

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

*За последние годы достигнут существенный прогресс в понимании молекулярно-биологических аспектов инициации и прогрессии рака мочевого пузыря. В частности, выявлены основные экзогенные факторы риска развития РМП, а также установлены генетические детерминанты повышенной чувствительности к РМП-ассоциированным канцерогенам. Изучение спектра мутаций, характерных для РМП, позволило разработать и внедрить генетические тесты, направленные на раннее выявление рецидива данного новообразования. Большие надежды связываются с клиническими испытаниями терапевтических агентов, действие которых основано на антагонизме с РМП-специфическими онкобелками.*

# ЭПИДЕМИОЛОГИЯ И БИОЛОГИЯ РАКА МОЧЕВОГО ПУЗЫРЯ

**Е.Н. Имянитов, К.П. Хансон**

## Статистические данные

Рак мочевого пузыря (РМП) является достаточно частой патологией: его встречаемость составляет примерно 2–5% от всех новообразований. В структуре онкологической заболеваемости РМП занимает 11-е место; его частота достигает ориентировочно 10–15 случаев на 100 000 человек в год [10, 15]. Значение подобных усреднённых показателей несколько ограничено, так как риск развития РМП может варьировать, как минимум, в 10 раз от региона к региону. Жители развитых стран, особенно представители белой расы, страдают от РМП в наибольшей степени: в США и Европе встречаемость РМП в 2–3 раза превышает среднемировые показатели. Мужчины болеют РМП в 2,5–6 раз чаще женщин [15]. Для РМП в исключительной мере характерно нарастание заболеваемости с возрастом. Опухоли мочевого пузыря почти не выявляются у людей моложе 35 лет, однако, после 65 лет вероятность возникновения РМП резко увеличивается. В связи с этим, негативная социальная значимость РМП наиболее выражена среди относительно пожилой прослойки населения [6]. Среди заболевших РМП летальный исход, связанный с основным диагнозом, отмечается у 20–25% пациентов [2].

Подавляющее число РМП (> 90%) проявляется морфологически в виде так называемых переходноклеточных карцином (transitional cell carcinoma, TCC). Плоскоклеточные раки (squamous cell carcinoma, SCC) составляют примерно 5% от общего числа опухолей мочевого пузыря, хотя в некоторых эндемических районах, характеризующихся высокой частотой заражения мочеполовым паразитом *Schistosoma haematobium*, их частота достигает 55–80%. Ещё реже наблюдаются железистые и низкодифференцированные карциномы [2]. Помимо опухолей эпителиального происхождения, новообразования мочевого пузыря могут изредка проявляться в виде сарком, меланом, лимфом и тд.

Достоверные клинико-биологические характеристики подробно описаны лишь для переходноклеточных карцином мочевого пузыря, тогда как другие морфологические подгруппы РМП остаются недостаточно изученными в связи с редкой встречаемостью последних. В большинстве случаев (в 70–80%) переходноклеточные РМП диагностируются на неинвазивных стадиях. 30–85% «поверхностных» раков рецидивируют после проведённого лечения, причём 10–30% подобных суперфициальных малигнзаций впоследствии прогрессируют в инвазивные и метастатические карциномы. Остальные 20–30% РМП характеризуются инфильтративным ростом уже на стадии выявления заболевания. Предполагается, что данная категория переходноклеточных РМП, для которой прогноз носит особенно неблагоприятный характер, принципиально отличается от прогрессирующих поверхностных карцином по своим молекулярно-патогенетическим механизмам [14].

## Факторы риска Экзогенные факторы риска

*Производственные вредности.* Рак мочевого пузыря является одним из первых онкологических заболеваний, для которых была надёжно продемонстрирована взаимосвязь с работой на вредном производстве. Ещё на рубеже XIX и XX веков была установлена повышенная частота данной патологии среди рабочих, задействованных на производстве красителей. Увеличенный риск РМП также обнаруживается у работников резиновой и текстильной промышленностей [6]. Считается, что наиболее значимым звеном в патогенезе «профессионального» РМП является контакт с канцерогенами из группы ариламинов. В настоящее время уровень заболеваемости РМП, сопряжённой с

вредным производством, заметно снижается. Эта благоприятная тенденция связана с жёстким и повсеместным внедрением правил техники безопасности, направленных на уменьшение контакта с ариламиналами индустриального происхождения.

**Курение.** На фоне уменьшения производственной ариламиновой нагрузки, фактический контакт с этими канцерогенами остаётся высоким, так как ариламиналы входят в состав табачного дыма. Ещё несколько десятков лет назад их вклад в негативные последствия курения расценивался как умеренный по сравнению с влиянием другого продукта горения табака – полициклических углеводородов (ПАУ). Однако, начиная примерно с 80-х годов XX столетия, в развитых странах наблюдается вытеснение «крепких» сортов сигарет так называемыми «лёгкими» разновидностями табачных изделий («light», «superlight» и т.д.). Последние характеризуются низкой концентрацией смол, что приводит к уменьшенному содержанию ПАУ в табачном дыме. Однако содержание предшественников ариламинов в подобных модифицированных сигаретах не изменено; более того, курильщики склонны компенсировать «недостаточную» крепость таких сигарет более глубокой и продолжительной ингаляцией табачного дыма. Изменения в стиле курения привели к заметному увеличению роли ариламинов в канцерогенезе у человека. В частности, риск развития рака мочевого пузыря у курильщиков примерно в 2–3 раза выше по сравнению с некурящими индивидуумами [15].

**Хроническое воспаление.** Хроническое воспаление также является фактором риска возникновения РМП. Предполагается, что данный эффект отчасти связан с вторичными бактериальными инфекциями мочевого пузыря. Многие из условно-патогенных бактерий, активирующих вследствие хронического цистита, способны образовывать нитрозосоединения, которые являются мощнейшими канцерогенами. Наиболее классическим примером вялотекущего воспалительного процесса является мочеполовой шистосоматоз, чрезвычайно распространённый в странах Ближнего Востока, особенно в Египте. Как упоминалось выше, данный гельминтоз избирательно увеличивает риск относительно редкой, плоскоклеточной формы РМП. В странах Европы и Северной Америки паразитарные поражения мочевого пузыря наблюдаются редко, в отличие от неспецифических циститов и мочекаменной болезни [6].

**Ятрогенные воздействия.** К сожалению, многие случаи РМП сопряжены с предшествующими лечебными мероприятиями. В частности, установка постоянных катетеров, приводящая к хроническому раздражению и воспалению уретелия, способствует образованию плоскоклеточных карцином мочевого пузыря. Другим известным ятрогенным фактором риска является терапия цитостатическими препаратами из группы циклофосфамидов. Циклофосфамиды заметно увеличивают вероятность возникновения переходноклеточных РМП, что, по-видимому, связано с их прямым мутагенным воздействием на стенку мочевого пузыря. Терапевтическое облуче-

ние органов малого таза также увеличивает риск развития РМП в 1,5–4 раза [6].

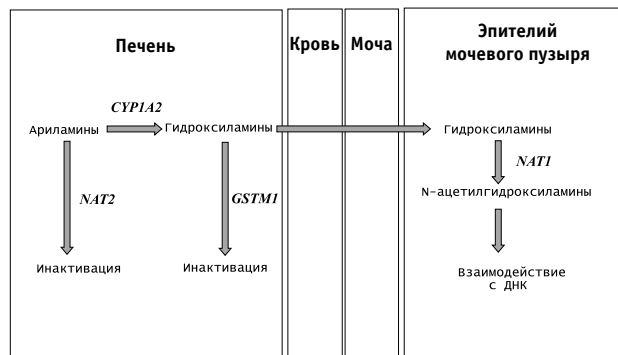
### Генетические факторы риска

**Наследственные раковые синдромы.** РМП не входит в состав основных раковых синдромов, поэтому семейная агрегация опухолей мочевого пузыря наблюдается редко. Тем не менее, существует одно исключение из правила: риск развития РМП существенно повышен уносителей мутаций, инактивирующих гены так называемой mismatch репарации ДНК. Подобные генетические дефекты ассоциированы с синдромом наследственно-го неполипозного рака толстой кишки (hereditary non-polyposis colorectal cancer, HNPCC), который проявляется преимущественно опухолями желудочно-кишечного тракта и эндометрия. Таким образом, РМП можно расценивать как заболевание, ассоциированное с синдромом HNPCC [6].

**Нормальные вариации генома.** Установлено, что в формировании индивидуальной предрасположенности к РМП могут играть существенную роль не только мутации, сколько нормальные вариации генетических последовательностей – генные полиморфизмы. В частности, риск развития РМП может в значительной степени зависеть от особенностей ферментных систем, метаболизирующих ариламины (рис. 1). Основным местом биохимических превращений ариламинов в человеческом организме является печень. В частности, ариламины подвергаются инактивации при взаимодействии с N-ацетилтрансферазой II типа (NAT2). Этот процесс конкурирует с гидроксилированием, осуществляемым цитохромом CYP1A2. Гидроксиламины также могут инактивироваться в печени (этот процесс выполняется глутатионтрансферазой мю, GSTM1); если подобной инактивации не происходит, гидроксиламины попадают в кровоток и выделяются с мочой. При контакте с эпителием мочевого пузыря гидроксиламины подвергаются дальнейшей активации, осуществляемой N-ацетилтрансферазой I типа (NAT1). Исходя из отображённой на рис. 1 схемы, наибольший риск развития РМП сопряжён с повышенной активностью ферментов CYP1A2 и NAT1, особенно в сочетании с пониженной активностью NAT2 и GSTM1. Подобные предположения получили убедительные экспериментальные подтверждения, особенно на примере так называемых «дефицитных» генотипов NAT2 и GSTM1. Примечательно, что неблагоприятный эффект генетических вариаций наблюдается преимущественно у тех людей, которые действительно подвергаются ощутимому воздействию ариламинов; к такой категории относятся, в первую очередь, курильщики. В то же время, перечисленные полиморфизмы представляются нейтральными для остальной части популяции [3, 4, 6].

### Молекулярная патология

Общая картина генетических нарушений в новообразованиях мочевого пузыря изучена неплохо, однако, обращает на себя внимание тот факт, что большинство



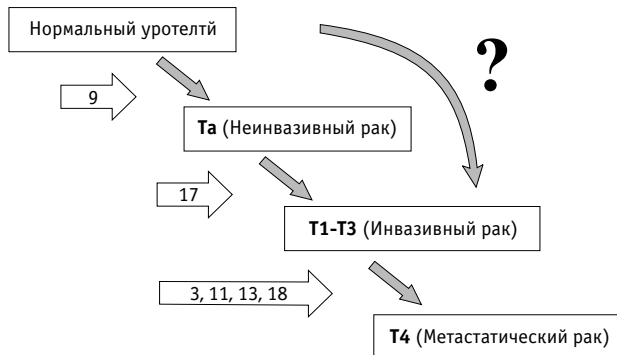
**Рис. 1. Участие полиморфных ферментов в метаболизме ариламинов [6]. Активные варианты генов NAT2 и GSTM1 снижают канцерогенную нагрузку на эпителий мочевого пузыря, в то время как профицитные генотипы CYP1A2 и NAT1 увеличивают риск малигнизации.**

из наблюдаемых при РМП генных аномалий характерны и для опухолей других локализаций.

Одним из относительно специфических для РМП явлений представляется активация онкогена HRAS1, происходящая вследствие точковых мутаций в 12, 13 или 61 кодонах данного гена. Примечательно, что точковые мутации HRAS1 в клеточной линии карциномы мочевого пузыря T24 были открыты ещё в 1982 г. и вошли в историю молекулярной онкологии как первый пример активирующего мутационного события в опухолях у человека [9]. Повреждения HRAS1 наблюдаются примерно в 20–50% РМП [2, 14].

Другим характерным для РМП событием являются делеции хромосомы 9. Их патологическое значение, вероятно, связано с инактивацией ряда генов, ответственных за контроль клеточного цикла. В частности, в РМП наблюдаются повреждения генов CDKN2A (MTS1, p16) и INK4B (p14ARF/p15), расположенных на коротком плече хромосомы 9; примечательно, что эти мутационные события проявляются на ранних стадиях злокачественного перерождения уретелия (рис. 2). Сходное функциональное значение может иметь инактивация супрессорного гена RB1, расположенного на хромосоме 13q [2, 6].

Значение делеций других хромосомных локусов при РМП менее понятно. Предполагается, что делеции короткого плеча хромосомы 17 происходят в ходе прогрессии неинвазивных опухолей мочевого пузыря в инвазивные. По крайней мере отчасти, делеции 17p сопряжены с мутационной инактивацией супрессорного гена p53, отвечающего в клетке за стабильность генома. Действительно, точковые повреждения антионкогена p53 наблюдаются примерно в половине опухолей мочевого пузыря; впрочем, сходная частота мутаций p53 характерна и для большинства других типов новообразований [2]. На более поздних стадиях прогрессии РМП увеличивается встречаемость делеций хромосом 3, 11, 13 и 18 [5]. Считается, что данные молекулярные нарушения способствуют приобретению опухолями мочевого пузыря метастатического потенциала, хотя конкретные гены, ответственные за данный процесс, пока не выявлены.



**Рис. 2. Молекулярные маркеры прогрессии рака мочевого пузыря [5]. Делеции хромосомы 9 наблюдаются на самых начальных стадиях трансформации уретелия. Приобретение опухолью инвазивного потенциала сопровождается инактивацией генов, расположенных на хромосоме 17. Делеции хромосом 3, 11, 13 и 18 наблюдаются на поздних этапах прогрессии РМП. Предполагается, что в некоторых случаях инвазивный рак возникает *de novo*, минуя стадию поверхностного новообразования.**

Помимо перечисленных генетических событий, большое внимание научного сообщества привлекает факт активации в РМП рецепторных тирозинкиназ ERBB1/HER1/EGFR и ERBB2/HER2. Подобный интерес связан с появившейся недавно возможностью терапевтического применения их специфических антагонистов, таких как препараты герцептин (Herceptin), иressa (Iressa) и др. Аналогичное значение могут иметь сведения о секреции клетками РМП некоторых факторов ангиогенеза. В меньшей степени разработаны терапевтические подходы к модуляции молекул, отвечающих за клеточную адгезию и межклеточные взаимодействия; нарушения последних также являются в достаточной мере характерными для РМП. И, наконец, в контексте молекулярной патологии РМП зачастую упоминается активация фермента теломеразы, приводящая к неограниченной репликации опухолевых клеток; уже сейчас предпринимаются попытки использовать тест на теломеразную активность в диагностических целях [2, 6].

## От молекулярной к клинической онкологии

Попытки использования знаний, накопленных в ходе изучения молекулярного патогенеза опухолей мочевого пузыря, осуществляются по 4 основным направлениям [7, 11, 12]:

- 1) улучшение эффективности ранней диагностики РМП;
- 2) разработка методов, позволяющих предсказывать склонность суперфициальных РМП к последующей прогрессии, т.е. инвазии и метастазированию;
- 3) оптимизация процедур мониторинга излеченного РМП с акцентом на раннюю диагностику рецидива;
- 4) применение новых терапевтических препаратов, позволяющих специфическим образом ингибировать продукты РМП-ассоциированных онкогенов.