

もっと

知つてほしい

# 慢性リンパ性白血病 のこと

監修

島根大学医学部 教授  
島根大学医学部附属病院先端がん治療センター長 兼 腫瘍・血液内科科長  
**鈴宮 淳司**

# ANSWER CHRONIC LYMPHOCYTIC LEUKEMIA

自分の病気を理解するために、担当医に質問してみましょう



治療方針を決めたり、  
健康管理をしたりするうえで、  
自分の病気の状態をよく理解  
しておくことが必要です。  
次のような質問を担当医に  
してみましょう。

私の病状と進行度について  
教えてください

血液検査や染色体検査の  
結果を説明してください

すぐに治療を始める必要が  
ありますか

治療の選択肢について、  
その目的と利点、欠点を  
教えてください

治療の期間は  
どのくらいでしょうか

治療は日常生活  
(仕事、家事、趣味) に  
どのように影響しますか

治療に伴う副作用、  
後遺症にはどのようなもの  
がありますか

今出ている  
症状や痛みを軽減する  
方法はありますか

生活上の注意点があったら  
教えてください

私が参加できる  
臨床試験はありますか

治療にかかる費用を  
教えてください。  
自己負担を軽減する方法は  
ありますか

私や家族が精神的、社会的な  
サポートを受けたいときは  
どこに相談すればよいですか

私がほかに確認しておくべき  
ことはありますか

質問があるときや  
問題が起こったときは、  
誰に連絡すればよいですか

「慢性リンパ性白血病の疑いがある」「慢性リンパ性白血病です」といわれたあなたへ

あなたは、突然、「慢性リンパ性白血病」と告げられ、どうしていいかわからず、戸惑っているのではないでしょか。

白血病といわれて驚き、「なぜ自分が」「これからどうなってしまうのか」と自問自答したり不安に襲われたりするのは無理もありません。

でも、どうか希望を失わないでください。  
かつて不治の病だった白血病の治療は日々進歩しています。  
慢性リンパ性白血病は一般的にはゆっくり進む場合が多く、  
病気とつきあいながら長生きできる人が増えています。

まずは自分の病気や病状について知り、  
標準的な治療法について情報を集めることが重要です。  
正確な情報があなたの不安を解消し、病気と向き合う勇気を与えてくれます。

心配なことや困っていることがあったら、担当医や身近な医療スタッフに遠慮なく相談しましょう。

この冊子を納得のいく治療を受けるための情報源の一つとして  
ご活用いただけたら幸いです。



## CONTENTS

慢性リンパ性白血病とはどんな <b>病気</b> ですか	4
どのような <b>検査</b> で慢性リンパ性白血病と診断されるのですか	6
慢性リンパ性白血病の <b>病期</b> について教えてください	7
慢性リンパ性白血病ではどのような <b>治療</b> が行われるのですか	8
<b>造血幹細胞移植</b> について教えてください	11
治療の主な <b>副作用</b> とその対処法について教えてください	12
<b>再発</b> とはどのような状態ですか。どのような治療が行われますか	14
苦痛を和らげてくれる専門家がいます	15
Patient's Voice	9、10、13

# 慢性リンパ性白血病とは どんな病気ですか

A. 慢性リンパ性白血病（CLL）は血液がんの一種で、骨髓やリンパ節の中で異常なB細胞がゆっくりと増殖する病気です。約半数の人は健康診断などの際、症状のない初期の段階で発見されます。

私たちの血液の中には、細菌やウイルスなどの異物を排除するリンパ球（白血球の成分の一一種）があり、体を外敵から守っています。慢性リンパ性白血病（Chronic Lymphocytic Leukemia : CLL）は、そのリンパ球のうち、がん化した異常なB細胞（Bリンパ球）が骨髓やリンパ節の中で増殖し、血液中に白血病細胞が増える病気です。

白血病には、急激に白血病細胞が増殖して病気が進行する急性白血病と、ゆっくり進む慢性白血病があります（図表1）。CLLは慢性白血病の一つで、一般的には進行がゆっくりです。初期の段階では自覚症状はなく、

CLL患者さんの約半数は健康診断で白血球数が異常に多いことを指摘されて発見されています。症状のない初期の段階で治療をする利点がないことがわかっているので、CLL患者さんの多くはあわてて治療をする必要はありません。進行のしかたは人によって異なりますが、中には10年以上無治療のまま経過観察を続けている人もいます。

日本ではCLLは白血病の中で最も少なく、全白血病の約3%で、年間の発症者は300人程度と推計されます。CLLは50歳以上で発症しやすく、患者さんの多くは65歳以上で、男性の発症率は女性の約1.7倍です。アジアではまれな病気ですが、欧米では白血病の中で最も多く、発症率は日本の約10倍です。

CLLは、何らかの理由で体の中の遺伝子や染色体に傷がつくことによって発症します。ただ、CLLの原因やなぜ人種によって発症率に差があるのかはわかっていません。

自覚症状としては全身倦怠感、寝汗を伴う微熱、食欲不振、体重減少などが挙げられます。38℃以上の発熱、肺炎などの感染症、脾臓や肝臓の腫れがみられることがあります。また、リンパ節が腫れ、首やわきの下、足のつけ根などリンパ節の多い部位にしこりが発生します。さらに、骨髓で異常なB細胞が増えると正常な赤血球や白血球、血小板が減ってしまうため、貧血になったり、出血しやすくなったり、感染症にかかりやすくなったりします。CLLでは、赤血球と反応を起こす抗体ができやすく、その抗体に反応して赤血球が破壊され自己免疫性溶血性貧血と呼ばれる重症の貧血を起こすこともあります。

なお、異常なB細胞がリンパ組織でのみ増えている場合には小リンパ球性リンパ腫

図表1 白血病の種類

急性白血病	急性骨髓性白血病 (AML : Acute Myeloid Leukemia)
	急性リンパ性白血病 (ALL : Acute Lymphoblastic Leukemia)
慢性白血病	慢性骨髓性白血病 (CML : Chronic Myeloid Leukemia)
	慢性リンパ性白血病 (CLL : Chronic Lymphocytic Leukemia)

## リヒター症候群とは

異常なB細胞がリンパ節や骨髓などの中に急速に増殖して、アグレッシブ（悪性度が高い）リンパ腫の一種であるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫に移行する症候群です。CLLの約1割がリヒター症候群になると推計されます。

主な症状は38℃以上の発熱、体重や筋肉の急激な減少、リンパ節や肝臓、脾臓の急速な腫れなどです。リヒター症候群と診断されたら、できるだけ早く入院して、アグレッシブのびまん性大細胞型B細胞リンパ腫と同じ多剤併用抗がん剤治療を受けることが必要です。可能なら、造血幹細胞移植を行うこともあります。

(Small Lymphocytic Lymphoma : SLL)と呼ばれます。広義では同じ疾患と考えられており、CLLと同じ治療が行われます。

また、血液中にB細胞が増えているものの、その数が少なく、リンパ節や肝臓、脾臓の腫れなどがない場合は、単クローニ性B細胞リンパ球増加症 (Monoclonal B-cell Lymphocytosis : MBL) と呼ばれます。MBLからCLLになることがあるので、定期的に検

査を受け、慎重に経過をみる必要があります。

CLLの治療はほかの血液がんと同様に薬物療法が中心です。薬の効果が得られやすく、進行がゆっくりであることもあって、病気と共に存しながら生きる人が増えています。

ただ、異常なB細胞が急激に増殖するリヒター症候群 (p.4コラム) になってしまった場合には、CLLの治療ではなく、アグレッシブリンパ腫と同じ治療が必要です。



### close-up

## 血液が作られる仕組みと CLL

血液中には、赤血球、白血球、血小板といった血液細胞があります。白血球は、リンパ球、好中球、好酸球、好塩基球、单球の総称です。血液細胞は、骨の中にある骨髄で、造血幹細胞から骨髄系前駆細胞、リンパ系前駆細胞、そこからさらに機能を持つ細胞へと分化（変化）して作られます。

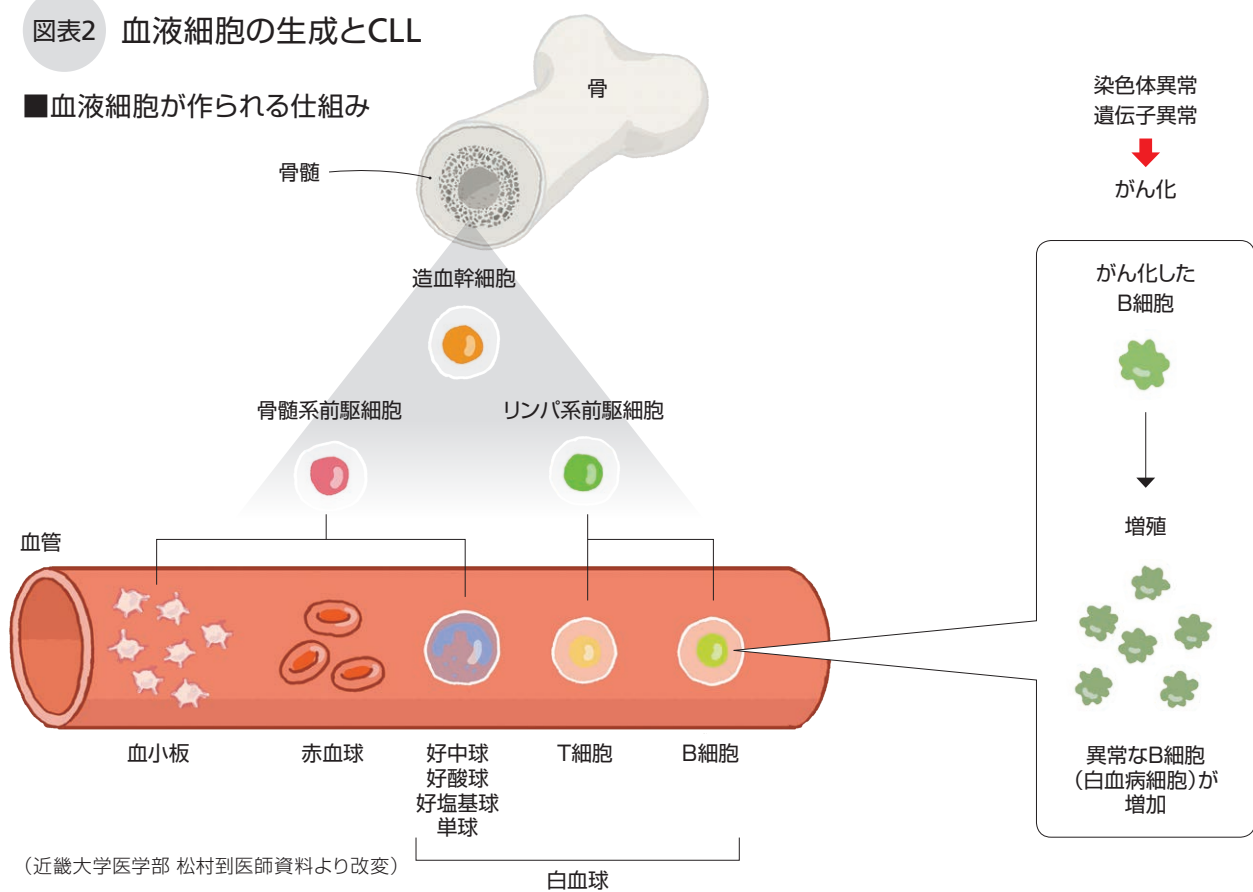
リンパ球は白血球の約25%を占める成分で、チームを作りて細菌やウイルスなどの外敵や異物

を攻撃する働きを担っています。そのチームを構成しているのが、リンパ系前駆細胞から分化したB細胞（Bリンパ球）、T細胞（Tリンパ球）とNK細胞です。B細胞は、異物と特異的に反応するタンパク質である抗体を介して異物の排除を行っています。

CLLは、成熟したB細胞の遺伝子や染色体に傷がついてがん化することにより発症する病気です。

図表2 血液細胞の生成とCLL

#### ■血液細胞が作られる仕組み



## どのような検査で慢性リンパ性白血病と診断されるのですか

A. 血液中のリンパ球の数と、細胞表面マーカー検査の結果によって CLLと診断されます。必要に応じて、骨髄検査やリンパ節生検、画像検査などを行うこともあります。

確定診断に必須の検査は血液検査です。血液中のリンパ球の数が $5000/\mu\text{L}$ 以上の状態が少なくとも3か月以上続き、腫瘍細胞の表面にCD5、CD23などの抗原（細胞表面上の目印となるタンパク質）がみられた場合に CLLと診断されます。

腫瘍細胞の表面の抗原は、血液検査で採取した末梢血を用いる細胞表面マーカー検査（フローサイトメトリー検査）によって調べます。細胞表面マーカー検査は、フローサイトメーターという機器を使って抗原を解析する検査法です。

CLLと診断された場合には、触診によって病期（進行度）を判断します。また、必要に応じて、骨髄検査やリンパ節生検、CT検査などを行います。リンパ節生検は、首やわきの下、足のつけ根のリンパ節などに腫れがあるときに、組織の一部を採取して、異常なB細胞の有無などを顕微鏡で調べる検査です。

一方、治療方針を決めるために重要なのが染色体検査です。CLLの場合、血液を用いて、FISH検査という方法で17番染色体（17p）

図表3 CLLの検査

### ●確定診断に必要な検査

- ・血液検査  
(リンパ球の数、細胞表面マーカー検査)

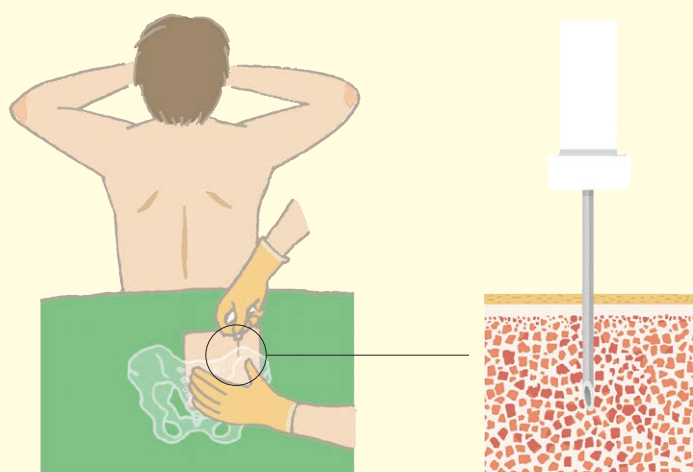
### ●治療方針を決めるための検査

- ・触診
- ・血液検査（赤血球・血小板の数）
- ・骨髄検査
- ・リンパ節生検
- ・染色体検査  
(血液や骨髄液を用いて染色体の異常を確認)
- ・CT検査などの画像検査

の異常を確認します。ヒトには、23対46本の染色体があり、男女共通の常染色体には1～22番まで番号がついています。17pの一部が欠失（欠如）している場合には、CLLの標準治療が効きにくいことがわかっています。染色体の状態は変化があるので、再発したときなどにも染色体検査を行います。

### 骨髄検査とは

局所麻酔の後、腸骨（腰の骨）に骨髄穿刺針を刺し、骨髄液を採取する検査です。骨髄という意味のドイツ語を略して「マルク」とも呼ばれます。採取した骨髄液を用いて、その中に含まれる細胞の数や種類、染色体、遺伝子を調べます。麻酔薬は骨の中までは届かないで、骨髄液を吸引するときに、一時的に痛みを感じます。



# 慢性リンパ性白血病の病期について教えてください

A. CLLの病期（進行度）は、改訂Rai分類では低リスクから高リスク、Binet分類ではA～Cの3段階に分けられます。

すぐに治療が必要かどうかは、病期と活動性病態の有無で判断します。

CLLの進行度を表す病期分類は、米国では改訂Rai分類（図表4）、欧州ではBinet分類（図表5）を使っており、日本では2つの分類を使用しています。どちらの分類でも、血液検査によって調べた末梢血リンパ球やヘモグロビン（Hb）の数、貧血や血小板減少の有無、触診によって確認したリンパ節の腫れの有無や個数によって病期が決まります。自分の病期を知ることは、治療の必要性の有無や今後の見通しを知るうえで重要です。

改訂Rai分類では低リスク、Binet分類ではAが最も初期の段階で、予後（病気の見通し）がよいことを示します。Rai分類で高リスク、Binet分類でCの場合には、図表6のような活動性病態がなかったとしても、薬物療法を受ける必要があります。

すぐに治療が必要な状態（図表6）かどうかは、病期のほかに、38℃以上の原因不明の発熱、6か月以内に10%以上の体重減少、寝具を交換しなければならないほどの寝汗などの活動性病態の有無によって判断します。

CLLの治療は日進月歩であり、改訂Rai分類で高リスク、Binet分類でCの人でも長期生存が可能になってきています。

図表4 改訂Rai分類

改訂Rai分類	Rai分類病期	分類規準
低リスク	0	末梢血リンパ球>15,000/ $\mu\text{L}$ * +骨髄リンパ球>40%
中間リスク	I	病期0+リンパ節が腫れている
	II	病期0かI+肝臓か脾臓の腫れ
高リスク	III	病期0～II+貧血（Hb<11g/dLまたはHt<33%）
	IV	病期0～III+血小板<10万/ $\mu\text{L}$

\*リンパ球数に関しては、現在のCLL診断基準はB細胞数が5000/ $\mu\text{L}$ 以上となっており、病期分類と異なっている。  
（「造血器腫瘍診療ガイドライン2013年版」  
日本血液学会編、金原出版を参考に作成）

図表5 Binet分類

病期	分類規準
A	Hb $\geq$ 10g/dL+血小板 $\geq$ 10万/ $\mu\text{L}$ +リンパ領域腫大が2か所以下
B	Hb $\geq$ 10g/dL+血小板 $\geq$ 10万/ $\mu\text{L}$ +リンパ領域腫大が3か所以上
C	Hb<10g/dLまたは血小板<10万/ $\mu\text{L}$ リンパ領域腫大の数は問わない

（「造血器腫瘍診療ガイドライン2013年版」  
日本血液学会編、金原出版を参考に作成）

図表6 CLLの国際ワークショップで示された治療開始基準

右の項目のいずれかに該当すれば、活動性とし、治療を考慮する。

- 1)進行性の骨髄機能低下による貧血や血小板減少の進行・悪化
- 2)左肋骨弓下6cm以上の脾腫（脾臓の腫れ）、進行性または症候性の脾腫
- 3)長径10cm以上のリンパ節の塊、進行性または症候性のリンパ節の腫れ
- 4)2か月以内に50%を超える進行性リンパ球の増加、6か月以内にリンパ球が倍になった
- 5)副腎皮質ホルモンや他の標準治療に反応の悪い自己免疫性貧血や血小板減少症
- 6)CLLに起因する以下のいずれかの症状があるとき
  - ①減量によらない過去6か月以内の10%以上の体重減少
  - ②労働や日常生活が困難である（ECOG PS2※以上）倦怠感
  - ③感染症の所見なしに2週間以上続く38℃以上の発熱
  - ④感染症徴候のない寝汗

※ ECOG(米国東海岸がん臨床試験グループ)が決めた全身状態の指標で、PS2は歩行や身の回りのことはできるが介助が必要な状態。  
（「造血器腫瘍診療ガイドライン2013年版」日本血液学会編、金原出版を参考に作成）

4

## 慢性リンパ性白血病では どのような治療が行われるのですか

- A. 抗がん剤による薬物療法によって異常なB細胞を可能な限り減らし、よりよい状態が長く続くことを目指します。治療方針は、年齢や全身状態、本人の希望、17番染色体の欠失の有無によって異なります。

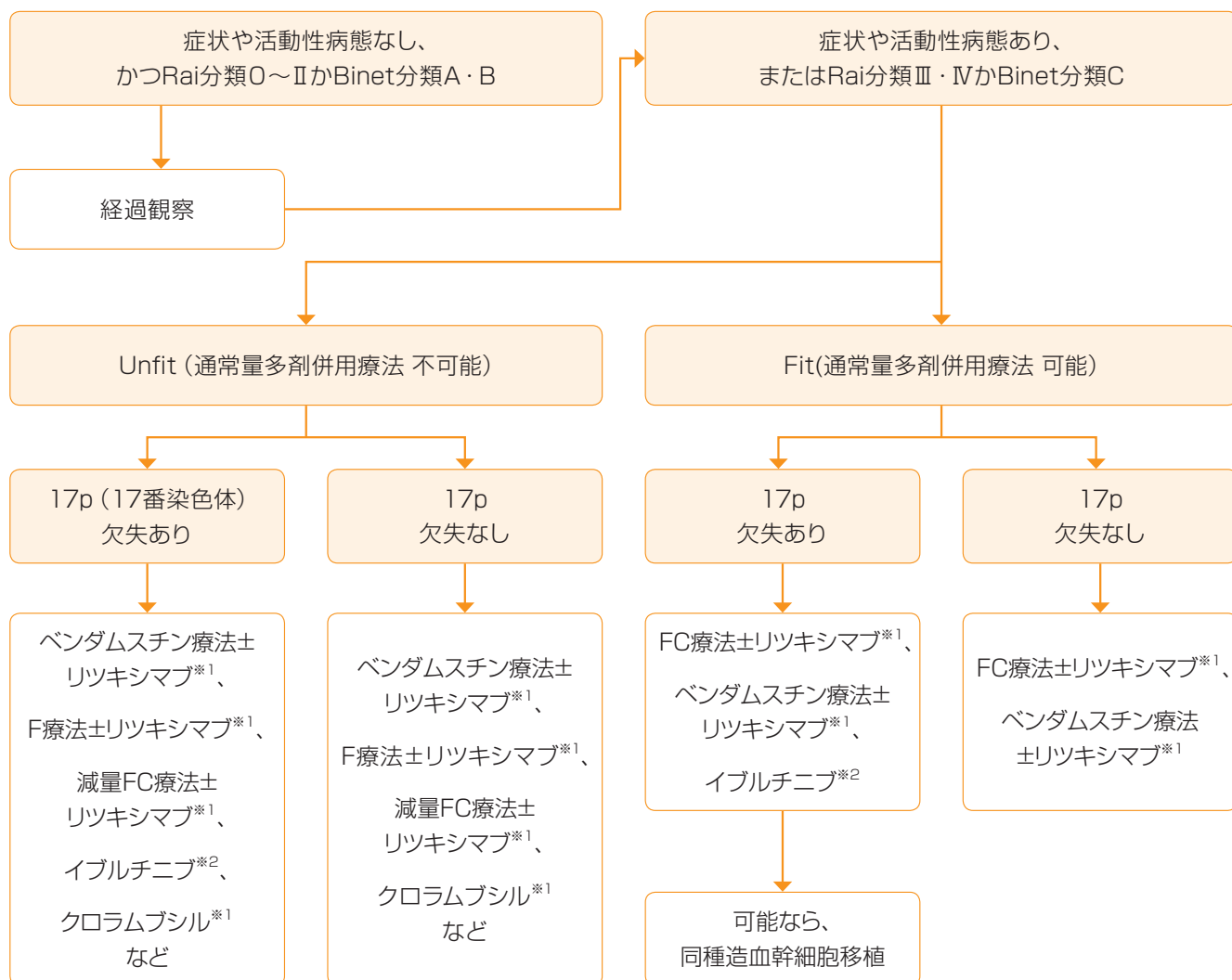
白血病の治療は、日本血液学会やNCCN（世界の主要ながんセンターの同盟団体）、ESMO（欧州臨床腫瘍学会）が作成したガイドラインによって標準化されています（図表7）。標準治療は、国内外のたくさんの臨

床試験の結果をもとに科学的に検証され、専門家の間で合意が得られている、現時点で最適な治療法です。

### ◆治療を開始せずに経過観察

改訂Rai分類で低リスクか中間リスク、あ

図表7 慢性リンパ性白血病の標準治療の流れ



(「造血器腫瘍診療ガイドライン2013年版」日本血液学会編、金原出版を参考に作成)

\*<sup>1</sup>2018年1月現在、保険承認されていません。日本ではリツキシマブはリンパ腫に対しては保険承認されている375 mg/m<sup>2</sup>が使用され、CLLでもそれに準じて使われることがあります。海外では、CLLに対しては500 mg/m<sup>2</sup>が標準的な使用量です。

\*<sup>2</sup>2018年1月現在、イブルチニブは初回治療の第1選択薬としては保険承認されていません。

るいはBinet分類AかBで、なおかつ活動性病態がない場合には、すぐに治療を開始せず、経過観察で様子をみます。CLLの患者さんの中には、治療をせずに経過をみていくだけでは不安だという人もいるかもしれません。しかし、CLLの場合、初期で活動性病態がない状態で治療を受けても、生存率を改善する効果がないことがわかっています。

ただし、病気は徐々に進行しますので、2～3か月に1回程度病院へ通い、必要に応じて検査を受けながら経過をみることが大切です。図表6（p.7）のような活動性病態がみられた場合には治療を開始します。経過観察中でも、リンパ節の腫れ、発熱、腹痛といった症状が出たら受診するようにしましょう。

#### ◆多剤併用療法可能なFitの人の治療

薬物療法の内容は、まず、通常量の多剤併用療法可能な状態（Fit）か、そうではない状態（Unfit）かどうかによって異なります。FitかUnfitかは、年齢、合併疾患の有無、心臓、肺、肝臓、腎臓などの機能、感染症の有無、全身状態などによって総合的に判断します。

Fitの人の国際的な標準治療は、フルダラビンとシクロホスファミド（FC療法）、リツキシマブ\*を併用するFCR療法です。28日を1サイクルとし、1～3日目にフルダラビンとシクロホスファミド、1日目にリツキシマブを点滴投与し25日間休薬します。FCR療法は入院治療で、4～6サイクル行います。ただ、骨髄抑制（白血球などの減少）のような重篤な副作用が出やすいので、合併疾患がほとんどなく、比較的体力のある人に適した治療法です。

#### CLLの遺伝子診断

CLLではTP53遺伝子に異常があると予後が悪いことがわかっており、国際的な標準治療では、17p欠失ありの患者さんと同様の強い治療が推奨されています。ただ、日本ではTP53遺伝子異常の有無の検査は保険承認されていないので、一部の病院でのみ実施しているのが現状です。

肺がん、消化器がんなど固形がんの治療では、次世代シーケンサーを用いてがんの組織や血液の全遺伝子から100以上の遺伝子を一度に解析し、治療法を選択するプレシジョン・メディシン（精密医療、個別化治療）の研究が進んでいます。将来的には、CLL治療でも、このような遺伝子検査によって個々の患者さんに合った治療法を選択するようになる可能性があります。

65歳以上の高齢者や持病があって、FCR療法が難しい場合には、減量したFCR療法やベンダムスチン療法、ベンダムスチンにリツキシマブ\*を併用したBR療法などを行います。ベンダムスチン療法では28日を1サイクルとし、1～2日目にベンダムスチンを点滴投与し、26日休薬して、4～6サイクルで繰り返します。場合によっては、1日目にリツキシマブ\*を併用することができます。1サイクル目の初回投与時は一般的に入院治療で様子をみますが、2回目以降は通院治療が一般的です。

#### ◆Fitで17番染色体欠失ありの人の治療

17番染色体（17p）に欠失がある場合には、FCR療法かFC療法、あるいは、ベンダムスチン療法で、異常なB細胞リンパ腫の減少、リンパ節や脾臓などの腫れの減少、正常

### Patient's Voice

#### 告知は解決への一歩。前向きに治療し、やりたいことをあきらめない

CLLは日本人に少ないと告知されても怖くはありませんでした。病名がわかれれば治療の道筋が見えるので、告知は解決への一歩と前向きに受け止めました。FCR療法中は味覚障害や便秘になりましたが、治療が終わると回復しました。現在はアシクロビルなど3種の薬を服用。体質の変化なのか、

特定の食べ物にアレルギー反応が出ますが、体調は安定し、病院には検査のために2～3か月ごとに通っています。

インスタグラムで病名を公表すると、他の病気の方からも「前向きな考え方や生き方に救われた」とコメントをもらいました。病人らしくする必要はないけれど、一方で元気に見えても病気

の人がいることを知ってほしい。周りに病名を伝えると、体調がすぐれず急に仕事を休むときも気持ちが楽ですよ。

CLLになってやめたのはお酒と夜更かし程度で、病気を理由に何かをあきらめたことはなく、仕事も充実しています。将来の夢は海外移住です。  
(38歳男性・診断から2年目)

な血液細胞の増加を目指します。17p欠失のCLLにはフルダラビンが効きにくいため、FCR療法やFC療法を何回か実施しても効果が得られないようなら、イブルチニブを投与します。

イブルチニブはB細胞を活性化させるタンパク質の増殖を邪魔して、異常なB細胞の増殖を阻止するブルトン型チロシンキナーゼ(BTK)阻害薬で、1日1回内服する薬です。

17p欠失があると、完全寛解(右下コラム)が得られたとしても早い段階で再発しやすいことがわかっています。そのため、FCR療法、ベンダムスチン療法、イブルチニブの投与によって、造血幹細胞移植の実施が可能になっ

た場合には、同種造血幹細胞移植の実施を検討します。

### ◆Unfitの人の治療

年齢や合併疾患、全身状態によって、通常量の多剤併用療法が難しい場合には、ベンダムスチン療法、フルダラビン(F)療法、薬を減量したFC療法、減量F療法、シクロホスファミド(CPA)療法のどれかを行います。どの治療も、リツキシマブ\*と併用する場合があります。なお、欧米では、高齢者のCLLには副作用が少ないクロラムブシル\*がよく使われます。

フルダラビンを単剤で使う場合には、内服薬の選択肢もあります。F療法は、1日1回5日間フルダラビンを内服し23日休薬して1サイクルです。CPA療法は1~3日目にシクロホスファミドを投与して25日間休薬します。

Unfitで17p欠失がある人は、最初の治療で効果が得られない場合に、イブルチニブの投与を検討します。

17p欠失の有無にかかわらず、一つの治療法で効果が得られなければ、薬を変えて異常なB細胞やリンパ節、脾臓などの腫れの減少、正常な血液細胞の改善を目指します。

## セカンドオピニオンとは?

診断や治療方針について担当医から説明された後、さらに情報がほしいときには、別の医師に意見を求める「セカンドオピニオン」を利用する方法があります。

セカンドオピニオンを受けたいときは、担当医に紹介状や検査記録、画像データなどを用意してもらう必要があります。利用にあたっては担当医のファーストオピニオンをまずはしっかり聞くこと、セカンドオピニオンの内容は担当医に伝え、もう一度治療方針についてよく話し合うことが大切です。

セカンドオピニオン外来のある病院の情報は、近隣のがん診療連携拠点病院の相談支援センターで得られます。予約が必要、あるいは有料の病院が多いので、セカンドオピニオンを受ける病院には事前に受診方法と費用を確認しましょう。

## 完全寛解とは

血液検査、骨髄検査、画像診断で調べる限り、骨髄中に白血病細胞がなくなり、白血球、赤血球、血小板の数も正常範囲になって造血機能が回復し、白血病による症状がなくなった状態を示します。寛解状態でも、白血病細胞が残っていることが多い、「寛解イコール治癒」ではないことを知っておきましょう。

## Patient's Voice

### 無症状なので、検査時以外は患者であることを忘れていました

関節リウマチの治療のために定期的に血液検査を受けていたところ、白血球とリンパ球の増加を指摘され、血液内科へ。すぐにCLLと診断されました。

経過観察で1年経ったころ、リンパ球の急増やリンパ節の腫れなどがみられて入院、標準治療が効かない難治性CLLと判明しました。前年に認可され

たイブルチニブを服用し、今は正常値に戻りました。

告知から今まで体調の変化はなく、忙しく仕事をしていると患者であることを忘れてしまい、実感のない病気という印象です。イブルチニブの副作用もなく、多少の食事制限はありますが、生活に不便は感じません。

情報収集はインターネットが中心です。ネットを通じて知り合ったCLL患者さんと情報交換し、障害年金がもらえることも患者仲間から教えてもらいました。罹患者が少ないので情報が乏しく、一般向けの専門書や患者会が増えてほしいです。

(59歳女性・診断から3年目)

2

# 造血幹細胞移植について 教えてください

A. 血液細胞のもととなる造血幹細胞を移植し、CLLを完治させられる可能性のある治療法です。体への負担や副作用が大きいため、移植の実施やその方法の選択は、患者さんごとに慎重に検討する必要があります。

造血幹細胞移植は、CLLの完治を目的として行う治療です。大量の抗がん剤投与と放射線照射によって異常なB細胞を最小限にする前処置を行った後、造血幹細胞を移植して患者さんの造血機能を回復させます。

造血幹細胞移植には、ドナー（提供者）の造血幹細胞を移植する同種造血幹細胞移植（同種移植）と、あらかじめ採取して保存した本人の造血幹細胞を抗がん剤投与や放射線照射後に移植する自家移植があります。CLLに対する自家移植は生存率の改善効果が得られず、別のがんを発症するリスクも高まるため、推奨されません。ただし、リヒター症候群になった場合には、アグレッシブリンパ腫の治療として自家移植が行われることがあります。ここではCLLに対する同種移植について説明します。

移植の対象になるのは、Fitで17p欠失がある、あるいは17p欠失がなくても早い段階で再発した場合です。移植を実施するか否かは、年齢、合併疾患の有無、全身状態など個々の患者さんの状態に応じて判断します。

同種移植の方法には、骨髓移植、末梢血幹

細胞移植、臍帯血移植の3種類があります（図表8）。最もよく行われている骨髓移植に比べ、末梢血幹細胞移植は、移植後の造血機能、免疫機能の回復が早いのが利点ですが、合併症である急性の移植片対宿主病（GVHD、後述）のリスクが比較的高い面があります。また、臍帯血移植は、GVHDは比較的軽いものの、移植後の造血幹細胞の生着が遅いのが欠点です。

造血幹細胞移植では、通常の抗がん剤治療よりも強い副作用が出たり、感染症やGVHDを発症したりするリスクがあります。GVHDは移植片の中にあるドナーのリンパ球が患者さんの体をよそ者とみなして攻撃するために、皮膚、肝臓、腸などに起こる合併症です。口腔内の痛みや違和感、眼や皮膚の乾燥、下痢など慢性GVHDを発症する人もいます。

近年、主に56歳以上の人に対して「ミニ移植」（強度減弱前処置）が行われるようになってきました。前処置の抗がん剤投与と放射線照射を少なくして副作用を軽減させ、ドナーの細胞が白血病細胞を攻撃する移植片対白血病効果（GVL効果）を促す方法です。ただし、やはりGVHDや感染症になるリスクはあるので、そのことを知ったうえで検討する必要があります。

図表8 同種造血幹細胞移植の種類

骨髓移植	ドナーの腸骨から採取した骨髓液を移植する
末梢血幹細胞移植	ドナーに白血球を増やす薬G-CSFを投与した後、ドナーの腕の血管から採取した血液に含まれる造血幹細胞を移植する
臍帯血移植	分娩後に新生児のへそ（臍）の緒や胎盤の血液（臍帯血）から採取した造血幹細胞を移植する

（国立がん研究センター がん情報サービス「造血幹細胞移植」を参考に作成）

# 薬物療法の主な副作用とその対処法について教えてください

## A. 出やすい副作用は薬物療法の内容によって異なります。

薬物療法の選択肢が複数ある場合には、出やすい副作用も考慮する条件の一つになります。主な副作用の出現時期と対処法についても知っておきましょう。

CLLの薬物療法では、多くの場合、大量の抗がん剤を投与するため、さまざまな副作用が出ます。症状の出方や出現時期には個人差がありますが、CLLの薬物療法によって起こる可能性の高い副作用とその出現時期が、ある程度わかっています（図表9、10）。

FCR療法（p.9）やFC療法で出やすい副作用は、骨髄抑制（白血球・血小板・赤血球減少）です。特に頻度が高いのは重度の白血球の減少です。貧血、吐き気・嘔吐、脱毛も頻度の高い副作用です。抗がん剤は2剤あるいは3剤を併用すると、1剤で投与するよりも強い副作用が出やすくなります。

また、ベンダムスチン療法では、FCR療法よりは頻度は低いものの、骨髄抑制、貧血、吐き気・嘔吐、食欲不振、便秘が起こりやすくなります。

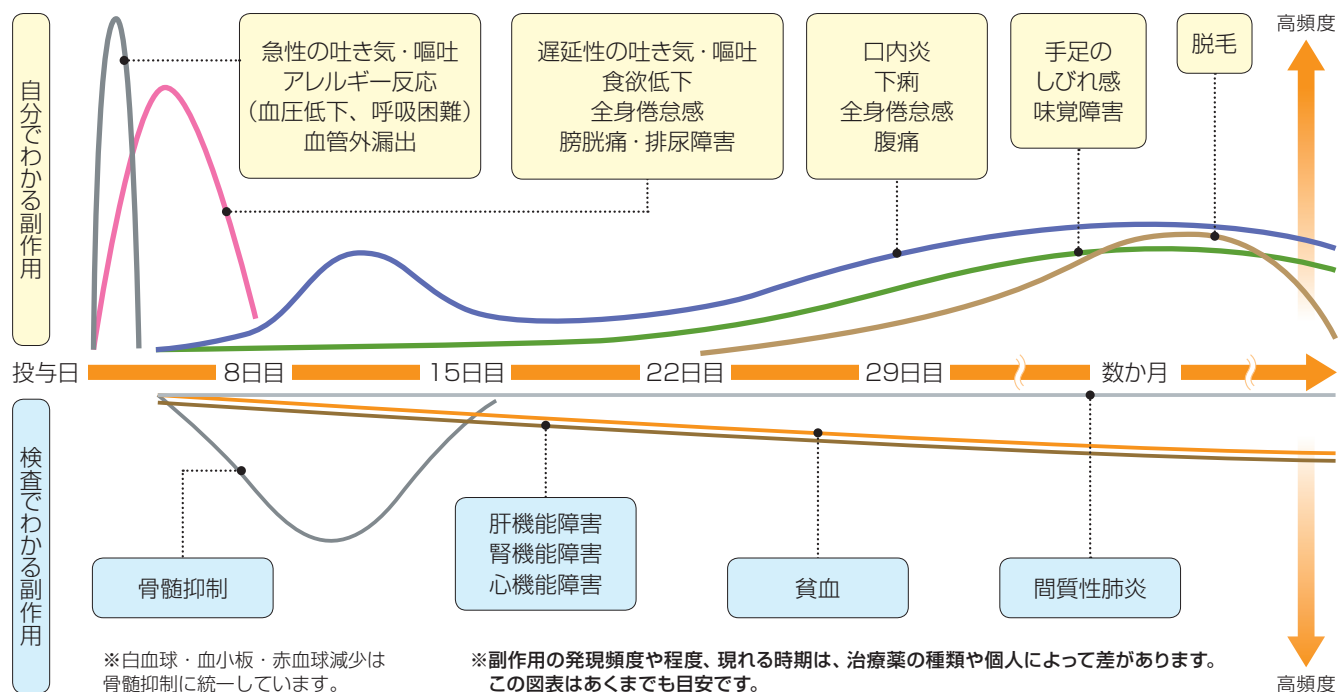
イブルチニブの主な副作用は、下痢、吐き気、好中球減少症、関節痛で、まれではあるものの間質性肺炎や心房細動、出血傾向（特にワルファリンやアスピリン服用中）に注意が必要です。イブルチニブの服用中は、心電図や心エコーなどの検査を定期的に実施します。

再発したときに使われるオファツムマブ、アレムツズマブで頻度の高い副作用は、インフュージョン・リアクションと呼ばれるアレルギー反応（輸注関連反応）で、血圧低下や発熱、呼吸困難、発疹などの症状が出ます。

治療後12～72時間以内に体内の尿酸が増え、カリウム、カルシウム、リンなどの電解質のバランスが崩れる腫瘍崩壊症候群が出現することもあります。

吐き気・嘔吐、好中球減少症などは、事前に予防薬を服用したり対策を取ったりするこ

図表9 どのような副作用がいつごろ現れるのかを知っておきましょう



図表10 慢性リンパ性白血病の主な薬物療法の副作用

薬物療法の種類	薬剤名	主な副作用
FCR療法	フルダラビン、シクロホスファミド、リツキシマブ*	骨髄抑制、特に重篤な好中球減少、白血球減少の頻度が高く、感染症に注意が必要。貧血、血小板減少、吐き気・嘔吐、脱毛、めまいなども生じやすい。まれに間質性肺炎、脳出血、不整脈が起こることもある。
ベンダムスチン療法	ベンダムスチン（場合によってはリツキシマブ*を併用）	好中球減少、血小板減少、貧血、発熱、倦怠感、吐き気・嘔吐、食欲不振、便秘が起こりやすい。間質性肺炎、腫瘍崩壊症候群が起こることがある。
イブルチニブ	イブルチニブ	起こりやすい副作用は下痢、吐き気、好中球減少、関節痛。頻度は低いが消化管出血、間質性肺炎、骨髄抑制、不整脈（心房細動）が起こることがある。

（「患者必携」国立がん研究センターがん対策情報センターなどを参考に作成）

\*2018年1月現在、保険承認されていません。

とで、ある程度軽減できるようになってきています。貧血がひどいときには輸血が必要になります。CLLの患者さんは、ただでさえ正常な血液細胞が減少している状態で感染症にかかりやすいので、骨髄抑制が出来やすい治療中は、いつも以上に手洗い、うがい、マスクの着用、人混みを避けるといった感染症対策を心がけることが大切です。

CLLの治療薬には脱毛が起こりにくい薬が多いのですが、シクロホスファミドなど脱毛を生じやすい抗がん剤を使うと、治療開始から2~3週間くらいで髪、眉毛、まつ毛などが抜け始めます。髪の毛や体毛は、脱毛しやすい抗がん剤の投与が終われば数か月から

半年くらいで元の状態に戻ります。

内服するタイプの抗がん剤を使っているときには、副作用を恐れて勝手に減量したり中止したりしないようにしましょう。

重篤な副作用が出たときには、医師の判断によって、いったん薬物療法を中止し、抗がん剤の減量や薬の変更を検討することになります。

副作用には、自分で対処でき、ある程度様子をみてもよい副作用と、すぐに病院へ連絡したほうがよいものがあります。薬物療法を受ける際には、副作用の対処法と、どういうときに病院へ連絡すべきかを必ず確認しておきましょう。

こんな症状が出たときには  
すぐ病院へ連絡を！

下記のような症状が現れたときには命に関わる危険性があります。  
治療を受けている医療機関へ連絡しましょう。

- 38℃以上の発熱・悪寒
- 呼吸困難
- 動悸や息苦しさ、空咳が続く
- 下痢がひどく水分もとれない
- 片脚だけむくみがひどい

夜間・休日の緊急時の連絡先と連絡方法を担当医、看護師、薬剤師に確認しておく、電話の横などすぐわかる場所に電話番号などをメモして貼っておくと安心です。



## Patient's Voice

### 告知から5年、不安な気持ちと折り合いを付けて心穏やかに

人間ドックで白血球値が高いことがわかり、大学病院で調べたらCLLとの診断。数値以外に異常はなく、ずっと無治療です。健康には自信があったので、診断と同時に説明された余命の話が受け入れられず、精神腫瘍科にも通いました。将来のことを考えると不安で、情報収集に駆け回り、人生の残り

時間が少ないと感じて海外旅行にも行き、とにかくじっとしていられませんでした。また、白血病患者の支援者に会い、骨髄バンクの集まりにも参加。そのご縁で信頼できる医師を紹介していただき、人のつながりに助けられました。

不安を抱えて生きるのに疲れたとき、

「人はもっと強い。自分の強さを信じていい」という精神腫瘍医の言葉が救いになりました。血液内科と精神腫瘍科に2人の主治医がいることは心の安定につながっています。告知から5年、これからは穏やかな当たり前の生活を取り戻したいです。

（58歳女性・診断から5年目）

3

7

# 再発とはどのような状態ですか。 どのような治療が行われますか

A. 治療によって目に見えない状態になった異常なB細胞が再び出現することです。

再発後の治療は、24～36か月以内に再発したかどうかで方法が異なります。

再治療によって、よい状態を保てる人も少なくありません。

現時点では薬物療法だけでCLLを完治させることは難しく、最初の治療で完全寛解したとしても多くの患者さんは再発を経験します。

最初の薬物療法が終わってから24～36か月以上経ってから再発した場合には、Fitの人もUnfitの人も、基本的に、前回と同じ治療を繰り返します。FCR療法かFC療法を受けた人に対しては、ベンダムスチン療法かイブルチニブに変更して治療する場合もあります。ベンダムスチンにはリツキシマブ\*を併用するのが国際的な標準治療です。

分子標的薬のオファツムマブ、アレムツマブは再発時の治療薬としては保険承認されているため、選択肢の一つになります。オファツムマブはB細胞の表面に発現しているCD20抗原というタンパク質に結合し、結合した細胞を溶かしてがん化した異常なB細胞を攻撃する注射薬です。1～8回目までは週1回、それ以降は4週間に1回、12回目まで点滴投与を繰り返します。また、アレムツ

マブは、異常なB細胞の表面に発現しているタンパク質のCD52抗原に結合し、がん細胞を溶かして破壊する注射薬です。2日間少量連日投与した後、週3回1日おきに投与し、最大12週間まで点滴投与します。

一方、最初の治療から24～36か月以内に再発したときには、Fit、Unfitとも、イブルチニブによる治療が第1選択になります。最初の治療から2年以内の再発では再々発を起こしやすいので、Fitでイブルチニブの投与によって異常なB細胞が消えた場合、可能ならば同種造血幹細胞移植の実施を検討します。

17p欠失がない人には、場合によって、BR\*療法、減量FCR\*またはFR\*療法などの中から、前回受けていない治療を考慮します。Unfitの人は、オファツムマブ、アレムツマブで治療する方法もあります。

再発治療では、最初の治療からどのくらい経っているのか、その期間にかかわらず、臨床試験への参加も選択肢の一つになります。

再発したときや期待していた薬物療法が効かなかったときには、CLLの告知を受けたとき以上にショックを受けたり落ち込んだりするかもしれません。しかし、CLLの場合は、再発後の治療で完全寛解が得られる人もいますし、薬物療法を続け、病気とつきあいながら、仕事や趣味などを継続する人も少なくありません。

不安やつらい気持ち、痛みなどは一人で抱え込まずに、担当医や看護師、ソーシャルワーカーなどに伝えましょう。CLLとつきあいながらも、できるだけ長く自分らしい生活が送れるように、担当医などの医療スタッフと話し合いながら、納得して治療を受けることが重要です。

## 臨床試験とは？

新薬や治療法を開発する過程において人間（患者）を対象に有効性と安全性を科学的に調べるのが「臨床試験」です。臨床試験には第1相：初期の安全性や薬物動態の確認、第2相：少数（多くは数十例）の患者を対象に安全性と有効性の確認、第3相：総合的な有効性・安全性の検証（標準治療との比較試験）の3段階があります。

現在、標準治療として確立されている薬剤や治療法もかつて臨床試験が行われ、有効性や安全性が認められたものです。臨床試験への参加は未来のがん治療の進歩に貢献することにもつながっています。

知っておきたい

# 体の痛みや心のつらさを我慢しないで!

# 苦痛を和らげてくれる専門家がいます

## 体の痛みに対するケア

がんの痛みにはがんそのものが原因となる痛み、治療に伴う痛み、床ずれなど療養に関連した痛みなどがあります。がん対策基本法では「初期からの痛みのケア」の重要性が示されており、痛みのケアはいつでも必要なときに受けられます。痛みがあったら我慢せずに、まずは担当医や看護師に伝えましょう。在宅療養中も含め、痛みの治療を専門とする医師、看護師、薬剤師、リハビリの専門家などが、心の専門家（下欄）とも連携して、WHOのがん疼痛治療指針に沿ってがんに伴う苦痛を軽減するケアを行っています。

### ・緩和ケア外来

外来治療中、またはがんの治療が一段落した患者さんと家族を対象に、がんや治療に伴う痛みやつらさのケアを行う外来です。

### ・緩和ケアチーム

一般病棟の入院患者さんに対して担当医や病棟看護師と協力し、多職種のチームで痛みの治療やがんに伴う苦痛の軽減を行います。

### ・緩和ケア病棟（ホスピス）

積極的治療が困難になり、入院して痛みや苦痛のケアを必要とする患者さんを対象にした病棟です。

### ・在宅緩和ケア

痛みのケアは自宅でも入院中と同じように在宅医や地域の在宅緩和ケアチームから受けられます。



## 慢性リンパ性白血病用語集

### 骨髄

骨の中心にある造血組織。白血球、赤血球、血小板を産生する。

### 造血幹細胞

主に骨髄の中にあり白血球、赤血球、好中球、血小板のもととなる細胞。

### 好中球

白血球の6～7割を占め、細菌感染症から体を守る働きをしている。

### リンパ球

白血球の一種で、ウイルスなどの感染や病気から体を守る。

### Bリンパ球（B細胞）

T細胞と協力しながら、病原体を排除するための抗体を作り出す。

### Tリンパ球（T細胞）

感染した細胞を見つけて排除し、他の免疫細胞に指令を出す役割も担う。

### NK（ナチュラルキラー）細胞

リンパ球の一種で、生まれつき病原体を殺傷する能力を持った免疫細胞。

### 染色体

細胞の核にあるDNAとタンパクからなる構造で、遺伝情報のもととなる。

### 染色体欠失

突然変異で、染色体の一部が欠如すること。

### 抗原

細胞の成熟段階や系列に応じて細胞表面に発現するタンパク。抗CD20抗体薬など、白血病細胞を攻撃する分子標的薬の治療標的とされることがある。

### 分子標的薬

白血病発症の原因となっている分子の機能を抑制する小分子化合物と、白血病細胞の表面に発現する抗原を標的として白血病細胞を攻撃する抗体薬がある。

### 支持療法

白血病による症状や治療による副作用を軽減するために行う治療。

### 寛解

血液検査、骨髄検査などで白血病細胞が確認できなくなった状態。また体の中に白血病細胞が残っていることが多く、治癒とは異なる。

### 治療抵抗性

その治療が効かない、あるいは効果がなくなった状態。

### GVL/GVT効果

同種造血幹細胞移植で移植されたドナーのリンパ球が、白血病細胞を攻撃する効果。抗がん剤で完治できない白血病が同種造血幹細胞移植で完治するのは、この効果によるといわれる。

### 予後

患者がどのような経過をたどるのかという見込みや予測。

### 生存率

診断や治療開始から一定期間（1年、5年など）経過したときに生存している患者の割合。白血病治療などのがん治療においては最も重要な治療効果の指標となる。

## 経済的に困ったときの対策は？

治療費や生活費、就労の問題などで困ったときはかかっている病院の相談室、または近くのがん診療連携拠点病院の相談支援センターに相談しましょう。相談支援センターでは、地域のがん患者さんや家族からの相談も受け付けています。

公的医療保険には、高額な治療費がかかったときの自己負担を軽減する高額療養費制度があります。公的医療保険の窓口に申請して「限度額適用認定証」を受け取り、事前に病院に提出すれば、外来でも入院でも窓口の支払いが自己負担限度額の範囲内で済みます。



## オレンジリボンとは？

米国をはじめとする海外では、  
白血病啓発のシンボルとしてオレンジリボンが使われています。

この冊子は、アップフィ合同会社、株式会社毎日放送の  
支援で作成しました。

**abbvie**

●アップフィ合同会社 <http://www.abbvie.co.jp/>

 **mbs Jump Over Cancer**

●JUMP OVER CANCER <http://www.mbs.jp/joc/>

後援

 **日本血液学会**  
J S H JAPANESE SOCIETY OF HEMATOLOGY

●一般社団法人日本血液学会 <http://jshem.jp/>

 一般社団法人  
日本造血細胞移植学会

●一般社団法人日本造血細胞移植学会 <https://www.jshct.com/>

制作：NPO法人キャンサーネットジャパン

 **CancerNet Japan**

※本冊子の無断転載・複写は禁じられています。  
内容を引用する際には出典を明記してください。

2018年1月作成

●慢性リンパ性白血病の治療や情報についてさらに詳しく知りたい方は

<http://www.cancernet.jp/c11>