

Клинические рекомендации	
<b>Меланома кожи и слизистых оболочек</b>	
Кодирование по Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем:	<b>C43, C51, C60.9, C63.2, C69.0, C00–C26, C30-C32, C51, C52, C53 C77, C78, C79 D03.0-D03.9</b>
Возрастная группа:	<b>взрослые</b>
Год утверждения:	
Разработчик клинических рекомендаций:	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ассоциация онкологов России</li> <li>• Ассоциация специалистов по проблемам меланомы</li> <li>• Российское общество клинической онкологии</li> </ul>	

## Оглавление

Оглавление .....	2
Список сокращений.....	5
Термины и определения.....	6
1. Краткая информация по заболеванию или состоянию (группе заболеваний или состояний) .....	9
1.1. Определение заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний) .....	9
1.2. Этиология и патогенез заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний).....	9
1.3. Эпидемиология заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний).10	
1.4. Особенности кодирования заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний) по Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем .....	11
1.5. Классификация заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний).13	
1.5.1. Международная гистологическая классификация .....	13
1.5.2. Стадирование .....	15
1.6. Клиническая картина заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний).....	22
2. Диагностика заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний), медицинские показания и противопоказания к применению методов диагностики.....	24
2.1. Жалобы и анамнез .....	26
2.2. Физикальное обследование.....	27
2.3. Лабораторные диагностические исследования.....	29
2.4. Инструментальные диагностические исследования .....	30
2.5. Иные диагностические исследования .....	32
3. Лечение, включая медикаментозную и немедикаментозную терапии, диетотерапию, обезболивание, медицинские показания и противопоказания к применению методов лечения .....	35
3.1. Лечение локальных стадий заболевания (I–II).....	36
3.1.1 Лечение локальных стадий заболевания при меланоме слизистых оболочек.....	38
3.2. Лечение пациентов резектабельной меланомой кожи III стадии.....	41
3.3. Рекомендации по проведению адъювантной терапии меланомы кожи .....	44
3.4. Лечение пациентов метастатической и нерезектабельной меланомой кожи (III/D нерезектабельная – IV) .....	49

3.4.1. Общие принципы выбора терапии 1-й линии у пациентов метастатической или неоперабельной меланомой кожи.....	49
3.4.2. Выбор терапии 1-й линии у пациентов метастатической или неоперабельной меланомой кожи с мутацией в гене <i>BRAF</i> .....	50
3.4.3. Выбор терапии 1-й линии у пациентов метастатической или неоперабельной меланомой кожи с мутацией в гене <i>c-Kit</i> .....	60
3.4.4. Выбор терапии 1-й линии у пациентов без мутаций в генах <i>BRAF</i> и <i>c-Kit</i> .....	62
3.4.5. Особенности оценки ответа на лечение МКА-блокаторами PD1 или CTLA4.....	64
3.4.6. Длительность лечения МКА-блокаторами PD1 или CTLA4.....	65
3.4.7. Лечение пациентов с особыми формами метастатической меланомы: олигометастатической, местно-распространенной, с метастазами в костях .....	65
3.4.8. Лечение пациентов с метастазами в головном мозге.....	67
3.4.9. Конкурентное применение лучевой терапии и системного противоопухолевого лечения .....	69
3.5 Обезболивание .....	70
3.7 Диетотерапия.....	79
4. Медицинская реабилитация, медицинские показания и противопоказания к применению методов реабилитации .....	79
4.1. Предреабилитация .....	80
4.2. Реабилитация при хирургическом лечении .....	80
4.2.1. Первый этап реабилитации.....	80
4.2.2. Второй этап реабилитации.....	81
4.2.3. Третий этап реабилитации .....	82
4.3. Реабилитация при химиотерапии .....	82
4.4. Реабилитация при лучевой терапии .....	84
4.5. Принципы психологической реабилитации пациентов со злокачественными новообразованиями кожи.....	85
5. Профилактика и диспансерное наблюдение, медицинские показания и противопоказания к применению методов профилактики .....	87
6. Организация оказания медицинской помощи .....	89
7. Дополнительная информация (в том числе факторы, влияющие на исход заболевания или состояния).....	94
Критерии оценки качества медицинской помощи .....	95

Список литературы.....	98
Приложение А1. Состав рабочей группы по разработке и пересмотру клинических рекомендаций.....	116
Приложение А2. Методология разработки клинических рекомендаций .....	120
Приложение А3. Справочные материалы, включая соответствие показаний к применению и противопоказаний, способов применения и доз лекарственных препаратов, инструкции по применению лекарственного препарата.....	123
Приложение Б. Алгоритмы действий врача .....	124
Приложение В. Информация для пациента .....	128
Приложение Г1. Шкала оценки тяжести состояния пациента по версии ВОЗ/ECOG [263]	134
Приложение Г2. Шкала Карновского [411] .....	135
Приложение Г3. Критерии оценки ответа опухоли на лечение (RECIST 1.1) .....	136

## Список сокращений

- AJCC – Американский объединенный комитет по раку
- CTCAE – Общие терминологические критерии неблагоприятных эффектов
- ESOG – Восточная объединенная группа онкологов
- МАРК - митоген-активируемый протеинкиназный путь
- RECIST – Критерии ответа солидных опухолей на терапию
- UICC – Международный союз по борьбе с раком
- в/в – внутривенный
- ВОЗ – Всемирная организация здравоохранения
- ИПК – ингибиторы протеинкиназы (код АТХ-классификации: L01XE)
- КТ – компьютерная томография
- ЛФК – лечебная физкультура
- МКА – моноклональные антитела (код АТХ-классификации: L01XC)
- МКБ-10 – Международная классификация болезней 10-го пересмотра
- МРТ – магнитно-резонансная томография
- ПЭТ/КТ – позитронно-эмиссионная томография, совмещенная с компьютерной томографией
- РОД – разовая очаговая доза
- СОД – суммарная очаговая доза
- УЗИ – ультразвуковое исследование
- \*\* – жизненно необходимые и важнейшие лекарственные препараты
- # – препарат, применяющийся не в соответствии с показаниями к применению и противопоказаниями, способами применения и дозами, содержащимися в инструкции по применению лекарственного препарата (офф-лейбл)

## Термины и определения

***BRAF*** – человеческий ген (протоонкоген), который кодирует серин-треониновую протеинкиназу B-Raf.

**c-Kit** – рецептор фактора роста тучных и стволовых клеток (SCFR) или белковая тирозинкиназа Kit (CD117) – рецепторная тирозинкиназа, продукт гена *KIT*.

**CTLA4** – антиген цитотоксических Т-лимфоцитов 4-го типа, также известен как CD152. Выполняет функции рецептора, лигандом служит молекула В7.1 или В7.2.

**МЕК** – внутриклеточная сигнальная молекула, протеинкиназа, также известная как MAPK/ERK-киназа.

**PD1** – рецептор программируемой смерти 1.

**Ингибитор CTLA4** – моноклональное антитело, блокирующее тормозные сигналы каскада CTLA4.

**Блокатор PD1** – моноклональное антитело, блокирующее взаимодействие между рецептором программируемой смерти (PD-1) и его лигандами.

**Второй этап реабилитации** – реабилитация в стационарных условиях медицинских организаций (реабилитационных центров, отделений реабилитации), в ранний восстановительный период течения заболевания, поздний реабилитационный период, период остаточных явлений течения заболевания.

**Инцизионная панч-биопсия** – метод получения образца тканей кожи на всю его толщину, при этом латеральные края резекции могут содержать элементы опухоли (или невуса). Выполняется при помощи специальной панч-иглы (диаметром от 1 до 5 мм). Применяется в исключительных случаях, когда эксцизионная биопсия не может быть применена.

**Первый этап реабилитации** – реабилитация в период специализированного лечения основного заболевания (включая хирургическое лечение/химиотерапию/лучевую терапию) в отделениях медицинских организаций по профилю основного заболевания.

**Плоскостная (бритвенная) резекция новообразований кожи** – способ удаления экзофитных и плоских новообразований кожи в плоскости кожи при помощи бритвенного лезвия или скальпеля. В случае подозрений на меланому кожи является субоптимальным методом диагностики, так как не позволяет гарантированно определить толщину новообразования и тем самым правильно стадировать заболевание.

**Предреабилитация (prehabilitation)** – реабилитация с момента постановки диагноза до начала лечения (хирургического лечения/химиотерапии/лучевой терапии).

**Радиологическая оценка ответа на лечение** - оценка ответа на лечение с использованием результатов радиологических исследований (компьютерной томографии, магнитно-резонансной томографии, позитронно-эмиссионной томографии, рентгенографии и т.д.) в сравнении с результатами ранее проведенных радиологических исследований в соответствии с одной или несколькими системами оценки ответа (такими как RECIST или ВОЗ)

**Резектабельная меланома кожи и/или резектабельные метастазы меланомы кожи** – меланома кожи или ее метастазы (как правило, метастазы в регионарные лимфатические узлы), которые могут быть подвергнуты радикальному хирургическому удалению R0. На оценку резектабельности могут влиять такие факторы, как объем (количество и размеры) метастатического поражения лимфатических узлов, соотношение с магистральными сосудами, наличие сателлитов и транзитных метастазов, лимфангоита и др. Оценка резектабельности процесса весьма субъективна и может варьировать от учреждения к учреждению и от хирурга к хирургу.

**Третий этап реабилитации** – реабилитация в ранний и поздний реабилитационный периоды, период остаточных явлений течения заболевания в отделениях (кабинетах) реабилитации, физиотерапии, лечебной физкультуры, рефлексотерапии, мануальной терапии, психотерапии, медицинской психологии, кабинетах логопеда (учителя-дефектолога), оказывающих медицинскую помощь в амбулаторных условиях, дневных стационарах, а также выездными бригадами на дому (в том числе в условиях санаторно-курортных организаций).

**Эквивалент клинической стадии** – оценка распространенности болезни в соответствии с международной классификацией UICC/AJCC TNM безотносительно анамнеза течения болезни. Иначе говоря, поражение регионарных лимфоузлов является эквивалентом III стадии (IIIА, В, С, D – соответственно распространенности), поражение висцеральных органов или нерегионарных лимфоузлов – эквивалент IV стадии (IV M1a – кожа или нерегионарные лимфоузлы, M1b – легких, M1c – других внутренних органов, кроме легких, M1d – поражение ЦНС). Здесь и далее в рекомендации подходы к диагностике и лечению пациентов будут ориентированы именно на эквивалент стадии (т.е. актуальную в настоящий момент распространенность болезни).

**Эксцизионная биопсия новообразования кожи** – метод получения образца тканей кожи, при котором новообразование удаляется тотально (целиком) с небольшим (1–3 мм) захватом прилежащих здоровых тканей. Такой способ получения морфологического материала является предпочтительным при подозрении на меланому кожи.

**Эпилюминесцентная микроскопия (дерматоскопия)** – неинвазивная техника исследования кожи при помощи дерматоскопа, который обычно состоит из лупы ( $\times 10$ ), неполяризованного источника света, прозрачной пластины и жидкой среды между инструментом и кожей. Современные дерматоскопы могут работать с использованием жидкой среды или вместо этого применяют поляризованный свет, чтобы компенсировать отражения поверхности кожи. Когда получаемые изображения или видеоклипы записываются либо обрабатываются цифровым способом, прибор можно называть цифровым эпилюминесцентным дерматоскопом.



# **1. Краткая информация по заболеванию или состоянию (группе заболеваний или состояний)**

## **1.1. Определение заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)**

Меланома кожи – злокачественная опухоль нейроэктодермального происхождения, исходящая из меланоцитов (пигментных клеток) кожи [1]. В некоторых случаях при наличии отдаленных метастазов первичный очаг на коже (или в других органах) не может быть обнаружен (например, вследствие так называемой спонтанной регрессии первичной опухоли или удаления очага во время медицинской или косметологической манипуляции без морфологического исследования) – такую болезнь следует называть метастазами меланомы без выявленного первичного очага. С учетом того, что меланоциты в норме представлены в различных органах (включая слизистые оболочки желудочно-кишечного тракта, половых путей, мозговые оболочки, сосудистую оболочку глаза и др.) [2], первичная опухоль (меланома) может возникнуть в любом из этих органов. В этом случае опухоль следует называть меланомой соответствующего органа, например, меланомой слизистой оболочки подвздошной кишки или меланомой сосудистой оболочки глаза.

## **1.2. Этиология и патогенез заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)**

Не существует единого этиологического фактора для развития меланомы. Самым значимым фактором риска спорадических (ненаследственных) форм меланомы кожи следует считать воздействие на кожу ультрафиолетового излучения типа В (длина волны 290–320 нм) и типа А (длина волны 320–400 нм). При этом чувствительность кожи к ультрафиолетовому воздействию различается у людей и может быть классифицирована на 6 типов, где 1-й и 2-й отличаются наибольшей чувствительностью (и, соответственно, вероятностью возникновения солнечного ожога), а 5-й и 6-й – наименьшей [3]. Другими факторами риска также считают наличие более 10 диспластических невусов, наличие более 100 обычных приобретенных невусов, рыжие волосы (как правило, сопряжено с I фототипом кожи), интенсивное периодически повторяющееся воздействие солнечного ультрафиолета (солнечные ожоги) в детстве [4-6]. Эпидемиологические данные показывают, что риск меланомы, связанный с ультрафиолетовым облучением, самый высокий у людей с прерывистым воздействием солнца и солнечными ожогами в детстве [7]. Также следует отметить такие факторы риска, как наличие гигантского или крупного врожденного невуса (площадью более 5 % площади поверхности тела), семейный анамнез меланомы кожи, личный анамнез меланомы кожи, синдром диспластических невусов,

использование PUVA-терапии (по поводу псориаза и других хронических дерматозов), пигментная ксеродерма, врожденный или приобретенный иммунодефицит (например, после трансплантации органов или других заболеваниях, связанных с необходимостью принимать иммуносупрессоры) [8]. Факторы риска меланомы других локализаций (например, меланомы слизистых оболочек, меланомы акральных локализаций, увеальной меланомы) изучены недостаточно [9-12].

Некоторые механизмы канцерогенеза при меланоме были изучены *in vitro* и *in vivo*: способность ультрафиолетового излучения индуцировать и стимулировать рост меланомы также была показана на нескольких моделях животных. Ультрафиолетовое излучение может способствовать меланомагенезу через различные пути. Мутации, характерные для ультрафиолетового облучения (особенно мутации, индуцированные ультрафиолетовым излучением типа В), встречаются в генах, участвующих в развитии меланомы. Ультрафиолетовое излучение инактивирует белок-супрессор опухолей p16INK4A, тем самым способствуя прогрессированию меланомы. Ультрафиолетовое излучение уменьшает экспрессию Е- и Р-кадгерина как на нормальных, так и на злокачественных меланоцитах, повышая передачу сигналов В-катенина, что способствует появлению злокачественного фенотипа у меланоцитов, а также нарушает клеточную адгезию, что, в свою очередь, позволяет клеткам меланомы отсоединяться от соседних кератиноцитов, тем самым способствуя инвазивному фенотипу [7].

### **1.3. Эпидемиология заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)**

В 2018 г. в Российской Федерации меланомой кожи заболело 11258 человек [13]. В 2017 г. грубый показатель заболеваемости (оба пола) составил 7,6 на 100 000 населения, стандартизованный – 4,67 на 100 000 населения (4,93 и 4,51 у женщин и мужчин соответственно). В структуре заболеваемости меланома кожи в 2016 г. составила 1,5 % у мужчин и 2 % у женщин. Среднегодовой темп прироста заболеваемости за 10 лет составил 3,74 % у мужчин и 3,04 % у женщин. Средний возраст заболевших оказался равным 61,6 год (оба пола), 61,3 года (мужчины), 61,8 года (женщины). Кумулятивный риск развития меланомы кожи (период 2007–2017 гг., возраст 0–74 года) составил 0,55 % [13, 14].

В 2017 г. от меланомы кожи в России умерло 1757 мужчин и 1956 женщин, грубый показатель смертности (оба пола) – 2,53 на 100 000 населения, стандартизованный – 1,48 на 100 000 населения (1,28 у женщин и 1,81 у мужчин) [13].

Средний возраст умерших – 64,3 года (оба пола), 63,0 года (мужчины), 65,6 года (женщины). В 2017 г. было зарегистрировано 25 случаев меланомы у пациентов в возрасте до 20 лет[13].

В 2017 г. было зарегистрировано следующее распределение заболевших по стадиям: стадия I – 35,7 %, стадия II – 43,5 %, стадия III – 10,5 %, стадия IV – 8,6 %, стадия не установлена у 1,6 %. Среди впервые заболевших активно заболевание выявлено у 31,8 %. Летальность на 1-м году составила 10,6 %[13].

Под наблюдением на конец 2017 г. состояли 94 153 пациента (64,1 на 100 000 населения), из них 5 лет и более наблюдались 55 758 пациентов (59,2 %). Индекс накопления контингентов составил 9,2 (в сравнении с 9,1 в 2014 г.), а летальность – 3,7 % (в сравнении с 4,3 % в 2011 г.). При этом, согласно имеющимся отчетным формам, в 2017 г. 87,3 % пациентов меланомой кожи (среди тех, кто подлежал радикальному лечению) получили только хирургическое лечение, а 12,7 % – комбинированное или комплексное (кроме химиолучевого)[14].

#### **1.4. Особенности кодирования заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний) по Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем**

По Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем (далее - МКБ-10) такие опухоли классифицируются в соответствии с органом первичного происхождения, например, меланома подвздошной кишки будет иметь код С17.2, меланома сосудистой оболочки глаза – С69.3, меланома кожи – С43.

##### **Злокачественная меланома кожи (С43, С51, С60.9, С63.2) [15]:**

- С43.0 Злокачественная меланома губы;
- С43.1 Злокачественная меланома века, включая спайку век;
- С43.2 Злокачественная меланома уха и наружного слухового прохода;
- С43.3 Злокачественная меланома других и неуточненных частей лица;
- С43.4 Злокачественная меланома волосистой части головы и шеи;
- С43.5 Злокачественная меланома туловища (включая кожу перианальной области, ануса и пограничной зоны, грудной железы);
- С43.6 Злокачественная меланома верхней конечности, включая область плечевого сустава;
- С43.7 Злокачественная меланома нижней конечности, включая область тазобедренного сустава;

- C43.8 Злокачественная меланома кожи, выходящая за пределы одной и более вышеуказанных локализаций;
- C43.9 Злокачественная меланома кожи неуточненная;
- C51 Злокачественное новообразование вульвы;
- C60.9 Злокачественные новообразования полового члена неуточненной локализации;
- C63.2 Злокачественные новообразования мошонки.
- C69.0 Злокачественное новообразование конъюнктивы

#### **Метастазы меланомы без выявленного первичного очага:**

- C77.0–C77.9 Вторичное и неуточненное злокачественное новообразование лимфатических узлов (*для случаев впервые выявленных метастазов меланомы в лимфатические узлы без выявленного первичного очага*);
- C78 Вторичное злокачественное новообразование органов дыхания и пищеварения;
- C79 Вторичное злокачественное новообразование других локализаций;

#### **Меланома слизистых оболочек:**

- C00–C14 Злокачественные новообразования губы, полости рта и глотки;
- C15–C26 Злокачественные новообразования органов пищеварения;
- C30–C32: Злокачественное новообразование полости носа и среднего уха, Злокачественное новообразование придаточных пазух, Злокачественное новообразование гортани
- C51–C53 Злокачественные новообразования женских половых органов;
- C60.9 Злокачественные новообразования полового члена неуточненной локализации;

#### **Меланома in situ:**

- D03.0 Меланома in situ губы;
- D03.1 Меланома in situ века, включая спайку век
- D03.2 Меланома in situ уха и наружного слухового прохода;
- D03.3 Меланома in situ других и неуточненных частей лица;
- D03.4 Меланома in situ волосистой части головы и шеи;
- D03.5 Меланома in situ туловища;
- D03.6 Меланома in situ верхней конечности, включая область плечевого пояса;

- D03.7 Меланома in situ нижней конечности, включая тазобедренную область;
- D03.8 Меланома in situ других локализаций;
- D03.9 Меланома in situ неуточненной локализации.

## 1.5. Классификация заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)

### 1.5.1. Международная гистологическая классификация

#### Международная гистологическая классификация меланоцитарных опухолей кожи [16]:

Меланоцитарные опухоли кожи, эпизодически подвергающейся солнечному воздействию:

- меланома на коже с низким кумулятивным солнечным повреждением (поверхностно-распространяющаяся меланома):
  - простое лентиго и лентигозный меланоцитарный невус 8743/3
  - простое лентиго и лентигозный меланоцитарный невус 8742/0 (новый код)
  - пограничный невус 8740/0
  - сложный невус 8760/0
  - дермальный невус 8750/0
  - диспластический невус 8727/0
  - пятнистый невус (*nevus spilus*) 8720/0
  - невус особых локализаций (молочной железы, подмышечной области, волосистой части головы и уха):
    - гало-невус 8723/0
    - невус Мейерсона 8720/0
  - рецидивирующий невус
  - глубокопенетрирующий невус 8720/0
  - пигментированная эпителиодная меланоцитома 8780/1 (новый код)
  - комбинированный невус, включая невус/меланоцитому с инактивацией ВАР1 8720/0

Меланоцитарные опухоли, возникающие на коже, подвергаемой хронической инсоляции:

- меланома по типу злокачественного лентиго 8742/3
- десмопластическая меланома 8745/3

Спицоидные опухоли:

- злокачественная опухоль Спитц (Спитц-меланома) 8770/3
- Спитц-невус 8770/0
- пигментированный веретеночлечный невус (невус Рида) 8770/0

Меланоцитарные опухоли, возникающие на коже акральной локализации:

- акральная меланома 8744/3
- акральный невус 8744/0 (новый код)

Меланоцитарные опухоли гениталий и слизистых оболочек:

- меланомы слизистых оболочек (гениталии, полость рта, пазухи носа): 8720/3
  - лентиго-меланома слизистых оболочек 8746/3
  - узловая меланома слизистых оболочек 8721/3
- генитальный невус 8720/0

Меланоцитарные опухоли, происходящие из голубого невуса:

- меланома из голубого невуса 8780/3
- голубой невус, без дополнительного уточнения 8780/0
- клеточный голубой невус 8790/0
- монгольское пятно
- невус Ито
- невус Ота

Меланоцитарные опухоли из врожденных невусов:

- меланома из гигантского врожденного невуса 8761/3
- врожденный меланоцитарный невус 8761/0
- пролиферативные узелки во врожденном невусе 8762/1

Меланоцитарные опухоли глаза:

- увеальная меланома
  - эпителиодноклеточная меланома 8771/3
  - веретеночлечная меланома, тип А 8773/3

- веретеночлеточная меланома, тип В 8774/3
    - меланома конъюнктивы
    - меланома, без дополнительного уточнения 8720/3
    - конъюнктивальный первичный приобретенный меланоз с атипией/меланома *in situ* 8720/2
    - конъюнктивальный невус 8720/0
- Узловая, невоидная и метастатическая меланома:
- узловая меланома 8721/3
  - невоидная меланома 8720/3
  - метастатическая меланома 8720/6

### 1.5.2. Стадирование

Стадирование меланомы кожи по классификации TNM AJCC/UICC 8-го пересмотра (2017 г.) [17, 18]. Для процедуры стадирования меланомы гистологическое подтверждение обязательно. Оценку состояния лимфатических узлов для установления стадии выполняют при помощи клинического осмотра, инструментальных исследований и процедуры биопсии сторожевого лимфатического узла.

**Критерий Т отражает распространенность первичной опухоли. Классификация по критерию Т возможна только после удаления первичной опухоли и ее гистологического исследования (табл. 1).**

**Таблица 1.** Критерий Т (первичная опухоль)

Критерий Т	Толщина опухоли по Бреслоу	Изъязвление первичной опухоли
Tx: толщина первичной опухоли не может быть определена (например, при удалении опухоли кюретажем, бритвенной биопсии или частичной регрессии меланомы)	Неприменимо	Неприменимо
T0: нет признаков первичной опухоли (например, не выявлен первичный очаг или полная регрессия меланомы)	Неприменимо	Неприменимо
Tis: меланома <i>in situ</i> (уровень инвазии по	Неприменимо	Неприменимо

Кларку I) (атипическая меланоцитарная гиперплазия, тяжелая меланоцитарная дисплазия, неинвазивная злокачественная опухоль)		
T1	$\leq 1,0$ мм	Неизвестно или не определено
T1a	$< 0,8$ мм	Без изъязвления
T1b	$< 0,8$ мм	С изъязвлением
	$0,8-1,0$ мм	С изъязвлением или без него
T2	$> 1,0$ и $\leq 2,0$ мм	Неизвестно или не определено
T2a	$> 1,0$ и $\leq 2,0$ мм	Без изъязвления
T2b	$> 1,0$ и $\leq 2,0$ мм	С изъязвлением
T3	$> 2,0$ и $\leq 4,0$ мм	Неизвестно или не определено
T3a	$> 2,0$ и $\leq 4,0$ мм	Без изъязвления
T3b	$> 2,0$ и $\leq 4,0$ мм	С изъязвлением
T4	$> 4,0$ мм	Неизвестно или не определено
T4a	$> 4,0$ мм	Без изъязвления
T4b	$> 4,0$ мм	С изъязвлением

**Критерий N указывает на наличие или отсутствие метастазов в регионарных лимфатических узлах (табл. 2).**

Для опухолей, расположенных преимущественно на одной стороне тела (левой или правой), регионарными лимфатическими узлами следует считать:

- голова, шея: ипсилатеральные околоушные, подчелюстные, шейные и надключичные лимфатические узлы;
- грудная стенка: ипсилатеральные подмышечные лимфатические узлы;
- верхняя конечность: ипсилатеральные локтевые и подмышечные лимфатические узлы;
- живот, поясница и ягодицы: ипсилатеральные паховые лимфатические узлы;



- нижняя конечность: ипсилатеральные подколенные и паховые лимфатические узлы;
- край ануса и кожа перианальной области: ипсилатеральная паховые лимфатические узлы.

В случае расположения опухоли в пограничных зонах лимфатические узлы с обеих сторон могут считаться регионарными.

**Таблица 2.** Критерий N (поражение регионарных лимфатических узлов)

<b>Критерий N (соответствует pN)</b>	<b>Количество пораженных лимфатических узлов</b>	<b>Транзитные, сателлитные или микросателлитные метастазы</b>
Nx <sup>1</sup>	Регионарные лимфатические узлы не могут быть оценены	Неприменимо
N0	Нет признаков поражения регионарных лимфатических узлов	Отсутствуют
N1	Один пораженный регионарный лимфатический узел или наличие транзитных, сателлитных либо микросателлитных метастазов	
N1a	Один пораженный клинически не определяемый регионарный лимфатический узел (т. е. выявленный по данным биопсии сторожевого лимфатического узла)	Отсутствуют
N1b	Один пораженный клинически определяемый регионарный лимфатический узел	Отсутствуют
N1c	Нет метастазов в регионарных лимфатических узлах	Присутствуют
N2	Два или три пораженных регионарных лимфатических узла или один пораженный регионарный лимфатический узел в сочетании с наличием транзитных, сателлитных или микросателлитных метастазов	
N2a	Два или три пораженных клинически не определяемых регионарных лимфатического узла (т. е. выявленных по данным биопсии сторожевого лимфатического узла)	Отсутствуют

---

<sup>1</sup>В соответствии с правилами классификации UICC для оценки состояния регионарных узлов допускается клинический или радиологический метод, в то время как правила AJCC строго рекомендуют выполнять морфологическую оценку состояния регионарных лимфатических узлов и указывать Nx всегда, когда биопсия сторожевого лимфатического узла не выполнялась или регионарные лимфатические узлы ранее удалены по иной причине). Исключение: морфологическое стадирование не требуется для меланомы с категорией T1, следует использовать клинические данные.

N2b	Два или три пораженных клинически определяемых регионарных лимфатического узла	Отсутствуют
N2c	Один пораженный клинически не определяемый или определяемый регионарный лимфатический узел	Присутствуют
N3	Четыре и более пораженных регионарных лимфатических узла или два и более пораженных регионарных лимфатических узла в сочетании с наличием транзитных, сателлитных или микросателлитных метастазов	
N3a	Четыре и более пораженных клинически не определяемых регионарных лимфатических узла (т. е. выявленных по данным биопсии сторожевого лимфатического узла)	Отсутствуют
N3b	Четыре и более пораженных регионарных лимфатических узла, среди которых хотя бы один определяется клинически, или наличие конгломератов лимфатических узлов	Отсутствуют
N3c	Два или более клинически не определяемых или определяемых регионарных лимфатического узла, или конгломераты регионарных лимфоузлов	Присутствуют

**Примечание.** Сателлитами называют опухолевые отсеки или узелки (макро- или микроскопические) в пределах 2 см от первичной опухоли. Транзитными метастазами называют метастазы в кожу или подкожную клетчатку на расстоянии более 2 см от первичной опухоли, но не распространяющиеся за пределы регионарных лимфатических узлов.

Изолированные опухолевые клетки, которые представляют собой отдельные клетки или кластеры клеток не более 0,2 мм в наибольшем измерении и которые могут быть обнаружены при помощи рутинного окрашивания гематоксилином и эозином или иммуногистохимического окрашивания, выявляемые в регионарных лимфатических узлах, классифицируются как метастазы (N1, N2 или N3 в зависимости от количества пораженных лимфатических узлов).

В табл. 3 приведены анатомические ориентиры для определения пограничных зон шириной 4 см.

**Таблица 3.** Анатомические ориентиры пограничных зон для определения регионарных лимфатических бассейнов

Области	Линия границы (шириной 4 см)
Левая и правая половины тела	Срединная линия тела
Голова и шея/грудная стенка	Ключица – акромион – верхний край плеча

Грудная стенка/верхняя конечность	Плечо – подмышечная впадина – плечо
Грудная стенка/живот, поясница или ягодицы	Спереди: середина расстояния между пупком и реберной дугой; сзади: нижняя граница XII грудного позвонка (поперечный отросток)
Живот, поясница или ягодицы/нижняя конечность	Паховая складка – большой вертел – ягодичная борозда

При обнаружении метастазов в лимфатических узлах за пределами указанных регионарных зон метастазирования следует классифицировать их как отдаленные метастазы.

**Критерий М характеризует наличие или отсутствие отдаленных метастазов (табл. 4).**

**Таблица 4.** Критерий М (отдаленные метастазы)

<b>Критерий М</b>	<b>Анатомическая локализация метастазов</b>	<b>Уровень активности лактатдегидрогеназы в крови</b>
M0	Нет признаков отдаленных метастазов	Неприменимо
M1	Есть отдаленные метастазы	–
M1a	Отдаленные метастазы в кожу, мягкие ткани (включая мышечную) и/или нерегионарные лимфатические узлы	Не указан или не определен
M1a(0)		Не повышен
M1a(1)		Повышен
M1b	Отдаленные метастазы в легкие с метастазами, соответствующими локализациям M1a, или без них	Не указан или не определен
M1b(0)		Не повышен
M1b(1)		Повышен
M1c	Отдаленные метастазы во внутренние органы, за исключением центральной нервной системы, с метастазами, соответствующими локализациям M1a и m1b, или без них	Не указан или не определен
M1c(0)		Не повышен
M1c(1)		Повышен
M1d	Отдаленные метастазы в центральную нервную систему	Не указан или не определен
M1d(0)		Не повышен
M1d(1)		Повышен

Группировка критериев для определения стадии меланомы представлена в табл. 5.

**Таблица 5.** Группировка критериев TNM для определения стадии меланомы кожи

<b>T</b>	<b>N</b>	<b>M</b>	<b>Стадия</b>
Tis	N0 <sup>2</sup>	M0	0
T1a	N0	M0	IA
T1b	N0	M0	IA
T2a	N0	M0	IB
T2b	N0	M0	IIA
T3a	N0	M0	IIA
T3b	N0	M0	IIB
T4a	N0	M0	IIB
T4b	N0	M0	IIC
T0	N1b, N1c	M0	IIB
T0	N2b, N2c, N3b или N3c	M0	IIC
T1a/b–T2a	N1a или N2a	M0	IIIA
T1a/b–T2a	N1b/c или N2b	M0	IIB
T2b/T3a	N1a–N2b	M0	IIB
T1a–T3a	N2c или N3a/b/c	M0	IIC
T3b/T4a	Любая категория N ≥N1	M0	IIC
T4b	N1a–N2c	M0	IIC
T4b	N3a/b/c	M0	IIID
Любая T, Tis	Любая категория N	M1	IV

Метастазы меланомы кожи без выявленного первичного очага в периферические лимфатические узлы одного региона следует стадировать как III стадию (IIB (T0N1b, T0N1c) или IIC (T0N2b, N2c, N3b или N3c)).

Онлайн-калькулятор для определения стадии pTNM по классификации TNM AJCC/UICC 8-го пересмотра доступен на сайте <http://melanoma.pro/site/calctnm>.

**Стадирование меланомы верхних дыхательных и пищеварительных путей (C00–06, C10–14, C30–32) по классификации TNM UICC 8-го пересмотра (2017 г.) [18].** Для процедуры стадирования меланомы гистологическое подтверждение обязательно. Оценку состояния лимфатических узлов для установления стадии выполняют при помощи клинического осмотра и инструментальных исследований.

**Критерий T отражает распространенность первичной опухоли:**

---

<sup>2</sup>При стадии Tis или T1 не требуется морфологическая верификация состояния лимфатических узлов. Допускается использовать клиническую оценку состояния лимфатических узлов для патологического стадирования.

- T<sub>x</sub> – недостаточно данных для оценки первичной опухоли (включая случаи спонтанной регрессии опухоли, а также ошибки при хирургическом удалении опухоли);
- T<sub>0</sub> – отсутствие первичной опухоли;
- T<sub>is</sub> – критерий неприменим;
- T<sub>1</sub> – критерий неприменим;
- T<sub>2</sub> – критерий неприменим;
- T<sub>3</sub> – опухоль ограничена только эпителием и/или подслизистым слоем (болезнь слизистой оболочки);
- T<sub>4a</sub> – опухоль прорастает в подлежащие мягкие ткани, хрящ, кость или прилежащую кожу;
- T<sub>4b</sub> – опухоль прорастает в любую из следующих структур: головной мозг, твердая мозговая оболочка, основание черепа, черепно-мозговые нервы основания черепа (IX, X, XI, XII), жевательную клетчатку, превертебральную клетчатку, средостение.

*Меланома слизистых оболочек является агрессивной опухолью, поэтому критерии T<sub>1</sub> и T<sub>2</sub> пропущены, как и стадия I и II.*

**Критерий N указывает на наличие или отсутствие метастазов в регионарных лимфатических узлах:**

- N<sub>x</sub> – недостаточно данных для оценки регионарных лимфатических узлов;
- N<sub>0</sub> – поражения регионарных лимфатических узлов нет;
- N<sub>1</sub> – наличие метастазов в регионарных лимфатических узлах.

**Критерий M характеризует наличие или отсутствие отдаленных метастазов:**

- M<sub>0</sub> – отдаленных метастазов нет;
- M<sub>1</sub> – наличие отдаленных метастазов.

В табл. 6 приведена группировка критериев TNM для определения стадии меланомы слизистых оболочек.

*Таблица 6. Группировка критериев TNM для определения стадии меланомы слизистых оболочек верхних отделов дыхательных и пищеварительных путей*

<b>Стадия</b>	<b>T</b>	<b>N</b>	<b>M</b>
III	T <sub>3</sub>	N <sub>0</sub>	M <sub>0</sub>
IVA	T <sub>4a</sub>	N <sub>0</sub>	M <sub>0</sub>
	T <sub>3</sub> , T <sub>4a</sub>	N <sub>1</sub>	M <sub>0</sub>
IVB	T <sub>4b</sub>	Любая	M <sub>0</sub>
IVC	Любая	Любая	M <sub>1</sub>

## **1.6. Клиническая картина заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)**

В большинстве случаев клиническая диагностика первичной меланомы кожи не вызывает затруднений у подготовленного специалиста [19].

Выделяют 4 наиболее распространенные клинические формы меланомы: **поверхностно-распространяющуюся, узловую, лентиго-меланому и акральную-лентигинозную.**

**Поверхностно-распространяющаяся меланома** составляет около 70 % случаев меланомы кожи и в целом имеет относительно благоприятный прогноз, что связано с присутствием 2 фаз в ее развитии. Для фазы радиального роста характерен низкий потенциал метастазирования (II уровень инвазии по Кларку), и она может продолжаться в течение нескольких лет. Затем меланома переходит в фазу вертикального роста, которая характеризуется инвазией клеток опухоли в ретикулярный и подкожно-жировой слои и высоким потенциалом метастазирования. Поверхностно-распространяющаяся форма меланомы развивается на внешне неизменной коже – *de novo* или на фоне пигментного невуса в виде небольшого плоского узелка темного, почти черного цвета, диаметром 1–3 мм, с постепенным развитием уплотнения и изменением границ; поверхность его становится неровной, очертания неправильными, легко травмируется и кровоточит. Нередко рост опухоли сопровождается субъективными ощущениями в виде зуда и дискомфорта («ощущения опухоли»).

**Узловая (нодулярная) меланома** характеризуется первично вертикальным ростом и считается самым неблагоприятным в плане прогноза типом опухоли. Узловой вариант меланомы представлен плотным узлом с бугристой поверхностью различных размеров, поверхность ее изъязвляется, кровоточит и покрывается корками.

**Лентиго-меланома**, как и поверхностно-распространяющаяся меланома, в своей эволюции претерпевает двухфазность процесса, причем фаза радиального роста при этом типе опухоли может длиться гораздо дольше – 10 лет и более. Условно можно выделить 2 стадии в фазе радиального роста: 1-я стадия не является инвазивной и соответствует злокачественному лентиго – облигатному предраку. Далее начинается инвазивный рост и переход злокачественного лентиго в лентиго-меланому; скорость инвазии в данном случае менее выражена, чем при меланоме поверхностно-распространяющегося типа. Вертикальный рост в глубину дермы и подкожно-жирового слоя характерен и для лентиго-меланомы, однако может реализоваться в течение ряда лет, а не месяцев, как при меланоме поверхностно-распространяющегося типа, что объясняет отсутствие заметных изменений в

биологическом течении опухоли и низкий риск развития метастазов. Прогноз при этой форме меланомы более благоприятный, чем при поверхностно-распространяющейся.

**Акрально-лентигиозная меланома** локализуется на дистальных участках конечностей – коже кистей и стоп, в области ногтевого ложа и проксимального околоногтевого валика. Для нее также свойственна двухфазность развития: фаза горизонтального роста, что соответствует биологическому поведению лентиго-меланомы, и фаза вертикального инвазивного роста. Этот тип опухоли отличается более агрессивным характером течения, чаще и раньше метастазирует, кроме того, специфическая локализация затрудняет визуализацию опухоли, и в большинстве случаев она диагностируется уже на стадии инвазивного роста.

При клинико-anamnestическом анализе картина поверхностно-распространяющейся меланомы кожи лучше всего описывается классической аббревиатурой ABCDE:

- A (asymmetry) – поверхностно-распространяющаяся меланома кожи имеет вид пигментного пятна, характеризующегося асимметрией: если провести через образование воображаемую линию, одна его половина по форме не будет соответствовать другой.
- B (border) – границы меланомы кожи имеют неравномерный характер: они могут быть неровными, нечеткими, иметь «географические» очертания.
- C (color) – для поверхностно-распространяющейся меланомы кожи характерна полихромия – наличие нескольких цветов в одном образовании.
- D (diameter) – размеры поверхностно-распространяющейся меланомы кожи чаще всего превышают 0,5 см. E (evolution или elevation – эволюция или возвышение) – для меланомы кожи всегда характерна какая-либо эволюция с течением времени.

Правило ABCDE неприменимо для меланомы малых размеров (менее 0,5 см), а также для узловой меланомы, поскольку формирующийся узел на первых порах может быть симметричным, с ровными границами, гомогенного черного или сине-черного цвета, диаметр может быть любым. Симптом эволюции образования, тем не менее, остается актуальным – пациенты отмечают рост узелка с течением времени, иногда – чувство боли или жжения, появившееся в области опухоли. Более редкие клинические формы меланомы (меланома по типу злокачественного лентиго, акрально-лентигиозная меланома, подногтевая меланома, беспигментная форма опухоли и др.) могут вызывать затруднения в клинической диагностике, в связи с чем рекомендованы дополнительные неинвазивные методы диагностики (дерматоскопия), применяемые подготовленными специалистами [19], при этом в случае затруднения интерпретации полученных данных или неоднозначности

дерматоскопической картины показано выполнение биопсии новообразования (см. раздел 2.5).

Другим приемом клинической диагностики меланомы кожи является внутрииндивидуальный сравнительный анализ (симптомы «гадкого утенка» и «красной шапочки»). Симптом «гадкого утенка» основан на общей оценке всех имеющихся новообразований кожи и явном отличии меланомы от имеющихся доброкачественных пигментных новообразований. Другим вариантом симптома «гадкого утенка» является обнаружение единственного изменяющегося с течением времени новообразования в определенной топографической области, особенно если динамические изменения противоречат стереотипным эволюционным и возрастным особенностям течения доброкачественных пигментных опухолей кожи. Симптом «красной шапочки» характеризуется дерматоскопическими отличиями злокачественного новообразования от доброкачественных невусов при клинически однотипной картине [20, 21].

В некоторых случаях меланома манифестирует с увеличения лимфатических узлов, которые на первом этапе неверно расцениваются как лимфаденит, лимфома или метастазы рака без выявленного первичного очага. Своевременно проведенная тонкоигольная биопсия или core-биопсия (иногда с последующим иммуногистохимическим или иммуноцитохимическим анализом) увеличенного лимфатического узла позволяет отличить другие причины лимфаденопатии от метастазов меланомы.

При локализации меланомы на слизистых оболочках полости носа и околоносовых пазухах самыми частыми симптомами бывают заложенность носа и носовые кровотечения. Реже встречаются диплопия, экзофтальм, боли и деформация контуров лица. При локализации меланомы на слизистых оболочках полости клинически заболевание на ранних стадиях протекает бессимптомно, на поздних стадиях появляются такие симптомы, как боль, изъязвление и кровоточивость

## **2. Диагностика заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний), медицинские показания и противопоказания к применению методов диагностики**

### **Критерии установления диагноза/состояния:**

- 1) данные анамнеза;
- 2) данные физикального обследования и в ряде случаев дерматоскопического исследования;
- 3) данные прижизненного патолого-анатомического исследования биопсийного материала.



Клинический диагноз основан на комбинации результатов 3 анализов любого пигментированного образования:

- 1) визуальный анализ каждого поражения в отдельности: экспертиза невооруженным глазом оценивает так называемые А (асимметрия), В (нерегулярные границы), С (неоднородный цвет) и D (диаметр 5 мм и более) критерии, которые указывают на подозрительные меланоцитарные новообразования (правило ABCD);
- 2) внутрииндивидуальный сравнительный анализ: поиск пигментированного образования, которое не похоже на другие у того же пациента (симптом «гадкого утенка»);
- 3) хронологический анализ изменений: поиск быстрого и недавнего изменения данного пигментного образования (Е как эволюция), которое может быть подтверждено пациентом или документально, в сравнении с предыдущими фотографиями [20, 21].

**В таблице 7 представлен** план обследования в зависимости от результатов биопсии пигментного новообразования кожи и клинического осмотра. Рекомендации по применению самих медицинских вмешательств представлены в соответствующих разделах.

**Таблица 7.** План обследования в зависимости от результатов биопсии пигментного новообразования кожи и клинического осмотра

Стадия заболевания	Физикальный осмотр	Инструментальная диагностика	Лабораторная диагностика	Биопсия сторожевого лимфатического узла	Молекулярно-генетические исследования
0, I	Да	1. Ультразвуковое исследование (далее – УЗИ) регионарных лимфатических узлов. 2. Лучевая диагностика не рекомендуется, если нет симптомов	Нет	Да (при толщине опухоли 0,8 мм и более)	Нет
IIA	Да	1. УЗИ регионарных	Нет	Да	Нет

		лимфатических узлов.  2. Лучевая диагностика рекомендуется в полном объеме			
IIВ, IIС, III	Да	1. УЗИ регионарных лимфатических узлов. 2. Лучевая диагностика в полном объеме. 3. Магнитно-резонансная томография (далее – МРТ) головного мозга с в/в контрастированием (для стадии III)	Общий клинический и биохимический анализы крови при необходимости	Да (для стадий IIВ, IIС)	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене BRAF обязательно (для стадии III)
IV	Да	1. УЗИ регионарных лимфатических узлов. 2. Лучевая диагностика в полном объеме. 3. МРТ головного мозга с в/в контрастированием	1. Определение активности лактатдегидрогеназы в крови. 2. Общий клинический и биохимический анализы крови	Не применимо	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене BRAF обязательно (при меланоме кожи), при отсутствии мутации в гене BRAF – молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене c-KIT

### 2.1. Жалобы и анамнез

- **Рекомендуется** сбор жалоб и анамнеза у пациента с целью выявления факторов риска и факторов, которые могут повлиять на выбор тактики лечения, методов диагностики и вторичной профилактики [22, 23]. Чаще всего пациент обращается с жалобой на то, что «родинка» начала изменяться – отмечается рост, изменение конфигурации границ,

появление в пределах новообразования разных цветовых оттенков. Одной из нередких жалоб является жалоба на появление зуда, жжения или субъективного дискомфорта в области существующего или появившегося *de novo* новообразования.

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3)**

**Комментарий:** *ключевые факторы риска развития меланомы кожи приведены в подразделе 1.2 «Этиология и патогенез».*

## **2.2. Физикальное обследование**

- **Рекомендуется** при первом обращении пациента с жалобами на пигментное новообразование кожи расширить зону осмотра и оценить состояние всех кожных покровов и видимых слизистых оболочек, включая волосистую часть головы, ногтевые пластинки, кожу стоп и кистей, слизистые оболочки полости рта, половых органов и конъюнктивы в целях выявления других подозрительных новообразований кожи. [22, 24-30].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

**Комментарий:** *существует значительная вариация и неопределенность в отношении диагностической точности визуального осмотра, частота ошибок при визуальном осмотре достаточно высока, для обеспечения точной диагностики злокачественных новообразований кожи необходимо также использовать другие методы диагностики. Также необходимо отметить, что первично-множественные синхронные опухоли (меланомы и немеланомные опухоли кожи) могут быть обнаружены у 5–10 % пациентов [24-28].*

- **Рекомендуется** осмотр пациента с жалобами на пигментное новообразование кожи проводить врачам, имеющим навыки ранней диагностики злокачественных новообразований кожи (включая навыки дерматоскопии), с целью оценки всех кожных покровов и лимфатических узлов и выявления подозрительных образований [29, 31-35].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 2)**

- **Рекомендуется** в рамках осмотра пациента с жалобами на пигментное новообразование кожи использование эпилюминисцентной микроскопии (дерматоскопии) кожного покрова, ногтевых пластин, доступных для исследования участков слизистых оболочек, так как она повышает точность неинвазивной диагностики и уменьшает потребность в

выполнении биопсии, но может быть рекомендована к применению только обученным этому методу специалистам [36-38].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств 1)**

**Комментарий:** специфические для поверхностно распространяющейся меланомы признаки включают атипичную пигментную сеть, участки регресса, точки и глобулы неправильной формы, полосы и полихромиию, распределенные асимметрично. Дополнительные критерии, такие как бело-голубые структуры и полиморфные сосуды, часто встречаются при инвазивной меланоме [39-42].

Амеланотическая меланома может представлять диагностическую сложность. Типичным для нее является полиморфный сосудистый паттерн, либо диагноз устанавливается методом исключения при отсутствии типичных меланоцитарных и немеланоцитарных дерматоскопических признаков [43, 44].

Для злокачественного лентиго характерно наличие ромбовидных структур, псевдосети, точечных кровеносных сосудов, серых кругов и незавершенных фолликулов [45, 46].

Отличительными дерматоскопическими признаками инвазивной акральной меланомы являются параллельный гребешковый паттерн и диффузная нерегулярная пигментация [47-49].

- **Рекомендуется** для первичной диагностики меланомы применение последовательной (динамической) цифровой фотодерматоскопии у пациентов с подозрением на злокачественное новообразование кожи, которые не имеют специфических дерматоскопических критериев злокачественности [38, 50-53].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

**Комментарий:** последовательная цифровая дерматоскопическая визуализация включает фиксацию и оценку последовательных дерматоскопических изображений одного или нескольких меланоцитарных очагов, разделенных интервалом времени, для выявления подозрительных изменений.

Возможно проведение краткосрочного цифрового мониторинга (в течение 1,5–4,5 мес) для контроля подозрительных меланоцитарных новообразований и долгосрочного мониторинга для наблюдения (обычно с интервалами 6–12 мес). Долгосрочный цифровой мониторинг обычно используется для наблюдения за пациентами группы высокого риска, как правило, с множественными атипичными невусами [50-52, 54-57].

*Фотографирование всего тела может быть полезно для раннего выявления меланомы кожи у пациентов с высоким риском возникновения меланомы кожи (например, у пациентов с синдромом диспластических невусов, FAMM-синдромом (Familial Atypic Mole Melanoma Syndrome) и т. д.) [58-61].*

- **Рекомендуется** включить в физикальное обследование также оценку состояния регионарных лимфатических узлов у пациентов с подозрением на злокачественное новообразование кожи с целью исключения метастатического поражения регионарных лимфатических узлов [22, 29, 62].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 1)**

**Комментарий:** необходимо отметить, что пальпация лимфатических узлов у пациентов не исключает необходимость проведения УЗИ лимфатических узлов у пациентов с установленным диагнозом, так как физикальное обследование лимфатических узлов не обладает достаточной точностью.

- **Рекомендуется** по результатам анализа жалоб, анамнеза и данных физикального обследования пациента на приеме принять решение о целесообразности инвазивной диагностики (биопсии) новообразования с целью морфологической верификации диагноза и составления дальнейшего плана обследования и лечения [63-70] (см. приложение Б, рис. 1).

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4)**

### **2.3. Лабораторные диагностические исследования**

- **Не рекомендуется** проведение пациентам до морфологического подтверждения диагноза лабораторных диагностических исследований, если только интеркуррентная патология или общее состояние пациента не требует ее для безопасного проведения биопсии, так как диагноз устанавливается на основе результатов иных диагностических методов (см. подразделы 2.4 и 2.5), а результаты лабораторной диагностики влияют на прогноз у пациентов с уже установленным диагнозом. [22, 71-77]

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

**Комментарий:** повышенное соотношение нейтрофилов к лимфоцитам, а также высокий уровень лактатдегидрогеназы могут быть предикторами плохого прогноза у пациентов с меланомой III-IV стадии, но именно уровень

*лактатдегидрогеназы является критерием, необходимым для установления стадии у больных метастатической меланомой [17, 78, 79].*

- При подтверждении диагноза при подготовке к проведению дальнейшего этапа лечения рекомендуется выполнять общий клинический и биохимический общетерапевтический анализы крови (включая определение уровня лактатдегидрогеназы и соотношение нейтрофилов и лимфоцитов) в целях оценки прогноза меланомы [78, 79]. (см. также таблицу 7).

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 2)**

*Комментарий: также в рамках подбора оптимального алгоритма лечения пациента с установленным диагнозом необходима лабораторная диагностика в объеме, позволяющем выявить риски неблагоприятного ответа на лечения и противопоказания к различным видам терапии.*

#### **2.4. Инструментальные диагностические исследования**

- **Рекомендуется** при наличии соответствующих показаний (симптомов метастазирования) проводить инструментальные диагностические мероприятия (включая лучевую диагностику) в полном объеме вне зависимости от стадии заболевания для своевременного выявления метастазов меланомы [22].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5)**

- **Рекомендовано** после установления диагноза в отсутствие любых жалоб и симптомов для выявления скрытых метастазов выполнять диагностические исследования различного объема в зависимости от стадии заболевания (установленной по данным клинического осмотра и патолого-анатомического исследования биопсийного или операционного материала), отражающей риск выявления регионарных и отдаленных метастазов, суммированные в таблице 7 [80-86].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

- **Не рекомендуется** до морфологического подтверждения диагноза инструментальная диагностика, если только интеркуррентная патология или общее состояние пациента не требует ее для безопасного проведения биопсии [22].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

*Комментарий:* план лечения и обследований не следует составлять до получения данных патолого-анатомического исследования.

- **Рекомендуется** после установления диагноза выполнять ультразвуковое исследование (далее – УЗИ) регионарных лимфатических узлов пациентам с 0-IV стадией в целях выявления метастазов в лимфатические узлы [62, 86].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1).**

- **Рекомендуется** с целью оценки распространённости опухолевого процесса пациентам с клинической стадией ПА-IV после установления диагноза выполнять для оценки состояния органов грудной клетки, брюшной полости и малого таза – компьютерную томографию (далее – КТ) органов грудной клетки, брюшной полости и малого таза. Внутривенное контрастирование следует проводить во всех случаях, если не выявлены противопоказания к введению йодсодержащих контрастирующих препаратов - в этом случае КТ с в/в контрастированием допускается заменить на МРТ с в/в контрастированием. Альтернативной может быть позитронно-эмиссионная томография, совмещенная с компьютерной томографией (далее -ПЭТ/КТ) с фтордезоксиглюкозой в режиме «все тело» [86-90].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

*Комментарий:* если оптимальный вариант лучевой диагностики не может быть проведен в течение 4 недель после установления диагноза, КТ органов грудной полости допускается заменить на обзорную в двух проекциях рентгенографию органов грудной клетки, а КТ органов брюшной полости и малого таза с в/в контрастированием – на УЗИ органов брюшной полости и малого таза [91].

- **Рекомендуется** врачу-радиологу для исключения метастатического поражения головного мозга у пациентов с впервые выявленной меланомой ПБ-IV стадии выполнять магнитно-резонансную томографию (далее – МРТ) головного мозга с в/в контрастированием, за исключением случаев, когда проведение МРТ противопоказано, – в таких случаях исследование может быть заменено на КТ головного мозга с в/в контрастированием [86, 92-95].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

**Комментарий:** в случае невозможности выполнить МРТ головного мозга с в/в контрастированием (срок ожидания очереди на исследование более 1 мес) допускается выполнить КТ головного мозга с в/в контрастированием. Выполнение КТ головного мозга без в/в контрастирования не рекомендуется.

- **Рекомендуется** выполнить МРТ головного мозга пациентам в течение 2 месяцев после морфологического подтверждения диагноза меланомы кожи стадии ПВ и выше или в течение 30 дней от момента установления диагноза метастатической меланомы для исключения метастатического поражения головного мозга [93], [94].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5)**

- **Рекомендуется** врачу-радиологу выполнять сцинтиграфию костей всего тела (остеосцинтиграфию) после установления диагноза при подозрении на метастатическое поражение костей скелета вне зависимости от клинической стадии.

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** после установления диагноза пациентам с аноректальной локализацией меланомы выполнить колоноскопию для оценки распространенности опухолевого поражения со стороны слизистой оболочки с биопсией из очагов, подозрительных в отношении меланомы [96].

**Уровень убедительности рекомендаций - С (уровень достоверности доказательств - 4)**

- **Рекомендуется** после установления диагноза выполнить пациентам биопсию очагов метастазирования под контролем УЗИ или КТ при подозрении на метастазы по данным КТ или МРТ в случаях, когда их подтверждение принципиально меняет тактику лечения, с целью морфологического подтверждения метастатического процесса [22].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

## **2.5. Иные диагностические исследования**



- **Рекомендуется** для подтверждения диагноза, а также составления дальнейшего плана обследований и лечения на первом этапе использование эксцизионной биопсии подозрительного пигментного образования с отступом не более 5 мм (приемлемый отступ от 1–3 мм (0,1–0,3 см)). [8, 97-99]

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 1)**

**Комментарий:** *Эксцизионная биопсия является рекомендуемым стандартом для установления диагноза меланомы кожи. Однако в ряде клинических ситуаций (например, обширный участок лентиго на лице, требующий дифференциальной диагностики с лентиго-меланомой, гигантские врожденные невусы с участками, подозрительными на озлокачествление и т.д.) выполнение эксцизионной биопсии всего пигментного новообразования сопряжено со значительными трудностями и неоправданной хирургической травмой для пациента. В этом случае безопасно выполнить инцизионную (или панч) биопсию на всю толщину кожи. Судя по систематическому обзору 9 исследований, в том числе рандомизированных контролируемых исследований, выполнение инцизионной биопсии меланомы не оказывает негативного влияния на прогноз. [97]*

- **Рекомендуется ориентировать** разрезы кожи при проведении эксцизионной биопсии в направлении ближайшего лимфатического коллектора параллельно лимфатическим сосудам кожи (а не по кожным линиям или естественным складкам) так, чтобы повторное иссечение рубца (если оно потребуется) могло быть выполнено без затруднений [22, 63-70].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5)**

**Комментарий:** *эксцизионная биопсия подозрительного плоского пигментного образования кожи может быть безопасно выполнена с использованием местной инфильтрационной анестезии. При этом рекомендуется избегать повреждений удаляемого новообразования до его иссечения [8, 63, 64, 66-69].*

- **Рекомендуется** в случае подтверждения у пациента диагноза меланомы кожи рубец после биопсии иссечь с большим отступом в сроки до 4–8 недель в зависимости от гистологических характеристик опухоли с целью профилактики рецидива меланомы в области рубца (см. раздел 3.1) [98-107].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1).**

- **Рекомендуется** проводить прижизненное патолого-анатомическое исследование операционного материала, в заключении рекомендуется отразить следующие характеристики для определения стадии заболевания и прогноза [108-118].

**Обязательные характеристики:**

- определение максимальной толщины опухоли в миллиметрах по Бреслоу;
- определение уровня инвазии по Кларку;
- указание о наличии или отсутствии изъязвления первичной опухоли;
- определение митотического индекса (количество митозов на 1 мм<sup>2</sup>) при толщине опухоли до 1 мм включительно;
- оценка периферического и глубокого краев резекции на наличие опухолевых клеток;
- наличие транзиторных или сателлитных метастазов.

**Дополнительные характеристики:**

- локализация опухоли;
- наличие или отсутствие спонтанной регрессии;
- нейротропизм;
- лимфоидная инфильтрация;
- гистологический подтип;
- ангиолимфатическая инвазия.

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3)**

- **Рекомендуется** пациентам с меланомой кожи, если диагностированы или заподозрены регионарные и отдаленные метастазы меланомы, и при метастазах меланомы без выявленного первичного очага выполнить молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене *BRAF* (экзон 15) в биопсийном материале (или ранее удаленных лимфатических узлов, или первичной опухоли (если материал удовлетворяет требованиям лаборатории для достоверного определения наличия или отсутствия молекулярно-генетических изменений)) – это может повлиять на выбор таргетного агента (ингибитора протеинкиназы) в лечении метастатического процесса [22, 119-130].

**Уровень убедительности рекомендаций А (уровень достоверности доказательств –1)**

- **Рекомендуется** пациентам с меланомой кожи при отсутствии мутации в гене BRAF выполнить молекулярно-генетическое исследование мутаций в генах NRAS (экзон 3) и KIT (экзоны 8, 9, 11, 13, 14, 17, 18) в биопсийном (операционном) материале или выполнить широкое молекулярное тестирование, если диагностированы или заподозрены отдаленные метастазы меланомы, и это может повлиять на выбор схемы таргетной терапии (в частности, назначение ингибиторов протеинкиназы или моноклональных антител) при лечении метастатического процесса [131-146].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4)**

**Комментарий:** *Также имеются сведения о том, что ингибитор протеинкиназы c-Kit может быть эффективен при наличии мутаций в 8 экзонах гена c-Kit*

- **Рекомендуется** при меланоме слизистых оболочек, если диагностированы или заподозрены отдаленные метастазы меланомы, выполнить молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене c-Kit в биопсийном (операционном) материале (экзоны 8, 9, 11, 13, 14, 17, 18 ) – это может повлиять на выбор таргетного агента (ингибитора протеинкиназы) в лечении метастатического процесса [131-144], при отсутствии мутации в гене c-Kit рекомендуется выполнить молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене BRAF (экзон 15) в биопсийном материале.

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4)**

**Комментарий:** *Также имеются сведения о том, что ингибитор протеинкиназы c-Kit может быть эффективен при наличии мутаций в 8 экзонах гена c-Kit [143, 147-149]*

### **3. Лечение, включая медикаментозную и немедикаментозную терапию, диетотерапию, обезболивание, медицинские показания и противопоказания к применению методов лечения**

- **Рекомендуется** рассматривать хирургическое вмешательство как основной метод радикального лечения пациентов меланомой кожи 0–III стадии [22, 98, 100, 101, 103, 105-107, 119, 150-160].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2)**

**Комментарий:** *по показаниям дополнительно проводится адъювантная терапия (см. раздел 3.3).*

### 3.1. Лечение локальных стадий заболевания (I–II)

- **Рекомендуется** пациентам с I–II стадиями меланомы выполнять радикальное иссечение первичной опухоли в пределах здоровых тканей как основой этап лечения локальной меланомы кожи [98-107].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

- Выбор хирургического отступа формируется на основании результатов патолого-анатомического исследования биопсийного (операционного) материала, а именно толщины опухоли. В настоящее время для улучшения отдаленных результатов лечения и профилактики рецидивов опухоли при уже установленной стадии рекомендуется выполнять следующие отступы [98-107]:

- 0,5 см для меланомы *in situ*;
- 1 см при толщине опухоли по Бреслоу  $\leq 2$  мм;
- 2 см при толщине опухоли  $> 2$  мм.

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

**Комментарий:** *модифицированные варианты резекции с меньшими отступами возможны для сохранения функции органа при меланоме кожи пальцев или кожи ушной раковины [157, 161-164].*

- **Рекомендуется** для определения толщины опухоли на первом этапе использовать эксцизионную биопсию пигментного образования с отступом от видимого края пигментной опухоли не более 0,5 см. В случае подтверждения диагноза меланомы кожи рубец после биопсии иссекается с большим отступом в сроки 4–8 нед (см. также раздел 2.5) [98-107].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

- Если эксцизионная биопсия не проводится из-за очевидности диагноза, установленного клинически, отступы от видимых краев опухоли **не рекомендуется** расширять более чем на 2 см, так как без точных знаний микростадии это будет приводить к излишним манипуляциям, связанным с закрытием послеоперационной раны (например, различным видам сложной пластики) [98-107].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

- Если после иссечения первичной опухоли в краях резекции обнаруживаются опухолевые клетки при инвазивной или десмопластической меланоме, а рerezекция не представляется возможной, **рекомендуется** проведение адъювантной лучевой терапии на зону первичной опухоли (послеоперационный рубец). Проведение дистанционной лучевой терапии возможно различными режимами: 60–64 Гр за 30–32 фракции в течение 6–7 нед; 48 Гр за 20 фракций в течение 4 нед [165-168].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4)**

- В случае невозможности выполнения хирургического иссечения первичной опухоли из-за наличия выраженных сопутствующих заболеваний **рекомендуется** проведение локальной лучевой терапии в следующих режимах: 64–70 Гр за 32–35 фракций в течение 6–7 нед; 50,0–57,5 Гр за 20–23 фракции в течение 4–5 нед [169].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

- **Не рекомендуется** рутинное выполнение профилактической лимфаденэктомии или проведение предоперационной лучевой терапии как на регионарные лимфатические узлы, так и на область первичной опухоли [170, 171].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

- **Рекомендуется** выполнять пациентам биопсию сторожевого лимфатического узла при толщине первичной опухоли более 0,8 мм по Бреслоу с целью правильного определения стадии заболевания, прогноза течения заболевания и определения показаний к адъювантной терапии [160, 172-180].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 2).**

**Комментарий:** биопсия сторожевого лимфатического узла проводится в специализированных учреждениях, укомплектованных оборудованием и имеющих обученный персонал.

- Вопрос о выполнении лимфодиссекции в случае обнаружения микрометастазов в сторожевом лимфатическом узле **рекомендуется** тщательно обсудить с пациентом,

взвесив потенциальные риски такой операции и ожидаемую пользу с учетом данных исследования MSLT-II [180]. Альтернативой выполнения безотлагательной лимфодиссекции может стать тщательное наблюдение за регионарным лимфоколлектором при помощи экспертного УЗИ [180].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 2)**

- Особое внимание в рамках патолого-анатомического исследования операционного материала рекомендуется уделить морфологическому исследованию удаленного сторожевого лимфатического узла (узлов) при биопсии сторожевого лимфатического узла: настоятельно рекомендуется выполнить как можно больше срезов, а также помимо окраски гематоксилином и эозином использовать иммуногистохимическое окрашивание на меланома-специфические маркеры (Melan A, тирозиназа, HMB45 или SOX-10). Иммуногистохимическое окрашивание рекомендуется рутинно выполнять в том числе и при отсутствии признаков метастатического поражения по данным окрашивания гематоксилином и эозином [181-195].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3).**

- В отсутствие возможности выполнения биопсии сторожевого лимфатического узла **рекомендуется** максимально тщательно исследовать регионарные лимфатические узлы, используя УЗИ для навигации на подозрительный лимфатический узел с последующей тонкоигольной пункцией и цитологическим исследованием [196-200].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3)**

### **3.1.1 Лечение локальных стадий заболевания при меланоме слизистых оболочек**

- При меланоме слизистых оболочек **рекомендуется** рассматривать хирургическое вмешательство как основной метод лечения пациентов с локальными стадиями болезни (например, T3-4a N0-1 при локализации на слизистых верхних дыхательных и пищеварительных путей). Принципы лечения более распространенных стадий – см. раздел 3.4. «Лечение пациентов метастатической и нерезектабельной меланомой кожи (IIIС/D нерезектабельная – IV)» [201-207].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств 4)**

- При меланоме слизистых оболочек полости и придаточных пазух носа при стадии Т3-4а, N0 рекомендуется выполнение пациентам оперативного вмешательства с широкой резекцией в пределах здоровых тканей с адъювантной лучевой терапией на область первичной опухоли (70-72 Гр на область резидуальной опухоли или 65-70 Гр на область высокого риска рецидива, например, ложе удаленной опухоли, 50-55 Гр на область низкого риска [201-207].

**Уровень убедительности рекомендаций - В (уровень достоверности доказательств - 3)**

- При меланоме слизистых оболочек полости и придаточных пазух носа при стадии Т3-4а, N<sub>1</sub> рекомендуется на первом этапе лечения выполнение оперативного вмешательства в объеме удаления первичной опухоли и фасциально-фулярного иссечения клетчатки шеи на стороне поражения или с двух сторон при двустороннем поражении. На втором этапе лечения – лучевая терапия на область первичной опухоли и зоны регионарного метастазирования (70-72 Гр на область резидуальной опухоли, 65-70 Гр на зоны высокого риска рецидива) [201-207].

**Уровень убедительности рекомендаций - В (уровень достоверности доказательств - 3)**

- При меланоме слизистых оболочек полости рта, ротоглотки, гортаноглотки и гортани при стадии Т3-4а, N<sub>0</sub> у пациентов рекомендуется на первом этапе выполнение оперативного вмешательства в объеме удаления первичной опухоли и профилактической шейной лимфодиссекции с ипсилатеральной стороны. На втором этапе – лучевая терапия на область первичной опухоли и зоны регионарного метастазирования (70-72 Гр на область резидуальной опухоли, 65-70 Гр на зоны высокого риска рецидива и 50-55 Гр на зоны низкого риска рецидива) [201-207].

**Уровень убедительности рекомендаций - В (уровень достоверности доказательств – 3)**

- При меланоме слизистых оболочек полости рта, ротоглотки, гортаноглотки и гортани при стадии Т3-4а, N<sub>1</sub> рекомендуется на первом этапе лечения выполнение оперативного вмешательства пациентам в объеме удаления первичной опухоли и фасциально-фулярного иссечения клетчатки шеи на ипсилатеральной стороне или с двух сторон при двустороннем поражении. На втором этапе лечения – лучевая терапия на область первичной опухоли и зоны регионарного метастазирования (70-72 Гр на

область резидуальной опухоли, 65-70 Гр на зоны высокого риска рецидива и 50-55Гр на зоны низкого риска рецидива) [201-207].

**Уровень убедительности рекомендаций - В (уровень достоверности доказательств – 3)**

**Комментарий:** *Всех пациентов с меланомой слизистых оболочек, локализованных в области головы и шеи до лечения должен оценивать хирург-онколог, специализирующийся на опухолях головы и шеи, которому следует предпринять следующие действия: рассмотреть адекватность биопсийного материала, стадирования и визуализации опухолевого процесса (КТ,МРТ) для определения степени распространения опухоли, исключить наличие синхронной первичной опухоли, оценить текущий функциональный статус и возможность назначения потенциального хирургического лечения, если первичное лечение было нехирургическим, разработать проспективный план наблюдения, который будет включать адекватное обследование зубов, питания и здорового образа жизни, а также вмешательства и любые другие дополнительные исследования, которые необходимы для полной реабилитации. Для пациентов, которым выполняют плановые операции, необходимо проработать хирургическое вмешательство, края и план реконструкции для резекции клинически определяемой опухоли со свободными от опухоли хирургическими краями. Оценка операбельности. Поражение опухолью следующих структур связано с плохим прогнозом или классифицируется как стадия T4b (например, неоперабельность, ассоциированная с технической невозможностью получить чистые края резекции): значительное поражение крыловидно-небной ямки, тяжелые тризмы из-за инфильтрации опухолью крыловидных мышц; макроскопическое распространение опухоли на основание черепа (например, эрозия крыловидных пластинок или основной кости, расширение овального отверстия и др.); возможная инвазия (охват) стенки общей или внутренней сонной артерии. Охват обычно оценивается радиологически (по данным КТ и МРТ) и диагностируется, если опухоль окружает  $\geq 270^\circ$  окружности сонной артерии; непосредственное распространение опухоли из регионарных ЛУ с поражением кожи, прямое распространение на структуры средостения предпозвоночную фасцию или шейные позвонки. [201-207] Удаление первичного очага. По возможности необходимо выполнять удаление первичной опухоли единым блоком. Необходимо планировать хирургическое удаление в зависимости от степени распространения первичной опухоли, установленной при клиническом исследовании, и тщательной интерпретации соответствующих радиографических снимков. В случае если опухоль прилежит к двигательному или сенсорному нерву, не исключено наличие периневральной инвазии. В данной ситуации следует выделить нерв в проксимальном и дистальном направлениях и выполнить его*



резекцию для получения чистого края резекции. Подтверждено, что для получения ткани, свободной от опухоли, полезна диагностика проксимального и дистального краев нерва методом замороженных срезов (срочное патолого-анатомическое исследование биопсийного материала). Адекватное вмешательство может потребовать выполнения краевой, плоскостной или сагиттальной резекции подлежащих костных структур при опухолях, поражающих надкостницу или прилежащих к ней. Резекция костей показана при массивной инфильтрации опухолью надкостницы кости (что определяется при фиксации к ней опухоли) или при обнаружении во время операции либо при полном дооперационном обследовании признаков прямого прорастания кости опухолью. Степень резекции окружающих мягких тканей и кости будет зависеть от степени поражения, оцениваемой клинически и во время операции. [201, 204, 208-215] Края резекции Адекватное удаление опухоли в мягких тканях определяется как расстояние от края резекции до макроскопически видимой опухоли  $\geq 2$  см или отрицательный край замороженного среза. В целом оценку замороженных срезов обычно проводят интраоперационно, если зона, макроскопически свободная от опухоли по краю резекции составляет  $< 2$  см, невозможно определить линию резекции в связи с нечеткой границей опухоли или имеется подозрение на наличие резидуальной опухоли. Необходимо включать подробное описание края резекции в операционный журнал. Края можно оценить по удаленному препарату или, как альтернатива, из ложа опухоли с правильным ориентированием. Чистый край определяется как расстояние от инвазивного края опухоли, который составляет  $\geq 5$  мм от края резекции. Близкий край определяется как расстояние от инвазивного края опухоли до края резекции, равное  $< 5$  мм. Первичную опухоль следует помечать таким образом, чтобы врач-патологоанатом мог адекватно оценить ориентацию препарата. Шейную диссекцию необходимо ориентировать или выполнять срезы по порядку для определения уровня ЛУ, включенных в зону диссекции. Реконструкцию хирургических дефектов нужно проводить с использованием конвенциональной техники по усмотрению хирурга. По возможности рекомендуется первичное ушивание, но при этом не следует пренебрегать широкими краями резекции, свободными от опухоли. По усмотрению хирурга выполняется пластическое ушивание с применением местных/регионарных лоскутов, свободных лоскутов, расщепленного кожного лоскута или других лоскутов с/без реконструкции дефекта. [201, 204, 207-215]

### **3.2. Лечение пациентов с резектабельной меланомой кожи III стадии и эквивалентом III стадии**

*Пациенты с меланомой кожи III стадии представляют собой неоднородную группу пациентов с позиции лечебной тактики. С практической точки зрения следует различать резектабельный процесс и нерезектабельный местно-распространенный процесс (включая конгломераты лимфатических узлов и/или транзитные или сателлитные метастазы – клинические варианты IIIB или IIIC/D стадии). Рекомендации по лечению пациентов нерезектабельной меланомой кожи IIIC/D будут рассмотрены в разделе 3.4.*

- **Рекомендуется** выполнить адекватное иссечение первичной опухоли (если не было выполнено ранее) (см. раздел 3.1) для улучшения отдаленных результатов лечения и профилактики рецидивов опухоли [98-107].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1).**

- **Рекомендуется** выполнять регионарную лимфаденэктомию всем пациентам с резектабельной меланомой кожи III стадии для улучшения отдаленных результатов лечения и профилактики рецидивов опухоли [216-219].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

- При проведении лимфаденэктомии пациентам меланомой кожи III стадии для улучшения отдаленных результатов лечения и профилактики рецидивов опухоли **рекомендуется** выполнять максимально полное удаление клетчатки анатомической области, в лимфатических узлах которой выявлены метастазы меланомы (например, Ib–V уровни клетчатки шеи (Ia – по показаниям), I–III уровни клетчатки подмышечной области, поверхностные и глубокие паховые лимфатические узлы) [216-219].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

**Комментарий:** *при клинически определяемом поражении глубоких паховых лимфатических узлов большое внимание следует уделить наружным подвздошным лимфатическим узлам. Некоторые исследователи в случае массивного поражения глубоких паховых лимфатических узлов (более 3) или поражения узла Пирогова–Розенмюллера–Клоке рекомендуют расширять объем операции до удаления ипсилатеральных наружных подвздошных лимфатических узлов, так как частота их поражения может достигать 20–24 % [220].*

- **Рекомендуется** определять следующие параметры при патолого-анатомическом исследовании метастазов меланомы в регионарные лимфатические узлы для правильного стадирования и определения прогноза заболевания [22, 114, 221]:

- 1) количество удаленных лимфатических узлов;
- 2) количество пораженных лимфатических узлов;
- 3) характер поражения лимфатических узлов:
  - частичное поражение (количество лимфатических узлов);
  - полное поражение (количество лимфатических узлов);
  - прорастание капсулы (количество лимфатических узлов).

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4)**

- **Рекомендуется** предлагать пациентам после радикальной лимфаденэктомии при отсутствии противопоказаний адъювантную лекарственную терапию, информируя пациента о потенциальных преимуществах и ограничениях данного метода лечения (см. раздел 3.3) [222-230].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 2)**

- **Рекомендуется** пациентам с высоким риском регионарного рецидива после радикальной лимфаденэктомии в целях снижения вероятности регионарного рецидива при отсутствии противопоказаний предлагать профилактическую послеоперационную лучевую терапию на область пораженного лимфоколлектора, информируя пациента о потенциальных преимуществах и ограничениях данного метода лечения [231, 232].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2)**

**Комментарий:** по данным проведенных исследований, послеоперационная лучевая терапия снижает риск регионарного рецидива у пациентов с высоким риском, но не оказывает влияния на общую выживаемость [232]. К факторам высокого риска регионарного рецидива относят:

- 1) поражение 1 и более околоушного лимфатического узла, 2 и более шейных или подмышечных лимфатических узлов (или при размерах лимфатического узла более 3 см), 3 и более пахово-бедренных лимфатических узлов (или при их размерах более 4 см);
- 2) прорастание метастаза за пределы капсулы лимфатического узла [232, 233][179].

Адьювантная дистанционная лучевая терапия проводится в следующих режимах: 50–66 Гр за 25–33 фракций в течение 5–7 нед (УДД 4, УУР С) [234]; 48 Гр за 20 фракций в течение 4 нед (УДД 2, УУР В)[232]. Использование новых методик дистанционной лучевой терапии, таких как IMRT, VMAT, позволяет снизить повреждение здоровых тканей [235, 236].

При наличии нерезектабельных метастазов в регионарные лимфатические узлы возможно проведение паллиативной лучевой терапии на эту область. Используются различные режимы лечения, например: 48 Гр за 20 фракций в течение 4 нед[231]; 50–Гр за 20–фракции в течение 4 нед [237].

### 3.3. Рекомендации по проведению адьювантной терапии меланомы кожи II и III стадии и эквивалентом III стадии

- **Рекомендуется** для определения показаний к назначению адьювантной терапии оценить риск прогрессирования и смерти от меланомы кожи после радикального хирургического лечения. Для оценки риска рекомендуется использовать классификацию TNM AJCC/UICC 8-го пересмотра, которая включает основные прогностические факторы (см. подраздел 1.5.2 и раздел 7) [221, 238].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 3).**

- **Рекомендуется** предлагать пациентам с высоким и промежуточным риском прогрессирования после радикального хирургического лечения (т. е. пациентам со стадиями IIВ–III), а также после полного удаления всех отдаленных метастазов (IV стадия) при отсутствии противопоказаний адьювантную лекарственную терапию (табл. 8), информируя пациента о потенциальных преимуществах и ограничениях данного метода лечения) [22, 222-225, 227-230, 239-241].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 2).**

**Таблица 8.** Рекомендуемые режимы адьювантной терапии меланомы кожи в зависимости от стадии заболевания<sup>3</sup>

Стадия	Наличие мутации	Оптимальные режимы	Режимы, предлагаемые при
--------	-----------------	--------------------	--------------------------

<sup>3</sup>Пациентам всех групп следует предлагать участие в клинических исследованиях при наличии такой возможности.

	<b>V600 в гене <i>BRAF</i></b>		<b>отсутствии оптимальных</b>
ПВ, ПС	Вне зависимость и от статуса	Интерферон альфа-2b** 3 млн МЕ или 5 млн МЕ 3 р/нед 12 мес[240, 242]	Наблюдение
ША	<i>BRAF</i> V600 mut	<ul style="list-style-type: none"> <li>Дабрафениб** 150 мг 2 р/сут внутрь + траметиниб** 2 мг 1 р/сут внутрь 12 месяцев [229]</li> </ul> ИЛИ <ul style="list-style-type: none"> <li>пембролизумаб** 200 мг в/в 1 раз в 21 день 12 месяцев (18 доз) [228]</li> </ul> ИЛИ <ul style="list-style-type: none"> <li>#пембролизумаб** 400 мг в/в 1 раз в 42 дня 12 месяцев (9 доз) [243]</li> </ul>	Интерферон альфа-2b** 3 млн МЕ или 5 млн МЕ 3 р/нед 12 мес [242] [240]
ША	<i>BRAF</i> V600 wild type	<ul style="list-style-type: none"> <li>пембролизумаб** 200 мг в/в 1 раз в 21 день 12 месяцев (18 доз) [228]</li> </ul> ИЛИ <ul style="list-style-type: none"> <li>#пембролизумаб** 400 мг в/в 1 раз в 42 дня 12 месяцев (9 доз) [243]</li> </ul>	
ПВ, ПС/D	<i>BRAF</i> V600 mut	<ul style="list-style-type: none"> <li>Дабрафениб** 150 мг 2 р/сут внутрь + траметиниб** 2 мг 1 р/сут внутрь ежедневно 12 месяцев [229]</li> </ul> ИЛИ <ul style="list-style-type: none"> <li>пембролизумаб** 200 мг в/в 1 раз в 21 день 12 месяцев (18 доз) [228],</li> </ul> ИЛИ <ul style="list-style-type: none"> <li>#пембролизумаб** 400 мг в/в 1 раз в 42 дня 12 месяцев (9 доз) [243]</li> </ul> ИЛИ <ul style="list-style-type: none"> <li>ниволумаб** 3 мг/кг каждые 2 нед в/в капельно 12 месяцев[230]</li> </ul> ИЛИ <ul style="list-style-type: none"> <li>ниволумаб** 240 мг каждые 2 нед в/в капельно 12 месяцев [230, 244]</li> </ul> ИЛИ <ul style="list-style-type: none"> <li>ниволумаб** 480 мг в/в каждые 4 нед 12 месяцев [230, 245]</li> </ul>	Интерферон альфа-2b** 3 млн МЕ или 5 млн МЕ 3 р/нед 24 мес [242] [240]
ПВ, ПС/D	<i>BRAF</i> V600 wild type	<ul style="list-style-type: none"> <li>пембролизумаб** 200 мг в/в 1 раз в 21 день 12 месяцев (18 доз) [228],</li> </ul> ИЛИ	Интерферон альфа-2b** 3 млн МЕ или 5 млн МЕ 3 р/нед 12 мес [242] [240]

		<ul style="list-style-type: none"> <li>• #пембролизумаб** 400 мг в/в 1 раз в 42 дня 12 месяцев (9 доз) [243]</li> </ul> <p>ИЛИ</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ниволумаб** 3 мг/кг каждые 2 нед в/в капельно 12 месяцев [230]</li> </ul> <p>ИЛИ</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ниволумаб** 240 мг каждые 2 нед в/в капельно 12 месяцев [230, 244]</li> </ul> <p>ИЛИ</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ниволумаб** 480 мг в/в каждые 4 нед 12 месяцев [230, 245]</li> </ul>	
--	--	--	--

**Примечание.** BRAF V600 mut – активирующая мутация в гене BRAF в 600-й позиции экзона 15 с заменой нуклеотида, кодирующего валин, на другую аминокислоту (чаще всего на нуклеотид, кодирующий глутаминовую кислоту). BRAF V600 wild type – «дикий тип» (отсутствие активирующих мутаций V600) гена BRAF.

**Комментарий:** Адьювантная терапия интерфероном альфа имеет преимущества только у пациентов с изъязвленной первичной меланомой кожи. Назначение интерферона альфа в адьювантном режиме у пациентов с неизъязвленной первичной опухолью не рекомендуется.

- Для пациентов, радикально оперированных по поводу отдаленных метастазов меланомы кожи, **рекомендовано** проводить адьювантное лечение с применением моноклональных антител (далее – МКА), блокирующих взаимодействие между рецептором программируемой смерти (PD-1) и его лигандами (далее - МКА-блокаторы PD1) (ниволумаб\*\*). При наличии противопоказаний альтернативой может быть динамическое наблюдение или участие в клинических исследованиях (если таковые имеются) [22, 223-225, 227, 230, 239-241].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2)**

- **Не рекомендуется** проводить адьювантную терапию пациентам меланомой кожи группы благоприятного прогноза, имеющим низкий риск прогрессирования заболевания (IA, IB, PA стадии) [242, 246].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5)**

- **Не рекомендуется** проводить адъювантную терапию интерфероном альфа-2а\*\* и интерфероном альфа-2b\*\* пациентам меланомой кожи, у которых риски, связанные с развитием нежелательных явлений на фоне применения адъювантной терапии, превышают ожидаемую пользу [239, 240, 247-249].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 1)**

**Комментарий:** *учитывая, что проведение иммунотерапии интерфероном альфа-2а\*\* или интерфероном альфа-2b\*\* сопряжено с известными рисками развития нежелательных явлений, следует выделить группу пациентов, которым это лечение противопоказано. После анализа данных литературы эксперты пришли к выводу о том, что риск превосходит пользу от назначения терапии интерфероном альфа-2а\*\* и интерфероном альфа-2b\*\* в следующих случаях (но не ограничивается ими) [239, 247-249]:*

- Психические расстройства, в том числе тяжелая депрессия; ;
- цирроз печени любой этиологии;
- аутоиммунные болезни;
- выраженная (III–IV степени по STCAE v. 3.0 [250]) органная недостаточность (сердечная, печеночная, почечная и др.);
- беременность или планируемая беременность;
- псориаз;
- неспособность пациента адекватно выполнять назначения врача.

*В связи с этим эксперты рекомендуют перед назначением адъювантной иммунотерапии интерфероном альфа 2b\*\* исключить наличие у пациентов перечисленных противопоказаний, при необходимости прибегнув к консультации специалистов (врача-терапевта, врача-психиатра, врача-дерматовенеролога и т. д.). Следует также учесть противопоказания к назначению препарата, указанные производителем в инструкции по применению.*

*Данные по безопасности и эффективности адъювантного применения интерферона альфа 2b\*\* при меланоме кожи у лиц моложе 18 лет ограничены единичными наблюдениями, поэтому эксперты не рекомендуют назначать интерферон альфа\*\* данной категории пациентов.*

- **Рекомендуется** начинать адъювантную иммунотерапию пациентам в сроки не позже 3 месяцев с момента хирургического лечения после полного заживления послеоперационной раны. Не рекомендуется начинать адъювантное лечение в том случае, если с момента операции прошло более 3 месяцев, так как при начале

адъювантной терапии в более отдаленные сроки ее эффективность не изучена [228-230, 240].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2)**

- В рандомизированных исследованиях не было показано преимуществ прерывистых режимов назначения интерферона альфа-2b\*\*, потому они **не рекомендуются** к использованию в рутинной практике [247, 251].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 2).**

- **Не рекомендуется** использовать химиотерапию в рутинной практике для адъювантного лечения меланомы кожи. По данным многочисленных международных исследований, применение химиотерапии в адъювантном режиме после радикального лечения меланомы кожи II–III стадии не приносит клинической пользы и может снижать общую выживаемость [252-259].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 2)**

- **Не рекомендуется** использовать иммуностимуляторы (класс АТХ - J05AX (Прочие противовирусные препараты), в том числе индукторы эндогенного интерферона или другие интерфероны (бета и гамма)), за исключением интерферона альфа (L03AB01 Интерферон альфа) в адъювантном режиме при меланоме кожи. Имеющиеся данные клинических исследований свидетельствуют об отсутствии эффективности интерферона гамма\*\* в адъювантном режиме [260], относительно других препаратов имеющихся научных данных недостаточно для их безопасного применения.

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2)**

**Комментарий:** *имеются также сведения об улучшении времени до прогрессирования при применении пэгинтерферона альфа-2a\*\* в режиме пег-интерферон альфа\*\* 6 мкг/кг 1 раз в неделю 4 нед, далее 3 мкг/кг 1 раз в нед 23 мес., однако данный режим также не имеет преимуществ в отношении общей выживаемости и выживаемости без прогрессирования перед низкодозным режимом интерфероном альфа-2a\*\*, но обладает значимой токсичностью [261]. В связи с этим лекарственный препарат не рекомендован для рутинного применения для адъювантной терапии меланомы кожи.*

*В настоящее время не существует доказательств преимущества высоких доз интерферона альфа-2b\*\* перед низкими, полученных в результате их прямого сравнения*



[224, 262]. При принятии решения следует также учесть мнение пациента и доступность препаратов интерферона альфа-2b \*\* для проведения лечения.

### **3.4. Лечение пациентов метастатической и нерезектабельной меланомой кожи (III/D нерезектабельная – IV стадия или их эквивалент)**

#### **3.4.1. Общие принципы выбора терапии 1-й линии у пациентов метастатической или неоперабельной меланомой кожи**

- **Рекомендуется** выполнить оценку состояния пациента по шкале ВОЗ/ECOG (см. приложение Г), наличия сопутствующей патологии, ожидаемой продолжительности жизни для принятия решения об оптимальной тактике ведения пациента [263, 264].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств 3).**

- **Рекомендуется** при выборе терапии 1-й линии всем пациентам с метастатической или неоперабельной меланомой провести молекулярно-генетическое исследование опухоли на наличие мутаций в экзоне 15 гена *BRAF* (если этого не было выполнено ранее). Для исследования может быть использован архивный опухолевый материал или свежий материал, который можно получить при биопсии (открытой, толстоигольной (core-биопсии) и др.) в случае, если это повлияет на выбор дальнейшей тактики лечения [22, 119-130].

**Уровень убедительности рекомендаций А (уровень достоверности доказательств –1)**

- При отсутствии мутации в гене *BRAF* ("дикий тип") рекомендуется при выборе терапии 1-й линии всем пациентам с метастатической или неоперабельной меланомой выполнить молекулярно-генетическое исследование мутаций в генах *NRAS* (экзон 3) и *KIT* (экзоны 8, 9, 11, 13, 14, 17, 18) в биопсийном (операционном) материале или выполнить широкое молекулярное тестирование, если диагностированы или заподозрены отдаленные метастазы меланомы, и это может повлиять на выбор схемы таргетной терапии (в частности, назначение ингибиторов протеинкиназы или моноклональных антител) при лечении метастатического процесса [131-146].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3)**

**Комментарий:** Также имеются сведения о том, что ингибитор протеинкиназы *c-Kit* может быть эффективен при наличии мутаций в 8, 18 экзонах гена *c-Kit* [143, 147-149]

- При отсутствии возможности выполнить молекулярно-генетическое исследование опухоли на наличие мутации в гене *BRAF* (или *c-Kit*) в течение 4 нед после установления диагноза метастатической меланомы (отсутствует материал для анализа, нет соответствующего оборудования в учреждении и т. д.) при отсутствии других противопоказаний **рекомендуется** начинать противоопухолевую терапию пациенту в соответствии с подразделом 3.4.4 настоящих рекомендаций [265, 266].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5)**

### **3.4.2. Выбор терапии 1-й линии у пациентов метастатической или неоперабельной меланомой кожи с мутацией в гене BRAF**

- У пациентов с мутацией в гене *BRAF* в 1-й линии терапии **рекомендуется** использовать либо комбинацию ингибиторов протеинкиназы (далее – ИПК) *BRAF* и *MEK*, либо комбинированное лечение МКА-блокаторами *PD1* и МКА, блокирующими тормозные сигналы каскада *CTLA4* (далее - МКА-блокаторы *CTLA4*), либо монотерапию МКА-блокаторами *PD1*. При недоступности комбинированного лечения ИПК *BRAF* и *MEK* или МКА-блокаторами *PD1* возможно проведение монотерапии ИПК *BRAF* [126, 127, 267-276]. Лечение ИПК *BRAF* и *MEK* проводится до прогрессирования заболевания или развития выраженных некупируемых токсических явлений. Режимы применения приведены в табл. 9 и 10.

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

**Комментарий:** у пациентов с большой опухолевой массой и высокой скоростью прогрессирования заболевания следует отдавать предпочтение комбинации ИПК *BRAF* и *MEK*. У пациентов с метастатической меланомой, не имеющих симптомов заболевания, предпочтительным вариантом лечения следует считать комбинированное лечение МКА-блокаторами *PD1* и МКА-блокаторами *CTLA4* либо монотерапию МКА-блокаторами *PD1*.

**Таблица 9.** Режимы назначения ИПК *BRAF* и *MEK* (для всех режимов назначения УДД 2, УУР А)

Схема терапии	Препарат	Доза	Путь введения	Дни приема	Длительность цикла, дни, режим
Комбинированная терапия [126, 127]	Вемурафениб**	960 мг 2 раза в день	Внутрь	Ежедневно	Длительно

	Кобиметиниб**	60 мг 1 раз в сутки	Внутрь	С 1-го по 21-й день, 7 дней перерыв	Длительно
Комбинированная терапия [267]	Дабрафениб**	150 мг 2 раза в день	Внутрь	Ежедневно	Длительно
	Траметиниб**	2 мг 1 раз в сутки	Внутрь	Ежедневно	Длительно
Монотерапия [277, 278]	Вемурафениб**	960 мг 2 раза в день	Внутрь	Ежедневно	Длительно
Монотерапия [279]	Дабрафениб**	150 мг 2 раза в день	Внутрь	Ежедневно	Длительно

- **Не рекомендуется** проводить терапию ИПК BRAF или комбинацией ИПК BRAF и MEK пациентам с неизвестным статусом опухоли в отношении мутации в гене BRAF, так как имеются сведения о возможности парадоксальной активации MAPK - сигнального пути и ускорения роста опухоли при применении ИПК BRAF на клеточных линиях без мутации в гене BRAF [265, 266].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств –5)**

- **Не рекомендуется** следующее комбинирование ИПК BRAF и MEK – дабрафениба\*\* с кобиметинибом\*\* и вемурафениба\*\* с траметинибом\*\*, так как такие комбинации не изучены.

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5)**

- Учитывая особый профиль дерматологических нежелательных явлений ИПК BRAF и MEK, в частности риск развития плоскоклеточного рака и других опухолей кожи, на фоне лечения **рекомендуется** регулярно проводить осмотр кожных покровов пациента. При подозрении на развитие плоскоклеточного рака или кератоакантомы необходимо их хирургическое удаление с последующим патолого-анатомическим исследованием биопсийного или операционного материала, при этом терапия ИПК BRAF или комбинацией ИПК BRAF и MEK может быть продолжена без перерыва в лечении и/или без редукции дозы препарата [122, 278, 280].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств –2).**

- При проведении терапии ИПК BRAF или комбинацией ИПК BRAF и MEK оценку эффекта лечения **рекомендовано** проводить каждые 8–10 нед, не допуская перерывов в приеме препаратов на период оценки эффекта лечения. Для оценки эффекта терапии **рекомендуется** использовать оценку общего состояния пациента и методы лучевой диагностики (см. табл. 7, раздел 2.4) а также стандартные критерии ответа на цитостатическую терапию (RECIST 1.1 – см. [http://medradiology.moscow/d/1364488/d/no46\\_2018\\_recist\\_11.pdf](http://medradiology.moscow/d/1364488/d/no46_2018_recist_11.pdf)) [126, 281, 282].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 2).**

- При наличии признаков прогрессирования заболевания на фоне применения ИПК BRAF либо комбинации ИПК BRAF и MEK или появления признаков непереносимости такой терапии при сохранении удовлетворительного общего состояния пациента (ECOG 0–2) и при ожидаемой продолжительности жизни более 3 месяцев **рекомендуется** перевести пациента на терапию МКА-блокаторами PD1 или комбинацию МКА-блокаторов PD1 и CTLA4 [268-274, 283]. Режимы применения приведены в табл. 10.

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2).**

**Комментарий:** монотерапия МКА-блокаторами PD-1 и комбинированная терапия МКА-блокаторами PD1 и CTLA4 демонстрируют сходные результаты у пациентов с меланомой, резистентной к ИПК BRAF и MEK. Однако комбинированная терапия МКА-блокаторами PD1 и CTLA4 была связана с более высокой частотой нежелательных явлений по сравнению с монотерапией [284].

**Таблица 10. Режимы применения МКА-блокаторов PD1 и CTLA4**

Схема терапии	Препарат	Доза	Путь введения	Дни введения	Длительность цикла, дни, режим
Монотерапия [268-270]	Ниволумаб**	3 мг/кг	В/в	1 раз в 14 дней	Длительно
		ИЛИ	капельно	30–60 мин	
		240 мг [285]	В/в капельно		1 раз в 14 дней

		ИЛИ				
		480 мг[245]	В/в капельно	1 раз в 28 дней	Длительно	
Монотерапия [269, 271-273]	Пембролизумаб**	200 мг ИЛИ	В/в капельно 30 мин	1 раз в 21 день	Длительно	
	#Пембролизумаб**	400 мг [243]	В/в капельно 30 мин	1 раз в 42 дня	Длительно	
Монотерапия [286, 287]	Пролголимаб	1 мг/кг	В/в капельно 30 – 60 мин	1 раз в 14 дней	Длительно (УДД 2, УУР В)	
Комбинированная терапия МКА-блокаторами STLA4 и МКА-блокаторами PD1 (ИПИ 3/НИВО 1) [270, 274, 288, 289]	Ниволумаб** (в один день с ипилимумабом**)	1 мг/кг	В/в капельно 30 мин	1 раз в 21 день	Суммарно не более 4 введений	
	Ипилимумаб** (в один день с ниволумабом**)	3 мг/кг	В/в капельно 30 минут	1 раз в 21 день	Суммарно не более 4 введений	
	Поддерживающая фаза: ниволумаб**	ИЛИ	3 мг/кг	В/в капельно	1 раз в 14 дней	Длительно
		ИЛИ	240 мг	В/в капельно	1 раз в 14 дней	Длительно
		ИЛИ	ИЛИ	ИЛИ	ИЛИ	
		480 мг в/в	В/в капельно	1 раз в 28 дней	Длительно	
Комбинированная терапия МКА-блокаторами STLA4 и МКА-блокаторами PD1 (ИПИ 1/НИВО 3) [289]	Ниволумаб** (в один день с ипилимумабом**)	3 мг/кг	В/в капельно 30 мин	1 раз в 21 день	Суммарно не более 4 введений	
	Ипилимумаб** (в один день с ниволумабом**)	1 мг/кг	В/в капельно 30 мин	1 раз в 21 день	Суммарно не более 4 введений	

(Уровень убедительности рекомендаций – В	Поддерживающая фаза: ниволумаб** ИЛИ	3 мг/кг	В/в капельно 30 мин	1 раз в 14 дней	Длительно
(уровень достоверности доказательств – 4).	Поддерживающая фаза: ниволумаб** ИЛИ	240 мг	В/в капельно 30 мин	1 раз в 14 дней	Длительно
	Поддерживающая фаза: ниволумаб**	480 мг	В/в капельно 30 мин	1 раз в 28 дней	Длительно

- При наличии признаков прогрессирования заболевания на фоне применения монотерапии ИПК BRAF переключение пациентов на комбинированную терапию ИПК BRAF + MEK **не рекомендуется**, так как вероятность получить ответ на лечение остается низкой, а медиана времени до прогрессирования не превышает 3 мес [125].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

- При наличии признаков прогрессирования заболевания на фоне применения одного из ИПК BRAF или одной из комбинаций ИПК BRAF и MEK (см. табл. 9) **не рекомендуется** переключать пациентов на другой ИПК BRAF или другую комбинацию ИПК BRAF и MEK. Имеющиеся преclinical данные позволяют предположить аналогичные механизмы действия и формирования резистентности к вемурафенибу\*\*/кобиметинибу\*\* и дабрафенибу\*\*/траметинибу\*\* [290, 291]. Сведения о наличии клинической эффективности подобного переключения также отсутствуют.

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств –4).**

- При медленно прогрессирующей метастатической и/или местно-распространенной меланоме (III неоперабельной – IV стадии) у пациентов с ожидаемой продолжительностью жизни не менее 6 мес при отсутствии противопоказаний независимо от статуса мутации *BRAF* **рекомендуется** использование препарата ипилиумаб\*\* [292] или комбинации МКА-блокаторов PD1 и CTLA4 после прогрессирования болезни на фоне стандартной терапии (МКА-блокаторы PD1, ИПК

*BRAF*, комбинация ИПК *BRAF* и *MEK*) или в случае ее непереносимости [293-297].

Режим применения ипилимумаба\*\* приведен в табл. 11.

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1).**

**Комментарий:** *ипилимумаб\*\* является блокатором антигена 4 цитотоксического Т-лимфоцита (МКА-блокатором CTLA4) и относится к категории иммуноонкологических препаратов. Ипилимумаб\*\* используется в дозе 3 мг/кг в/в в виде 90-минутной инфузии каждые 3 нед (1, 4, 7 и 10-я недели, всего 4 введения (объединенный анализ данных продемонстрировал показатель 7-летней общей выживаемости 17 % среди всех пациентов с метастатической и/или местно-распространенной формой меланомы, получавших ипилимумаб\*\*). Первое контрольное обследование рекомендуется проводить на 12-й неделе от начала лечения (при отсутствии клинических признаков выраженного прогрессирования). Учитывая возможность развития аутоиммунных нежелательных явлений (диарея, колит, гепатит, эндокринопатии, дерматит), необходимо их своевременное выявление и активное лечение в соответствии с общепринятыми алгоритмами.*

**Таблица 11. Режим применения ипилимумаба\*\* при меланоме кожи**

Схема терапии	Препарат	Доза	Путь введения	Дни введения	Длительность цикла, дни, режим
Монотерапия [209–211]	Ипилимумаб**	3 мг/кг массы тела	В/в капельно 90 мин	1 раз в 21 день	Максимум 4 введения

- Пациентам с мутацией в гене *BRAF* (с эквивалентом III неоперабельной – IV стадии) при отсутствии противопоказаний рекомендуется проводить комбинированную иммунную и таргетную терапию МКА-блокаторами PD11 (атезолизумаб) и ингибиторами протеинкиназы вемурафенибом и кобиметинибом[298]. Режимы применения приведены в таблице12.

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2).**

**Комментарий:** *комбинация атезолизумаба, вемурафениба и кобиметиниба изучалась у больных с BRAF-мутированной меланомой в первой линии терапии и оказалась лучше, чем комбинированная таргетная терапия вемурафенибом и кобиметинибом в отношении времени без прогрессирования с пограничной значимостью. В тоже время аналогичное по дизайну и популяции пациентов исследование с дабрафенибом и траметинибом и спартализумабом не достигло своей первичной конечной точки при приблизительно таких*

же показателях отношения рисков прогрессирования. К настоящему времени данные об общей выживаемости не получены. Мы полагаем, что тройная комбинация может быть предпочтительнее, чем терапия вемурафенибом и кобиметинибом у определенной части пациентов с мутацией в гене BRAF, тем не менее, к настоящему времени нет достаточных научных данных эту часть пациентов определить точнее. Врачу-онкологу при назначении этого режима лечения следует взвесить все потенциальные риски и ожидаемую пользу.

Таблица 12. Режимы применения МКА-блокатора aPDL1 атезолизумаба и ИТК вемурафениба и комбиметиниба

Схема терапии	Препарат	Доза	Путь введения	Дни введения	Длительность цикла, дни, режим
Атезолизумаб + вемурафениб + кобиметиниб	Вемурафениб**	960 мг 2 раза в день	Внутрь	Ежедневно дни 1-21	День 1-21 (вводный период комбинированной таргетной терапии)
	Кобиметиниб**	60 мг 1 р/сут	Внутрь	Ежедневно дни 1-21	День 1-21 (вводный период комбинированной таргетной терапии)
	Вемурафениб**	720 мг 2 раза в день	Внутрь	Ежедневно дни 22-28	День 22-28 (вводный период комбинированной таргетной терапии)
	Атезолизумаб ИЛИ (!)	840 мг	в/в кап	День 1 (29), 15 (44)	Начиная с 29-го дня цикла каждый 1 и 15 день
	Атезолизумаб	1200 мг	в/в кап	День 1 (29), 22	Начиная с 29-го дня цикла каждые 3 недели
	ИЛИ (!) Атезолизумаб	1680 мг	в/в кап	День 1 (29)	Начиная с 29-го дня цикла каждые 4 недели
	Вемурафениб**	720 мг 2 раза в день	Внутрь	Ежедневно дни 1-28	День 1-28 (период лечения тройной комбинацией)
	Кобиметиниб**	60 мг 1 р/сут	Внутрь	Ежедневно дни 1-21	День 1-21 (период лечения тройной комбинацией)
<p><i>вемурафениб 960 мг (четыре таблетки по 240 мг) перорально два раза в сутки вместе с кобиметинибом 60 мг (три таблетки по 20 мг) перорально 1 раз в сутки с 1 по 21 день с последующим приемом вемурафениба 720 мг (три таблетки по 240 мг) перорально два раза в сутки с 22 по 28 дни. Период тройной комбинации (с 29 дня и далее): атезолизумаб 840 мг внутривенно в день 1 и 15, кобиметиниб 60 мг (три таблетки по 20 мг) перорально 1 раз в сутки в дни с 1 по 21, вемурафениб 720 мг (три таблетки по 240 мг) перорально 2 раза в день с 1 по 28 день 28-дневного цикла. Лечение проводят до прогрессирования или неприемлемой токсичности. При необходимости вводный период (лечение только комбинацией вемурафениба и кобиметиниба) может быть продлен до 56 дней, а режим введения атезолизумаба изменен на атезолизумаб 1200 мг внутривенно в день 1, каждые 21 день или на атезолизумаб 1680 мг внутривенно в день 1, каждые 28 дней.</i></p>					

- Пациентам с мутацией в гене BRAF (с эквивалентом III неоперабельной – IV стадии) при отсутствии противопоказаний рекомендуется проводить комбинированную иммунную и таргетную терапию МКА-блокаторами PD1 (пембролизумаб) и ингибиторами протеинкиназы дабрафенибом и траметинибом [299] Режимы применения приведены в табл. 13.

Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).



**Комментарий:** комбинация пембролизумаба, дабрафениба и траметиниба изучалась у больных с BRAF-мутированной меланомой в первой линии терапии и оказалась лучше, чем комбинированная таргетная терапия дабрафенибом и траметинибом в отношении времени без прогрессирования, однако это улучшение не достигло статистической значимости. (При периоде наблюдения 36,6 месяцев медиана ВВП составила 16,9 мес. в группе тройной комбинации и 10,7 мес. в группе таргетной терапии (ОР 0,53; 95% ДИ от 0,34 до 0,83). Общая выживаемость также имела тенденцию к улучшению в группе тройной комбинации (не значимо). Мы полагаем, что тройная комбинация может быть предпочтительнее, чем терапия дабрафенибом и траметинибом у определенной части пациентов с мутацией в гене BRAF, тем не менее, к настоящему времени нет достаточных научных данных эту часть пациентов определить точнее. Врачу-онкологу при назначении этого режима лечения следует взвесить все потенциальные риски и ожидаемую пользу.

Таблица 13. Режимы применения МКА-блокатора aPD1 пембролизумаба и ИТК дабрафениба и траметиниба

Схема терапии	Препарат	Доза	Путь введения	Дни введения	Длительность цикла, дни, режим
Пембролизумаб + дабрафениб + траметиниб	дабрафениб**	150 мг 2 раза в день	Внутрь	Ежедневно	Длительно
	Траметиниб**	2 мг 1 р/сут	Внутрь	Ежедневно	Длительно
	Пембролизумаб**	200 мг	Внутривенно	День 1, 22	Каждые 21 день

- При невозможности проведения терапии (или сроке ожидания начала такой терапии более 1 мес) ИПК BRAF или комбинацией ИПК BRAF и MEK, или МКА-блокаторами PD1, или МКА-блокаторами CTLA4 в 1-й или во 2-й линии у пациентов с метастатической или нерезектабельной меланомой и мутацией в гене BRAF в опухоли при сохранении удовлетворительного общего состояния пациента (ECOG 0–2) и при ожидаемой продолжительности жизни более 3 мес **рекомендуется** проведение цитотоксической химиотерапии [300-308]. Наиболее распространенные режимы химиотерапии (монотерапия или комбинации) приведены в табл. 14. Назначение других лекарственных препаратов для лечения диссеминированной формы меланомы проводится решением консилиума или врачебной комиссии.

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 1).**

**Комментарий:** данный вид лечения менее эффективен в отношении увеличения общей продолжительности жизни, времени до прогрессирования, частоты объективных ответов на лечение и в большинстве случаев сопровождается более выраженными нежелательными реакциями в сравнении с ИПК BRAF или комбинацией ИПК BRAF и MEK, или МКА-блокаторами PD1 или CTLA4. В связи с этим следует избегать применения химиотерапии в 1-й линии лечения пациентов метастатической или нерезектабельной меланомой и мутацией в гене BRAF всегда, когда это возможно.

**Таблица 14.** Наиболее распространенные режимы химиотерапии при метастатической меланоме кожи

Схема терапии	Препарат	Доза	Путь введения	Дни приема	Длительность цикла, дни, режим	Ссылка
Монотерапия	#Дакарбазин**	1000 мг/м <sup>2</sup>	В/в	1-й	21	[122, 278,
Монотерапия	Дакарбазин**	250 мг/м <sup>2</sup>	В/в	1–5-й	21	300-302, 309, 310]
Монотерапия	Темозоломид* *	200 мг/м <sup>2</sup>	Внутрь или в/в	1–5-й	28	[303]
Монотерапия	Ломустин**	130 мг/м <sup>2</sup>	Внутрь	1-й	42	[311-313]
Комбинация	Цисплатин**	20 мг/м <sup>2</sup>	В/в	1–4-й	21 (2 курса и обследование, максимально – до 6 курсов)	[307, 308, 314]
	#Винбластин**	2 мг/м <sup>2</sup>	–	1–4-й		
	Дакарбазин**	800 мг/м <sup>2</sup>	–	1-й		
Комбинация	#Паклитаксел* *	225 мг/м <sup>2</sup>	В/в	1-й	21	[281]
	#Карбоплатин* *	AUC 6		1-й		
Комбинация	#Паклитаксел* *	175 мг/м <sup>2</sup>	В/в	1-й	21	[305, 306, 315]
	#Карбоплатин* *	AUC 6		1-й		

- При проведении химиотерапии оценку эффекта лечения **рекомендовано** проводить после каждого 2–3-го цикла (каждые 7–12 нед). Для оценки эффекта терапии рекомендуется использовать оценку общего состояния пациента и методы лучевой диагностики (см. табл. 7, раздел 2) а также стандартные критерии ответа на цитостатическую терапию (RECIST 1.1) [281, 282].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- При проведении противоопухолевого лекарственного лечения при расчете доз препаратов на поверхность или массу тела **рекомендуется** проводить округление фактических доз в пределах 5 % расчетных [316, 317].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5)**

- При прогрессировании после первой линии терапии одним из МКА-блокаторов PD1 у больных меланомой кожи с мутацией в гене BRAF предпочтение **рекомендуется** отдавать монотерапии блокатором CTLA4 или комбинированной терапии ИПК BRAF и MEK [318].

**Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств – 4).**

*Комментарий: В исследовании I.P. da Silva с соавт. показано увеличение частоты объективных ответов с 9% при монотерапии ипилимумабом\*\* до 38% при комбинированной терапии ипилимумабом\*\* и ниволумабом\*\* у пациентов с без мутации в гене BRAF. При наличии мутации частота ответов была похожей (24% и 19% соответственно)[318]».*

- **Рекомендуется** повторное назначение комбинированной терапии ИПК BRAF и MEK у пациентов, которые ранее длительно (более 6 мес.) получали терапию ИПК BRAF и MEK и у которых был отмечен объективный ответ на лечение, в случае прогрессирования или непереносимости МКА-блокаторами PD1 или комбинации МКА-блокаторов PD1 и CTLA4, назначенных во второй линии [319, 320].

**Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств – 4).**

- **Рекомендуется** продолжить комбинированную терапию ИПК BRAF и MEK или монотерапию МКА-блокаторами PD1 у пациентов, при изолированном прогрессировании единичных метастазов с возможностью их хирургического удаления или проведения стереотаксической радиохирургии на прогрессирующие очаги («олигопрогрессирование») [321].

**Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств – 4).**

### 3.4.3. Выбор терапии 1-й линии у пациентов метастатической или неоперабельной меланомой кожи с мутацией в гене *c-Kit*

- У пациентов с мутацией в гене *c-Kit* и ожидаемой продолжительностью жизни более 3 месяцев в качестве терапии 1-й или последующих линий **рекомендована** монотерапия МКА-блокаторами PD1 или комбинацией МКА-блокаторов CTLA4 и PD1 [269-272, 276, 322, 323]. Стандартные режимы применения приведены в табл. 10.

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1).**

**Комментарий:** *популяция пациентов с мутацией в гене c-Kit в опухоли не изучалась отдельно в рандомизированных исследованиях, однако ее следует рассматривать как популяцию больных без мутации в гене BRAF.*

- У пациентов с мутацией в гене *c-Kit* и ожидаемой продолжительности жизни более 3 месяцев в качестве терапии 1-й или последующих линий рекомендована терапия ИПК *c-Kit* #иматинибом\*\*. Лечение #иматинибом\*\* проводится до прогрессирования заболевания или развития выраженных, не купируемых редукцией дозы токсических явлений. Режим применения приведен в табл. 15 [145, 146].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 3).**

**Таблица 15.** Режим применения #иматиниба\*\* при меланоме кожи

Схема терапии	Препарат	Доза	Путь введения	Дни введения	Длительность цикла, дни, режим
Монотерапия	#Иматиниб**	400 мг 2 р/сут	Внутрь	Ежедневно	Длительно, до прогрессирования

- Оценку эффекта терапии ИПК #иматинибом\*\* **рекомендуется** проводить не реже 1 раза через каждые 8–10 нед терапии, не допуская перерывов в приеме препарата на период оценки эффекта. Для оценки эффекта терапии рекомендуется использовать оценку общего состояния пациента и методы лучевой диагностики (см. табл. 7), а также стандартные критерии ответа на цитостатическую терапию (RECIST 1.1) [137, 145, 281, 282].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

- **Не рекомендуется** проводить терапию #иматинибом\*\* пациентам с неизвестным статусом опухоли в отношении мутации в гене *c-Kit*, так как сведения о клинической пользе от применения #иматиниба\*\* у пациентов без активирующей мутации в гене *c-Kit* отсутствуют [146, 149, 324, 325].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 3)**

- При наличии признаков прогрессирования заболевания на фоне применения #иматиниба\*\* при сохранении удовлетворительного общего состояния пациента (ECOG 0–2) и ожидаемой продолжительности жизни более 3 мес **рекомендуется** проводить терапию модуляторами иммунологического синапса – МКА-блокаторами PD1 и/или CTLA4 (в случае, если она не проводилась ранее) [326, 327]. Режимы применения приведены в табл. 10.

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

- При невозможности проведения терапии (или сроке ожидания начала такой терапии более 1 мес) #иматинибом\*\* или МКА-блокаторами PD1 и/или CTLA4 в 1-й или во 2-й линии у пациентов с метастатической или нерезектабельной меланомой с мутацией в гене *c-Kit* в опухоли при сохранении удовлетворительного общего состояния пациента (ECOG 0–2) и при ожидаемой продолжительности жизни более 3 месяцев рекомендуется проведение цитотоксической химиотерапии [300-308]. Наиболее распространенные режимы химиотерапии (монотерапия или комбинации) приведены в табл. 12. Назначение других лекарственных препаратов для лечения диссеминированной формы меланомы проводится решением консилиума или врачебной комиссии.

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1)**

**Комментарий:** *данный вид лечения менее эффективен в отношении увеличения общей продолжительности жизни, времени до прогрессирования, частоты объективных ответов на лечение и в большинстве случаев сопровождается более выраженными нежелательными реакциями в сравнении с ИПК *c-Kit* или МКА-блокаторами PD1 или CTLA4. В этой связи следует избегать применения химиотерапии в 1-й линии лечения пациентов метастатической или нерезектабельной меланомой и мутацией в гене *c-Kit* всегда, когда это возможно.*

### 3.4.4. Выбор терапии 1-й линии у пациентов без мутаций в генах *BRAF* и *c-Kit*

- У пациентов без мутаций в генах *BRAF* и *c-Kit* при сохранении удовлетворительного общего состояния пациента (ECOG 0–2) и при ожидаемой продолжительности жизни более 3 месяцев **рекомендуется** терапия комбинацией МКА-блокаторов PD1 и CTLA4 или монотерапия МКА-блокаторами PD1 [269-272, 276, 322, 323]. Стандартные режимы применения приведены в табл. 10.

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1).**

- При очевидном прогрессировании болезни на фоне терапии одним из МКА-блокаторов PD1 **не рекомендуется** применять другой препарат этой же подгруппы. Имеющиеся доклинические данные позволяют предположить аналогичные механизмы действия и формирования резистентности к ниволумабу\*\* и пембролизумабу\*\*. Сведения о наличии клинической эффективности подобного переключения также отсутствуют.

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств –5).**

- При очевидном прогрессировании болезни на фоне терапии одним из МКА-блокаторов PD1 **рекомендуется** рассмотреть возможность проведения терапии комбинацией МКА-блокаторов PD1 и CTLA4 [328] или монотерапию МКА-блокатором CTLA4 [292, 329]. Режимы применения приведены в таблицах 10 и 11 соответственно

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств –3).**

- При невозможности проведения терапии (или сроке ожидания начала такой терапии более 1 мес.) МКА-блокаторами PD1 и CTLA4 в 1-й или во 2-й линии у пациентов с метастатической или нерезектабельной меланомой без мутаций в генах *BRAF* и *c-Kit* в опухоли при сохранении удовлетворительного общего состояния пациента (ECOG 0–2) и при ожидаемой продолжительности жизни более 3 мес. **рекомендуется** проведение цитотоксической химиотерапии [300-308]. Наиболее распространенные режимы химиотерапии (монотерапия или комбинации) приведены в табл. 14. *Назначение других лекарственных препаратов для лечения диссеминированной формы меланомы проводится решением консилиума или врачебной комиссии». Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 1).*

**Комментарий:** данный вид лечения менее эффективен в отношении увеличения общей продолжительности жизни, времени до прогрессирования, частоты объективных

ответов на лечение и в большинстве случаев сопровождается более выраженными нежелательными реакциями в сравнении с МКА-блокаторами PD1 или CTLA4. В связи с этим следует избегать применения химиотерапии в 1-й линии лечения пациентов метастатической или нерезектабельной меланомой без мутаций в генах BRAF и c-Kit всегда, когда это возможно.

- При прогрессировании после адъювантной терапии одним из МКА-блокаторов PD1 предпочтение **рекомендуется** отдавать комбинации МКА-блокаторов PD1 и блокаторов CTLA4 [318].

**Уровень убедительности рекомендаций С** (уровень достоверности доказательств – 4)

*Комментарий:* В исследовании I.P. da Silva с соавт. показано увеличение частоты объективных ответов с 13% при монотерапии ипилимумабом\*\* до 36% при комбинированной терапии ипилимумабом\*\* и ниволумабом\*\*[318].

- При прогрессировании после первой линии терапии у больных без мутации в гене BRAF одним из МКА-блокаторов PD1 предпочтение рекомендуется отдавать комбинации МКА-блокаторов PD1 и блокаторов CTLA4.

**Уровень убедительности рекомендаций С** (уровень достоверности доказательств – 4)

*Комментарий:* В исследовании I.P. da Silva с соавт. показано увеличение частоты объективных ответов с 9% при монотерапии ипилимумабом\*\* до 38% при комбинированной терапии ипилимумабом\*\* и ниволумабом\*\* у пациентов с без мутации в гене BRAF. При наличии мутации частота ответов была похожей (24% и 19% соответственно) [318].

- При прогрессировании на фоне терапии одним из МКА-блокаторов PD1 у больных с или без мутации в гене BRAF рекомендуется повторное назначение МКА-блокаторов PD1 (или назначение комбинированной терапии МКА-блокаторами PD1 и CTLA4) в случае если соблюдаются 4 условия: 1) контроль над заболеванием (объективный ответ или стабилизация) при первом назначении МКА-блокаторов PD1 составил 6 мес. и более; 2) лечение 2-й (или последующих линий) более не приносит пользы (отмечается прогрессирование заболевания или непереносимость лечения); 3) состояние пациента по шкале ECOG  $\leq 2$  или ожидаемая продолжительность жизни более 3 мес.; 4) имевшиеся ранее нежелательные явления при применении МКА-блокаторов

PD1 разрешились ( $\leq 1$  степ. по СТСАЕ v 5.0) И никогда не достигали 4 степ. по СТСАЕ v 5.0 [330]

**Уровень убедительности рекомендаций С** (уровень достоверности доказательств – 3)

### 3.4.5. Особенности оценки ответа на лечение МКА-блокаторами PD1 или CTLA4

МКА-блокаторы PD1 или CTLA4 представляют собой принципиально новый класс лекарственных препаратов, эффект которых развивается в результате воздействия на элементы иммунной системы пациента. Сами лекарственные средства не обладают противоопухолевым эффектом, а элиминация опухолевых клеток достигается за счет активации клеток иммунной системы пациента. Это обуславливает особенности развития клинического и радиологического ответа на лечение.

- Всем пациентам с меланомой на фоне лечения МКА-блокаторами PD1 или CTLA4 **рекомендуется** проводить первоначальную радиологическую оценку ответа на лечение не ранее 12 недель от начала терапии (при отсутствии клинического ухудшения состояния пациента). Повторные исследования проводятся через 8–12 недель (при отсутствии клинического ухудшения состояния пациента) [269-272, 323, 331].

**Уровень убедительности рекомендаций – В** (уровень достоверности доказательств – 2)

- **Рекомендуется** для оценки ответа на лечение МКА-блокаторами PD1 или CTLA4 использовать модифицированные критерии ответа на лечение, которые допускают появление новых очагов (при отсутствии клинического ухудшения состояния пациента) [331] (табл. 16).

**Уровень убедительности рекомендаций – С** (уровень достоверности доказательств – 5).

*Таблица 16. Сравнение традиционных критериев (на примере RECIST) и критериев оценки ответа на МКА-блокаторы PD1 или CTLA4 (mRECIST или irRC) [331, 332]*

Опухолевый ответ	RECIST	irRC
Полный ответ	Исчезновение всех очагов	Исчезновение всех очагов, в том числе новых
Частичный ответ	Уменьшение суммы максимальных диаметров	Уменьшение суммы произведений поперечных



	таргетных очагов более чем на 30 % при отсутствии прогрессирования со стороны других очагов поражения либо появления новых	диаметров таргетных и новых очагов более чем на 30 %. Допускается появление новых очагов
Стабилизация	Уменьшение опухолевых образований менее чем на 30 % или увеличение не более чем на 20 % при отсутствии новых поражений	Уменьшение опухолевых образований менее чем на 30 % при отсутствии новых поражений или увеличение не более чем на 20 %. Допускается появление новых очагов
Прогрессирование	Увеличение суммы максимальных диаметров таргетных очагов более чем на 20 % и/или появление новых очагов	Увеличение суммы произведений поперечных диаметров таргетных и новых очагов более чем на 20 %

#### 3.4.6. Длительность лечения МКА-блокаторами PD1 или CTLA4

- **Рекомендуется** применять МКА-блокатор CTLA4 (ипилиумаб\*\*) в режиме ограниченного количества введений – не более 4. В некоторых случаях (при стабилизации заболевания или объективном ответе на лечение более 6 мес, сменившимися прогрессированием заболевания) допускается повторное применение курса лечения ипилиумабом\*\* (также не более 4 введений) [293].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 2).**

- **Рекомендуется** МКА-блокаторы PD1 назначать в постоянном режиме до наступления прогрессирования или непереносимости с интервалом введения в 2 недели или 4 недели для ниволумаба\*\* в зависимости от режима дозирования, в 3 или 6 недель - для пембролизумаба\*\* (см. также раздел 3.4.5 и табл. 10)[269-272, 323].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2).**

#### 3.4.7. Лечение пациентов с особыми формами метастатической меланомы: олигометастатической, местно-распространенной, с метастазами в костях

- Пациентов с солитарными отдаленными метастазами меланомы (в мягкие ткани, легкие, головной мозг и др.) и хорошим соматическим статусом **рекомендуется** рассматривать в качестве кандидатов для радикального хирургического лечения, которое может обеспечить длительный безрецидивный период [333-335].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2)**

**Комментарии:** Роль хирургии возрастает в связи с появлением для этой группы пациентов эффективной адъювантной терапии МКА-блокатором PD1 – препаратом ниволумаб\*\*, который в рандомизированном исследовании продемонстрировал увеличение безрецидивной выживаемости в сравнении с наблюдением [230].

- При достижении эффекта от проводимой системной терапии может рассматриваться проведение полных циторедуктивных вмешательств. Проведение неполной циторедукции не рекомендовано [336, 337].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3)**

- Пациентов с местно-распространенной нерезектабельной формой меланомы кожи и изолированным поражением конечности, не ответившим на стандартную терапию (ингибиторы BRAF или MEK, МКА-блокаторы PD1 или CTLA4), **рекомендуется** рассматривать в качестве кандидатов для проведения изолированной гипертермической перфузии конечности с мелфаланом\*\*. [338-341].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2)**

**Комментарий:** данная процедура проводится в отдельных специализированных центрах.

- При обширных по площади поражениях кожи лица (меланома по типу злокачественного лентиго) для пациентов, не желающих быть подвергнутыми реконструктивно-пластической операции на лице, рекомендуется использование крема #имихимод в качестве средства для уменьшения площади злокачественного лентиго в предоперационном периоде (5 раз в неделю в течение 3 месяцев с использованием 5% крема #имихимод перед иссечением) [342-344].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2).**

- При меланоме по типу злокачественного лентиго 0 стадии для пациентов, не желающих быть подвергнутыми реконструктивно-пластической операции на лице, **рекомендуется** использование крема #имихимод в качестве самостоятельного метода лечения (ежедневно в течение 3 месяцев с использованием 5% крема #имихимод перед иссечением) [342-344].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3)**

- При метастазах в регионарных лимфатических узлах и невозможности их хирургического удаления **рекомендуется** рассмотреть возможность проведения дистанционной лучевой терапии в различных режимах: 50 Гр за 20 фракций в течение 4 недель; 32 Гр за 4 фракции в течение 4 недель [237].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств 3).**

**Комментарий:** *Также может применяться режим лучевой терапии 30 Гр за 10 фракций в течение 2 нед [345].*

- При симптомных метастазах в костях с обезболивающей целью **рекомендуется** проведение паллиативной лучевой терапии в одном из следующих режимов: 30 Гр за 10 фракций в течение 2 недель; 20 Гр за 5 фракций за 5-7 дней, 24 Гр за 6 фракций в течение 3 нед [237, 345-347].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств — 1).**

#### **3.4.8. Лечение пациентов с метастазами в головном мозге**

- **Рекомендуется** строить алгоритм выбора тактики лечения у пациентов с метастазами в головном мозге в ходе мультидисциплинарного консилиума с участием врача-нейрохирурга, врача-радиотерапевта и врача-онколога на основании следующих критериев [348, 349]:

- экстракраниальное распространение заболевания и его контроль;
- размер метастазов в головном мозге (более или менее 3 см);
- количество метастазов в головном мозге (солитарный метастаз, олигометастатическое поражение, множественные метастазы);
- общее состояние по шкале Карновского (более 70 %, менее 70 %)

(Приложение Г2);

- расположение метастазов в функционально значимых частях мозга;
- наличие или отсутствие неврологической симптоматики.

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств –4).**

**Комментарий:** *открытая хирургическая операция имеет преимущества перед стереотаксической радиохирургией у пациентов с симптомными очагами, а также*

*бессимптомными очагами, расположенными в функционально незначимых частях мозга, размером более 3 см при ожидаемой продолжительности жизни (без учета влияния метастаза в головном мозге) более 3 мес. При этом возможно проведение сеанса стереотаксической радиохирургии на операционную полость для улучшения локального контроля.*

- При олигометастатическом поражении головного мозга (3–8 очагов) размерами до 3 см каждый стереотаксическая радиохирургия рекомендована дополнительно к лекарственному лечению и имеет преимущества перед облучением всего мозга [348].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

***Комментарий:** сообщения о роли облучения всего мозга при множественных метастазах меланомы в головном мозге или при поражении мозговых оболочек противоречивы. Эта процедура может быть предложена пациенту для облегчения неврологических симптомов при множественных метастазах в головном мозге в случае быстрого прогрессирования на фоне лекарственной терапии [349]. В этом случае могут быть использованы режимы: 30 Гр за 10 фракций в течение 2 нед; 37,5 Гр за 15 фракций в течение 3 нед [346].*

*Лекарственная терапия пациентов с метастатическим поражением головного мозга проводится по тем же принципам, что и для пациентов с метастазами других локализаций.*

- У пациентов со стабильными метастазами меланомы в головном мозге **рекомендуется** отдавать предпочтение комбинированной иммунотерапии (МКА-блокаторы CTLA4 и PD1) по сравнению с монотерапией МКА-блокаторами PD1 или CTLA4 [288, 350].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2).**

- При наличии мутации V600 в гене BRAF у пациентов с меланомой и с метастазами в головном мозге **рекомендуется** отдавать предпочтение комбинированной таргетной терапии ИПК BRAF и MEK по сравнению с применением монотерапии ИПК BRAF [351, 352].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2)**

### **3.4.9. Конкурентное применение лучевой терапии и системного противоопухолевого лечения**

- Поскольку имеются сведения о радиосенсибилизирующем эффекте ИПК BRAF и MEK в случаях выраженной висцеральной токсичности при их одновременном применении с лучевой терапией, **рекомендуется** всем пациентам с меланомой прервать прием ИПК BRAF или MEK:

- не менее чем за 3 дня до начала лучевой терапии и возобновить не ранее чем через 3 дня после окончания фракционированной лучевой терапии;
- как минимум за 1 день до начала стереотаксической радиохирургии (или радиотерапии) и возобновить через 1 день после ее завершения [353-356]

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств –4)**

- В настоящее время не существует убедительных данных, свидетельствующих об ухудшении переносимости лечения при одновременном проведении лучевой терапии и терапии МКА-блокаторами PD1 или CTLA4. Анализ результатов представленных исследований показал, лучевая терапия **рекомендуется** совместно с терапией МКА-блокаторами PD1 или CTLA4 без потери эффективности и повышения частоты нежелательных реакций [353, 356-358].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 3).**

### **3.4.10. Подходы к лечению пациентов после полного удаления всех метастатических очагов (эквивалент стадии IV, без признаков заболевания).**

- Рекомендуется пациентам после полного (R0) удаления отдаленных метастазов меланомы кожи или метастазов меланомы без выявленного первичного очага (в мягкие ткани, легкие, головной мозг и др.) в течение 3 мес. после хирургического лечения при отсутствии противопоказаний проводить адъювантную терапию ниволумабом\*\* по схеме:

ниволумаб\*\* 3 мг/кг каждые 2 нед в/в капельно 12 месяцев

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 2).**

или ниволумаб\*\* 240 мг каждые 2 нед в/в капельно 12 месяцев, или ниволумаб\*\* 480 мг в/в каждые 4 нед 12 месяцев [230, 244, 245, 285, 359, 360]

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3)**

- Рекомендуется пациентам с метастатической меланомой (эквивалент стадии M1) после хирургического удаления всех метастатических узлов, без признаков заболевания) проведение адъювантной комбинированной терапия МКА-блокаторами CTLA4 и МКА-блокаторами PD1 [361]. Режим применения приведен в Таблице 17.

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2).**

Таблица 17. Режим применения комбинированной иммунотерапии у больных после полного (R0) удаления отдаленных метастазов меланомы

Ниволумаб** (в один день с ипилимумабом**)	1 мг/кг	В/в капельно 30 мин	1 раз в 21 день	Суммарно не более 4 введений
Ипилимумаб** (в один день с ниволумабом**)	3 мг/кг	В/в капельно 30 минут	1 раз в 21 день	Суммарно не более 4 введений
После окончания терапии комбинацией, монотерапия ниволумабом**	3 мг/кг (но не более 240 мг) или 240 мг	В/в капельно 30 минут	1 раз в 14 дней	до 12 месяцев с момента начала адъювантной терапии
	480 мг [286]	В/в капельно 30 минут	1 раз в 21 день	до 12 месяцев с момента начала адъювантной терапии

### 3.5 Обезболивание

**Принципы обезболивания** и оптимального выбора противоболевой терапии у пациентов меланомой с хроническим болевым синдромом соответствуют принципам обезболивания, изложенным в клинических рекомендациях «Хронический болевой синдром у взрослых пациентов, нуждающихся в паллиативной медицинской помощи».

### 3.6. Сопутствующая терапия у больных меланомой кожи

#### 3.6.1. «Профилактика острой и отсроченной тошноты и рвоты при лекарственном лечении меланомы кожи»

- Рекомендуется определить эметогенный потенциал проводимого лечения (в первую очередь химиотерапии) для выбора адекватной тактики профилактики тошноты и рвоты (см. таблицу 18 Таблица) [362].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1).**

Таблица 18. Эметогенность лекарственных режимов при меланоме кожи

Режим	Уровень эметогенности	Рекомендуемые препараты (схема) для профилактики тошноты и рвоты	Ссылка
Интерферон альфа 2b 5 млн Ед 3 р/нед п/к	Минимальный	Не рекомендуется	[247]
Дакарбазин 1000 мг/м <sup>2</sup> день 1 в/в кап, каждые 21 день	Высокий	антагонист NK1-рецепторов + оланзапин + антагонист рецепторов серотонина (5-НТЗ) + дексаметазон (см. табл. 19 <b>Ошибка! Источник ссылки не найден.</b> )	[363]
Дакарбазин 250 мг/м <sup>2</sup> день 1-5 в/в кап, каждые 21 день	<b>Высокий</b>	антагонист NK1-рецепторов + оланзапин + антагонист рецепторов серотонина (5-НТЗ) + дексаметазон (см. табл. 19 <b>Ошибка! Источник ссылки не найден.</b> )	[363]
Темозоломид 200 мг/м <sup>2</sup> день - 5 внутрь, цикл 28 дней	Умеренный	антагонист рецепторов серотонина (5-НТЗ) + дексаметазон (см. табл. 19 <b>Ошибка! Источник ссылки не найден.</b> )	[303]
Ломустин 130 мг/м <sup>2</sup> день 1, цикл 42 дня	Умеренный	антагонист рецепторов серотонина (5-НТЗ) + дексаметазон (см. табл. 19 <b>Ошибка! Источник ссылки не найден.</b> )	[364]
Цисплатин 20 мг/м <sup>2</sup> день 1-4 в/в кап, винбластин 2 мг/м <sup>2</sup> день 1-4 в/в медленно, дакарбазин 800 мг/м <sup>2</sup> день 1, цикл 28 дней (схема CVD)	Высокий	антагонист NK1-рецепторов + оланзапин + антагонист рецепторов серотонина (5-НТЗ) + дексаметазон (см. табл. 19 <b>Ошибка! Источник ссылки не найден.</b> )	[365-367]
Паклитаксел 175-225 мг/м <sup>2</sup> в/в кап день 1 + карбоплатин АУС (5-6) в/в кап день 1	Высокий	антагонист NK1-рецепторов + оланзапин + антагонист рецепторов серотонина (5-НТЗ) + дексаметазон (см. табл. 19 <b>Ошибка! Источник ссылки не найден.</b> )	[305]
Ниволумаб (все режимы дозирования)	минимальный	Не рекомендуется	[368]

Ниволумаб в комбинации с ипилимумабом (все режимы дозирования)	минимальный	Не рекомендуется	[368]
Пембролизумаб (все режимы дозирования)	минимальный	Не рекомендуется	[369]
Пролголимаб 2 мг/кг в/в кап каждые 14 дней	минимальный	Не рекомендуется	[370]
Ипилимумаб 3 мг/кг в/в кап, каждые 21 день, максимум 4 введения	минимальный	Не рекомендуется	[293]
Дабрафениб в монорежиме и комбинации с траметинибом	минимальный	Не рекомендуется	[121, 371, 372]
Вемурафениб в монорежиме и комбинации с кобиметинибом	минимальный	Не рекомендуется	[121]
Вемурафениб, кобиметиниб в комбинации с атезолизумабом	минимальный	Не рекомендуется	[298]

- Рекомендуется проводить профилактику тошноты и рвоты, возникающей при проведении химиотерапии с высоким эметогенным потенциалом, до начала химиотерапии и проводить ее не менее 3 дней после проведения химиотерапии. В настоящее время наиболее эффективной антиэметической комбинацией является комбинация противорвотных препаратов, включающая: антагонист NK1-рецепторов + антагонист рецепторов серотонина (5-НТЗ) + оланзапин + дексаметазон. (Таблица 19). При наличии других индивидуальных факторов риска развития тошноты и рвоты рекомендуется рассмотреть возможность назначения трехкомпонентных режимов профилактики тошноты и рвоты с использованием апрепитанта/фосапрепитанта или оланзапина [373-375]

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3).**

*Комментарий:* Рекомендованной дозой ондансетрона для пациентов моложе 60 лет является 8 мг внутривенно и 16 мг перорально (в контролируемых исследованиях 8 мг перорально 2 раза в сутки). Для пациентов старше 60 лет рекомендованная доза ондансетрона — 8 мг внутривенно и 8 мг перорально. При использовании фосапрепитанта в 1-й день, дексаметазон на 2-й – 5-й дни может не назначаться или использоваться в дозе 8 мг 1 раз в день. Рандомизированные исследования показали, что на фоне применения палонсетрона доза дексаметазона может быть уменьшена до 8 мг в 1-й день профилактики и не использоваться на 2-й и 3-й дни

*Таблица 19 Профилактика рвоты и тошноты при однократной высокоэметогенной химиотерапии*

Группа	Препарат	День 1	День 2	День 3	День 4
антагонист NK1-рецепторов	Апрепитант или	125 мг внутрь 1 раз в день за 60 мин до ХТ	80 мг внутрь 1 раз утром	80 мг внутрь 1 раз утром	-
	фосапрепитант	150 мг в / в, капельно (однократно) за 30 минут до ХТ	-	-	-



Нейролептики	Оланзапин	5 мг внутрь не менее, чем за 1 час до ХТ или накануне вечером	5 мг внутрь 1 раз в день	5 мг внутрь 1 раз в день	5 мг внутрь 1 раз в день
антагонист рецепторов серотонина (5-НТЗ)	Палонсетрон или	0,25 мг в / в (однократно) за 30–60 минут до ХТ	-	-	-
	ондансетрон или	8 мг в / в или 8–16 мг внутрь за 30–60 минут до ХТ	-	-	-
	гранисетрон или	1–3 мг в / в или 2 мг внутрь за 30–60 минут до ХТ	-	-	-
	трописетрон	5 мг в / в или внутрь за 30–60 минут до ХТ	-	-	-
Глюкокортикоиды	Дексаметазон	12 мг внутривенно 1 раз за 30–60 минут до ХТ	8 мг внутрь или в/м 2 раза в день	8 мг внутрь или в/м 2 раза в день	8 мг внутрь или в/м 2 раза в день, до 5 дней
Бензодиазепины	Лоразепам	0,5–2 мг внутрь или внутримышечно/ внутривенно, при этом разовая доза составляет 50 мкг/кг каждые 4–6 ч. Максимальная суточная доза при приеме внутрь составляет 10 мг. При внутримышечном или внутривенном введении разовая доза – 4 мг			
Н2-блокаторы или ингибиторы протонной помпы					

- Рекомендуется проводить профилактику тошноты и рвоты, возникающей при проведении химиотерапии с умеренно эметогенным потенциалом, до начала химиотерапии и проводить не менее 3 дней после окончания химиотерапии. В настоящее время наиболее эффективной антиэметической комбинацией является комбинация противорвотных препаратов, включающая антагонист рецепторов серотонина (5-НТЗ) + дексаметазон (режимы дозирования – см. таблица 20). [373-379]

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3).**

*Таблица 20. Профилактика рвоты и тошноты при однодневной умеренно эметогенной химиотерапии*

Группа	Препарат	День 1	День 2	День 3
антагонист рецепторов серотонина (5-НТЗ)	Палонсетрон или	0,25 мг в/в (однократно) за 30–60 минут до ХТ	-	-

	Ондансетрон или	8 мг в/в или 8–16 мг внутри за 30–60 минут до ХТ	-	-
	Гранисетрон или	1–3 мг в / в или 2 мг внутри за 30–60 минут до ХТ	-	-
	Трописетрон	5 мг в/в или внутри за 30–60 минут до ХТ	-	-
Глюкокортикоиды	Дексаметазон	8 - 12 мг внутривенно или внутрь 1 раз за 30– 60 минут до ХТ	8 мг внутри или в/м	8 мг внутри или в/м
+/- Бензодиазепины	Лоразепам			
+/- H2-блокаторы или ингибиторы протонной помпы				

- Для профилактики тошноты и рвоты при химиотерапии с низкой эметогенностью **рекомендуется** использовать только один из препаратов: дексаметазон (Дексаметазон 8 мг внутрь или внутривенно в день 1) ИЛИ антагонист 5-HT<sub>3</sub>-рецепторов (Ондансетрон внутрь, в свечах или внутривенно, однократно, за 30–60 мин до ХТ или гранисетрон 1–3 мг в / в или 2 мг внутрь за 30–60 минут до ХТ или трописетрон 5 мг в / в или внутрь за 30–60 минут до ХТ или палонсетрон 0,25 мг в / в за 30–60 минут до ХТ или антагонист рецепторов допамина (например, метоклопрамид 10–40 мг внутрь или внутривенно за 30–60 мин до ХТ)) [373-379]

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3).**

- Не рекомендуется проводить профилактику тошноты и рвоты при минимальноэметогенной однодневной лекарственной терапии меланомы кожи

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- У пациентов, получающих многодневную химиотерапию, рекомендуется проводить профилактику тошноты и рвоты с 1-го дня цикла и ещё в течение 2–3 дней после его окончания. Антиэметики назначают ежедневно (исключение — палонсетрон — через день) на основе эметогенного потенциала цитостатиков, вводимых в тот или иной день. Выбор противорвотной комбинации осуществляется на основе препарата, обладающего наибольшей эметогенностью. [373, 376-379]

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3).**

**Комментарий:** *подробнее принципы лечения и профилактики тошноты и рвоты у пациентов с меланомой кожи изложены в методических рекомендациях «ПРАКТИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ПРОФИЛАКТИКЕ И ЛЕЧЕНИЮ ТОШНОТЫ И РВОТЫ У ОНКОЛОГИЧЕСКИХ БОЛЬНЫХ» Коллектив авторов: Владимирова Л.Ю., Гладков О.А., Королева И.А., Румянцев А.А., Семиглазова Т.Ю., Трякин А.А. DOI: 10.18027/2224-5057-2019-9-3s2-37, <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/2020-37.pdf> )*

### 3.6.2. «Принципы лечения и профилактики костных осложнений»

- Рекомендуется при отсутствии противопоказаний проводить профилактику костных осложнений (переломов) у пациентов с метастазами меланомы в кости одним из остеомодифицирующих агентов (бисфосфонаты или МКА-агониста RANKL). Режимы дозирования приведены в таблице 21

Таблица 21. Лекарственные препараты (остеомодифицирующие агенты) для профилактики костных переломов у пациентов с метастазами меланомы в кости

Препарат	Режим дозирования	Ссылка
Клодроновая кислота	1600 мг 1 р/сут внутрь натошак	[380, 381]
Памидроновая кислота	90 мг в / в кап. в течение не менее 2 часов каждые 4 нед	[382]
Золедроновая кислота	4 мг в / в кап. в течение не менее 15 мин. каждые 4 нед.	[383-385]
Деносумаб	120 мг п / к 1 раз в 4 нед	[383-385]

- Рекомендуется при использовании любого из остеомодифицирующих агентов назначать для ежедневного приёма кальций 1200–1500 мг внутрь и витамин D 400–800 Ед [383-385]

**Уровень убедительности рекомендаций – D (уровень достоверности доказательств – 2)**

**Комментарий:** *подробнее принципы лечения и профилактики костных осложнений у пациентов с меланомой кожи изложены в методических рекомендациях «ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ОСТЕОМОДИФИЦИРУЮЩИХ АГЕНТОВ (ОМА) ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ И ЛЕЧЕНИЯ ПАТОЛОГИИ КОСТНОЙ ТКАНИ ПРИ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫХ НОВООБРАЗОВАНИЯХ» (Коллектив авторов: Коллектив авторов: Багрова С.Г., Копп М.В., Кутукова С.И., Манзюк Л.В., Семиглазова Т.Ю. DOI: 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-38, <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/2020-38.pdf> )*

### 3.6.3. «Принципы профилактики и лечения иммуноопосредованных нежелательных явлений»

- Рекомендуется использовать специализированное руководство при возникновении иммуноопосредованных нежелательных явлений для определения степени их тяжести и алгоритма диагностических и лечебных мероприятий («ПРАКТИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО УПРАВЛЕНИЮ

ИММУНООПОСРЕДОВАННЫМИ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫМИ ЯВЛЕНИЯМИ»  
Коллектив авторов: Проценко С.А., Антимоник Н.Ю., Берштейн Л.М., Жукова Н.В., Новик А.В., Носов Д.А., Петенко Н.Н., Семенова А.И., Чубенко В.А., Харкевич Г.Ю., Юдин Д.И. DOI: 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-50, <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/2020-50.pdf>

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- Рекомендуется перед каждым введением МКА-блокаторов PD1, PDL1, CTLA4 или комбинаций, содержащих эти лекарственные препараты, проводить оценку следующих показателей для исключения противопоказаний к продолжению терапии: АД, ЧСС, ЧД, Т тела, SpO<sub>2</sub>, общий, биохимический анализы крови (калий, натрий, кальций, общий белок, альбумин, ЩФ, амилаза, АСТ, АЛТ, билирубин общий, креатинин, глюкоза, липаза, мочевины, мочевая кислота, С-реактивный белок), общий анализ мочи с микроскопией осадка, а гормоны щитовидной железы (ТТГ, Т<sub>3</sub>св, Т<sub>4</sub>св) – не реже 1 раза в мес[386].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

- При подозрении на наличие иммуноопосредованного колита рекомендуется дополнительно к стандартному набору исследований выполнить: Консультация гастроэнтеролога; Посев кала на патогенную кишечную группу; Определение токсинов (А и В) *S. Difficile* в стуле; Копрограмма; Фекальный кальпротектин; Колоноскопия. [387-398]

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

- При подозрении на наличие иммуноопосредованного поражения гипофиза и/или надпочечников рекомендуется дополнительно к стандартному набору исследований выполнить: МРТ головного мозга (с в/в контрастированием); Определение уровня ФСГ, ЛГ, тестостерона (у мужчин), ТТГ, кортизола и АКТГ в крови; определение уровня калия, натрия, кальция в крови; общий анализ мочи (с акцентом на удельный вес и объём, выделяемый за сутки); консультация эндокринолога. [387-398]

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

- При подозрении на наличие иммуноопосредованного пульмонита рекомендуется дополнительно к стандартному набору исследований выполнить: КТ органов грудной клетки, оценку сатурации кислорода в крови; при необходимости бронхо-альвеолярный лаваж. [387-398]

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

- При развитии иммуноопосредованного нежелательного явления более чем 2 степени тяжести рекомендуется приостановить (или полностью прекратить – в зависимости от клинической ситуации) терапию МКА-блокаторами PD1, PDL1, CTLA4 или их комбинациями и начать иммуносупрессивную терапию. Режимы иммуносупрессивной терапии приведены в таблице 22 [387-398]

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

*Таблица 22. Рекомендуемые режимы иммуносупрессивной терапии при лечении иммуноопосредованных осложнений*

Лекарственный препарат	Режим дозирования	Путь введения	Сопутствующая терапия	Тип осложнения	Степень тяжести осложнения	Длительность лечения
Преднизолон (или другие ГКС в эквивалентных дозах)	0,5 мг/кг	Внутрь	Ингибиторы протонной помпы или H2-блокаторы; Препараты калия и магния	Любые	2-3	До разрешения НЯ до 0-1 степ. Постепенное снижение дозы! До 5 дней
	1 мг/кг	Внутрь			3	
	2 мг/кг	Внутрь			3-4	
	250 мг	в/в кап			4	
	500 мг	в/в кап			4	
	1000 мг	в/в кап			4	До 3 дней
Инфликсимаб	5 мг/кг	в/в кап	нет	И.о. колиты, гастриты, дерматиты	4, резистентная к ГКС	
Гидрокортизон		Мазь	Нет	дерматиты	1	
Клобетазол		Мазь д/наружн. прим. 0.05%	Нет	дерматиты	2	
Фексофенадин	180 мг	Внутрь	Нет	Дерматиты, пульмониты	1-2	
Эбастин	10 мг	2 р/сут внутрь	Нет	дерматиты	1-2	
Мофетил микофенолат	500 мг	2 р/сут внутрь	Нет	И.о. гепатиты, миокардиты	4, резистентная к ГКС	До разрешения НЯ до 0-1 степ.
Такролимус	0,01 – 0,05 мг/кг (до достижения терапевтической концентрации в 7-11 нг/мл)	На 2 приема	Нет	И.о. гепатиты, миокардиты	4, резистентная к ГКС	До разрешения НЯ до 0-1 степ.
Атгам (иммуноглобулин анти-Т лимфоцитарный животного происхождения для применения у человека)	От 10 до 15 мг/кг/сут ежедневно в течение 14 дней, затем через день в течение 14 дней.		ГКС	И.о. гепатиты, миокардиты	4, резистентная к ГКС	Максимум 21 доза в течение 28 дней
Лоперамид	4 мг стартовая доза, далее по 2 мг после каждого эпизода жидкого стула	Макс. До 12 мг/сут	Нет	И.о. колиты	2	

**3.6.4. Принципы профилактики и лечения инфекционных осложнений и фебрильной нейтропении** у пациентов с меланомой кожи соответствуют принципам, изложенным в методических рекомендациях «ПРАКТИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ДИАГНОСТИКЕ И ЛЕЧЕНИЮ ФЕБРИЛЬНОЙ НЕЙТРОПЕНИИ» (Коллектив авторов: Сакаева Д.Д., Курмуков И.А., Орлова Р.В., Шабаева М.М. DOI: 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-39 <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/2020-39.pdf>)

**3.6.5. Принципы профилактики и лечения гепатотоксичности** у пациентов с меланомой кожи соответствуют принципам, изложенным в методических рекомендациях «КЛИНИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО КОРРЕКЦИИ ГЕПАТОТОКСИЧНОСТИ, ИНДУЦИРОВАННОЙ ПРОТИВООПУХОЛЕВОЙ ТЕРАПИЕЙ» (Коллектив авторов: Ткаченко П.Е., Ивашкин В.Т., Маевская М.В. DOI: 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-4, <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/2020-40.pdf>)

**Принципы профилактики и лечения сердечно-сосудистых осложнений** у пациентов с меланомой кожи соответствуют принципам, изложенным в методических

рекомендациях «ПРАКТИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО КОРРЕКЦИИ КАРДИОВАСКУЛЯРНОЙ ТОКСИЧНОСТИ ПРОТИВООПУХОЛЕВОЙ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ТЕРАПИИ» (Коллектив авторов: Коллектив авторов: Виценя М.В., Агеев Ф.Т., Гиляров М.Ю., Овчинников А.Г., Орлова Р.В., Полтавская М.Г. DOI: 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-41 DOI: 10.18 027 / 2224-5057-2018-8-3s2-545-563, <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/2020-41.pdf>)

**Принципы профилактики и лечения кожных осложнений** у пациентов с меланомой кожи соответствуют принципам, изложенным в методических рекомендациях «ПРАКТИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ЛЕКАРСТВЕННОМУ ЛЕЧЕНИЮ ДЕРМАТОЛОГИЧЕСКИХ РЕАКЦИЙ У ПАЦИЕНТОВ, ПОЛУЧАЮЩИХ ПРОТИВООПУХОЛЕВУЮ ЛЕКАРСТВЕННУЮ ТЕРАПИЮ» (Коллектив авторов: Королева И.А., Болотина Л.В., Гладков О.А., Горбунова В.А., Круглова Л.С., Манзюк Л.В., Орлова Е.В., Орлова Р.В. DOI: 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-42, <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/2020-42.pdf>)

**Принципы нутритивной поддержки** у пациентов с меланомой кожи соответствуют принципам, изложенным в методических рекомендациях «ПРАКТИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО НУТРИТИВНОЙ ПОДДЕРЖКЕ ОНКОЛОГИЧЕСКИХ БОЛЬНЫХ» (Коллектив авторов: Сытов А. В., Лейдерман И. Н., Ломидзе С. В., Нехаев И. В., Хотеев А. Ж. DOI: 10.18 027 / 2224-5057-2018-8-3s2-575-583, <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2018/2018-41.pdf>)

**Принципы профилактики и лечения нефротоксичности** у пациентов с меланомой кожи соответствуют принципам, изложенным в методических рекомендациях «ПРАКТИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО НУТРИТИВНОЙ ПОДДЕРЖКЕ ОНКОЛОГИЧЕСКИХ БОЛЬНЫХ» (Коллектив авторов: Сытов А.В., Зузов С.А., Лейдерман И.Н., Хотеев А.Ж. DOI: 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-43, <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/2020-43.pdf>)

**Принципы профилактики и лечения тромбоемболических осложнений** у пациентов с меланомой кожи соответствуют принципам, изложенным в методических рекомендациях «ПРАКТИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ПРОФИЛАКТИКЕ И ЛЕЧЕНИЮ ТРОМБОЭМБОЛИЧЕСКИХ ОСЛОЖНЕНИЙ У ОНКОЛОГИЧЕСКИХ БОЛЬНЫХ» (Коллектив авторов: Сомонова О.В., Антух Э.А., Долгушин Б.И., Елизарова А.Л., Сакаева Д.Д., Сельчук В.Ю., Трякин А.А., Черкасов В.А. DOI: 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-47, <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/2020-47.pdf>)

**Принципы профилактики и лечения нефротоксичности** у пациентов с меланомой кожи соответствуют принципам, изложенным в методических рекомендациях ПРАКТИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО КОРРЕКЦИИ НЕФРОТОКСИЧНОСТИ ПРОТИВООПУХОЛЕВЫХ ПРЕПАРАТОВ» (Коллектив авторов: Громова Е.Г., Бирюкова Л.С., Джумабаева Б.Т., Курмуков И.А. DOI: 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-46, <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/2020-46.pdf>)

**Принципы профилактики и лечения последствий экстравазации лекарственных препаратов** у пациентов с меланомой кожи соответствуют принципам, изложенным в методических рекомендациях «РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ЛЕЧЕНИЮ ПОСЛЕДСТВИЙ ЭКСТРАВАЗАЦИИ ПРОТИВООПУХОЛЕВЫХ ПРЕПАРАТОВ» (Коллектив авторов: А Автор: Буйденюк Ю.В. DOI: 10.18027/2224-5057-2020-10-3s2-48, <https://rosoncoweb.ru/standarts/RUSSCO/2020/2020-48.pdf>)

### 3.7 Диетотерапия

- К настоящему моменту не получены сколько-нибудь надежные сведения о влиянии пищевого поведения на риск заболеть меланомой кожи, меланомой иных локализаций или на риск рецидива или прогрессирования этого заболевания у лиц с уже установленным диагнозом. Имеются противоречивые сведения о том, что диета, состоящая из продуктов, богатых витамином D и каротиноидами, а также снижение потребления алкоголя, могут быть связаны со снижением риска развития меланомы [399]. В этой связи **не рекомендованы** какие-либо изменения в привычном рационе пациентов, если только они не продиктованы необходимостью коррекции коморбидных состояний или купирования или профилактики осложнений проводимого лечения (хирургического, лекарственного или лучевого).

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 4).**

## 4. Медицинская реабилитация, медицинские показания и противопоказания к применению методов реабилитации

В настоящее время для большинства видов медицинской реабилитации отсутствуют клинические исследования с участием пациентов с меланомой. Данные рекомендации сделаны на основании того, что во многих исследованиях, в том числе мете-анализах (Steffens, D et al 2018 и др.) и систематических обзорах (Nicole L. Stout et al, 2017 и R. Segal et al, 2017 и др.) доказано, что различные виды медицинской реабилитации значительно

ускоряют функциональное восстановление, сокращают сроки пребывания в стационаре после операции и снижают частоту развития осложнений и летальных исходов у пациентов с другими злокачественными новообразованиями.

#### **4.1. Предреабилитация**

- **Рекомендуется** проведение предреабилитации всем пациентам с меланомой кожи в целях ускорения функционального восстановления, сокращения сроков пребывания в стационаре после операции, снижения частоты развития осложнений и летальных исходов на фоне лечения меланомы. Предреабилитация включает физическую подготовку (ЛФК), психологическую и нутритивную поддержку, информирование пациентов [400].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5)**

**Комментарий:** *Рекомендуется* советовать пациенту *увеличить физическую активность за 2 недели до операции в целях снижения сроков пребывания в стационаре и риска развития послеоперационных осложнений, а также повышения качества жизни в послеоперационном периоде [401].*

#### **4.2. Реабилитация при хирургическом лечении**

##### **4.2.1. Первый этап реабилитации**

- **Рекомендуется** мультидисциплинарный подход при проведении реабилитации пациентов в онкодерматологии с включением двигательной реабилитации, психологической поддержки, работы со специалистами по трудотерапии (инструкторами по трудовой терапии) [402].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** раннее начало восстановительного лечения, поскольку оно улучшает функциональные результаты после операций в онкодерматологии [403].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** комплекс ЛФК в каждом конкретном случае разрабатывать индивидуально, исходя из особенностей и объема операции [404].



**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** назначение пациентам медицинского массажа (исключая оперированную анатомическую зону) в раннем послеоперационном периоде, поскольку медицинский массаж повышает тонус мышц, улучшает заживление послеоперационной раны, уменьшает болевой синдром и отек, способствует профилактике тромботических осложнений [405].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** применение пневмокомпрессии для профилактики послеоперационных отеков [406].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** применение кинезиологического тейпирования для лечения и профилактики послеоперационных отеков, что сопоставимо по эффекту с применением прессотерапии [406].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** сочетать лечение положением, ЛФК, криотерапию на область операции, медицинский массаж, электротерапию в целях обезболивания [407].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** постепенно расширять объем ЛФК. При появлении возможности активного отведения разрешается полная наружка на оперированную конечность [403].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

#### **4.2.2. Второй этап реабилитации**

- **Рекомендовано** использовать методики, направленные на мобилизацию рубцов для профилактики формирования грубых рубцовых изменений, в том числе в глубоких слоях мягких тканей: глубокий медицинский массаж, упражнения на растяжку, ультразвуковую терапию с целью размягчения рубцовых изменений [408].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** при возникновении лимфедемы проводить полную противоотечную терапию, включающую мануальный лимфодренаж (медицинский массаж нижней или верхней конечности), ношение компрессионного трикотажа, выполнение комплекса ЛФК, уход за кожей [409].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** в сочетании с полной противоотечной терапией применение перемежающейся пневмокомпрессии, длящейся не менее 1 ч с давлением в камерах 30–60 мм рт. ст. [409].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** в сочетании с полной противоотечной терапией применение низкоинтенсивной лазеротерапии [410].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

#### **4.2.3. Третий этап реабилитации**

- **Рекомендуется** выполнение и постепенное расширение комплекса ЛФК с включением аэробной нагрузки, что улучшает результаты комбинированного лечения злокачественных новообразований и качество жизни [411].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендован** медицинский массаж для улучшения качества жизни, уменьшения болевого синдрома, слабости [412].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5)**

#### **4.3. Реабилитация при химиотерапии**

- **Рекомендуется** раннее начало физических нагрузок на фоне химиотерапии, что помогает профилактике мышечной слабости, гипотрофии, снижения толерантности к физической нагрузке [413].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- Данная рекомендация сделана на основании результатов проведенных систематических обзоров Nicole L. Stout et al, 2017 и R. Segal et al, 2017 влияния физических упражнений на пациентов с другими злокачественными новообразованиями - **рекомендуется** применение аэробной нагрузки на фоне химиотерапии, что повышает уровень гемоглобина, эритроцитов и снижает длительность лейко- и тромбоцитопении, а также повышает вероятность завершить запланированный курс химиотерапии [414, 415].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** проведение ЛФК на фоне химиотерапии, что позволяет уменьшать слабость и депрессию. Сочетание ЛФК с психологической поддержкой в лечении слабости и депрессии на фоне химиотерапии более эффективно, чем только медикаментозная коррекция [416].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1).**

- **Рекомендуется** индивидуально подбирать объем и интенсивность ЛФК на фоне химиотерапии, исходя из степени слабости (легкая, средняя, тяжелая), и увеличивать интенсивность ЛФК при улучшении общего состояния [413].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** пациентам сочетание аэробной нагрузки и силовой для управления побочными эффектами лечения, повышения толерантности к лечению [413].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** пациентам проведение курса медицинского массажа в течение 6 нед после начала химиотерапии, что уменьшает слабость на фоне комбинированного лечения [417].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств –5)**

- **Рекомендуется пациентам** проводить упражнения на тренировку баланса, что более эффективно для коррекции полинейропатии, чем сочетание упражнений на выносливость и силовых упражнений [418].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** назначать 6-недельный курс ходьбы (terenного лечения) пациентам с меланомой кожи или слизистых и полинейропатией, вызванной токсическим воздействием химиотерапии, как часть общего комплекса реабилитации с целью контроля клинических проявлений полинейропатии [419].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств –2).**

- **Рекомендуется** применение низкоинтенсивной лазеротерапии в лечении периферической полинейропатии на фоне химиотерапии [420].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств –2).**

- **Рекомендуется** низкочастотная магнитотерапия в лечении периферической полинейропатии на фоне химиотерапии [421].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств –2).**

- **Рекомендуется** чрескожная короткоимпульсная электростимуляция в течение 20 минуты в день 4 недель для лечения полинейропатии на фоне химиотерапии [422].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств –5)**

- **Рекомендуется** низкоинтенсивная лазеротерапия в профилактике мукозитов полости рта на фоне химиотерапии [423].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1).**

- **Рекомендуется** использование систем охлаждения кожи головы (аппарата для профилактики алопеции при химиотерапии), что обеспечивает профилактику алопеции на фоне химиотерапии [424].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств –5).**

#### **4.4. Реабилитация при лучевой терапии**

- **Рекомендуется** выполнение комплекса ЛФК (аэробной нагрузки в сочетании с силовой) на фоне лучевой терапии, что позволяет проводить профилактику слабости и улучшает качество жизни у на фоне лучевой терапии [425].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** проведение комплекса ЛФК, что увеличивает плотность костной ткани и выносливость пациента на фоне лучевой терапии в первую очередь у пациентов с костными метастазами [426].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств –2).**

- **Рекомендуется** через 3 дня после начала лучевой терапии подключить низкоинтенсивную лазеротерапию на 3 дня в неделю для профилактики лучевого дерматита [427].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств –5).**

#### **4.5. Принципы психологической реабилитации пациентов со злокачественными новообразованиями кожи.**

- **Рекомендуется** выполнять информирование пациентов о заболевании, психических реакциях; зоне ответственности в процессе лечения; способах коммуникации с родственниками, медицинским персоналом; способах получения дополнительной информации о своем заболевании или состоянии; способах получения социальной поддержки, что приводит к улучшению качества жизни и исхода заболевания [428-430]

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

- **Рекомендуется** добиваться комбинированного эффекта совладающего поведения и воспринимаемой социальной поддержки, что приводит к меньшему количеству навязчивых и избегающих мыслей до лечения и обеспечивает лучшую психологическую адаптацию **пациента** через 1 месяц после лечения [431, 432].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3).**

- **Рекомендуются пациентам** психообразовательные мероприятия и психологическая поддержка (самодиагностика патологических психических реакций; способы совладания со стрессом; отслеживание взаимовлияния психических реакций и физического состояния), что может рассматриваться как основной механизм трансформации стрессовых событий в личный опыт, способствующий социальной и психической адаптации в условиях заболевания и лечения [433, 434]

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5).**

**Комментарий:** *Чаще всего в научных исследованиях в рамках онкопсихологии встречаются 3 стили совладания среди пациентов с меланомами:*

*(1) активное поведенческое преодоление эмоциональных, физических и социальных трудностей, ассоциированных с заболеванием и лечением;*

*(2) активно-познавательное преодоление, включающее в себя отношение, убеждения и размышления о заболевании;*

*(3) преодоление избегания, включающее попытки активного избегания проблем или косвенного снижения эмоционального напряжения с помощью отвлечения внимания.*

*В целом, исследования показывают, что пациенты, которые используют активные (проблемно-ориентированные) стратегии выживания, демонстрируют лучшую адаптацию к заболеванию, чем те, кто использует пассивные или избегающие стили выживания [435-438]*

*Пациенты, которые использовали активно-поведенческие методы преодоления трудностей, сообщали о более высоком уровне самооценки и энергии, меньшем количестве физических симптомов и снижении раздражительности и астенизации [439, 440].*

*В противоположность этому, у пациентов с меланомой на ранних стадиях была продемонстрирована положительная корреляция между методами преодоления избегания и тревожностью, депрессией, растерянностью и нестабильным фоном настроения [435, 439-441]*

*Boesen et al. продемонстрировали, что структурированные вмешательства, предлагающие психо-образовательную поддержку, способствуют снижению дистресса и расстройств настроения, приводят к более активному использованию стратегий выживания среди пациентов с меланомой [442, 443]*

- **Рекомендуется** проводить **пациентам** прицельные психокоррекционные мероприятия психических реакций, ассоциированных с меланомой (реакции по астено-тревожно-депрессивному типу, нарциссические реакции, реакции в рамках ПТС, социальная изоляция), что приводит к уменьшению тревожности, расстройств, связанных со здоровьем, а также с положительным изменениям в борьбе с болезнью [444]

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств –3).**

**Комментарий:** *Результаты психокоррекционных мероприятий демонстрируют низкий уровень депрессии, спутанности сознания, астенизации, апатии и общего снижения фона настроения среди пациентов с меланомой [435]. Также многие исследования демонстрируют положительное влияние вмешательства на функции иммунной системы, в том числе увеличение некоторых типов естественных киллеров (NK) и увеличение потенциала NK-клеток в борьбе с опухолями[440]. За 5 лет наблюдения данные исследователи смогли показать, что психологические и биологические изменения, в свою очередь, были связаны с показателями рецидивов и выживаемости [439].*

## **5. Профилактика и диспансерное наблюдение, медицинские показания и противопоказания к применению методов профилактики**

*На сегодняшний день нет единого мнения относительно частоты и интенсивности наблюдения за пациентами с меланомой кожи. Целями наблюдения за пациентами следует считать раннее выявление рецидива заболевания (в особенности отдаленных метастазов), ранее выявление 2-х опухолей (в частности новых меланом), а также психосоциальную поддержку пациентов.*

- В целях снижения риска возникновения как первичной меланомы, так и с целью профилактики возникновения новых меланом или иных злокачественных новообразований кожи **рекомендуется** избегать солнечных ожогов или действия искусственного ультрафиолета [445-449].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 2)**

- Всем пациентам с ранее установленным диагнозом «меланома кожи» **рекомендуется** проводить регулярное самообследование кожных покровов и периферических лимфатических узлов и своевременно обращаться к врачу при выявлении каких-либо отклонений [450-452].

**Уровень убедительности рекомендаций – В (уровень достоверности доказательств – 3)**

В таблице 15 представлен рекомендуемый в рамках диспансерного наблюдения график обследований пациента с ранее установленным диагнозом, составленный на основании рекомендаций, данных в разделе «Диагностика» и на рисках возникновения прогрессирования болезни

**Таблица 15.** График обследований пациентов с меланомой кожи

Стадия заболевания (или эквивалент)	Физикальный осмотр			УЗИ лимфатических узлов			Лучевая диагностика в полном объеме		
	Годы наблюдения			Годы наблюдения			Годы наблюдения		
	1–3	4–5	6–10	1–3	4–5	6–10	1–3	4–5	6–10
0–IA	Каждые 6 мес	Каждые 12 мес	Каждые 12 мес	По показаниям	По показаниям	По показаниям	По показаниям	По показаниям	По показаниям
IB–IIB	Каждые 3 мес	Каждые 6 мес	Каждые 12 мес	Каждые 6 мес	По показаниям	По показаниям	По показаниям	По показаниям	По показаниям
IIIC–IV	Каждые 3 мес	Каждые 6 мес	Каждые 6 мес	Каждые 3 мес	Каждые 6 мес	По показаниям	Каждые 6 мес	Каждые 6 мес	По показаниям

**1. Наблюдение за пациентами с очень низким риском прогрессирования заболевания (стадия 0–IA).**

- **Рекомендованы** физикальные осмотры с тщательной оценкой состояния кожных покровов и периферических лимфатических узлов каждые 6 месяцев в течение 3 лет, затем ежегодно 10 лет наблюдения. Проведение инструментального обследования рекомендуется только по показаниям – в соответствии с рекомендациями, данными в подразделе «Инструментальные диагностические исследования» [22, 453].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств – 5)**



## **2. Пациенты с низким риском прогрессирования (IB–IIВ стадии).**

- **Рекомендованы** физикальные осмотры с тщательной оценкой состояния кожных покровов и периферических лимфатических узлов каждые 6 месяцев в течение 5 лет, затем ежегодно 10 лет наблюдения, УЗИ регионарных лимфатических узлов в течение 3 лет [22, 453].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств –5).**

## **3. Пациенты с высоким риском прогрессирования заболевания (IIС–III стадии и IV стадия после удаления солитарных метастазов).**

- **Рекомендованы** физикальные осмотры с тщательной оценкой состояния кожных покровов и периферических лимфатических узлов каждые 3 месяца в течение 3 лет, затем каждые 6 месяцев до 10 лет наблюдения, УЗИ регионарных лимфатических узлов каждые 3 месяца в течение 3 лет, затем каждые 6 месяцев до 10 лет наблюдения, лучевая диагностика (КТ органов грудной клетки, КТ или МРТ органов брюшной полости и малого таза с в/в контрастированием или ПЭТ/КТ в режиме всего тела с фтордезоксиглюкозой) каждые 6 месяцев до 5 лет наблюдения [84, 85, 454].

**Уровень убедительности рекомендаций – С (уровень достоверности доказательств –5).**

- У пациентов с впервые выявленными отдаленными метастазами **рекомендуется** выполнение МРТ головного мозга с в/в контрастированием для исключения метастатического поражения головного мозга [49,[86] 50].

**Уровень убедительности рекомендаций – А (уровень достоверности доказательств – 1).**

## **6. Организация оказания медицинской помощи**

Медицинская помощь, за исключением медицинской помощи в рамках клинической апробации, в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ (ред. от 25.05.2019) «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» организуется и оказывается:

- 1) в соответствии с положением об организации оказания медицинской помощи по видам медицинской помощи, которое утверждается уполномоченным федеральным органом исполнительной власти;
- 2) в соответствии с порядком оказания помощи по профилю «онкология», обязательным для исполнения на территории Российской Федерации всеми медицинскими организациями;
- 3) на основе настоящих клинических рекомендаций;
- 4) с учетом стандартов медицинской помощи, утвержденных уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Первичная специализированная медико-санитарная помощь оказывается врачом-онкологом и иными врачами-специалистами в центре амбулаторной онкологической помощи либо в первичном онкологическом кабинете, первичном онкологическом отделении, поликлиническом отделении онкологического диспансера.

При подозрении на меланому у пациента или ее выявлении врачи-терапевты, врачи-терапевты участковые, врачи общей практики (семейные врачи), врачи-специалисты, средние медицинские работники в установленном порядке направляют пациента на консультацию в центр амбулаторной онкологической помощи либо в первичный онкологический кабинет, первичное онкологическое отделение медицинской организации для оказания ему первичной специализированной медико-санитарной помощи.

Консультация в центре амбулаторной онкологической помощи либо в первичном онкологическом кабинете, первичном онкологическом отделении медицинской организации должна быть проведена не позднее 5 рабочих дней с даты выдачи направления на консультацию. Врач-онколог центра амбулаторной онкологической помощи (в случае отсутствия центра амбулаторной онкологической помощи врач-онколог первичного онкологического кабинета или первичного онкологического отделения) организует взятие биопсийного (операционного) материала, а также выполнение иных диагностических исследований, необходимых для установления диагноза, включая распространенность онкологического процесса и стадию заболевания.

В случае невозможности взятия в медицинской организации, в составе которой организован центр амбулаторной онкологической помощи (первичный онкологический кабинет, первичное онкологическое отделение), биопсийного (операционного) материала, проведения иных диагностических исследований пациент направляется лечащим врачом в онкологический диспансер или в медицинскую организацию, оказывающую медицинскую помощь пациентам с онкологическими заболеваниями.

Срок выполнения патологоанатомических исследований, необходимых для гистологической верификации злокачественного новообразования, не должен превышать 15 рабочих дней с даты поступления биопсийного (операционного) материала в патологоанатомическое бюро (отделение).

При подозрении на меланому или ее выявлении в ходе оказания скорой медицинской помощи пациентов переводят или направляют в медицинские организации, оказывающие медицинскую помощь пациентам с онкологическими заболеваниями, для определения тактики ведения и необходимости применения дополнительно других методов специализированного противоопухолевого лечения.

Врач-онколог центра амбулаторной онкологической помощи (первичного онкологического кабинета, первичного онкологического отделения) направляет пациента в онкологический диспансер или в медицинские организации, оказывающие медицинскую помощь пациентам с онкологическими заболеваниями, для уточнения диагноза (в случае невозможности установления диагноза, включая распространенность онкологического процесса и стадию заболевания, врачом-онкологом центра амбулаторной онкологической помощи, первичного онкологического кабинета или первичного онкологического отделения) и оказания специализированной, в том числе высокотехнологичной, медицинской помощи.

Срок начала оказания специализированной, за исключением высокотехнологичной, медицинской помощи пациентам с онкологическими заболеваниями в медицинской организации, оказывающей медицинскую помощь пациентам с онкологическими заболеваниями, не должен превышать 14 календарных дней с даты гистологической верификации злокачественного новообразования или 14 календарных дней с даты установления предварительного диагноза злокачественного новообразования (в случае отсутствия медицинских показаний для проведения патолого-анатомических исследований в амбулаторных условиях).

Специализированная, в том числе высокотехнологичная, медицинская помощь оказывается врачами-онкологами, врачами-радиотерапевтами в онкологическом диспансере или в медицинских организациях, оказывающих медицинскую помощь пациентам с онкологическими заболеваниями, имеющих лицензию, необходимую материально-техническую базу, сертифицированных специалистов, в стационарных условиях и условиях дневного стационара и включает профилактику, диагностику, лечение онкологических заболеваний, требующих использования специальных методов и сложных уникальных медицинских технологий, а также медицинскую реабилитацию.

В медицинской организации, оказывающей медицинскую помощь пациентам с онкологическими заболеваниями, тактика медицинского обследования и лечения устанавливается консилиумом врачей-онкологов и врачей-радиотерапевтов с привлечением при необходимости других врачей-специалистов. Решение консилиума врачей оформляется протоколом, подписывается участниками консилиума врачей и вносится в медицинскую документацию пациента.

Показания для госпитализации в круглосуточный или дневной стационар медицинской организации, оказывающей специализированную, в том числе высокотехнологичную, медицинскую помощь по профилю «онкология» определяются консилиумом врачей-онкологов и врачей-радиотерапевтов с привлечением при необходимости других врачей-специалистов.

**Показанием для госпитализации в медицинскую организацию в экстренной или неотложной форме является:**

- 1) наличие осложнений меланомы, требующих оказания специализированной медицинской помощи в экстренной и неотложной форме;
- 2) наличие осложнений лечения (хирургическое вмешательство, лучевая терапия, лекарственная терапия и т. д.) меланомы.

**Показанием для госпитализации в медицинскую организацию в плановой форме является:**

- 1) необходимость выполнения сложных интервенционных диагностических медицинских вмешательств, требующих последующего наблюдения в условиях круглосуточного или дневного стационара;
- 2) наличие показаний к специализированному противоопухолевому лечению (хирургическое вмешательство, лучевая терапия, в том числе контактная, дистанционная и другие виды лучевой терапии, лекарственная терапия и др.), требующему наблюдения в условиях круглосуточного или дневного стационара.

**Показанием к выписке пациента из медицинской организации является:**

- 1) завершение курса лечения или одного из этапов оказания специализированной, в том числе высокотехнологичной, медицинской помощи в условиях круглосуточного или дневного стационара при условии отсутствия осложнений лечения, требующих медикаментозной коррекции и/или медицинских вмешательств в стационарных условиях;

- 2) отказ пациента или его законного представителя от специализированной, в том числе высокотехнологичной, медицинской помощи в условиях круглосуточного или дневного стационара, установленной консилиумом медицинской организации, оказывающей онкологическую помощь при условии отсутствия осложнений основного заболевания и/или лечения, требующих медикаментозной коррекции и/или медицинских вмешательств в стационарных условиях;
- 3) необходимость перевода пациента в другую медицинскую организацию по соответствующему профилю оказания медицинской помощи. Заключение о целесообразности перевода пациента в профильную медицинскую организацию осуществляется после предварительной консультации по предоставленным медицинским документам и/или данным предварительного осмотра пациента врачами специалистами медицинской организации, в которую планируется перевод.

**Медицинские процедуры, которые могут быть оказаны в рамках первичной специализированной медицинской помощи (т. е. амбулаторно) под контролем врача-онколога:**

- 1) эксцизионная биопсия новообразования, подозрительного в отношении меланомы кожи;
- 2) получение мазков-отпечатков опухоли;
- 3) тонкоигольная аспирационная биопсия поверхностно-расположенных органов (лимфатических узлов, новообразований в мягких тканях);
- 4) core-биопсия поверхностно-расположенных органов (лимфатических узлов, новообразований в мягких тканях);
- 5) адъювантная терапия интерфероном альфа-2b\*\* у пациентов без клинически значимой коморбидности, препятствующей безопасному проведению данного вида терапии амбулаторно, и без указаний на непереносимость биологических лекарственных препаратов (в том числе рекомбинантного интерферона) в анамнезе;
- 6) терапия ИПК BRAF или комбинацией ИПК BRAF и MEK (в адъювантном или терапевтическом режиме) и ИПК с-Kit (в терапевтическом режиме) у пациентов без коморбидности и без указаний на непереносимость ингибиторов протеинкиназы (в том числе ИПК BRAF или комбинацией ИПК BRAF и MEK или с-Kit) в анамнезе.

### **Показания для направления пациента в другую медицинскую организацию:**

- исполнение клинических рекомендаций призвано максимально повысить качество оказываемой медицинской помощи пациентам в различных клинических ситуациях. Если в медицинской организации отсутствует возможность проводить рекомендуемый объем медицинской помощи (например, отсутствует возможность проведения процедуры биопсии сторожевого лимфатического узла), рекомендуется воспользоваться системой маршрутизации в другие медицинские организации, в том числе за пределы субъекта федерации, в том числе в федеральные центры, имеющие соответствующую оснащенность и кадры;
- клинические рекомендации не позволяют описать все многообразие реальной клинической практики и охватывают лишь наиболее частые и типовые клинические ситуации. Если практикующий врач или медицинская организация сталкивается с клинической ситуацией, не имеющей соответствующего отражения в настоящей клинической рекомендации (нетипичное течение болезни, необходимость начала противоопухолевой терапии при выявлении противопоказаний к ней, прогрессирование на фоне применения рекомендуемых видов лечения и т. д.), Рекомендуется воспользоваться системой телемедицинских консультаций или маршрутизации в национальные медицинские исследовательские центры для уточнения тактики лечения;
- выявление или обострение сопутствующей патологии, не относящейся к профилю онкологического учреждения, которая препятствует проведению данного этапа лечения (например, острый инфаркт миокарда, острое нарушение мозгового кровообращения и др.) требует маршрутизации в профильные медицинские организации.

### **7. Дополнительная информация (в том числе факторы, влияющие на исход заболевания или состояния)**

Известные прогностические факторы при меланоме кожи, которые рекомендуется регистрировать, приведены в табл. 16.

**Таблица 16.** Прогностические факторы при меланоме кожи (по классификации TNM 8-го пересмотра)[238]

Категория факторов	Прогностические факторы		
	Ассоциированные с опухолью	Ассоциированные с пациентом	Ассоциированные с окружающей средой

Необходимые для оценки	Толщина опухоли, митотический индекс, изъязвление, распространенность метастатической болезни	Лимфоцитарный инфильтрат, регрессия	Прием лекарственных препаратов, особенно иммуносупрессоров
Дополнительные	Лимфоваскулярная инвазия, периневральное распространение	Локализация первичной опухоли, семейная история, иммунодефицит, пол, возраст (у женщин и пациентов молодого возраста более благоприятный прогноз)	Солнечные ожоги в анамнезе, посещение соляриев
Новые и перспективные	Молекулярные: мутации, экспрессия генов, протеомика, микроРНК	Иммуногенетика, другие характеристики иммунного ответа пациента	

### Критерии оценки качества медицинской помощи

Критерии оценки качества медицинской помощи приведены в табл. 17.

**Таблица 17.** Критерии оценки качества медицинской помощи

№ п/п	Критерии качества	Оценка выполнения
1.	Выполнено УЗИ регионарных лимфатических узлов (при установлении диагноза для всех стадий)	Да/Нет
2.	Выполнено УЗИ органов малого таза и/или КТ органов малого таза и/или МРТ органов малого таза (при установлении диагноза для стадии IIА–IV)	Да/Нет
3.	Выполнена рентгенография органов грудной клетки и/или КТ органов грудной клетки (при установлении диагноза для стадии IIА–IV)	Да/Нет
4.	Выполнено УЗИ органов брюшной полости (комплексное) и/или КТ органов брюшной полости, и/или МРТ органов брюшной полости (при установлении диагноза для стадии IIВ–IV)	Да/Нет
5.	Выполнен хирургический отступ не менее 1 см и не более 2 см при первичной инвазивной меланоме кожи (при хирургическом вмешательстве)	Да/Нет
6.	Дана рекомендация по проведению биопсии сторожевого лимфатического узла пациентам с толщиной меланомы кожи по Бреслоу более 0,8 мм	Да/Нет

7.	Выполнена химиотерапия и/или иммунотерапия, и/или таргетная терапия и/или лучевая терапия при наличии морфологической верификации диагноза (при наличии показаний к проведению химиотерапии и/или иммунотерапии и/или таргетной терапии, и/или лучевой терапии)	Да/Нет
8.	Выполнена дозиметрическая верификация рассчитанного плана (при лучевой терапии)	Да/Нет
9.	Выполнена МРТ головного мозга с внутривенным контрастированием при впервые выявленной IV стадии не позднее 30 дней от момента установления диагноза метастатической меланомы (при отсутствии медицинских противопоказаний)	Да/Нет
10.	Выполнена морфологическая верификация диагноза до начала лечения, за исключением случаев явной клинической картины опухоли кожи и случаев экстренной хирургии	Да/Нет
11.	Выполнена оценка риска прогрессирования у пациентов с I–III стадией заболевания в соответствии с классификацией AJCC/UICC TNM 8	Да/Нет
12.	Сделано назначение на молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене <i>BRAF</i> в биопсийном материале (при отрицательном результате – молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене <i>c-KIT</i> в биопсийном (операционном) материале) в случае метастатической болезни (III и IV стадия или эквивалент), если ранее тест не выполнялся	Да/Нет
13.	Даны рекомендации по проведению адъювантной терапии у пациентов после хирургического лечения по поводу меланомы кожи высокого риска в соответствии с настоящими рекомендациями	Да/Нет
14.	Наличие консультации врача-онколога, врача-нейрохирурга и/или врача-радиотерапевта у пациента с метастатическим поражением головного мозга	Да/Нет
15.	Наличие назначений на терапию МКА-блокаторами PD1 и/или CTLA4, ИПК BRAF или BRAF в комбинации с ИПК MEK при отсутствии противопоказаний у пациентов с метастатической меланомой или нерезектабельной и наличием мутации V600 в гене <i>BRAF</i> в соответствии с настоящими рекомендациями	Да/Нет
16.	Наличие назначений на терапию МКА-блокаторами PD1 и/или CTLA4 при отсутствии противопоказаний у пациентов с метастатической или нерезектабельной меланомой без мутации V600 в гене <i>BRAF</i>	Да/Нет
17.	Выполнение патолого-анатомического исследования биопсийного или операционного материала с указанием толщины первичной опухоли по Бреслоу, наличие или отсутствие изъязвления, оценки расстояния от всех (латеральных и глубокого) краев резекции до ближайшего края опухоли (у пациентов, получивших хирургическое лечение по поводу первичной меланомы кожи)	Да/Нет



18.	Выполнение патолого-анатомического исследования биопсийного или операционного материала с указанием количества удаленных лимфатических узлов, количества метастатически пораженных лимфатических узлов и характера поражения метастатических узлов (конгломераты, прорастание капсулы) (у пациентов, получивших хирургическое лечение в объеме регионарной лимфаденэктомии)	Да/Нет
19.	Выполнение патолого-анатомического исследования биопсийного или операционного материала при окраске гематоксилином и эозином и иммуногистохимического исследования (при отсутствии признаков опухоли на уровне световой микроскопии) сторожевого лимфатического узла (узлов) с указанием количества удаленных лимфатических узлов, количества метастатически пораженных лимфатических узлов и характера поражения метастатических узлов (размера микрометастазов при их выявлении) (у пациентов, получивших хирургическое лечение в объеме биопсии сторожевого лимфатического узла (узлов))	Да/Нет
20.	Начат 1й курс системного противоопухолевого лечения (таргетной терапии, иммунотерапии, химиотерапии) не позднее 30-го дня от выявления метастатической болезни (при отсутствии противопоказаний)	Да/Нет
21.	Выполнение 1-го курса адъювантной терапии не позднее 12 нед от хирургического лечения (у пациентов, которым показано проведение адъювантной терапии, при условии отсутствия послеоперационных осложнений и отсутствия противопоказаний)	Да/Нет

## Список литературы

1. Clark WH, Jr., Elder DE, Guerry Dt, Epstein MN, Greene MH, Van Horn M: **A study of tumor progression: the precursor lesions of superficial spreading and nodular melanoma.** *Hum Pathol* 1984, **15**(12):1147-1165.
2. Plonka PM, Passeron T, Brenner M, Tobin DJ, Shibahara S, Thomas A, Slominski A, Kadekaro AL, Hershkovitz D, Peters E *et al*: **What are melanocytes really doing all day long...?** *Exp Dermatol* 2009, **18**(9):799-819.
3. Fitzpatrick TB: **The validity and practicality of sun-reactive skin types I through VI.** *Arch Dermatol* 1988, **124**(6):869-871.
4. Dubin N, Pasternack BS, Moseson M: **Simultaneous assessment of risk factors for malignant melanoma and non-melanoma skin lesions, with emphasis on sun exposure and related variables.** *Int J Epidemiol* 1990, **19**(4):811-819.
5. Carli P, Biggeri A, Nardini P, De Giorgi V, Giannotti B: **Sun exposure and large numbers of common and atypical melanocytic naevi: an analytical study in a southern European population.** *Br J Dermatol* 1998, **138**(3):422-425.
6. Elwood JM, Koh HK: **Etiology, epidemiology, risk factors, and public health issues of melanoma.** *Curr Opin Oncol* 1994, **6**(2):179-187.
7. Anna B, Blazej Z, Jacqueline G, Andrew CJ, Jeffrey R, Andrzej S: **Mechanism of UV-related carcinogenesis and its contribution to nevi/melanoma.** *Expert Rev Dermatol* 2007, **2**(4):451-469.
8. Lotze TM, Dallal RM, Kirkwood JM, Flickinger JC: **Cutaneous Melanoma.** In: *Cancer: Principles and Practice of Oncology 6th edition.* edn. Edited by Devita VT, Hellman S, Rosenberg SA: Lippincott Williams & Wilkins.
9. Whiteman DC, Pavan WJ, Bastian BC: **The melanomas: a synthesis of epidemiological, clinical, histopathological, genetic, and biological aspects, supporting distinct subtypes, causal pathways, and cells of origin.** *Pigment Cell Melanoma Res* 2011, **24**(5):879-897.
10. Mihajlovic M, Vljakovic S, Jovanovic P, Stefanovic V: **Primary mucosal melanomas: a comprehensive review.** *Int J Clin Exp Pathol* 2012, **5**(8):739-753.
11. Mahendraraj K, Lau CS, Lee I, Chamberlain RS: **Trends in incidence, survival, and management of uveal melanoma: a population-based study of 7,516 patients from the Surveillance, Epidemiology, and End Results database (1973-2012).** *Clin Ophthalmol* 2016, **10**:2113-2119.
12. Seddon J, Gragoudas E, Egan K, Polivogianis L, Finn S, Albert D: **Standardized data collection and coding in eye disease epidemiology: the Uveal Melanoma Data System.** *Ophthalmic Surg* 1991, **22**(3):127-136.
13. Каприн АД, Старинский ВВ, Петрова ГВ (eds.): **Злокачественные новообразования в России в 2017 году (заболеваемость и смертность).** М.: МНИОИ им. П.А. Герцена – филиал ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России; 2018.
14. Каприн АД, Старинский ВВ, Петрова ГВ (eds.): **Состояние онкологической помощи населению России в 2018 году.** М.: МНИОИ им. П.А. Герцена – филиал ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России; 2019.
15. **International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems 10th Revision** [<http://apps.who.int/classifications/icd10/browse/2016/en/>]
16. Каприн АД, Старинский ВВ, Петрова ГВ (eds.): **Состояние онкологической помощи населению России в 2017 году.** М.: МНИОИ им. П.А. Герцена – филиал ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России; 2018.
17. Gershenwald J, Scolyer R, Hess K, al. e: **Melanoma of the skin.** In: *AJCC Cancer Staging Manual 8th ed.* edn. Edited by Amin M, Edge S, Greene F, alio e. New York: Springer International Publishing; 2017: 563-585.
18. Barr RG: **Foreword to the Second Set of WFUMB Guidelines and Recommendations on the Clinical Use of Ultrasound Elastography.** *Ultrasound Med Biol* 2017, **43**(1):1-3.
19. Синельников ИЕ, Барышников КА, Демидов ЛВ: **КЛИНИЧЕСКАЯ ДИАГНОСТИКА МЕЛАНОМЫ КОЖИ.** *Вестник ФГБУ «РОИЦ им НН Блохина»* 2017, **28**(1-2):68-73.
20. Grob JJ, Bonerandi JJ: **The 'ugly duckling' sign: identification of the common characteristics of nevi in an individual as a basis for melanoma screening.** *Arch Dermatol* 1998, **134**(1):103-104.
21. Garbe C, Peris K, Hauschild A, Saiag P, Middleton M, Bastholt L, Grob JJ, Malvey J, Newton-Bishop J, Stratigos AJ *et al*: **Diagnosis and treatment of melanoma. European consensus-based interdisciplinary guideline - Update 2016.** *Eur J Cancer* 2016, **63**:201-217.
22. Coit DG, Thompson JA, Albertini M, Algazi A, Andtbacka R, Bichakjian C, Carson WE, 3rd, Daniels GA, DiMaio D, Fields RC *et al*: **NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology. Melanoma. Version 3.2018.** In.: National Comprehensive Cancer Network, Inc; 2018: 172.
23. Rat C, Grimault C, Quereux G, Dagorne M, Gaultier A, Khammari A, Dreno B, Nguyen JM: **Proposal for an annual skin examination by a general practitioner for patients at high risk for melanoma: a French cohort study.** *BMJ open* 2015, **5**(7):e007471.
24. P DES, Valiante M, Silipo V: **Familial melanoma and multiple primary melanoma.** *G Ital Dermatol Venereol* 2017.
25. Grange F: **[Multiple primary melanoma and familial melanoma. Risk evaluation and screening tests. How to evaluate the risk of developing a second melanoma? In what family? Should screening methods be implemented? Which ones and why?]** *Ann Dermatol Venereol* 1995, **122**(5):365-371.
26. Claeson M, Holmstrom P, Hallberg S, Gillstedt M, Gonzalez H, Wennberg AM, Paoli J: **Multiple Primary Melanomas: A Common Occurrence in Western Sweden.** *Acta Derm Venereol* 2016.
27. Moore MM, Geller AC, Warton EM, Schwalbe J, Asgari MM: **Multiple primary melanomas among 16,570 patients with melanoma diagnosed at Kaiser Permanente Northern California, 1996 to 2011.** *J Am Acad Dermatol* 2015, **73**(4):630-636.
28. De Giorgi V, Savarese I, D'Errico A, Gori A, Papi F, Colombino M, Sini MC, Grazzini M, Stanganelli I, Rossari S *et al*: **Epidemiological features and prognostic parameters of multiple primary melanomas in CDKN2A-mutations patients.** *Pigment Cell Melanoma Res* 2015, **28**(6):747-751.
29. Watts CG, Dieng M, Morton RL, Mann GJ, Menzies SW, Cust AE: **Clinical practice guidelines for identification, screening and follow-up of individuals at high risk of primary cutaneous melanoma: a systematic review.** *Br J Dermatol* 2015, **172**(1):33-47.

30. Dinnes J, Deeks JJ, Grainge MJ, Chuchu N, Ferrante di Ruffano L, Matin RN, Thomson DR, Wong KY, Aldridge RB, Abbott R *et al*: **Visual inspection for diagnosing cutaneous melanoma in adults.** *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2018(12).
31. Stapleton JL, Turrisi R, Mallett KA, Robinson JK: **Correspondence between pigmented lesions identified by melanoma patients trained to perform partner-assisted skin self-examination and dermatological examination.** *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev* 2015, **24**(8):1247-1253.
32. Duarte AF, da Costa-Pereira A, Del-Marmol V, Correia O: **Are General Physicians Prepared for Struggling Skin Cancer?-Cross-Sectional Study.** *J Cancer Educ* 2016.
33. Ilyas M, Costello CM, Zhang N, Sharma A: **The role of the ugly duckling sign in patient education.** *J Am Acad Dermatol* 2017, **77**(6):1088-1095.
34. Dinnes J, Deeks JJ, Grainge MJ, Chuchu N, Ferrante di Ruffano L, Matin RN, Thomson DR, Wong KY, Aldridge RB, Abbott R *et al*: **Visual inspection for diagnosing cutaneous melanoma in adults.** *The Cochrane database of systematic reviews* 2018, **12**:Cd013194.
35. Chia A, Trevena L: **A Systematic Review of Training to Improve Melanoma Diagnostic Skills in General Practitioners.** *J Cancer Educ* 2016, **31**(4):730-735.
36. Castro LG, Messina MC, Loureiro W, Macarenco RS, Duprat Neto JP, Di Giacomo TH, Bittencourt FV, Bakos RM, Serpa SS, Stolf HO *et al*: **Guidelines of the Brazilian Dermatology Society for diagnosis, treatment and follow up of primary cutaneous melanoma--Part I.** *An Bras Dermatol* 2015, **90**(6):851-861.
37. Dinnes J, Deeks JJ, Chuchu N, Ferrante di Ruffano L, Matin RN, Thomson DR, Wong KY, Aldridge RB, Abbott R, Fawzy M *et al*: **Dermoscopy, with and without visual inspection, for diagnosing melanoma in adults.** *The Cochrane database of systematic reviews* 2018, **12**:Cd011902.
38. Ferrante di Ruffano L, Takwoingi Y, Dinnes J, Chuchu N, Bayliss SE, Davenport C, Matin RN, Godfrey K, O'Sullivan C, Gulati A *et al*: **Computer-assisted diagnosis techniques (dermoscopy and spectroscopy-based) for diagnosing skin cancer in adults.** *The Cochrane database of systematic reviews* 2018, **12**:CD013186.
39. Menzies SW, Ingvar C, McCarthy WH: **A sensitivity and specificity analysis of the surface microscopy features of invasive melanoma.** *Melanoma Res* 1996, **6**(1):55-62.
40. Argenziano G, Longo C, Cameron A, Cavicchini S, Gourhant JY, Lallas A, McColl I, Rosendahl C, Thomas L, Todorovic-Zivkovic D *et al*: **Blue-black rule: a simple dermoscopic clue to recognize pigmented nodular melanoma.** *Br J Dermatol* 2011, **165**(6):1251-1255.
41. Lallas A, Longo C, Manfredini M, Benati E, Babino G, Chinazzo C, Apalla Z, Papageorgiou C, Moscarella E, Kyrgidis A *et al*: **Accuracy of Dermoscopic Criteria for the Diagnosis of Melanoma In Situ.** *JAMA Dermatol* 2018, **154**(4):414-419.
42. Longo C, Piana S, Marghoob A, Cavicchini S, Rubegni P, Cota C, Ferrara G, Cesinaro AM, Baade A, Bencini PL *et al*: **Morphological features of naevoid melanoma: results of a multicentre study of the International Dermoscopy Society.** *Br J Dermatol* 2015, **172**(4):961-967.
43. Menzies SW, Kreusch J, Byth K, Pizzichetta MA, Marghoob A, Braun R, Malvey J, Puig S, Argenziano G, Zalaudek I *et al*: **Dermoscopic evaluation of amelanotic and hypomelanotic melanoma.** *Arch Dermatol* 2008, **144**(9):1120-1127.
44. Moloney FJ, Menzies SW: **Key points in the dermoscopic diagnosis of hypomelanotic melanoma and nodular melanoma.** *J Dermatol* 2011, **38**(1):10-15.
45. Carapeba MOL, Alves Pineze M, Nai GA: **Is dermoscopy a good tool for the diagnosis of lentigo maligna and lentigo maligna melanoma? A meta-analysis.** *Clin Cosmet Investig Dermatol* 2019, **12**:403-414.
46. Schiffner R, Schiffner-Rohe J, Vogt T, Landthaler M, Wlotzke U, Cognetta AB, Stolz W: **Improvement of early recognition of lentigo maligna using dermatoscopy.** *J Am Acad Dermatol* 2000, **42**(1 Pt 1):25-32.
47. Koga H, Saida T: **Revised 3-step dermoscopic algorithm for the management of acral melanocytic lesions.** *Arch Dermatol* 2011, **147**(6):741-743.
48. Koga H, Saida T, Uhara H: **Key point in dermoscopic differentiation between early nail apparatus melanoma and benign longitudinal melanonychia.** *J Dermatol* 2011, **38**(1):45-52.
49. Phan A, Dalle S, Touzet S, Ronger-Savle S, Balme B, Thomas L: **Dermoscopic features of acral lentiginous melanoma in a large series of 110 cases in a white population.** *Br J Dermatol* 2010, **162**(4):765-771.
50. Adler NR, Kelly JW, Guitera P, Menzies SW, Chamberlain AJ, Fishburn P, Button-Sloan AE, Heal C, Soyer HP, Thompson JF: **Methods of melanoma detection and of skin monitoring for individuals at high risk of melanoma: new Australian clinical practice.** *Med J Aust* 2019, **210**(1):41-47.
51. Tschandl P, Hofmann L, Fink C, Kittler H, Haenssle HA: **Melanomas vs. nevi in high-risk patients under long-term monitoring with digital dermatoscopy: do melanomas and nevi already differ at baseline?** *J Eur Acad Dermatol Venereol* 2017, **31**(6):972-977.
52. Watts CG, Wortley S, Norris S, Menzies SW, Guitera P, Askie L, Mann GJ, Morton RL, Cust AE: **A National Budget Impact Analysis of a Specialised Surveillance Programme for Individuals at Very High Risk of Melanoma in Australia.** *Appl Health Econ Health Policy* 2018, **16**(2):235-242.
53. Ferrante di Ruffano L, Takwoingi Y, Dinnes J, Chuchu N, Bayliss SE, Davenport C, Matin RN, Godfrey K, O'Sullivan C, Gulati A *et al*: **Computer-assisted diagnosis techniques (dermoscopy and spectroscopy-based) for diagnosing skin cancer in adults.** *The Cochrane database of systematic reviews* 2018, **12**:Cd013186.
54. Giavedoni P, Ririe M, Carrera C, Puig S, Malvey J: **Familial Melanoma Associated with Li-Fraumeni Syndrome and Atypical Mole Syndrome: Total-body Digital Photography, Dermoscopy and Confocal Microscopy.** *Acta Derm Venereol* 2017, **97**(6):720-723.
55. Kittler H, Guitera P, Riedl E, Avramidis M, Teban L, Fiebiger M, Weger RA, Dawid M, Menzies S: **Identification of clinically featureless incipient melanoma using sequential dermoscopy imaging.** *Arch Dermatol* 2006, **142**(9):1113-1119.
56. Rinner C, Tschandl P, Sinz C, Kittler H: **Long-term evaluation of the efficacy of digital dermatoscopy monitoring at a tertiary referral center.** *J Dtsch Dermatol Ges* 2017, **15**(5):517-522.

57. Robinson JK, Nickoloff BJ: **Digital epiluminescence microscopy monitoring of high-risk patients.** *Arch Dermatol* 2004, **140**(1):49-56.
58. Berk-Krauss J, Polsky D, Stein JA: **Mole Mapping for Management of Pigmented Skin Lesions.** *Dermatol Clin* 2017, **35**(4):439-445.
59. Truong A, Strazzulla L, March J, Boucher KM, Nelson KC, Kim CC, Grossman D: **Reduction in nevus biopsies in patients monitored by total body photography.** *J Am Acad Dermatol* 2016, **75**(1):135-143 e135.
60. Inskip M, Magee J, Weedon D, Rosendahl C: **When algorithms falter: a case report of a very small melanoma excised due to the dermatoscopic "ugly duckling" sign.** *Dermatol Pract Concept* 2013, **3**(2):59-62.
61. Akay BN, Okcu Heper A, Clark S, Erdem C, Rosendahl CO, Kittler H: **Dermatoscopy of a melanoma less than one millimeter in diameter.** *Int J Dermatol* 2017, **56**(12):1498-1499.
62. Bafounta ML, Beauchet A, Chagnon S, Saiag P: **Ultrasonography or palpation for detection of melanoma nodal invasion: a meta-analysis.** *Lancet Oncol* 2004, **5**(11):673-680.
63. Farberg AS, Rigel DS: **A comparison of current practice patterns of US dermatologists versus published guidelines for the biopsy, initial management, and follow up of patients with primary cutaneous melanoma.** *J Am Acad Dermatol* 2016, **75**(6):1193-1197 e1191.
64. Weinstock MA, Lott JP, Wang Q, Titus LJ, Onega T, Nelson HD, Pearson L, Piepkorn M, Elmore JG, Tosteson AN: **Skin Biopsy Utilization and Melanoma Incidence among Medicare Beneficiaries.** *Br J Dermatol* 2016.
65. Rayess HM, Gupta A, Svider PF, Raza SN, Shkoukani M, Zuliani GF, Carron MA: **A critical analysis of melanoma malpractice litigation: Should we biopsy everything?** *Laryngoscope* 2017, **127**(1):134-139.
66. Moscarella E, Argenziano G, Moreno C, Piana S, Lallas A, Lombardi M, Longo C, Ferrara G: **Intralesional (incision) biopsy for melanoma diagnosis: the rules and the exception to the rules.** *G Ital Dermatol Venereol* 2016.
67. Bolshinsky V, Lin MJ, Serpell J, Leung M, Wolfe R, McLean C, Kelly JW: **Frequency of residual melanoma in wide local excision (WLE) specimens after complete excisional biopsy.** *J Am Acad Dermatol* 2016, **74**(1):102-107.
68. Luk PP, Vilain R, Crainic O, McCarthy SW, Thompson JF, Scolyer RA: **Punch biopsy of melanoma causing tumour cell implantation: another peril of utilising partial biopsies for melanocytic tumours.** *Australas J Dermatol* 2015, **56**(3):227-231.
69. Soltani-Arabshahi R, Sweeney C, Jones B, Florell SR, Hu N, Grossman D: **Predictive value of biopsy specimens suspicious for melanoma: support for 6-mm criterion in the ABCD rule.** *J Am Acad Dermatol* 2015, **72**(3):412-418.
70. Mills JK, White I, Diggs B, Fortino J, Vetto JT: **Effect of biopsy type on outcomes in the treatment of primary cutaneous melanoma.** *Am J Surg* 2013, **205**(5):585-590; discussion 590.
71. de Lecea MV, Palomares T, Al Kassam D, Cavia M, Geh JL, de Llano P, Muniz P, Armesto D, Martinez-Indart L, Alonso-Varona A: **Indoleamine 2,3 dioxxygenase as a prognostic and follow-up marker in melanoma. A comparative study with LDH and S100B.** *J Eur Acad Dermatol Venereol* 2016.
72. Nikolin B, Djan I, Trifunovic J, Dugandzija T, Novkovic D, Djan V, Vucinic N: **MIA, S100 and LDH as important predictors of overall survival of patients with stage IIb and IIc melanoma.** *J BUON* 2016, **21**(3):691-697.
73. Wevers KP, Kruijff S, Speijers MJ, Bastiaannet E, Muller Kobold AC, Hoekstra HJ: **S-100B: a stronger prognostic biomarker than LDH in stage IIIB-C melanoma.** *Ann Surg Oncol* 2013, **20**(8):2772-2779.
74. Egberts F, Kotthoff EM, Gerdes S, Egberts JH, Weichenthal M, Hauschild A: **Comparative study of YKL-40, S-100B and LDH as monitoring tools for Stage IV melanoma.** *Eur J Cancer* 2012, **48**(5):695-702.
75. Egberts F, Momkvist A, Egberts JH, Kaehler KC, Hauschild A: **Serum S100B and LDH are not useful in predicting the sentinel node status in melanoma patients.** *Anticancer Res* 2010, **30**(5):1799-1805.
76. Agarwala SS, Keilholz U, Gilles E, Bedikian AY, Wu J, Kay R, Stein CA, Itri LM, Suci S, Eggermont AM: **LDH correlation with survival in advanced melanoma from two large, randomised trials (Oblimersen GM301 and EORTC 18951).** *Eur J Cancer* 2009, **45**(10):1807-1814.
77. Egberts F, Pollex A, Egberts JH, Kaehler KC, Weichenthal M, Hauschild A: **Long-term survival analysis in metastatic melanoma: serum S100B is an independent prognostic marker and superior to LDH.** *Onkologie* 2008, **31**(7):380-384.
78. Zhan H, Ma JY, Jian QC: **Prognostic significance of pretreatment neutrophil-to-lymphocyte ratio in melanoma patients: A meta-analysis.** *Clin Chim Acta* 2018, **484**:136-140.
79. Gao D, Ma X: **Serum lactate dehydrogenase is a predictor of poor survival in malignant melanoma.** *Panminerva Med* 2017, **59**(4):332-337.
80. Leiter U, Buettner PG, Eigentler TK, Forschner A, Meier F, Garbe C: **Is detection of melanoma metastasis during surveillance in an early phase of development associated with a survival benefit?** *Melanoma Res* 2010, **20**(3):240-246.
81. Mathews JD, Forsythe AV, Brady Z, Butler MW, Goergen SK, Byrnes GB, Giles GG, Wallace AB, Anderson PR, Guiver TA *et al*: **Cancer risk in 680,000 people exposed to computed tomography scans in childhood or adolescence: data linkage study of 11 million Australians.** *BMJ* 2013, **346**:f2360.
82. Rodriguez Rivera AM, Alabbas H, Ramjaun A, Meguerditchian AN: **Value of positron emission tomography scan in stage III cutaneous melanoma: a systematic review and meta-analysis.** *Surg Oncol* 2014, **23**(1):11-16.
83. Podlipnik S, Carrera C, Sanchez M, Arguis P, Olondo ML, Vilana R, Rull R, Vidal-Sicart S, Vilalta A, Conill C *et al*: **Performance of diagnostic tests in an intensive follow-up protocol for patients with American Joint Committee on Cancer (AJCC) stage IIB, IIC, and III localized primary melanoma: A prospective cohort study.** *J Am Acad Dermatol* 2016, **75**(3):516-524.
84. Romano E, Scordo M, Dusza SW, Coit DG, Chapman PB: **Site and timing of first relapse in stage III melanoma patients: implications for follow-up guidelines.** *J Clin Oncol* 2010, **28**(18):3042-3047.
85. Xing Y, Bronstein Y, Ross MI, Askew RL, Lee JE, Gershenwald JE, Royal R, Cormier JN: **Contemporary diagnostic imaging modalities for the staging and surveillance of melanoma patients: a meta-analysis.** *J Natl Cancer Inst* 2011, **103**(2):129-142.

86. Dinnes J, Ferrante di Ruffano L, Takwoingi Y, Cheung ST, Nathan P, Matin RN, Chuchu N, Chan SA, Durack A, Bayliss SE *et al*: **Ultrasound, CT, MRI, or PET-CT for staging and re-staging of adults with cutaneous melanoma.** *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2019(7).
87. Lazaga FJ, Oz OK, Adams-Huet B, Anderson J, Mathews D: **Comparison of whole-body versus limited whole-body 18F-FDG PET/CT scan in malignant cutaneous melanoma.** *Clin Nucl Med* 2013, **38**(11):882-884.
88. Ortega-Candil A, Rodriguez-Rey C, Cano-Carrizal R, Cala-Zuluaga E, Gonzalez Larriba JL, Jimenez-Ballve A, Fuentes-Ferrer ME, Cabrera-Martin MN, Perez-Castejon MJ, Garcia Garcia-Esquinas M *et al*: **Breslow thickness and (18)F-FDG PET-CT result in initial staging of cutaneous melanoma: Can a cut-off point be established?** *Rev Esp Med Nucl Imagen Mol* 2016, **35**(2):96-101.
89. Sanchez-Sanchez R, Serrano-Falcon C, Rebollo Aguirre AC: **Diagnostic imaging in dermatology: utility of PET-CT in cutaneous melanoma.** *Actas Dermosifiliogr* 2015, **106**(1):29-34.
90. Jouvet JC, Thomas L, Thomson V, Yanes M, Journe C, Morelec I, Bracoud L, Durupt F, Giammarile F, Berthezene Y: **Whole-body MRI with diffusion-weighted sequences compared with 18 FDG PET-CT, CT and superficial lymph node ultrasonography in the staging of advanced cutaneous melanoma: a prospective study.** *J Eur Acad Dermatol Venereol* 2014, **28**(2):176-185.
91. Gjorup CA, Hendel HW, Pilegaard RK, Willert CB, Holmich LR: **Routine X-ray of the chest is not justified in staging of cutaneous melanoma patients.** *Dan Med J* 2016, **63**(12).
92. Aukema TS, Valdes Olmos RA, Wouters MW, Klop WM, Kroon BB, Vogel WV, Nieweg OE: **Utility of preoperative 18F-FDG PET/CT and brain MRI in melanoma patients with palpable lymph node metastases.** *Ann Surg Oncol* 2010, **17**(10):2773-2778.
93. Aukema TS, Olmos RA, Korse CM, Kroon BB, Wouters MW, Vogel WV, Bonfrer JM, Nieweg OE: **Utility of FDG PET/CT and brain MRI in melanoma patients with increased serum S-100B level during follow-up.** *Ann Surg Oncol* 2010, **17**(6):1657-1661.
94. Tas F, Erturk K: **Recurrence behavior in early-stage cutaneous melanoma: pattern, timing, survival, and influencing factors.** *Melanoma Res* 2017.
95. Suh CH, Jung SC, Kim KW, Pyo J: **The detectability of brain metastases using contrast-enhanced spin-echo or gradient-echo images: a systematic review and meta-analysis.** *Journal of neuro-oncology* 2016, **129**(2):363-371.
96. Wang S, Sun S, Liu X, Ge N, Wang G, Guo J, Liu W, Wang S: **Endoscopic diagnosis of primary anorectal melanoma.** *Oncotarget* 2017, **8**(30):50133-50140.
97. Pflugfelder A, Weide B, Eigentler TK, Forschner A, Leiter U, Held L, Meier F, Garbe C: **Incisional biopsy and melanoma prognosis: Facts and controversies.** *Clin Dermatol* 2010, **28**(3):316-318.
98. Wheatley K, Wilson JS, Gaunt P, Marsden JR: **Surgical excision margins in primary cutaneous melanoma: A meta-analysis and Bayesian probability evaluation.** *Cancer Treat Rev* 2016, **42**:73-81.
99. Wheatley K, Wilson JS, Gaunt P, Marsden JR: **Reply to response to Wheatley et al., "Surgical excision margins in primary cutaneous melanoma: A meta-analysis and Bayesian probability evaluation"** *Cancer Treatment Reviews April 2016*;45:76. *Cancer Treat Rev* 2016.
100. Veronesi U, Cascinelli N, Adamus J, Balch C, Bandiera D, Barchuk A, Bufalino R, Craig P, De Marsillac J, Durand JC *et al*: **Thin stage I primary cutaneous malignant melanoma. Comparison of excision with margins of 1 or 3 cm.** *N Engl J Med* 1988, **318**(18):1159-1162.
101. Ringborg U, Andersson R, Eldh J, Glaumann B, Hafstrom L, Jacobsson S, Jonsson PE, Johansson H, Krysanter L, Lagerlof B: **Resection margins of 2 versus 5 cm for cutaneous malignant melanoma with a tumor thickness of 0.8 to 2.0 mm: randomized study by the Swedish Melanoma Study Group.** *Cancer* 1996, **77**(9):1809-1814.
102. Cohn-Cedermark G, Rutqvist LE, Andersson R, Breivald M, Ingvar C, Johansson H, Jonsson PE, Krysanter L, Lindholm C, Ringborg U: **Long term results of a randomized study by the Swedish Melanoma Study Group on 2-cm versus 5-cm resection margins for patients with cutaneous melanoma with a tumor thickness of 0.8-2.0 mm.** *Cancer* 2000, **89**(7):1495-1501.
103. Balch CM, Urist MM, Karakousis CP, Smith TJ, Temple WJ, Drzewiecki K, Jewell WR, Bartolucci AA, Mihm MC, Jr., Barnhill R *et al*: **Efficacy of 2-cm surgical margins for intermediate-thickness melanomas (1 to 4 mm). Results of a multi-institutional randomized surgical trial.** *Ann Surg* 1993, **218**(3):262-267; discussion 267-269.
104. Balch CM, Soong SJ, Smith T, Ross MI, Urist MM, Karakousis CP, Temple WJ, Mihm MC, Barnhill RL, Jewell WR *et al*: **Long-term results of a prospective surgical trial comparing 2 cm vs. 4 cm excision margins for 740 patients with 1-4 mm melanomas.** *Ann Surg Oncol* 2001, **8**(2):101-108.
105. Khayat D, Rixe O, Martin G, Soubrane C, Banzet M, Bazex JA, Lauret P, Verola O, Auclerc G, Harper P *et al*: **Surgical margins in cutaneous melanoma (2 cm versus 5 cm for lesions measuring less than 2.1-mm thick).** *Cancer* 2003, **97**(8):1941-1946.
106. Thomas JM, Newton-Bishop J, A'Hern R, Coombes G, Timmons M, Evans J, Cook M, Theaker J, Fallowfield M, O'Neill T *et al*: **Excision margins in high-risk malignant melanoma.** *N Engl J Med* 2004, **350**(8):757-766.
107. Gillgren P, Drzewiecki KT, Niin M, Gullestad HP, Hellborg H, Mansson-Brahme E, Ingvar C, Ringborg U: **2-cm versus 4-cm surgical excision margins for primary cutaneous melanoma thicker than 2 mm: a randomised, multicentre trial.** *Lancet* 2011, **378**(9803):1635-1642.
108. Breslow A: **Prognosis in cutaneous melanoma: tumor thickness as a guide to treatment.** *Pathol Annu* 1980, **15**(Pt 1):1-22.
109. Breslow A: **Melanoma thickness and elective node dissection.** *Arch Dermatol* 1978, **114**(9):1399.
110. Breslow A: **Tumor thickness, level of invasion and node dissection in stage I cutaneous melanoma.** *Ann Surg* 1975, **182**(5):572-575.
111. Breslow A: **Thickness, cross-sectional areas and depth of invasion in the prognosis of cutaneous melanoma.** *Ann Surg* 1970, **172**(5):902-908.
112. Balch CM, Gershenwald JE, Soong SJ, Thompson JF, Ding S, Byrd DR, Cascinelli N, Cochran AJ, Coit DG, Eggermont AM *et al*: **Multivariate analysis of prognostic factors among 2,313 patients with stage III melanoma: comparison of nodal micrometastases versus macrometastases.** *J Clin Oncol* 2010, **28**(14):2452-2459.

113. Gershenwald JE, Soong SJ, Balch CM, American Joint Committee on Cancer Melanoma Staging C: **2010 TNM staging system for cutaneous melanoma...and beyond.** *Ann Surg Oncol* 2010, **17**(6):1475-1477.
114. Soong SJ, Ding S, Coit D, Balch CM, Gershenwald JE, Thompson JF, Gimotty P, Force AMT: **Predicting survival outcome of localized melanoma: an electronic prediction tool based on the AJCC Melanoma Database.** *Ann Surg Oncol* 2010, **17**(8):2006-2014.
115. Balch CM, Soong SJ, Atkins MB, Buzaid AC, Cascinelli N, Coit DG, Fleming ID, Gershenwald JE, Houghton A, Jr., Kirkwood JM *et al*: **An evidence-based staging system for cutaneous melanoma.** *CA Cancer J Clin* 2004, **54**(3):131-149; quiz 182-134.
116. Balch CM, Wilkerson JA, Murad TM, Soong SJ, Ingalls AL, Maddox WA: **The prognostic significance of ulceration of cutaneous melanoma.** *Cancer* 1980, **45**(12):3012-3017.
117. Balch CM, Soong SJ, Murad TM, Ingalls AL, Maddox WA: **A multifactorial analysis of melanoma. II. Prognostic factors in patients with stage I (localized) melanoma.** *Surgery* 1979, **86**(2):343-351.
118. Balch CM, Murad TM, Soong SJ, Ingalls AL, Halpern NB, Maddox WA: **A multifactorial analysis of melanoma: prognostic histopathological features comparing Clark's and Breslow's staging methods.** *Ann Surg* 1978, **188**(6):732-742.
119. Dummer R, Hauschild A, Lindenblatt N, Pentheroudakis G, Keilholz U, Committee EG: **Cutaneous melanoma: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up.** *Ann Oncol* 2015, **26** Suppl 5:v126-132.
120. Davies H, Bignell GR, Cox C, Stephens P, Edkins S, Clegg S, Teague J, Woffendin H, Garnett MJ, Bottomley W *et al*: **Mutations of the BRAF gene in human cancer.** *Nature* 2002, **417**(6892):949-954.
121. Grob JJ, Amonkar MM, Karaszewska B, Schachter J, Dummer R, Mackiewicz A, Stroyakovskiy D, Drucis K, Grange F, Chiarion-Sileni V *et al*: **Comparison of dabrafenib and trametinib combination therapy with vemurafenib monotherapy on health-related quality of life in patients with unresectable or metastatic cutaneous BRAF Val600-mutation-positive melanoma (COMBI-v): results of a phase 3, open-label, randomised trial.** *Lancet Oncol* 2015, **16**(13):1389-1398.
122. Hauschild A, Grob JJ, Demidov LV, Jouary T, Gutzmer R, Millward M, Rutkowski P, Blank CU, Miller WH, Jr., Kaempgen E *et al*: **Dabrafenib in BRAF-mutated metastatic melanoma: a multicentre, open-label, phase 3 randomised controlled trial.** *Lancet* 2012, **380**(9839):358-365.
123. Long GV, Weber JS, Infante JR, Kim KB, Daud A, Gonzalez R, Sosman JA, Hamid O, Schuchter L, Cebon J *et al*: **Overall Survival and Durable Responses in Patients With BRAF V600-Mutant Metastatic Melanoma Receiving Dabrafenib Combined With Trametinib.** *J Clin Oncol* 2016.
124. McGettigan S: **Dabrafenib: A New Therapy for Use in BRAF-Mutated Metastatic Melanoma.** *J Adv Pract Oncol* 2014, **5**(3):211-215.
125. Daud A, Pavlick AC, Ribas A, Gonzalez R, Lewis KD, Hamid O, Gajewski T, Puzanov I, Hsu JJ, Koralek DO *et al*: **Extended follow-up results of a phase 1B study (BRIM7) of cobimetinib (C) and vemurafenib (V) in BRAF-mutant melanoma.** *J Clin Oncol* 2016, **34**(suppl; abstr 9510).
126. Larkin J, Ascierto PA, Dreno B, Atkinson V, Liskay G, Maio M, Mandala M, Demidov L, Stroyakovskiy D, Thomas L *et al*: **Combined vemurafenib and cobimetinib in BRAF-mutated melanoma.** *N Engl J Med* 2014, **371**(20):1867-1876.
127. Ribas A, Gonzalez R, Pavlick A, Hamid O, Gajewski TF, Daud A, Flaherty L, Logan T, Chmielowski B, Lewis K *et al*: **Combination of vemurafenib and cobimetinib in patients with advanced BRAF(V600)-mutated melanoma: a phase 1b study.** *Lancet Oncol* 2014, **15**(9):954-965.
128. Dummer R, Ascierto PA, Gogas HJ, Arance A, Mandala M, Liskay G, Garbe C, Schadendorf D, Krajsova I, Gutzmer R *et al*: **Overall survival in patients with BRAF-mutant melanoma receiving encorafenib plus binimetinib versus vemurafenib or encorafenib (COLUMBUS): a multicentre, open-label, randomised, phase 3 trial.** *Lancet Oncol* 2018.
129. Kim S, Kim HT, Suh HS: **Combination therapy of BRAF inhibitors for advanced melanoma with BRAF V600 mutation: a systematic review and meta-analysis.** *J Dermatolog Treat* 2018, **29**(3):314-321.
130. Devji T, Levine O, Neupane B, Beyene J, Xie F: **Systemic Therapy for Previously Untreated Advanced BRAF-Mutated Melanoma: A Systematic Review and Network Meta-Analysis of Randomized Clinical Trials.** *JAMA Oncol* 2017, **3**(3):366-373.
131. Abu-Abed S, Pennell N, Petrella T, Wright F, Seth A, Hanna W: **KIT gene mutations and patterns of protein expression in mucosal and acral melanoma.** *J Cutan Med Surg* 2012, **16**(2):135-142.
132. Aбыsheva SN, Iyevleva AG, Efimova NV, Mokhina YB, Sabirova FA, Ivantsov AO, Artemieva AS, Togo AV, Moiseyenko VM, Matsko DE *et al*: **KIT mutations in Russian patients with mucosal melanoma.** *Melanoma Res* 2011, **21**(6):555-559.
133. Allegra M, Giaccherio D, Segalen C, Dumaz N, Butori C, Hofman V, Hofman P, Lacour JP, Bertolotto C, Bahadoran P *et al*: **A new KIT mutation (N505I) in acral melanoma confers constitutive signaling, favors tumorigenic properties, and is sensitive to imatinib.** *J Invest Dermatol* 2014, **134**(5):1473-1476.
134. Bastian BC, Esteve-Puig R: **Targeting activated KIT signaling for melanoma therapy.** *J Clin Oncol* 2013, **31**(26):3288-3290.
135. Becker JC, Brocker EB, Schadendorf D, Ugurel S: **Imatinib in melanoma: a selective treatment option based on KIT mutation status?** *J Clin Oncol* 2007, **25**(7):e9.
136. Carvajal RD, Antonescu CR, Wolchok JD, Chapman PB, Roman RA, Teitcher J, Panageas KS, Busam KJ, Chmielowski B, Lutzky J *et al*: **KIT as a therapeutic target in metastatic melanoma.** *JAMA* 2011, **305**(22):2327-2334.
137. Hodi FS, Friedlander P, Corless CL, Heinrich MC, Mac Rae S, Kruse A, Jagannathan J, Van den Abbeele AD, Velazquez EF, Demetri GD *et al*: **Major response to imatinib mesylate in KIT-mutated melanoma.** *J Clin Oncol* 2008, **26**(12):2046-2051.
138. Dumaz N, Andre J, Sadoux A, Laugier F, Podgorniak MP, Mourah S, Lebbe C: **Driver KIT mutations in melanoma cluster in four hotspots.** *Melanoma Res* 2015, **25**(1):88-90.

139. Kim J, Lazar AJ, Davies MA, Homs J, Papadopoulos NE, Hwu WJ, Bedikian AY, Woodman SE, Patel SP, Hwu P *et al*: **BRAF, NRAS and KIT sequencing analysis of spindle cell melanoma.** *J Cutan Pathol* 2012, **39**(9):821-825.
140. Lv J, Kong Y, Cai X, Zhou X: **Analysis of KIT and BRAF mutations in Chinese melanoma.** *Pathology* 2016, **48 Suppl 1**:S140.
141. Lyu J, Wu Y, Li C, Wang R, Song H, Ren G, Guo W: **Mutation scanning of BRAF, NRAS, KIT, and GNAQ/GNA11 in oral mucosal melanoma: a study of 57 cases.** *J Oral Pathol Med* 2016, **45**(4):295-301.
142. McDonnell K, Betz B, Fullen D, Lao CD: **V559A and N822I double KIT mutant melanoma with predictable response to imatinib?** *Pigment Cell Melanoma Res* 2011, **24**(2):390-392.
143. Rapisuwon S, Parks K, Al-Refaie W, Atkins MB: **Novel somatic KIT exon 8 mutation with dramatic response to imatinib in a patient with mucosal melanoma: a case report.** *Melanoma Res* 2014, **24**(5):509-511.
144. Zebary A, Omholt K, Vassilaki I, Hoiom V, Linden D, Viberg L, Kanter-Lewensohn L, Johansson CH, Hansson J: **KIT, NRAS, BRAF and PTEN mutations in a sample of Swedish patients with acral lentiginous melanoma.** *J Dermatol Sci* 2013, **72**(3):284-289.
145. Hodi FS, Corless CL, Giobbie-Hurder A, Fletcher JA, Zhu M, Marino-Enriquez A, Friedlander P, Gonzalez R, Weber JS, Gajewski TF *et al*: **Imatinib for melanomas harboring mutationally activated or amplified KIT arising on mucosal, acral, and chronically sun-damaged skin.** *J Clin Oncol* 2013, **31**(26):3182-3190.
146. Kim KB, Eton O, Davis DW, Frazier ML, McConkey DJ, Diwan AH, Papadopoulos NE, Bedikian AY, Camacho LH, Ross MI *et al*: **Phase II trial of imatinib mesylate in patients with metastatic melanoma.** *Br J Cancer* 2008, **99**(5):734-740.
147. Kalinsky K, Lee S, Rubin KM, Lawrence DP, Iafrate AJ, Borger DR, Margolin KA, Leitao MM, Jr., Tarhini AA, Koon HB *et al*: **A phase 2 trial of dasatinib in patients with locally advanced or stage IV mucosal, acral, or vulvovaginal melanoma: A trial of the ECOG-ACRIN Cancer Research Group (E2607).** *Cancer* 2017, **123**(14):2688-2697.
148. Guo J, Carvajal RD, Dummer R, Hauschild A, Daud A, Bastian BC, Markovic SN, Queirolo P, Arance A, Berking C *et al*: **Efficacy and safety of nilotinib in patients with KIT-mutated metastatic or inoperable melanoma: final results from the global, single-arm, phase II TEAM trial.** *Ann Oncol* 2017, **28**(6):1380-1387.
149. Guo J, Si L, Kong Y, Flaherty KT, Xu X, Zhu Y, Corless CL, Li L, Li H, Sheng X *et al*: **Phase II, open-label, single-arm trial of imatinib mesylate in patients with metastatic melanoma harboring c-Kit mutation or amplification.** *J Clin Oncol* 2011, **29**(21):2904-2909.
150. Guo J, Qin S, Liang J, Lin T, Si L, Chen X, Chi Z, Cui C, Du N, Fan Y *et al*: **Chinese Guidelines on the Diagnosis and Treatment of Melanoma (2015 Edition).** *Chin Clin Oncol* 2016, **5**(4):57.
151. **Stage I melanoma of the skin: the problem of resection margins. W.H.O. Collaborating Centres for Evaluation of Methods of Diagnosis and Treatment of Melanoma.** *Eur J Cancer* 1980, **16**(8):1079-1085.
152. Shelley W, Kersey P, Quirt I, Pater J: **Survey of surgical management of malignant melanoma in Canada: optimal margins of excision and lymph-node dissection.** *Can J Surg* 1984, **27**(2):190-192.
153. Demidov LV, Martynova EV: **[Retrospective evaluation of the safe reduction of surgical margins of resected stage-IIA cutaneous melanoma of the trunk and extremities].** *Vopr Onkol* 2002, **48**(1):68-73.
154. Lens MB, Newton-Bishop JA, Dawes M: **Surgical margins in cutaneous melanoma (2 cm versus 5 cm for lesions measuring less than 2.1-mm thick).** *Cancer* 2004, **100**(2):433-434; author reply 434.
155. Thompson JF, Scolyer RA, Uren RF: **Surgical management of primary cutaneous melanoma: excision margins and the role of sentinel lymph node examination.** *Surg Oncol Clin N Am* 2006, **15**(2):301-318.
156. Mocellin S, Pasquali S, Nitti D: **The impact of surgery on survival of patients with cutaneous melanoma: revisiting the role of primary tumor excision margins.** *Ann Surg* 2011, **253**(2):238-243.
157. Duffy KL, Truong A, Bowen GM, Andtbacka RH, Hyngstrom J, Bowles T, Grossmann K, Khong H, Hyde M, Florell SR *et al*: **Adequacy of 5-mm surgical excision margins for non-lentiginous melanoma in situ.** *J Am Acad Dermatol* 2014, **71**(4):835-838.
158. Koskivuo I, Giordano S, Verajankorva E, Vihinen P: **One-cm Versus 2-cm Excision Margins for Patients With Intermediate Thickness Melanoma: A Matched-Pair Analysis.** *Dermatol Surg* 2015, **41**(10):1130-1136.
159. Faries MB, Mozzillo N, Kashani-Sabet M, Thompson JF, Kelley MC, DeConti RC, Lee JE, Huth JF, Wagner J, Dalgleish A *et al*: **Long-Term Survival after Complete Surgical Resection and Adjuvant Immunotherapy for Distant Melanoma Metastases.** *Ann Surg Oncol* 2017, **24**(13):3991-4000.
160. Morton DL, Thompson JF, Cochran AJ, Mozzillo N, Nieweg OE, Roses DF, Hoekstra HJ, Karakousis CP, Puleo CA, Coventry BJ *et al*: **Final trial report of sentinel-node biopsy versus nodal observation in melanoma.** *N Engl J Med* 2014, **370**(7):599-609.
161. Felton S, Taylor RS, Srivastava D: **Excision Margins for Melanoma In Situ on the Head and Neck.** *Dermatol Surg* 2016, **42**(3):327-334.
162. Rawlani R, Rawlani V, Qureshi HA, Kim JY, Wayne JD: **Reducing margins of wide local excision in head and neck melanoma for function and cosmesis: 5-year local recurrence-free survival.** *J Surg Oncol* 2015, **111**(7):795-799.
163. Moehrle M, Metzger S, Schippert W, Garbe C, Rassner G, Breuninger H: **"Functional" surgery in subungual melanoma.** *Dermatol Surg* 2003, **29**(4):366-374.
164. Pockaj BA, Jaroszewski DE, DiCaudo DJ, Hentz JG, Buchel EW, Gray RJ, Markovic SN, Bite U: **Changing surgical therapy for melanoma of the external ear.** *Ann Surg Oncol* 2003, **10**(6):689-696.
165. Farshad A, Burg G, Panizzon R, Dummer R: **A retrospective study of 150 patients with lentigo maligna and lentigo maligna melanoma and the efficacy of radiotherapy using Grenz or soft X-rays.** *Br J Dermatol* 2002, **146**(6):1042-1046.
166. Harwood AR: **Conventional fractionated radiotherapy for 51 patients with lentigo maligna and lentigo maligna melanoma.** *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 1983, **9**(7):1019-1021.
167. Hedblad MA, Mallbris L: **Grenz ray treatment of lentigo maligna and early lentigo maligna melanoma.** *J Am Acad Dermatol* 2012, **67**(1):60-68.
168. Chen JY, Hruby G, Scolyer RA, Murali R, Hong A, Fitzgerald P, Pham TT, Quinn MJ, Thompson JF: **Desmoplastic neurotropic melanoma: a clinicopathologic analysis of 128 cases.** *Cancer* 2008, **113**(10):2770-2778.



169. Christie DR, Tiver KV: **Radiotherapy for melanotic freckles.** *Austral Radiol* 1996, **40**:331-333.
170. Testori A, Soteldo J, Powell B, Sales F, Borgognoni L, Rutkowski P, Lejeune F, van Leeuwen P, Eggermont A: **Surgical management of melanoma: an EORTC Melanoma Group survey.** *Ecancermedicallscience* 2013, **7**:294.
171. Lens MB, Dawes M, Goodacre T, Newton-Bishop JA: **Elective lymph node dissection in patients with melanoma: systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials.** *Arch Surg* 2002, **137**(4):458-461.
172. Yonick DV, Ballo RM, Kahn E, Dahiya M, Yao K, Godellas C, Shoup M, Aranha GV: **Predictors of positive sentinel lymph node in thin melanoma.** *Am J Surg* 2011, **201**(3):324-327; discussion 327-328.
173. Cascinelli N, Belli F, Santinami M, Fait V, Testori A, Ruka W, Cavaliere R, Mozzillo N, Rossi CR, MacKie RM *et al*: **Sentinel lymph node biopsy in cutaneous melanoma: the WHO Melanoma Program experience.** *Ann Surg Oncol* 2000, **7**(6):469-474.
174. Stoffels I, Dissemmond J, Poppel T, Schadendorf D, Klode J: **Intraoperative Fluorescence Imaging for Sentinel Lymph Node Detection: Prospective Clinical Trial to Compare the Usefulness of Indocyanine Green vs Technetium Tc 99m for Identification of Sentinel Lymph Nodes.** *JAMA Surg* 2015, **150**(7):617-623.
175. de Bree E, de Bree R: **Implications of the MSLT-1 for sentinel lymph node biopsy in cutaneous head and neck melanoma.** *Oral Oncol* 2015, **51**(7):629-633.
176. van Akkooi AC, Eggermont AM: **Melanoma: MSLT-1--SNB is a biomarker, not a therapeutic intervention.** *Nat Rev Clin Oncol* 2014, **11**(5):248-249.
177. Ross MI, Gershenwald JE: **How should we view the results of the Multicenter Selective Lymphadenectomy Trial-1 (MSLT-1)?** *Ann Surg Oncol* 2008, **15**(3):670-673.
178. Morton DL: **Intraoperative lymphatic mapping and sentinel lymphadenectomy: community standard care or clinical investigation?** *Cancer J Sci Am* 1997, **3**(6):328-330.
179. Morton DL, Cochran AJ, Thompson JF, Elashoff R, Essner R, Glass EC, Mozzillo N, Nieweg OE, Roses DF, Hoekstra HJ *et al*: **Sentinel node biopsy for early-stage melanoma: accuracy and morbidity in MSLT-I, an international multicenter trial.** *Ann Surg* 2005, **242**(3):302-311; discussion 311-303.
180. Faries MB, Thompson JF, Cochran AJ, Andtbacka RH, Mozzillo N, Zager JS, Jahkola T, Bowles TL, Testori A, Beitsch PD *et al*: **Completion Dissection or Observation for Sentinel-Node Metastasis in Melanoma.** *N Engl J Med* 2017, **376**(23):2211-2222.
181. Bostick PJ, Morton DL, Turner RR, Huynh KT, Wang HJ, Elashoff R, Essner R, Hoon DS: **Prognostic significance of occult metastases detected by sentinel lymphadenectomy and reverse transcriptase-polymerase chain reaction in early-stage melanoma patients.** *J Clin Oncol* 1999, **17**(10):3238-3244.
182. van der Velde-Zimmermann D, Schipper ME, de Weger RA, Hennipman A, Borel Rinkes IH: **Sentinel node biopsies in melanoma patients: a protocol for accurate, efficient, and cost-effective analysis by preselection for immunohistochemistry on the basis of Tyr-PCR.** *Ann Surg Oncol* 2000, **7**(1):51-54.
183. Eggermont AM, Keilholz U, Testori A, Cook M, Lienard D, Ruiter DJ: **The EORTC melanoma group translational research program on prognostic factors and ultrastaging in association with the adjuvant therapy trials in stage II and stage III melanoma.** European Organization for Research and Treatment of Cancer. *Ann Surg Oncol* 2001, **8**(9 Suppl):38S-40S.
184. Spanknebel K, Coit DG, Bieligg SC, Gonen M, Rosai J, Klimstra DS: **Characterization of micrometastatic disease in melanoma sentinel lymph nodes by enhanced pathology: recommendations for standardizing pathologic analysis.** *Am J Surg Pathol* 2005, **29**(3):305-317.
185. Laga AC, Zhan Q, Weishaupt C, Ma J, Frank MH, Murphy GF: **SOX2 and nestin expression in human melanoma: an immunohistochemical and experimental study.** *Exp Dermatol* 2011, **20**(4):339-345.
186. Lee JJ, Granter SR, Laga AC, Saavedra AP, Zhan Q, Guo W, Xu S, Murphy GF, Lian CG: **5-Hydroxymethylcytosine expression in metastatic melanoma versus nodal nevus in sentinel lymph node biopsies.** *Mod Pathol* 2015, **28**(2):218-229.
187. Chen PL, Chen WS, Li J, Lind AC, Lu D: **Diagnostic utility of neural stem and progenitor cell markers nestin and SOX2 in distinguishing nodal melanocytic nevi from metastatic melanomas.** *Mod Pathol* 2013, **26**(1):44-53.
188. Satzger I, Volker B, Meier A, Schenck F, Kapp A, Gutzmer R: **Prognostic significance of isolated HMB45 or Melan A positive cells in Melanoma sentinel lymph nodes.** *Am J Surg Pathol* 2007, **31**(8):1175-1180.
189. Scolyer RA, Judge MJ, Evans A, Frishberg DP, Prieto VG, Thompson JF, Trotter MJ, Walsh MY, Walsh NM, Ellis DW *et al*: **Data set for pathology reporting of cutaneous invasive melanoma: recommendations from the international collaboration on cancer reporting (ICCR).** *Am J Surg Pathol* 2013, **37**(12):1797-1814.
190. Shidham VB, Qi D, Rao RN, Acker SM, Chang CC, Kampalath B, Dawson G, Machhi JK, Komorowski RA: **Improved immunohistochemical evaluation of micrometastases in sentinel lymph nodes of cutaneous melanoma with 'MCW melanoma cocktail'--a mixture of monoclonal antibodies to MART-1, Melan-A, and tyrosinase.** *BMC Cancer* 2003, **3**:15.
191. Murray CA, Leong WL, McCready DR, Ghazarian DM: **Histopathological patterns of melanoma metastases in sentinel lymph nodes.** *J Clin Pathol* 2004, **57**(1):64-67.
192. Vitoux D, Mourah S, Kerob D, Verola O, Basset-Seguain N, Baccard M, Schartz N, Ollivaud L, Archimbaud A, Servant JM *et al*: **Highly sensitive multivariable assay detection of melanocytic differentiation antigens and angiogenesis biomarkers in sentinel lymph nodes with melanoma micrometastases.** *Arch Dermatol* 2009, **145**(10):1105-1113.
193. Rimoldi D, Lemoine R, Kurt AM, Salvi S, Berset M, Matter M, Roche B, Cerottini JP, Guggisberg D, Krischer J *et al*: **Detection of micrometastases in sentinel lymph nodes from melanoma patients: direct comparison of multimarker molecular and immunopathological methods.** *Melanoma Res* 2003, **13**(5):511-520.
194. Baisden BL, Askin FB, Lange JR, Westra WH: **HMB-45 immunohistochemical staining of sentinel lymph nodes: a specific method for enhancing detection of micrometastases in patients with melanoma.** *Am J Surg Pathol* 2000, **24**(8):1140-1146.
195. Lukowsky A, Bellmann B, Ringk A, Winter H, Audring H, Fenske S, Sterry W: **Detection of melanoma micrometastases in the sentinel lymph node and in nonsentinel nodes by tyrosinase polymerase chain reaction.** *J Invest Dermatol* 1999, **113**(4):554-559.



196. Voit CA, Oude Ophuis CM, Ulrich J, van Akkooi AC, Eggermont AM: **Ultrasound of the sentinel node in melanoma patients: echo-free island is a discriminatory morphologic feature for node positivity.** *Melanoma Res* 2016, **26**(3):267-271.
197. Voit CA, Gooskens SL, Siegel P, Schaefer G, Schoengen A, Rowert J, van Akkooi AC, Eggermont AM: **Ultrasound-guided fine needle aspiration cytology as an addendum to sentinel lymph node biopsy can perfect the staging strategy in melanoma patients.** *Eur J Cancer* 2014, **50**(13):2280-2288.
198. Voit CA, van Akkooi AC, Schafer-Hesterberg G, Schoengen A, Schmitz PI, Sterry W, Eggermont AM: **Rotterdam Criteria for sentinel node (SN) tumor burden and the accuracy of ultrasound (US)-guided fine-needle aspiration cytology (FNAC): can US-guided FNAC replace SN staging in patients with melanoma?** *J Clin Oncol* 2009, **27**(30):4994-5000.
199. Voit C, Schoengen A, Schwurzer-Voit M, Weber L, Ulrich J, Sterry W, Proebstle TM: **The role of ultrasound in detection and management of regional disease in melanoma patients.** *Semin Oncol* 2002, **29**(4):353-360.
200. АЛЛИАХВЕРДЯН ГС, ЧЕКАЛОВА МА, КОКОСАДЗЕ НВ: **ВОЗМОЖНОСТИ УЛЬТРАЗВУКОВОГО ИССЛЕДОВАНИЯ В РАННЕЙ ДИАГНОСТИКЕ МЕТАСТАЗОВ МЕЛАНОМЫ КОЖИ В РЕГИОНАРНЫХ ЛИМФАТИЧЕСКИХ УЗЛАХ. ДИАГНОСТИЧЕСКАЯ И ИНТЕРВЕНЦИОННАЯ РАДИОЛОГИЯ** 2013, **7**(4-4):9-14.
201. Torabi SJ, Benchetrit L, Spock T, Cheraghlou S, Judson BL: **Clinically node-negative head and neck mucosal melanoma: An analysis of current treatment guidelines & outcomes.** *Oral Oncol* 2019, **92**:67-76.
202. Ramesh M, Nanda S, Misra B: **Mucosal melanoma of the head-and-neck region: A single institutional clinical experience.** *South Asian J Cancer* 2019, **8**(1):26.
203. Prinzen T, Klein M, Hallermann C, Wermker K: **Primary head and neck mucosal melanoma: Predictors of survival and a case series on sentinel node biopsy.** *J Craniomaxillofac Surg* 2019.
204. Moya-Plana A, Mangin D, Derclé L, Taouachi R, Casiraghi O, Ammari S, Nguyen F, Temam S, Robert C, Gorphe P: **Risk-based stratification in head and neck mucosal melanoma.** *Oral Oncol* 2019, **97**:44-49.
205. Yao JJ, Zhang F, Zhang GS, Deng XW, Zhang WJ, Lawrence WR, Zou L, Zhang XS, Lu LX: **Efficacy and safety of primary surgery with postoperative radiotherapy in head and neck mucosal melanoma: a single-arm Phase II study.** *Cancer Manag Res* 2018, **10**:6985-6996.
206. Comoglu S, Polat B, Celik M, Sahin B, Enver N, Keles MN, Sari SO: **Prognostic factors in head and neck mucosal malignant melanoma.** *Auris Nasus Larynx* 2018, **45**(1):135-142.
207. Игнатова АВ, Мудунов АМ, Подвизников СО: **Особенности клинического течения меланомы слизистых оболочек головы и шеи. обзор литературы.** *Опухоли головы и шеи* 2015, **5**(4):48-52.
208. Amit M, Tam S, Abdelmeguid AS, Roberts DB, Raza SM, Su SY, Kupferman ME, DeMonte F, Hanna EY: **Approaches to regional lymph node metastasis in patients with head and neck mucosal melanoma.** *Cancer* 2018, **124**(3):514-520.
209. Clark RR, Shoaib T: **Sentinel lymph node biopsy: a new perspective in head and neck mucosal melanoma?** *Melanoma Res* 2007, **17**(1):59.
210. Francisco AL, Furlan MV, Peresi PM, Nishimoto IN, Lourenco SV, Pinto CA, Kowalski LP, Ikeda MK: **Head and neck mucosal melanoma: clinicopathological analysis of 51 cases treated in a single cancer centre and review of the literature.** *Int J Oral Maxillofac Surg* 2016, **45**(2):135-140.
211. Green B, Elhamshary A, Gomez R, Rahimi S, Brennan PA: **An update on the current management of head and neck mucosal melanoma.** *J Oral Pathol Med* 2017, **46**(7):475-479.
212. Loree TR, Mullins AP, Spellman J, North JH, Jr., Hicks WL, Jr.: **Head and neck mucosal melanoma: a 32-year review.** *Ear Nose Throat J* 1999, **78**(5):372-375.
213. Lourenco SV, Fernandes JD, Hsieh R, Coutinho-Camillo CM, Bologna S, Sanguenza M, Nico MM: **Head and neck mucosal melanoma: a review.** *Am J Dermatopathol* 2014, **36**(7):578-587.
214. Luna-Ortiz K, Villavicencio-Valencia V, Martinez Said H: **Comparative study of head and neck mucosal melanoma in 66 patients vs 226 patients with cutaneous melanoma: A survival analysis.** *Clin Otolaryngol* 2018, **43**(2):691-696.
215. Meleti M, Leemans CR, de Bree R, Vescovi P, Sesenna E, van der Waal I: **Head and neck mucosal melanoma: experience with 42 patients, with emphasis on the role of postoperative radiotherapy.** *Head Neck* 2008, **30**(12):1543-1551.
216. Diller ML, Martin BM, Delman KA: **Lymph node dissection for stage III melanoma.** *Surg Oncol Clin N Am* 2015, **24**(2):261-277.
217. Mozzillo N, Caraco C, Marone U, Di Monta G, Crispo A, Botti G, Montella M, Ascierto PA: **Superficial and deep lymph node dissection for stage III cutaneous melanoma: clinical outcome and prognostic factors.** *World J Surg Oncol* 2013, **11**:36.
218. Galliot-Repkat C, Cailliod R, Trost O, Danino A, Collet E, Lambert D, Vabres P, Dalac S: **The prognostic impact of the extent of lymph node dissection in patients with stage III melanoma.** *Eur J Surg Oncol* 2006, **32**(7):790-794.
219. Hughes TM, Thomas JM: **Combined inguinal and pelvic lymph node dissection for stage III melanoma.** *Br J Surg* 1999, **86**(12):1493-1498.
220. Shen P, Conforti AM, Essner R, Cochran AJ, Turner RR, Morton DL: **Is the node of Cloquet the sentinel node for the iliac/obturator node group?** *Cancer J* 2000, **6**(2):93-97.
221. Balch CM, Gershenwald JE, Soong SJ, Thompson JF, Atkins MB, Byrd DR, Buzaid AC, Cochran AJ, Coit DG, Ding S et al: **Final version of 2009 AJCC melanoma staging and classification.** *J Clin Oncol* 2009, **27**(36):6199-6206.
222. Kirkwood JM, Manola J, Ibrahim J, Sondak V, Ernstoff MS, Rao U: **A pooled analysis of eastern cooperative oncology group and intergroup trials of adjuvant high-dose interferon for melanoma.** *Clin Cancer Res* 2004, **10**(5):1670-1677.
223. Petrella T: **Systemic Adjuvant Therapy for Patients at High Risk for Recurrent Melanoma: Updated Guideline Recommendations 2009.** In: *Evidence-based Series #8-1 Version 32009: Section 1.* 2009.

224. Kirkwood JM, Ibrahim JG, Sondak VK, Richards J, Flaherty LE, Ernstoff MS, Smith TJ, Rao U, Steele M, Blum RH: **High- and low-dose interferon alfa-2b in high-risk melanoma: first analysis of intergroup trial E1690/S9111/C9190.** *J Clin Oncol* 2000, **18**(12):2444-2458.
225. Kirkwood JM, Ibrahim JG, Sosman JA, Sondak VK, Agarwala SS, Ernstoff MS, Rao U: **High-dose interferon alfa-2b significantly prolongs relapse-free and overall survival compared with the GM2-KLH/QS-21 vaccine in patients with resected stage IIB-III melanoma: results of intergroup trial E1694/S9512/C509801.** *J Clin Oncol* 2001, **19**(9):2370-2380.
226. Kirkwood JM, Strawderman MH, Ernstoff MS, Smith TJ, Borden EC, Blum RH: **Interferon alfa-2b adjuvant therapy of high-risk resected cutaneous melanoma: the Eastern Cooperative Oncology Group Trial EST 1684.** *J Clin Oncol* 1996, **14**(1):7-17.
227. Wheatley K, Ives N, Eggermont A, Kirkwood J, Cascinelli N, Markovic SN, Hancock B, Lee S, Suci S, on behalf of International Malignant Melanoma Collaborative Group: **Interferon- $\alpha$  as adjuvant therapy for melanoma: An individual patient data meta-analysis of randomised trials.** *ASCO Meeting Abstracts* 2007, **25**(18\_suppl):8526.
228. Eggermont AMM, Blank CU, Mandala M, Long GV, Atkinson V, Dalle S, Haydon A, Lichinitser M, Khattak A, Carlino MS *et al*: **Adjuvant Pembrolizumab versus Placebo in Resected Stage III Melanoma.** *N Engl J Med* 2018, **378**(19):1789-1801.
229. Long GV, Hauschild A, Santinami M, Atkinson V, Mandala M, Chiarion-Sileni V, Larkin J, Nyakas M, Dutriaux C, Haydon A *et al*: **Adjuvant Dabrafenib plus Trametinib in Stage III BRAF-Mutated Melanoma.** *N Engl J Med* 2017, **377**(19):1813-1823.
230. Weber J, Mandala M, Del Vecchio M, Gogas HJ, Arance AM, Cowey CL, Dalle S, Schenker M, Chiarion-Sileni V, Marquez-Rodas I *et al*: **Adjuvant Nivolumab versus Ipilimumab in Resected Stage III or IV Melanoma.** *N Engl J Med* 2017, **377**(19):1824-1835.
231. Burmeister BH, Henderson MA, Ainslie J, Fisher R, Di Iulio J, Smithers BM, Hong A, Shannon K, Scolyer RA, Carruthers S *et al*: **Adjuvant radiotherapy versus observation alone for patients at risk of lymph-node field relapse after therapeutic lymphadenectomy for melanoma: a randomised trial.** *Lancet Oncol* 2012, **13**(6):589-597.
232. Henderson MA, Burmeister BH, Ainslie J, Fisher R, Di Iulio J, Smithers BM, Hong A, Shannon K, Scolyer RA, Carruthers S *et al*: **Adjuvant lymph-node field radiotherapy versus observation only in patients with melanoma at high risk of further lymph-node field relapse after lymphadenectomy (ANZMTG 01.02/TROG 02.01): 6-year follow-up of a phase 3, randomised controlled trial.** *Lancet Oncol* 2015, **16**(9):1049-1060.
233. Beadle BM, Guadagnolo BA, Ballo MT, Lee JE, Gershenwald JE, Cormier JN, Mansfield PF, Ross MI, Zagars GK: **Radiation therapy field extent for adjuvant treatment of axillary metastases from malignant melanoma.** *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 2009, **73**(5):1376-1382.
234. Bibault JE, Dewas S, Mirabel X, Mortier L, Penel N, Vanseymortier L, Lartigau E: **Adjuvant radiation therapy in metastatic lymph nodes from melanoma.** *Radiat Oncol* 2011, **6**:12.
235. Adams G, Foote M, Brown S, Burmeister B: **Adjuvant external beam radiotherapy after therapeutic groin lymphadenectomy for patients with melanoma: a dosimetric comparison of three-dimensional conformal and intensity-modulated radiotherapy techniques.** *Melanoma Res* 2017, **27**(1):50-56.
236. Mattes MD, Zhou Y, Berry SL, Barker CA: **Dosimetric comparison of axilla and groin radiotherapy techniques for high-risk and locally advanced skin cancer.** *Radiat Oncol J* 2016, **34**(2):145-155.
237. Sause WT, Cooper JS, Rush S, Ago CT, Cosmatos D, Coughlin CT, JanJan N, Lipsett J: **Fraction size in external beam radiation therapy in the treatment of melanoma.** *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 1991, **20**(3):429-432.
238. Sobin LH, Gospodarowicz MK, Wittekind C (eds.): **The TNM classification of malignant tumours 8th edition**, 8th edn: Wiley-Blackwell; 2009.
239. Eggermont AM, Suci S, Santinami M, Testori A, Kruit WH, Marsden J, Punt CJ, Sales F, Gore M, Mackie R *et al*: **Adjuvant therapy with pegylated interferon alfa-2b versus observation alone in resected stage III melanoma: final results of EORTC 18991, a randomised phase III trial.** *Lancet* 2008, **372**(9633):117-126.
240. Mocellin S, Pasquali S, Rossi CR, Nitti D: **Interferon alpha adjuvant therapy in patients with high-risk melanoma: a systematic review and meta-analysis.** *J Natl Cancer Inst* 2010, **102**(7):493-501.
241. Ives NJ, Suci S, Eggermont AMM, Kirkwood J, Lorigan P, Markovic SN, Garbe C, Wheatley K, International Melanoma Meta-Analysis Collaborative G: **Adjuvant interferon-alpha for the treatment of high-risk melanoma: An individual patient data meta-analysis.** *Eur J Cancer* 2017, **82**:171-183.
242. Pehamberger H, Soyer HP, Steiner A, Kofler R, Binder M, Mischer P, Pachinger W, Aubock J, Fritsch P, Kerl H *et al*: **Adjuvant interferon alfa-2a treatment in resected primary stage II cutaneous melanoma. Austrian Malignant Melanoma Cooperative Group.** *J Clin Oncol* 1998, **16**(4):1425-1429.
243. Lala M, Li TR, de Alwis DP, Sinha V, Mayawala K, Yamamoto N, Siu LL, Chartash E, Aboshady H, Jain L: **A six-weekly dosing schedule for pembrolizumab in patients with cancer based on evaluation using modelling and simulation.** *Eur J Cancer* 2020, **131**:68-75.
244. Zhao X, Suryawanshi S, Hruska M, Feng Y, Wang X, Shen J, Vezina HE, McHenry MB, Waxman IM, Achanta A *et al*: **Assessment of nivolumab benefit-risk profile of a 240-mg flat dose relative to a 3-mg/kg dosing regimen in patients with advanced tumors.** *Ann Oncol* 2017, **28**(8):2002-2008.
245. Long GV, Tykodi SS, Schneider JG, Garbe C, Gravis G, Rashford M, Agrawal S, Grigoryeva E, Bello A, Roy A *et al*: **Assessment of nivolumab exposure and clinical safety of 480 mg every 4 weeks flat-dosing schedule in patients with cancer.** *Ann Oncol* 2018, **29**(11):2208-2213.
246. Barth A, Morton DL: **The role of adjuvant therapy in melanoma management.** *Cancer* 1995, **75**(2 Suppl):726-734.
247. Chiarion-Sileni V, Del Bianco P, Romanini A, Guida M, Paccagnella A, Dalla Palma M, Naglieri E, Ridolfi R, Silvestri B, Michiara M *et al*: **Tolerability of intensified intravenous interferon alfa-2b versus the ECOG 1684 schedule as adjuvant therapy for stage III melanoma: a randomized phase III Italian Melanoma Inter-group trial (IMI - Mel.A.) [ISRCTN75125874].** *BMC Cancer* 2006, **6**:44.

248. Gogas H, Bafaloukos D, Ioannovich J, Skarlos D, Polyzos A, Fountzilias G, Kalofonos HP, Aravantinos G, Tsoutsos D, Panagiotou P *et al*: **Tolerability of adjuvant high-dose interferon alfa-2b: 1 month versus 1 year--a Hellenic Cooperative Oncology Group study.** *Anticancer Res* 2004, **24**(3b):1947-1952.
249. Hauschild A, Gogas H, Tarhini A, Middleton MR, Testori A, Dreno B, Kirkwood JM: **Practical guidelines for the management of interferon-alpha-2b side effects in patients receiving adjuvant treatment for melanoma: expert opinion.** *Cancer* 2008, **112**(5):982-994.
250. Trotti A, Colevas AD, Setser A, Rusch V, Jaques D, Budach V, Langer C, Murphy B, Cumberlin R, Coleman CN *et al*: **CTCAE v3.0: development of a comprehensive grading system for the adverse effects of cancer treatment.** *Semin Radiat Oncol* 2003, **13**(3):176-181.
251. Mohr P, Hauschild A, Enk A, Trefzer U, Rass K, Grabbe S, Brockmeyer NH, Koller J, Gogas H, Weichenthal M: **Intermittent high-dose intravenous interferon alpha 2b (IFN $\alpha$ 2b) for adjuvant treatment of stage III malignant melanoma: An interim analysis of a randomized phase III study (NCT00226408).** *J Clin Oncol* 2008, **26**(suppl.).
252. Veronesi U, Adamus J, Aubert C, Bajetta E, Beretta G, Bonadonna G, Bufalino R, Cascinelli N, Cocconi G, Durand J *et al*: **A randomized trial of adjuvant chemotherapy and immunotherapy in cutaneous melanoma.** *N Engl J Med* 1982, **307**(15):913-916.
253. Balch CM, Murray D, Presant C, Bartolucci AA: **Ineffectiveness of adjuvant chemotherapy using DTIC and cyclophosphamide in patients with resectable metastatic melanoma.** *Surgery* 1984, **95**(4):454-459.
254. Trantum BL, Dixon D, Quagliana J, Neidhart J, Balcerzak SP, Costanzi JH, Fabian CJ, Neilan B, Maloney T, O'Bryan RM *et al*: **Lack of benefit of adjunctive chemotherapy in stage I malignant melanoma: a Southwest Oncology Group Study.** *Cancer Treat Rep* 1987, **71**(6):643-644.
255. Saba HI, Cruse CW, Wells KE, Klein CJ, Reintgen DS: **Adjuvant chemotherapy in malignant melanoma using dacarbazine, carmustine, cisplatin, and tamoxifen: a University of South Florida and H. Lee Moffitt Melanoma Center Study.** *Ann Plast Surg* 1992, **28**(1):60-64.
256. Stables GI, Doherty VR, MacKie RM: **Nine years' experience of BELD combination chemotherapy (bleomycin, vindesine, CCNU and DTIC) for metastatic melanoma.** *Br J Dermatol* 1992, **127**(5):505-508.
257. Karakousis C, Blumenson L: **Adjuvant chemotherapy with a nitrosourea-based protocol in advanced malignant melanoma.** *Eur J Cancer* 1993, **29A**(13):1831-1835.
258. Pectasides D, Alevizakos N, Bafaloukos D, Tzonou A, Asimakopoulos G, Varthalitis I, Dimitriadis M, Athanassiou A: **Adjuvant chemotherapy with dacarbazine, vindesine, and cisplatin in pathological stage II malignant melanoma.** *Am J Clin Oncol* 1994, **17**(1):55-59.
259. Garbe C, Radny P, Linse R, Dummer R, Gutzmer R, Ulrich J, Stadler R, Weichenthal M, Eigentler T, Ellwanger U *et al*: **Adjuvant low-dose interferon {alpha}2a with or without dacarbazine compared with surgery alone: a prospective-randomized phase III DeCOG trial in melanoma patients with regional lymph node metastasis.** *Ann Oncol* 2008, **19**(6):1195-1201.
260. Kleeberg UR, Suci S, Brocker EB, Ruiter DJ, Chartier C, Lienard D, Marsden J, Schadendorf D, Eggermont AM: **Final results of the EORTC 18871/DKG 80-1 randomised phase III trial. rIFN-alpha2b versus rIFN-gamma versus ISCADOR M versus observation after surgery in melanoma patients with either high-risk primary (thickness >3 mm) or regional lymph node metastasis.** *Eur J Cancer* 2004, **40**(3):390-402.
261. Eigentler TK, Gutzmer R, Hauschild A, Heinzerling L, Schadendorf D, Nashan D, Holzle E, Kiecker F, Becker J, Sunderkotter C *et al*: **Adjuvant treatment with pegylated interferon alpha-2a versus low-dose interferon alpha-2a in patients with high-risk melanoma: a randomized phase III DeCOG trial.** *Ann Oncol* 2016, **27**(8):1625-1632.
262. Hauschild A, Weichenthal M, Rass K, Linse R, Ulrich J, Stadler R, Volkenandt M, Grabbe S, Proske U, Schadendorf D *et al*: **Prospective randomized multicenter adjuvant dermatologic cooperative oncology group trial of low-dose interferon alfa-2b with or without a modified high-dose interferon alfa-2b induction phase in patients with lymph node-negative melanoma.** *J Clin Oncol* 2009, **27**(21):3496-3502.
263. Oken MM, Creech RH, Tormey DC, Horton J, Davis TE, McFadden ET, Carbone PP: **Toxicity and response criteria of the Eastern Cooperative Oncology Group.** *Am J Clin Oncol* 1982, **5**(6):649-655.
264. Simmons C, McMillan DC, Tuck S, Graham C, McKeown A, Bennett M, O'Neill C, Wilcock A, Usborne C, Fearon KC *et al*: **"How Long Have I Got?"-A Prospective Cohort Study Comparing Validated Prognostic Factors for Use in Patients with Advanced Cancer.** *Oncologist* 2019.
265. Tse A, Verkhivker GM: **Exploring Molecular Mechanisms of Paradoxical Activation in the BRAF Kinase Dimers: Atomistic Simulations of Conformational Dynamics and Modeling of Allosteric Communication Networks and Signaling Pathways.** *PLoS One* 2016, **11**(11):e0166583.
266. Zhang C, Spevak W, Zhang Y, Burton EA, Ma Y, Habets G, Zhang J, Lin J, Ewing T, Matusow B *et al*: **RAF inhibitors that evade paradoxical MAPK pathway activation.** *Nature* 2015, **526**(7574):583-586.
267. Long GV, Stroyakovskiy D, Gogas H, Levchenko E, de Braud F, Larkin J, Garbe C, Jouary T, Hauschild A, Grob JJ *et al*: **Dabrafenib and trametinib versus dabrafenib and placebo for Val600 BRAF-mutant melanoma: a multicentre, double-blind, phase 3 randomised controlled trial.** *Lancet* 2015, **386**(9992):444-451.
268. Weber JS, D'Angelo SP, Minor D, Hodi FS, Gutzmer R, Neyns B, Hoeller C, Khushalani NI, Miller WH, Jr., Lao CD *et al*: **Nivolumab versus chemotherapy in patients with advanced melanoma who progressed after anti-CTLA-4 treatment (CheckMate 037): a randomised, controlled, open-label, phase 3 trial.** *Lancet Oncol* 2015, **16**(4):375-384.
269. Ribas A, Puzanov I, Dummer R, Schadendorf D, Hamid O, Robert C, Hodi FS, Schachter J, Pavlick AC, Lewis KD *et al*: **Pembrolizumab versus investigator-choice chemotherapy for ipilimumab-refractory melanoma (KEYNOTE-002): a randomised, controlled, phase 2 trial.** *Lancet Oncol* 2015, **16**(8):908-918.
270. Larkin J, Chiarion-Sileni V, Gonzalez R, Grob JJ, Cowey CL, Lao CD, Schadendorf D, Dummer R, Smylie M, Rutkowski P *et al*: **Combined Nivolumab and Ipilimumab or Monotherapy in Untreated Melanoma.** *N Engl J Med* 2015, **373**(1):23-34.
271. Robert C, Ribas A, Wolchok JD, Hodi FS, Hamid O, Kefford R, Weber JS, Joshua AM, Hwu WJ, Gangadhar TC *et al*: **Anti-programmed-death-receptor-1 treatment with pembrolizumab in ipilimumab-refractory advanced melanoma: a randomised dose-comparison cohort of a phase 1 trial.** *Lancet* 2014, **384**(9948):1109-1117.

272. Robert C, Schachter J, Long GV, Arance A, Grob JJ, Mortier L, Daud A, Carlino MS, McNeil C, Lotem M *et al*: **Pembrolizumab versus Ipilimumab in Advanced Melanoma**. *N Engl J Med* 2015, **372**(26):2521-2532.
273. Ribas A, Hamid O, Daud A, Hodi FS, Wolchok JD, Kefford R, Joshua AM, Patnaik A, Hwu WJ, Weber JS *et al*: **Association of Pembrolizumab With Tumor Response and Survival Among Patients With Advanced Melanoma**. *JAMA* 2016, **315**(15):1600-1609.
274. Larkin J, Chiarion-Sileni V, Gonzalez R, Rutkowski P, Grob J, Cowey CL, Lao CD, Schadendorf D, Ferrucci PF, Smylie M *et al*: **Overall Survival Results From a Phase III Trial of Nivolumab Combined With Ipilimumab in Treatment-naïve Patients With Advanced Melanoma (CheckMate 067)**. In: *AACR Annual Meeting: April 1-5 2017; Walter E. Washington Convention Center, Washington, D.C., USA*; 2017.
275. Liu M, Yang X, Liu J, Zhao B, Cai W, Li Y, Hu D: **Efficacy and safety of BRAF inhibition alone versus combined BRAF and MEK inhibition in melanoma: a meta-analysis of randomized controlled trials**. *Oncotarget* 2017, **8**(19):32258-32269.
276. Hao C, Tian J, Liu H, Li F, Niu H, Zhu B: **Efficacy and safety of anti-PD-1 and anti-PD-1 combined with anti-CTLA-4 immunotherapy to advanced melanoma: A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials**. *Medicine (Baltimore)* 2017, **96**(26):e7325.
277. Sosman JA, Kim KB, Schuchter L, Gonzalez R, Pavlick AC, Weber JS, McArthur GA, Hutson TE, Moschos SJ, Flaherty KT *et al*: **Survival in BRAF V600-mutant advanced melanoma treated with vemurafenib**. *N Engl J Med* 2012, **366**(8):707-714.
278. McArthur GA, Chapman PB, Robert C, Larkin J, Haanen JB, Dummer R, Ribas A, Hogg D, Hamid O, Ascierto PA *et al*: **Safety and efficacy of vemurafenib in BRAF(V600E) and BRAF(V600K) mutation-positive melanoma (BRIM-3): extended follow-up of a phase 3, randomised, open-label study**. *Lancet Oncol* 2014, **15**(3):323-332.
279. Long GV, Trefzer U, Davies MA, Kefford RF, Ascierto PA, Chapman PB, Puzanov I, Hauschild A, Robert C, Algazi A *et al*: **Dabrafenib in patients with Val600Glu or Val600Lys BRAF-mutant melanoma metastatic to the brain (BREAK-MB): a multicentre, open-label, phase 2 trial**. *Lancet Oncol* 2012, **13**(11):1087-1095.
280. Sanlorenzo M, Choudhry A, Vujic I, Posch C, Chong K, Johnston K, Meier M, Osella-Abate S, Quagliano P, Daud A *et al*: **Comparative profile of cutaneous adverse events: BRAF/MEK inhibitor combination therapy versus BRAF monotherapy in melanoma**. *J Am Acad Dermatol* 2014, **71**(6):1102-1109 e1101.
281. Eisenhauer EA, Therasse P, Bogaerts J, Schwartz LH, Sargent D, Ford R, Dancey J, Arbuck S, Gwyther S, Mooney M *et al*: **New response evaluation criteria in solid tumours: revised RECIST guideline (version 1.1)**. *Eur J Cancer* 2009, **45**(2):228-247.
282. Miller AB, Hoogstraten B, Staquet M, Winkler A: **Reporting results of cancer treatment**. *Cancer* 1981, **47**(1):207-214.
283. Larkin J, Lao CD, Urba WJ, McDermott DF, Horak C, Jiang J, Wolchok JD: **Efficacy and Safety of Nivolumab in Patients With BRAF V600 Mutant and BRAF Wild-Type Advanced Melanoma: A Pooled Analysis of 4 Clinical Trials**. *JAMA Oncol* 2015, **1**(4):433-440.
284. Kreft S, Gesierich A, Eigentler T, Franklin C, Valpione S, Ugurel S, Utikal J, Haferkamp S, Blank C, Larkin J *et al*: **Efficacy of PD-1-based immunotherapy after radiologic progression on targeted therapy in stage IV melanoma**. *Eur J Cancer* 2019, **116**:207-215.
285. **Modification of the Dosage Regimen for Nivolumab** [<http://www.fda.gov/Drugs/InformationOnDrugs/ApprovedDrugs/ucm520871.htm>]
286. Fogt S, Shustova M, Demidov LV, Moiseyenko V, Tjulandin S, Semiglazova T, Protsenko S, Odintsova S, Zukov R, Lazarev S *et al*: **Phase II trial (BCD-100-2/MIRACULUM) of the novel PD-1 inhibitor (BCD-100) in patients with advanced melanoma**. *Journal of Clinical Oncology* 2019, **37**(15\_suppl):9549-9549.
287. Tjulandin S, Fedyanin M, Demidov L, Moiseyenko V, Protsenko S, Odintsova S, Semiglazova TY, Zukov R, Lazarev S, Andreev A *et al*: **FINAL RESULTS OF PHASE II TRIAL (MIRACULUM) OF THE NOVEL PD-1 INHIBITOR PROLOGOLIMAB IN PATIENTS WITH ADVANCED MELANOMA**. *Annals of Oncology* 2019, **30**:xi33-xi47.
288. Long GV, Atkinson V, Lo S, Sandhu S, Guminski AD, Brown MP, Wilmott JS, Edwards J, Gonzalez M, Scolyer RA *et al*: **Combination nivolumab and ipilimumab or nivolumab alone in melanoma brain metastases: a multicentre randomised phase 2 study**. *Lancet Oncol* 2018, **19**(5):672-681.
289. Lebbe C, Meyer N, Mortier L, Marquez-Rodas I, Robert C, Rutkowski P, Menzies AM, Eigentler T, Ascierto PA, Smylie M *et al*: **Evaluation of Two Dosing Regimens for Nivolumab in Combination With Ipilimumab in Patients With Advanced Melanoma: Results From the Phase IIIb/IV CheckMate 511 Trial**. *J Clin Oncol* 2019, **37**(11):867-875.
290. Yang H, Higgins B, Kolinsky K, Packman K, Go Z, Iyer R, Kolis S, Zhao S, Lee R, Grippo JF *et al*: **RG7204 (PLX4032), a selective BRAFV600E inhibitor, displays potent antitumor activity in preclinical melanoma models**. *Cancer Res* 2010, **70**(13):5518-5527.
291. Johnson DB, Menzies AM, Zimmer L, Eroglu Z, Ye F, Zhao S, Rizos H, Sucker A, Scolyer RA, Gutzmer R *et al*: **Acquired BRAF inhibitor resistance: A multicenter meta-analysis of the spectrum and frequencies, clinical behaviour, and phenotypic associations of resistance mechanisms**. *Eur J Cancer* 2015, **51**(18):2792-2799.
292. Zimmer L, Apuri S, Eroglu Z, Kottschade LA, Forschner A, Gutzmer R, Schlaak M, Heinzerling L, Krackhardt AM, Loquai C *et al*: **Ipilimumab alone or in combination with nivolumab after progression on anti-PD-1 therapy in advanced melanoma**. *Eur J Cancer* 2017, **75**:47-55.
293. Hodi FS, O'Day SJ, McDermott DF, Weber RW, Sosman JA, Haanen JB, Gonzalez R, Robert C, Schadendorf D, Hassel JC *et al*: **Improved survival with ipilimumab in patients with metastatic melanoma**. *N Engl J Med* 2010, **363**(8):711-723.
294. Robert C, Thomas L, Bondarenko I, O'Day S, Weber J, Garbe C, Lebbe C, Baurain JF, Testori A, Grob JJ *et al*: **Ipilimumab plus dacarbazine for previously untreated metastatic melanoma**. *N Engl J Med* 2011, **364**(26):2517-2526.
295. Самойленко ИВ, Харкевич ГЮ, Демидов ЛВ: **ПРИМЕНЕНИЕ БЛОКАТОРА РЕЦЕПТОРОВ СТЛА4 В ЛЕЧЕНИИ БОЛЬНЫХ МЕТАСТАТИЧЕСКОЙ МЕЛАНОМОЙ**. *РОССИЙСКИЙ МЕДИЦИНСКИЙ ЖУРНАЛ* 2015, **21**(1):4-9.

296. Li J, Gu J: **Efficacy and safety of ipilimumab for treating advanced melanoma: A systematic review and meta-analysis.** *J Clin Pharm Ther* 2019, **44**(3):420-429.
297. Zhang S, Liang F, Li W, Wang Q: **Risk of treatment-related mortality in cancer patients treated with ipilimumab: A systematic review and meta-analysis.** *Eur J Cancer* 2017, **83**:71-79.
298. Gutzmer R, Stroyakovskiy D, Gogas H, Robert C, Lewis K, Protsenko S, Pereira RP, Eigentler T, Rutkowski P, Demidov L *et al*: **Atezolizumab, vemurafenib, and cobimetinib as first-line treatment for unresectable advanced BRAF(V600) mutation-positive melanoma (IMspire150): primary analysis of the randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial.** *Lancet* 2020, **395**(10240):1835-1844.
299. Ferrucci PF, Di Giacomo AM, Del Vecchio M, Atkinson V, Schmidt H, Schachter J, Queirolo P, Long GV, Stephens R, Svane IM *et al*: **KEYNOTE-022 part 3: a randomized, double-blind, phase 2 study of pembrolizumab, dabrafenib, and trametinib in BRAF-mutant melanoma.** *J Immunother Cancer* 2020, **8**(2).
300. Yi JH, Yi SY, Lee HR, Lee SI, Lim DH, Kim JH, Park KW, Lee J: **Dacarbazine-based chemotherapy as first-line treatment in noncutaneous metastatic melanoma: multicenter, retrospective analysis in Asia.** *Melanoma Res* 2011, **21**(3):223-227.
301. Serrone L, Zeuli M, Segal FM, Cognetti F: **Dacarbazine-based chemotherapy for metastatic melanoma: thirty-year experience overview.** *J Exp Clin Cancer Res* 2000, **19**(1):21-34.
302. Hill GJ, 2nd, Krentz ET, Hill HZ: **Dimethyl triazeno imidazole carboxamide and combination therapy for melanoma. IV. Late results after complete response to chemotherapy (Central Oncology Group protocols 7130, 7131, and 7131A).** *Cancer* 1984, **53**(6):1299-1305.
303. Middleton MR, Grob JJ, Aaronson N, Fierbeck G, Tilgen W, Seiter S, Gore M, Aamdal S, Cebon J, Coates A *et al*: **Randomized phase III study of temozolomide versus dacarbazine in the treatment of patients with advanced metastatic malignant melanoma.** *J Clin Oncol* 2000, **18**(1):158-166.
304. МАНЗЮК Л, БОРОДКИНА А, АРТАМОНОВА Е, НАДЕЖДИНА Т, ТОКАРЕВА З, ХАЛЯСТОВ И: **Опыт применения лекарственных комбинаций на основе аранозы при лечении диссеминированной меланомы кожи.** *Вестник РОНЦ им Н Н Блохина РАМН* 2000, **11**(2):4.
305. Hauschild A, Agarwala SS, Trefzer U, Hogg D, Robert C, Hersey P, Eggermont A, Grabbe S, Gonzalez R, Gille J *et al*: **Results of a phase III, randomized, placebo-controlled study of sorafenib in combination with carboplatin and paclitaxel as second-line treatment in patients with unresectable stage III or stage IV melanoma.** *J Clin Oncol* 2009, **27**(17):2823-2830.
306. Samoylenko I, Kharkevich G, Petenko NN, Orlova K, Sinelnikov I, Utyashev I, Vikhrova A, Markina I, Demidov L: **Paclitaxel and carboplatin chemotherapy in patients with metastatic melanoma refractory to BRAF/MEK inhibitors.** *J Clin Oncol* 2016, **34**:No 15\_suppl (May 20 Supplement), 2016: 9552.
307. Ives NJ, Stowe RL, Lorigan P, Wheatley K: **Chemotherapy compared with biochemotherapy for the treatment of metastatic melanoma: a meta-analysis of 18 trials involving 2,621 patients.** *J Clin Oncol* 2007, **25**(34):5426-5434.
308. Atkins MB, Hsu J, Lee S, Cohen GI, Flaherty LE, Sosman JA, Sondak VK, Kirkwood JM, Eastern Cooperative Oncology G: **Phase III trial comparing concurrent biochemotherapy with cisplatin, vinblastine, dacarbazine, interleukin-2, and interferon alfa-2b with cisplatin, vinblastine, and dacarbazine alone in patients with metastatic malignant melanoma (E3695): a trial coordinated by the Eastern Cooperative Oncology Group.** *J Clin Oncol* 2008, **26**(35):5748-5754.
309. Carbone PP, Costello W: **Eastern Cooperative Oncology Group studies with DTIC (NSC-45388).** *Cancer Treat Rep* 1976, **60**(2):193-198.
310. Nashan D, Muller ML, Grabbe S, Wustlich S, Enk A: **Systemic therapy of disseminated malignant melanoma: an evidence-based overview of the state-of-the-art in daily routine.** *J Eur Acad Dermatol Venereol* 2007, **21**(10):1305-1318.
311. Larkin JM, Hughes SA, Beirne DA, Patel PM, Gibbens IM, Bate SC, Thomas K, Eisen TG, Gore ME: **A phase I/II study of lomustine and temozolomide in patients with cerebral metastases from malignant melanoma.** *Br J Cancer* 2007, **96**(1):44-48.
312. Ahmann DL, Hahn RG, Biesel HF: **A Comparative Study of 1-(2-Chloroethyl)-3-cyclohexyl-1-nitrosourea (NSC 79037) and Imidazole Carboxamide (NSC 45388) with Vincristine (NSC 67574) in the Palliation of Disseminated Malignant Melanoma.** *Cancer Research* 1972, **32**(11):2432-2434.
313. Hill GJ, 2nd, Ruess R, Berris R, Philpott GW, Parkin P: **Chemotherapy of malignant melanoma with dimethyl triazeno imidazole carboxamide (DITC) and nitrosourea derivatives (BCNU, CCNU).** *Ann Surg* 1974, **180**(2):167-174.
314. Eton O, Legha SS, Bedikian AY, Lee JJ, Buzaid AC, Hodges C, Ring SE, Papadopoulos NE, Plager C, East MJ *et al*: **Sequential biochemotherapy versus chemotherapy for metastatic melanoma: results from a phase III randomized trial.** *J Clin Oncol* 2002, **20**(8):2045-2052.
315. Larkin J, Minor D, D'Angelo S, Neyns B, Smylie M, Miller WH, Jr., Gutzmer R, Linette G, Chmielowski B, Lao CD *et al*: **Overall Survival in Patients With Advanced Melanoma Who Received Nivolumab Versus Investigator's Choice Chemotherapy in CheckMate 037: A Randomized, Controlled, Open-Label Phase III Trial.** *J Clin Oncol* 2017:JCO2016718023.
316. Gurney H: **How to calculate the dose of chemotherapy.** *Br J Cancer* 2002, **86**(8):1297-1302.
317. de Jongh FE, Verweij J, Loos WJ, de Wit R, de Jonge MJ, Planting AS, Nooter K, Stoter G, Sparreboom A: **Body-surface area-based dosing does not increase accuracy of predicting cisplatin exposure.** *J Clin Oncol* 2001, **19**(17):3733-3739.
318. Da Silva IP, Ahmed T, Lo S, Reijers ILM, Weppler A, Warner AB, Patrinely JR, Serra-Bellver P, Lebbe C, Mangana J *et al*: **Ipilimumab (IPI) alone or in combination with anti-PD-1 (IPI+PD1) in patients (pts) with metastatic melanoma (MM) resistant to PD1 monotherapy.** *J Clin Oncol* 2020, **38**.
319. Valpione S, Carlino MS, Mangana J, Mooradian MJ, McArthur G, Schadendorf D, Hauschild A, Menzies AM, Arance A, Ascierto PA *et al*: **Rechallenge with BRAF-directed treatment in metastatic melanoma: A multi-institutional retrospective study.** *Eur J Cancer* 2018, **91**:116-124.

320. Schreuer M, Jansen Y, Planken S, Chevolet I, Seremet T, Kruse V, Neyns B: **Combination of dabrafenib plus trametinib for BRAF and MEK inhibitor pretreated patients with advanced BRAF(V600)-mutant melanoma: an open-label, single arm, dual-centre, phase 2 clinical trial.** *Lancet Oncol* 2017, **18**(4):464-472.
321. Scholtens A, Geukes Foppen MH, Blank CU, van Thienen JV, van Tinteren H, Haanen JB: **Vemurafenib for BRAF V600 mutated advanced melanoma: results of treatment beyond progression.** *Eur J Cancer* 2015, **51**(5):642-652.
322. Postow MA, Chesney J, Pavlick AC, Robert C, Grossmann K, McDermott D, Linette GP, Meyer N, Giguere JK, Agarwala SS *et al*: **Nivolumab and ipilimumab versus ipilimumab in untreated melanoma.** *N Engl J Med* 2015, **372**(21):2006-2017.
323. Hamid O, Robert C, Daud A, Hodi FS, Hwu WJ, Kefford R, Wolchok JD, Hersey P, Joseph RW, Weber JS *et al*: **Safety and tumor responses with lambrolizumab (anti-PD-1) in melanoma.** *N Engl J Med* 2013, **369**(2):134-144.
324. Ugurel S, Hildenbrand R, Zimpfer A, La Rosee P, Paschka P, Sucker A, Keikavoussi P, Becker JC, Rittgen W, Hochhaus A *et al*: **Lack of clinical efficacy of imatinib in metastatic melanoma.** *Br J Cancer* 2005, **92**(8):1398-1405.
325. Wyman K, Atkins MB, Prieto V, Eton O, McDermott DF, Hubbard F, Byrnes C, Sanders K, Sosman JA: **Multicenter Phase II trial of high-dose imatinib mesylate in metastatic melanoma: significant toxicity with no clinical efficacy.** *Cancer* 2006, **106**(9):2005-2011.
326. D'Angelo SP, Larkin J, Sosman JA, Lebbe C, Brady B, Neyns B, Schmidt H, Hassel JC, Hodi FS, Lorigan P *et al*: **Efficacy and Safety of Nivolumab Alone or in Combination With Ipilimumab in Patients With Mucosal Melanoma: A Pooled Analysis.** *J Clin Oncol* 2017, **35**(2):226-235.
327. Shoushtari AN, Munhoz RR, Kuk D, Ott PA, Johnson DB, Tsai KK, Rapisuwon S, Eroglu Z, Sullivan RJ, Luke JJ *et al*: **The efficacy of anti-PD-1 agents in acral and mucosal melanoma.** *Cancer* 2016, **122**(21):3354-3362.
328. Weichenthal M, Ugurel S, Leiter UM, Satzger I, Kähler KC, Welzel J, Pföhler C, Feldmann-Böddeker I, Meier FE, Terheyden P *et al*: **Salvage therapy after failure from anti-PD-1 single agent treatment: A Study by the German ADOReg melanoma registry.** *Journal of Clinical Oncology* 2019, **37**(15\_suppl):9505-9505.
329. Weber JS, Gibney G, Sullivan RJ, Sosman JA, Slingluff CL, Jr., Lawrence DP, Logan TF, Schuchter LM, Nair S, Fecher L *et al*: **Sequential administration of nivolumab and ipilimumab with a planned switch in patients with advanced melanoma (CheckMate 064): an open-label, randomised, phase 2 trial.** *Lancet Oncol* 2016, **17**(7):943-955.
330. Reschke R, Ziemer M: **Rechallenge with checkpoint inhibitors in metastatic melanoma.** *J Dtsch Dermatol Ges* 2020, **18**(5):429-436.
331. Wolchok JD, Hoos A, O'Day S, Weber JS, Hamid O, Lebbe C, Maio M, Binder M, Bohnsack O, Nichol G *et al*: **Guidelines for the evaluation of immune therapy activity in solid tumors: immune-related response criteria.** *Clin Cancer Res* 2009, **15**(23):7412-7420.
332. Nishino M, Giobbie-Hurder A, Gargano M, Suda M, Ramaiya NH, Hodi FS: **Developing a common language for tumor response to immunotherapy: immune-related response criteria using unidimensional measurements.** *Clin Cancer Res* 2013, **19**(14):3936-3943.
333. Martinez SR, Young SE: **A rational surgical approach to the treatment of distant melanoma metastases.** *Cancer Treat Rev* 2008, **34**(7):614-620.
334. Sosman JA, Moon J, Tuthill RJ, Warneke JA, Vetto JT, Redman BG, Liu PY, Unger JM, Flaherty LE, Sondak VK: **A phase 2 trial of complete resection for stage IV melanoma: results of Southwest Oncology Group Clinical Trial S9430.** *Cancer* 2011, **117**(20):4740-4706.
335. Howard JH, Thompson JF, Mozzillo N, Nieweg OE, Hoekstra HJ, Roses DF, Sondak VK, Reintgen DS, Kashani-Sabet M, Karakousis CP *et al*: **Metastasectomy for distant metastatic melanoma: analysis of data from the first Multicenter Selective Lymphadenectomy Trial (MSLT-I).** *Ann Surg Oncol* 2012, **19**(8):2547-2555.
336. Blankenstein SE, Aarts MJB, van den Berkmortel F, Boers-Sonderen M, van den Eertwegh AJM, Franken MG, de Groot JW, Haanen JBAG, Hospers G, Kapiteijn E *et al*: **Surgery for unresectable stage IIIC and IV melanoma in the era of new systemic therapy.** *J Clin Oncol* 2020, **38**.
337. Leung AM, Hari DM, Morton DL: **Surgery for distant melanoma metastasis.** *Cancer J* 2012, **18**(2):176-184.
338. Creech O, Jr., Ryan RF, Krementz ET: **Treatment of melanoma by isolation-perfusion technique.** *J Am Med Assoc* 1959, **169**(4):339-343.
339. Thompson JF, Lai DT, Ingvar C, Kam PC: **Maximizing efficacy and minimizing toxicity in isolated limb perfusion for melanoma.** *Melanoma Res* 1994, **4 Suppl 1**:45-50.
340. Moreno-Ramirez D, de la Cruz-Merino L, Ferrandiz L, Villegas-Portero R, Nieto-Garcia A: **Isolated limb perfusion for malignant melanoma: systematic review on effectiveness and safety.** *Oncologist* 2010, **15**(4):416-427.
341. Cornett WR, McCall LM, Petersen RP, Ross MI, Briele HA, Noyes RD, Sussman JJ, Kraybill WG, Kane JM, 3rd, Alexander HR *et al*: **Randomized multicenter trial of hyperthermic isolated limb perfusion with melphalan alone compared with melphalan plus tumor necrosis factor: American College of Surgeons Oncology Group Trial Z0020.** *J Clin Oncol* 2006, **24**(25):4196-4201.
342. Hyde MA, Hadley ML, Tristani-Firouzi P, Goldgar D, Bowen GM: **A randomized trial of the off-label use of imiquimod, 5%, cream with vs without tazarotene, 0.1%, gel for the treatment of lentigo maligna, followed by conservative staged excisions.** *Arch Dermatol* 2012, **148**(5):592-596.
343. Cotter MA, McKenna JK, Bowen GM: **Treatment of lentigo maligna with imiquimod before staged excision.** *Dermatol Surg* 2008, **34**(2):147-151.
344. Naylor MF, Crowson N, Kuwahara R, Teague K, Garcia C, Mackinnis C, Haque R, Odom C, Jankey C, Cornelison RL: **Treatment of lentigo maligna with topical imiquimod.** *Br J Dermatol* 2003, **149 Suppl 66**:66-70.
345. Youland RS, Blanchard ML, Dronca R, Kottschade L, Markovic SN, Olivier KR, Park SS: **Role of radiotherapy in extracranial metastatic malignant melanoma in the modern era.** *Clin Transl Radiat Oncol* 2017, **6**:25-30.
346. Seegenschmiedt MH, Keilholz L, Altendorf-Hofmann A, Urban A, Schell H, Hohenberger W, Sauer R: **Palliative radiotherapy for recurrent and metastatic malignant melanoma: prognostic factors for tumor response and long-term outcome: a 20-year experience.** *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 1999, **44**(3):607-618.
347. McQuay HJ, Collins SL, Carroll D, Moore RA: **Radiotherapy for the palliation of painful bone metastases.** *The Cochrane database of systematic reviews* 2000(2):CD001793.

348. Liew DN, Kano H, Kondziolka D, Mathieu D, Niranjana A, Flickinger JC, Kirkwood JM, Tarhini A, Moschos S, Lunsford LD: **Outcome predictors of Gamma Knife surgery for melanoma brain metastases. Clinical article.** *J Neurosurg* 2011, **114**(3):769-779.
349. Atkins MB, Sosman JA, Agarwala S, Logan T, Clark JI, Ernstoff MS, Lawson D, Dutcher JP, Weiss G, Curti B *et al*: **Temozolomide, thalidomide, and whole brain radiation therapy for patients with brain metastasis from metastatic melanoma: a phase II Cytokine Working Group study.** *Cancer* 2008, **113**(8):2139-2145.
350. Tawbi HA, Forsyth PA, Algazi A, Hamid O, Hodi FS, Moschos SJ, Khushalani NI, Lewis K, Lao CD, Postow MA *et al*: **Combined Nivolumab and Ipilimumab in Melanoma Metastatic to the Brain.** *N Engl J Med* 2018, **379**(8):722-730.
351. Komori T, Otsuka A, Kusuba N, Taniguchi K, Endo Y, Honda T, Kabashima K: **Rapid regression of metastatic brain tumours in a melanoma patient after dabrafenib/trametinib therapy.** *Eur J Dermatol* 2017, **27**(5):548-549.
352. Davies MA, Saiag P, Robert C, Grob JJ, Flaherty KT, Arance A, Chiarion-Sileni V, Thomas L, Lesimple T, Mortier L *et al*: **Dabrafenib plus trametinib in patients with BRAF(V600)-mutant melanoma brain metastases (COMBI-MB): a multicentre, multicohort, open-label, phase 2 trial.** *Lancet Oncol* 2017, **18**(7):863-873.
353. Kroeze SG, Fritz C, Hoyer M, Lo SS, Ricardi U, Sahgal A, Stahel R, Stupp R, Guckenberger M: **Toxicity of concurrent stereotactic radiotherapy and targeted therapy or immunotherapy: A systematic review.** *Cancer Treat Rev* 2017, **53**:25-37.
354. Anker CJ, Ribas A, Grossmann AH, Chen X, Narra KK, Akerley W, Andtbacka RH, Noyes RD, Shrieve DC, Grossmann KF: **Severe liver and skin toxicity after radiation and vemurafenib in metastatic melanoma.** *J Clin Oncol* 2013, **31**(17):e283-287.
355. Anker CJ, Grossmann KF, Atkins MB, Suneja G, Tarhini AA, Kirkwood JM: **Avoiding Severe Toxicity From Combined BRAF Inhibitor and Radiation Treatment: Consensus Guidelines from the Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG).** *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 2016, **95**(2):632-646.
356. Bang A, Wilhite TJ, Pike LRG, Cagney DN, Aizer AA, Taylor A, Spektor A, Krishnan M, Ott PA, Balboni TA *et al*: **Multicenter Evaluation of the Tolerability of Combined Treatment With PD-1 and CTLA-4 Immune Checkpoint Inhibitors and Palliative Radiation Therapy.** *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 2017, **98**(2):344-351.
357. Trapani S, Manicone M, Sikokis A, D'Abbiere N, Salaroli F, Cecon G, Buti S: **Effectiveness and safety of "real" concurrent stereotactic radiotherapy and immunotherapy in metastatic solid tumors: a systematic review.** *Crit Rev Oncol Hematol* 2019, **142**:9-15.
358. Tsui JM, Mihalciou C, Cury FL: **Abscopal Effect in a Stage IV Melanoma Patient who Progressed on Pembrolizumab.** *Cureus* 2018, **10**(2):e2238.
359. Bei D, Osawa M, Uemura S, Ohno T, Gobburu J, Roy A, Hasegawa M: **Benefit-risk assessment of nivolumab 240 mg flat dose relative to 3 mg/kg Q2W regimen in Japanese patients with advanced cancers.** *Cancer Sci* 2020, **111**(2):528-535.
360. Bianconi C, Gandini G, Zanotti G, Dall'Ara M, Sterzi E, Barbazza R, Marini P: **3PC-020 Nivolumab weight-based dosing vs flat dose economic analysis.** *European Journal of Hospital Pharmacy* 2019, **26**(Suppl 1):A45-A46.
361. Schadendorf D, Hassel JC, Fluck M, Eigentler T, Loquai C, Berneburg M, Gutzmer R, Meier F, Mohr P, Hauschild A *et al*: **Adjuvant immunotherapy with nivolumab (NIVO) alone or in combination with ipilimumab (IPI) versus placebo in stage IV melanoma patients with no evidence of disease (NED): A randomized, double-blind phase II trial (IMMUNED), LBA67.** *Ann Oncol* 2019, **30**(suppl.5):903-904.
362. Zhang Y, Hou X, Zhang R, Chen G, Huang Y, Yang Y, Zhao Y, Fang W, Hong S, Kang S *et al*: **Optimal prophylaxis of chemotherapy-induced nausea and vomiting for moderately emetogenic chemotherapy: a meta-analysis.** *Future Oncol* 2018, **14**(19):1933-1941.
363. Grob JJ, Amonkar MM, Martin-Algarra S, Demidov LV, Goodman V, Grotzinger K, Haney P, Kampgen E, Karaszewska B, Mauch C *et al*: **Patient perception of the benefit of a BRAF inhibitor in metastatic melanoma: quality-of-life analyses of the BREAK-3 study comparing dabrafenib with dacarbazine.** *Ann Oncol* 2014, **25**(7):1428-1436.
364. Joensuu H, Asola R, Minn H: **Combination chemotherapy with dacarbazine and lomustine in disseminated malignant melanoma.** *Acta Radiol Oncol* 1986, **25**(3):177-179.
365. Legha SS, Ring S, Bedikian A, Plager C, Eton O, Buzaid AC, Papadopoulos N: **Treatment of metastatic melanoma with combined chemotherapy containing cisplatin, vinblastine and dacarbazine (CVD) and biotherapy using interleukin-2 and interferon-alpha.** *Ann Oncol* 1996, **7**(8):827-835.
366. Bajetta E, Del Vecchio M, Nova P, Fusi A, Daponte A, Sertoli MR, Queirolo P, Taveggia P, Bernengo MG, Legha SS *et al*: **Multicenter phase III randomized trial of polychemotherapy (CVD regimen) versus the same chemotherapy (CT) plus subcutaneous interleukin-2 and interferon-alpha2b in metastatic melanoma.** *Ann Oncol* 2006, **17**(4):571-577.
367. Hofmann MA, Hauschild A, Mohr P, Garbe C, Weichenthal M, Trefzer U, Drecoll U, Tilgen W, Schadendorf D, Kaatz M *et al*: **Prospective evaluation of supportive care with or without CVD chemotherapy as a second-line treatment in advanced melanoma by patient's choice: a multicentre Dermatologic Cooperative Oncology Group trial.** *Melanoma Res* 2011, **21**(6):516-523.
368. Wolchok JD, Chiarion-Sileni V, Gonzalez R, Rutkowski P, Grob JJ, Cowey CL, Lao CD, Wagstaff J, Schadendorf D, Ferrucci PF *et al*: **Overall Survival with Combined Nivolumab and Ipilimumab in Advanced Melanoma.** *N Engl J Med* 2017, **377**(14):1345-1356.
369. Bottomley A, Coens C, Mierzynska J, Blank CU, Mandala M, Long GV, Atkinson VG, Dalle S, Haydon AM, Meshcheryakov A *et al*: **Adjuvant pembrolizumab versus placebo in resected stage III melanoma (EORTC 1325-MG/KEYNOTE-054): health-related quality-of-life results from a double-blind, randomised, controlled, phase 3 trial.** *Lancet Oncol* 2021, **22**(5):655-664.
370. Tjulandin S, Demidov L, Moiseyenko V, Protsenko S, Semiglazova T, Odintsova S, Zukov R, Lazarev S, Makarova Y, Nechaeva M *et al*: **Novel PD-1 inhibitor prolgolimab: expanding non-resectable/metastatic melanoma therapy choice.** *Eur J Cancer* 2021, **149**:222-232.
371. Dummer R, Brase JC, Garrett J, Campbell CD, Gasal E, Squires M, Gusenleitner D, Santinami M, Atkinson V, Mandala M *et al*: **Adjuvant dabrafenib plus trametinib versus placebo in patients with resected, BRAF(V600)-mutant, stage**



- III melanoma (COMBI-AD): exploratory biomarker analyses from a randomised, phase 3 trial.** *Lancet Oncol* 2020, **21**(3):358-372.
372. Schadendorf D, Hauschild A, Santinami M, Atkinson V, Mandala M, Chiarion-Sileni V, Larkin J, Nyakas M, Dutriaux C, Haydon A *et al*: **Patient-reported outcomes in patients with resected, high-risk melanoma with BRAF(V600E) or BRAF(V600K) mutations treated with adjuvant dabrafenib plus trametinib (COMBI-AD): a randomised, placebo-controlled, phase 3 trial.** *Lancet Oncol* 2019, **20**(5):701-710.
373. Ithimakin S, Theeratrakul P, Laocharoenkiat A, Nimmannit A, Akewanlop C, Soparattanapaisarn N, Techawattanawanna S, Korphaisarn K, Danchaiwijitr P: **Randomized, double-blind, placebo-controlled study of aprepitant versus two dosages of olanzapine with ondansetron plus dexamethasone for prevention of chemotherapy-induced nausea and vomiting in patients receiving high-emetogenic chemotherapy.** *Support Care Cancer* 2020, **28**(11):5335-5342.
374. Rapoport BL, Jordan K, Boice JA, Taylor A, Brown C, Hardwick JS, Carides A, Webb T, Schmoll HJ: **Aprepitant for the prevention of chemotherapy-induced nausea and vomiting associated with a broad range of moderately emetogenic chemotherapies and tumor types: a randomized, double-blind study.** *Support Care Cancer* 2010, **18**(4):423-431.
375. Yeo W, Mo FK, Suen JJ, Ho WM, Chan SL, Lau W, Koh J, Yeung WK, Kwan WH, Lee KK *et al*: **A randomized study of aprepitant, ondansetron and dexamethasone for chemotherapy-induced nausea and vomiting in Chinese breast cancer patients receiving moderately emetogenic chemotherapy.** *Breast Cancer Res Treat* 2009, **113**(3):529-535.
376. Clemmons AB, Orr J, Andrick B, Gandhi A, Sportes C, DeRemer D: **Randomized, Placebo-Controlled, Phase III Trial of Fosaprepitant, Ondansetron, Dexamethasone (FOND) Versus FOND Plus Olanzapine (FOND-O) for the Prevention of Chemotherapy-Induced Nausea and Vomiting in Patients with Hematologic Malignancies Receiving Highly Emetogenic Chemotherapy and Hematopoietic Cell Transplantation Regimens: The FOND-O Trial.** *Biol Blood Marrow Transplant* 2018, **24**(10):2065-2071.
377. Aapro MS, Grunberg SM, Manikhas GM, Olivares G, Suarez T, Tjulandin SA, Bertoli LF, Yunus F, Morrica B, Lordick F *et al*: **A phase III, double-blind, randomized trial of palonosetron compared with ondansetron in preventing chemotherapy-induced nausea and vomiting following highly emetogenic chemotherapy.** *Ann Oncol* 2006, **17**(9):1441-1449.
378. de Wit R, de Boer AC, vd Linden GH, Stoter G, Sparreboom A, Verweij J: **Effective cross-over to granisetron after failure to ondansetron, a randomized double blind study in patients failing ondansetron plus dexamethasone during the first 24 hours following highly emetogenic chemotherapy.** *Br J Cancer* 2001, **85**(8):1099-1101.
379. Perez EA, Hesketh P, Sandbach J, Reeves J, Chawla S, Markman M, Hainsworth J, Bushnell W, Friedman C: **Comparison of single-dose oral granisetron versus intravenous ondansetron in the prevention of nausea and vomiting induced by moderately emetogenic chemotherapy: a multicenter, double-blind, randomized parallel study.** *J Clin Oncol* 1998, **16**(2):754-760.
380. Webster MR, Kamat C, Connis N, Zhao M, Weeraratna AT, Rudek MA, Hann CL, Freel Meyers CL: **Bisphosphonamidate clodronate prodrug exhibits selective cytotoxic activity against melanoma cell lines.** *Mol Cancer Ther* 2014, **13**(2):297-306.
381. Piga A, Bracci R, Ferretti B, Sandri P, Nortilli R, Acito L, Pancotti A, Di Furia L, Carle F, Cellerino R: **A double blind randomized study of oral clodronate in the treatment of bone metastases from tumors poorly responsive to chemotherapy.** *J Exp Clin Cancer Res* 1998, **17**(2):213-217.
382. Lissoni P, Cazzaniga M, Barni S, Perego MS, Brivio F, Fumagalli L, Tancini G: **Acute effects of pamidronate administration on serum levels of interleukin-6 in advanced solid tumour patients with bone metastases and their possible implications in the immunotherapy of cancer with interleukin-2.** *Eur J Cancer* 1997, **33**(2):304-306.
383. Abdel-Rahman O: **Predictors of skeletal-related events among cancer patients with bone metastases treated with zoledronic acid: a secondary analysis of a randomized study.** *Expert Opin Drug Saf* 2018, **17**(8):757-761.
384. Zhang Z, Pu F, Shao Z: **The skeletal-related events of denosumab versus zoledronic acid in patients with bone metastases: A meta-analysis of randomized controlled trials.** *J Bone Oncol* 2017, **9**:21-24.
385. Chen F, Pu F: **Safety of Denosumab Versus Zoledronic Acid in Patients with Bone Metastases: A Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials.** *Oncol Res Treat* 2016, **39**(7-8):453-459.
386. Thompson JF, Schneider BJ, Brahmer JR, Achufusi A: **Management of Immunotherapy-Related Toxicities.** In. Edited by Thompson JF: NCCN; 2021: 104.
387. Weinstein A, Gordon RA, Kasler MK, Burke M, Ranjan S, Hodgetts J, Reed V, Shames Y, Prempeh-Keteku N, Lingard K: **Understanding and Managing Immune-Related Adverse Events Associated With Immune Checkpoint Inhibitors in Patients With Advanced Melanoma.** *J Adv Pract Oncol* 2017, **8**(1):58-72.
388. Postow MA: **Managing immune checkpoint-blocking antibody side effects.** *Am Soc Clin Oncol Educ Book* 2015:76-83.
389. Weber JS, Dummer R, de Pril V, Lebbe C, Hodi FS, Investigators MDX: **Patterns of onset and resolution of immune-related adverse events of special interest with ipilimumab: detailed safety analysis from a phase 3 trial in patients with advanced melanoma.** *Cancer* 2013, **119**(9):1675-1682.
390. Weber JS, Kahler KC, Hauschild A: **Management of immune-related adverse events and kinetics of response with ipilimumab.** *J Clin Oncol* 2012, **30**(21):2691-2697.
391. Ortega Sanchez G, Jahn K, Savic S, Zippelius A, Laubli H: **Treatment of mycophenolate-resistant immune-related organizing pneumonia with infliximab.** *J Immunother Cancer* 2018, **6**(1):85.
392. Bergqvist V, Hertervig E, Gedeon P, Kopljar M, Griph H, Kinhult S, Carneiro A, Marsal J: **Vedolizumab treatment for immune checkpoint inhibitor-induced enterocolitis.** *Cancer Immunol Immunother* 2017, **66**(5):581-592.
393. Shoustari AN, Friedman CF, Navid-Azarbaijani P, Postow MA, Callahan MK, Momtaz P, Panageas KS, Wolchok JD, Chapman PB: **Measuring Toxic Effects and Time to Treatment Failure for Nivolumab Plus Ipilimumab in Melanoma.** *JAMA Oncol* 2018, **4**(1):98-101.
394. Padda A, Schioppa E, Sovich J, Ma V, Alva A, Fecher L: **Ipilimumab induced digital vasculitis.** *J Immunother Cancer* 2018, **6**(1):12.



395. Zhang HC, Luo W, Wang Y: **Acute liver injury in the context of immune checkpoint inhibitor-related colitis treated with infliximab.** *J Immunother Cancer* 2019, **7**(1):47.
396. Esfahani K, Meti N, Miller WH, Jr., Hudson M: **Adverse events associated with immune checkpoint inhibitor treatment for cancer.** *CMAJ* 2019, **191**(2):E40-E46.
397. Yeung SJ, Qdaisat A, Chaftari P, Lipe D, Merlin J, Rajha E, Wechsler A, Sandoval M, Viets J, Al-Breiki A *et al*: **Diagnosis and management of immune-related adverse effects of immune checkpoint therapy in the emergency department.** *J Am Coll Emerg Physicians Open* 2020, **1**(6):1637-1659.
398. Brahmer JR, Lacchetti C, Schneider BJ, Atkins MB, Brassil KJ, Caterino JM, Chau I, Ernstoff MS, Gardner JM, Ginex P *et al*: **Management of Immune-Related Adverse Events in Patients Treated With Immune Checkpoint Inhibitor Therapy: American Society of Clinical Oncology Clinical Practice Guideline.** *J Clin Oncol* 2018, **36**(17):1714-1768.
399. Millen AE, Tucker MA, Hartge P, Halpern A, Elder DE, Guerry Dt, Holly EA, Sagebiel RW, Potischman N: **Diet and melanoma in a case-control study.** *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev* 2004, **13**(6):1042-1051.
400. Silver JK, Baima J: **Cancer prehabilitation: an opportunity to decrease treatment-related morbidity, increase cancer treatment options, and improve physical and psychological health outcomes.** *Am J Phys Med Rehabil* 2013, **92**(8):715-727.
401. Nilsson H, Angeras U, Bock D, Borjesson M, Onerup A, Fagevik Olsen M, Gellerstedt M, Haglind E, Angenete E: **Is preoperative physical activity related to post-surgery recovery? A cohort study of patients with breast cancer.** *BMJ open* 2016, **6**(1):e007997.
402. Siegel GW, Biermann JS, Chugh R, Jacobson JA, Lucas D, Feng M, Chang AC, Smith SR, Wong SL, Hasen J: **The multidisciplinary management of bone and soft tissue sarcoma: an essential organizational framework.** *J Multidiscip Healthc* 2015, **8**:109-115.
403. Shehadeh A, El Dahleh M, Salem A, Sarhan Y, Sultan I, Henshaw RM, Aboulafia AJ: **Standardization of rehabilitation after limb salvage surgery for sarcomas improves patients' outcome.** *Hematol Oncol Stem Cell Ther* 2013, **6**(3-4):105-111.
404. Cox CL, Montgomery M, Oeffinger KC, Leisenring W, Zeltzer L, Whitton JA, Mertens AC, Hudson MM, Robison LL: **Promoting physical activity in childhood cancer survivors: results from the Childhood Cancer Survivor Study.** *Cancer* 2009, **115**(3):642-654.
405. Field T: **Massage therapy research review.** *Complement Ther Clin Pract* 2016, **24**:19-31.
406. Tantawy SA, Abdelbasset WK, Nambi G, Kamel DM: **Comparative Study Between the Effects of Kinesio Taping and Pressure Garment on Secondary Upper Extremity Lymphedema and Quality of Life Following Mastectomy: A Randomized Controlled Trial.** *Integr Cancer Ther* 2019, **18**:1534735419847276.
407. Fallon M, Giusti R, Aielli F, Hoskin P, Rolke R, Sharma M, Ripamonti CI, Committee EG: **Management of cancer pain in adult patients: ESMO Clinical Practice Guidelines.** *Ann Oncol* 2018, **29**(Suppl 4):iv166-iv191.
408. Oren R, Zagury AI, Katzir O, Kollender Y, Meller I: **Musculoskeletal Cancer Surgery.** In., edn. Edited by Malawer. Dordrecht: Springer; 2013: 583-593.
409. Committee. NMA: **Topic: The Diagnosis and Treatment of Lymphedema. Position Statement of the National Lymphedema Network.** . In.; 2011: 1-19.
410. Baxter GD, Liu L, Petrich S, Gisselman AS, Chapple C, Anders JJ, Tumilty S: **Low level laser therapy (Photobiomodulation therapy) for breast cancer-related lymphedema: a systematic review.** *BMC Cancer* 2017, **17**(1):833.
411. Segal R, Zwaal C, Green E, Tomasone JR, Loblaw A, Petrella T, Exercise for People with Cancer Guideline Development G: **Exercise for people with cancer: a systematic review.** *Curr Oncol* 2017, **24**(4):e290-e315.
412. Boyd C, Crawford C, Paat CF, Price A, Xenakis L, Zhang W, Evidence for Massage Therapy Working G: **The Impact of Massage Therapy on Function in Pain Populations-A Systematic Review and Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials: Part II, Cancer Pain Populations.** *Pain Med* 2016, **17**(8):1553-1568.
413. Stout NL, Baima J, Swisher AK, Winters-Stone KM, Welsh J: **A Systematic Review of Exercise Systematic Reviews in the Cancer Literature (2005-2017).** *PM R* 2017, **9**(9S2):S347-S384.
414. Hu M, Lin W: **Effects of exercise training on red blood cell production: implications for anemia.** *Acta Haematol* 2012, **127**(3):156-164.
415. Bland KA, Zadavec K, Landry T, Weller S, Meyers L, Campbell KL: **Impact of exercise on chemotherapy completion rate: A systematic review of the evidence and recommendations for future exercise oncology research.** *Crit Rev Oncol Hematol* 2019, **136**:79-85.
416. Mustian KM, Alfano CM, Heckler C, Kleckner AS, Kleckner IR, Leach CR, Mohr D, Palesh OG, Peppone LJ, Piper BF *et al*: **Comparison of Pharmaceutical, Psychological, and Exercise Treatments for Cancer-Related Fatigue: A Meta-analysis.** *JAMA Oncol* 2017, **3**(7):961-968.
417. Kinkead B, Schettler PJ, Larson ER, Carroll D, Sharenko M, Nettles J, Edwards SA, Miller AH, Torres MA, Dunlop BW *et al*: **Massage therapy decreases cancer-related fatigue: Results from a randomized early phase trial.** *Cancer* 2018, **124**(3):546-554.
418. Streckmann F, Zopf EM, Lehmann HC, May K, Rizza J, Zimmer P, Gollhofer A, Bloch W, Baumann FT: **Exercise intervention studies in patients with peripheral neuropathy: a systematic review.** *Sports Med* 2014, **44**(9):1289-1304.
419. Kleckner IR, Kamen C, Gewandter JS, Mohile NA, Heckler CE, Culakova E, Fung C, Janelsins MC, Asare M, Lin PJ *et al*: **Effects of exercise during chemotherapy on chemotherapy-induced peripheral neuropathy: a multicenter, randomized controlled trial.** *Support Care Cancer* 2018, **26**(4):1019-1028.
420. Lee JM, Look RM, Turner C, Gardiner SK, Wagie T, Douglas J, Sorenson L, Evans L, Kirchner S, Dashkoff C *et al*: **Low-level laser therapy for chemotherapy-induced peripheral neuropathy.** *Journal of Clinical Oncology* 2012, **30**(15\_suppl):9019-9019.
421. Rick O, von Hehn U, Mikus E, Dertinger H, Geiger G: **Magnetic field therapy in patients with cytostatics-induced polyneuropathy: A prospective randomized placebo-controlled phase-III study.** *Bioelectromagnetics* 2017, **38**(2):85-94.

422. Kilinc M, Livanelioglu A, Yildirim SA, Tan E: **Effects of transcutaneous electrical nerve stimulation in patients with peripheral and central neuropathic pain.** *J Rehabil Med* 2014, **46**(5):454-460.
423. Oberoi S, Zamperlini-Netto G, Beyene J, Treister NS, Sung L: **Effect of prophylactic low level laser therapy on oral mucositis: a systematic review and meta-analysis.** *PLoS One* 2014, **9**(9):e107418.
424. Ross M, Fischer-Carlidge E: **Scalp Cooling: A Literature Review of Efficacy, Safety, and Tolerability for Chemotherapy-Induced Alopecia.** *Clin J Oncol Nurs* 2017, **21**(2):226-233.
425. Kessels E, Husson O, van der Feltz-Cornelis CM: **The effect of exercise on cancer-related fatigue in cancer survivors: a systematic review and meta-analysis.** *Neuropsychiatr Dis Treat* 2018, **14**:479-494.
426. Rief H, Omlor G, Akbar M, Welzel T, Bruckner T, Rieken S, Haefner MF, Schlamp I, Gioules A, Habermehl D *et al*: **Feasibility of isometric spinal muscle training in patients with bone metastases under radiation therapy - first results of a randomized pilot trial.** *BMC Cancer* 2014, **14**:67.
427. Bensadoun RJ, Nair RG: **Low-Level Laser Therapy in the Management of Mucositis and Dermatitis Induced by Cancer Therapy.** *Photomed Laser Surg* 2015, **33**(10):487-491.
428. Temoshok L: **Biopsychosocial studies on cutaneous malignant melanoma: psychosocial factors associated with prognostic indicators, progression, psychophysiology and tumor-host response.** *Soc Sci Med* 1985, **20**(8):833-840.
429. Dirksen SR: **Perceived well-being in malignant melanoma survivors.** *Oncol Nurs Forum* 1989, **16**(3):353-358.
430. Lichtenhal WG, Cruess DG, Schuchter LM, Ming ME: **Psychosocial factors related to the correspondence of recipient and provider perceptions of social support among patients diagnosed with or at risk for malignant melanoma.** *J Health Psychol* 2003, **8**(6):705-719.
431. Sollner W, Zschocke I, Zingg-Schir M, Stein B, Rumpold G, Fritsch P, Augustin M: **Interactive patterns of social support and individual coping strategies in melanoma patients and their correlations with adjustment to illness.** *Psychosomatics* 1999, **40**(3):239-250.
432. Devine D, Parker PA, Fouladi RT, Cohen L: **The association between social support, intrusive thoughts, avoidance, and adjustment following an experimental cancer treatment.** *Psychooncology* 2003, **12**(5):453-462.
433. Folkman S, Lazarus RS, Gruen RJ, DeLongis A: **Appraisal, coping, health status, and psychological symptoms.** *J Pers Soc Psychol* 1986, **50**(3):571-579.
434. Беляев АМ, Чулкова ВА, Семглазова ТЮ, Рогачев МВ (eds.): **Онкопсихология для врачей-онкологов и медицинских психологов. Руководство.** СПб: Любавич; 2017.
435. Fawzy FI, Cousins N, Fawzy NW, Kemeny ME, Elashoff R, Morton D: **A structured psychiatric intervention for cancer patients. I. Changes over time in methods of coping and affective disturbance.** *Arch Gen Psychiatry* 1990, **47**(8):720-725.
436. Holland JC, Passik S, Kash KM, Russak SM, Gronert MK, Sison A, Lederberg M, Fox B, Baider L: **The role of religious and spiritual beliefs in coping with malignant melanoma.** *Psychooncology* 1999, **8**(1):14-26.
437. Baider L, Perry S, Sison A, Holland J, Uziely B, DeNour AK: **The role of psychological variables in a group of melanoma patients. An Israeli sample.** *Psychosomatics* 1997, **38**(1):45-53.
438. Lehto US, Ojanen M, Kellokumpu-Lehtinen P: **Predictors of quality of life in newly diagnosed melanoma and breast cancer patients.** *Ann Oncol* 2005, **16**(5):805-816.
439. Fawzy FI, Fawzy NW, Hyun CS, Elashoff R, Guthrie D, Fahey JL, Morton DL: **Malignant melanoma. Effects of an early structured psychiatric intervention, coping, and affective state on recurrence and survival 6 years later.** *Arch Gen Psychiatry* 1993, **50**(9):681-689.
440. Fawzy FI, Kemeny ME, Fawzy NW, Elashoff R, Morton D, Cousins N, Fahey JL: **A structured psychiatric intervention for cancer patients. II. Changes over time in immunological measures.** *Arch Gen Psychiatry* 1990, **47**(8):729-735.
441. Fawzy FI, Canada AL, Fawzy NW: **Malignant melanoma: effects of a brief, structured psychiatric intervention on survival and recurrence at 10-year follow-up.** *Arch Gen Psychiatry* 2003, **60**(1):100-103.
442. Boesen EH, Boesen SH, Frederiksen K, Ross L, Dahlstrom K, Schmidt G, Naested J, Krag C, Johansen C: **Survival after a psychoeducational intervention for patients with cutaneous malignant melanoma: a replication study.** *J Clin Oncol* 2007, **25**(36):5698-5703.
443. Boesen EH, Ross L, Frederiksen K, Thomsen BL, Dahlstrom K, Schmidt G, Naested J, Krag C, Johansen C: **Psychoeducational intervention for patients with cutaneous malignant melanoma: a replication study.** *J Clin Oncol* 2005, **23**(6):1270-1277.
444. McLoone J, Menzies S, Meiser B, Mann GJ, Kasparian NA: **Psycho-educational interventions for melanoma survivors: a systematic review.** *Psychooncology* 2013, **22**(7):1444-1456.
445. Sample A, He YY: **Mechanisms and prevention of UV-induced melanoma.** *Photodermatol Photoimmunol Photomed* 2018, **34**(1):13-24.
446. Craig S, Earnshaw CH, Viros A: **Ultraviolet light and melanoma.** *J Pathol* 2018, **244**(5):578-585.
447. Runger TM: **Mechanisms of Melanoma Promotion by Ultraviolet Radiation.** *J Invest Dermatol* 2016, **136**(9):1751-1752.
448. Green AC, Williams GM, Logan V, Stratton GM: **Reduced melanoma after regular sunscreen use: randomized trial follow-up.** *J Clin Oncol* 2011, **29**(3):257-263.
449. Ghiasvand R, Weiderpass E, Green AC, Lund E, Veierod MB: **Sunscreen Use and Subsequent Melanoma Risk: A Population-Based Cohort Study.** *J Clin Oncol* 2016, **34**(33):3976-3983.
450. Dessinoti C, Geller AC, Stergiopoulou A, Swetter SM, Baltas E, Mayer JE, Johnson TM, Talaganis J, Trakatelli M, Tsoutsos D *et al*: **Association of Skin Examination Behaviors and Thinner Nodular vs Superficial Spreading Melanoma at Diagnosis.** *JAMA Dermatol* 2018, **154**(5):544-553.
451. Kasparian NA, Branstrom R, Chang YM, Affleck P, Aspinwall LG, Tibben A, Azizi E, Baron-Epel O, Battistuzzi L, Bruno W *et al*: **Skin examination behavior: the role of melanoma history, skin type, psychosocial factors, and region of residence in determining clinical and self-conducted skin examination.** *Arch Dermatol* 2012, **148**(10):1142-1151.

452. Titus LJ, Clough-Gorr K, Mackenzie TA, Perry A, Spencer SK, Weiss J, Abrahams-Gessel S, Ernstoff MS: **Recent skin self-examination and doctor visits in relation to melanoma risk and tumour depth.** *Br J Dermatol* 2013, **168**(3):571-576.
453. Pflugfelder A, Kochs C, Blum A, Capellaro M, Czeschik C, Dettenborn T, Dill D, Dippel E, Eigentler T, Feyer P *et al*: **Malignant melanoma S3-guideline "diagnosis, therapy and follow-up of melanoma".** *J Dtsch Dermatol Ges* 2013, **11 Suppl 6**:1-116, 111-126.
454. DeRose ER, Pleet A, Wang W, Seery VJ, Lee MY, Renzi S, Sullivan RJ, Atkins MB: **Utility of 3-year torso computed tomography and head imaging in asymptomatic patients with high-risk melanoma.** *Melanoma Res* 2011, **21**(4):364-369.
455. Schneider J: **The teaspoon rule of applying sunscreen.** *Arch Dermatol* 2002, **138**(6):838-839.
456. Karnofsky DA, Burchenal JH: **The clinical evaluation of chemotherapeutic agents in cancer.** In: *Evaluation of chemotherapeutic agents.* edn. Edited by MacLeod C. New York: Columbia University Press; 1949: 191-205.
457. Гомболевский ВА, Лайпан АШ, Шапиев АН, Владимировский АВ, Морозов СП (eds.): **Методические рекомендации по применению критериев ответа солидных опухолей на химиотерапевтическое лечение (RECIST 1.1).** Методические рекомендации №46; 2018.

## **Приложение А1. Состав рабочей группы по разработке и пересмотру клинических рекомендаций**

1. **Абрамов М.Е.**, ведущий научный сотрудник онкологического отделения лекарственных методов лечения (химиотерапии) №3 ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина" Минздрава России, кандидат медицинских наук
2. **Алиев М.Д.**, академик РАН, советник генерального директора по научной и лечебной работе ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России, Президент Восточно-европейской группы по изучению сарком
3. **Гафтон Г.И.**, д.м.н., заведующий научным отделением общей онкологии и урологии ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова» Минздрава России, член правления Ассоциации специалистов по проблемам меланомы
4. **Демидов Л.В.**, д.м.н., профессор, заведующий отделением хирургических методов лечения N12 (онкодерматологии) ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр онкологии им. Н.Н. Блохина» Минздрава России, председатель правления Ассоциации специалистов по проблемам меланомы.
5. **Жукова Н.В.**, врач-онколог онкологического (химиотерапевтического) отделения №11 Санкт-Петербургского государственного учреждения здравоохранения "Городской клинический онкологический диспансер", кандидат медицинских наук
6. **Новик А.В.**, к.м.н., старший научный сотрудник научного отдела онкоиммунологии ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова» Минздрава России, член правления Ассоциации специалистов по проблемам меланомы
7. **Орлова К.В.**, к.м.н., старший научный сотрудник отделения хирургических методов лечения N12 (онкодерматологии) ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр онкологии им. Н.Н. Блохина» Минздрава России; член правления Ассоциации специалистов по проблемам меланомы
8. **Проценко С.А.**, д.м.н., заведующий отделением химиотерапии и инновационных технологий ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова» Минздрава России, член правления Ассоциации специалистов по проблемам меланомы
9. **Самойленко И.В.**, к.м.н., старший научный сотрудник отделения хирургических методов лечения N12 (онкодерматологии) ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр онкологии им. Н.Н. Блохина» Минздрава России; член правления Ассоциации специалистов по проблемам меланомы.
10. **Сарибекян Э.К.**, ведущий научный сотрудник отделения онкологии и реконструктивно-пластической хирургии молочной железы и кожи «Московского

научно-исследовательского онкологического института им. П.А.Герцена" – филиала ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России, доктор медицинских наук

11. **Строяковский Д.Л.**, к.м.н., заведующий отделением химиотерапии Московской городской онкологической больницы № 62, член правления Российского общества клинической онкологии
12. **Трофимова О.П.**, д.м.н., ведущий научный сотрудник радиологического отделения отдела радиационной онкологии ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина» Минздрава России.
13. **Феденко А.А.**, руководитель отдела лекарственного лечения опухолей «Московского научно-исследовательского онкологического института им. П.А.Герцена" – филиала ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России, доктор медицинских наук
14. **Харатишвили Т.К.**, д.м.н., профессор, ведущий научный сотрудник отделения общей онкологии ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина» Минздрава России, член правления Ассоциации специалистов по проблемам меланомы
15. **Харкевич Г.Ю.**, к.м.н., ведущий научный сотрудник отделения хирургических методов лечения № 12 (онкодерматологии) ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина» Минздрава России, член правления Ассоциации специалистов по проблемам меланомы
16. **Юрченков А.Н.**, к.м.н., врач-онколог отделения химиотерапии Московской городской онкологической больницы № 62.

**Блок по меланоме слизистых оболочек верхних дыхательных и пищеварительных путей:**

1. **Мудунов Али Мурадович**, д.м.н., профессор, заведующий отделением хирургическим №11 опухолей головы и шеи ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина» Минздрава России, президент Общероссийской общественной организации «Российское общество специалистов по опухолям головы и шеи»
2. **Алымов Юрий Владимирович** к.м.н., врач-онколог, отделение хирургическое №11 опухолей головы и шеи ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина» Минздрава России, исполнительный директор Общероссийской общественной организации «Российское общество специалистов по опухолям головы и шеи»
3. **Игнатова Анастасия Валерьевна** к.м.н., врач-онколог, кафедра онкологии ФГБОУ ДПО " Российская медицинская академия непрерывного профессионального

образования" Минздрава России, член Общероссийской общественной организации «Российское общество специалистов по опухолям головы и шеи»

**Блок по ранней диагностике:**

1. **Кубанов А.А.**, член-корреспондент РАН, президент ООО «РОДВК», и.о. директора ФГБУ «ГНЦДК» Минздрава России;
2. **Дубенский В.В.**, к.м.н., профессор кафедры дерматовенерологии с курсом дерматовенерологии и косметологии ФДПО, интернатуры и ординатуры ФГБОУ ВО «Тверской ГМУ» Минздрава России;
3. **Сысоева Т.А.**, к.м.н., доцент, заведующий учебной частью кафедры дерматовенерологии и косметологии ФГБОУ ДПО «РМАНПО» Минздрава России;
4. **Сайтбурханов Р.Р.**, врач-дерматовенеролог КДЦ ФГБУ «ГНЦДК» Минздрава России.

**Блок по медицинской реабилитации:**

1. **Бутенко А.В.**, д.м.н., профессор, председатель НС «Ассоциация специалистов по онкологической реабилитации»; (уточнить аффилиацию)
2. **Обухова О.А.**, к.м.н., врач-физиотерапевт, заведующий отделением реабилитации ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина» Минздрава России, член Европейской ассоциации парентерального и энтерального питания (ESPEN), Российской ассоциации парентерального и энтерального питания (RESPEN);
3. **Семиглазова Т.Ю.**, д.м.н., ведущий научный сотрудник научного отдела инновационных методов терапевтической онкологии и реабилитации ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова» Минздрава России, доцент кафедры онкологии ФГБОУ ВО «СЗГМУ им. И.И. Мечникова» Минздрава России;
4. **Филоненко Е.В.**, д.м.н., профессор, заведующая центром лазерной и фотодинамической диагностики и терапии опухолей МНИОИ им. П.А. Герцена – филиала ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России, врач-онколог;

**Блок по организации медицинской помощи:**

1. **Невольских А.А.**, д.м.н., профессор, заместитель директора по лечебной работе МРНЦ им. А.Ф. Цыба – филиала ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России;
2. **Хайлова Ж.В.**, к.м.н., главный врач клиники МРНЦ им. А.Ф. Цыба – филиала ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России.

**Конфликта интересов нет.**

## Приложение А2. Методология разработки клинических рекомендаций

### Целевая аудитория данных клинических рекомендаций:

- врачи-онкологи;
- врачи-хирурги;
- врачи-радиологи;
- врачи-генетики;
- врачи-дерматовенерологи;
- врачи-патологоанатомы;
- студенты медицинских вузов, ординаторы и аспиранты.

### Шкала оценки уровней достоверности доказательств для методов диагностики (диагностических вмешательств)

Уровень достоверности доказательств	Расшифровка
1	Систематические обзоры исследований с контролем референсным методом или систематический обзор рандомизированных клинических исследований с применением метаанализа
2	Отдельные исследования с контролем референсным методом или отдельные рандомизированные клинические исследования и систематические обзоры исследований любого дизайна, за исключением рандомизированных клинических исследований, с применением метаанализа
3	Исследования без последовательного контроля референсным методом или исследования с референсным методом, не являющимся независимым от исследуемого метода или нерандомизированные сравнительные исследования, в том числе когортные исследования
4	Несравнительные исследования, описание клинического случая
5	Имеется лишь обоснование механизма действия или мнение экспертов

### Шкала оценки уровней достоверности доказательств для методов профилактики, лечения и реабилитации (профилактических, лечебных, реабилитационных вмешательств)



<b>Уровень достоверности доказательств</b>	<b>Расшифровка</b>
1	Систематический обзор рандомизированных контролируемых исследований с применением метаанализа
2	Отдельные рандомизированные контролируемые исследования и систематические обзоры исследований любого дизайна, за исключением рандомизированных контролируемых исследований, с применением метаанализа
3	Нерандомизированные сравнительные исследования, в том числе когортные исследования
4	Несравнительные исследования, описание клинического случая или серии случаев, исследования «случай–контроль»
5	Имеется лишь обоснование механизма действия вмешательства (доклинические исследования) или мнение экспертов

**Шкала оценки уровней убедительности рекомендаций для методов профилактики, диагностики, лечения и реабилитации (профилактических, диагностических, лечебных, реабилитационных вмешательств)**

<b>Уровень убедительности рекомендаций</b>	<b>Расшифровка</b>
A	Сильная рекомендация (все рассматриваемые критерии эффективности (исходы) являются важными, все исследования имеют высокое или удовлетворительное методологическое качество, их выводы по интересующим исходам являются согласованными)
B	Условная рекомендация (не все рассматриваемые критерии эффективности (исходы) являются важными, не все исследования имеют высокое или удовлетворительное методологическое качество и/или их выводы по интересующим исходам не являются согласованными)
C	Слабая рекомендация (отсутствие доказательств надлежащего качества (все рассматриваемые критерии эффективности (исходы) являются неважными, все исследования имеют низкое

методологическое качество и их выводы по интересующим исходам не являются согласованными)

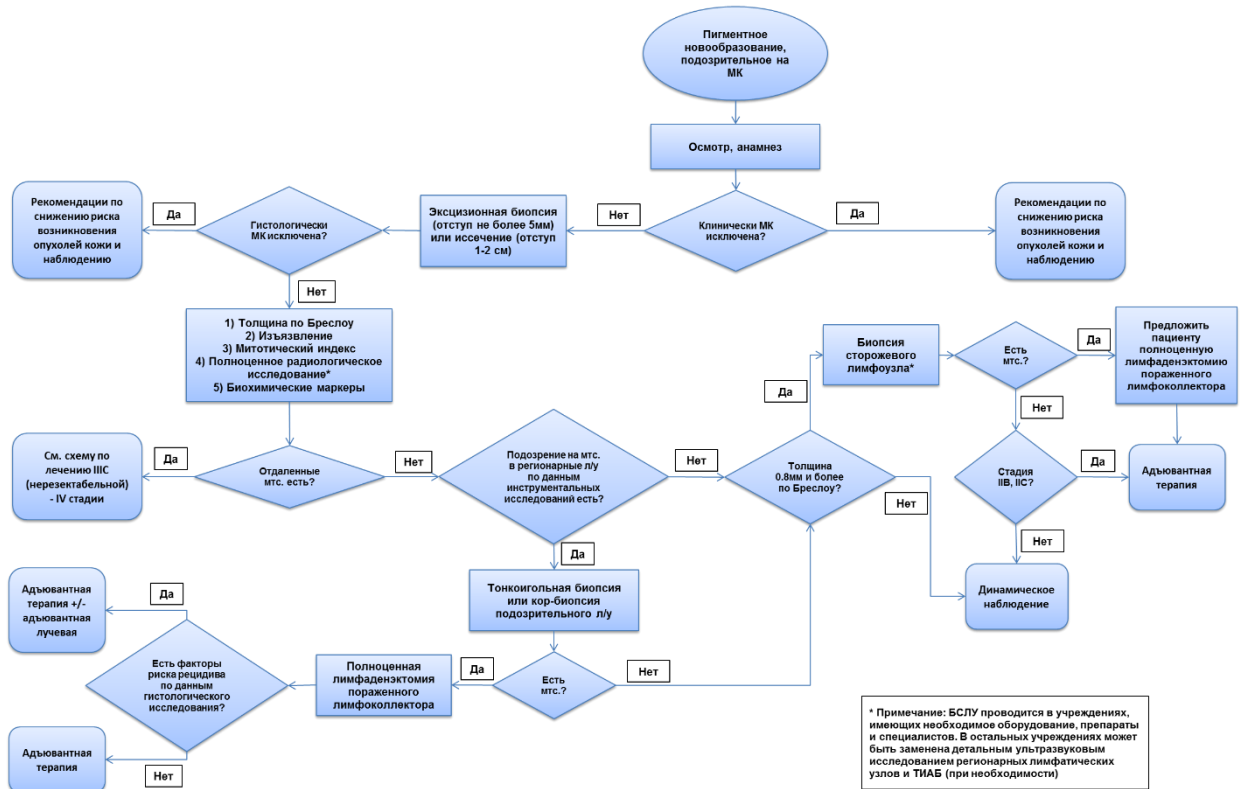
### **Порядок обновления клинических рекомендаций**

Механизм обновления клинических рекомендаций предусматривает их систематическую актуализацию – не реже чем 1 раз в 3 года, а также при появлении новых данных с позиции доказательной медицины по вопросам диагностики, лечения, профилактики и реабилитации конкретных заболеваний, при наличии обоснованных дополнений/замечаний к ранее утвержденным клиническим рекомендациям, но не чаще 1 раза в 6 мес.

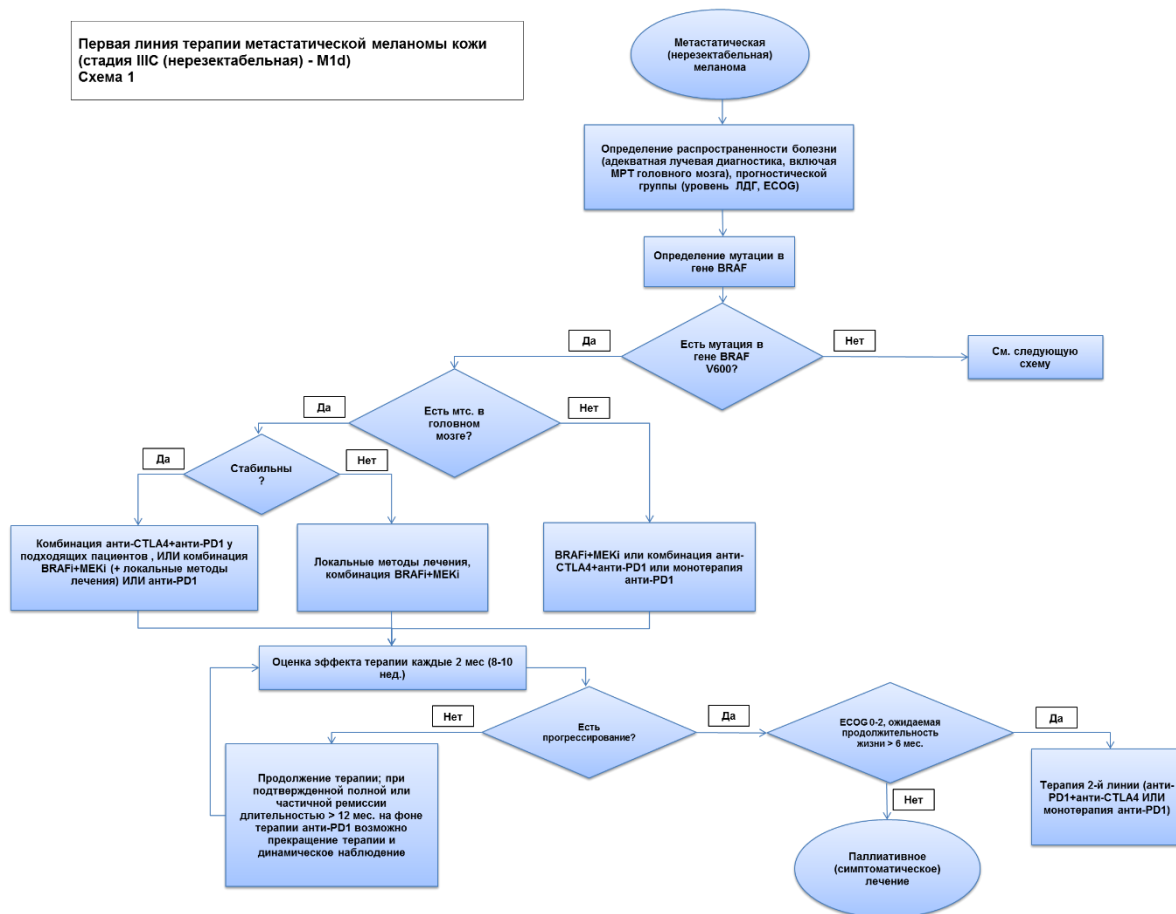
**Приложение А3. Справочные материалы, включая соответствие показаний к применению и противопоказаний, способов применения и доз лекарственных препаратов, инструкции по применению лекарственного препарата**

Актуальные инструкции к лекарственным препаратам, упоминаемым в данных клинических рекомендациях, можно найти на сайте <http://grls.rosminzdrav.ru>.

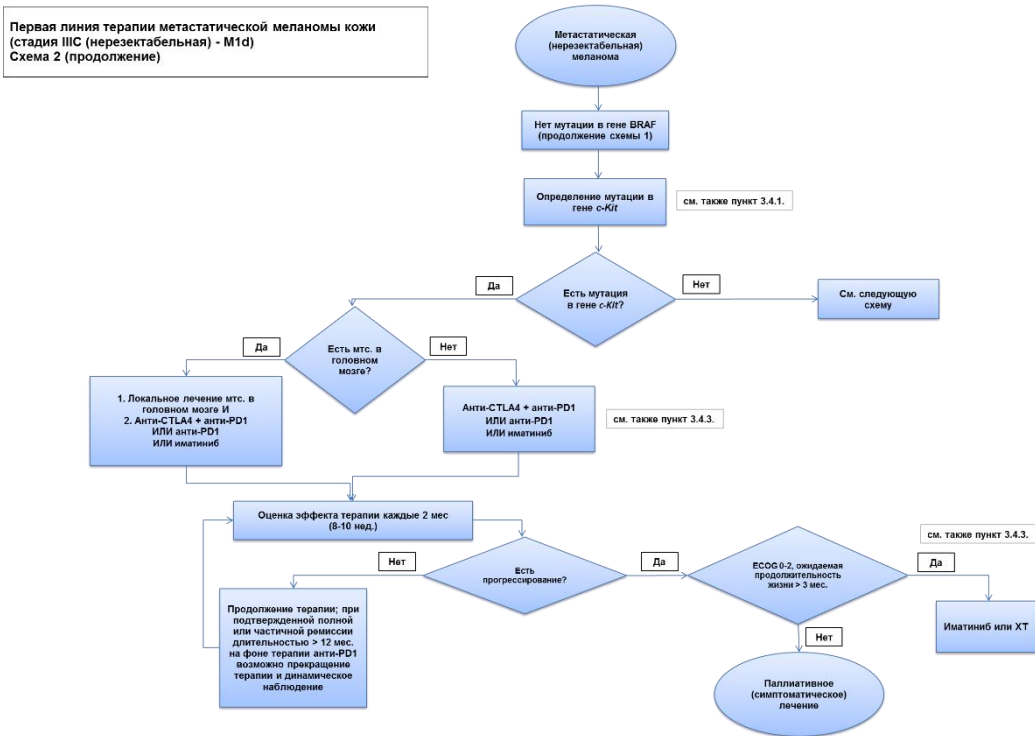
## Приложение Б. Алгоритмы действий врача



**Рис. 1.** Схема диагностики и лечения пациентов с меланомой кожи с локальными (0–III) стадиями заболевания

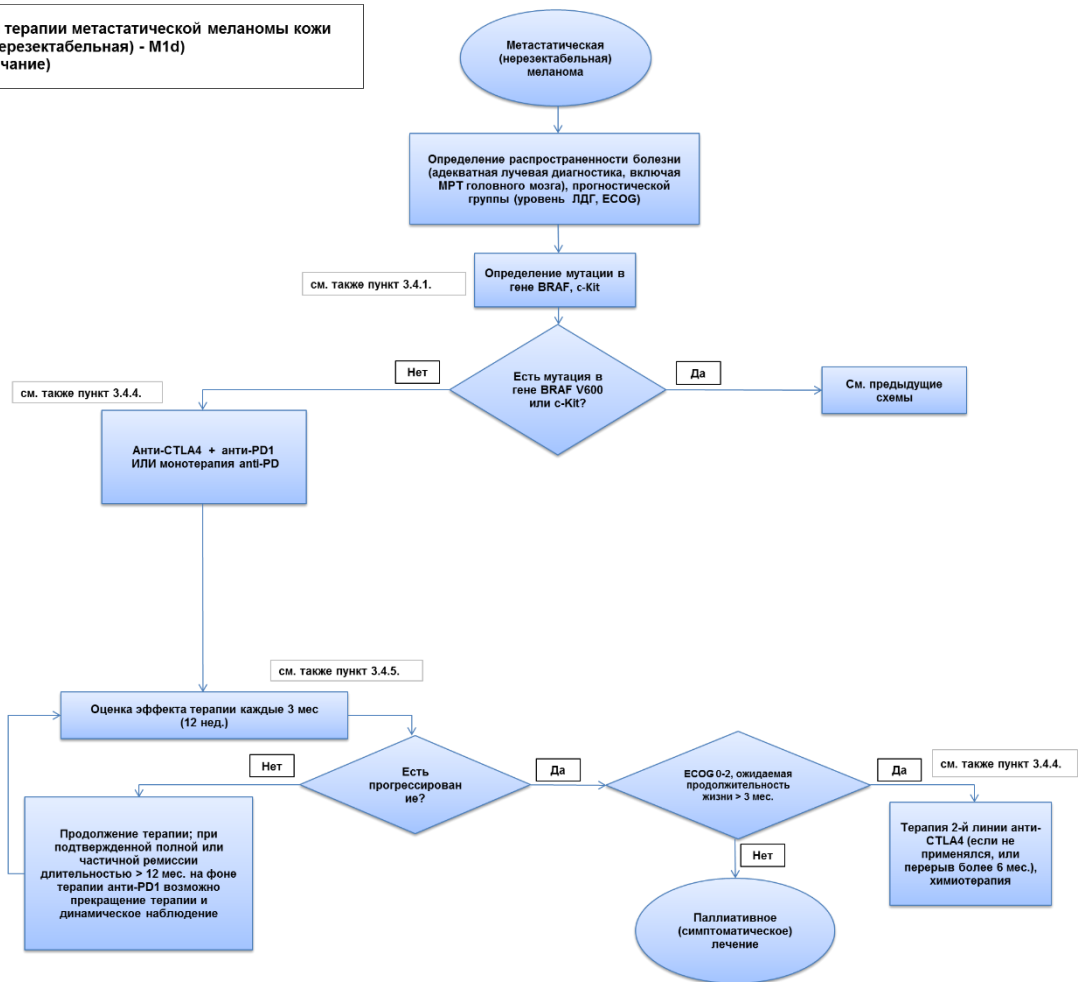


**Рис. 2.** Схема диагностики и лечения пациентов с метастатической или нерезектабельной меланомой кожи и мутацией в гене BRAF



**Рис. 3.** Схема диагностики и лечения пациентов с метастатической или нерезектабельной меланомой кожи и мутацией в гене c-Kit

Первая линия терапии метастатической меланомы кожи (стадия IIIc (нерезектабельная) - M1d)  
Схема 3 (окончание)



**Рис. 4.** Схема диагностики и лечения пациентов с метастатической или нерезектабельной меланомой кожи без мутаций в генах *BRAF* и *c-Kit*

## Приложение В. Информация для пациента

### Рекомендации по самостоятельному осмотру кожи и первичной профилактике меланомы

Главный фактор риска развития меланомы и других опухолей кожи – ультрафиолетовое повреждение, которое возникает в результате естественных причин (солнечные ожоги) или искусственных причин (особые условия труда или посещение соляриев).

Различные типы кожи по-разному реагируют на одинаковую дозу ультрафиолетового излучения, при этом у одних людей (со светлой кожей, так называемого I фототипа) даже минимальные дозы ультрафиолета всегда вызывают солнечные ожоги (начальная степень – гиперемия кожи), в то время как у других вред солнечного ультрафиолета минимален (у лиц со смуглой или темной кожей). Большая часть населения России имеет I–III (т. е. «светлые») фототипы кожи и потому весьма чувствительна к солнечным ожогам.

**Предотвращение солнечного ожога кожи** является ключевым фактором первичной профилактики. Особенно серьезный вклад в повышение риска возникновения меланомы вносят солнечные ожоги в детском и подростковом возрасте. Общие рекомендации сводятся к следующим несложным правилам.

1. Используйте данные мобильного приложения, прогноза погоды об уровне УФ-индекса (УФ-индекс – это показатель, характеризующий уровень ультрафиолетового излучения). При УФ-индексе более 2 необходима защита от солнца (см. таблицу).

#### Меры защиты в зависимости от УФ-индекса

УФ-индекс	Меры защиты
0–2	Защита не нужна. Пребывание вне помещения не представляет опасности
3–7	Необходима защита. В полуденные часы оставайтесь в тени. Носите одежду с длинными рукавами и шляпу. Пользуйтесь солнцезащитным кремом
8	Необходима усиленная защита. Полуденные часы пережидайте внутри помещения. Вне помещения оставайтесь в тени. Обязательно носите одежду с длинными рукавами, шляпу, пользуйтесь солнцезащитным кремом

2. Использование солнцезащитного крема широкого спектра действия



(предотвращающего воздействие ультрафиолета как типа А, так и типа В), сила которого (для ультрафиолетовых лучей типа В – SPF (Sun Protecting Factor), для ультрафиолетовых лучей типа А – PPD (Persistent Pigment Darkening)) адекватна для вашего фототипа кожи (т. е. лицам с более светлой кожей требуется крем с большим SPF или PPD). В целом лицам с I или II фототипом кожи рекомендуют использовать кремы с SPF 30–50+ и максимальным PPD 42.

3. Солнцезащитные средства необходимо сочетать с другими способами защиты от солнца: носить одежду, очки, не пропускающие ультрафиолетовое излучение, головные уборы с широкими полями (подсчитано, что для того чтобы тень от шляпы закрыла лицо и шею, ее поля должны быть не менее 10 см) и находиться в тени.

4. Детям рекомендуется дополнительно носить специальную одежду с защитой от ультрафиолетового излучения.

5. Не пользуйтесь оборудованием и лампами для искусственного загара.

#### **Правила применения солнцезащитных препаратов:**

- солнцезащитные средства следует наносить за 30 мин до выхода на улицу на все участки кожи, которые подвергаются солнечному облучению;
- повторное нанесение нужно осуществлять каждые 2 ч, а также сразу после купания и после избыточного потения;
- фотопротекция, соответствующая указанной на маркировке солнцезащитного средства, проявляется при нанесении его на кожу в количестве 2 мг/см<sup>2</sup>, применение в меньшем объеме резко снижает степень защиты кожи от ультрафиолетового излучения. Для понимания количества солнцезащитного средства, необходимого для заявленной маркировкой защиты кожи, т. е. 2 мг/см<sup>2</sup>, разработано «правило чайной ложки» [455]:
  - рука: 1/2 чайной ложки средства;
  - голова и шея: 1/2 чайной ложки;
  - нога: 1 чайная ложка;
  - грудь: 1 чайная ложка;
  - спина: 1 чайная ложка;
- при невозможности одномоментно нанести необходимый объем солнцезащитного средства необходимо раннее повторное (через 15 до

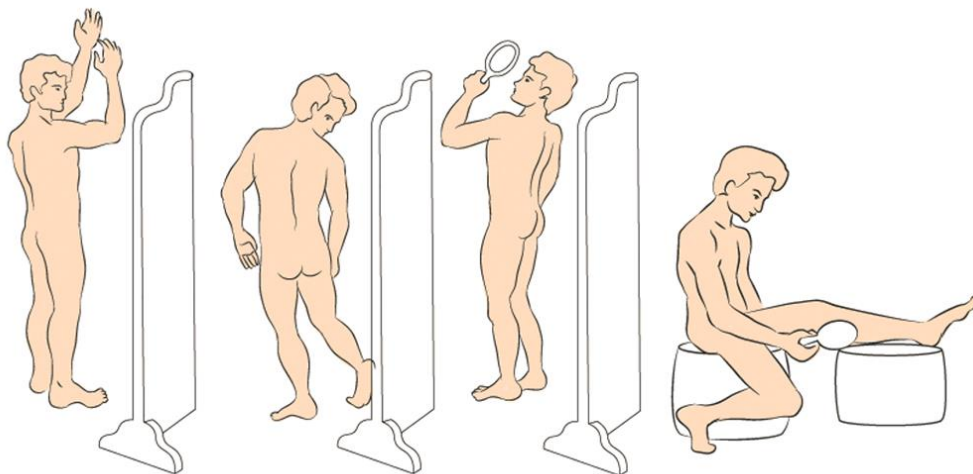
30 мин) использование крема;

- солнцезащитные кремы должны храниться при температуре ниже +30 °С, не использоваться после истечения срока годности.

### **Осмотр кожи:**

Рекомендуется периодически (не реже 1 раза в 3–6 мес) самостоятельно осматривать полностью свои кожные покровы с использованием как панорамного, так и ручного зеркала. Алгоритм осмотра схематически представлен на рис. 5;

При осмотре следует уделять особое внимание пигментным пятнам размерами 4–5 мм и более с асимметрией формы или окраски, неровным (фестончатым) краем, неравномерной окраской (различные оттенки коричневого). Если вы отмечаете пигментные пятна, к которым подходят хотя бы 2 из указанных характеристик, обратитесь к врачу-дерматовенерологу или врачу-онкологу. Совсем не обязательно, что данная родинка окажется злокачественной, но дальнейшую оценку ее состояния следует поручить врачу. Особое внимание следует уделить образованиям на коже, у которых какие-либо характеристики меняются с течением времени (например, увеличивается площадь пигментного пятна, или «родинка» становится толще, или, напротив, часть «родинки» начинает бледнеть и исчезать) – такие образования также потребуют проверки у врача, специализирующегося на ранней диагностике опухолей кожи.



**Рис. 5.** Алгоритм осмотра кожи

### **Рекомендации при осложнениях химиотерапии**

**При осложнениях химиотерапии необходимо связаться с врачом-онкологом (химиотерапевтом).**

1. При повышении температуры тела до +38 °С и выше начать прием антибиотиков в соответствии с назначением врача-онколога.

2. При стоматите:

- диета – механическое, термическое щажение;
- часто (каждый час) полоскать полость рта отварами ромашки, коры дуба, шалфея, смазывать десна облепиховым (персиковым) маслом;
- обрабатывать полость рта по рекомендации врача-онколога.

3. При диарее:

- диета – исключить жирное, острое, копченое, сладкое, молочное, клетчатку. Можно употреблять нежирное мясо, мучное, кисломолочное, рисовый отвар. Обильное питье;
- принимать лекарственные препараты в соответствии с назначением врача-онколога

4. При тошноте принимать лекарственные препараты в соответствии с назначением врача-онколога.

**Информация для пациента, получающего терапию моноклональными антителами – блокаторами CTLA4 и/или PD1**

Своевременное взаимодействие с вашим лечащим врачом и медицинской сестрой по поводу состояния вашего здоровья является важной составляющей помощи медицинской команде в защите вас в процессе лечения настолько безопасно, насколько это возможно.

Очень важно, чтобы любые симптомы (побочные явления), связанные с лечением блокаторами CTLA4 и/или PD1, были выявлены и излечены в самом начале их проявлений, это поможет предотвратить их переход в более тяжелые степени.

Блокаторы CTLA4 и/или МКА-блокаторы PD1 разработаны, чтобы помочь иммунной системе вашего организма бороться с опухолевым процессом. Наиболее частые побочные эффекты, с которыми Вы можете столкнуться в процессе лечения, являются результатом высокой активности иммунной системы. Такие побочные эффекты называются связанными с иммунной системой и отличаются от побочных эффектов, которые вы можете наблюдать при других видах лечения злокачественных опухолей.

Побочные явления, которые могут появиться у вас, обычно возникают в первые 12 нед лечения, но могут появиться и позже.

Очень важно, чтобы вы информировали вашего лечащего врача о любых симптомах, которые появились у вас во время лечения блокаторами CTLA4 и/или PD1. Распознавание побочных эффектов на ранних стадиях дает возможность вашему лечащему врачу сразу же

начать соответствующую терапию и предотвратить переход побочных явлений в более тяжелые степени.

**Если после лечения блокаторами CTLA4 и/или МКА-блокаторами PD1 у вас возникли симптомы из указанных ниже, пожалуйста, сообщите об этом вашему лечащему врачу незамедлительно.**

Возможные побочные явления после терапии блокаторами CTLA4 и/или PD1:

- увеличение числа актов дефекации до 2 и более в день или любая диарея в ночное время, любой стул со слизью и кровью;
- боль в животе или чувство озноба, а также боль, требующая медицинского вмешательства;
- красные болезненные глаза или желтоватая окраска белков глаз, затуманенный взгляд, воспаление или припухлость глаз;
- желтая окраска или покраснение кожи, зудящая сыпь, чувствительность кожи на солнце;
- вновь возникший кашель или одышка;
- усталость или сонливость;
- затрудненная концентрация внимания или спутанность сознания;
- головная боль, боль в теле или в месте опухоли;
- лихорадка (повышение температура тела до +38 °С);
- внезапное снижение или увеличение массы тела;
- вновь появившаяся эректильная дисфункция или потеря интереса к интимной жизни.

Пожалуйста, уделите особое внимание любым изменениям в актах дефекации. Записывайте количество актов каждый день. Если у вас диарея, попробуйте ее описать, используя один из нижеприведенных терминов, и определите уровень срочности в вашем конкретном случае:

- стул неплотный;
- водянистый;
- болезненный;
- кровянистый;
- слизистый.

Диарея не всегда может проявляться в виде жидкого стула. Увеличение числа актов дефекации в день даже при твердом стуле потенциально может указывать на проблему.

Важно: побочные эффекты могут возникнуть в период от 1 нед до нескольких месяцев от начала лечения блокаторами CTLA4 и/или PD1. Если у вас возник любой из вышеназванных симптомов, незамедлительно сообщите об этом вашему лечащему врачу или медицинской сестре.

## Приложение Г1. Шкала оценки тяжести состояния пациента по версии ВОЗ/ECOG [263]

Название на русском языке: Шкала оценки тяжести состояния пациента по версии ВОЗ/ECOG

Оригинальное название: The Eastern Cooperative Oncology Group/World Health Organization Performance Status (ECOG/WHO PS)

Источник (официальный сайт разработчиков, публикация с валидацией): <https://ecog-acrin.org/resources/ecog-performance-status>

*Oken MM, Creech RH, Tormey DC, Horton J, Davis TE, McFadden ET, Carbone PP: Toxicity and response criteria of the Eastern Cooperative Oncology Group. Am J Clin Oncol 1982, 5(6):649-655*

Тип: шкала оценки

Назначение: описать уровень функционирования пациента с точки зрения его способности заботиться о себе, повседневной активности и физических способностях (ходьба, работа и т. д.).

Содержание:

Балл	Описание
0	Пациент полностью активен, способен выполнять все, как и до заболевания (90–100 % по шкале Карновского)
1	Пациент неспособен выполнять тяжелую, но может выполнять легкую или сидячую работу (например, легкую домашнюю или канцелярскую работу, 70–80 % по шкале Карновского)
2	Пациент лечится амбулаторно, способен к самообслуживанию, но не может выполнять работу. Более 50 % времени бодрствования проводит активно – в вертикальном положении (50–60 % по шкале Карновского)
3	Пациент способен лишь к ограниченному самообслуживанию, проводит в кресле или постели более 50 % времени бодрствования (30–40 % по шкале Карновского)
4	Инвалид, совершенно не способен к самообслуживанию, прикован к креслу или постели (10–20 % по шкале Карновского)
5	Пациент мертв

Ключ (интерпретация): приведен в самой шкале

## Приложение Г2. Шкала Карновского [456]

Название на русском языке: Шкала Карновского

Оригинальное название (если есть): KARNOFSKY PERFORMANCE STATUS

Источник (официальный сайт разработчиков, публикация с валидацией): *Karnofsky DA, Burchenal JH: The clinical evaluation of chemotherapeutic agents in cancer. In: Evaluation of chemotherapeutic agents. edn. Edited by MacLeod C. New York: Columbia University Press; 1949: 191-205*

Тип: шкала оценки

Назначение: описать уровень функционирования пациента с точки зрения его способности заботиться о себе, повседневной активности и физических способностях (ходьба, работа и т. д.).

Содержание (шаблон):

Шкала Карновского
100— Состояние нормальное, жалоб нет
90— Способен к нормальной деятельности, незначительные симптомы или признаки заболевания
80— Нормальная активность с усилием, незначительные симптомы или признаки заболевания
70— Обслуживает себя самостоятельно, не способен к нормальной деятельности или активной работе
60— Нуждается порой в помощи, но способен сам удовлетворять большую часть своих потребностей
50— Нуждается в значительной помощи и медицинском обслуживании
40— Инвалид, нуждается в специальной помощи, в т.ч. медицинской
30— Тяжелая инвалидность, показана госпитализация, хотя смерть непосредственно не угрожает
20— Тяжелый больной. Необходимы госпитализация и активное лечение
10— Умиравший
0— Смерть

Ключ (интерпретация): приведен в самой шкале

## Приложение Г3. Критерии оценки ответа опухоли на лечение (RECIST 1.1)

Название на русском языке: Критерии оценки ответа опухоли на химиотерапевтическое лечение (RECIST 1.1)

Оригинальное название (если есть): Response evaluation criteria in solid tumors 1.1

*Источник (официальный сайт разработчиков, публикация с валидацией):*

**Оригинальная публикация:** Eisenhauer EA, Therasse P, Bogaerts J, Schwartz LH, Sargent D, Ford R, Dancey J, Arbuck S, Gwyther S, Mooney M et al: New response evaluation criteria in solid tumours: revised RECIST guideline (version 1.1). Eur J Cancer 2009, 45(2):228-247

Тип: шкала оценки

Назначение: оценка ответа на химиотерапевтическое лечение

Содержание, ключ и шаблон на русском языке представлены в методических рекомендациях №46 ГБУЗ «Научно-практический центр медицинской радиологии» департамента здравоохранения города Москвы и доступны на веб-сайте [http://medradiology.moscow/d/1364488/d/no46\\_2018\\_recist\\_11.pdf](http://medradiology.moscow/d/1364488/d/no46_2018_recist_11.pdf) [457]. Данный документ является собственностью Департамента здравоохранения города Москвы, не подлежит тиражированию и распространению без соответствующего разрешения.