

Số: 3455 /SYT-NVY
V/v triển khai Quyết định số 4825/QĐ-BYT ngày 06/8/2018 của Bộ Y tế về việc ban hành tài liệu chuyên môn “Hướng dẫn chẩn đoán và điều trị ung thư phổi không tế bào nhỏ”.

Đồng Nai, ngày 09 tháng 8 năm 2018

Kính gửi:

- Giám đốc các Bệnh viện, các Trung tâm Y tế trực thuộc;
- Giám đốc Bệnh viện Đa khoa Cao su Đồng Nai;
- Giám đốc các Bệnh viện ngoài công lập.

Căn cứ Quyết định số 4825/QĐ-BYT ngày 06/8/2018 của Bộ Y tế về việc ban hành tài liệu chuyên môn “Hướng dẫn chẩn đoán và điều trị ung thư phổi không tế bào nhỏ” (Quyết định đính kèm).

Sở Y tế sao gửi Quyết định số 4825/QĐ-BYT ngày 06/8/2018 của Bộ Y tế về việc ban hành tài liệu chuyên môn “Hướng dẫn chẩn đoán và điều trị ung thư phổi không tế bào nhỏ” đến các đơn vị trực thuộc để biết và thực hiện.

Đề nghị Giám đốc, Thủ trưởng các đơn vị trực thuộc triển khai thực hiện theo quy định./.⇒

Nơi nhận:

- Như trên (để thực hiện);
- BGD SYT (để báo cáo);
- Website SYT;
- Lưu: VT, NVY.



Phan Huy Anh Vũ

BỘ Y TẾ

Số: 4825 /QĐ-BYT

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Hà Nội, ngày 06 tháng 8 năm 2018

QUYẾT ĐỊNH

**Về việc ban hành tài liệu chuyên môn
“Hướng dẫn chẩn đoán và điều trị ung thư phổi không tế bào nhô”**

BỘ TRƯỞNG BỘ Y TẾ

Căn cứ Luật Khám bệnh, chữa bệnh năm 2009;

Căn cứ Nghị định số 75/2017/NĐ-CP ngày 20 tháng 6 năm 2017 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Bộ Y tế;

Theo đề nghị của Cục trưởng Cục Quản lý khám, chữa bệnh,

QUYẾT ĐỊNH:

Điều 1. Ban hành kèm theo Quyết định này tài liệu chuyên môn “Hướng dẫn chẩn đoán và điều trị ung thư phổi không tế bào nhô”.

Điều 2. Tài liệu chuyên môn “Hướng dẫn chẩn đoán và điều trị ung thư phổi không tế bào nhô” được áp dụng tại các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trong cả nước.

Điều 3. Quyết định này có hiệu lực kể từ ngày ký, ban hành.

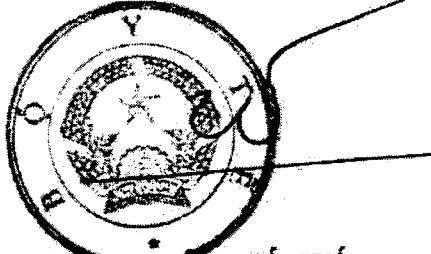
Điều 4. Các ông, bà: Chánh Văn phòng Bộ, Chánh thanh tra Bộ, Tổng Cục trưởng, Cục trưởng và Vụ trưởng các Tổng cục, Cục, Vụ thuộc Bộ Y tế, Giám đốc Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương, Giám đốc các Bệnh viện, Viện trực thuộc Bộ Y tế, Thủ trưởng Y tế các ngành chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này./.

Nơi nhận:

- Như Điều 4;
- Bộ trưởng (để báo cáo);
- Các Thứ trưởng;
- Công thông tin điện tử Bộ Y tế; Website Cục KCB;
- Lưu: VT, KCB, PC.

KT. BỘ TRƯỞNG

THÚ TRƯỞNG



Nguyễn Việt Tiến



HƯỚNG DẪN CHẨN ĐOÁN VÀ ĐIỀU TRỊ UNG THƯ PHỔI KHÔNG TẾ BÀO NHỎ (UTPKTBÑ)

(Ban hành kèm theo Quyết định số 124/QĐ-BYT

ngày 10 tháng 8 năm 2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế)

1. ĐẠI CƯƠNG

Ung thư phổi là một trong 3 ung thư thường gặp nhất và là nguyên nhân gây tử vong hàng đầu do ung thư ở phạm vi toàn cầu. Theo GLOBOCAN 2012, tại Việt Nam, ung thư phổi đứng hàng thứ nhì chỉ sau ung thư gan với tỷ lệ mắc chuẩn theo tuổi ở cả hai giới là 25,2. Bệnh thường gặp ở nam giới, với tỷ lệ mắc chuẩn theo tuổi là 41,1 ở nam và 12,2 ở nữ giới, ước tính mỗi năm có khoảng 22.000 trường hợp mới mắc (16.000 nam và 6.000 nữ) và tử vong khoảng gần 19.600 bệnh nhân.

Ung thư phổi được chia thành hai loại chính là ung thư phổi tế bào nhỏ (small cell lung cancer) - chiếm khoảng 10 – 15% và ung thư phổi không tế bào nhỏ (non small cell lung cancer): chiếm khoảng 85%.

Ung thư phổi không tế bào nhỏ được gây ra bởi nhiều nguyên nhân và yếu tố nguy cơ dưới đây:

- Thuốc lá: ước tính 80 -90% ung thư phổi liên quan đến thuốc lá. Nguy cơ ung thư phổi tăng theo thời gian và số lượng thuốc lá. Một người hút một gói thuốc mỗi ngày có nguy cơ mắc ung thư phổi gấp 20 lần người không hút thuốc. Nguy cơ ung thư phổi do hút thuốc thụ động cũng được ghi nhận: người sống cùng nhà với người hút thuốc tăng 30% nguy cơ ung thư phổi so với người không cùng hoàn cảnh.
- Tiếp xúc amian: người hút thuốc có tiếp xúc amian có nguy cơ cao gấp 90 lần người không tiếp xúc.
- Bụi phóng xạ và radon: làm tăng nguy cơ ung thư phổi, người tiếp xúc với mức độ radon cao tại nhà ở dễ mắc ung thư phổi
- Nhiễm khuẩn: Siêu vi bướu nhú ở người (Human papilloma virus (HPV) được quy cho là một nguyên nhân gây ung thư phổi. Gần 25% ung thư phổi trên người không hút thuốc có thể liên quan đến HPV. Chứng đa bướu nhú tái diễn (Recurrent respiratory papillomatosis (RRP)) có thể gây ho, tắc nghẽn hô hấp mạn tính và thoái hóa ác tính. Nhiễm HPV 16/18 thường đi kèm đột biến p53.
- Di truyền: một vài đột biến di truyền là yếu tố liên quan. Đột biến T790M xảy ra trên tế bào mầm kèm theo ung thư biểu mô tuyến của phổi.
- Ô nhiễm không khí: khói bụi trong không khí ô nhiễm có thể làm tăng nguy cơ mắc ung thư phổi, đặc biệt là ung thư biểu mô tuyến.

Tỷ lệ tử vong do ung thư phổi cao do bệnh thường được chẩn đoán vào giai đoạn tiến xa nên cần tăng cường hiệu quả hoạt động tầm soát, phát hiện sớm ung thư phổi. Gần đây chụp cắt lớp điện toán xoắn ốc năng lượng thấp được chấp thuận như biện pháp tầm soát cho đối tượng nguy cơ cao (hút thuốc lá nhiều năm trên 30 gói-năm).

2. CHẨN ĐOÁN

2.1. Lâm sàng

Biểu hiện lâm sàng tùy thuộc vào vị trí và mức độ lan rộng của tổn thương. Trong giai đoạn đầu tổn thương còn khu trú, bệnh nhân thường không có triệu chứng lâm sàng đặc hiệu và được chẩn đoán qua tầm soát hoặc phát hiện tình cờ qua chẩn đoán hình ảnh. Các triệu chứng và dấu hiệu lâm sàng thường được phân thành ba nhóm: triệu chứng tại chỗ tại vùng, triệu chứng do di căn xa và các hội chứng cận ung thư.

- a) Các triệu chứng do xâm lấn tại chỗ, tại vùng: liên quan đến tắc nghẽn đường hô hấp, thâm nhiễm nhu mô phổi, và xâm lấn các cấu trúc chung quanh như thành ngực, mạch máu lớn và các tạng trung thất. Các triệu chứng thường gặp bao gồm:
 - Ho: gặp trong khoảng 80% bệnh nhân, thường thấy thay đổi về tần suất và mức độ trên người hút thuốc, có thể ho khan hoặc kèm theo khạc đờm.
 - Ho ra máu
 - Khó thở
 - Viêm phổi tái diễn một vị trí
 - Trần dịch màng phổi
 - Đau ngực
 - Đau vai, tay (hội chứng Pancoast Tobias)
 - Hội chứng Horner (sụp mí, co đồng tử, không ra mồ hôi nửa mặt)
 - Triệu chứng do chèn ép: khó nuốt, khản tiếng, hội chứng tĩnh mạch chủ trên...
 - b) Các triệu chứng do di căn não, xương, chèn ép tuy sống...
 - Di căn não: nhức đầu, buồn nôn, nôn, rối loạn nhận thức, vận động, triệu chứng thần kinh khu trú...
 - Di căn xương: đau, giới hạn vận động, cảm giác...
 - Chèn ép tuy sống: tê, yếu, mất vận động chi, rối loạn cơ tròn...
 - c) Các hội chứng cận ung thư:
 - Không đặc hiệu: sụt cân (có hoặc không kèm chán ăn)
 - Hội chứng tăng tiết kháng lợi niệu (SIADH: syndrome of inappropriate antidiuretic hormone secretion)
 - Hội chứng tăng tiết ACTH
 - Hội chứng Lambert-Eaton
 - Hội chứng phì đại xương khớp do phổi
 - Hội chứng carcinoid
 - Các hội chứng huyết học hiếm gặp khác như thiếu máu, tăng bạch cầu ...
- 2.2. Cận lâm sàng: giúp chẩn đoán xác định và phân biệt.

a) Chẩn đoán hình ảnh

- X quang ngực thẳng, nghiêng
- Chụp cắt lớp vi tính ngực, bụng, chậu
- Chụp cộng hưởng từ (MRI) não
- Xạ hình xương
- Chụp PET toàn thân khi cản

b) Các chất chỉ điểm u (dấu hiệu sinh học bướu): giúp chẩn đoán xác định u nguyên phát tại phổi hay chẩn đoán phân biệt u di căn từ vị trí khác.

- Các chất chỉ điểm bướu giúp chẩn đoán xác định:
 - SCC
 - CEA
 - Cyfra 21-1
 - ProGRP, NSE...

• Các chất chỉ điểm bướu giúp chẩn đoán phân biệt di căn phổi: CA 125, CA 15-3, CA 19-9, PSA,...

c) Các phương pháp lấy bệnh phẩm xác định chẩn đoán giải phẫu bệnh:

- Nội soi phế quản: chải rửa tế bào, sinh thiết u.
- Chọc hút chẩn đoán tế bào hoặc sinh thiết u, hạch trung thất dưới hướng dẫn siêu âm qua nội soi (EBUS: endoscopic bronchial ultrasound; EUS: endoscopic ultrasound)
- Chọc hút kim nhỏ chẩn đoán tế bào tế bào học (FNAC) hoặc sinh thiết lõi kim (core biopsy) u hoặc tổn thương di căn (trực tiếp hay dưới hướng dẫn siêu âm hoặc chụp cắt lớp điện toán)
- Cắt u hoặc sinh thiết qua phẫu thuật mở hoặc nội soi lồng ngực hoặc trung thất (VATS: video-assisted thoracoscopy; VAM: video-assisted mediastinoscopy)

d) Nội soi phế quản: để xác định chẩn đoán và đánh giá giai đoạn bệnh.

2.3. Chẩn đoán Tế bào học - Mô bệnh học – Sinh học phân tử

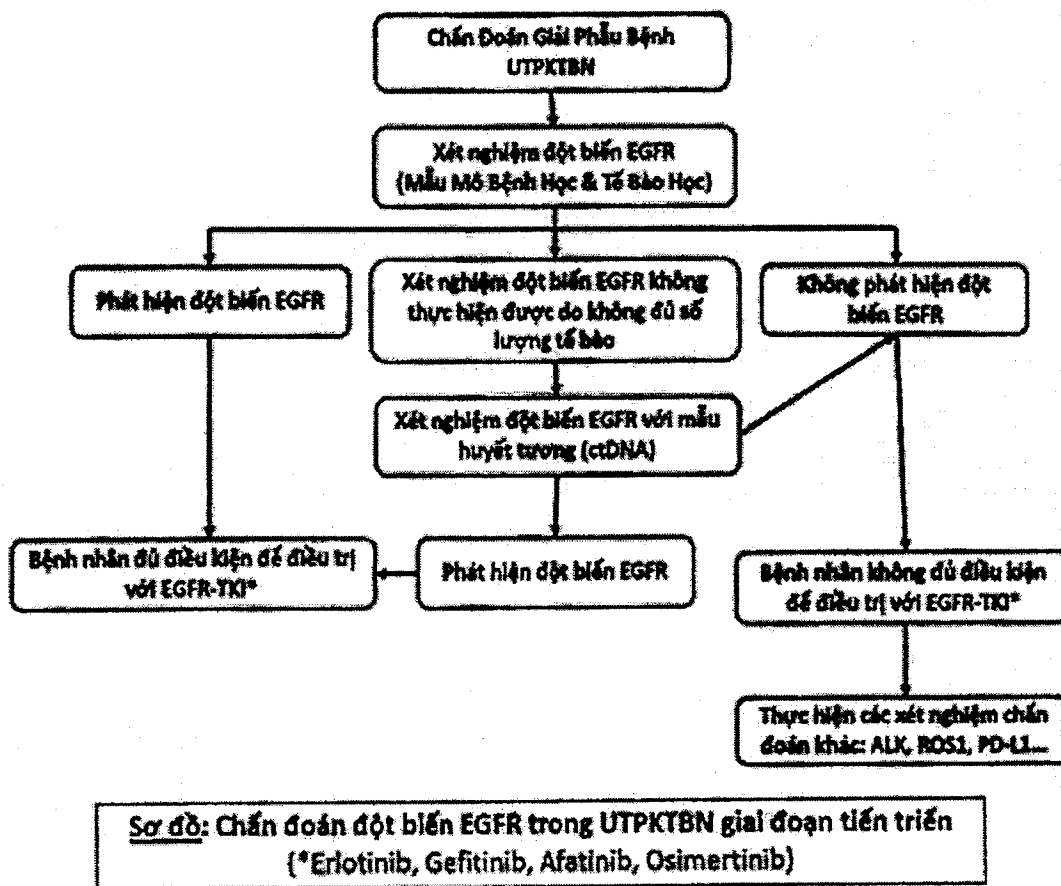
a) Chẩn đoán tế bào học:

- Bệnh phẩm tế bào học:
 - Bệnh phẩm qua soi phế quản: rửa phế quản, rửa phế quản-phế nang, chải phế quản, chọc hút xuyên phế quản dưới hướng dẫn siêu âm (EBUS).
 - Bệnh phẩm từ các dịch khoang cơ thể: dịch màng phổi, dịch màng tim, dịch màng bụng, dịch não tủy.
 - Dịch chọc hút bằng kim nhỏ (FNA): chọc hút hạch bằng kim nhỏ, chọc hút mô mềm, chọc hút phổi bằng kim nhỏ, chọc hút các tổn thương di căn bằng kim nhỏ...
 - Bệnh phẩm đờm.

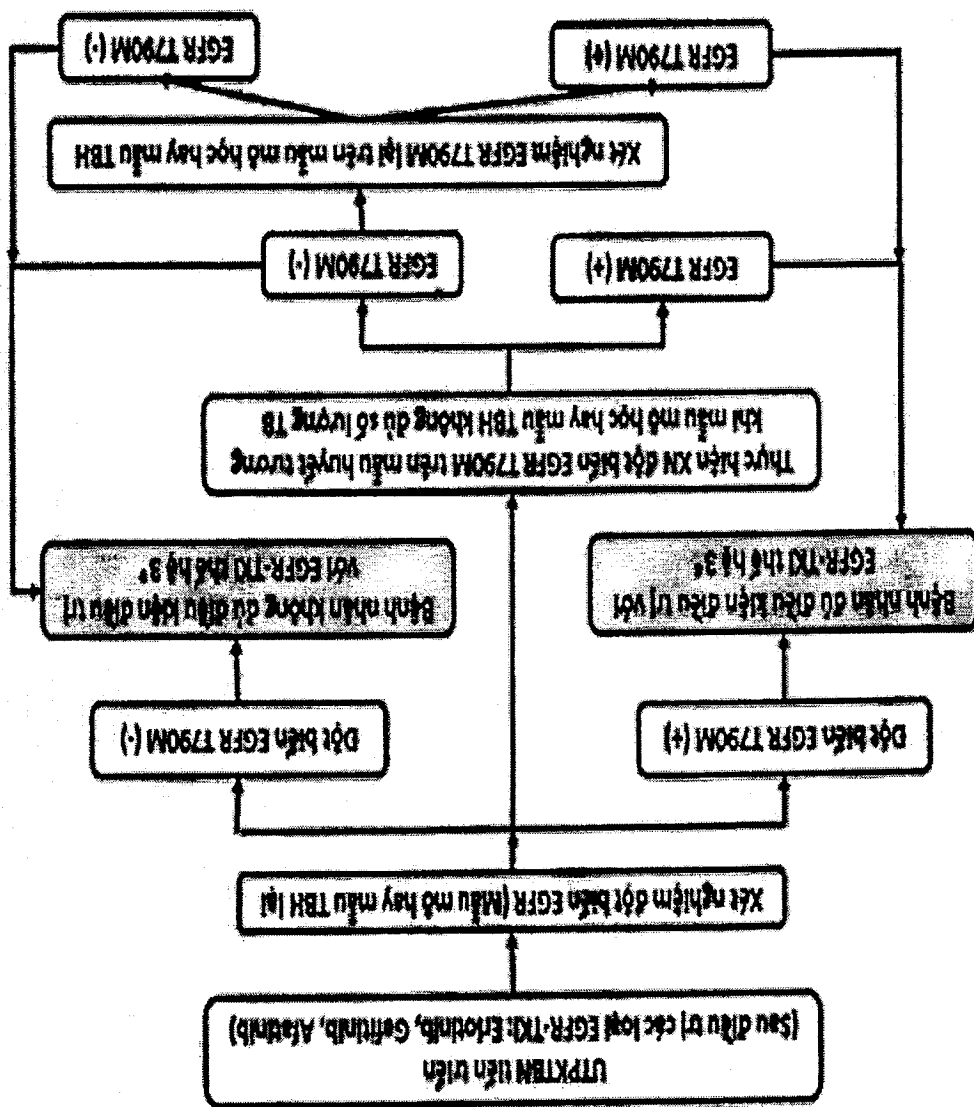
- Chẩn đoán tế bào học: giúp chẩn đoán xác định và chẩn đoán loại tế bào học UTPKTBN.
- b) Chẩn đoán mô bệnh học
- Bệnh phẩm mô bệnh học:
 - Bệnh phẩm qua soi phế quản: sinh thiết phế quản, sinh thiết xuyên phế quản, sinh thiết dưới hướng dẫn siêu âm nội phế quản (EBUS).
 - Bệnh phẩm sinh thiết u phổi hay sinh thiết phổi-màng phổi dưới chụp cắt lớp điện toán.
 - Bệnh phẩm qua phẫu thuật lồng ngực: phẫu thuật ngực hở, phẫu thuật qua nội soi dưới màn hình video (VATS), nội soi trung thất.
 - Bệnh phẩm qua sinh thiết màng phổi: sinh thiết màng phổi bằng kim (kim Abrams, kim Castelain...), sinh thiết màng phổi qua nội soi.
 - Bệnh phẩm sinh thiết các tổn thương di căn: hạch lymphô, mô mềm thành ngực, mô mềm dưới da, mô xương...
 - Đức khối tế bào (Cell Block): dịch màng phổi, dịch màng tim.
 - Chẩn đoán mô bệnh học: giúp chẩn đoán xác định và chẩn đoán loại mô học UTPKTBN.
- c) Chẩn đoán sinh học phân tử:
- Bệnh phẩm sinh học phân tử:
 - Các kỹ thuật chẩn đoán sinh học phân tử: đều thực hiện được trên các mẫu bệnh phẩm mô bệnh học và tế bào học.
 - Ngoài ra, xét nghiệm sinh học phân tử còn thực hiện được trên mẫu bệnh phẩm huyết tương chủ yếu để phát hiện các đột biến EGFR mắc phải hay thứ phát sau khi được điều trị các thuốc kháng tyrosine kinase (TKIs), trong đó quan trọng nhất là đột biến T790M tại exon 20 của gen EGFR. Trong một số trường hợp mẫu bệnh phẩm mô bệnh học hay tế bào học không đủ số lượng tế bào để chẩn đoán sinh học phân tử, có thể dùng mẫu bệnh phẩm huyết tương để chẩn đoán đột biến EGFR.
 - Các loại kỹ thuật đang được sử dụng trong chẩn đoán UTPKTBN: Giải trình tự gen trực tiếp: Sanger Sequencing, RealTime-PCR, ddPCR: PCR kỹ thuật số, Giải trình tự gen chọn lọc: Pyrosequencing, Giải trình tự gen thế hệ mới: Next Generation Sequencing.
 - Các xét nghiệm sinh học phân tử (Molecular Pathology):
 - Xét nghiệm chẩn đoán đột biến gen EGFR: sử dụng bằng nhiều phương pháp: giải trình tự gen trực tiếp Sanger, kỹ thuật RealTime-PCR, kỹ thuật PCR kỹ thuật số, giải trình tự gen chọn lọc Pyrosequencing, giải trình gen thế hệ mới.
 - Xét nghiệm chẩn đoán các biểu hiện tái sắp xếp gen ALK và ROS1: chủ yếu dùng nhuộm lai ghép gen tại chỗ FISH và kỹ thuật hóa mô miễn dịch.

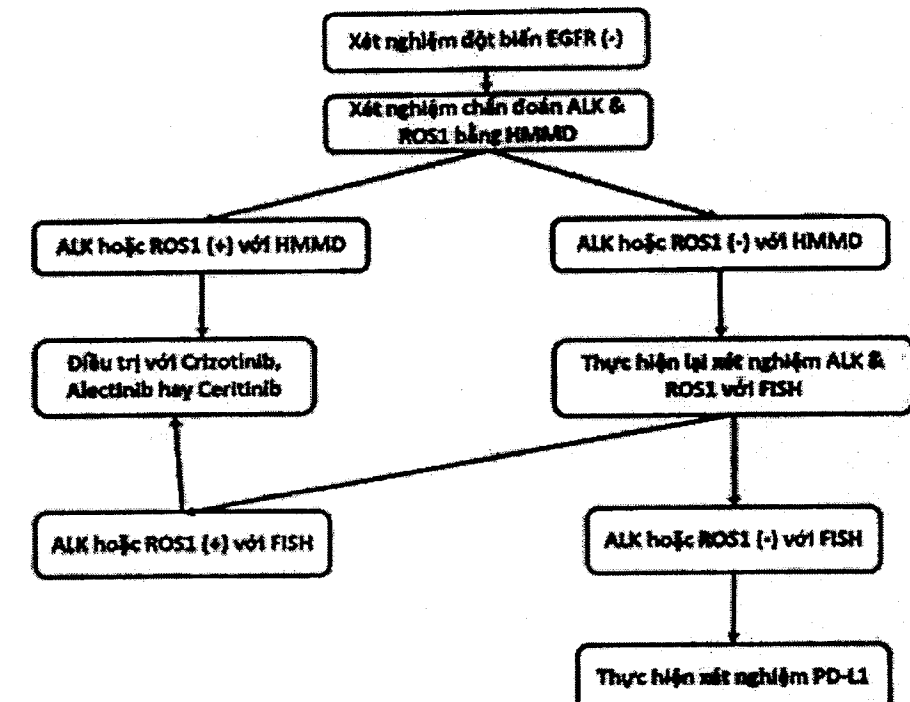
- Xét nghiệm chẩn đoán các điểm kiểm soát miễn dịch PD-1/PD-L1 trong điều trị miễn dịch: sử dụng kỹ thuật hóa mô miễn dịch với các dấu ấn sinh học đặc hiệu.
 - Xét nghiệm chẩn đoán các loại đột biến gen khác: BRAF V600E, HER-2, MET, PIK3CA, KRAS...
- d) Các hình thái mô học trong ung thư phổi không tế bào nhỏ: Phân loại mô học UTPKTBN chủ yếu dựa vào phân loại của Tổ chức Y tế thế giới năm 2015 (WHO 2015). Tuy nhiên, trong UTPKTBN có các loại mô học quan trọng cần chú ý:
- Ung thư biểu mô tuyến (Adenocarcinoma) với các phân nhóm mô học cần chú ý: ung thư biểu mô tuyển tại chỗ (AIS: Adenocarcinoma in situ); ung thư biểu mô tuyển xâm lấn tối thiểu (Minimally invasive adenocarcinoma); ung thư biểu mô tuyển xâm lấn (Invasive adenocarcinoma).
 - Ung thư biểu mô tế bào vảy (Squamous Cell Carcinoma).
 - Ung thư biểu mô tuyển-vảy (Adenosquamous carcinoma)
 - Ung thư biểu mô tế bào lớn (Large Cell Carcinoma)
 - Các bướu nội tiết thần kinh của phổi (Neuroendocrine Tumours).
 - Ung thư biểu mô dạng sarcôm (Sarcomatoid Carcinoma).

Sơ đồ chẩn đoán



Số 05: Xét nghiệm chẩn đoán EGFR T790M trong UTPRIBN tiền trám sau sự dùng TKI (hàng 1A 2 (EGFR-TKI hàng 3+; Osimertinib))





Sơ đồ: Qui trình chẩn đoán các biến đổi gen ALK & ROS1 trong UTPKTBN

Kháng thể PDL-1	Hệ thống nhuộm	Các thuốc miễn dịch	Các trị số tính điểm biểu hiện PDL-1
28.8	Dako Link 48	Nivolumab	$\geq 1\%$, $\geq 5\%$
22C3	Dako Link 48	Pembrolizumab	$\geq 1\%$, $\geq 50\%$
SP142	Benchmark hay Ultra Ventana	Atezolizumab	Tế bào biểu hiện $\geq 1\%$, $\geq 5\%$, $\geq 50\%$ Tế bào miễn dịch $\geq 1\%$, $\geq 5\%$, $\geq 10\%$
SP263	Benchmark hay Ultra Ventana	Durvalumab	$\geq 25\%$

Bảng tóm tắt: Biểu hiện của các điểm ức chế miễn dịch PDL-1

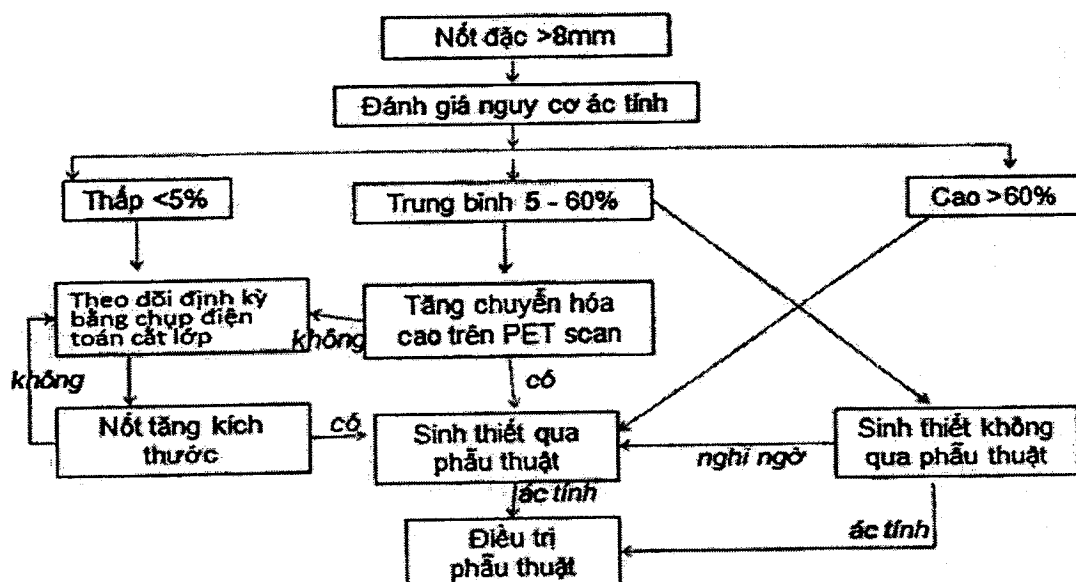
2.4. Chẩn đoán xác định

- a) Chẩn đoán xác định ung thư phổi phải dựa vào giải phẫu bệnh trong tình huống có thể thực hiện được. Chẩn đoán giải phẫu bệnh giúp xác định chính xác loại mô học và các dấu hiệu sinh học phân tử để định hướng điều trị chuẩn xác hơn.
- b) Một số ung thư phổi giai đoạn sớm được phát hiện tình cờ hoặc tầm soát qua chụp cắt lớp điện toán lồng ngực biểu hiện dưới dạng nốt nhỏ cần được đánh giá và cân nhắc xử trí một cách thận trọng để tránh bỏ qua cơ hội điều trị khỏi cho một số bệnh nhân.
- c) Chẩn đoán tổn thương phổi kích thước nhỏ: Các tổn thương nốt phổi có kích thước $\geq 8\text{mm}$ cần được lưu ý đánh giá và xử trí theo kích thước và nguy cơ ác tính theo khuyến cáo dưới đây:

Bảng: Đánh giá nguy cơ ác tính

Tiêu chuẩn đánh giá	Nguy cơ ác tính		
	Thấp (<5%)	Vừa (5-65%)	Cao (>65%)
Lâm sàng	Trẻ tuổi, hút thuốc ít, không tiền căn ung thư, kích thước lớn, bờ đều, và/hoặc vị trí ở ngoài thùy trên	Có hỗn hợp các đặc điểm của nguy cơ thấp và cao	Nhiều tuổi, hút thuốc, tiền căn mắc ung thư, kích thước lớn, bờ không đều/tua gai, và/hoặc vị trí ở thùy trên
Kết quả FDG PET	Chuyển hóa thấp	Chuyển hóa trung bình hoặc yếu	Chuyển hóa cao
Kết quả sinh thiết ngoài phẫu thuật (soi phế quản, sinh thiết qua thành ngực)	Lành tính	Không xác định	Nghi ngờ ác tính
Kết quả theo dõi qua chụp điện toán cắt lớp	Tổn thương tan hoàn toàn hoặc gần hoàn toàn, giảm kích thước dần hoặc không tăng kích thước trong thời gian theo dõi hơn 2 năm (nốt đặc) hoặc 3-5 năm (nốt hỗn hợp)	Không áp dụng	Nốt tăng kích thước rõ

Sơ đồ xử trí nốt phổi >8mm



Các tổn thương nốt nhỏ dưới 8mm cũng cần được theo dõi định kỳ sát sao bằng chụp cắt lớp vi tính lồng ngực, từ mỗi 3 đến 12 tháng tùy theo ước lượng nguy cơ ác tính (lâm sàng, tính chất hình ảnh học của tổn thương...).

2.5. Chẩn đoán giai đoạn

Áp dụng theo bảng phân loại TNM8 do Hội Nghiên cứu Ung thư Phổi Thế giới (The International Association for the Study of Lung Cancer (IASLC) xây dựng:

Phân giai đoạn lâm sàng theo TNM

U nguyên phát (T)

T0	Không có u nguyên phát
T1	Kích thước U \leq 3cm, bao quanh bởi nhu mô hoặc màng phổi tạng, không dấu xâm lấn gần hơn cuống phổi thùy trên nội soi phế quản
T1a	Kích thước U \leq 1cm
T1b	Kích thước U >1 cm nhưng \leq 2cm
T1c	Kích thước U >2 cm nhưng \leq 3cm
T2	Kích thước U >3 cm nhưng \leq 5cm hoặc có bất kỳ đặc tính sau đây: xâm lấn màng phổi tạng, xâm lấn phế quản gốc cách carina xa hơn 2cm, xẹp/viêm phổi thùy nhưng không hết toàn bộ phổi.
T2a	Kích thước U >3 cm nhưng \leq 4cm
T2b	Kích thước U >4 cm nhưng \leq 5cm
T3	Kích thước U >5 cm nhưng \leq 7cm hoặc xâm lấn trực tiếp vào thành ngực, cơ hoành, thàn kinh hoành, màng phổi trung thất, màng ngoài tim; hoặc bướu xâm lấn phế quản gốc cách carina gần hơn 2cm; hoặc xẹp phổi/viêm phổi tắc nghẽn toàn bộ một bên phổi; hoặc nốt di căn cùng thùy phổi.
T4	Kích thước U >7 cm hoặc bất kỳ kích thước xâm lấn vào tim, mạch máu lớn, khí quản, thàn kinh hồi thanh quản, thực quản, thân đốt sống, carina; hoặc nốt di căn khác thùy cùng bên phổi.

Hạch vùng (N)

N0	Không di căn hạch vùng
N1	Di căn hạch quanh phế quản, hạch rốn phổi, trong phổi cùng bên, kể cả do xâm lấn trực tiếp.
N2	Di căn hạch trung thất cùng bên hoặc hạch dưới carena.

Di căn xa (M)

M0	Không di căn xa
M1a	Di căn thùy phổi đối bên, nốt màng phổi hoặc tràn dịch màng phổi
M1b	Di căn ngoài lồng ngực đơn ở một vị trí
M1c	Di căn ngoài lồng ngực nhiều ở một hoặc nhiều vị trí

các yêu tố:

a) Nguyễn trắc: Điều trị cho Nguyễn theo hoa theo từng bệnh nhàn, cần can nhắc làt
3.1. Nguyễn trắc, mực tiêu điều trị

3. ĐIỀU TRỊ

Không xác định	Tx	No	No	No	Giai đoạn 0
Giai đoạn I	TIs	No	No	No	Giai đoạn I
Giai đoạn IAI	TIs (mi)	No	No	No	Giai đoạn IAI
Giai đoạn IAI2	TIa	No	No	No	Giai đoạn IAI2
Giai đoạn IAI3	TIc	No	No	No	Giai đoạn IAI3
Giai đoạn II	T2a	No	No	No	Giai đoạn II
Giai đoạn IIIA	T1a-c	N2	N2	No	Giai đoạn IIIA
Giai đoạn IIIB	T2a-b	MO	MO	NI	Giai đoạn IIIB
Giai đoạn IIIC	T1a-c	MO	MO	NI	Giai đoạn IIIC
Giai đoạn IV	T2a-b	MO	MO	NI	Giai đoạn IV
Giai đoạn IVB	T4	MO	MO	NI	Giai đoạn IVB
Giai đoạn V	Bất kỳ T	MI	MI	MI,ab	Giai đoạn V
Giai đoạn VI	Bất kỳ N	MI	MI	MI,ab	Giai đoạn VI
Giai đoạn VII	Bất kỳ N	MI	MI	MI,ab	Giai đoạn VII
Giai đoạn VIII	Bất kỳ N	MI	MI	MI,ab	Giai đoạn VIII
Giai đoạn IX	Bất kỳ T	MI	MI	MI,ab	Giai đoạn IX
Giai đoạn X	Bất kỳ N	MI	MI	MI,ab	Giai đoạn X

Giai đoạn Iам sang (theo IASLC lần thứ 8)

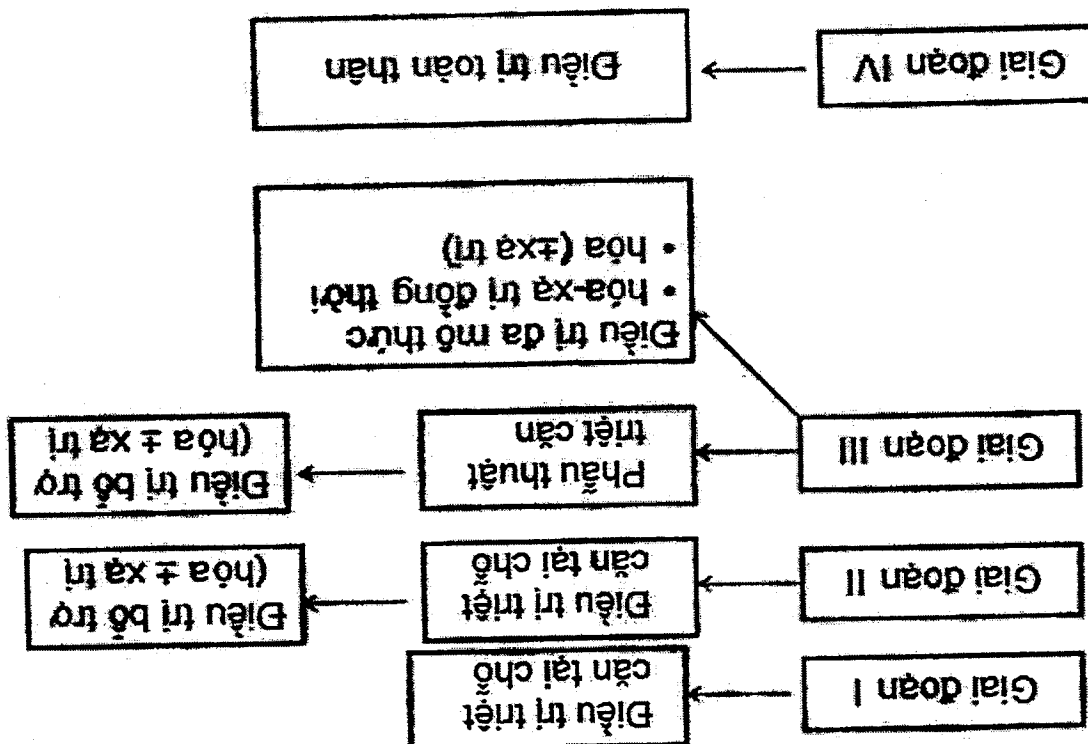
lượng bệnh nhàn.

Viele phần gaij đoạn Iam sang rất quan trọng vì giúp xác định chính xác điều trị và điều

Giai đoạn khu trú: dù có xem như khi tồn thuong còn mang tính khu trú tại chỗ, thì vẫn là
tỷ luoc và sau diều trị tiếp đe con khiem ton.
gом gaii doan I va II. Phau thuoc va xa ti mang manc cach triet de, va i tu cua hoi bo
Giai doan khu tru: dù có xem như khi tồn thuong còn mang tính khu trú tại chỗ, thì vẫn là

3.2. Điều trị gaii doan khu tru:

Số đt điều trị uoc thu phoi không tê bao nho theo gaii doan



Bởi vì gaii doan còn khu trú, phau thuoc tien trien va xa ti la phuong phap dieu tri mang tinh triet
còn. Gaii doan tien trien (tai phat/di cam) viেc dieu tri chua yeu mang tinh lam du trien
chung va keo dai thi giian song con. Gaii doan tien trien tai chua yeu mang tinh lam du trien
ngheien cduu ap dung phuong cach dieu tri da mo luoc, tong do phuong thuc hoa-xa ti
doneg thot duoc ap dung nhieu noi.

áp dung cho gaii doan tien trien tai chua tai vung hoc tai phat di cam (gaii doan IIIB).

• Điều tri mang tinh giiam nhẹ, tang chât luyong cuoc song va keo dai thi giian song con

(gaii doan I, II, IIIA).

• Điều tri tết cắn nhám mực têu chua khỏi; gaii doan som khu trú tai chỗ tai vung

b. Mực têu điều tri: phan theo gaii doan:

• Điều kién rang triet bi, ngeoun lyc chua co so y te...

...béanh nhahn...

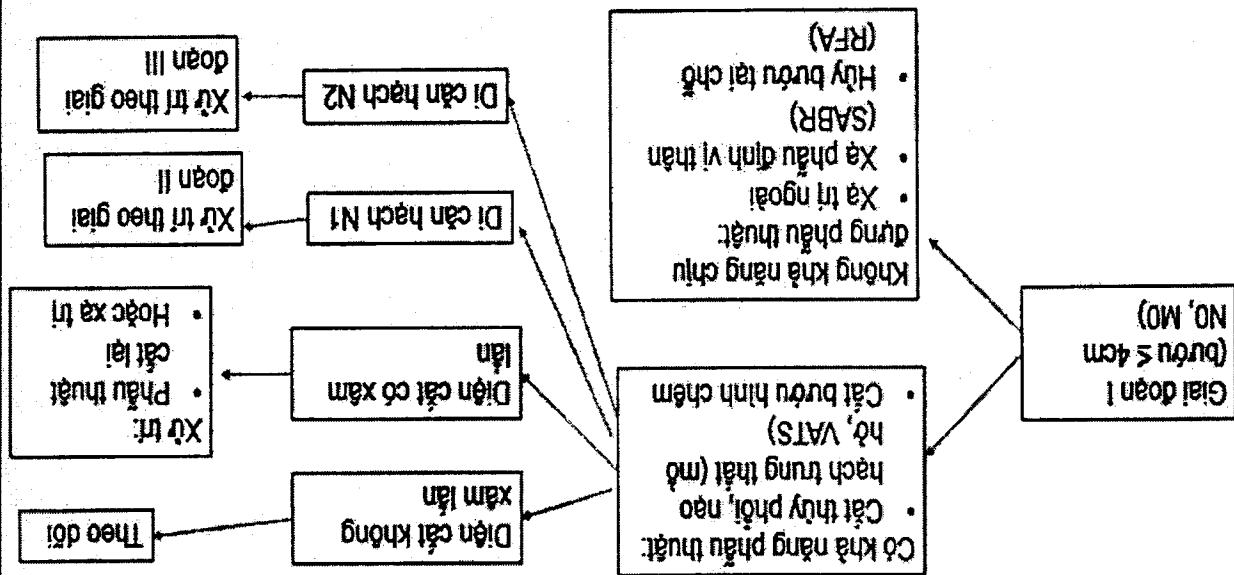
• Béanh nhahn: the treang, tuoi, béanh két hòp, hoan canh kinh te-xa hòi, ngeuyễn vong của

tí tuoc,...

• Béanh ly: the mo béanh hòc và sinh hòc phan tri, gaii doan béanh, tien sau cac dieu

- a) Phẫu thuật: Yếu cầu của phẫu thuật triết để bao gồm việc cắt rốn thay phổi mang khối u đặt diến cắt amidinh (không có tế bào bướu), lấy diến 16 - 20 hắcch thuộcti khối 3 nhom hắcch (2 ty tùng thát amidinh và doi ben) và tua mảng phổi cung ben. Đoi khi cần thiết phải cắt hai thùy kẽ cần hắcch mót ben phổi. Ngày nay có ty vonge vào khai 3 nhom hắcch (AIS) phẫu xâm län li (VATA), phẫu thuật cắt hắcch chém (wedge resection) với bđ diến (VATS) cho các khối u dưới 3cm & không侵犯 với mò hắcch triết lồng ngực. Sau phẫu thuật cắt thùy có unguy co tái phát tái cắt thùy.
- Bởi với các tổn thương nhỏ <3cm & không侵犯 với mò hắcch triết lồng ngực thường sau phẫu thuật cắt thùy VATA 70% sau cắt mót ben phổi.
- Bởi với các tổn thương nhỏ <3cm & không侵犯 với mò hắcch triết lồng ngực thường sau phẫu thuật cắt thùy VATA 70% sau cắt mót ben phổi.
- Khi cần thiết phải cắt hai thùy kẽ cần hắcch mót ben phổi. Ngày nay có ty vonge vào khai 3 nhom hắcch (2 ty tùng thát amidinh và doi ben) và tua mảng phổi cung ben. Đoi khi cần thiết phẫu cắt amidinh (VATA), phẫu thuật cắt hắcch chém (wedge resection) với bđ diến (AIS) phẫu xâm län li (VATA), phẫu thuật cắt hắcch chém (wedge resection) với bđ diến (VATS) cho các khối u dưới 3cm & không侵犯 với mò hắcch triết lồng ngực. Sau phẫu thuật cắt thùy có unguy co tái phát tái cắt thùy.
- Kết quả phẫu thuật bằng đường nội soi ty gắp của video (VATS) và cắt qua robot:
- Kết quả robot đang được nghiên cứu và cũng cho kết quả ban đầu khá hẹn với ty di chung và kết quả lâu dài về mặt ung bướu học đường.
- Để tái phát tái cắt sau 5 năm cũng rát thấp với 5% cho giài đoạn T1 và 9% cho giài đoạn T2.
- Hóa trị tam bđ tryg: Hỗ trợ điều trị bằng cách dùng thu phổi giài đoạn con khu trú am hắcch nhằm hạn chế: nếu diết đặc di căn vi thể đã có và giấm kích thước tổn thương tái phát lồi cho phổi sau phẫu thuật đặc biệt. Hỗ trợ điều trị sau phẫu thuật giài đoạn con khu trú am hắcch nhằm hạn chế: nếu diết đặc di căn vi thể đã có và giấm kích thước tổn thương tái phát lồi cho phổi sau phẫu thuật đặc biệt.
- Hỗ trợ điều trị bằng cách dùng thu phổi giài đoạn con khu trú am hắcch nhằm hạn chế: nếu diết đặc di căn vi thể đã có và giấm kích thước tổn thương tái phát lồi cho phổi sau phẫu thuật đặc biệt.
- Xe trj bđ tryg: xe trj bđ ty sau mò các tổn thương hắcch ung thư phổi giài đoạn sớm cũng thay đổi platinum (cisplatin) hoặc ưu tiên chionura so với carboplatin).
- I va II không được xác nhận có tích lợt. Trong thực hành làm sàng, xe trj bđ ty đã được nghiên cứu và cũng có xác nhận làm cái. Xe trj bđ ty sau phẫu thuật giài đoạn Xe trj bđ tryg: xe trj bđ ty sau mò các tổn thương hắcch ung thư phổi giài đoạn sớm cũng thay đổi platinum (cisplatin) hoặc ưu tiên chionura so với carboplatin).
- Điều kiện cần có kích thước lõm Xám län vò vò bao hắcch Xám län tưng triết Hắcch di cần có kích thước lõm Bo diến cắt xám län dài triết Bo diến cắt con té bao ung thư tái phát

So đố xút tri ung thư phổi không te bao nho giài dồn I



So đố tóm tắt xút tri ung thư phổi không te bao nho giài dồn I

- Xa tri diinh vi diaan SBRT moi duoc phat trien nghanien ctru va chua phai la khuynh khoadang 50%.
- Xa tri quy uoc: thuocung voi lieu xa tri moi ngeay (2Gy cho moi phan lieu) trong 5 ngeay moi tuan, voi tong tri kh tri uoc qua 70Gy. Tri le kiem soat brou vao tu va co the uen hanh theo ky thuat xa tri quy uoc hoc xat tri diinh vi diaan (SBRT); Xa tri triet can: xa tri triet can la mft lura chon day the cho cac ton thuocung con khu phau thuat cao, co the can nhac ap dung mft so bien phap dieu tri khach.
- b) Dieu tri triet can: dieu tri triet can khong khong deu triet duoc: mft so thuocung hap beanh nhan uoc bo ty bao gom ca hon va xa tri thi xa tri duoc tieu sau hon tri. Lieu xa tri thuocung dung 54Gy phan bo qua 27 - 30 phan lieu. Trong thuocung hap dieu tri thu phoi gai dòn khu tu thuocung khong the tieu hanh phau thuat triet can do ngeuy co
- Xa tri thuocung dung 12Gy moi lan tong 3 hocac 4 phan lieu. Ky thuat xat tri khuyen cao st dung la 10 - cac ton thuocung tung tam. Lieu triet hop bay duoc khuyen cao st dung la 10 - thuocung ngeoai bien nham thuocung kem theo tac dung phu nham do 3 khil dung cho Ky thuat SBRT voi lieu 18 - 20Gy moi phan lieu an toan va hieu qua cho cac ton - 2 tuan, hieu qua kiem soat brou tai chay len toi 85% - 90%.
- Xa tri diinh vi diaan SBRT moi duoc phat trien nghanien ctru va chua phai la khuynh khoadang 50%.
- Xa tri quy uoc: thuocung voi lieu xa tri moi ngeay (2Gy cho moi phan lieu) trong 5 ngeay moi tuan, voi tong tri kh tri uoc qua 70Gy. Tri le kiem soat brou vao
- Xa tri triet can: xa tri triet can la mft lura chon day the cho cac ton thuocung con khu phau thuat cao, co the can nhac ap dung mft so bien phap dieu tri khach.
- Xa tri triet can: xa tri triet can khong khong deu triet duoc: mft so thuocung hap beanh nhan uoc bo ty bao gom ca hon va xa tri thi xa tri duoc tieu sau hon tri. Lieu xa tri thuocung dung 54Gy phan bo qua 27 - 30 phan lieu. Trong thuocung hap dieu tri thu phoi gai dòn khu tu thuocung khong the tieu hanh phau thuat triet can do ngeuy co

phiết...

6%. Tuy nhiên hoa-xá trị đồng thời tăng nhẹ và đặc tính viêm thay đổi quan trọng, viêm viêc giâm ti lè tèn trên tai cho tai vùng. Ich lòi són g con tuyêt doi tongue 3 năm là con cho bênh nhanh ung thu phoi không te bao nho tien xa tai cho chui yeu nho vao Molt phan trich gap cho tay hoa-xá trị đồng thời co hieu qua cai thiien ket qua song (cetuximab, gefitinib...) hien chua xác định duoc vai tro tong phoi hop voi xa tai.

cac thuc tiec he he III nhu taxane, vinorelbine... Cac thuc tiec nhau tam trung dich moi qua song con thap hon 60Gy. Hoa ti kem theo thuong la platinum hoặc bo doi platinum với xa tai bao gom xa tai mot phan lieu moi negay, tong lieu 74Gy theo kien theo ket hoat đồng co the ECOG 0/1 va khong bi giam hon 5% trong luong co the. Ky thuat nhanh ung thu phoi không te bao nho giat doi dan III (khong phau thuat duoc) co chi so

- Hien tai, hoa-xá trị đồng thời được khuyến cáo như một xét nghiệm để chẩn đoán cho bênh

b) Phoi hop hoa va xa tai đồng thời:

giám đặc tính mó chung quanh.

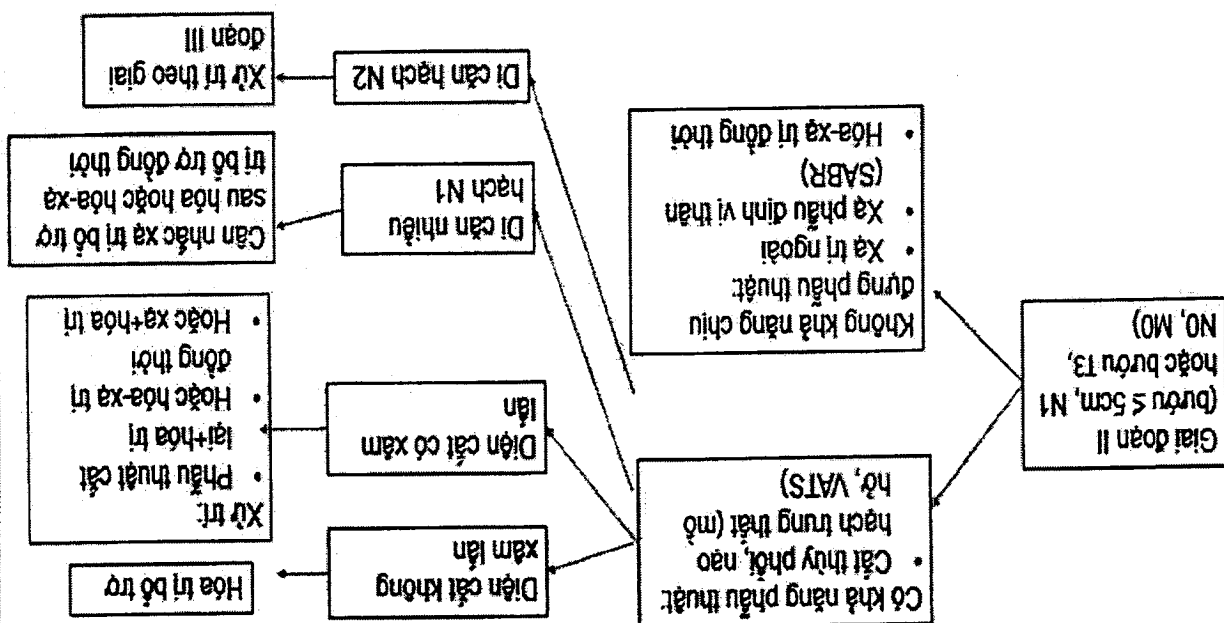
Xa tai phan lieu (CHART) có vé cai thiien ket qua song con, nhat la khi phoi hop voi hoa tai. Nhieu nghanen cai tien ky thuat nhau tam lieu xa vao buou đồng thời le song con thap.

a) Xa tai: xa tai có thời duoc coi la mo thuc dieu tri chuan cho ung thu phoi không te bao nho tien xa tai cho (III/A/III/B) nhung ket qua kitem soat tai cho thuong kien va tinhieu mo thuc ap dung lan luot hoặc đồng thời.

Dieu tri giat doi dan nay thuong duoc ca the hoa theo tinh thuong hop bênh nhan cu the voi

3.3. Dieu tri giat doi dan tren trien tai cho (III/A/III/B)

Sau do xu tri ung thu phoi không te bao nho giat doi dan II



Sau do tom tat xu tri ung thu phoi không te bao nho giat doi dan II

So đó xử lý ứng thu phi tết bao và giải đoạn tiền triển:

Hướng xử lý ứng thu phi không tết bao nhỏ giải đoạn tiền triển có thể lomit theo so dò dưới đây (theo dạng mô hình ứng thu phi bao và khác vây):

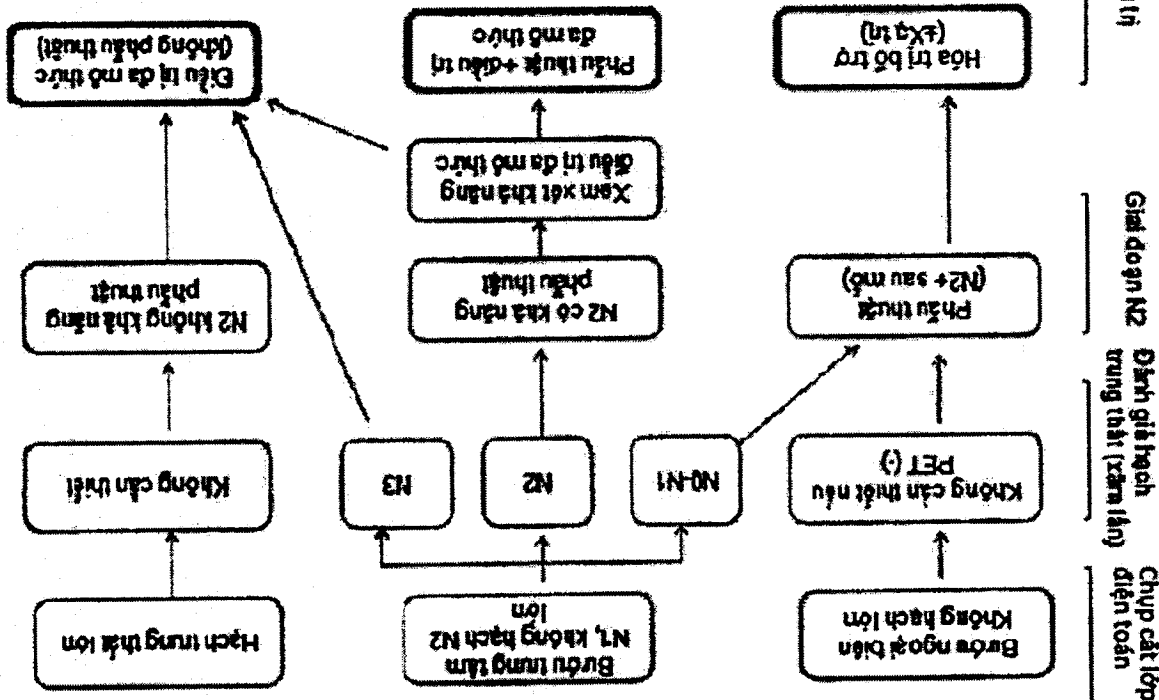
dùng lý lịch hinh cù the của timg bênh nhan.

dịch... Các biến pháp xử tri tài cho tài ứng thu phi sau triết, xé tri cùng được cần nhắc áp gom hosa tri bằng các thuoç gey duc tết bao, diêu tri nhâm trung dịch, diêu tri mien hieu chü yêu dung tonng giao ban này là các biến pháp diêu tri mang thanh than bao

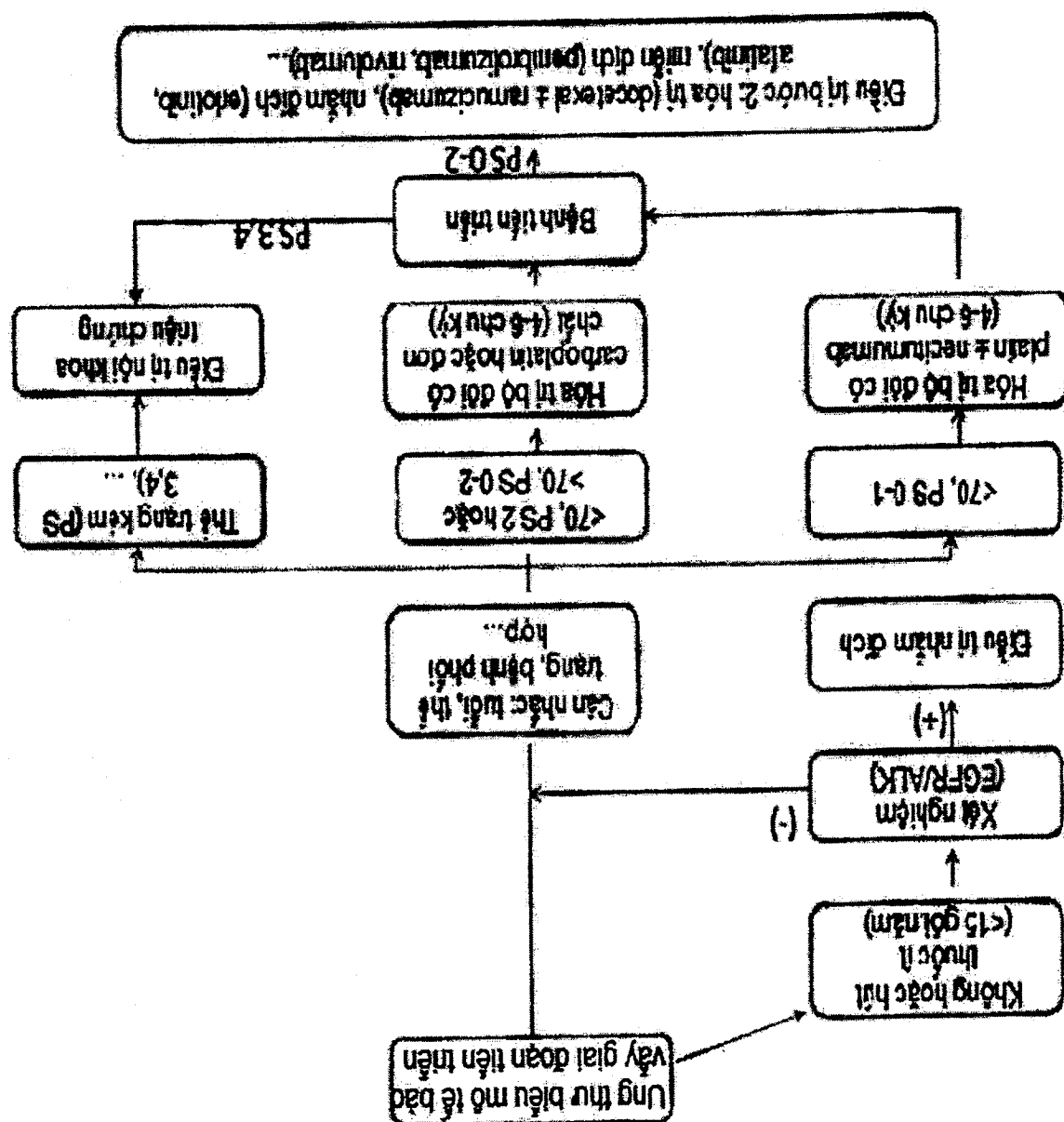
Trong giải đoạn tiền xu, mục đích diêu tri là để giám triều chung liên quan bênh,

3.A. Điều tri giải đoạn tiền triển (tri phát/di can):

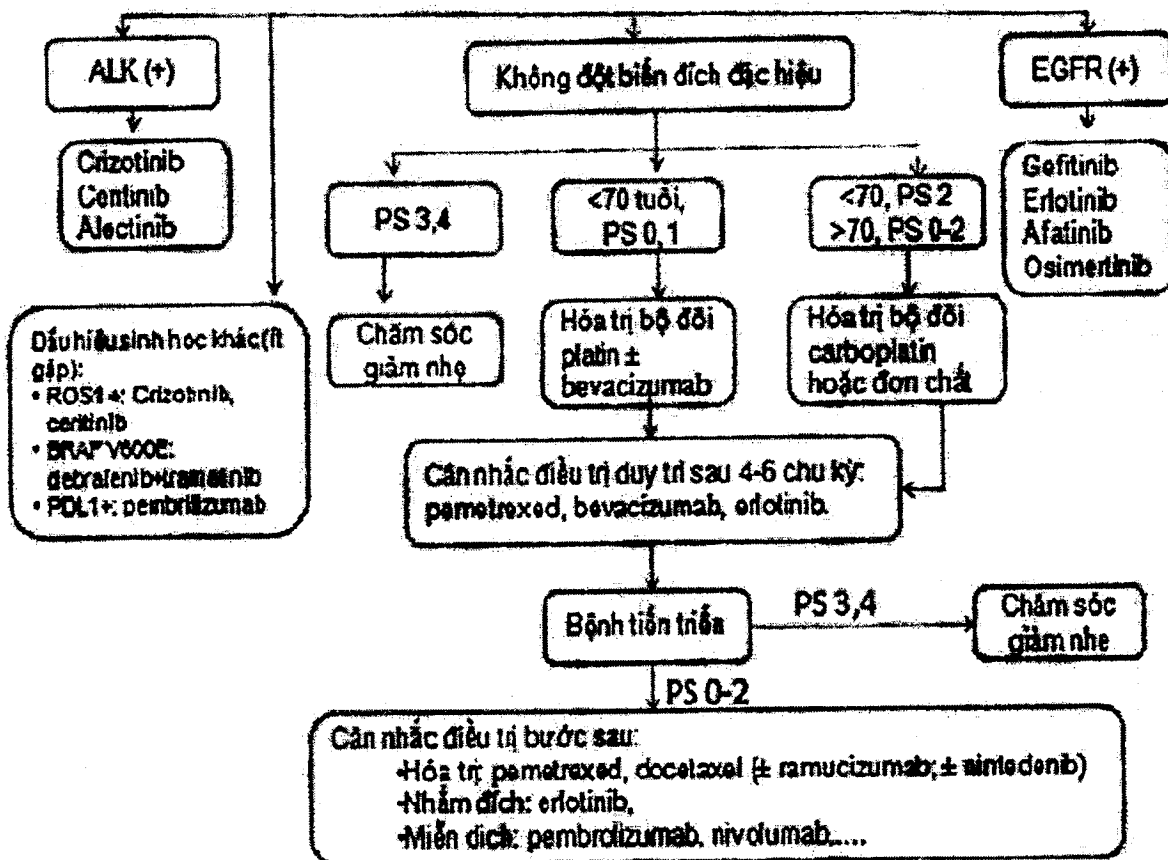
So đó xử lý ứng thu phi không tết bao nhỏ tiền triển tài cho-tài vung



So đó xử trí ứng thư phổi loại không te bao vây giài đoạn tiền triến



**Ung thư biểu mô không vảy (tuyến)
giai đoạn tiền triển**



a) Bệnh nhân có đột biến EGFR dạng hoạt động:

- Đa số các đột biến gen EGFR ở dạng hoạt động, thường gặp nhất là các đột biến mảng exon 19, đột biến điểm L851R,...
- Điều trị bước một có thể chọn lựa một trong các thuốc ức chế EGFR tyrosin kinase thế hệ I hoặc II gồm:
 - Gefitinib 250mg/ngày
 - Erlotinib 150 mg/ngày
 - Afatinib 40mg/ngày
 - Osimertinib 80mg/ngày
- Thuốc được dùng kéo dài cho đến khi bệnh tiến triển. Trong trường hợp này bệnh nhân cần được xét nghiệm tìm đột biến kháng thuốc mặc phải T790M qua các xét nghiệm sinh học phân tử. Bệnh nhân có đột biến T790M cần được điều trị bằng thuốc ức chế EGFR tyrosin kinase thế hệ III osimertinib.

b) Bệnh nhân có đột biến dạng tái sắp xếp ALK:

Điều trị bước một: crizotinib, ceritinib hoặc alectinib

- c) Các đợt biến hiếm gặp; điều trị theo đích phán trị đặc hiệu (phán phu lục); Bệnh nhân khong có các đợt biến đích và có tăng biến điều PD L1 > 50% có thể được điều trị bằng một số thuốc khác để điều trị bệnh.
- d) Bệnh nhân khong có các đợt biến:
- Bệnh nhân mót với thuốc tec chế điểm kiêm soát miến đích pemrolizumab dùng thử điều mót với Vay và khong Vay (phân phu lục).
 - Nhóm te bao vay khong stt dung pemtrexed, bevacizumab
 - Nhóm kham te bao vay can nhac phoi hop them bevacizumab voi hoa tri theo cac yeu loi lam sang va hinh anh nhut: buou o vi tru ngeoi bien, khong trieu chung ho ra
 - Các biến phap phau thuoc than kim, chinh hinh nham co dinh xuong hoac giat ap tuan.
 - Đieu tri trieng couong tai cho: xa tri tai cho hoac duoc chat phong xa tri toan than.
 - Đieu tri trieng couong xa tri bao gom: xa tri tri bao gom:
- a) Điều trị can xuong: xa tri bao gồm:
- Đieu tri đặc hiệu toàn than
 - Đieu tri đặc hiệu toàn than
 - Đi can nua: xa tri tri bao gom: chen ep tuy...
 - Các biến phap phau thuoc than kim, chinh hinh nham co dinh xuong hoac giat ap
 - Đieu tri trieng couong tai cho: xa tri tai cho hoac duoc chat phong xa tri toan than.
 - b) Điều trị trieu chung: chong phu nua, chong dong kinh ...
 - Đieu tri trieng couong xa tri bao gom (20Gy/5 phan lieu hoac 30Gy/10 phan lieu), tong do xa tri toan bo nua than bo nua (20Gy/5 phan lieu hoac 30Gy/10 phan lieu) theo doi biet
4. THÊO DOI SAU ĐIỀU TRỊ: Lịch trình theo dõi và xét nghiệm đánh giá they doi
- a) Điều trị sau điều trị (phẫu thuật, xạ trị, hóa trị):
- Lịch trình: moi 2 tháng/ lần rong năm đầu, moi 3 tháng/ lần rong 2 năm sau, moi 6 tháng/lần từ năm thứ tư.
 - Phuong tieu dan gia: khiam lam sang, X quang, chụp cat lop vi tim,...
 - Lich trien: moi 2 tháng/ năm đầu, moi 3 tháng/ lần rong các năm sau.
- b) Điều trị sau điều trị (phẫu thuật, xạ trị, hóa trị):
- Giai đoạn trien xa tai cho tai vung: theo doi benh trien trien, di can van xu tri cac tac duong phu cua dieu tri (phau thuat, xạ tri, hóa tri).
 - Phuong tieu dan gia: khiam lam sang, X quang, chụp cat lop vi tim,...
 - Lich trien: moi 2 tháng/ lần rong năm đầu, moi 3 tháng/ lần rong 2 năm sau, moi 6 tháng/lần từ năm thứ tư.
- c) Điều trị sau điều trị (phẫu thuật, xạ trị, hóa trị):
- Phuong tieu dan gia: khiam lam sang, X quang, chụp cat lop vi tim,...
 - Lich trien: moi 2 tháng/ lần rong năm đầu, moi 3 tháng/ lần rong 2 năm sau, moi 6 tháng/lần từ năm thứ tư.
- d) Điều trị sau điều trị (phẫu thuật, xạ trị, hóa trị):
- Phuong tieu dan gia: khiam lam sang, X quang, chụp cat lop vi tim,...
 - Lich trien: moi 2 tháng/ lần rong năm đầu, moi 3 tháng/ lần rong 2 năm sau, moi 6 tháng/lần từ năm thứ tư.
- e) Điều trị sau điều trị (phẫu thuật, xạ trị, hóa trị):
- Phuong tieu dan gia: khiam lam sang, X quang, chụp cat lop vi tim,...
 - Lich trien: moi 2 tháng/ lần rong năm đầu, moi 3 tháng/ lần rong 2 năm sau, moi 6 tháng/lần từ năm thứ tư.
- f) Điều trị sau điều trị (phẫu thuật, xạ trị, hóa trị):
- Phuong tieu dan gia: khiam lam sang, X quang, chụp cat lop vi tim,...
 - Lich trien: moi 2 tháng/ lần rong năm đầu, moi 3 tháng/ lần rong 2 năm sau, moi 6 tháng/lần từ năm thứ tư.
- 4.3. Giai đoạn trien xa, di can: theo doi benh trien trien, di can moi va xu tri cac tac duong phu cua dieu tri (phau thuat, xạ tri, hóa tri).
- 4.3. Giai đoạn trien xa tai cho tai vung: theo doi benh trien trien, di can van xu tri cac tac duong phu cua dieu tri (phau thuat, xạ tri, hóa tri).

- Lịch trình: mỗi tháng/1 lần trong năm đầu, mỗi 2 tháng/1 lần trong các năm sau.
- Phương tiện đánh giá: khám lâm sàng, X quang, chụp cắt lớp vi tính ...

5. TIỀN LƯỢNG

Các yếu tố tiên lượng quan trọng gồm:

- Giai đoạn: yếu tố tiên lượng quan trọng nhất. Giai đoạn I và II phẫu thuật được coi là tiên lượng sống 5 năm từ 50 – 80%, giai đoạn III tỉ lệ này giảm xuống còn từ 20 – 40%. Riêng giai đoạn IV tỉ lệ sống 5 năm rất thấp (<5%)
- Chỉ số hoạt động cơ thể: có ý nghĩa rất quan trọng trong giai đoạn tiến xa
- Một số yếu tố tiên lượng xấu: sụt cân (>10% trọng lượng cơ thể trong vòng 3 tháng) bạch cầu hạt tăng cao
- Yếu tố sinh học phân tử:
 - Tiên lượng xấu: đột biến K-ras, tăng biểu hiện EGFR (c-erbB-1), VEGF, c-Met đột biến p53...
 - Tiên lượng tốt: đột biến hoạt hóa EGFR...

6. TÀM SOÁT VÀ DỰ PHÒNG

- 6.1. **Tầm soát:** Chụp cắt lớp điện toán xoắn ốc năng lượng thấp (liều 1,5 mSv so với 8 mSv cho chụp cắt lớp điện toán lồng ngực thường quy) có thể được sử dụng để tầm soát phát hiện sớm các tổn thương nhỏ ở phổi trên đối tượng người có nguy cơ cao mắc ung thư phổi (lớn tuổi, tiền căn hút thuốc hơn 30 gói/năm).
- 6.2. **Dự phòng:** Biện pháp phòng ngừa hữu hiệu nhất là phòng chống tác hại của thuốc lá.

Tài liệu tham khảo

- 1) IARC. World Cancer Report 2014
- 2) UICC Manual of Clinical Oncology 8th Ed 2004
- 3) American Cancer Society Textbook of Clinical Oncology. 2nd Ed. 1995
- 4) Textbook of Lung Cancer. Hein Hansen 2008
- 5) Cancer: Principles and Practice of Oncology. De Vita. 9th Ed. 2014
- 6) Ung thư học lâm sàng, Nguyễn Chấn Hùng, Tập 2
- 7) Evaluation of Individuals With Pulmonary Nodules: When Is It Lung Cancer? Diagnosis and Management of Lung Cancer, 3rd ed: American College of Chest Physicians Evidence-Based Clinical Practice Guidelines. CHEST 2013; 143(5)(Suppl): e93S–e120S
- 8) Evaluation of Pulmonary Nodules Clinical Practice Consensus Guidelines for Asia. CHEST 2016; 150(4):877-893
- 9) Non-Small Cell Lung Cancer – NCCN Guidelines Version 3.2018, 17-32.
- 10) Second ESMO consensus conference on lung cancer: pathology and molecular biomarkers for non-small-cell lung cancer; Annals of Oncology, 1681–1690, 2014, Published online 8 April 2014.
- 11) The role of the Pathologist in the diagnosis and biomarker profiling of Lung Cancer; Keith M Kerr et.al.; Preceptorship Lung Cancer 2018 – ESMO; Annals of Oncology, 1798–1801, 2018, Published online 3 March 2018.
- 12) Updated Molecular Testing Guideline for the Selection of Lung Cancer Patients for Treatment With Targeted Tyrosine Kinase Inhibitors - Guideline From the College of American Pathologists, the International Association for the Study of Lung Cancer, and the Association for Molecular Pathology; Journal of Thoracic Oncology Vol. 13 No. 3: 323-358.
- 13) Australian recommendations for EGFR T790M testing in advanced non-small cell lung cancer; Thomas JOHN, Jeffrey J BOWDEN, et al.; Asia-Pacific Journal of Clinical Oncology 2017; Volume 5, April 2017, 1-15.
- 14) WHO Classification of Tumours of The Lung, Pleura & Thymus and Heart, Lyon 2015, International Agency for Research on Cancer, IARC Library Cataloguing in Publication Data, 5-68.
- 15) Metastatic non-small-cell lung cancer: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Annals of Oncology 27 (Supplement 5): v1–v27, 2016
- 16) Early and locally advanced non-small-cell lung cancer (NSCLC): ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Annals of Oncology 28 (Supplement 4): iv1–iv21, 2017

PHỤ LỤC: CÁC PHỐI HỢP ĐIỀU TRỊ TOÀN THÂN UNG THƯ PHỔI KHÔNG TẾ BÀO NHỎ

1. Hóa trị tân bô trợ hoặc bô trợ:

- Cisplatin 50 mg/m² ngày 1 và 8, vinorelbine 25 mg/m² ngày 1, 8, 15, 22; chu kỳ mỗi 28 ngày x 4 chu kỳ.
- Cisplatin 100 mg/m² ngày 1, vinorelbine 30 mg/m² ngày 1, 8, 15, 22; chu kỳ mỗi 28 ngày x 4 chu kỳ.
- Cisplatin 75-80 mg/m² ngày 1, vinorelbine 25-30 mg/m² ngày 1+8, chu kỳ mỗi 21 ngày x 4 chu kỳ.
- Cisplatin 100 mg/m² ngày 1, etoposide 100 mg/m² ngày 1-3; chu kỳ mỗi 28 ngày x 4 chu kỳ.
- Cisplatin 75 mg/m² ngày 1, gemcitabine 1250 mg/m² ngày 1, 8; chu kỳ mỗi 21 ngày x 4 chu kỳ.
- Cisplatin 75 mg/m² ngày 1, docetaxel 75 mg/m² ngày 1; chu kỳ mỗi 18 ngày x 4 chu kỳ.
- Cisplatin 75 mg/m² ngày 1, pemetrexed 500 mg/m² ngày 1; chu kỳ mỗi 18 ngày x 4 chu kỳ (không phải tế bào vẩy).

Các phối hợp thay thế cho bệnh nhân dung nạp kém cisplatin:

- Carboplatin AUC 6 ngày 1, paclitaxel 200 mg/m² ngày 1, chu kỳ mỗi 21 ngày X 4 chu kỳ.
- Carboplatin AUC 5 ngày 1, gemcitabine 1000 mg/m² ngày 1, 8; chu kỳ mỗi 21 ngày X 4 chu kỳ.
- Carboplatin AUC 5 ngày 1, pemetrexed 500 mg/m² ngày 1, chu kỳ mỗi 21 ngày X 4 chu kỳ (không phải tế bào vẩy).

2. Hóa trị phối hợp đồng thời với xạ trị

- Cisplatin 50 mg/m² ngày 1, 8, 29 và 36; etoposide 50 mg/m² ngày 1-5, 29-33; phối hợp đồng thời với xạ trị.
- Cisplatin 100 mg/m² ngày 1 và 29; vinblastine 5 mg/m²/tuần X 5; phối hợp đồng thời với xạ trị.
- Carboplatin AUC 5 ngày 1; pemetrexed 500 mg/m² ngày 1; chu kỳ mỗi 21 ngày X 4 chu kỳ; phối hợp đồng thời với xạ trị (không tế bào vẩy).
- Cisplatin 75 mg/m² ngày 1; pemetrexed 500 mg/m² ngày 1; chu kỳ mỗi 21 ngày X 3 chu kỳ; phối hợp đồng thời với xạ trị (không tế bào vẩy). (± duy trì thêm 4 chu kỳ pemetrexed 500 mg/m²).

- Paclitaxel 45-50 mg/m² mỗi tuần, carboplatin AUC 2, phối hợp đồng thời với xạ trị (không tế bào vảy). (± duy trì thêm 2 chu kỳ paclitaxel 200 mg/m² và carboplatin AUC 6).
3. **Hóa trị cung cấp sau hóa-xạ trị đồng thời (giai đoạn III, không tiến triển bệnh sau 2 chu kỳ hóa-xạ trị đồng thời)**
- Durvalumab 10 mg/kg IV mỗi 2 tuần cho đến 12 tháng.
4. **Điều trị toàn thân giai đoạn tiến xa (tái phát/di căn)**
- 4.1. **Điều trị theo các đích đặc hiệu**

	Bước một	Bước sau
• <i>Đột biến EGFR đang hoạt động</i>	- Afatinib - Erlotinib - Gefitinib - Osimertinib	- Osimertinib
• <i>Tái sáp xếp ALK</i>	- Alectinib - Ceritinib - Crizotinib	- Alectinib - Brigatinib - Ceritinib
• <i>Tái sáp xếp ROS1</i>	- Ceritinib - Crizotinib	-
• <i>Đột biến V600E</i>	- Dabrafenib/Trametinib	Dabrafenib/Trametinib
• <i>Tăng biểu hiện PD-L1</i>	- Pembrolizumab	- Atezolizumab - Nivolumab - Pembrolizumab

4.2. Hóa trị

Ung thư biểu mô tuyến, ung thư biểu mô tế bào lớn, ung thư biểu mô không xếp loại (thể trạng tốt)

• Bevacizumab/carboplatin/paclitaxel • Bevacizumab/carboplatin/pemetrexed • Bevacizumab/cisplatin/pemetrexed • Carboplatin/albumin-bound paclitaxel • Carboplatin/docetaxel • Carboplatin/etoposide • Carboplatin/gemcitabine • Carboplatin/paclitaxel	• Carboplatin/pemetrexed • Cisplatin/docetaxel • Cisplatin/etoposide • Cisplatin/gemcitabine • Cisplatin/paclitaxel • Cisplatin/pemetrexed • Gemcitabine/docetaxel • Gemcitabine/vinorelbine • Pembrolizumab/carboplatin/pemetrexed
---	---

**Ung thư biểu mô tuyến, ung thư biểu mô tế bào lớn, ung thư biểu mô không xếp loại
(thể trạng kém)**

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Albumin-bound paclitaxel • Carboplatin/albumin-bound paclitaxel • Carboplatin/docetaxel • Carboplatin/etoposide • Carboplatin/gemcitabine • Carboplatin/paclitaxel | <ul style="list-style-type: none"> • Carboplatin/pemetrexed • Docetaxel • Gemcitabine • Gemcitabine/docetaxel • Gemcitabine/vinorelbine/paclitaxel • Pemetrexed |
|---|---|

Ung thư biểu mô tế bào vảy (thể trạng tốt)

- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • Carboplatin/albumin-bound paclitaxel • Carboplatin/docetaxel • Carboplatin/gemcitabine • Carboplatin/paclitaxel • Cisplatin/docetaxel | <ul style="list-style-type: none"> • Cisplatin/etoposide • Cisplatin/gemcitabine • Cisplatin/paclitaxel • Gemcitabine/docetaxel • Gemcitabine/vinorelbine |
|---|--|

Ung thư biểu mô tế bào vảy (thể trạng kém)

- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • Albumin-bound paclitaxel • Carboplatin/albumin-bound paclitaxel • Carboplatin/docetaxel • Carboplatin/etoposide • Carboplatin/gemcitabine • Carboplatin/paclitaxel | <ul style="list-style-type: none"> • Docetaxel • Gemcitabine • Gemcitabine/docetaxel • Gemcitabine/vinorelbine • Paclitaxel |
|---|--|