

DOI:10.19538/j.cjps.issn1005-2208.2020.06.01

# 中国结直肠癌诊疗规范(2020年版)



中华人民共和国国家卫生健康委员会医政医管局  
中华医学会肿瘤学分会

**Chinese protocol of diagnosis and treatment of colorectal cancer(2020 edition)** Hospital Authority of National Health Commission of the People's Republic of China; Chinese Society of Oncology, Chinese Medical Association

**Keywords** colorectal cancer; multidisciplinary team; diagnosis and treatment specifications

**【关键词】** 结直肠癌;多学科综合治疗协作组;诊疗规范  
**中图分类号:**R6 **文献标志码:**A

我国结直肠癌(colorectal cancer, CRC)的发病率和死亡率均保持上升趋势。2018年中国癌症统计报告显示:我国结直肠癌发病率、死亡率在全部恶性肿瘤中分别位居第3及第5位,新发病例37.6万,死亡病例19.1万。其中,城市远高于农村,且结肠癌的发病率上升显著。多数病人在确诊时已属于中晚期。

通过筛查可以预防和早期诊断结直肠癌。根据广州、上海、天津、北京对全市50岁以上及高危人群的结直肠癌筛查,结果显示结直肠癌发病率持续升高,通过筛查提高了早期诊断率,降低了死亡率。主要方法包括根据年龄、家族史、粪便潜血检查等筛选出高风险人群,继而进行内镜筛查。

结直肠癌诊疗过程可能涉及手术、化疗、放疗、影像学评估、病理学评估、内镜等诊疗手段。研究表明,多学科综合治疗协作组(MDT)模式可改善结直肠癌诊疗水平。为进一步规范我国结直肠癌诊疗行为,提高医疗机构结直肠癌诊疗水平,改善结直肠癌病人预后,保障医疗质量和医疗安全,特制定本规范。

## 1 诊断

**1.1 临床表现** 早期结直肠癌病人可无明显症状,病情发展到一定程度可出现下列症状:(1)排便习惯改变。(2)大便性状改变(变细、血便、黏液便等)。(3)腹痛或腹部不适。(4)腹部肿块。(5)肠梗阻相关症状。(6)全身症状:如贫血、消瘦、乏力、低热等。

**1.2 疾病史和家族史** 结直肠癌发病可能与以下疾病相关:溃疡性结肠炎、结直肠息肉、结直肠腺瘤、克罗恩病(Crohn's disease)、血吸虫病等,应详细询问病人相关病史。遗传性结直肠癌发病率约占结直肠癌总体发病率的6%,应详细询问病人相关家族史:林奇综合征(Lynch syn-

drome)、家族性腺瘤性息肉病(FAP)等。

**1.3 体格检查** (1)一般状况评价、全身浅表淋巴结特别是腹股沟及锁骨上淋巴结的情况。(2)腹部视诊和触诊,检查有无肠型、肠蠕动波,腹部是否可触及肿块;腹部叩诊及听诊检查了解有无移动性浊音及肠鸣音异常。(3)直肠指检:对疑似结直肠癌者必须常规作直肠指检。了解直肠肿瘤大小、形状、质地、占肠壁周径的范围、基底部活动度、肿瘤下缘距肛缘的距离、肿瘤向肠外浸润状况、与周围器官的关系、有无盆底种植等,同时观察有无指套血染。(4)三合诊:对于女性直肠癌病人,怀疑肿瘤侵犯阴道壁者,推荐行三合诊,了解肿块与阴道后壁关系。

**1.4 实验室检查** (1)血常规:了解有无贫血。(2)尿常规:观察有无血尿,结合泌尿系影像学检查了解肿瘤是否侵犯泌尿系统。(3)大便常规:注意有无红细胞、白细胞。(4)粪便隐血试验:针对消化道少量出血的诊断有重要价值。(5)生化、电解质及肝肾功能等。(6)结直肠癌病人在诊断、治疗前、评价疗效、随访时必须检测外周血癌胚抗原(CEA)、CA19-9;有肝转移病人建议检测甲胎蛋白(AFP);疑有腹膜、卵巢转移病人建议检测CA125。

**1.5 内镜检查** 直肠镜和乙状结肠镜适用于病变位置较低的结直肠病变。

所有疑似结直肠癌病人均推荐全结肠镜检查,但以下情况除外:(1)一般状况不佳,难以耐受。(2)急性腹膜炎、肠穿孔、腹腔内广泛粘连。(3)肛周或严重肠道感染。

内镜检查报告必须包括:进镜深度、肿物大小、距肛缘位置、形态、局部浸润的范围,对可疑病变必须行病理学活组织检查。

由于结肠肠管在检查时可能出现皱缩,因此,内镜所见肿物远侧与肛缘的距离可能存在误差,建议结合CT、MRI或钡剂灌肠明确病灶部位。

## 1.6 影像学检查

### 1.6.1 常用检查方法

**1.6.1.1 CT** 推荐行胸部/全腹/盆腔CT增强扫描检查,用于以下几个方面:(1)结肠癌TNM分期诊断;随访中筛选结直肠癌吻合口复发灶及远处转移瘤。(2)判断结肠癌原发灶及转移瘤辅助治疗或转化治疗效果。(3)鉴别钡剂灌肠或内镜发现的肠壁内和外生性压迫性病变的内部结构,明确其性质。(4)有MRI检查禁忌证的直肠癌病人。但须了解CT评价直肠系膜筋膜(MRF)状态的价值有限,尤其对于

低位直肠癌病人。

**1.6.1.2 MRI** (1)推荐MRI作为直肠癌常规检查项目。对于局部进展期直肠癌病人,须在新辅助治疗前、后分别行基线、术前MRI检查,目的在于评价新辅助治疗的效果。如无禁忌证,建议行直肠癌MRI扫描前肌注山莨菪碱抑制肠蠕动。建议行非抑脂、小视野(FOV)轴位高分辨T2加权成像(T2WI)扫描;推荐行扩散加权成像(DWI)扫描,尤其是新辅助治疗后的直肠癌病人;对于有MRI禁忌证的病人,可行CT增强扫描。(2)临床或超声/CT检查怀疑肝转移时,推荐行肝脏增强MRI检查(建议结合肝细胞特异性对比剂Gd-EOB-DTPA)。

**1.6.1.3 超声** 推荐直肠腔内超声用于早期直肠癌(T<sub>2</sub>期及以下)分期诊断。

**1.6.1.4 X线** 气钡双重X线造影可作为诊断结直肠癌的检查方法,但不能应用于结直肠癌分期诊断。如疑有结肠梗阻的病人应当谨慎选择。

**1.6.1.5 PET-CT** 不推荐常规应用,但对于病情复杂、常规检查无法明确诊断的病人可作为有效的辅助检查。术前检查提示为Ⅲ期以上肿瘤,为了解有无远处转移,可推荐使用。

**1.6.1.6 排泄性尿路造影** 不推荐术前常规检查,仅适用于肿瘤较大可能侵及尿路的病人。

**1.6.2 结肠癌临床关键问题的影像学评价** 推荐行全腹+盆腔CT(平扫+增强)扫描,可兼顾癌本身及转移瘤好发部位——肝脏。影像科医师须评价结肠癌的TNM分期以及肠壁外血管侵犯(EMVI)的有无。对于其他远处转移瘤的筛查,如肺转移瘤,推荐行胸部CT检查;PET-CT有助于筛查全身转移瘤。

**1.6.3 直肠癌临床关键问题的影像学评价** (1)推荐直肠癌病人行盆腔MRI检查。影像须明确:肿瘤的位置、TNM分期、MRF状态、EMVI的有无。(2)对于其他部位远处转移瘤的筛查,如肺部,推荐行胸部CT检查;肝脏,推荐行肝脏MRI增强或CT增强、或超声造影检查,如条件允许,建议首选肝脏MRI增强;全身部位的筛查,建议行PET-CT检查。

**1.6.4 推荐使用直肠癌MRI结构式报告** 报告模板见表1。

**1.6.5 可使用结肠癌CT结构式报告** 报告模板见表2。

对于腹部检查考虑肝转移的病例,可使用肝转移瘤CT及MR结构式报告,报告模板见表3、表4。

**1.7 病理组织学检查** 病理活检报告是结直肠癌治疗的依据。活检诊断为浸润性癌的病例行规范性结直肠癌治疗。因活检取材的限制,病理活检不能确定有无黏膜下层浸润,诊断为高级别上皮内瘤变的病例,建议临床医师综合其他临床信息包括内镜或影像学评估的肿瘤大小、侵犯深度、是否可疑淋巴结转移等,确定治疗方案。低位直肠肿瘤可能涉及是否保肛决策时,建议病理科医师在报告中备注说明活检组织有无达到“癌变”程度。推荐对临床确诊为复发或转移性结直肠癌病人进行KRAS、NRAS基因突

变检测,以指导肿瘤靶向治疗。BRAF V600E突变状态的评估应在RAS检测时同步进行,以对预后进行分层,指导临床治疗。推荐对所有结直肠癌病人进行错配修复蛋白(MMR)表达或微卫星不稳定(MSI)检测,用于林奇综合征筛查、预后分层及指导免疫治疗等。MLH1缺失的MMR缺陷型肿瘤应行BRAF V600E突变分子和(或)MLH1甲基化检测,以评估发生林奇综合征的风险。一些结直肠癌抗人表皮生长因子受体-2(HER2)治疗的有关临床研究获得了可喜的成果,但目前尚无规范的检测判读标准,有条件的单位可适当开展相关工作。

**1.8 开腹或腹腔镜探查术** 以下情况建议行开腹或腹腔镜探查术:(1)经过各种诊断手段尚不能明确诊断且高度怀疑结直肠肿瘤。(2)出现肠梗阻,保守治疗无效。(3)可疑出现肠穿孔。(4)保守治疗无效的下消化道大出血。

**1.9 结直肠癌的诊断步骤** 结直肠癌诊断步骤见附图1。诊断结束后推荐行cTNM分期。

## 2 标本取材与病理评估

**2.1 标本固定标准** (1)固定液:推荐使用10%中性缓冲福尔马林固定液,避免使用含有重金属的固定液。(2)固定液量:必须≥所固定标本体积的5~10倍。(3)固定温度:正常室温。(4)固定时间:标本应尽快剖开固定,离体到开始固定的时间不宜>30 min。手术标本须规范化剖开固定。建议由病理科医师进行手术切除标本的剖开、固定。

推荐内镜下切除标本或活检标本:6~48 h。

手术标本:12~48 h。

### 2.2 取材要求

**2.2.1 活检标本** (1)核对临床送检标本数量,送检活检标本必须全部取材。(2)将标本包于纱布或柔软的透水质中以丢失。(3)每个蜡块内包埋≤5粒活检标本,并依据组织大小适当调整。

**2.2.2 内镜切除标本** (1)标本固定建议由临床医师规范化处理:活检标本离体后,应由内镜医师及时将活检黏膜组织基底面黏附于滤纸上,立即浸入固定液中固定。内镜下黏膜切除标本离体后,内镜医师展开标本,黏膜面向上,使用大头针固定于软木板或泡沫板,标示口侧缘和肛侧缘,翻转令黏膜面朝下放入固定液中。息肉切除标本,有蒂息肉可直接放入固定液中,无蒂息肉用墨汁标记好切缘后放入固定液中。(2)建议记录标本和肿瘤病变的大小、形态,各方位距切缘的距离。(3)息肉切除标本的取材:首先明确息肉的切缘、有无蒂以及蒂部的直径,建议用墨汁涂蒂切缘(有蒂)及烧灼切缘(无蒂)。取材时要考虑到切缘和有蒂息肉蒂部的浸润情况能够客观正确地评价。建议按如下方式取材:无蒂息肉以切缘基底部为中心向左、右两侧全部取材(图1)。有蒂息肉当蒂切缘直径>2 mm时,略偏离蒂切缘中心处垂直于蒂切缘平面切开标本,再平行此切面,间隔2~3 mm将标本全部取材(图2);蒂切缘直径≤2 mm时,垂直于蒂切缘平面间隔2~3 mm将全部标本取

表1 直肠癌MRI结构式报告

姓名	性别	年龄	影像号	检查日期
检查项目	直肠MRI	临床诊断		
肿瘤T-分期				
病变定位				
腹膜反折		<input type="checkbox"/> 腹膜反折以上、未受累 <input type="checkbox"/> 腹膜反折以下、未受累 <input type="checkbox"/> 跨腹膜反折、未受累 <input type="checkbox"/> 腹膜反折受累		
参照肿瘤下缘至肛缘 距离定位		<input type="checkbox"/> 上段直肠癌:10~15 cm以内 <input type="checkbox"/> 中段直肠癌: 5~10 cm以内 <input type="checkbox"/> 下段直肠癌:5 cm以内		
肿瘤下缘距肛直肠环距离(cm)				
大小测量				
肿块型		斜轴位测量: __mm × __mm	矢状位测量(纵径): __mm	
肠壁浸润型		斜轴位测量肠壁最厚: __mm	矢状位测量(纵径): __mm	
病变环绕肠周径		<1/4周	1/4 ~ 1/2周	1/2 ~ 3/4周      3/4 ~ 1周
肿瘤浸润程度描述-T分期		T1:肿瘤侵犯至黏膜下层 T2:肿瘤侵犯固有肌层,但未穿透固有肌层 T3:肿瘤突破固有肌层外膜,到达直肠周围系膜脂肪内[ ]_mm T3a:肿瘤突破肌层<5 mm T3b:肿瘤突破肌层5~10 mm T3c:肿瘤突破肌层>10 mm T4a:肿瘤穿透腹膜或浆膜(上段直肠) T4b:肿瘤侵犯毗邻脏器		
备注:				
淋巴结N-分期(须综合淋巴结边缘、形态、内部信号特征评价)				
<input type="checkbox"/> 直肠上动脉周围淋巴结		可疑淋巴结数量:	最大短径:	
<input type="checkbox"/> 直肠系膜筋膜内淋巴结		可疑淋巴结数量:	最大短径:	
<input type="checkbox"/> 髂内血管旁淋巴结		可疑淋巴结数量:	最大短径:	
侧方淋巴结				
<input type="checkbox"/> 闭孔动脉旁淋巴结		可疑淋巴结数量:	最大短径:	
<input type="checkbox"/> 髂内血管旁淋巴结		可疑淋巴结数量:	最大短径:	
备注:				
M-分期				
<input type="checkbox"/> 腹股沟淋巴结		可疑淋巴结数量:	最大短径:	
备注:				
直肠系膜筋膜(MRF)状态		<input type="checkbox"/> 阳性:前、后、左、右 <input type="checkbox"/> 阴性		导致MRF阳性的原因: 肿瘤、淋巴结、癌结节、阳性EMVI
备注:				
直肠壁外血管侵犯(EMVI):		<input type="checkbox"/> 有:前、后、左、右 <input type="checkbox"/> 无		部位:参考肿瘤定位(上段、中段、下段)
备注:				
其他异常征象 <input type="checkbox"/> 提示黏液腺癌可能				
诊断意见:mrT_N_M_, MRF(), EMVI()。				

表2 结肠癌CT结构式报告

姓名	性别	年龄	影像号	检查日期
检查项目	结肠CT	临床诊断		
肿瘤位置				
左半结肠	[ ]	右半结肠	[ ]	
盲肠			[ ]	
升结肠			[ ]	
结肠肝曲			[ ]	
横结肠			[ ]	
结肠脾曲			[ ]	
降结肠			[ ]	
乙状结肠			[ ]	
大小测量				
肿块型	肿块大小: __mm × __mm			
肠壁浸润型	肿瘤最厚层面: __ mm			
肿瘤侵犯腹膜后手术切缘(RSM, 仅适用于升/降段) [ ]				
肿瘤分期				
侵犯至黏膜下层(T1)			[ ]	
肿瘤侵犯固有肌层, 但未穿透固有肌层(T2)			[ ]	
肿瘤突破固有肌层(T3) < 5 mm			[ ]	
肿瘤突破固有肌层(T3) ≥ 3 mm 突破固有肌层			[ ]	
肿瘤侵犯超出腹膜覆盖的表面(T4a)			[ ]	
侵犯邻近脏器(T4b)			[ ]	
淋巴结				
区域可疑阳性淋巴结数目	____ 最大短径 ____			
腹膜后可疑阳性淋巴结数目	____ 最大短径 ____			
肠壁外血管侵犯(EMVI): [ ]				
远处转移				
肝脏转移			[ ]	
肺部转移	左肺 [ ]	右肺 [ ]		
腹膜种植转移			[ ]	
其他转移病变			[ ]	
其他异常征象				
肿瘤穿孔			[ ]	
肠梗阻			[ ]	
诊断意见: ctT_ N_ M_, EMVI( )。				

材,使蒂部作为一个单独的蜡块(图3)。推荐按同一包埋方向全部取材。记录组织块对应的方位。(4)内镜下黏膜切除术和黏膜剥离术标本的取材:由于肿物距切缘距离一般较近,切缘的评估尤其重要。建议涂不同的颜料标记基

底及侧切缘,以便在观察时能够对切缘做出定位,并评价肿瘤切缘情况。每间隔2~3 mm平行切开标本(图4),如临床特别标记可适当调整,分成大小适宜的组织块,应全部取材并按同一方向包埋。

表3 肝转移瘤CT结构式报告

---

1. 脂肪肝:有[ ]无[ ]

2. 肝转移瘤数目:1~3个[ ] 4~7个[ ] 8个及以上[ ]

3. 肝转移瘤大小:最大病灶\_\_\_\_\_mm位于\_\_\_\_\_段

4. 病灶分布:

尾叶 S1[ ]

左叶 S2[ ] S3[ ] S4[ ]

右叶 S5[ ] S6[ ] S7[ ] S8[ ]

5. 与重要血管的关系:

门脉右支 主干 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]  
 分支 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

门脉左支 主干 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]  
 分支 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

肝右静脉 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

肝中静脉 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

肝左静脉 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

下腔静脉 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

6. 肝门区淋巴结:有[ ]无[ ]

最大淋巴结大小 \_\_\_\_\_ mm × \_\_\_\_\_ mm

7. 血管变异起源:

肝左动脉: 肝固有动脉[ ] 胃左动脉[ ]

肝右动脉: 肝固有动脉[ ] 肠系膜上动脉[ ]

肝总动脉: 腹腔干[ ] 肠系膜上动脉[ ] 腹主动脉[ ]

8. 不确定转移灶:无[ ]有[ ]

9. 不确定转移灶位置分布:

尾叶 S1[ ]

左叶 S2[ ] S3[ ] S4[ ]

右叶 S5[ ] S6[ ] S7[ ] S8[ ]

建议:对于CT显示直径<10 mm的病灶,除具有典型转移瘤表现时纳入转移灶,其他情况建议纳入不确定转移灶,  
 进一步行肝脏增强MRI进行判断

10. 其他

---

### 2.2.3 手术标本

2.2.3.1 大体检查与记录 描述并记录肠管及肿瘤的大体特征。肿瘤与两侧切缘以及放射状(环周)切缘的距离。推荐采用墨汁标记肿瘤对应的浆膜面积放射状(环周)切缘,以准确评估肿瘤浸润深度及距切缘距离。淋巴结取材应按淋巴引流方向进行分组。建议临床医师将淋巴结分组送检(离体后病理科医师无法区分淋巴结分组)。

2.2.3.2 取材 (1)沿肠壁长轴剪开肠管、垂直于肠壁切取肿瘤标本,肿瘤组织充分取材,视肿瘤大小、浸润深度、不同质地、颜色等区域分别取材,肿瘤浸润最深处至少1块全层厚度肿瘤及肠壁组织,以判断肿瘤侵犯的最深层次。仔细观察浆膜受累情况,当肿瘤邻近或侵犯浆膜时,取材可疑侵犯浆膜的区域,以便镜下准确判断浆膜受累情况。切取能够显示肿瘤与邻近黏膜关系的组织。(2)切取远侧、近侧手术切缘。推荐切取系膜/环周切缘,对于可疑系膜/环周切缘阳性的病例,建议按手术医师用墨汁标记的部分切取。建议尽量对不同切缘区分标记。(3)切除标本若包含

回盲部或肛管、肛门,应当于回盲瓣、齿状线、肛缘取材。若肿瘤累及上述部位,应切取充分显示病变程度的组织块。常规取材阑尾。(4)行中低位直肠癌根治术时需要完整切除直肠系膜,推荐病理科医师对手术标本进行系统检查及评价,包括系膜的完整性、环周切缘是否有肿瘤侵犯,病理学检查是评价直肠系膜完整性最直观的方法。(5)淋巴结:包埋所有检出的淋巴结,较大淋巴结应剖开包埋,未经新辅助治疗的根治术标本应至少检出12枚淋巴结。(6)新辅助治疗后的直肠癌手术标本,须仔细观察原肿瘤部位的改变并进行记录。如仍有较明显肿瘤,按常规进行取材。如肿瘤较小或肉眼无明显肿瘤,须根据治疗前肠镜等描述将原肿瘤所在范围全部取材。

2.2.3.3 推荐取材组织块体积  $\leq 2.0 \text{ cm} \times 1.5 \text{ cm} \times 0.3 \text{ cm}$ 。

2.3 取材后标本处理原则和保留时限 (1)剩余标本的保存。取材剩余组织保存在标准固定液中,并始终保持充分的固定液量和甲醛浓度,避免标本干枯或因固定液量不足

表4 肝转移瘤MRI结构式报告

(仅适用于腹部增强MRI考虑肝转移的病例;肝转移治疗后病例不适用)

---

1.肝转移瘤数目:1~3个[ ] 4~7个[ ] 8个及以上[ ]

2.肝转移瘤大小:最大病灶\_\_\_\_\_mm位于\_\_\_\_\_段

3.病灶分布:

尾叶 S1[ ]

左叶 S2[ ] S3[ ] S4[ ]

右叶 S5[ ] S6[ ] S7[ ] S8[ ]

4.与重要血管的关系:

门脉右支 主干 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]  
 分支 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

门脉左支 主干 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]  
 分支 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

肝右静脉 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

肝中静脉 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

肝左静脉 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

下腔静脉 未见显示[ ] 推移移位[ ] 紧邻[ ] 分界清楚[ ]

5.肝门区淋巴结:有[ ]无[ ]  
 最大淋巴结大小 \_\_\_mm × \_\_\_mm

6.血管变异起源:

肝左动脉: 肝固有动脉[ ] 胃左动脉[ ]

肝右动脉: 肝固有动脉[ ] 肠系膜上动脉[ ]

肝总动脉: 腹腔干[ ] 肠系膜上动脉[ ] 腹主动脉[ ]

7.不确定转移灶:无[ ]有[ ]

8.不确定转移灶位置分布:

尾叶 S1[ ]

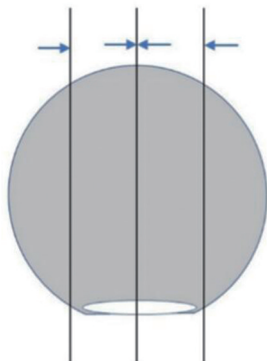
左叶 S2[ ] S3[ ] S4[ ]

右叶 S5[ ] S6[ ] S7[ ] S8[ ]

建议:对于CT显示<10 mm的病灶,除具有典型转移瘤表现时纳入转移灶,其他情况建议纳入不确定转移灶,进一步行肝脏增强MRI进行判断。

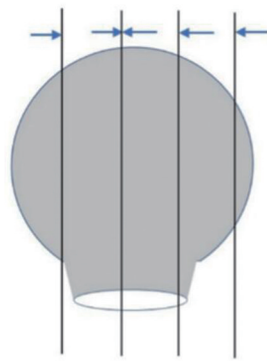
9.其他

---



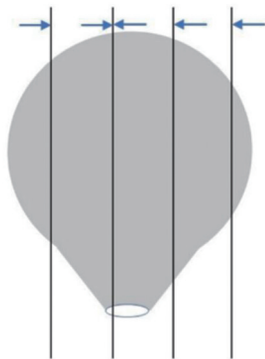
以切缘基部为中心平行切开,向左、右两侧全部取材。箭头方向为推荐包埋方向

图1 无蒂息肉取材示意图



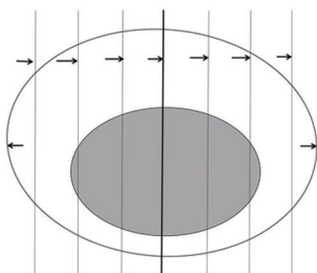
垂直于蒂切缘平面,间隔2~3 mm将标本全部取材;箭头方向为推荐包埋方向

图2 宽蒂(直径>2 mm)的有蒂息肉取材



垂直于蒂切缘平面,间隔2~3 mm将全部标本取材,使蒂部作为一个单独的蜡块;箭头方向为推荐包埋方向

图3 窄蒂(直径≤2 mm)的有蒂息肉取材



间隔2~3 mm平行切开标本,全部取材并按同一方向包埋

图4 内镜下黏膜切除术和黏膜剥离术标本取材

或浓度降低而致组织腐变;以备根据镜下观察诊断需求而随时补充取材;或以备在病理学诊断报告签发后接到临床反馈信息时复查大体标本或补充取材。(2)剩余标本处理的时限。建议在病理学诊断报告签发2周后,未接到临床反馈信息,未发生因外院会诊意见分歧而要求复审等情形后,可由医院按相关规定处理。(3)有条件的单位最好低温留存新鲜组织,以备进一步研究使用。

## 2.4 病理学类型

2.4.1 早期(pT1)结直肠癌 癌细胞穿透结直肠黏膜肌层浸润至黏膜下层,但未累及固有肌层,称为早期结直肠癌(pT1)。上皮重度异型增生及没有穿透黏膜肌层的癌称为高级别上皮内瘤变,包括局限于黏膜层但有固有膜浸润的黏膜内癌。

若为内镜下或经肛的局部切除标本,建议对早期结直肠癌的黏膜下层浸润深度进行测量并分级,扁平病变当黏膜下层浸润深度≤1000 μm时,为黏膜下层浅层浸润,是内镜治疗的适应证,当黏膜下层浸润深度>1000 μm时,为黏膜下层深层浸润,须结合其他因素和临床情况考虑是否行外科手术扩大切除范围。黏膜肌层可以明确时,浸润深度的测量是从黏膜肌层的下缘至浸润最深的距离,当黏膜肌层完全消失时,黏膜下层浸润深度从表面开始测量。有蒂病变分为两种情况,当黏膜肌层呈分支状生长时,以两侧

肿瘤和非肿瘤交界点之间的连线为基线,基线以上的浸润视为头浸润,是内镜治疗的适应证;基线以下的浸润视为蒂浸润,相当于黏膜下层深层浸润,处理原则同上。当有蒂病变的黏膜肌层可以定位或不是呈分支状生长时,按扁平病变测量浸润深度。

2.4.2 进展期结直肠癌的大体类型 (1)隆起型。凡肿瘤的主体向肠腔内突出者,均属本型。(2)溃疡型。肿瘤形成深达或贯穿肌层之溃疡者均属此型。(3)浸润型。肿瘤向肠壁各层弥漫浸润,使局部肠壁增厚,但表面常无明显溃疡或隆起。

2.4.3 组织学类型 参照消化系统肿瘤 WHO 分类(第四版)。普通型腺癌中含有特殊组织学类型如黏液腺癌或印戒细胞癌时应注明比例。(1)腺癌,非特殊型。(2)腺癌,特殊型,包括黏液腺癌、印戒细胞癌、锯齿状腺癌、微乳头状腺癌、髓样癌、筛状粉刺型腺癌。(3)腺鳞癌。(4)鳞癌。(5)梭形细胞癌/肉瘤样癌。(6)未分化癌。(7)其他特殊类型。(8)癌,不能确定类型。

2.4.4 组织学分级 针对结直肠癌(普通型),组织学分级标准见表5。

表5 结直肠癌组织学分级标准(依据2010版WHO)

标准	分化程度	数字化分级 <sup>1)</sup>	描述性分级
>95%腺管形成	高分化	1级	低级别
50%~95%腺管形成	中分化	2级	低级别
0~49%腺管形成	低分化	3级	高级别
高水平微卫星不稳定性	不等	不等	低级别

注:1)未分化癌(4级)仍保留,指无腺管形成、黏液产生、神经内分泌、鳞状或肉瘤样分化的一类

## 2.5 病理报告内容

2.5.1 活检标本的病理报告内容和要求 (1)病人基本信息及送检信息。(2)如有上皮内瘤变(异型增生),报告分级。对于低位直肠肿瘤诊断高级别上皮内瘤变时,因可能涉及治疗方案的决策,建议病理科医师在报告中备注说明活检组织有无达到“癌变”程度。(3)如为浸润性癌,区分组织学类型。(4)确定为结直肠癌时,推荐检测 MMR 蛋白(MLH1, PMS2, MSH2, MSH6)表达情况。确定为无法手术切除的结直肠癌时,建议检测 KRAS 及 NRAS 基因、BRAF 基因突变情况及其他相关基因状态。

临床医师应当了解活检标本的局限性,病理活检不能完全确定有无黏膜下层浸润时,活检病理学诊断为高级别上皮内瘤变,此时肿瘤主体可能为浸润性癌。

2.5.2 内镜切除标本的病理报告内容和要求 (1)病人基本信息及送检信息。(2)标本大小、肿瘤大小。(3)上皮内瘤变(异型增生)的分级。(4)如为穿透黏膜肌层浸润到黏膜下层的浸润性癌,报告癌组织的组织学分型、分级、黏膜下层浸润深度、脉管侵犯情况、神经侵犯情况、水平切缘及垂

直切缘情况,推荐检测 MMR 蛋白(MLH1, MSH2, MSH6, PMS2)表达情况,建议报告肿瘤出芽分级。

若癌具有 3 或 4 级分化、黏膜下层深层浸润、脉管侵犯、基底切缘阳性(肿瘤距电灼切缘 < 1 mm,水平切缘可见腺瘤/低级别异型增生时,切缘认定为阴性,但须标注)等高危因素,临床须考虑再行外科手术。

**2.5.3 手术标本的病理报告内容和要求** (1)病人基本信息及送检信息。(2)大体情况:肿瘤大小、大体类型、肉眼所见浸润深度、有无穿孔、肿瘤距两侧切缘的距离。(3)肿瘤分化程度(肿瘤分型、分级)。(4)肿瘤浸润深度(pT分期)(pT分期或 ypT是根据有活力的肿瘤细胞来决定的,经过新辅助治疗的标本内无细胞的黏液湖不认为是肿瘤残留)。(5)对于 I 期和 II 期的结直肠癌,肿瘤出芽(tumour budding)为预后不良因素,建议对无淋巴结转移的结直肠癌病例报告肿瘤出芽分级。肿瘤出芽是位于肿瘤浸润前缘,5个细胞以下的肿瘤细胞簇。报告 20 倍视野下肿瘤出芽最密集的区域(“热点区”)的出芽数目分级,分级标准见表 6。(6)检出淋巴结数目和阳性淋巴结数目以及淋巴结外肿瘤结节(tumor deposit, TD)(pN分期),后者指肠周脂肪组织内与原发肿瘤不相连的实性癌结节,镜下可见癌细胞沉积但未见残留淋巴结结构。无淋巴结转移、有癌结节时,报告为 pN1c 分期,并须报告癌结节数目;有淋巴结转移时,依照阳性淋巴结数目进行 pN 分期,无须考虑癌结节,但病理报告中同样须报告癌结节数目。(7)近端切缘、远端切缘的状况。(8)推荐报告系膜/环周切缘的状况(如果肿瘤距切缘很近,应当在显微镜下测量并报告肿瘤与切缘的距离,肿瘤距切缘 1 mm 以内报切缘阳性)。(9)肿瘤退缩分级(TRG),用以评估肿瘤术前新辅助治疗疗效,见表 7。(10)脉管侵犯情况(以 V 代表血管, V1 为镜下血管浸润, V2 为肉眼血管浸润, L 代表淋巴管)。建议尽量区分血管与淋巴管浸润。(11)神经束侵犯。(12)MMR 蛋白(MLH1, PMS2, MSH2, MSH6)表达情况。建议依据免疫组化检测结果选择检测错配修复基因的突变状态和甲基化状态。(13)确定

表 6 肿瘤出芽分级标准

分级	出芽数目(每一个 20 倍视野, 0.785 mm <sup>2</sup> )
低度	0~4 个
中度	5~9 个
高度	10 个或更多

表 7 肿瘤退缩分级(TRG)

分级	退缩程度	程度描述
0 级	完全退缩	无肿瘤细胞残留
1 级	中等退缩	单个或小灶肿瘤细胞残留
2 级	轻微退缩	肿瘤残留, 并见大量纤维化间质
3 级	无退缩	广泛肿瘤残留, 无或少量肿瘤细胞坏死

注: TRG 评分仅限于原发肿瘤病灶; 肿瘤细胞是指有活性的癌细胞, 不包括退变、坏死的癌细胞; 放/化疗后出现的无细胞的黏液湖, 非肿瘤残留

为复发或转移性结直肠癌时, 推荐检测 KRAS、NRAS、BRAF 基因状态。如无手术切除标本可从活检标本中测定。

完整的病理报告其前提是临床医师填写详细的病理学诊断申请单, 详细描述手术所见及相关临床辅助检查结果并清楚标记淋巴结。临床医师与病理科医师的相互交流、信任和配合是建立正确分期和指导临床治疗的基础。内镜切除标本与手术标本的病理报告模板见表 8、表 9。

### 3 外科治疗

#### 3.1 结肠癌的外科治疗规范

**3.1.1 结肠癌的手术治疗原则** (1)全面探查, 由远及近。必须探查并记录肝脏、胃肠道、子宫及附件、盆底腹膜及相关肠系膜和主要血管旁淋巴结和肿瘤邻近器官的情况。(2)推荐常规切除足够的肠管, 清扫区域淋巴结, 并进行整块切除, 建议常规清扫两站以上淋巴结。(3)推荐锐性分离技术。(4)推荐遵循无瘤手术原则。(5)对已失去根治性手术机会的肿瘤, 如果病人无出血、梗阻、穿孔症状或压迫周围器官引起相关症状, 则根据多学科会诊评估确定是否需要切除原发灶。(6)结肠新生物临床诊断高度怀疑恶性肿瘤及活检报告为高级别上皮内瘤变, 如病人可耐受手术, 建议行手术探查。

**3.1.2 早期结肠癌 cT1N0M0 的治疗** 建议采用内镜下切除、局部切除或肠段切除术。侵入黏膜下层的浅浸润癌(SM1), 可考虑行内镜下切除, 决定行内镜下切除前, 需要仔细评估肿瘤大小、预测浸润深度、肿瘤分化程度等相关信息。术前内镜超声检查属 T1 或局部切除术后病理学检查证实为 T1, 如果切除完整、切缘(包括基底)阴性而且具有良好预后的组织学特征(如分化程度良好、无脉管浸润), 则无论是广基还是带蒂, 不推荐再行手术切除。如果具有预后不良的组织学特征, 或者非完整切除, 标本破碎切缘无法评价, 推荐追加肠段切除术加区域淋巴结清扫。

如行内镜下切除或局部切除必须满足如下要求: (1)肿瘤直径 < 3 cm。(2)肿瘤侵犯肠周 < 30%。(3)切缘距离肿瘤 > 3 mm。(4)活动, 不固定。(5)仅适用于 T1 期肿瘤。(6)高-中分化。(7)治疗前影像学检查无淋巴结转移的征象。

局部切除标本必须由手术医师展平、固定, 标记方位后送病理学检查。

**3.1.3 结肠癌(T2~4, N0~2, M0)** (1)首选的手术方式是相应结肠肠段的切除加区域淋巴结清扫。区域淋巴结清扫必须包括肠旁、中间和系膜根部淋巴结。建议标示系膜根部淋巴结并送病理学检查; 如果怀疑清扫范围以外的淋巴结、结节有转移推荐完整切除, 无法切除者视为姑息切除。(2)家族性腺瘤性息肉病如已发生癌变, 根据癌变部位, 行全结肠切除加回肠储袋肛管吻合术、全结肠切除加回肠直肠端端吻合术或全结肠切除加回肠造口术。尚未发生癌变者可根据病情选择全结肠切除或者肠管节段性切除。林奇综合征病人应在与病人充分沟通

表8 结直肠内镜切除标本结构式报告  
(仅适用于完整的息肉或黏膜/肠壁切除标本)

姓名	性别	年龄	病理号
病案号	送检部位		
标本大小	最大径: ___ cm 另两径: ___ × ___ cm		
息肉大小	最大径: ___ cm 另两径: ___ × ___ cm		
息肉结构	<input type="checkbox"/> 带蒂,蒂部长度___ cm,直径___ cm <input type="checkbox"/> 广基		
息肉类型	<input type="checkbox"/> 腺管状腺瘤 <input type="checkbox"/> 绒毛状腺瘤 <input type="checkbox"/> 绒毛腺管状腺瘤 <input type="checkbox"/> 传统锯齿状腺瘤 <input type="checkbox"/> 无蒂锯齿状息肉/腺瘤 <input type="checkbox"/> 错构瘤样息肉 <input type="checkbox"/> 其他:		
高级别上皮内瘤变	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 有固有膜浸润(黏膜内癌)		
浸润性癌(癌浸润黏膜下层)	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 有		
浸润性癌大小	最大径: ___ cm 另两径: ___ × ___ cm		
组织学分型	<input type="checkbox"/> 腺癌,非特殊型 <input type="checkbox"/> 腺癌,特殊型 <input type="checkbox"/> 黏液腺癌 <input type="checkbox"/> 印戒细胞癌 <input type="checkbox"/> 锯齿状腺癌 <input type="checkbox"/> 微乳头状癌 <input type="checkbox"/> 髓样癌 <input type="checkbox"/> 筛状粉刺型癌 <input type="checkbox"/> 腺鳞癌 <input type="checkbox"/> 鳞癌 <input type="checkbox"/> 梭形细胞/肉瘤样癌 <input type="checkbox"/> 未分化癌 <input type="checkbox"/> 其他特殊类型: _____ <input type="checkbox"/> 癌,类型不能确定		
组织学分级	<input type="checkbox"/> 不能确定 <input type="checkbox"/> 低级别(高/中分化) <input type="checkbox"/> 高级别(低分化,未分化)		
肿瘤侵犯(浸润最深处)	<input type="checkbox"/> 固有膜 <input type="checkbox"/> 黏膜肌层 <input type="checkbox"/> 黏膜下层(<1000 浸润) <input type="checkbox"/> 黏膜下层(>1000 浸润) <input type="checkbox"/> 固有肌层		
深切缘(蒂部切缘)	<input type="checkbox"/> 不能评估 <input type="checkbox"/> 无浸润性癌累及,浸润性癌距切缘距离: ___ mm <input type="checkbox"/> 浸润性癌累及		

(下转表8)

(上接表8)

黏膜切缘	<input type="checkbox"/> 不能评估 <input type="checkbox"/> 无上皮内瘤变/异型增生 <input type="checkbox"/> 可见腺瘤(低级别上皮内瘤变/异型增生) <input type="checkbox"/> 可见高级别上皮内瘤变/异型增生或黏膜内癌 <input type="checkbox"/> 浸润性癌累及
肿瘤出芽	<input type="checkbox"/> 低度(0~4个/20倍视野) <input type="checkbox"/> 中度(5~9个/20倍视野) <input type="checkbox"/> 高度( $\geq 10$ 个/20倍视野) <input type="checkbox"/> 不可评估
脉管侵犯	<input type="checkbox"/> 未见 <input type="checkbox"/> 可见 <input type="checkbox"/> 不确定
错配修复蛋白免疫组化	MLH1( ) PMS2( ) MSH2( ) MSH6( )

的基础上,在全结肠切除与节段切除结合肠镜随访之间选择。(3)肿瘤侵犯周围组织器官建议联合器官整块切除。术前影像学报告为T4的结肠癌,在MDT讨论的前提下,可行术前化疗或放疗再施行结肠切除术。(4)行腹腔镜辅助的结肠切除术建议由有腹腔镜经验的外科医师根据情况酌情实施。(5)对于已经引起梗阻的可切除结肠癌,推荐行I期切除吻合,或I期肿瘤切除近端造口远端闭合,或造口术后II期切除,或支架植入术后限期切除。如果肿瘤局部晚期不能切除,建议给予包括手术在内的姑息性治疗,如近端造口术、短路手术、支架植入术等。

3.2 直肠癌的外科治疗 直肠癌手术的腹腔探查处理原则同结肠癌。

3.2.1 直肠癌局部切除(cT1N0M0) 早期直肠癌(cT1N0M0)的治疗处理原则同早期结肠癌。早期直肠癌(cT1N0M0)如经肛门切除(非经腹腔镜或内镜下)必须满足如下要求:(1)肿瘤直径 $< 3$  cm。(2)肿瘤侵犯肠周 $< 30\%$ 。(3)切缘距离肿瘤 $> 3$  mm。(4)活动,不固定。(5)距肛缘8 cm以内。(6)仅适用于T1期肿瘤。(7)无血管淋巴管浸润(LVI)或神经浸润(PNI)。(8)高-中分化。(9)治疗前影像学检查无淋巴结转移的征象。

局部切除标本必须由手术医师展平、固定,标记方位后送病理学检查。

3.2.2 直肠癌(cT2~4, N0~2, M0) 推荐行根治性手术治疗。中上段直肠癌推荐行低位前切除术;低位直肠癌推荐行腹会阴联合切除术或慎重选择保肛手术。中下段直肠癌切除必须遵循直肠癌全系膜切除原则,尽可能锐性游离直肠系膜。尽量保证环周切缘阴性,对可疑环周切缘阳性者,应追加后续治疗。肠壁远切缘距离肿瘤1~2 cm,直肠系膜远切缘距离肿瘤 $\geq 5$  cm或切除全直肠系膜,必要时可行术中冰冻切片病理学检查,确定切缘有无肿瘤细胞残留。在根治肿瘤的前提下,尽可能保留肛门括约肌功能、

排尿和性功能。治疗原则如下:(1)切除原发肿瘤,保证足够切缘,远切缘至少距肿瘤远端2 cm。下段直肠癌(距离肛门 $< 5$  cm)远切缘距肿瘤1~2 cm者,建议术中冰冻切片病理学检查证实切缘阴性。直肠系膜远切缘距离肿瘤下缘 $\geq 5$  cm或切除全直肠系膜。(2)切除直肠系膜内淋巴脂肪组织以及可疑阳性的侧方淋巴结。(3)尽可能保留盆腔自主神经。(4)术前影像学提示cT3~4和(或)N+的局部进展期中下段直肠癌,建议术前放疗或术前化疗,术前放疗与手术的间隔时间见放疗部分。(5)肿瘤侵犯周围组织器官者争取联合器官切除。(6)合并肠梗阻的直肠新生物,临床高度怀疑恶性,而无病理学诊断,不涉及保肛问题,并可耐受手术的病人,建议剖腹探查。(7)对于已经引起肠梗阻的可切除直肠癌,推荐行I期切除吻合,或Hartmann手术,或造口术后II期切除,或支架植入解除梗阻后限期切除。I期切除吻合前推荐行术中肠道灌洗。如估计吻合口漏的风险较高,建议行Hartmann手术或I期切除吻合及预防性肠造口。(8)如果肿瘤局部晚期不能切除或临床上不能耐受手术,推荐给予姑息性治疗,包括选用放射治疗来处理不可控制的出血和疼痛、近端双腔造口术、支架植入来处理肠梗阻以及支持治疗。(9)术中如有明确肿瘤残留,建议放置金属夹作为后续放疗的标记。(10)行腹腔镜辅助的直肠癌根治术建议由有腹腔镜经验的外科医师根据具体情况实施手术。

#### 4 内科治疗

内科药物治疗的总原则:必须明确治疗目的,确定属于术前治疗/术后辅助治疗或者姑息治疗;必须在全身治疗前完善影像学基线评估,同时推荐完善相关基因检测。推荐对临床确诊为复发或转移性结肠直肠癌病人进行KRAS、NRAS基因突变检测,以指导肿瘤靶向治疗。BRAF V600E突变状态的评估应在RAS检测时同步进行,以对预后进行

表9 结直肠切除标本结构式报告

姓名	性别	年龄	病理号
病案号	送检部位		
标本大小	长度: ___ cm 周径: ___ cm		
肿瘤位置	距近侧断端 ___ cm, 距远侧断端 ___ cm		
大体类型	<input type="checkbox"/> 隆起型 <input type="checkbox"/> 溃疡型 <input type="checkbox"/> 浸润型		
肿瘤大小	最大径: ___ cm 另两径: ___ cm × ___ cm		
大体肿瘤穿孔	<input type="checkbox"/> 可见 <input type="checkbox"/> 未见 <input type="checkbox"/> 不能确定		
组织学分型	<input type="checkbox"/> 腺癌, 非特殊型 <input type="checkbox"/> 腺癌, 特殊型 <input type="checkbox"/> 黏液腺癌 <input type="checkbox"/> 印戒细胞癌 <input type="checkbox"/> 锯齿状腺癌 <input type="checkbox"/> 微乳头状癌 <input type="checkbox"/> 髓样癌 <input type="checkbox"/> 筛状粉刺型癌 <input type="checkbox"/> 腺鳞癌 <input type="checkbox"/> 鳞癌 <input type="checkbox"/> 梭形细胞/肉瘤样癌 <input type="checkbox"/> 未分化癌 <input type="checkbox"/> 其他特殊类型: _____ <input type="checkbox"/> 癌, 类型不能确定		
组织学分级	<input type="checkbox"/> 不能确定 <input type="checkbox"/> 低级别(高/中分化) <input type="checkbox"/> 高级别(低分化, 未分化)		
肿瘤侵犯(浸润最深处)	<input type="checkbox"/> 不能评估 <input type="checkbox"/> 无原发肿瘤证据 <input type="checkbox"/> 无固有膜浸润 <input type="checkbox"/> 黏膜内癌, 侵犯固有膜/黏膜肌层 <input type="checkbox"/> 肿瘤侵犯黏膜下层 <input type="checkbox"/> 肿瘤侵犯固有肌层 <input type="checkbox"/> 肿瘤侵透固有肌层达浆膜下脂肪组织或无腹膜被覆的结肠周/直肠周软组织但未延至浆膜表面 <input type="checkbox"/> 肿瘤穿透脏层腹膜(浆膜)(包括大体肠管通过肿瘤穿孔和肿瘤通过炎性区域连续浸润腹膜脏层表面) <input type="checkbox"/> 肿瘤粘连至其他器官或结构: _____ <input type="checkbox"/> 肿瘤直接侵犯附近结构: _____		
近侧端切缘	<input type="checkbox"/> 不能评估 <input type="checkbox"/> 无上皮内瘤变/异型增生 <input type="checkbox"/> 可见腺瘤(低级别上皮内瘤变/异型增生) <input type="checkbox"/> 可见高级别上皮内瘤变/异型增生或黏膜内癌 <input type="checkbox"/> 浸润性癌累及		

(下转表9)

(上接表9)

远侧端切缘	<input type="checkbox"/> 不能评估 <input type="checkbox"/> 无上皮内瘤变/异型增生 <input type="checkbox"/> 可见腺瘤(低级别上皮内瘤变/异型增生) <input type="checkbox"/> 可见高级别上皮内瘤变/异型增生或黏膜内癌 <input type="checkbox"/> 浸润性癌累及
环周(放射状)或系膜切缘	<input type="checkbox"/> 不适用 <input type="checkbox"/> 不能评估 <input type="checkbox"/> 无浸润性癌累及 <input type="checkbox"/> 浸润性癌累及(肿瘤见于距切缘0~1 mm处)
治疗效果(新辅助治疗后癌适用)	<input type="checkbox"/> 无前期治疗 <input type="checkbox"/> 有治疗效果 <input type="checkbox"/> 无残存肿瘤(0级,完全退缩) <input type="checkbox"/> 中等退缩(1级,少许残存肿瘤) <input type="checkbox"/> 轻微退缩(2级) <input type="checkbox"/> 未见明确反应(3级,反应不良) <input type="checkbox"/> 不明确
肿瘤出芽	<input type="checkbox"/> 低度(0~4个/20倍视野) <input type="checkbox"/> 中度(5~9个/20倍视野) <input type="checkbox"/> 高度(10个或以上/20倍视野) <input type="checkbox"/> 不可评估
脉管侵犯	<input type="checkbox"/> 未见 <input type="checkbox"/> 可见 <input type="checkbox"/> 不确定
神经侵犯	<input type="checkbox"/> 未见 <input type="checkbox"/> 可见 <input type="checkbox"/> 不确定
淋巴结	<input type="checkbox"/> 无淋巴结送检或未找到淋巴结 <input type="checkbox"/> 检查的淋巴结枚 <input type="checkbox"/> 受累的淋巴结枚
淋巴结外肿瘤结节	<input type="checkbox"/> 未见 <input type="checkbox"/> 可见(数量:____) <input type="checkbox"/> 不确定
错配修复蛋白免疫组化	MLH1( ) PMS2( ) MSH2( ) MSH6( )
病理学分期	<input type="checkbox"/> m(多个原发肿瘤) <input type="checkbox"/> r(复发性) <input type="checkbox"/> y(新辅助治疗后) T ____ N ____ M ____

分层,指导临床治疗。推荐对所有结直肠癌病人进行错配修复(mismatch repair, MMR)蛋白表达或微卫星不稳定(microsatellite instability, MSI)检测,用于林奇综合征筛查、预后分层及指导免疫治疗等。MLH1缺失的MMR缺陷型肿瘤应行BRAF V600E突变分子和(或)MLH1甲基化检测,以评估发生林奇综合征的风险。一些结直肠癌抗HER2治疗临床研究获得了可喜的成果,但目前尚无规范的检测判读标准,有条件的单位可适当开展相关工作。在治疗过程

中必须及时评价疗效和不良反应,并在多学科指导下根据病人病情及体力评分适时地进行治疗目标和药物及剂量的调整。重视改善病人生活质量及合并症处理,包括疼痛、营养、精神心理等。

#### 4.1 结直肠癌的术前治疗

4.1.1 直肠癌的新辅助治疗 新辅助治疗的目的在于提高手术切除率,提高保肛率,延长病人无病生存期。推荐新辅助放疗化疗仅适用于距肛门<12 cm的直肠癌。(1)直肠

瘤术前治疗推荐以氟尿嘧啶类药物为基础的新辅助放化疗。(2)T1~2N0M0或有放化疗禁忌的病人推荐直接手术,不推荐新辅助治疗。(3)T3和(或)N+的可切除直肠癌病人,原则上推荐术前新辅助放化疗(具体放疗适应证参见直肠癌放射治疗章节);也可考虑在MDT讨论后行单纯新辅助化疗,后根据疗效评估决定是否联合放疗。(4)T4期或局部晚期不可切除的直肠癌病人,必须行术前放化疗。治疗后必须重新评价,MDT讨论是否可行手术。新辅助放化疗中,化疗方案推荐首选卡培他滨单药或持续灌注5-FU或者5-FU/LV,在长程放疗期间同步进行化疗。放疗方案请参见放射治疗原则。(5)对于不适合放疗的病人,推荐在MDT讨论下决定是否行单纯的新辅助化疗。

4.1.2 T4b期结肠癌术前治疗 (1)对于初始局部不可切除的T4b结肠癌,推荐化疗或化疗联合靶向治疗方案(具体方案参见结直肠癌肝转移术前治疗)。必要时,在MDT讨论下决定是否增加局部放疗。(2)对于初始局部可切除的T4b结肠癌,推荐在MDT讨论下决定是否行术前化疗或直接手术治疗。

4.1.3 结直肠癌肝和(或)肺转移术前治疗 结直肠癌病人合并肝转移和(或)肺转移,转移灶为可切除或者潜在可切除,具体参见相关章节。如果MDT讨论推荐术前化疗或化疗联合靶向药物治疗。靶向药物包括:西妥昔单抗(推荐用于KRAS、NRAS、BRAF基因野生型病人),或联合贝伐珠单抗。化疗方案推荐CapeOx(卡培他滨+奥沙利铂),或者FOLFOX(奥沙利铂+氟尿嘧啶+醛氢叶酸),或者FOLFIRI(伊立替康+氟尿嘧啶+醛氢叶酸),或者FOLFOXIRI(奥沙利铂+伊立替康+氟尿嘧啶+醛氢叶酸)。建议治疗时限2~3个月。

治疗后必须重新评价,并考虑是否可行局部毁损性治疗,包括手术、射频和立体定向放疗。

4.2 结直肠癌辅助治疗 辅助治疗应根据病人原发部位、病理分期、分子指标及术后恢复状况来决定。推荐术后4周左右开始辅助化疗(体质差者适当延长),化疗时限3~6个月。在治疗期间应该根据病人体力情况、药物毒性、术后TN分期和病人意愿,酌情调整药物剂量和(或)缩短化疗周期。有放化疗禁忌的病人不推荐辅助治疗。

4.2.1 I期(T1~2N0M0)结直肠癌 不推荐辅助治疗。

4.2.2 II期结肠癌的辅助化疗 II期结肠癌,应当确认有无以下高危因素:组织学分化差(III或IV级)且为错配修复正常(pMMR)或微卫星稳定(MSS)、T<sub>4</sub>、血管淋巴管浸润、术前肠梗阻/肠穿孔、标本检出淋巴结不足(<12枚)、神经侵犯、切缘阳性或无法判定。(1)无高危因素者,建议随访观察,或者单药氟尿嘧啶类药物化疗。(2)有高危因素者,建议辅助化疗。化疗方案推荐选用以奥沙利铂为基础的CapeOx或FOLFOX方案或者单药5-FU/LV、卡培他滨,治疗时间3~6个月。(3)如肿瘤组织检查为错配修复缺陷(dMMR)或高水平微卫星不稳定性(MSI-H),不建议术后辅助化疗。

4.2.3 II期直肠癌 辅助放疗参见放疗章节。

4.2.4 III期结直肠癌的辅助化疗 III期结直肠癌病人,推荐辅助化疗。化疗方案推荐选用CapeOx、FOLFOX方案或单药卡培他滨,5-FU/LV方案。如为低危病人(T1~3N1)也可考虑3个月的CapeOx方案辅助化疗。

4.2.5 直肠癌辅助放化疗 T3~4或N1~2期距肛缘<12cm直肠癌,推荐术前新辅助放化疗,如术前未行新辅助放疗,根据术后病理情况决定是否行辅助放化疗,其中化疗推荐以氟尿嘧啶类药物为基础的方案。放疗方案请参见放射治疗原则。

目前不推荐在辅助化疗中使用伊立替康、替吉奥、雷替曲塞及靶向药物。

4.3 复发/转移性结直肠癌全身系统治疗 目前,治疗晚期或转移性结直肠癌使用的化疗药物:5-FU/LV、伊立替康、奥沙利铂、卡培他滨、曲氟尿苷替匹嘧啶和雷替曲塞。靶向药物包括西妥昔单抗(推荐用于KRAS、NRAS、BRAF基因野生型病人)、贝伐珠单抗、瑞戈非尼和呋喹替尼。

(1)在治疗前推荐检测肿瘤KRAS、NRAS、BRAF基因及微卫星状态。

(2)联合化疗应当作为能耐化疗的转移性结直肠癌病人的一、二线治疗。推荐以下化疗方案:FOLFOX/FOLFIRI±西妥昔单抗(推荐用于KRAS、NRAS、BRAF基因野生型病人),CapeOx/FOLFOX/FOLFIRI±贝伐珠单抗。对于肿瘤负荷大、预后差或需要转化治疗的病人,如一般情况允许,也可考虑FOLFOXIRI±贝伐珠单抗的一线治疗。对于KRAS、NRAS、BRAF基因野生型需转化治疗的病人,也可考虑FOLFOXIRI+西妥昔单抗治疗。

(3)原发灶位于右半结肠癌(回盲部到脾曲)的预后明显差于左半结肠癌和直肠癌(自脾曲至直肠)。对于KRAS、NRAS、BRAF基因野生型病人,一线治疗右半结肠癌中抗VEGF单抗(贝伐珠单抗)联合化疗的疗效优于抗EGFR单抗(西妥昔单抗)联合化疗,而在左半结肠癌和直肠癌中抗EGFR单抗联合化疗疗效优于抗VEGF单抗联合化疗。

(4)三线及三线以上治疗病人推荐瑞戈非尼或呋喹替尼或参加临床试验,也可考虑曲氟尿苷替匹嘧啶。瑞戈非尼可根据病人病情及身体情况,调整第一周期治疗初始剂量。对在一、二线治疗中没有选用靶向药物的病人也可考虑西妥昔单抗±伊立替康治疗(推荐用于KRAS、NRAS、BRAF基因野生型)。

(5)一线接受奥沙利铂治疗的病人,如二线治疗方案为化疗±贝伐珠单抗时,化疗方案推荐FOLFIRI或改良的伊立替康+卡培他滨。对于不能耐受联合化疗的病人,推荐方案5-FU/LV或卡培他滨单药±靶向药物。不适合5-FU/LV的晚期结直肠癌病人可考虑雷替曲塞治疗。

(6)姑息治疗4~6个月后疾病稳定但仍然没有R0手术机会的病人,可考虑进入维持治疗(如采用毒性较低的5-FU/LV或卡培他滨单药或联合靶向治疗或暂停全身系统

治疗),以降低联合化疗的毒性。

(7)对于BRAF V600E突变病人,如果一般状况较好,可考虑FOLFOXIRI+贝伐珠单抗的一线治疗。

(8)对于dMMR或MSI-H病人,根据病人的病情及意愿,在MDT讨论下可考虑行免疫检查点抑制剂治疗。

(9)晚期病人若一般状况或器官功能状况很差,推荐最佳支持治疗。

(10)如果转移局限于肝和(或)肺,参考肝/肺转移治疗部分。

(11)结直肠癌术后局部复发者,推荐进行多学科评估,判定能否有机会再次切除、放疗或消融等局部治疗,以达到无肿瘤证据状态。如仅适于全身系统治疗,则采用上述晚期病人药物治疗原则。

4.4 其他治疗 晚期病人在上述常规治疗不适用的前提下,可以选择局部治疗,如介入治疗、瘤体内注射、物理治疗或者中医中药治疗。

4.5 最佳支持治疗 最佳支持治疗应该贯穿于病人的治疗全过程,建议多学科综合治疗。最佳支持治疗推荐涵盖下列方面:(1)疼痛管理。准确完善疼痛评估,综合合理措施治疗疼痛,推荐按照疼痛三阶梯治疗原则进行,积极预防处理止痛药物的不良反应,同时关注病因治疗。重视病人及家属疼痛教育和社会精神心理支持,加强沟通随访。(2)营养支持。建议常规评估营养状态,给予适当的营养支持,倡导肠内营养支持。(3)精神心理干预。建议有条件的地区由癌症心理专业医师进行心理干预和必要的精神药物干预。

4.6 临床研究及新进展 临床试验有可能在现有标准治疗基础上给病人带来更多获益。鉴于目前标准药物治疗疗效仍存在不少局限,建议鼓励病人在自愿的前提下参加与其病情相符的临床试验。

对于有特殊基因变异的晚期结直肠癌(如BRAF基因突变、HER2扩增、KRAS、BRCA基因致病突变、NTRK基因融合等),国外有早期小样本研究显示其对应的靶向治疗具有一定疗效。首先推荐此类病人参加与其对应的临床研究,也可考虑在有经验的肿瘤内科医生指导下尝试特殊靶点的治疗。对于标准治疗失败的病人,可考虑在有资质的基因检测机构行二代测序(next generation sequencing, NGS)来寻找适合参与的临床研究或药物治疗。目前,对于MSS或pMMR病人,免疫检查点抑制剂单药无明显疗效。应根据病人病情及意愿,在充分知情的情况下,鼓励其参加免疫检查点抑制剂与其他药物联合的临床研究。

## 5 结直肠癌放射治疗

5.1 结直肠癌放射治疗适应证 直肠癌放疗或放化疗的主要模式为新辅助/辅助治疗、根治性治疗、转化性治疗和姑息治疗。

新辅助放疗的适应证主要针对II~III期中低位直肠癌(肿瘤距肛门<12cm);长程同步放化疗(CRT)结束后,

推荐间隔5~12周接受根治性手术;短程放疗(SCRT)联合即刻根治性手术(在放疗完成后1周手术)推荐用于MRI或超声内镜诊断的可手术切除的T3期直肠癌;而短程放疗联合延迟根治性手术,且在等待期间加入新辅助化疗的模式,则推荐用于具有高危复发因素的II~III期直肠癌。辅助放疗主要推荐用于未行新辅助放疗,术后病理分期为II~III期且为高危局部复发的直肠癌病人。不具备放疗设备和条件的医疗单位,对需要术前或术后放疗的病人,应推荐至有放疗设备和条件的医疗单位做放疗。

低位直肠癌有强烈保肛意愿的病人,可建议先放化疗,如果肿瘤对放化疗敏感,达到临床完全缓解,可考虑等待观察的治疗策略(详见5.1.4);未达临床完全缓解,建议行根治性手术。对于复发/转移但具有根治机会的直肠癌病人,如直肠病灶局部复发且切除困难,在之前未接受放疗的前提下,可考虑局部放疗使之转化为可切除病灶再行手术切除;直肠癌病人姑息放疗的适应证为肿瘤局部区域复发和(或)远处转移灶,或某些不能耐受手术者,无法通过放疗和综合治疗达到治愈效果。结肠癌姑息切除手术后,置标记,也可考虑术后放疗。

5.1.1 I期直肠癌放疗 I期直肠癌局部切除术后,有高危因素者,推荐行根治性手术(高危因素详见外科治疗部分);如因各种原因无法行根治性手术,建议术后行放疗。

5.1.2 II~III期直肠癌新辅助放化疗 临床诊断为II~III期直肠癌,局部检查首选直肠MRI(见“1诊断”);如果病人不能接受MRI检查,推荐行直肠腔内超声检查。推荐根据肿瘤位于直肠的位置,并结合MRI提示的复发危险度进行分层治疗,具体见表10。

5.1.3 II~III期直肠癌辅助放化疗 未行新辅助放化疗且术后病理学诊断为II~III期的直肠癌,依据TME手术质量、环周切缘(CRM)状态、肿瘤距肛缘距离等予以分层治疗推荐,具体见表11。

5.1.4 等待观察策略 对于保留肛门括约肌有困难的低位直肠癌(cT1N0, cT2N0, cT3-4或N+),如病人有强烈保肛意愿,建议行术前同步放化疗,如果放化疗后获得临床完全缓解(cCR)可采取等待观察策略。cCR的评价时间建议在同步放化疗后8~12周,并且建议每1~2个月随访,持续1~2年。cCR的评价项目强烈推荐包括直肠指诊、肠镜、直肠MRI、血CEA水平,所有项目均需达到cCR评判标准,具体见表12。

5.1.5 IV期直肠癌 对于转移病灶可切除或潜在可切除的IV期直肠癌,建议化疗±原发病灶放疗或手术切除;若放疗,可在放疗后4周重新评估可切除性;转移灶必要时行立体定向放疗或姑息减症放疗。

5.1.6 局部区域复发直肠癌 局部区域复发病人,若既往未接受盆腔放疗,建议行术前同步放化疗,放化疗后重新评估,并争取手术切除;若既往接受过盆腔放疗,应谨慎评估二程放疗的高风险,建议多学科会诊决定治疗方案。

5.2 直肠癌放射治疗规范 根据医院具有的放疗设备选

择不同放射治疗技术,推荐采用三维适形或调强放疗技术,相比二维放疗技术具有更好的剂量覆盖、均匀性、适形性,并降低邻近危及器官的受量,从而降低放疗相关不良反应发生率,增加病人对放疗耐受性。推荐CT模拟定位,如无CT模拟定位,必须行常规模拟定位。如果调强放疗,

必须进行计划验证。局部加量可采用术中放疗、腔内照射或外照射技术。放射性粒子植入治疗不推荐常规应用。

5.2.1 三维及调强照射放疗定位 (1)定位前准备:推荐定位前1h排空膀胱后饮水以使膀胱充盈。(2)体位和体膜固定:可采用仰卧位或俯卧位,热塑体膜固定。推荐行直

表10 II~III期直肠癌新辅助化疗分层治疗推荐

II~III期直肠癌 复发危险度分层	处理方式	推荐级别
低危组,满足以下全部条件: ≤cT3a/b病变 cN0~2(非癌结节) MRF(-) 肿瘤位于直肠后壁 EMVI(-)	直接行TME手术 TME手术质量评估 根据手术病理决定术后辅助治疗 如外科无把握做到高质量TME手术,行术前CRT 联合延迟手术/SCRT联合即刻手术	推荐
中危组,MRF(-)且满足以下任一条或多条: cT3c/d 极低位病变 cN1~2(癌结节) EMVI(+)	术前CRT联合延迟手术/SCRT联合即刻手术	推荐
高危组,满足以下任一条或多条: cT3伴MRF(+) cT4 肛提肌受侵 侧方淋巴结(+)	术前CRT联合延迟手术/SCRT序贯新辅助化疗后 延迟手术	推荐
体弱及老年病人或不能耐受CRT的严重合并症病人。	SCRT后延迟手术	推荐

注:TME,全直肠系膜切除 MRF,直肠系膜筋膜 EMVI,肠壁外血管侵犯 CRT,长程同步放化疗 SCRT,短程放疗

表11 II~III期直肠癌辅助化疗分层治疗推荐

II~III期直肠癌术后 复发危险度分层	处理方式	推荐级别
满足以下任一条件: CRM≤1mm pT4b pN2且TME质量差/直肠系膜缺损 病理II/III期但是无法评价TME手术质量 靠近MRF的神经浸润 病理II/III期但无法评价CRM状态	术后同步放化疗	推荐
满足以下全部条件: CRM为1~2mm 环周梗阻型肿瘤	术后同步放化疗	建议
满足以下全部条件: TME质量好/直肠系膜光滑完整 pT1~3或腹膜反折上方的pT4a pN0~1 CRM>2mm	术后同步放化疗	不建议

注:TME,全直肠系膜切除 CRM,环周切缘 MRF,直肠系膜筋膜 EMVI,肠壁外血管侵犯

表12 临床完全缓解(cCR)评判标准

评价项目	临床完全缓解(cCR)标准
直肠指诊	未触及明确肿物,肠壁柔软
内镜	未见明确肿瘤残存,原肿瘤区域可见黏膜白斑和(或)毛细血管扩张
盆腔MRI	仅可见纤维化,未见残存肿瘤或者淋巴结
血CEA水平	正常

肠癌术前放疗或低位前切除术后放疗者,为明确肛缘的位置可在肛门口放置铅点标记;推荐直肠癌腹会阴联合切除术(APR)后的放疗病人,用细铅丝标记会阴部瘢痕。(3)模拟CT:CT扫描的范围建议上界自第2~3腰椎水平,下界至股骨上中1/3段,层厚5 mm,建议病人在不过敏的前提下进行静脉造影增强扫描,以清楚显示肿瘤和血管。接受术前放疗者,推荐有条件的医疗中心同时应用MRI定位。CT/MRI融合有助于明确肿瘤范围,以便更精确地进行靶区勾画。

**5.2.2 照射范围及靶区定义** GTV指通过临床检查手段确定的大体肿瘤;临床靶区(CTV)包括GTV以及原发肿瘤高危复发区域和区域淋巴引流区,必须进行照射;计划靶区(PTV)由CTV外扩形成,包括CTV本身,并涵盖照射中器官运动和日常摆位等不确定因素。(1)原发肿瘤高危复发区域包括肿瘤/瘤床、直肠系膜区和骶前区。放射野推荐包括肿瘤/瘤床及2~5 cm的安全边缘。(2)区域淋巴引流区包括直肠系膜区、髂内血管淋巴引流区和闭孔血管淋巴引流区。T4期肿瘤侵犯前方结构时可照射髂外血管淋巴引流区。(3)有肿瘤和(或)残留者,全盆腔照射后局部缩野加量照射,同时须慎重考虑肠道受照射剂量。(4)危及器官定义:盆腔内的小肠、结肠、膀胱、双侧股骨头、男女外生殖器及女性会阴为直肠癌术前/术后放疗区域内的危及器官,建议勾画并给予照射剂量与体积的限定。(5)盆腔复发病灶的放疗:既往无放疗病史,建议行复发肿瘤及高危复发区域放疗,可考虑肿瘤局部加量放疗。既往有放疗史,根据情况决定是否放疗。(6)具体的靶区勾画与危及器官定义,参考放射治疗专业书籍。

**5.2.3 放射治疗剂量及分割模式** 无论使用常规照射技术还是三维适形放疗或调强放疗等技术,都必须有明确的照射剂量定义方式。三维适形照射和调强放疗必须应用体积剂量定义方式,常规照射推荐应用等中心点的剂量定义模式。

**术前新辅助放疗分割模式:**术前新辅助放疗主要有两种剂量分割模式。(1)短程放疗模式,即推荐原发肿瘤和高危区域给予5 Gy×5次放疗。短程放疗分割模式不适合于MRF阳性或T4期的直肠癌病人(即初始不能达到R0切除或无法切除的局部晚期直肠癌)。短程放疗治疗+即刻TME手术的方法,SCRT前必须经过多学科小组讨论,与外科手术医生充分的沟通(放疗与手术时间的衔接)。(2)长程放疗模式,推荐对原发肿瘤和高危区域照射DT 45.0~50.4 Gy,每次1.8~2.0 Gy,共25~28次;放疗过程中同步给

予5-FU或卡培他滨单药化疗。长程放疗模式适合于所有II~III期直肠癌病人,有利于肿瘤的充分退缩。(3)术前放疗如采用其他剂量分割方式,有效生物剂量(BED)必须 $\geq 30$  Gy。

**术后辅助放化疗剂量:**对于术前未行放疗的II~III期病人,推荐术后对瘤床和高危区域给予DT 45.0~50.4 Gy,每次1.8~2.0 Gy,共25~28次;放疗过程中同步给予5-FU或卡培他滨单药化疗。对于术后有肿瘤残存或切缘阳性者,建议行2次手术;如果不能行2次手术或病人拒绝2次手术者,建议在全盆腔照射后局部缩野追加照射剂量DT 10~20 Gy,有肠管在靶区内情况下不推荐同步加量的方式;并且必须考虑肠道受照射剂量,尤其是放射野内的小肠/结肠的剂量(必须 $\leq$  DT 56~60 Gy)。

**5.2.4 新辅助放疗与手术间隔时间推荐** 新辅助放疗与手术间隔时间根据新辅助放疗的疗程进行不同的推荐。短程放疗(5 Gy×5)后1周手术(短程放疗即刻手术模式)或6~8周后手术(短程放疗延迟手术模式)。

长程放化疗后建议5~12周手术。

### 5.3 直肠癌放化疗联合的原则

**5.3.1 同步化疗的方案** (1)长程放疗期间同步化疗方案推荐氟尿嘧啶类单药,具体有以下3种:①卡培他滨825 mg/m<sup>2</sup>,每天2次,每周5 d,建议放疗日口服。②5-FU 225 mg/(m<sup>2</sup>·d),放疗期间持续静脉滴注,每天24 h,每周5~7 d。③5-FU 400 mg/(m<sup>2</sup>·d)+LV 20 mg/(m<sup>2</sup>·d),在放疗第1和第5周的第1~4天静脉推注。(2)双药联合方案可能会增加肿瘤消退概率,但证据级别较低,不建议临床研究以外使用。(3)临床应用不建议贝伐珠单抗、西妥昔单抗、帕尼单抗等靶向药物加入直肠癌术前同步放化疗中。(4)短程放疗不建议同期应用化疗及靶向治疗药物。

**5.3.2 同步放疗或短程放疗与手术间隔期加入化疗的模式** 局部晚期直肠癌,特别是术前评估MRF阳性或T4b期或侧方淋巴结转移的病人,在长程同步放化疗或短程放疗之后,可根据多学科意见,有计划地根据肿瘤退缩情况进行化疗,之后再行手术,以增加肿瘤退缩的程度。化疗方案可采用FOLFOX、CapeOx或卡培他滨单药方案,建议间隔期化疗2~6个疗程。

**5.3.3 术后辅助放化疗和辅助化疗的顺序** II~III期直肠癌根治术后,需要追加盆腔放疗者,推荐先行同步放化疗再行辅助化疗或先行1~2个周期辅助化疗、同步放化疗再辅助化疗的夹心治疗模式。对于切缘阴性,且pN2的病人,也可以考虑先行辅助化疗再行同步放化疗模式。

**5.4 结直肠癌转移灶的放射治疗** 结直肠癌转移灶的放射治疗推荐多个学科的医生共同讨论,最终制定出最合理的治疗方案。一般根据以下几方面判断:(1)转移灶大小、个数、具体部位。(2)病人接受其他治疗的情况。(3)转移器官如肝脏,本身的功能状态。(4)其他部位肿瘤的控制情况。结直肠癌转移灶的放射治疗主要的获益是可以减轻局部症状,对数目少或者孤立的病灶起到根治作用。

## 6 肝转移的治疗

### 6.1 初始可达到根治性切除的结直肠癌肝转移

6.1.1 同时性肝转移及异时性肝转移 同时性肝转移是指结直肠癌确诊前或确诊时发现的肝转移,而结直肠癌根治术后发生的肝转移称为异时性肝转移。

6.1.2 推荐所有肝转移病人接受多学科协作治疗

6.1.2.1 新辅助化疗 (1)结直肠癌确诊时合并初始可根治性切除的肝转移:在原发灶无出血、梗阻或穿孔,且肝转移灶有清除后复发高危因素时推荐术前化疗,化疗方案见内科治疗。(2)结直肠癌根治术后发生的可根治性切除的肝转移:原发灶切除术后未接受过化疗,或化疗12个月以前已完成,且肝转移灶有清除后复发高危因素时可采用术前化疗,化疗方案见内科治疗;肝转移发现前12个月内接受过化疗的病人,可直接切除肝转移灶。

6.1.2.2 肝转移灶清除后达到无疾病状态(no evidence of disease, NED)的病人 推荐根据术前治疗情况及术后病理在MDT讨论下决定是否行术后辅助化疗。

6.1.3 局部治疗

6.1.3.1 肝转移灶手术的适应证 (1)结直肠癌原发灶能够或已经根治性切除。(2)肝转移灶可切除,且具备足够的肝脏功能。(3)病人全身状况允许,无肝外转移病灶;或仅并存肺部结节性病灶。

6.1.3.2 肝转移灶手术的禁忌证 (1)结直肠癌原发灶不能获得根治性切除。(2)出现不能切除的肝外转移病灶。(3)预计术后残余肝脏容积不足。(4)病人全身状况不能耐受手术。

6.1.3.3 手术治疗 (1)同时性肝转移如条件许可,可达到根治性切除的,建议行结直肠癌原发灶和肝转移灶同步切除。(2)术前评估不能满足原发灶和肝转移灶同步切除条件的同时性肝转移:①先手术切除结直肠癌原发灶,肝转移灶的切除可延至原发灶切除后3个月内进行。②急诊手术不推荐结直肠癌原发灶和肝脏转移病灶同步切除。(3)结直肠癌根治术后发生了肝转移,既往结直肠癌原发灶为根治性切除且不伴有原发灶复发,肝转移灶能完全切除且肝切除量 $<70\%$ (无肝硬化者),应当予以手术切除肝转移灶。(4)肝转移灶切除术后复发达到手术条件的,可进行2次、3次甚至多次的肝转移灶切除。

6.1.3.4 射频消融 射频消融也是根除肝转移灶的治疗手段之一,但局部复发率较高。一般要求接受射频消融的转移灶最大直径 $<3\text{ cm}$ ,且1次消融最多3枚。对于肝转移切除术中预计残余肝脏体积过小时,建议对剩余直径 $<3\text{ cm}$ 的转移灶联合射频消融治疗。

6.1.3.5 立体定向放疗(SBRT) SBRT是肝转移灶可选的根治性治疗手段之一,给予病灶高精度、高剂量照射,是一种无创、耐受性好且有效的治疗手段。推荐肝转移灶接受SBRT的指征包括:(1)肝转移数目 $\leq 3$ 枚,最大转移灶直径 $\leq 5\text{ cm}$ 。(2)原发病灶控制稳定,无肝外转移灶或肝外转移灶小。(3)预期生存期 $\geq 3$ 个月。(4)肝脏未接受过放疗,且正

常肝组织体积 $>700\text{ mL}$ 。(5)病人一般情况好,血清肝酶水平正常或低于正常值上限的200%,凝血功能正常,Child-Pugh肝功能分级A或B级。

推荐对于大多数肝转移灶,尤其是直径 $\leq 3\text{ cm}$ 者,在安全的前提下,生物等效剂量(BED) $\geq 100\text{ Gy}$ 。SBRT不适合用于与重要器官如小肠、胃、十二指肠、肾脏等紧密相邻的肝转移灶。不推荐在无图像引导技术、无呼吸控制技术的医院和单位开展肝转移灶SBRT。

6.2 潜在可切除肝转移的治疗 必须经过MDT讨论制定治疗方案,建议全身化疗±靶向药物或其他治疗后再次评估,转化为可切除肝转移,按可切除治疗方案处理,仍为不可切除的,参考“内科治疗”章节中“复发/转移结直肠癌化疗”的内容。

6.3 不可切除肝转移的治疗

6.3.1 原发灶的处理 (1)结直肠癌原发灶无出血、梗阻症状或无穿孔时可以行全身化疗,也可选择先行切除结直肠癌的原发病灶,继而进一步治疗(注:对于结直肠癌原发灶无出血、梗阻症状或无穿孔时合并始终无法切除的肝/肺转移的病人,是否必须切除原发灶目前仍有争议)。(2)结直肠癌原发灶存在出血、梗阻症状或穿孔时,应先行切除结直肠癌原发病灶,继而全身化疗,见内科姑息治疗。治疗后每6~8周予以评估,决定下一步治疗方案。

6.3.2 射频消融 推荐在以下情况考虑射频消融:(1)一般情况不适宜或不愿意接受手术治疗的不可切除结直肠癌肝转移病人。(2)预期术后残余肝脏体积过小时,可先切除部分较大的肝转移灶,对剩余直径 $<3\text{ cm}$ 的转移病灶进行射频消融。

6.3.3 放射治疗 对于无法手术切除的肝转移灶,若全身化疗、动脉灌注化疗或射频消融治疗无效,可行放射治疗。

## 7 肺转移的治疗

治疗总则:由于肺转移数量、位置、大小、原发灶、肺外转移以及基因分型等多种因素均影响其预后与治疗决策,因此需要在MDT讨论的模式下进行综合治疗。治疗手段包括全身系统治疗、根治性局部治疗(如R0手术切除、SBRT、消融术等)和局部姑息性治疗。MDT讨论应结合病人临床特点和医疗资源可及性,确定治疗目的,从而制定合理有序的综合治疗策略;在治疗过程中,要关注肿瘤的生物行为、对治疗的反应及肺外转移病灶情况,及时调整治疗预期和方案。

7.1 可切除肺转移的治疗

7.1.1 新辅助及辅助治疗 参见结直肠癌肝转移的相关规范,但目前对于肺转移灶切除后是否需行化疗仍有争议。

7.1.2 局部治疗 影像学的诊断可以作为手术的依据,不需要组织病理及经皮针刺活检证据。当影像学提示转移灶不典型等其他病情需要时,应通过组织病理对转移灶加以证实,或密切观察加以佐证。

7.1.2.1 手术治疗原则 (1)原发灶须可根治性切除(R0)。(2)肺外有不可切除病灶不建议行肺转移病灶切除。(3)肺切除后须能维持足够功能。(4)某些病人可行分次切除。(5)肺外有可切除转移病灶,可同期或分期处理。

7.1.2.2 手术时机选择 肺转移灶切除时机尚无定论。(1)即刻手术,可避免可切除灶进展为不可切除灶,或肿瘤播散。(2)延迟手术:因肺的多发转移较常见,对单个微小结节可留3个月的窗口观察期,可能避免重复性手术。(3)对于同期可切除肺及肝转移灶的病人,如身体情况允许可行同时肝、肺切除。对于不能耐受同期切除的病人,建议先肝后肺的顺序。

7.1.2.3 手术方式 常用的方式为楔形切除,其次为肺段切除、肺叶切除以及全肺切除。纳米激光切除适用于多部位或转移灶深在的病人。

肺转移灶复发率高,如复发病灶可切除,条件合适的病人可进行2次甚至多次切除,能够有效延长病人生存期。

7.1.2.4 射频消融 对于转移灶小(最大直径 $<3\text{ cm}$ ),远离大血管的肺转移灶,射频消融表现出良好的局部控制率(约90%)。

7.1.2.5 立体定向放疗(SBRT) SBRT治疗肺转移的适应证:(1)肺转移灶数目1~3枚,小病灶最多不超过5枚;最大径 $\leq 5\text{ cm}$ 。(2)肺转移灶分布相对局限,同在一侧肺最优;周围型肺转移灶更适合SBRT。(3)原发病灶控制稳定,无肺外转移灶或肺外转移灶已控制。(4)病人一般情况好,肺功能正常。(5)预期寿命 $\geq 6$ 个月。

推荐在安全的前提下,BED $\geq 100\text{ Gy}$ 。推荐利用不同技术限制或追踪肺转移灶的动度,在每次SBRT前通过图像引导系统确认肺转移灶的准确位置。不推荐在无图像引导技术、无呼吸控制技术的医院和单位开展肺转移灶SBRT。

7.2 不可手术切除肺转移的治疗 参见结直肠癌肝转移的相关内容。

## 8 腹膜转移的治疗

结直肠癌确诊时发现的腹膜转移为同时性腹膜转移;异时性腹膜转移为结直肠癌根治术后发生的腹膜转移。

通常腹膜转移预后较差,以全身系统治疗为主(具体药物选择参见复发/转移性结直肠癌全身系统治疗章节)。在有经验的肿瘤中心,根据病人肿瘤负荷、腹腔积液情况、体力评分等因素,在多学科指导下可考虑行以下局部治疗方式:(1)肿瘤细胞减灭术(CRS)。全腹膜切除术(前壁腹膜、左右侧壁腹膜、盆底腹膜、膈面腹膜的完整切除,肝圆韧带、镰状韧带、大网膜、小网膜的切除,和肠表面、肠系膜、脏层腹膜肿瘤的剔除和灼烧)、联合器官切除(胃、部分小肠、结直肠、部分胰腺、脾脏、胆囊、部分肝脏、子宫、卵巢、肾脏、输尿管等等)。(2)腹腔热灌注化疗(HIPEC)。联合或不联合CRS,选择开放式或闭合式HIPEC。

## 9 局部复发直肠癌的治疗

9.1 分型 目前,局部复发的分型建议使用以下分类方法:根据盆腔受累的解剖部位分为中心型(包括吻合口、直肠系膜、直肠周围软组织、腹会阴联合切除术后会阴部)、前向型(侵及泌尿生殖系包括膀胱、阴道、子宫、精囊腺、前列腺)、后向型(侵及骶骨、骶前筋膜)、侧方型(侵犯盆壁软组织或骨性骨盆)。

9.2 治疗原则 根据病人和病变情况进行多学科全面评估:对于初始可切除病人建议行以手术治疗为主联合围手术期放化疗的综合治疗;对于初始不可切除的病人建议行放化疗和(或)全身系统治疗,治疗后评估手术可切除性。

### 9.3 手术治疗

9.3.1 可切除性的评估 必须在术前评估复发病灶得到根治切除的可能性。推荐根据复发范围考虑决定是否使用术前放化疗。建议根据术中探查结果核实病灶的可切除性,必要时可行术中冰冻切片病理学检查。

不可切除的局部复发病灶包括:(1)广泛的盆腔侧壁侵犯。(2)髂外血管受累。(3)肿瘤侵至坐骨大切迹、坐骨神经受侵。(4)侵犯第2骶骨水平及以上。

9.3.2 手术原则 (1)推荐由结直肠外科专科医师根据病人和病变的具体情况选择适当的手术方案,并与术前放化疗、术中放疗、辅助放化疗等结合使用。(2)推荐必要时与泌尿外科、骨科、血管外科、妇产科医师等共同制订手术方案。(3)手术探查必须由远及近,注意排除远处转移。(4)必须遵循整块切除原则,尽可能达到R0切除。(5)术中注意保护输尿管(酌情术前放置输尿管支架)以及尿道。

9.3.3 可切除的病灶手术方式 手术方式包括低位前切除术(LAR)、APR、Hartmann术及盆腔清扫术等。(1)中心型:建议行APR以保证达到R0切除;既往行保肛手术的在病变较为局限的情况下可考虑LAR。APR术后会阴部术野复发如病变局限可考虑行经会阴或经骶切除术。(2)前向型:病人身体情况可以耐受手术,可考虑切除受侵犯器官,行后半盆清扫或全盆器官切除术。(3)侧向型:切除受累及的输尿管、髂内血管以及梨状肌。(4)后向型:腹骶联合切除受侵犯骶骨。会阴部切口可使用大网膜覆盖或一期缝合。必要时使用肌皮瓣或生物材料补片。

9.4 放射治疗原则 对于既往未接受过盆腔放疗的病人,推荐行术前同步放化疗(尽量在放疗前取得复发病灶的病理),再考虑行手术;局部病灶可切除者,也可考虑先行手术,然后再考虑是否行术后放/化疗。既往接受过盆腔放疗的病人原则上不再进行放疗,建议MDT讨论,制定最合理治疗方案。

9.5 内科药物治疗原则 初始可切除的复发病人,根据病人既往放化疗病史,决定围手术期药物治疗方案。

初始不可切除复发病人,根据既往放疗病史及治疗目标,MDT讨论下决定放化疗和(或)全身系统治疗。治疗后,MDT讨论再次评估手术可切除性。

### 10 肠造口康复治疗

10.1 人员、任务、架构 有条件的医院推荐配备造口治疗师(专科护士)。造口治疗师的职责包括所有造口(肠造口、胃造口、尿路造口、气管造口等)术前术后的护理、复杂切口的处理、大小便失禁的护理、开设造口专科门诊、联络病人及其他专业人员和造口用品商、组织造口联谊会并开展造口访问者活动。

10.2 术前心理治疗 推荐向病人充分解释有关的诊断、手术和护理知识,让病人接受患病的事实,并对即将发生的事情有全面的了解。

10.3 术前造口定位 推荐术前由医师、造口治疗师、家属及病人共同选择造口部位。(1)要求:病人自己能看见,方便护理;有足够的粘贴面积;造口器材贴于造口皮肤时无不适感觉。(2)常见肠造口位置见图5。

10.4 肠造口术后护理 (1)术后要注意观察造口的血运及有无回缩等情况。(2)选择造口用品的标准应当具有轻便、透明、防臭、防漏和保护周围皮肤的性能,病人佩戴合适。(3)保持肠造口周围皮肤的清洁干燥。长期服用抗生素、免疫抑制剂和激素的病人,应当特别注意肠造口部位真菌感染。

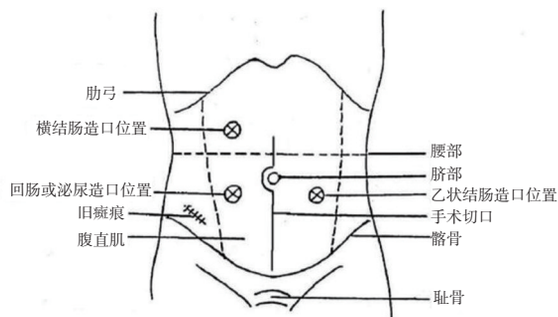
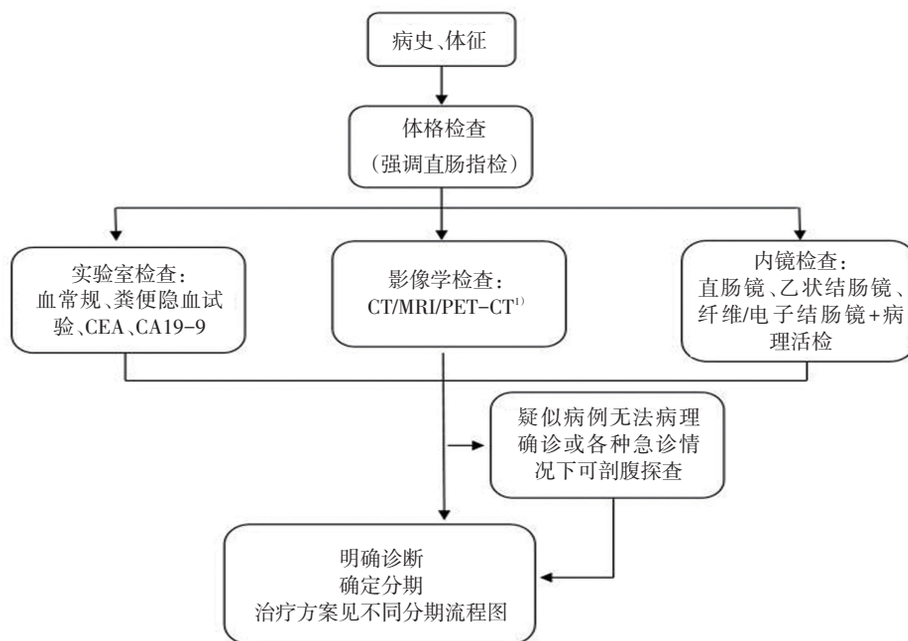


图5 常见肠造口位置

CEA、CA19-9监测,每3个月1次,共2年,然后每6个月1次,总共5年,5年后每年1次。(2)胸腹/盆CT或MRI每半年1次,共2年,然后每年1次,共5年。(3)术后1年内行肠镜检查,如有异常,1年内复查;如未见息肉,3年内复查;然后5年1次,随诊检查出现的结直肠腺瘤均推荐切除。如术前肠镜未完成全结肠检查,建议术后3~6个月行肠镜检查。(4)PET-CT不是常规推荐的检查项目,对已有或疑有复发及远处转移的病人,可考虑PET-CT检查,以排除复发转移。

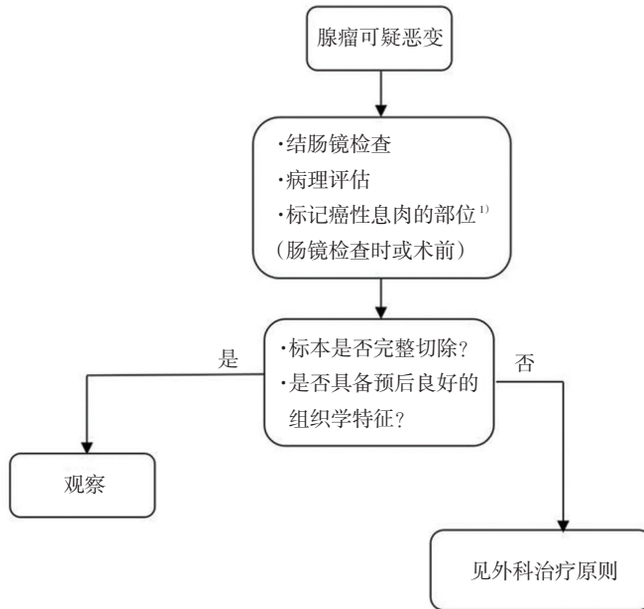
### 11 随访

结直肠癌治疗后推荐定期随访。(1)病史和体检及



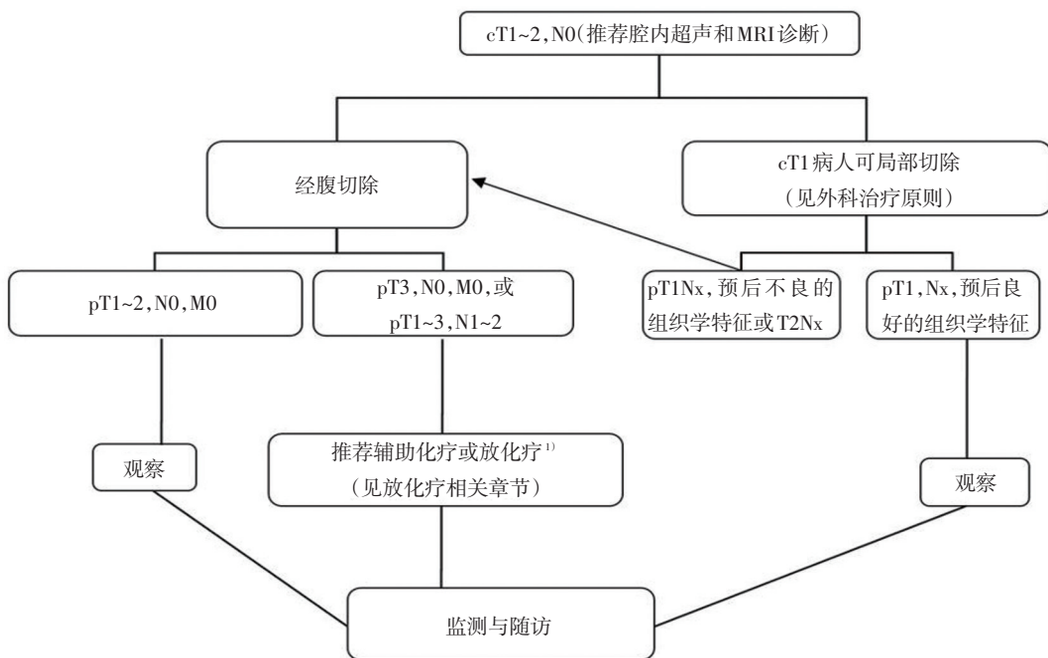
注:1)PET-CT不常规推荐

附图1 结直肠癌的诊断流程



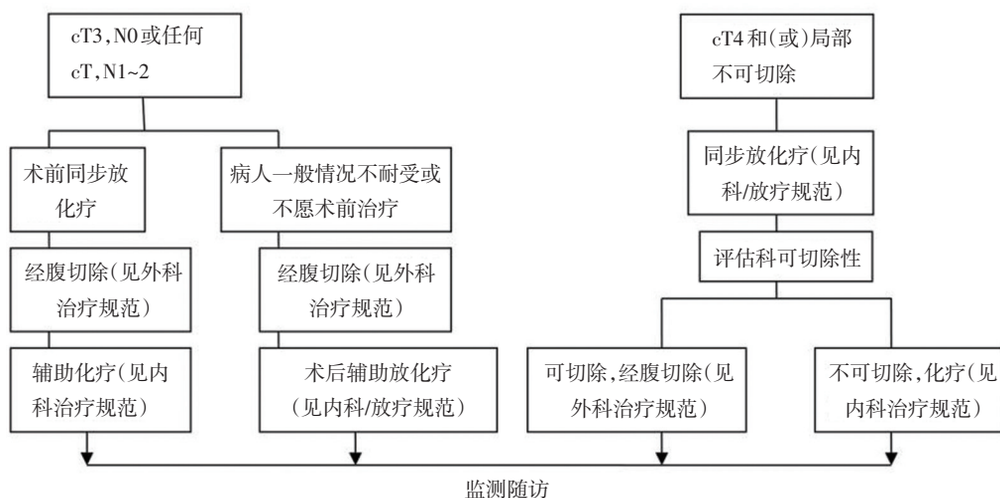
注:1)供再次手术时定位用

附图2 腺瘤恶变的处理流程

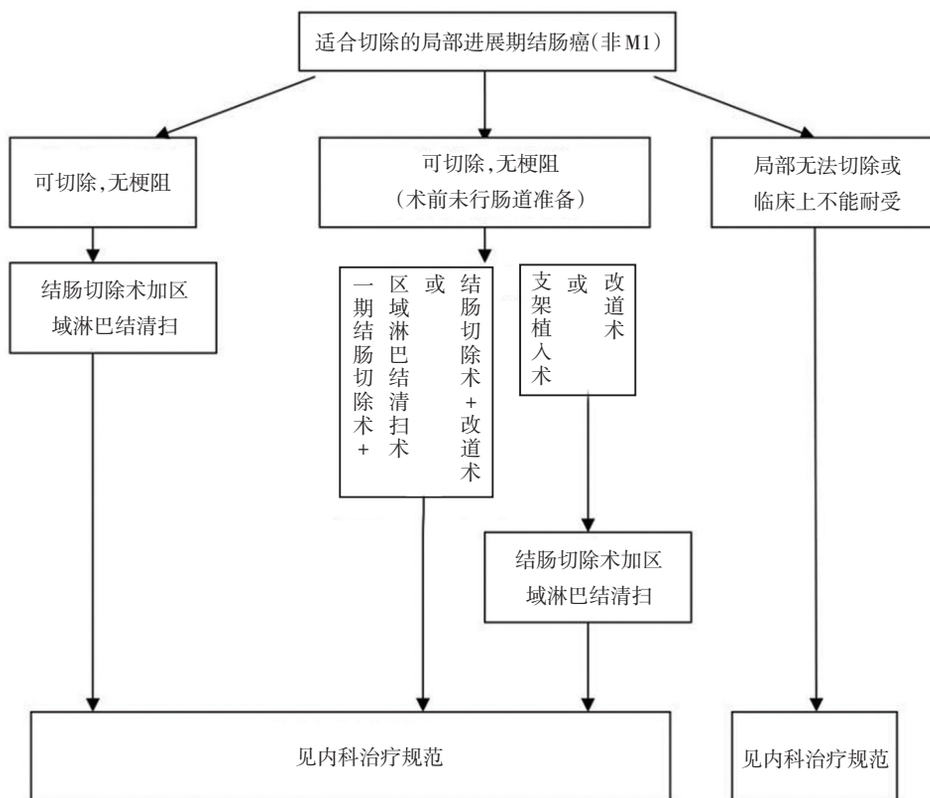


注:1)直肠癌病人推荐辅助放疗

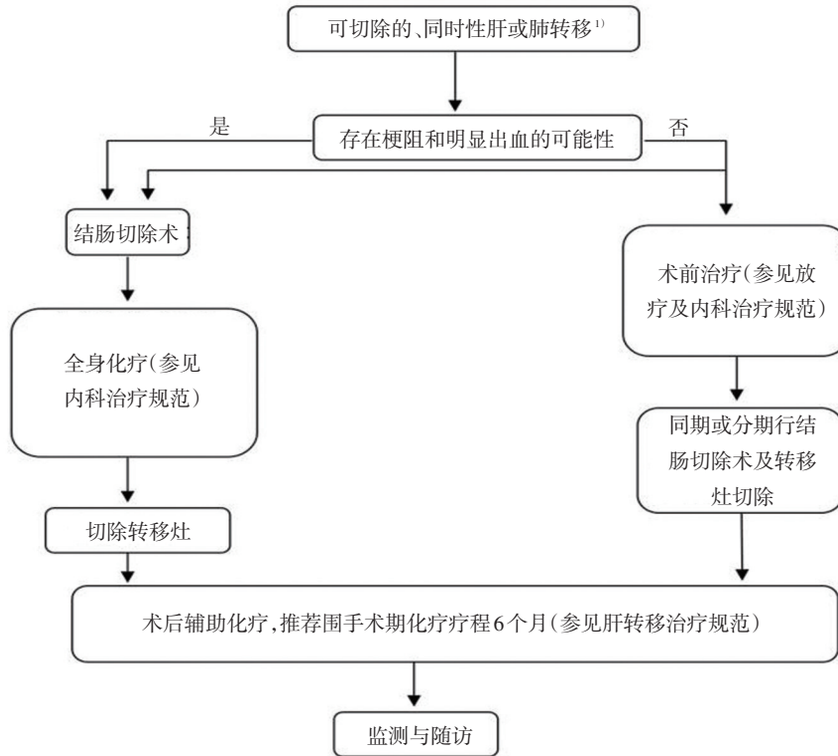
附图3 I期结直肠癌的处理流程



附图4 II/III期直肠癌处理流程

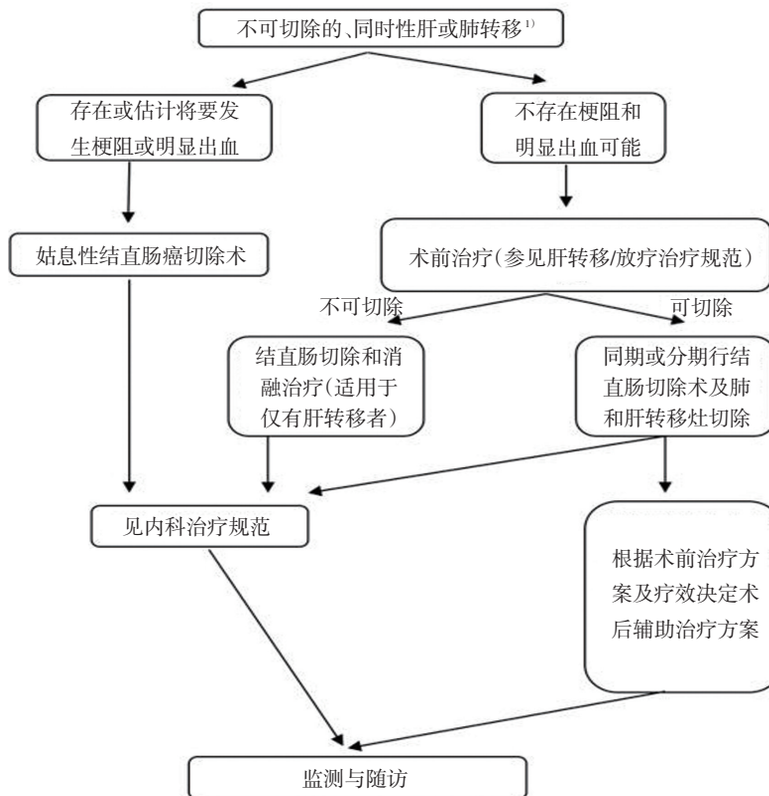


附图5 II/III期结肠癌处理流程



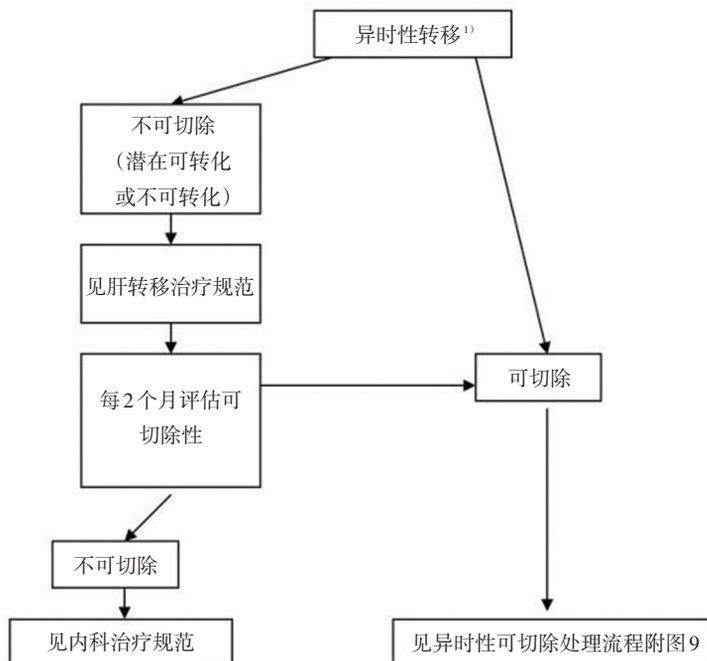
注:1)检测肿瘤KRAS、NRAS、BRAF基因状态

附图6 可切除的同时性肝/肺转移处理流程



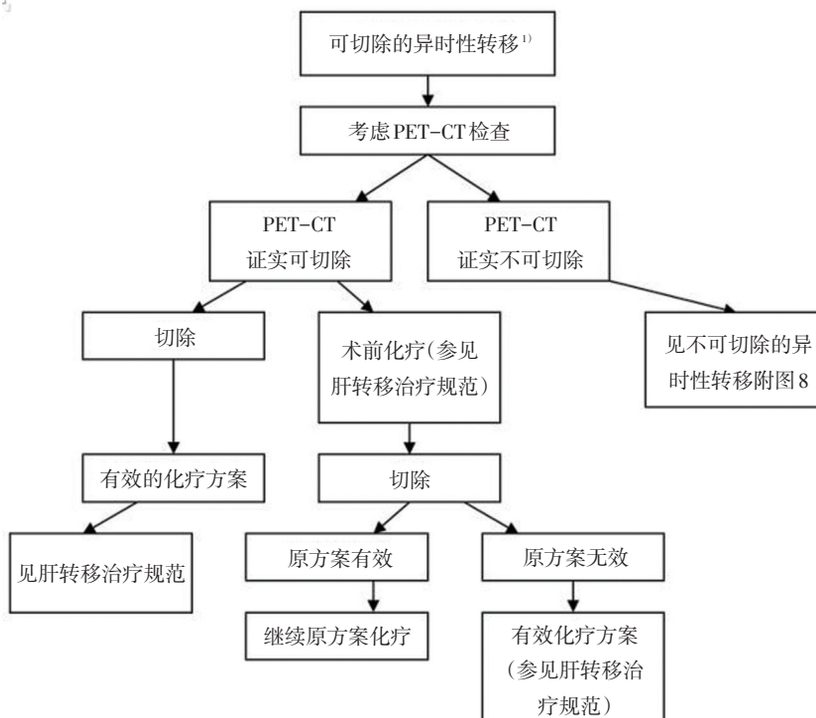
注:1)检测肿瘤KRAS、NRAS、BRAF基因状态

附图7 不可切除的同时性肝/肺转移处理流程



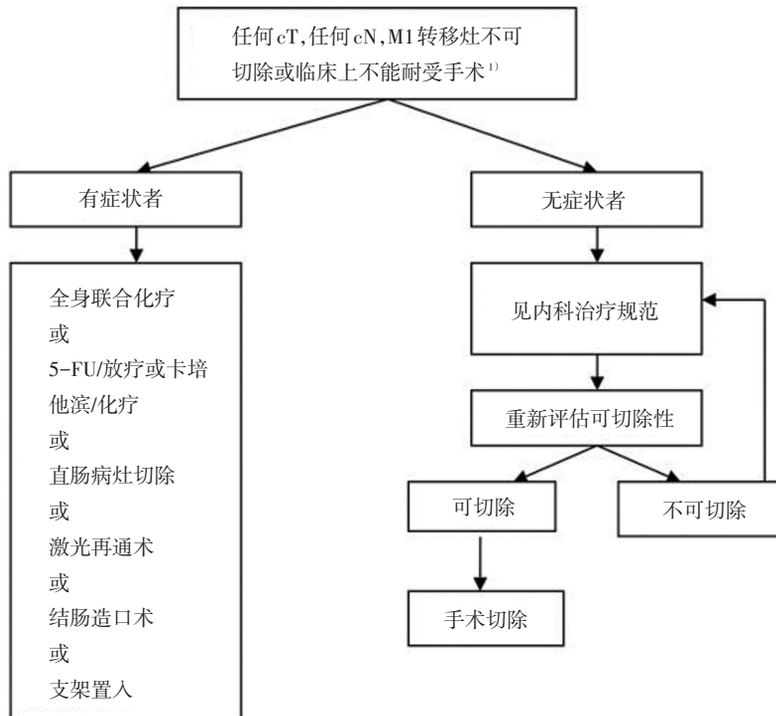
注:1)检测肿瘤KRAS、NRAS、BRAF基因状态

附图8 异时性转移的结直肠癌处理流程



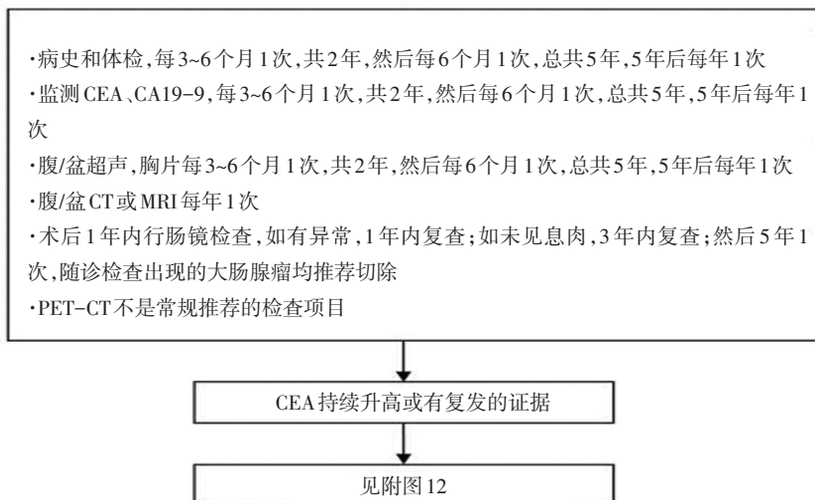
注:1)检测肿瘤KRAS、NRAS、BRAF基因状态

附图9 可切除异时性转移的结直肠癌处理流程

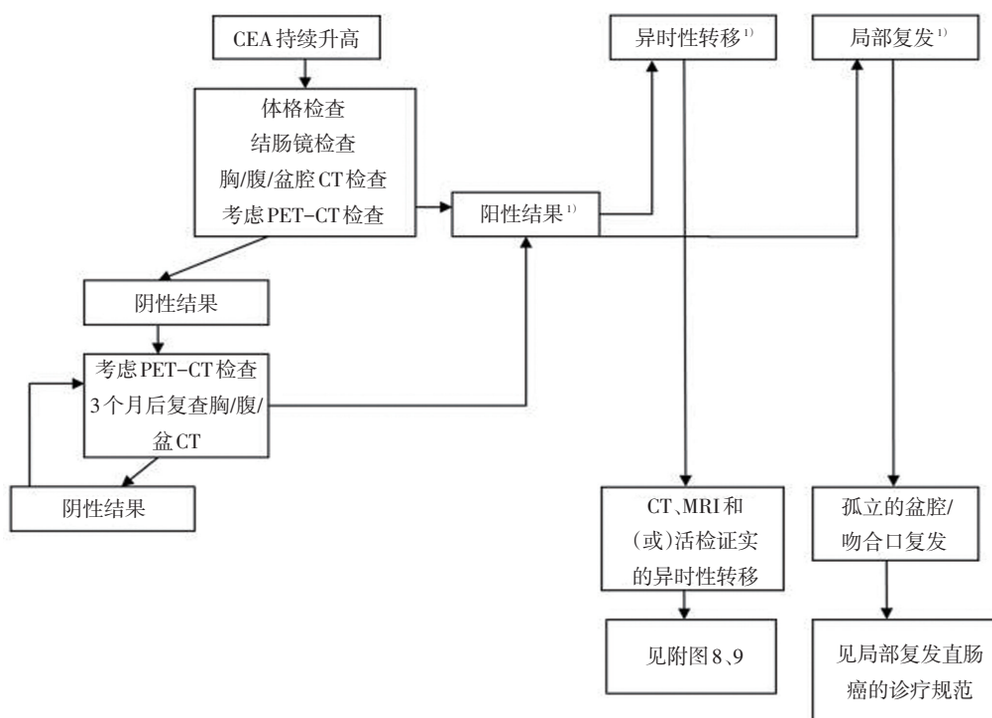


注:1)检测肿瘤KRAS,NRAS,BRAF基因状态

附图10 转移灶不可切除的结直肠癌处理流程



附图11 监测与随访流程图



注:1)检测肿瘤KRAS, NRAS, BRAF基因状态)

附图12 复发转移处理流程

《中国结直肠癌诊疗规范(2020年版)》专家组名单

总顾问 孙燕

顾问 郑树, 万德森

组长 顾晋, 汪建平

外科组

组长 顾晋, 汪建平, 张苏展, 蔡三军

组员(按姓氏汉语拼音排序)

房学东, 傅传刚, 贾宝庆, 孔大陆, 兰平, 潘志忠, 裴海平, 邱辉忠, 宋纯, 王贵英, 王锡山, 王自强, 徐忠法, 许剑民, 燕锦, 叶颖江, 于跃明, 张忠涛, 赵任

秘书(按姓氏汉语拼音排序) 练磊, 刘骞, 彭亦凡

内科组

组长 沈琳, 徐瑞华, 李进

组员(按姓氏汉语拼音排序)

巴一, 白春梅, 白莉, 邓艳红, 李健, 刘天舒, 刘云鹏, 潘宏铭, 陶敏, 徐建明, 袁响林, 袁璇, 张艳桥, 周爱萍

秘书(按姓氏汉语拼音排序) 王峰, 王晰程

放疗组

组长 李晔雄, 章真

组员(按姓氏汉语拼音排序)

蔡勇, 高远红, 金晶, 李永恒, 刘士新, 王仁本, 吴君心, 张红雁, 朱莉, 朱远

秘书 唐源

病理组

组长 梁智勇

组员(按姓氏汉语拼音排序)

金木兰, 梁莉, 邱志强, 盛伟琪, 孙宝存, 薛卫成

秘书 周炜洵

影像组

组长 孙应实

组员(按姓氏汉语拼音排序)

董江宁, 王屹, 于韬, 张晓燕, 周智洋

秘书(按姓氏汉语拼音排序) 孙瑞佳, 王娟

秘书组

组长 彭亦凡, 晰程

组员(按姓氏汉语拼音排序)

练磊, 刘骞, 孙瑞佳, 唐源, 王峰, 王娟, 周炜洵

(参考文献略)