

ОГЛАВЛЕНИЕ

Предисловие	5
Авторский коллектив.....	6
Список сокращений и условных обозначений	8
Глава 1. Пигментные новообразования кожи у детей.....	10
Часть I. Меланома.....	10
Список литературы.....	19
Часть II. Меланоцитарные невусы	21
Простое лентиго и лентигинозный меланоцитарный невус.....	21
Пограничный, сложный (смешанный) и внутридермальный невус.....	23
Брожденный меланоцитарный невус.....	25
Диспластический невус	31
Пятнистый невус (<i>nevus spilus</i>).....	34
Акральный невус.....	35
Невусы особых анатомических локализаций .	37
Невус Мейерсона	40
Рецидивный (возвратный, персистирующий) невус.....	41
Галоневус	42
Дермальные меланоцитозы	44
Молекулярные пути развития меланомы.	
Взаимосвязь с предсуществующими меланоцитарными поражениями кожи.....	61
Список литературы.....	65
Глава 2. Сосудистые новообразования кожи у детей.....	73
Часть I. Сосудистые опухоли	75
Добропачественные опухоли	75
Другие сосудистые опухоли	86
Опухоли промежуточной степени злокачественности (локально агрессивные и редко метастазирующие)	88
Злокачественные опухоли.....	92
Список литературы.....	96
Часть II. Сосудистые мальформации	98
Капиллярные мальформации	98
Капиллярные мальформации с гиперплазией костей и/или мягких тканей.....	105
Венозные мальформации	109
Сосудистые поражения кожи при артериовенозных мальформациях	114
Мальформации лимфатических сосудов	117
Сосудистые мальформации, ассоциированные с другими аномалиями ..	120
Методы диагностики сосудистых мальформаций кожи у детей	131
Лечение сосудистых мальформаций кожи у детей.....	132
Список литературы.....	135
Глава 3. Генодерматозы высокого онкологического риска: клинико-морфологические и молекулярно-генетические аспекты.....	140
Пигментная ксеродерма	140
Синдром Ротмунда–Томсона	144
Синдром Блума	146
Синдром Пейтца–Егерса	148
Синдром линейного невуса сальных желез	
Шиммельпеннига–Фейерштейна–Мимса	151
Синдром Протея	154
Синдром Блоха–Сульцбергера	156
Туморозный кальциноз	160
Буллезный эпидермолиз	161
Глазокожий альбинизм.....	164
Ихиоз	168
KID-синдром.....	172
Кардиофациокожный синдром	174
Эпидермодисплазия верруциформная.....	177
Синдром Горлина–Гольца	178
Синдром Коудена.....	182
Туберозный склероз	185
Нейрофиброматоз	192
Синдром семейных атипичных множественных невусов и меланомы – FAMMM-синдром	196
Список литературы.....	197
Глава 4. Паранеопластические дерматозы ..	208
Гангренозная пиодермия.....	209
Дерматомиозит.....	211

Паранеопластическая пузырчатка	214	Анапластическая крупноклеточная лимфома.....	239
Красный волосяной лишай.....	214	Лимфобластные лимфомы из клеток-предшественниц.....	240
Синдром Базекса	215	Лимфома Беркитта	241
Некролитическая мигрирующая эритема ..	216	Редкие варианты неходжкинских лимфом.....	242
Симптом Лезера–Трела	217	Список литературы.....	243
Ладонно-подошвенные кератодермии.....	217	Глава 7. Поражение кожи при лейкозах	244
Лишай ротонда.....	218	Лечение.....	245
Синдром Свита.....	219	Список литературы.....	245
Список литературы.....	222	Глава 8. Дерматологическая токсичность при лечении злокачественных опухолей у детей	246
Глава 5. Поражение кожи при гистиоцитарных опухолях	227	Поражения кожи, обусловленные лекарственной токсичностью.....	246
Классификации гистиоцитарных опухолей.....	227	Принципы профилактики и лечения поражений кожи, обусловленных медикаментозной токсичностью, у детей, получающих противоопухолевую лекарственную терапию	253
Лангергансоклеточный гистиоцитоз	227	Принципы профилактики и лечения поражений кожи, обусловленных лучевой терапией.....	255
Болезнь Эрдгейма–Честера.....	230	Факторы риска лучевого дерматита.....	260
Диссеминированная ювенильная ксанторганулема	231	Профилактика	260
Гистиоцитарная саркома	231	Лечение.....	261
Саркома из клеток Лангерганса.....	233	Факторы риска развития мукозита слизистой оболочки полости рта, связанные с заболеванием	263
Опухоль из дендритических клеток неуточненная	233	Факторы риска развития мукозита слизистой оболочки полости рта, связанные с пациентом	264
Саркома из интердигитирующих дендритных клеток	234	Список литературы.....	265
Фолликулярная дендритноклеточная саркома.....	234	Предметный указатель	269
Фибробластическая опухоль из ретикулярных клеток	235		
Список литературы.....	236		
Глава 6. Поражение кожи при лимфомах ..	238		
Классификация неходжкинских лимфом, наиболее часто встречаемых у детей.			
Всемирная организация здравоохранения, 2016	238		



ПРЕДИСЛОВИЕ

Изменения кожного покрова у детей — проблема распространенная и сложная, так как в возможный круг нозологий для проведения дифференциальной диагностики следует включить как частые болезни аллергической, аутоиммунной или инфекционной этиологии, так и серьезные онкологические заболевания. Причем у пациентов детского возраста различные новообразования, в том числе злокачественные, также отличаются большой вариабельностью и могут являться как признаками самостоятельных заболеваний, так и симптомами комплексных патологий.

В настоящем руководстве с современных позиций представлены клинические, морфоиммунологические и цитогенетические характеристики пигментных и сосудистых новообразований кожи, лимфо- и миелопролиферативных заболеваний с дерматологическими проявлениями. Широко обсуждаются методы ведения этой сложной группы пациентов, причем, помимо традиционных лучевой и химиотерапии, в книге широко освещено и применение в детской онкологии таргетной и иммунотерапии — методов лечения, сопровождающихся новыми (иммуноопосредованными) вариантами дерматологической токсичности. Особое внимание в руководстве удалено генодерматозам высокого онкологического риска, которые традиционно спряжены с поздней диагностикой.

Дифференциальная диагностика в детской онкодерматологии до сих пор представляет сложности из-за отсутствия у медиков онкологической настороженности и низкой осведомленности о разнообразии нозологий у пациентов детского возраста. Для успешного решения этой важной медицинской проблемы необходимы мультидисциплинарный

подход и слаженная работа команды врачей — педиатров, детских онкологов, гематологов, дерматологов, генетиков, иммунологов, аллергологов и других специалистов. Именно поэтому практическое руководство для врачей-клиницистов, которые сталкиваются с необходимостью правильно интерпретировать дерматологические симптомы опухолевых заболеваний в своей рутинной практике, является крайне необходимым. В настоящем руководстве представлена исчерпывающая информация, основанная на результатах наиболее актуальных исследований в области онкологии, дерматологии, онкогематологии, генетики.

Практическое руководство содержит уникальный иллюстративный материал из собственного богатого опыта клинических наблюдений авторов.

Данное руководство, безусловно, будет полезно как для сотрудников учреждений, специализирующихся на лечении опухолевых заболеваний у детей, так и для врачей-педиатров первичного звена, на которых лежит основное бремя по раннему распознаванию дерматологических признаков тех состояний, которые требуют вмешательства профильных специалистов. Кроме того, выражаю надежду, что книга привлечет внимание научных сотрудников, занятых фундаментальными исследованиями в области молекулярной генетики и разработки инновационных методик в диагностике и лечении рака.

Почетный президент Союза педиатров России,
главный внештатный специалист педиатр
Минздрава России, академик РАН



А.А. Баранов

Глава 1

Пигментные новообразования кожи у детей

ЧАСТЬ I. МЕЛАНОМА

К.В. Орлова, Т.С. Белышева, И.С. Клецкая, Т.В. Наседкина, Я.В. Вишневская, А.М. Строганова, М.Б. Дорошенко, С.Н. Михайлова, Л.В. Демидов, В.Г. Поляков, С.Р. Варфоломеева

Меланома – злокачественная опухоль нейро-эктодермального происхождения, развивающаяся из меланоцитов (пигментных клеток), расположенных преимущественно в коже [1]. В норме меланоциты представлены в различных органах, включая слизистые оболочки желудочно-кишечного тракта (ЖКТ), половых путей, мозговые оболочки, сосудистую оболочку глаза и др. Именно поэтому первичная опухоль может возникнуть в любом из этих органов [2]. В таких случаях опухоль называют меланомой соответствующего органа, например «меланома слизистой оболочки прямой кишки» или «меланома сосудистой оболочки глаза».

Эпидемиология. Меланома является одной из наиболее агрессивных опухолей кожи и представляет собой социально значимое заболевание, в том числе в возрастной группе 15–29 лет [3]. Заболеваемость меланомой значительно повышается с возрастом с уровня 1,1 случая на 1 млн населения в возрасте от 1 до 4 лет до 10,4 случая на 1 млн населения в возрасте от 15 до 19 лет [4].

Анализ базы данных SEER (surveillance, epidemiology and end results) в возрастной группе младше 15 лет в целом демонстрирует стабильные показатели заболеваемости меланомой с 2000

по 2018 г. в пределах 0,2 на 100 тыс. населения. Показатель заболеваемости пациентов женского пола несколько выше, чем мужского. При детальном анализе обращает на себя внимание резкое увеличение заболеваемости с 0,3 на 100 тыс. населения в возрастной группе 10–14 лет до 1,1 на 100 тыс. населения в возрастной группе 15–19 лет среди женского пола и с 0,2 до 0,6 на 100 тыс. населения мужского пола соответственно [5]. Эти данные свидетельствуют о том, что частота выявления меланомы у подростков в возрасте 15–19 лет увеличилась за прошлое десятилетие в 3 раза, но осталась неизмененной в младшей возрастной группе.

В 2018 г. в Российской Федерации меланомой кожи заболело 11 258 человек, из них 19 – в возрасте до 18 лет (0–17 лет). В возрастной группе 0–14 лет опухоль была диагностирована у 6 человек (4 мальчиков и 2 девочек), в возрасте 15–17 лет – у 13 пациентов [6]. В табл. 1.1 и 1.2 приведены данные по заболеваемости и смертности от меланомы у детей в России в 2018 г. [6, 7].

В табл. 1.3 и 1.4 представлены данные по заболеваемости и смертности от меланомы у детей в нашей стране в 2020 г. [8]. В 2020 г. в России диагностирован 3751 случай злокачественных новообразований у детей до 17 лет [8]. Среди них меланома кожи выявлена у 13 человек (5 мальчиков и 8 девочек), тогда как у пациентов в возрасте до 19 лет в 2020 г. в России было зарегистрировано 27 случаев меланомы.

Таблица 1.1. Заболеваемость меланомой кожи в России по полу и возрасту среди детей в 2018 г. (количество заболевших и расчет на 100 тыс. населения того же возраста)

Пол/Возраст	0–4 года	5–9 лет	10–14 лет	15–19 лет
Оба пола	1 (0,01 на 100 тыс.)	3 (0,03 на 100 тыс.)	2 (0,03 на 100 тыс.)	27 (0,39 на 100 тыс.)
Мальчики	0 (0,00 на 100 тыс.)	2 (0,04 на 100 тыс.)	2 (0,05 на 100 тыс.)	17 (0,48 на 100 тыс.)
Девочки	1 (0,02 на 100 тыс.)	1 (0,02 на 100 тыс.)	0 (0,00 на 100 тыс.)	10 (0,30 на 100 тыс.)

Таблица 1.2. Смертность от меланомы кожи в России по полу и возрасту среди детей в 2018 г. (количество умерших и расчет на 100 тыс. населения того же возраста)

Пол/Возраст	0–4 года	5–9 лет	10–14 лет	15–19 лет
Оба пола	0 (0,00 на 100 тыс.)	2 (0,02 на 100 тыс.)	0 (0,00 на 100 тыс.)	1 (0,01 на 100 тыс.)
Мальчики	0 (0,00 на 100 тыс.)	0 (0,00 на 100 тыс.)	0 (0,00 на 100 тыс.)	1 (0,03 на 100 тыс.)
Девочки	0 (0,00 на 100 тыс.)	2 (0,05 на 100 тыс.)	0 (0,00 на 100 тыс.)	0 (0,00 на 100 тыс.)

Таблица 1.3. Заболеваемость меланомой кожи в России по полу и возрасту среди детей в 2020 г. (количество заболевших и расчет на 100 тыс. населения того же возраста)

Пол/Возраст	0–4 года	5–9 лет	10–14 лет	15–19 лет
Оба пола	2 (0,02 на 100 тыс.)	2 (0,02 на 100 тыс.)	3 (0,04 на 100 тыс.)	20 (0,28 на 100 тыс.)
Мальчики	1 (0,02 на 100 тыс.)	0 (0,00 на 100 тыс.)	2 (0,05 на 100 тыс.)	8 (0,22 на 100 тыс.)
Девочки	1 (0,02 на 100 тыс.)	2 (0,04 на 100 тыс.)	1 (0,03 на 100 тыс.)	12 (0,34 на 100 тыс.)

Таблица 1.4. Смертность от меланомы кожи в России по полу и возрасту среди детей в 2020 г. (количество умерших и расчет на 100 тыс. населения того же возраста)

Пол/Возраст	0–4 года	5–9 лет	10–14 лет	15–19 лет
Оба пола	1 (0,01 на 100 тыс.)	1 (0,01 на 100 тыс.)	0 (0,00 на 100 тыс.)	3 (0,04 на 100 тыс.)
Мальчики	1 (0,02 на 100 тыс.)	0 (0,00 на 100 тыс.)	0 (0,00 на 100 тыс.)	1 (0,03 на 100 тыс.)
Девочки	0 (0,00 на 100 тыс.)	1 (0,02 на 100 тыс.)	0 (0,00 на 100 тыс.)	2 (0,06 на 100 тыс.)

Этиология. Единый этиологический фактор меланомы не установлен. В качестве наиболее значимого фактора риска спорадических (ненаследственных) форм меланомы кожи в настоящее время рассматривают воздействие на кожу ультрафиолетового (УФ) излучения типов А (длина волны 320–400 нм) и В (длина волны 290–320 нм). При этом чувствительность кожи к УФ-воздействию различается в зависимости от фототипа кожи, которых всего шесть. Из них 1-й и 2-й фототипы характеризуются максимальной чувствительностью (и вероятностью развития солнечного ожога), тогда как для 5-го и 6-го фототипов характерна минимальная чувствительность к УФ-излучению [9].

Этиологические факторы меланомы кожи у детей активно изучаются, при этом не исключается возможность взаимодействия наследуемых факторов и факторов окружающей среды. К общеизвестным факторам риска у детей относят врожденный гигантский меланоцитарный невус (ВГМН) (размером более 20 см) и множествен-

ные врожденные невусы [10], ретинобластому, пигментную ксеродерму, герминальные мутации гена CDKN2A [11], случаи семейной меланомы [12]. Кроме того, в качестве факторов риска рассматривают врожденный или приобретенный иммунодефицит (например, обусловленный необходимостью терапии иммуносупрессивными препаратами, состояние после трансплантации органа) [13]. Одним из факторов риска меланомы является ассоциированный с герминальной мутацией *VAP1* синдром предрасположенности к возникновению опухолей.

Выделяют три варианта меланомы у детей, которые различаются по этиологии, механизмам канцерогенеза и особенностям клинических проявлений [13, 14]:

- 1) меланома, возникшая на фоне ВГМН (рис. 1.1), – редкий вариант меланомы с наиболее неблагоприятным прогнозом [15];
- 2) меланома Шпитц (рис. 1.2), частота выявления составляет примерно 50% всех меланом у подростков, описаны случаи и у детей более ран-

него возраста. Опухоль характеризуется относительно благоприятным прогнозом [16, 17];

3) «классическая» (конвенциональная, типичного строения) меланома, на которую приходится порядка 40–50% всех меланом кожи у детей. Наиболее часто опухоль возникает в подростко-

вом возрасте, по биологическим и молекулярно-генетическим характеристикам во многом сходна с меланомой кожи у взрослых [меланомы, ассоциированные с низкой дозой кумулятивного солнечного повреждения/поверхностно-распространяющиеся (low-CSD)] [18].



Рис. 1.1. а — Меланома кожи, развившаяся у пациентки 14 лет. Состояние до хирургического лечения; б — та же пациентка после иссечения первичного очага. T4bN0M0 (IIIC)



б



Рис. 1.2. Меланома Шпитц у пациента 2 лет

Патогенез и молекулярно-генетические характеристики меланомы у детей. Для меланом характерно наличие множественных изменений числа хромосом (выявляется методом сравнительной геномной гибридизации).

Меланома, возникающая на фоне ВГМН, часто ассоциирована с мутациями гена NRAS [19, 20].

В меланомах Шпитц, как и в невусах Шпитц, по определению, присутствуют химерные гены тиро-

зинкиназ и серин-треониновых киназ, возникшие в результате перестроек генов ROS1, NTRK1, NTRK3, ALK, RET, MET, BRAF или HRAS, при этом точечные мутации BRAF не определяются [21]. К злокачественной трансформации приводит возникновение второй мутации (биаллельная инактивация CDKN2A, промоторные мутации TERT) [22].

Для «классических» (low-CSD) меланом у детей характерны аналогичные таковым для опухолей у взрослых молекулярные механизмы развития, включая мутации BRAF p.V600, биаллельную инактивацию CDKN2A, промоторные мутации TERT [18].

В меланомах, возникших из голубого невуса (встречаются редко), определяются мутации генов GNAQ и GNA11 (аналогично голубому невусу) [23], в качестве второй мутации часто регистрируются мутации гена BAP1 [24].

Гистологические характеристики. Меланома, возникшая в ВГМН, наиболее часто представляет собой узловую внутридермальную пролиферацию (рис. 1.3, 1.4). Неопластическая ткань построена из эпителиоидных, веретеновидных или «blastoidных» клеток с высоким ядерно-цитоплазматическим соотношением (рис. 1.5). Дифференциальную диагностику необходимо проводить с пролиферативными узлами во врожденном меланоцитарном невусе.



Рис. 1.3. Меланома во врожденном гигантском меланоцитарном невусе, макроскопическое исследование. На фоне врожденного гигантского меланоцитарного невуса определяется экзофитный узел неправильной формы



Рис. 1.4. Меланома во врожденном гигантском меланоцитарном невусе, гистологическое исследование. Экзофитная интадермальная опухоль, инвазирующая подкожную жировую ткань. Окр. гематоксилин-эозином (Г-Э), $\times 40$

Критерии, свидетельствующие в пользу меланомы: наличие четкой границы опухолевого пролиферата без признаков «созревания» к периферии, значительно выраженный экспандиентный характер роста, плеоморфизм, опухолевый некроз, высокая митотическая активность с наличием патологических фигур митоза (за исключением данных признаков у новорожденных, поскольку в этом случае высокая митотическая активность допустима) [20, 25, 26].

Иммуногистохимическое (ИГХ) исследование при меланоме у детей имеет ограниченное значение, тем не менее в ряде публикаций отмечается потенциальная возможность использования антител к PRAME (рис. 1.6) и Н3K27me [27, 28].

Пролиферативная активность по экспрессии Ki-67 (ИГХ-исследование) в меланомах, как правило, высокая — превышает 15–20% (рис. 1.7).

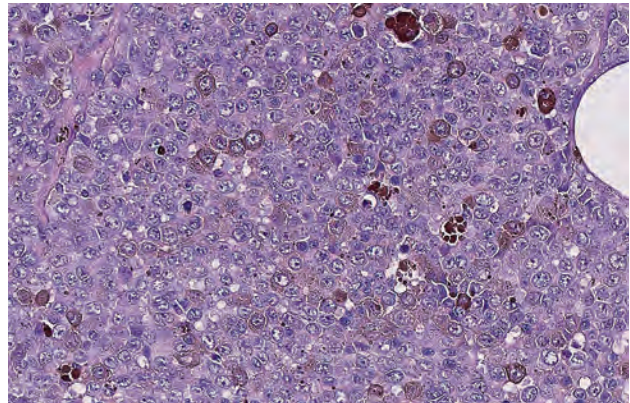


Рис. 1.5. Меланома во врожденном гигантском меланоцитарном невусе, гистологическое исследование. Пролиферация атипичных униформных «blastoidных» клеток с высоким ядерно-цитоплазматическим соотношением, в части элементов определяется пигмент коричневого цвета. Г-Э, $\times 300$

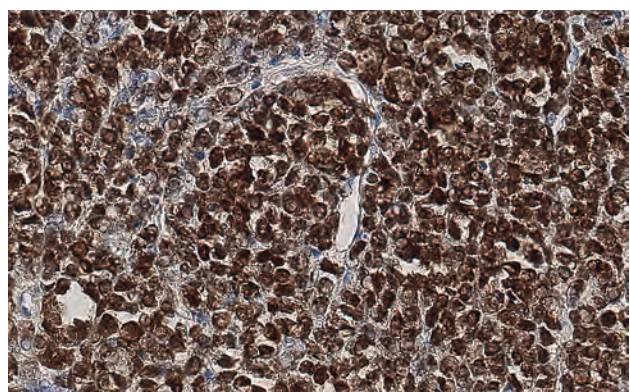


Рис. 1.6. Меланома во врожденном гигантском меланоцитарном невусе, иммуногистохимическое исследование. Тотальная ядерная экспрессия PRAME в клетках опухоли. Г-Э, $\times 300$

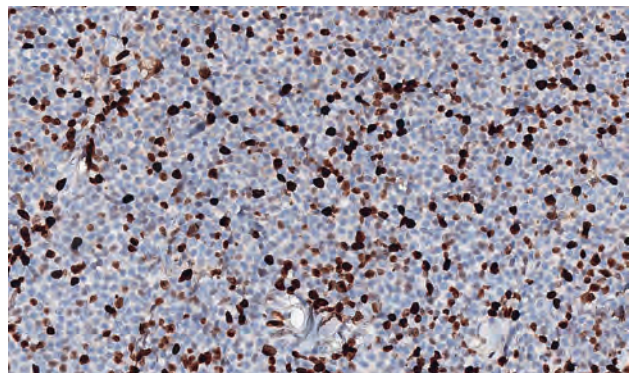


Рис. 1.7. Меланома во врожденном гигантском меланоцитарном невусе, иммуногистохимическое исследование. Пролиферативная активность, по экспрессии Ki-67, — до 25–30%. Г-Э, $\times 200$