

The Use of Radiotherapy During Surgery in the Treatment of Brain Tumors: A Systematic Review

Abbasi Veldani N¹, Pourandish Y², Mehrabi F^{3*}

1- Resident in Neurosurgery, Student Research Committee, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran.

2- MSc Student in Nursing, Student Research Committee, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran.

3- Nursing Instructor, Department of Nursing, Faculty of Nursing and Midwifery, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran.

Corresponding Author: Mehrabi F, Nursing Instructor, Department of Nursing, Faculty of Nursing and Midwifery, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran.

Email: Fmehrabi1392@gmail.com

Received: 6 May 2020

Accepted: 9 June 2020

Abstract

Introduction: Brain tumors are less common than other cancers; however, they are associated with serious symptoms and poor prognosis. Most brain tumors have been treated through surgery combined with radiotherapy and chemotherapy. These therapeutic methods are associated with neurotoxic complications that lead to low quality of life in patients. Intraoperative Radiation Therapy (IORT) is an innovative combination of surgery and radiotherapy, which is direct radiation to the tumor bed during tumor resection. IORT is a new therapeutic method; therefore, the present 5-year systematic review has conducted to introduce IORT and its advantages and disadvantages in the treatment of brain tumors.

Methods: In this systematic review study, PubMed, Google Scholar, Cochrane Database, and Trip Medical Database, and CINAHL Database were searched for the published articles over a five year (2014 to 2019) using the keywords, including IORT and Brain Tumor and Intraoperative Radiation Therapy AND Brain Tumor. Articles have been checked with the PRISMA checklist. Finally, 50 articles were included in the study.

Results: IORT method used in the treatment of brain tumors, especially glioblastoma. The effective radiation dose to treat brain tumors is 15-40 Gy. However, the appropriate technique and patient selection is the key to success with IORT. It is used to treat recurrent pelvic, head and neck, and colorectal cancers, but it has shown more effective to treat brain tumors.

Conclusions: IORT is an effective treatment for brain tumors, especially glioblastoma. It is more effective than external radiation therapy, due to the reduced tumor recurrence, maximal protection of healthy tissue, shorter duration of treatment, and cost-effectiveness.

Keywords: Radiotherapy, Surgery, Brain tumor.

استفاده از رادیوتراپی حین جراحی در درمان تومورهای مغزی: یک مرور نظامند

*نیما عباسی ولدانی^۱، یاسمن پوراندیش^۲، فاطمه مهرابی^۳

- ۱- دستیار تخصصی جراحی مغز و اعصاب، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران.
 ۲- دانشجوی کارشناسی ارشد پرستاری، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران.
 ۳- مریبی، گروه پرستاری، دانشکده پرستاری اراک، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران.
 نویسنده مسئول: فاطمه مهرابی، مریبی، گروه پرستاری، دانشکده پرستاری اراک، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران.
 ایمیل: fmehrabi1392@gmail.com

تاریخ دریافت: ۱۳۹۹/۳/۲۰ تاریخ پذیرش:

چکیده

مقدمه: بروز تومورهای مغزی در مقایسه با سایر سرطان‌ها از شیوع کمتری برخوردار است، اما دارای علاطم جدی و پیش آگهی ضعیف است. درمان اغلب تومورهای مغزی جراحی همراه با رادیوتراپی و شیمی درمانی است. تمامی این مراحل دارای عوارض نوروتوکسیسته بوده و باعث کاهش کیفیت زندگی بیماران می‌شود. پرتو درمانی در حین جراحی روش درمانی نوآورانه و ترکیبی از جراحی و پرتو درمانی است که در طی جراحی برداشتن تومور، پرتو دهی به بستر تومور نیز انجام می‌شود. با توجه به جدید بودن این روش، برای معرفی این روش و مزایا و معایب آن، برآن شدیم تا به بررسی مرور سیستماتیک IORT در درمان تومورهای مغزی پردازیم.

روش کار: در این مطالعه مرور نظام مند، پایگاه‌های معتبر بین المللی شامل: Scopus, Medline PubMed, Google Scholar, CINAHL, Trip و بانک‌های اطلاعاتی داخلی Magiran, SID بین سالهای ۲۰۱۹ تا ۲۰۱۶ مورد جستجو قرار گرفتند. کلیه جستجوها بر مبنای استراتژی مناسب بر اساس کلیدواژه‌های IORT, Intraoperative Radiation Therapy, Brain Tumor و واژه‌های Mesh مناسب و با استفاده از چک لیست PRISMA انجام شد. در نهایت از ۵۰ مقاله جستجو شده ۸ مقاله وارد مطالعه گردید.

یافته‌ها: تکنولوژی IORT در درمان تومورهای مغزی بخصوص گلیوبلاستوما و بیشتر در کشورهای توسعه یافته آمریکا و اروپا مورد توجه قرار گرفته است. میزان دوز پرتو دهی موثر در درمان تومورهای مغزی ۱۵ تا ۴۰ گری انرژی است. از این روش در درمان سرطانهای مکرر لگن، سر و گردن و کولورکتون نیز استفاده می‌شود اما درصد موفقیت در تومورهای مغزی بیشتر است.

نتیجه گیری: این روش در درمان تومورهای مغزی به خصوص گلیوبلاستوما و تومورهای مetasاستیک مغزی روشی موثر است و نسبت به پرتو درمانی خارجی دارای مزایایی چون کاهش عود تومور، محافظت حداکثری بافت سالم، تعداد جلسات و هزینه کمتر است.

کلیدواژه‌ها: رادیوتراپی، جراحی، تومور مغزی.

پروستات کمتر است، اما عالیم شدید و آزار دهنده به دلیل درگیری مستقیم بافت مغز، پیش آگهی ضعیف و میزان بقای پایین این بیماران به طوری که بقا پنج ساله در بیماران ۳۶ درصد تخمین زده می‌شود، باعث شده است تومورهای مغزی به بیماری رعب آوری بدل شود (۳-۵).

تومورهای مغزی نوپلاسم‌های خوش خیم یا بدخیمی هستند که در دستگاه عصبی مرکزی (CNS) رشد می‌کنند (۶). تومورهای مغزی به دو نوع تومورهای مغزی اولیه و ثانویه تقسیم می‌شوند، تومورهای مغزی اولیه از بافت مغز نشات گرفته و تومورهای مغزی ثانویه حاصل متأسیاز از دیگر بدخیمی‌های سیستمیک هستند (۷). در

مقدمه

در حال حاضر بیماریهای غیر واگیر عامل اصلی مرگ و میر در جهان محسوب می‌شود (۱) و سرطان عامل اصلی مرگ و میر ناشی از بیماریهای غیر واگیر است، بطوطی که در سال ۲۰۱۸، تخمین زده شد در جهان ۱۸/۱ میلیون نفر مبتلا به سرطان شده و ۶/۹ میلیون مرگ ناشی از آن رخ داده است (۲). در این میان ۱/۶٪ از ابتلاهای جدید و ۲/۵٪ از مرگ‌های ناشی از سرطان مربوط به تومورهای مغزی و دستگاه عصبی می‌شود (۲). ابتلا به تومورهای مغزی در ۲۰ سال گذشته به خصوص در بزرگسالان ۴۰٪ رشد داشته است (۳). میزان ابتلا به تومورهای مغزی در مقایسه با سایر سرطان‌های شایع مانند ریه، سینه و

بیشتر همچون: حفاظت بیشتر از بافت سالم چون در روش IORT می‌توان اپلیکاتورها را برای محافظت بافت سالم در برابر تابش جابجا کرد (۲۲،۲۱)، کاهش احتمال عود مجدد تومور و سرطان ثانویه (۲۳)، زمان کمتر در IORT این روش نسبت به پرتو درمانی خارجی بطوریکه IORT در یک جلسه ۴۰ تا ۵۰ دقیقه تمام می‌شود ولی پرتو درمانی خارجی ۵ الی ۶ هفته زمان نیاز دارد (۲۴،۲۵)، صرفه اقتصادی بیشتر نسبت به پرتو درمانی خارجی (۲۶،۲۷)، برای تومورهایی که قابل خارج کردن نیستند IORT می‌تواند تابش را روی بافت تومورال متمنکز کند و اثرات موضعی را بر روی بافت‌های مجاور و اعصاب را کاهش دهد (۲۸).

مکانیسم عمل:

استفاده از IORT بدین صورت است که ابتدا تومور با جراحی برداشته می‌شود و در حالی که بیمار هنوز بیهوش است در طی یک جلسه دوز بسیار بالا و یکنواخت در محدوده ۱۰-۲۰۵ گری پرتو با توجه به مشخصات تومور به بستر تومور برداشته شده تاییده می‌شود (۱۷،۱۸). از آنجایی که در حین جراحی امکان خارج کردن کامل تومور بطور صد درصد وجود ندارد و در اکثریت موارد مقداری از سلول‌های سرطانی تومور در ناحیه جراحی باقی می‌ماند یا امکان خارج کردن کل تومور به دلیل حساس بودن بافت اطراف امکان پذیر نیست استفاده از این روش می‌تواند سلول‌های سرطانی باقی مانده را از بین ببرد (۲۹،۳۰). با استفاده از IORT امکان عود موضعی تومور بطور چشمگیری کاهش می‌یابد و دوز کمتری از پرتو به بافت سالم می‌رسد (۳۱). در طول مدت زمان پرتودهی سعی می‌شود اندام‌های حساس به پرتو و بافت‌های سالم موجود در مجاورت بستر تومور از مسیر پرتو کنار زده شده یا به کمک حفاظ‌های پرتوی مخصوص محافظت شوند، در حقیقت هدف مهم این است که دوز پرتو تاییده شده به بافت سالم را به کمترین مقدار برسد و بیشترین دوز به بستر تومور فرستاده شود (۳۲).

بطور کلی رادیوتراپی حین جراحی را می‌توان به سه شیوه مختلف انجام داد: ۱. رادیو تراپی حین جراحی با الکترون (IOERT) ۲. رادیو تراپی حین جراحی با آهنگ دوز بالا (HDR-IORT) ۳. رادیو تراپی حین جراحی با پرتو ایکس کم انرژی (Low KV-IORT) (۳۳-۳۴).

استفاده از الکترون (IOERT) برای پرتو دهی به بستر تومور از مرسوم ترین روش‌های IORT است (۱۷)، چون در این روش به دلیل توزیع یکنواخت باریکه الکترونی و عمق

حال حاضر درمان قطعی برای بیماران مبتلا به تومورهای مغزی بدخیم وجود ندارد و اولویت درمان افزایش طول عمر بیمار و تسکین عالیم ناشی از تومور است (۸). برنامه درمانی در اکثر این بیماران بصورت جراحی جهت خارج کردن تومور و پس از آن شروع شیمی درمانی و رادیوتراپی است، البته هر تومور با توجه نوع آن با پروتکل خاص خود درمان می‌شود (۹-۱۲). همه‌ی این درمان‌ها خود عوارض نوروتوکسیسیته را برای بیماران در پی دارند و می‌توانند کیفیت زندگی بیماران را کاهش دهند، در بررسی های انجام شده مشخص شده هرچه برنامه درمانی جامع تر بطور مثال شامل رادیوشیمی درمانی باشد کیفیت زندگی بیماران کمتر می‌شود (۱۳).

همانطور که اشاره شد رادیوتراپی بخش جدا نشدنی درمان تومورهای مغزی بدخیم محسوب می‌شود. رادیوتراپی به عنوان روش درمانی یا تسکینی تلقی می‌شود که می‌توان به تنهایی یا همراه با هر نوع دیگر از درمان‌های سرطان استفاده شود، در سطح جهان، رادیو تراپی خارجی رایج ترین نوع رادیوتراپی محسوب می‌شود (۱۴،۱۵). این نوع رادیوتراپی ممکن است با عوارض کوتاه مدت و طولانی مدت همراه باشد. عوارض جانبی کوتاه مدت در طول درمان یا طی ۳ ماه پس از رادیوتراپی رخ می‌دهد و عوارض دیررس پس از این مدت مشاهده می‌شود. عوارض کوتاه مدت عموماً طی چند هفته تا چند ماه بهبود می‌یابد، اما عوارض دیررس به طور کلی غیرقابل برگشت و پیشرونده هستند (۱۵). در بیماران مبتلا به سرطان‌های ناحیه سر و گردن عوارض رادیوتراپی جدی تر است بطوری که بیش از ۴-۳٪ این بیماران پس از رادیوتراپی به دلیل چارشدن به عوارض دیررس رادیوتراپی از جمله بدخیمی ثانویه، نکروز لوب تمپورال مغز، نکروز قاعده جمجمه یا پنومونی ناشی از آسپیراسیون مربوط به فلچ اعصاب جمجمه‌ای چار مرگ می‌شوند (۱۶). با توجه به آنچه بیان شد بنظر میرسد توجه به کاهش عوارض روش‌های درمانی در بیماران تومورهای

مغزی از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است.

پرتو درمانی حین عمل جراحی یا Intraoperative radiation (IORT) روشی نوآورانه و ترکیبی از جراحی و پرتو درمانی است (۱۷،۱۸). ایده استفاده از رادیو تراپی در حین جراحی به سال ۱۹۰۰ میلادی بر می‌گردد و اولین بار توسط Comas و Prio در سال ۱۹۰۵ در درمان سرطان رحم مورد استفاده قرار گرفت (۱۹،۲۰). انجام IORT نسب به انجام رادیو تراپی خارجی دارای عوارض کمتر و مزایای

اپلیکاتور باید حداقل باشد تا بتواند پرتو دهی کامل را به ناحیه هدف انجام دهد (۳۶-۳۷).

روش کار

برای نگارش این مقاله جستجو در بازه زمانی پنج ساله ۲۰۱۴ تا ۲۰۱۹ در پایگاه های PubMed, Google Scholar, Trip Medical Database, Cochrane, CINAHL

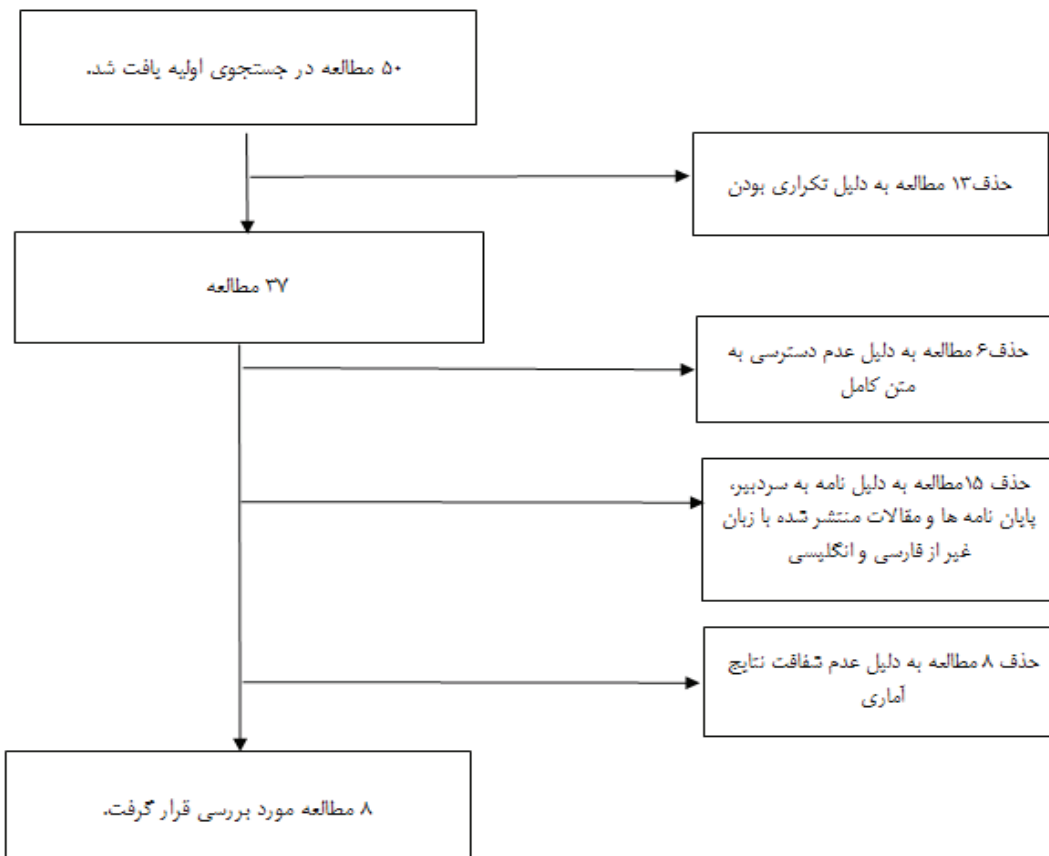
عبارات زیر صورت گرفت:

Intraoperative Radiation و IORT AND Brain Tumor Therapy AND Brain Tumor که در نهایت از ۵۰ مقاله

جستجو شده ۸ مقاله وارد مطالعه گردید.

در این مطالعه معیار ورود شامل تمامی انواع مقالاتی که در بازه زمانی ۲۰۱۴ تا ۲۰۱۹ منتشر شدند، همچنین مطالعاتی که از لحاظ آماری شفاف نبودند و متن کامل در دسترس نبود از نتایج جستجو حذف شدند، در بررسی مقالات از چک لیست PRISMA استفاده شد.

نفوذ محدود الکترون بافت سالم زیر بستر تومور از آسیب حفظ می شود (۳۵) و کوتاهی زمان درمان منجر به عدم اتلاف زمان برای سایر بیماران می شود، همچنین این نوع از IORT منجر به بهبود شاخص درمان می شود. استفاده از IOERT نیاز به اتفاق عملی دارد که بتوان همزمان در آن جراحی و پرتو دهی را انجام داد، با توجه به محدودیت های اتفاق عمل از دستگاه های شتاب دهنده الکترون کوچک و قابل حمل برای اجرای IORT استفاده می شود. این شتاب دهنده ها در سه نوع: Mobetron و NOVAC 7، LIAC موجود است (۳۶-۳۸). برای تاباندن پرتو از دستگاه های نامبرده به محل جراحی از ابزارهای خاص متمنکز کننده که اپلیکاتور نام دارد استفاده می شود. اپلیکاتور ها به سه دلیل مهم هستند: ۱. تعیین ناحیه هدف ۲. محافظت از بافت های حساس های خارج از ناحیه هدف ۳. محافظت از دستگاه های حساس قرار گرفته درون ناحیه هدف در حین تابش (۳۹). اپلیکاتور ها در سطح مقطع های دایره ای، بیضوی، مستطیلی و مربعی در جنس های پلاستیکی و فلزی موجود است. ضخامت



نمودار ۱: انتخاب و غربالگری مقالات براساس چک لیست PRISMA

Herskind و همکاران در سال ۲۰۱۷ IORT را در ترکیب ICD (immune checkpoint blockade) برای درمان تومور مغزی موثر دانسته‌اند. آنها دوز موثر IORT را در مطالعه شان ۲۵–۱۵ گری گزارش کردند (۴۶).

مزایای IORT عبارتند از:

- انجام پروسیجر در محل دقیق موضع
- فرستادن هدفمند اشعه با دوز بالا به بستر تومور
- به حداقل رساندن آسیب به بافت‌های طبیعی اطراف
- امکان افزایش دوز فرااتر از پرتودرمانی خارجی
- کوتاه‌تر شدن کل زمان صرف شده برای درمان
- کاهش عوارض نوروتوکسیسته
- افزایش تحويل دوز موثر به بستر تومور (۳۷–۳۳).

عوارض IORT عبارتند از:

زخم، استئو رادیوبونکروز، فیستول و نوروپاتی شایع‌ترین عوارض این درمان هستند. با این حال، این موارد با دوزهای کمتر از ۲۰ گری نادر هستند و از این لحاظ هیچ تفاوتی با سایر روش‌ها ندارند. افت فشار شریان کاروتید نیز یک عارضه نادر اما کشنده است که ممکن است بعد از IORT رخ دهد. بنابراین حفاظت از عروق و اعصاب اصلی از بخش مهم درمان می‌باشد. سایر عوارض شامل حرکت سلولهای سرطانی و عود موضعی است (۴۷–۴۶).

با این حال، تکنیک مناسب و انتخاب بیمار، کلید موفقیت در IORT است. از این روش علاوه بر درمان تومورهای مغزی در درمان سرطانهای مکرر لگن، سر و گردن و کولورکتوم نیز استفاده می‌شود اما درصد موفقیت در تومورهای مغزی بیشتر است (۴۸).

یافه‌ها

۸ مقاله در این مروار ۵ ساله براساس معیارهای ورود، مورد بررسی قرار گرفت. استفاده از این تکنولوژی در درمان تومورها در مطالعات کلینیکی مختلفی صورت پذیرفته است. Giordano و همکاران در سال ۲۰۱۴ در بیماران مبتلا به گلیوبلاستوما از این تکنولوژی استفاده کردند و استفاده از آن را موثر دانستند. انجام پرتو درمانی حین جراحی با دوز اشعه mg/m² ۲۰۰–۱۵۰ و بعد از آن انجام شیمی درمانی ۴۰–۲۰ Temezolamide توصیه شده است. پیگیری مجدد هر ۳ ماه یکبار با انجام MRI ضروری است (۴۰). این روش در کشورهای توسعه یافته آمریکا و اروپا در درمان تومورهای مغزی متاستاتیک توجه قرار گرفته است (۴۱) حتی می‌توان از این روش برای درمان ارائه دوز درمانی مناسب برای تومورهای بزرگ متاستاتیک مغزی تا دوز ۳۰ گری استفاده نمود که این امکان در رادیوتراپی خارجی وجود ندارد (۴۲).

Haneder و همکاران در سال ۲۰۱۴ گزارش یک مورد درمان گلیوبلاستومای مکرر را با این روش بیان کرد. آنها در این مطالعه درمان گلیوبلاستوما مولتی فرم بعنوان خط‌نایک ترین، کشنده ترین، تهاجمی ترین تومور را استفاده از IORT می‌دانند (۴۳).

در ایران نیز برای اولین بار صادقی و همکاران در سال ۲۰۱۵ برای درمان گلیوبلاستوما از این روش بهره برند. آنها نیز اثر بخشی این روش را نسب به سایر روش‌ها تایید نمودند و گزارش کردند IORT سبب بهبود عملکرد بیماران و افزایش کیفیت زندگی بیماران شده و در مقایسه با جراحی به تهایی عوارض کمتری دارد (۴۴). در اکثر مطالعات بعد از IORT، از شیمی درمانی با temozolamide استفاده کرده اند (۴۵–۴۰).

جدول ۱: مقالات مرتبط وارد شده به مطالعه

نویسنده	سال انتشار	هدف مطالعه	نوع مطالعه	بیماران مورد مطالعه	تعداد	نتایج
Cifarelli و همکاران (۴۱)	۲۰۱۹	رادیوتراپی حین عمل (IORT) برای متاستازهای مغزی که از نظر جراحی محدود شده‌اند؛ تجزیه و تحلیل نتیجه از یک مطالعه همکاری بین المللی	کوهورت		۵۴	رادیوتراپی حین عمل (IORT) و سیله ای این و موثر برای رساندن میزان اشعه مناسب و کنترل شده به حفره رزکسیون تومورهای مغزی متاستاتیک است. این روش دارای میزان کم نکروز ناشی از رادیوتراپی و میزان بالای کنترل اشعه به موقع تومور می‌باشد.
Giordano و همکاران (۴۹)	۲۰۱۹	رادیوتراپی حین عمل در گلیوبلاستوما تازه تشخیص داده شده (INTRAGO)	کارآزمایی بالینی		۱۵	استفاده از رادیوتراپی حین عمل (IORT) با دوزهای پایین بلافضله پس از جراحی به محل رزکسیون گلیوبلاستوما می‌تواند در پیشگیری از عود مجدد گلیوبلاستوما تک کانونی مفید واقع شود و نسبت به سایر روش‌ها عوارض و سیستمیت کمتری ایجاد کند. همچنین temozolamide به عنوان داروی شیمی درمانی استفاده شده پس از استفاده از IORT مورد استفاده قرار گرفت.

در تومورهای مغزی بزرگ متاستاتیک با استفاده از IORT مبتداه
تا ۳۰ گری انرژی را به بستر تومور تاباند که این امر با استفاده
از رادیوتراپی استریوتاکنیک بعد از عمل قابل اعمال نیست. برای
قسمت های ساقه مغز و ناحیه اپیتیک توصیه می شود از میزان کمتر
از ۳۰ گری انرژی IORT استفاده کرد.

۲۰

کوهورت

امکان افزایش دوز با استفاده
از رادیوتراپی حین عمل بعد
از برداشتن متاستازهای بزرگ
مغز در مقایسه با رادیوتراپی
استریوتاکنیک بعد از عمل

۲۰۱۸

Vargo
(۵۰)

با توجه به اینکه احتمال عود تومورهای مغزی متاستاتیک بسیار زیاد
است ترکیب ایموونوتراپی و رادیوتراپی می تواند نتایج امیدوار کننده
ای در پیشگیری از عود این تومورها به همراه داشته باشد. استفاده
از ترکیب ایموونوتراپی و رادیوتراپی به روش IORT موثرتر از روش
پرتو درمانی استریوتاکنیک است و بافت سالم کمتری را
تخربی می کند.

مروری

ایموونوتراپی همراه با پخش
عمده ای از رادیوتراپی:
رادیوتراپی جراحی استریوتاکنیک
برای متاستازهای مغزی
—پیامدهای رادیوتراپی داخلی
عمل بعد از عمل جراحی

۲۰۱۷

Herskind
همکاران (۴۶)

۳ بیمار گزارش شد: بیمار اول آقای ۴۳ ساله با عود مجدد گلیوما
گرید ۲ پس از ۷ سال که تحت درمان با IORT قرار گرفت، میزان
انرژی اعمال شده ۱۰/۳ گری بود. بیمار پس از جراحی بدون عارضه
با سطح هوشیاری ۱۵ امر خصوص گردید، در پیگیری های ۳ماهه علامتی
از عود مجدد و عوارض ناچی از IORT مشاهده نشد.

بیمار دوم آقای ۵۳ ساله با گلیوما گرید ۳ که با میزان دوز ۱۲ گری
انرژی تحت درمان با IORT قرار گرفت. بیمار پس از جراحی بدون
عارضه با سطح هوشیاری ۱۵ امر خصوص گردید، در پیگیری های ۳ماهه
علامتی از عود مجدد و عوارض ناچی از IORT مشاهده نشد.

بیمار سوم خانم ۳۰ ساله مورد رابdomia گلیوما (Rhabdoid glioma-blastoma)
که ۱۲ ماه پیش تحت رادیوتراپی خارجی ۰۰ گری قرار
گرفته بوده است در حال حاضر دچار گلیوما درجه ۴ شده است. بیمار
تحت IORT با دوز ۸/۸ گری قرار گرفت.

نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد، IORT با دوز ۱۴ گری تا
حاشیه محیطی ۲ میلی متر برای درمان تومورهای مغزی متاستاتیک
منفرد، از نظر کنترل موضعی (Local control) ، کنترل راه دور
(distant control) و بدت بقای طولانی مدت با سایر روشهای
متداول کاملاً مشابه بود. به نظر می رسد که جراحی همراه با
IORT یک ترکیب کمکی برای درمان بیماران با درگیری
CNS توسعه سلطنهای منشر سیستمیک است.

۳

گزارش مروری

اولین تجربه پرتو درمانی حین
عمل جراحی در گلیوما مغزی با
گرید بالا در ایران: گزارشی از
سه مورد و مرور

۲۰۱۵

Seddighi
همکاران (۴۴)

مطلوبات قبلی در مورد استفاده از (IOERT) در عود مجدد
گلیوبلاستوما مولتی فرم (GBM) (نتایج متناقض نشان داده اند، که
بیشتر به دلیل محدودیت های فنی مرتبه با استفاده از ابیکاتورهای
لوله ای الکترونی بوده است. از آنجا که به نظر می رسد پوشش حجم
هدف بیشترین تأثیر را در مدت بقا بیمار دارد، هدف اول بررسی
هندسه با بنای تابشی کروی با ارائه اینزوتراپی کم انرژی پرتوهای
X، انتظار برای بهبود نتایج کارآیی IORT را به همراه دارد.

۲۳

کوهورت

رادیوتراپی حین عمل برای
معالجه متاستاز مغز انفرادی تازه
تشخیص داده شده: تجربه اولیه
و نتایج طولانی مدت

۲۰۱۵

Weil
(۵۱)

شامل بیماران در سن ۵۰ سال و بالاتر با وضعیت
عملکرد کارنو-فسکی دسته کم ۵۰-۵۰٪ و گلیوبلاستوما مولتی فرم
تشخیص داده شده می باشد که تحت درمان با IORT به روش
افزایش دوز به روش گلاسیک ۳+۳ اقرار گرفته اند. هدف اول بررسی
عارض استفاده از IORT مثل نکروز، خونریزی، عدم ترمیم زخم
جراحی می باشد و در مرحله بعد بقای بیماران مورد بررسی قرار
خواهد گرفت.

مروری

آیا رادیوتراپی حین عمل
معالجه مجدد گلیوبلاستوما
(IOERT) - گزینه ای برای
است؟

۲۰۱۴

Giordano
همکاران (۵۲)

در نتیجه ، اولین مورد دوز برورسی در مورد
IORT برای گلیوبلاستوما مولتی فرم تازه تشخیص داده شده
همراه با دوره درمان تزویزولمید با سازگاری هندسی بهینه شده در
ابیکاتورها است و یک پایه محکم برای آزمایش های بعدی با اندازه
تصادفی (مرحله II یا III) ارائه می کند.

مطالعه پروتکل،
آنینه نگر

intrago: رادیوتراپی
حین عمل در گلیوبلاستوما
مولتی فرم: فاز II / I مطالعه
افزایش دوز

۲۰۱۴

Giordano
همکاران (۴۰)

می باشد) تحت پرتو درمانی قرار می گیرد. بدین ترتیب
بافت هدف مستقیما در مقابل پرتوهای یونیزیان قرار گرفته
و حداقل تابش به بافت های سالم اطراف انتقال داده می
شود که به همین علت این روش به رادیوتراپی دقیق
(Precise Radiotherapy) مشهور می باشد. این روش که
تلفیقی از دو روش جراحی و پرتو درمانی است از روشهای

بحث و نتیجه گیری
پرتو درمانی حین عمل جراحی (IORT) از جمله روشهایی
است که اگرچه تاریخچه ای یکصد ساله دارد اما امروزه
با پیشرفت تکنولوژی کاربرد آن رو به گسترش می باشد.
در این روش در حین عمل جراحی و بعد از برداشتن تومور
(حتی گاهی از اوقات بافت تومور که غیر قابل جراحی

برش ساده تر تومور صورت می گیرد. در برداشتن تومور به روش جراحی، معمولاً تمام حجم تومور از ناحیه درمان خارج نمی شود و مقداری از سلولهای سرطانی در ناحیه درمان باقی می مانند. برای پنهان کنترل ناحیه ای درمان، یک مقدار دوز زیاد تابشی در طی عمل جراحی در آن ناحیه توزیع می شود. این در حالی است که همه و یا قسمت اعظم بافت‌های حساس اطراف ناحیه درمان پوشیده شده و یا خارج از میدان تابش نگه داشته می شود. استفاده از این روش در درمان تومورهای مغزی و گلیوبلاستوما موثر واقع شده است و پیشنهاد می گردد بعنوان درمان جدید خط مشی بیمارستانها قرار گیرد.

References

1. World Health Organization. Global Health Observatory. Geneva: World Health Organization; 2018. [who.int/gho/database/en/](http://www.who.int/gho/database/en/). Accessed June 21, 2018.
2. Bray, F. et al. Global cancer statistics 2018: GLOBOCAN estimates of incidence and mortality worldwide for 36 cancers in 185 countries. CA Cancer J. Clin. 68, 394-424 (2018).
3. Jemal A, Siegel R, Xu J, Ward E. Cancer statistics, 2010. CA Cancer J Clin 2010;60:277-300.
4. Ohgaki H, Kleihues P. Population-based studies on incidence, survival rates, and genetic alterations in astrocytic and oligodendroglial gliomas. J Neuropathol Exp Neurol 2005;64:479-89.
5. Ge L, Hoa NT, Cornforth AN, Bota DA, Mai A, Kim DI, Chiou SK, Hickey MJ, Kruse CA, Jadus MR. Glioma big potassium channel expression in human cancers and possible T cell epitopes for their immunotherapy. The Journal of Immunology. 2012 Sep 1;189(5):2625-34.
6. Arita H, Kinoshita M, Kagawa N, Fujimoto Y, Kishima H, Hashimoto N, et al. 11C-methionine uptake and intraoperative 5-aminolevulinic acid-induced fluorescence as separate index markers of cell density in glioma. Cancer. 2012;118(6):1619-27.
7. Ohgaki H, Kleihues P. Population-based studies on incidence, survival rates, and genetic alterations in astrocytic and oligodendroglial gliomas. J Neuropathol Exp Neurol 2005;64:479-89.
8. Kirkbride P, Tannock IF. Trials in palliative treatment—have the goal posts been moved? Lancet Oncol 2008;9:186-7.
9. Nimsky C, von Keller B, Schlaffer S, Kuhnt D, Weigel D, Ganslandt O, et al. Updating navigation with intraoperative image data. Topics in Magnetic Resonance Imaging. 2008; 19(4):197-204.
10. Paulus W, Peiffer J. Intratumoral histologic heterogeneity of gliomas. A quantitative study. Cancer. 1989; 64(2):442-7.
11. Pötzi C, Becherer A, Marosi C, Karanikas G, Szabo M, Dudczak R, et al. Methionine and Fluorodeoxyglucose PET in the follow-up of glioblastoma multiforme. Journal of neuro-oncology. 2007;84(3):305-14.
12. Preusser M, de Ribaupierre S, Wöhrer A, Erridge SC, Hegi M, Weller M, et al. Current concepts and management of glioblastoma. Annals of neurology. 2011;70(1):9-21.
13. pakpour haji agha A, yekani nejhad M S, khoshnevisan A, nikbakht M, mardani A, kamali ardakani S. Health related quality of life associated factors among patients with brain tumors. sjmu. 2013; 21 (3) :1-11.
14. Citrin, D. E. Recent developments in radiotherapy. N. Engl. J. Med. 2017; 377, 1065–1075.
15. De Ruysscher D, Niedermann G, Burnet NG, Siva S, Lee AW, Hegi-Johnson F. Radiotherapy toxicity. Nature Reviews Disease Primers. 2019 Feb 21;5(1):1-20.
16. Lee,A. W. et.al. Amulticenter,phase 3,randomized trial of concurrent chemoradiotherapy plus adjuvant chemotherapy versus radiotherapy alone in patients with regionally advanced nasopharyngeal carcinoma: 10-year outcomes for efficacy and toxicity. Cancer. 2017;123, 4147–4157.
17. Baghani HR, Aghamiri SM, Mahdavi SR, Akbari ME, Mirzaei HR. Comparing the dosimetric characteristics of the electron beam from dedicated intraoperative and conventional

خاص پرتو درمانی بوده که در آن مقدار بالایی اشعه (۱۰ تا ۲۰ گری اشعه) در یک جلسه و در حین عمل جراحی در تومور یا بستر آن توزیع می گردد. روش رادیوپرایپی حین عمل با به طور خلاصه روش IORT با وجود اینکه یکی از روش‌های سنتی در درمان سرطان محسوب می شود ولی هنوز به عنوان یک روش پیشرفته در مدیریت درمان بسیاری از بسترهای تومور به کار گرفته می شود. این روش معمولاً به صورت قسمتی از پروتکل درمان، که ممکن است همراه با دیگر روش‌ها از قبیل شیمی درمانی یا رادیوپرایپی با پرتو خارجی باشد، اجرا می شود. درمان‌های ابتدایی، برای کوچک کردن تومور و به منظور

- radiotherapy accelerators. *J Appl Clin Med Phys.* 2015;16(2):5017.
18. Celli L, Liuzzi R, Salvatore M. The Italian affair: the employment of parallel-plate ionization chambers for dose measurements in high-dose-per-pulse IORT electron beams. *Med Phys.* 2010;37(6):2918–24.
 19. Medina, Rosa, Francesc Casas, and Felipe A. Calvo. "Radiation oncology in Spain: historical notes for the radiology centennial." *International Journal of Radiation Oncology• Biology• Physics* 35, no. 5 (1996): 1075-1097.
 20. Krengli, Marco, Felix Sedlmayer, Felipe A. Calvo, Elena Sperk, Carla Pisani, Claudio V. Sole, Gerd Fastner, Carmen Gonzalez, and Frederik Wenz. "ISIORT pooled analysis 2013 update: clinical and technical characteristics of intraoperative radiotherapy." *Translational Cancer Research* 3, no. 1 (2014): 48-58.
 21. Matsumine A, Tsujii M, Nakamura T, Asanuma K, Matsubara T, Kakimoto T, et al. Minimally invasive surgery using intraoperative electron-beam radiotherapy for the treatment of soft tissue sarcoma of the extremities with tendon involvement. *World journal of surgical oncology.* 2016;14(1):214.
 22. Nevelsky A, Bernstein Z, Bar-Deroma R, Kuten A, Orion I. Design and dosimetry characteristics of a commercial applicator system for intraoperative electron beam therapy utilizing ELEKTA Precise accelerator. *Journal of applied clinical medical physics.* 2010;11(4):57-69.
 23. Woolf DK, Williams NR, Bakshi R, Madani SY, Eaton DJ, Fawcitt S, et al. Biological dosimetry for breast cancer radiotherapy: a comparison of external beam and intraoperative radiotherapy. *Springerplus.* 2014;3(1):329.
 24. Bhandari T, Babaran W, Forouzannia A, Williams V, Harness J, Carpenter M, et al. A prospective phase I comparison of toxicity and cosmesis outcomes of single-fraction IORT and hypofractionated radiotherapy with IORT boost in early-stage breast cancer. *Brachytherapy.* 2017;16 (6):1232-8. e2.
 25. Mourtada F. Physics of intraoperative radiotherapy for the breast. Short course breast radiotherapy: Springer; 2016. p. 317-25.
 26. Patel R, Ivanov O, Voigt J. Lifetime cost-effectiveness analysis of intraoperative radiation therapy versus external beam radiation therapy for early stage breast cancer. *Cost Effectiveness and Resource Allocation.* 2017;15(1):22.
 27. Mosalanezhad H, Kavosi Z, Keshavarz K, Akrami M, Sarikhani M. Cost-effectiveness of radiotherapy during surgery compared with external radiation therapy in the treatment of women with breast cancer. *Journal of Health Management and Informatics.* 2016;3(2):33-8.
 28. Azzam AZ, Alqarni A, Amin TM. The role of intraoperative radiotherapy (IORT) in the management of patients with pancreatic and periampullary cancer: A single center experience. *Journal of the Egyptian National Cancer Institute.* 2018;30(2):77-9.
 29. Herranz E, Herraiz J, Cal-González J, Corzo P, Guerra P, Udiás J, editors. Iterative reconstruction of whole accelerator phase spaces for Intraoperative Radiation Therapy (IORT) from measured dose data. 2011 IEEE Nuclear Science Symposium Conference Record; 2011: IEEE.
 30. Esposito A, Sakellaris T, Limede P, Costa F, Cunha LT, Dias AG, et al. Effects of shielding on pelvic and abdominal IORT dose distributions. *Physica Medica.* 2016;32(11):1397-404.
 31. Falco M, Masojć B, Milchert-Leszczyńska M, Kram A. Frequency of whole breast irradiation (WBRT) after intraoperative radiotherapy (IORT) is strongly influenced by institutional protocol qualification criteria. *Reports of Practical Oncology & Radiotherapy.* 2018;23(1):34-8.
 32. Willett, Christopher G., Brian G. Czito, and Douglas S. Tyler. "Intraoperative radiation therapy." *Journal of clinical oncology* .2007: 25(8)971-977.
 33. Harrison LB, Minsky BD, Enker WE, Mychalczak B, Guillem J, Paty PB, Anderson L, White C, Cohen AM. High dose rate intraoperative radiation therapy (HDR-IORT) as part of the management strategy for locally advanced primary and recurrent rectal cancer. *International Journal of Radiation Oncology* Biology* Physics.* 1998 Sep 1;42(2):325-30.
 34. Willett CG. Intraoperative radiation therapy. *International journal of clinical oncology.* 2001 Oct 1;6(5):209-14.
 35. Calvo F, Sole C, Herranz R, Lopez-Bote M, Pascau J, Santos A, et al. Intraoperative radiotherapy with electrons: fundamentals, results, and innovation. *ecancermedicalscience.* 2013;7..
 36. Gunderson LL, Willett CG, Calvo FA, Harrison LB. Intraoperative irradiation: techniques and results: Springer Science & Business Media; 2011.
 37. Biggs P, Willett CG, Rutten H, Ciocca M,

- Gunderson LL, Calvo FA. Intraoperative electron beam irradiation: physics and techniques. *Intraoperative Irradiation*: Springer; 2011. p. 51-72.
38. hosseini aghdam M R, baghani H, mahdavi S R, aghamiri S M R. Mont Carlo study on validation of intraoperative radiation therapy accelerator (LIAC) head. *IJRSM*. 2015; 3 (2) :21-26.
 39. Nevelsky A, Bernstein Z, Bar-Deroma R, Kuten A, Orion I. Design and dosimetry characteristics of a commercial applicator system for intraoperative electron beam therapy utilizing ELEKTA Precise accelerator. *Journal of applied clinical medical physics*. 2010;11(4):57-69.
 40. Giordano FA, Brehmer S, Abo-Madyan Y, Welzel G, Sperk E, Keller A & et al. INTRAGO: intraoperative radiotherapy in glioblastoma multiforme phase I/II dose escalation study. *BMC Cancer*. 2014 Dec 22;14:992. doi: 10.1186/1471-2407-14-992.
 41. Cifarelli CP, Brehmer S, Vargo JA, Hack JD, Kahl KH, Sarria-Vargas G, Giordano FA. Intraoperative radiotherapy (IORT) for surgically resected brain metastases: outcome analysis of an international cooperative study. *Journal of neuro-oncology*. 2019 Nov 1;145(2):391-7.
 42. Cifarelli C, Hack J, Jacobson GM, Vargo JA. Feasibility of Dose Escalation Using Intraoperative Radiotherapy Following Resection of Large Brain Metastases Compared to Post-Operative Stereotactic Radiosurgery. *Brachytherapy*. 2018 Jul 1;17(4):S46.
 43. Haneder, Stefan & Giordano, Frank & Konstandin, Simon & Brehmer, Stefanie & Buesing, Karen & Schmiedek, Peter & Schad, Lothar & Wenz, Frederik & Schoenberg, Stefan & Ong, Melissa. (2014). 23Na-MRI of recurrent glioblastoma multiforme after intraoperative radiotherapy: technical note. *Neuroradiology*. 57. 10.1007/s00234-014-1468-2.
 44. Seddighi A, Esmaeil Akbari M, Seddighi AS, Rakhsha A, Vaezi M, Zohrevand AH. First Experience of Intraoperative Radiation Therapy in Cerebral High Grade Glioma in Iran: A Report of Three Cases and Literature Review. *Iran J Cancer Prev*. 2015 Oct;8(5):e3795. doi: 10.17795/ijcp-3795. Epub 2015 Oct 27. PMID: 26634108.
 45. Giordano FA, Brehmer S, Mürle B, Welzel G, Sperk E, Keller A & et al. Intraoperative Radiotherapy in Newly Diagnosed Glioblastoma (INTRAGO): An Open-Label, Dose-Escalation Phase I/II Trial *Neurosurgery*. 2019 Jan 1;84(1):41-49. doi: 10.1093/neuros/nyy018.
 46. Herskind C, Wenz F and Giordano FA. Immunotherapy Combined with Large Fractions of Radiotherapy: Stereotactic Radiosurgery for Brain Metastases—Implications for Intraoperative Radiotherapy after Resection. *Front. Oncol*. 2017; 7:147. doi: 10.3389/fonc.2017.00147.
 47. Pilar A, Gupta M, Ghosh Laskar S, Laskar S. Intraoperative radiotherapy: review of techniques and results. *Ecancermedicalscience*. 2017 Jun 29;11:750. doi: 10.3332/ecancer.2017.750.
 48. Kraus-Tiefenbacher U, Bauer L, Scheda A, Schoeber C, Schaefer J, Steil V & et al. Intraoperative radiotherapy (IORT) is an option for patients with localized breast recurrences after previous external-beam radiotherapy. *BMC Cancer*. 2007. 14;7:178.
 49. Giordano FA, Brehmer S, Mürle B, Welzel G, Sperk E, Keller A, Abo-Madyan Y, Scherzinger E, Clausen S, Schneider F, Herskind C. Intraoperative radiotherapy in newly diagnosed glioblastoma (INTRAGO): an open-label, dose-escalation phase I/II trial. *Neurosurgery*. 2019 Jan 1;84(1):41-9.
 50. Vargo JA, Sparks KM, Singh R, Jacobson GM, Hack JD, Cifarelli CP. Feasibility of dose escalation using intraoperative radiotherapy following resection of large brain metastases compared to post-operative stereotactic radiosurgery. *Journal of neuro-oncology*. 2018 Nov 15; 140(2):413-20.
 51. Weil RJ, Mavinkurve GG, Chao ST, Vogelbaum MA, Suh JH, Kolar M, Toms SA. Intraoperative radiotherapy to treat newly diagnosed solitary brain metastasis: initial experience and long-term outcomes. *Journal of neurosurgery*. 2015 Apr 1;122(4):825-32.
 52. Giordano FA, Abo-Madyan Y, Brehmer S, Herskind C, Sperk E, Schneider F, Clausen S, Welzel G, Schmiedek P, Wenz F. Intraoperative radiotherapy (IORT) a resurrected option for treating glioblastoma. *Translational Cancer Research*. 2014 Feb 25;3 (1):94-105.