodgkin's disease		(C) No Classified	
Follow-up %						
Stage I	13/18	72.7%	7/9	77.8%	10/12	83.3%
Stage II	4/6	66.7%	2/2		1/2	
Stage III	13/20	65.0%	6/16	38.5%	11/13	84.6%
Total	30/44	68.2%	15/27	55.6%	22/27	81.5%
Replying %						
1 st survey	63.0%		66.7%		61.1%	
2 nd survey	30.0%		22.2%		22.2%	
3 rd survey	7.0%		11.1%		16.7%	
Surviving rate						
Stage	5 Year	3/11	4/7		4/6	
	4 Y	"	"		"	
	13 Y	"	"		"	
	2 Y	"	"		"	
	1 Y	7/11	"		"	
	6 M	9/11	"		5/6	
All case	5 Y	4/26	5/22		6/14	
	4 Y	"	"		"	
	3 Y	"	"		7/14	
	2 Y	"	"		"	
	1 Y	10/26	6/22		"	
	6 M	19/26	10/22		8/14	

病)は、その経過中に、 lymphosarcoma (-matosis), Reticulosarcoma (-matosis), lymphatic leucemia, 又はまれに Hodgkin's Disease への転化があるとされている。又③の Hodgkin's disease に関しては、 1832年の Hodgkin, 1836年 Wilkes の報告以来本症よりまづ、 1843年に Virchow により leucemia が、 次いで1893年 Sternberg により lymphogranulomatose, 又1928年には Oberling により Reticulosarcoma がいづれも Hodgkin's disease より分離された。1947年にかの有名な Jackson, Parker の Paragranuloma, Granuloma, Sarcoma, の概念が本症に導入されたが、 我が国では、 赤崎^{1,2)}は、 Hodgkin の肉芽腫は Sternberg の Granulomatose という型にとどめておいて、 それと Reticulosarcoma はわかっているものであり、 Hodgkin 肉腫も Hodgkin 肉芽腫の中に時にはみられるものであり、 Reticulosarcoma とは、画然と區別されるものだとしている。Bernhard³⁾, Custer は Reticulosarcoma と Hodgkin's disease との間には基本的な差はない、 としている。上記の一一致

しない分類上の問題にもまして、 実際本症の治療にあたる臨床家の最も重要な問題は、 我が国に最も多いリンパ性細網肉腫の発生、 転移、 蔓延の型式についての、 ①多中心性説(赤崎) ②一中心性説(橋本) の2説の存在である。即ち治療に当つて、 ①局所療法か、 ②全身療法か、 という相反する2つの治療方針の択一、 その確立に際して極めて困難な問題を選択されているのである。

この問題については、 5年生存率の検討の項において更に詳しく論じてみたい。

(IV-1) 悪性リンパ腫の内訳

本邦および、 欧米の各報告を一括して、 表5、 6に示す。この表より明らかに本邦においては、 Reticulosarcoma が圧倒的に多く、 Hodgkin's disease, lymphosarcoma が少ない。即ち Reticulosarcoma はその約70%を占めている。これに反して欧米の Reticulosarcoma は20%にしかすぎない。

一方欧米では Hodgkin's disease が約40%を占めるが、 本邦では、 10~15%にしかすぎない。従

Table 5 Rathological Classification of Malignant Lymphoma in Japan

Reporter	Research Group of Malignant Lymphoma in Japan (Kimura)			Japanese Foundation of Cancer Research Institute, Tokyo		Department of Radiology Faculty of Medicine University of Tokyo	
	1957 No. %	1979 No. %	1963 No. %	No.	%	No.	%
Hodgkin's disease	126 14.2	66 19.3	459 21.0	7	3.0	5	1.4
Lymphosarcoma	96 10.8	58 16.4	313 14.3	19	8.0	17	5.0
Reticulosarcoma	664 75.0	218 63.8	1169 53.4	204	86.0	305	87.0
Total	886	342	2188	230		351	448

Table 6 Classification of Malignant Lymphomas in Europe and United States of America

Reporter	Gall & Mallory ¹⁷⁾ 1942 No. %	Lumb ¹⁸⁾ 1954 No. %	Rappaport ¹⁸⁾ 1956 No. %	Hancock ¹⁹⁾ 1958 No. %	Symmers ²⁰⁾ 1958 No. %	Jelliffe ²¹⁾ 1961 No. %
Hodgkin's disease	229 37.0	190 63.3	7.1	38.0	384 44.5	68 41.2
Lymphosarcoma	220 35.6	79 19.3	52.2	38.9	183 21.2	47 28.5
Reticulosarcoma	127 20.6	21 5.1	8.7	19.7	226 26.2	11 6.7
Other lalig. lymphoma	42 6.8	120 29.3	—	3.5	70 8.1	39 23.6
Total	618	410			863	165

つて、悪性リンパ腫の治療は、本邦では Reticulosarcoma、欧米では Hodgkin's disease の治療によつて代表されている。従つて我々は本文において、主として Reticulosarcoma について報告する。表5・6にみる様に各報告者の値が非常にばらつくことは、各病型の病理学的診断の複雑性を示すものであろう。

(IV-2) Reticulosarcoma の Age-distribution

図3に示した様に男女両性共に20~60才代に多くなる年代にも見られるものであり、又いづれの年代においても常に男性が女性よりも多いことを示している。

(IV-3) Sex-ratio(Reticulosarcoma)

図1より Reticulosarcoma においては♂ : 61.4 %, ♀ : 38.6%で、この我々の値は、本邦における他の報告、即ち、木村⁸⁾の♂ 66.3%, ♀ : 33.7 %, 山下ら⁹⁾ ♂ 63.0%, ♀ : 37.0%と極めてよく一致している。

(IV-4) 追跡方式およびその結果

本項目については別の機会に詳しく述べる予定であるが、follow-up の悪い年代と、90%以上のfollow-upを見た年代について、その3年、2年生存率カーブにつき比較検定を行つた所両群間に有意差は認められず、又アンケート方式による第1回、2回、3回目の患者の返信率および、返信サイソク回数と5年生存率との比較検定を行つた。(返信サイソク回数と生存率との間には有意差なし)。

我々は患者の現住所の正確な記載は勿論、本籍地記載により少くとも90%以上の追跡が可能であると考えている。

(IV-5) Staging

治療方針の決定、予後の判定、および各報告者とのdataの比較上悪性腫瘍患者のstagingは不可欠因子であるが、本症において、困難な問題はaffected intra-abdominal lymphnodeの有無の判定にある。最近においては従来の Intra-venous-pylogram, Gastro-intestinal-serics, Pneumoperitoneumの諸検査に加えて Lymphangiography, Selec-

Table 7 Staging for Reticulum cell sarcoma in Japan

Hospital Stage	Radiology ⁹⁾ Department of Cancer Research Hospital, Tokyo	Radiology ¹²⁾ Department of Iwate Medical College, Iwate	Radiology ¹⁴⁾ Department of Tokyo Medical College, Tokyo	Radiology Department of Tokyo University Tokyo.
	No. %	No. %	No. %	No. %
Stage I	113 32.2	7 14.0	2	170 53.0
Stage II	57 16.3	17 34.0	25	34 10.0
Stage III	181 51.5	26 52.0	6	118 37.0
Total cases	351	40	33	322

Table 8 Five Year Survival Rates of Malignant Lymphomas

Reporter	Reticulum cell sarcoma	Lymphosarcoma	Hodgkin's diseases
Boden 1951	Localized Type : 53% Generalized Type: 41% Total : (26%)	50% 4% (28%)	53% 12% (26%)
Healy Amory & Friedman 1955			5 Yrs 10 Yrs I 50% 12% II 43% 9% III 32% 4%
Peter & Middle- miss 1958			Radiation Therapy alone I 71% 58% II 50% 35% III 15% 2% 43% 29% Radiation & Chemotherapy 33% (Stage II plus III) Radiation without chemotherapy 20% (Stage II plus III) With prophylactic Irradiation 5 Yrs 10 Yrs 20 Yrs 68% 53% 43% Without prophylactic Irradiation 46% 31% 26%
Holme & Kunkler 1961	Localized Type : 44% Generalized Type	30%	52.8% 22.7%
Cook 1961	Stage I 23% II 19% Total (21%)	38% 20% (26%)	
Fuller & Fletcher 1962	Stage I II III	47.3% 51.6% 19.0% (38.4%)	
Yamashita Kaneda 1964	Stage I plus II 46% III 8.5% (24.0%)	3/9	0/1
Otake Momoi & Toda 1965	Stage I 0/1 II 1/3 III 0/4		
Ours 1965	Stage I 59.9% II 20.0% III 10.4%	4/26	6/14

tive arterial-angiography の技術の進歩、改善とその普及により著しく容易に abdominal lymphnode の動向を知り得るが、多くの症例を集めた長期に

汎る報告においては、これらの検査の普及した今日、その与えられた staging の位置が変化することは理解出来る所である。

又 neck, axilla, inguinal の lymphnode swelling がまさしく本症によるものであるか、単なる infection のためかは正確には一つ一つの biopsy の結果にまたねばならない。従つて、初診時に Stage I. 或は Stage II と診断した症例が、急速に全身の lymphnode swelling を来し、又 liver, spleen の swelling, intestinal obstruction 等を示し、容易に死の転帰をたどるというにがい経験は我々臨床家の誰れでも持つ所である。

表 7 に本邦各報告者の Reticulosarcoma の Stage 分類を一括して示す。既に述べた様に、欧米では Reticulosarcoma が乏しいので、本邦のこれらの数字と比較出来るだけの報告を求めるることは困難である。第7表より見て、我々の教室において、Stage I が、全症例の50%を占め、Stage III が他の報告者のそれよりも少ない点に注目され度い。このことは我々の症例においてよりすぐれた生存率が得られた主要因である。

(IV-6) Reticulosarcoma の 5 年生存率

我々の結果は図 5 に示した。これと比較に便ならしめるため、各報告者の数値を一括して表 8 に示してある。一般に Reticulosarcoma の 5 年生存率は約23%とされている (Boden¹⁰) Cook¹¹, 山下⁹)。しかし (IV-5) で述べた様にその Stage 別の頻度が当然問題となる。Stage I は Stage II, III. よりも当然予後は良い筈である。従つて各 Stage 毎の、5 年生存率を求め、これを比較してみると、Stage I では、23%…Cook¹¹ 25%…大竹¹²ら、44%…Holme¹³ ら、46%…山下⁹、金田、53%…Boden¹⁰ であり、我々の59.9% (62例) がもつともよい値を示している。就中 lymphnode metastasis を伴わない Stage I. 即ち原発巣のみの Reticulosarcoma の21例の 5 年生存率は18例であった。これらの結果よりみて Reticulosarcoma の発生、蔓延型式が、1 中心性であるという説を有力に支持するに足る結果と考えられる。我々の Stage I の data は (1950年～1959年) の症例によるもので、当然放射線治療の大多数は170～200 KVp の X-線照射によるものであり、特に予防照射、全身照射も行つてはいない。又 Chemotherapy との併用も、2～3 の Nitromin 服用者を数える

のみである。即ち局所療法 (Radiation) による 5 年生存率の数字を示している。このすぐれた数字に反して、我々の Stage II. 特に Stage III の Reticulosarcoma 患者の 5 年生存率は Stage I に比較して、画然とした極めて予後の悪い結果しか得られなていない。本邦において、欧米の様に Stage III において 2 枝の 5 年生存率は、山下⁹、金田、大竹¹²ら、網野¹⁴と共にいづれも得ていない。即ち病気の進行した症例においては Radiation-Therapy といふ局所的療法は有力な治療上の武器となり得ない事実をはつきりと示している。然し Stage III においても、5 年以上生存例がある事は、放射線治療で次々と照射して行けば、相当広い範囲でも追つかけうる事を示すものである。予後の悪い Stage II, III. に対しては、①予防照射、②全身照射、③化学療法との併用、が考えられる。既に Peter & Middlemiss¹⁵ は Hodgkin's disease において Stage II, III の症例に対して、化学療法と併用した放射線治療群と、放射線単独治療群との間には、20～33%の高率で 5 年生存率の向上を得たと報告している。又彼等¹⁵は Prophylactic Irradiation を行つて、5 年生存率を 20% 向上し得た事をも報告している。我々も最近になって Reticulosarcoma に対して、化学療法との併用、予防照射を開始している。

(IV-7) 照射線量

各症例毎にその臨床経過によつて照射線量は決定すべきものであるが、2500～3000～4000R を 3～5 W に照射したもの多い。本報告の症例は 1950 年～1959 年の症例であり、従つて 170～200 KVp X-Ray 照射がその大多数を占めている。Reticulosarcoma においては、単に病巣部を照射するだけでなく、なる可く広い範囲に field を設定すべきであり、患者の耐容、皮膚反応、全身状況の軽減から見ても、今日大多数の症例は ^{60}Co γ -Ray の遠隔照射をうけている。正確な Dose と Field Size およびそれらと Survival rate についての報告は別の機会にまとめて報告する。我々の経験において、意外に少線量で永く無症状に経過した例もあり、又大線量 (充分な腫瘍消失後の Extra-dose) 照射にもかゝわらず不良な経過をとつた例

Table 9 Treatment technique of Malignant Lymphoma

General considerations :

1. Hemoglobin..... 9 mg%
2. Total Leukocytes..... 2000 cmm
3. Blood platelets..... 60000 cmm
radiation therapy has to be interrupted.
4. Uric acid in blood serum :
over 10 mg % is dangerous for patient. (Murphy)²⁴⁾

Given Dose

3.000 to 5.000 rads are needed for permanent control of the malignant lymphoma.
(Fletcher²³⁾ & Peters¹⁵⁾

Stage I : 3.000 to 5.000 rads.

Supervoltage is more effective for the treatment of tumours in head and neck, mediastinum and abdomen.

Stage II : just same as in the case of Stage I.

in this case, prophylactic irradiation is very effective.

Stage III : dose is mostly depended upon a total volume dose and general condition of a patient.

1.000 to 1.200 rads per week.

The combination method of radiation with chemotherapy shows more effective and excellent surviving rates in Stage II and III.

もあり、これらの症例についての、① Histology ② Staging ③治療計画、等につき、更に分析を試みている。本症の治療方針を一括して表9に示す。

V: 結語

1950～1964年10月に当教室を受診し、放射線治療を受けた Malignant lymphoma の患者につき、病理学的分類、年令分布、Stage 分類につき報告すると共に、5年以上 follow-up 出来た1950年～1959年の患者につき、その生存率を求め、主として Reticulosarcoma を中心として報告すると共に、治療方針につき検討を加え報告した。

本文の要旨は第24回日本医学放射線学会総会(東京)において口演した。

御校閲を戴いた主任宮川正教授に深謝致します。

文 献

- 1) 赤崎(兼) : 病理学雑誌, 2 : 483, 1943.
- 2) 赤崎(兼) : 網内系腫瘍、日本血液学全書, 5 : 白血病, 386, 昭37.
- 3) 宮地徹 : 臨床病理学.
- 4) Lumb, G.: Tumours of lymphoid tissue, 1954, Livingstone, Edingburgh & London
- 5) Custer, R.P. & Bernhard, W.G.: Am. J.M. Sc, 216 : 625, 1948.
- 6) Willis, R.A.: Pathology of Tumours, St. Louis: C.V. Mosby, 1948.

- 7) 橋本(美) : 最新医学(第8回癌シンポジウム記録), 1963.
- 8) 木村(福) : 同上
- 9) 山下, 金田 : 同上
- 10) Boden, G.: Brit. J. Rad. 24 : 494, 1951.
- 11) Cook, T.C.: Am. J. Roent. 84 : 656, 1960.
- 12) 大竹ら : 第24回日本医学放射線学会総会にて発表, 1965.
- 13) Holme, G.H. & Kunkler, P.B.: Brit. J. Rad. 36 (405) : 569, 1961.
- 14) 綱野(三) : 東京医大誌, 17 : 207, 1959.
- 15) Peters, M.V. & K.C.H. Meddlemiss: Am. J. Roent. 79 (1) : 514, 1958.
- 16) 太田 : 最新医学(第8回癌シンポジウム記録), 1963.
- 17) Gall, E.A. & Mallory, T.B.: Am. J. Path. 18 : 381, 1942.
- 18) Rappaport, M. et al.: Cancer, 9 : 792, 1956.
- 19) Hancock, P.E.T.: Cancer, 4 : 412, 1958.
- 20) Symmers: Cancer 2 : 470, 1958.
- 21) Jeffe, A.M. & J.O.N. Nabro: Brit. J. Rad. 36 (405) : 577, 1961.
- 22) Healy, R.J. Amury, H.I. & Friedman, M.: Radiology, 64 : 51, 1955.
- 23) Fuller, L.M. & Fletcher, G.H.: Am. J. Rad. 88 : 909, 1962.
- 24) Murphy, W.T.: Radiation Therapy, Chapter 47, 1959. W.B. Saunders Company, Philadelphia & London
- 25) Kaplan, H.S.: Radiology, 78 : 533, 1962.