

Одобрен
Объединенной комиссией
по качеству медицинских услуг
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от «08» сентября 2023 года
Протокол №189

КЛИНИЧЕСКИЙ ПРОТОКОЛ ДИАГНОСТИКИ И ЛЕЧЕНИЯ ПОЧЕЧНО – КЛЕТОЧНЫЙ РАК

1. ВВОДНАЯ ЧАСТЬ:

1.1 Код(ы)МКБ–10:

| МКБ-10 | |
|--------|---|
| Код | Название |
| C.64 | Злокачественные новообразования почки, кроме почечной лоханки |

1.2 Дата разработки/пересмотра протокола: 2015 год (пересмотр 2018 г./2022 г.)

1.3 Сокращения, используемые впротоколе:

| | |
|--------|--|
| CN | Клинически положительных лимфоузлов |
| DRT | 2-х мерная конвенциальная (стандартная) лучевая терапия |
| EAU | Европейская Ассоциация урологов |
| HIFU | Высокоинтенсивный сфокусированный ультразвук |
| IMDC | Группа прогноза |
| IMRT | Интенсивно-модулированная лучевая терапия |
| IO | Иммунотерапия |
| IORT | Интраоперационная лучевая терапия |
| ISUP | International Society of Urological Pathology Четырехуровневая система оценок ВОЗ/ISUP (Международное общество урологической патологии) |
| MSKCC | Пациенты среднего риска |
| PD-L1 | Лиганд рецептора программируемой клеточной гибели 1 |
| per os | Перорально |
| SRS | Стереотаксическая радиотерапия |
| TKI | Ингибиторы тирозинкиназы |
| TNM | Tumor Nodulus Metastasis (международная классификация стадий злокачественных новообразований) |
| VEGF | Сосудистый эндотелиальный фактор роста |
| VEGFR | Фактор роста эндотелия сосудов рецептор |

| | |
|-------|--|
| в/в | Внутривенно |
| в/к | Внутрикожно |
| в/м | Внутримышечно |
| ВБП | Выживаемость без прогрессирвоания |
| ВГН | Верхняя граница нормы |
| ВОЗ | Всемирная организация здравоохранения |
| ГР | Грей |
| ЕД | Единицы |
| ИЛ -2 | Интерлейкин -2 |
| ИНФ | Интерферон |
| КТ | Компьютерная томография |
| ЛДГ | Лактат-дегидрогеназа |
| МГ | Миллиграмм |
| мл | Миллилитр |
| МРТ | Магнитно-резонансная томография |
| МСКТ | Мультиспиральная компьютерная томография |
| МТС | Метастазы |
| НПВ | Нижняя полая вена |
| ОАК | Общий анализ крови |
| ОАМ | Общий анализ мочи |
| п/к | Подкожно |
| ПКР | Почечно-клеточный рак |
| РКИ | Рандомизированные клинические исследования |
| РОД | Разовая очаговая доза |
| РЧТА | Чрескожная радиочастотная абляция |
| СОД | Суммарно-очаговая доза |
| СОЭ | Скорость оседания эритроцитов |
| ТА | Тепловизионное абляция |
| УД | Уровень доказанности |
| УЗДГ | Ультразвуковая доплерография |
| УЗИ | Ультразвуковое исследование |
| ХПН | Хроническая почечная недостаточность |
| ХТ | Химиотерапия |
| ЦН | Циторедуктивная нефрэктомия |
| ЧЛС | Чащечно-лоханочная система |
| ЭКГ | Электрокардиограмма |
| ЭФГДС | Эзофагофиброгастродуоденоскопия |
| ЭхоКГ | Эхокардиография |

1.4 Пользователи протокола: онкологи, урологи, лучевые терапевты, хирурги, терапевты, врачи общей практики.

1.5 Категория пациентов: взрослые.

1.6 Шкала уровня доказательности:

Уровни градации рекомендаций.

| | |
|---|---|
| A | Высококачественный мета-анализ, систематический обзор РКИ или крупное РКИ с очень низкой вероятностью (++) систематической ошибки, результаты которых могут быть распространены на соответствующую популяцию. |
| B | Высококачественный (++) систематический обзор когортных или исследований случай-контроль или высококачественное (++) когортное или исследований случай-контроль с очень низким риском систематической ошибки или РКИ с не высоким (+) риском систематической ошибки, результаты которых могут быть распространены на соответствующую популяцию. |
| C | Когортное или исследование случай-контроль или контролируемое исследование без рандомизации с невысоким риском систематической ошибки (+). Результаты которых могут быть распространены на соответствующую популяцию или РКИ с очень низким или невысоким риском систематической ошибки (++или+), результаты которых не могут быть непосредственно распространены на |
| D | Описание серии случаев или неконтролируемое исследование, или мнение экспертов. |

| Категория | Доказательства |
|-----------|---|
| 1A | Мета-анализ рандомизированных контролируемых исследований |
| 1B | По крайней мере, 1 рандомизированное контролируемое исследование |
| 2A | По меньшей мере, 1 контролируемое исследование без рандомизации |
| 2B | По крайней мере, 1 квази-экспериментальное исследование |
| 3 | Описательные исследования, такие как сравнительные исследования, корреляционные исследования или «случай-контроль» исследования |
| 4 | Отчет экспертного комитета или мнение и/или клинический опыт уважаемых авторитетов |

1.7 Определение: Почекно-клеточный рак - злокачественная опухоль почки, которая чаще всего представляет собой карциному и развивается либо из эпителия проксимальных канальцев и собирательных трубочек (*почечноклеточный рак, ПКР*), либо из эпителия чашечно-лоханочной системы (*переходноклеточный рак*) [1].

1.8 Классификация [3,10,51,52,55]:

- Гистологическая классификация почечно-клеточного рака:
 - Светлоклеточный вариант;

- Папиллярный вариант (тип 1 и тип 2);
- Хромофобный вариант;
- Зернисто-клеточный вариант;
- Саркоматозный вариант;
- Рак эпителия собирательных канальцев (или протоков Беллини).

Гистологическая классификация Всемирной Организации здравоохранения (ВОЗ), 2016 год [15].

Существует три основных типа ПКР:

- светлоклеточный (ccRCC);
- папиллярный (pRCC типа I и II);
- хромофобный (chRCC).

Гистологический диагноз включает, помимо типа ПКР; оценку ядерной градации, саркоматоидные особенности, сосудистую инвазию, некроз опухоли и инвазию собирательной системы и околопочекного жира, рT или даже категории рN. Четырехуровневая система оценок ВОЗ / ISUP (Международное общество урологической патологии) заменило систему оценок Фурмана [2].

Гистологическая дифференцировка:

GX – степень дифференцировки не может быть установлена. G1 – высокая степень дифференцировки.

G2 – средняя степень дифференцировки. G3 – низкая степень дифференцировки.
G4 – недифференцированный рак.

Традиционно почечно-клеточный рак классифицировали в соответствии с ядерной или клеточной морфологией. Современные морфологические, цитогенетические и молекулярные исследования позволяют выделить 5 типов рака [10]:

- светлоклеточный — 80–90%;
- папиллярный — 10–15%;
- хромофобный — 4–5%;
- онкоцитарный — 2–5%;
- протоковый — 1–2%.

Таблица 1. TNM классификация (Международный противораковый союз, 2017)

T – первичная опухоль:

T_X – недостаточно данных для оценки первичной опухоли.

T₀ – первичная опухоль не определяется.

T₁ – опухоль до 7 см в наибольшем измерении, ограниченная почкой.

T_{1a} – опухоль до 4 см в наибольшем измерении, ограниченная почкой.

T_{1b} – опухоль 4–7 см в наибольшем измерении.

T₂ – опухоль более 7 см в наибольшем измерении, ограниченная почкой.

T_{2a} – опухоль 7–10 см в наибольшем измерении.

T_{2b} – опухоль более 10 см, ограниченная почкой.

T3 – опухоль распространяется в крупные вены или инвазирует надпочечник или паранефральную клетчатку (кроме ипсилатерального надпочечника) без распространения за пределы фасции Герота.

T3a – опухоль макроскопически распространяется на почечную вену или ее сегментарные (содержащие гладкомышечную ткань) ветви, или инвазирует паранефральную клетчатку или клетчатку почечного синуса, но в пределах фасции Героты.

T3b – опухоль макроскопически распространяется на нижнюю полую вену (НПВ), до уровня диафрагмы.

T3c – опухоль макроскопически распространяется на НПВ выше уровня диафрагмы или инвазирует стенку НПВ.

T4 – инвазия опухоли за пределы фасции Героты (в том числе смежное распространение на ипсилатеральный надпочечник).

N – регионарные лимфатические узлы:

NX – недостаточно данных для оценки состояния регионарных лимфатических узлов.

N0 – нет признаков метастатического поражения регионарных лимфатических узлов.

N1 – метастаз в регионарном лимфатическом узле (узлах).

M – отдаленные метастазы:

M0 – нет признаков отдаленных метастазов.

M1 – имеются отдаленные метастазы.

pTNM патогистологическая классификация:

Категории pT, pN и pM соответствуют категориям T, N и M.

Регионарные лимфатические узлы:

Регионарными лимфатическими узлами для правой почки являются лимфоузлы ворот почки, а также лимфатические узлы, расположенные вокруг нижней полой вены от диафрагмы до слияния НПВ. Для левой почки регионарными лимфоузлами считаются лимфоузлы ворот почки и лимфатические узлы, расположенные вокруг аорты от диафрагмы до бифуркации аорты.

Таблица 2. Соответствие клинических стадий категориям TNM

| Стадия | Категория Т | Категория N | Категория М |
|--------|-------------|-------------|-------------|
| I | T1 | N0 | M0 |
| II | T2 | N0 | M0 |
| III | T3 | N0 | M0 |
| | T1, T2, T3 | N1 | M0 |
| IV | T4 | N любое | M0 |
| | Т любое | N2 | M0 |
| | Т любое | N любое | M1 |

Классификация Босняка кистозных образований почки [16]:

В классификации Босняка кистозные образования почки делят на пять категорий в зависимости от данных КТ и МРТ, что позволяет оценить риск злокачественного

перерождения [17, 18]. В этой классификации указывается также способ лечения в зависимости от категории кисты (таблица 2).

Таблица 3 – Классификация Босняка кистозных образований почки.

| Категория по Босняку | Особенности | Результат исследования |
|----------------------|--|--|
| I | Простая доброкачественная с тонкой стенкой, не содержит септ, очагов обильствений и солидных компонентов. По плотности соответствует воде и неконтрастируется | Доброкачественная киста |
| II | Доброкачественная киста, в которой могут быть немногие численные тонкие септы. В стенке или септах возможны мелкие очаги обильствления. Гомогенное гипоинтенсивное по сравнению с паренхимой образование диаметром <3 см, с четкими границами, накапливающее контраст | Доброкачественная киста Гомогенное |
| II F | В кистах, относящихся к этой категории, может быть больше тонких септ. Возможно незначительное усиление септ и стенки кисты, а также минимальное утолщение их. Взлокачественные кисты могут быть относительно крупными и перерожденными. Очаги обильствления, имеющие нодулярную структуру, но не накапливающие контрастное вещество. Мягкотканые элементы, усиливающие сигналы, могут отсутствовать. К этой категории относятся, расположенные полностью интранеально кистозные образования диаметром ≥ 3 см, не накапливающие контраст, имеющие чётко очерченные границы и повышенную плотность | Необходимо наблюдение больного. Иногда возможно перерождение |
| III | Кистозные образования с неровными, утолщёнными стенками и септами, в которых может накапливаться контраст (т.е. контрастное усиление образования) | Показано хирургическое иссечение или наблюдение в динамике. Более 50% случаев кист III категории бывают злокачественными |
| IV | Явно злокачественные кисты, содержащие | Рекомендуется |

| | | |
|--|---|---|
| | мягкотканый компонент, для которого характерно контрастное усиление | хирургическое удаление. В основном злокачественные новообразования |
|--|---|---|

2. МЕТОДЫ, ПОДХОДЫ И ПРОЦЕДУРЫ ДИАГНОСТИКИ.

2.1 Диагностические критерии.

Жалобы и анамнез:

- боль в боку, видимая гематурия и пальпируемое образование в проекции почки.

Экстравенальные симптомы:

- синдром сдавления НПВ: отеки ног, варикоцеле, расширение подкожных вен живота, тромбоз глубоких вен нижних конечностей, протеинурия - развивается примерно у 50% больных при массивном опухолевом тромбозе НПВ или при компрессии НПВ опухолью и увеличенными лимфатическими узлами.
- паранеопластический синдром – кахексия, снижение массы тела, лихорадка, нейромиопатия, амилоидоз, повышение СОЭ, анемия.

Физикальные обследования:

- при небольших образованиях объективный осмотр не выявляет какой-либо патологии, характерной для ПКР. По мере роста образования почки могут определяться:
 - пальпируемое образование в проекции почек;
 - пальпируемые увеличенные шейные и надключичные лимфатические узлы;
 - неисчезающее варикоцеле или двусторонний отек нижних конечностей, что свидетельствует об опухолевой инвазии НПВ.

Лабораторные исследования:

- общий анализ крови – наиболее характерно наличие анемии, разной степени выраженности; повышение СОЭ;
- общий анализ мочи – макро- или микро-гематурия, или изменения в анализе могут отсутствовать;
- биохимический анализ крови (общий белок, мочевина, креатинин, билирубин, глюкоза, АЛТ, АСТ, альбумин, амилаза) – возможно повышение креатинина мочевины при признаках почечной недостаточности;
- коагулограмма – могут быть признаки нарушения свертываемости крови;
- скорость клубочковой фильтрации – для оценки функции почек, особенно в случае опухоли единственной почки.

Инструментальные исследования [16]:

- экскреторная внутривенная урография - рентгенологические признаки образования – афункция или снижение функции почки на стороне поражения, деформация ЧЛС – сдвигание, отеснение чащечек, лоханки, ампутация чащечек, увеличенные контуры почки и т.д. В случае проведения КТ с болясным усилением экскреторная урография может не проводиться;

- ангиография сосудов почек и НПВ - имеют ограниченные показания, используются в качестве дополнительных средств диагностики у отдельных пациентов;
- изотопная ренография почек – показано для пациентов с снижением функции почек для полной оценки почечной функции с целью оптимизации планируемого лечения, например, при необходимости сохранения почечной функции.

NB! При местно-распространенном процессе, или сопутствующей патологии органов желудочно-кишечного тракта возникает необходимость в проведении обследования данных органов, где применяются ЭФГДС, ирригоскопия, фиброколоноскопия.

NB! Остеосцинтиграфия и КТ головного мозга показаны пациентам с III- IV стадией рака почки, а также больным с симптомами, которые могут быть проявлениями метастатического процесса.

- ангиография почечных сосудов - при планировании эмболизации почечных артерий (УД – В).
- МРТ органов забрюшинного пространства или органов брюшной полости (УД–В) - при выявлении жидкостных образований в почке для дифференциальной диагностики почечно-клеточного рака кистозной формы и рака в кисте от доброкачественных жидкостных образований [16].

- чрескожная биопсия почки (УД–В) - с целью установления гистологического диагноза, для отбора больных с небольшой опухолью для наблюдения в динамике; для уточнения гистологической природы опухоли перед её удалением или применением ablтивных методов лечения; для отбора больных с метастазами, наиболее подходящих для таргетной фармакологической терапии.

NB! Биопсия почек не показана пациентам с сопутствующей патологией и ослабленным состоянием, которые могут рассматриваться только для консервативного лечения (бдительного ожидания) независимо от результатов биопсии.

- УЗИ почек и забрюшинного пространства, УЗИ органов брюшной полости – выявление образования на начальной стадии, на основании которого решается дальнейшее углубленное исследование;
- ЭхоКГ – назначается пациентам с сопутствующей кардиальной патологией или подозрении на наличии тромба в предсердии;
- УЗДГ сосудов почек и нижней полой вены (при подозрении на наличие тромба) и/или МРТ; для оценки распространения опухолевого тромба и состояние кровотоков исследуемой зоны;
- УЗДГ сосудов нижних конечностей – при планировании оперативного вмешательства на опухоль почки для исключения тромбоза вен нижних конечностей;
- УЗИ органов малого таза – оценка состояния органов малого таза;
- Рентгенография органов грудной клетки в двух проекциях – для исключения легочных изменений при подготовке пациента к оперативному вмешательству;
- МСКТ органов брюшной полости и забрюшинного пространства с болюсным

усилением – назначается в качестве дообследования при выявлении на УЗИ образований неясной этиологии;

- МРТ органов брюшной полости (с контрастированием) – для определения характера новообразования, изучения распространенности опухолевого тромба в нижнюю полую вену, если не удалось получить четкой информации при КТ исследовании; также показано пациентам с аллергией на внутривенный контраст, и беременным без нарушения функции почек;
- КТ грудной клетки – необходимо для уточнения распространенности процесса в легкие, плевру, кости грудной клетки;
- КТ органов малого таза – в случае невозможности проведения МРТ исследования (по причине металлических имплантов у пациента, установленный кардиостимулятор и т.д.);
- КТ головного мозга – при подозрении на МТС в головной мозг, при наличии любой мозговой симптоматики, так как одной из частых локализаций МТС при ПКР является головной мозг.

Рекомендации [17]:

| Рекомендация | Градация рекомендации |
|---|-----------------------|
| Для диагностики и определения стадии опухолей почек используйте многофазную компьютерную томографию с контрастным усилением брюшной полости и грудной клетки. | Сильная (Высокая) |
| Исключите КТ грудной клетки у пациентов со случайно выявленным заболеванием сT1a из-за низкого риска метастазов в легкие в этой когорте. | Слабая (Низкая) |
| Используйте магнитно-резонансную томографию, чтобы лучше оценить поражение вен, уменьшить облучение или отказаться от внутривенного введения контрастного вещества для КТ. | Слабая |
| Используйте неионизирующие методы, включая МРТ и ультразвук с контрастным усилением, для дальнейшей характеристики небольших почечных образований, тромбов опухоли и дифференциации неясных почечных образований, если результаты КТ с контрастным усилением неопределенны. | Сильная |
| Не следует регулярно использовать сканирование костей и/или позитронно-эмиссионную томографию для определения стадии почечно-клеточного рака. | Слабая |
| Выполните биопсию опухоли почки перед абляционной терапией и системной терапией без предшествующей патологии. | Сильная |
| Выполните подкожную биопсию у избранных пациентов, которым рассматриваете возможность активного наблюдения. | Слабая |
| При проведении биопсии опухоли почки используйте коаксиальную технику. | Сильная |
| Не выполняйте биопсию опухоли почки при кистозных | Сильная |

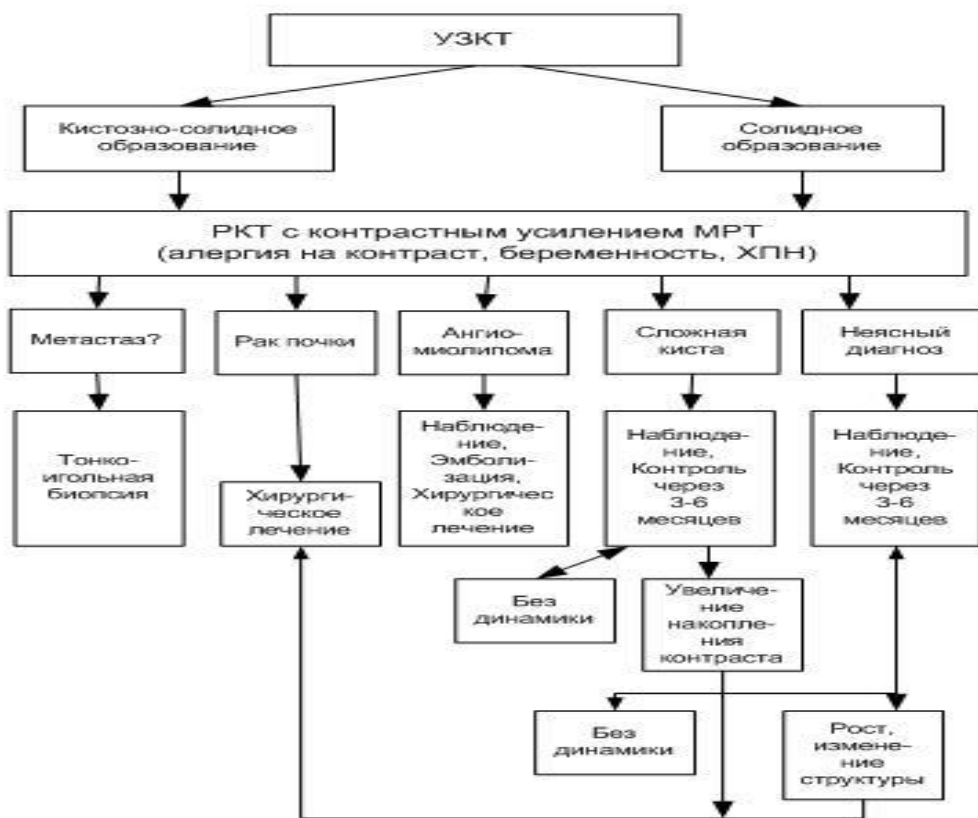
| | |
|--|---------|
| образованиях почек. Для гистологической характеристики солидных опухолей почек используйте метод базовой биопсии, а не тонкоигольную аспирацию. | Сильная |
|--|---------|

Показания для консультации специалистов:

- консультация кардиолога – всем пациентам старше 50 лет и при сопутствующей патологии со стороны ССС;
- консультация гастроэнтеролога – при сопутствующих гастритах, язвенной болезни желудка;
- консультация сосудистого хирурга – пациентам с варикозной болезнью нижних конечностей, а также с опухолевыми тромбами венозной системы почек;
- консультация кардиохирурга – при наличии опухолевого тромба, уходящего в предсердие, или если в анамнезе у пациента имелись операции на сосудах сердца, кардиостимуляторы;
- консультация невропатолога – при наличии МТС в головной мозг, спинной мозг, а также в случае, если пациент в анамнезе состоял на учете у невропатолога по поводу перенесенного инсульта, других неврологических заболеваний;
- консультация пульмонолога/ торакального хирурга – в случае если у больного сопутствующая патология со стороны легких, или МТС в легкие;
- консультация эндокринолога – при наличии сахарного диабета или других эндокринных заболеваний.

2.2 Диагностический алгоритм:

Схема 1 - Первичная диагностика рака почки.



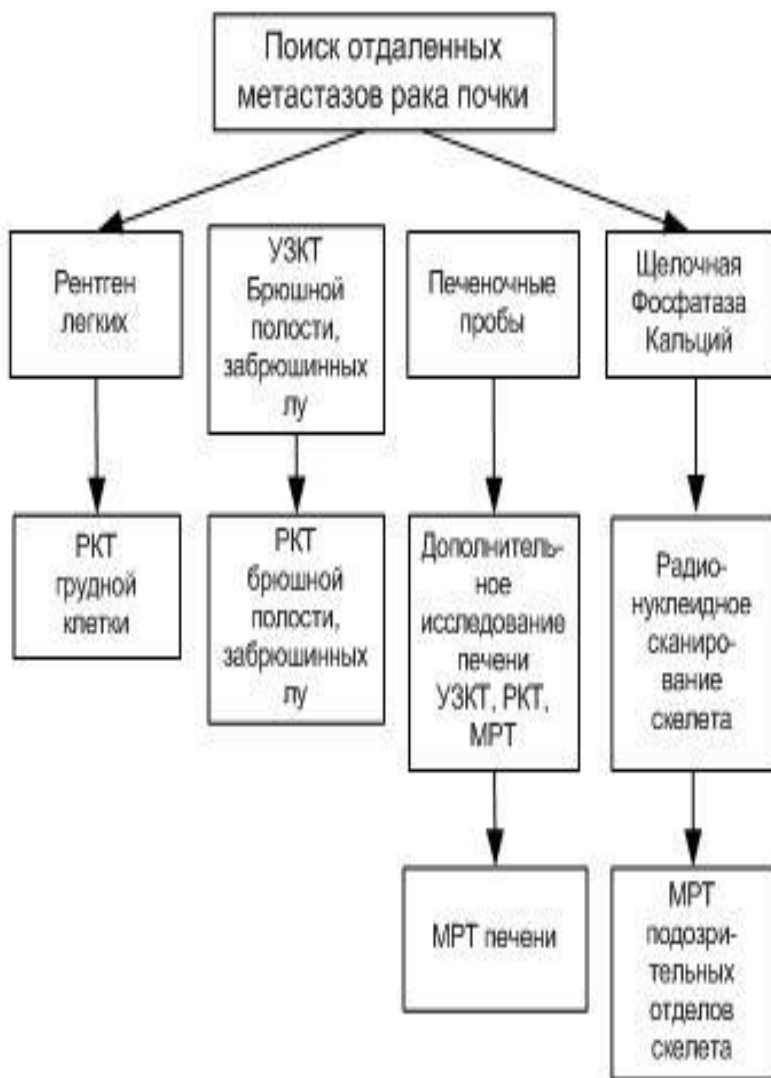


Схема 2 - Диагностика метастазов рака почки.

2.3 Дифференциальный диагноз [18].

Дифференциальная диагностика рака почки:

| Диагноз | Обоснование для дифференциальной диагностики | Обследования | Критерии исключения диагноза |
|------------------------|--|---|--|
| Солитарная киста почки | При наличии кист почек по классификации Босняк 3-4 категории показано хирургическое лечение как при раке почки | МСКТ с болюсным усилением; УЗИ; Артериография | В дифференциальной диагностике опухоли и кисты почки может оказать помощь МСКТ с болюсным усилением, при которой опухоль почки |

| | | | |
|-------------------|---|---------------|--|
| | | | <p>контрастируется. Более точное дифференцирование опухоли и кисты почки может быть проведено с помощью почечной артериографии. На сканограммах (УЗИ) киста имеет капсулу с ровным контуром, внутри которого находится зона, свободная от эхосигналов. Киста отличается пониженной контрастностью.</p> |
| Гидронефроз почек | При гидронефроте прощупывают опухолевидное образование в подреберье, однако консистенция его тугозластическая, поверхность гладкая, а гематурия отмечается редко. | Артериография | Пиелографическая картина гидронефротической трансформации резко отличается от деформации чашечно-лоханочной системы опухолью. На почечных артериограммах выявляют сужение просвета почечной артерии и ее ветвей. |
| Поликистоз почек | Поликистоз почек симулирует опухоль в случае его асимметрического развития, когда прощупывают только одну увеличенную плотную бугристую почку. Подозрение на наличие опухоли усиливается при гематурии. | Артериография | Для поликистоза характерна хроническая почечная недостаточность той или иной стадии, а главное - патогномоничная пиелографическая картина двусторонних изменений, повышенная ветвистость чашечек, |

| | | | |
|--------------------------|---|---|---|
| | | | сдавление и удлинение лоханок. На артериограммах для поликистоза характерно наличие множества округлых бессосудистых участков и удлиненных истонченных артерий. |
| Гнойное воспаление почек | При карбункуле (реже абсцессе) почки подозрение на наличие опухоли обычно возникает в связи со сходной рентгенологической картиной при проведении экскреторной урографии (деформация, отеснение чашечно-лоханочной системы, ампутация чашечек). | Артериография | Клинические и лабораторные признаки строго воспалительного процесса (лихорадка с ознобом, лейкоцитоз) не только не исключают опухоль почки, но и являются достаточно характерными ее симптомами. Ясность в дифференциальную диагностику в этих случаях вносит почечная артериография. |
| Туберкулез почки | При туберкулезе почки довольно рано появляются симптомы общего характера: потеря аппетита, слабость, субфебрильная температура и нерезкие боли в пояснице. В моче может определяться умеренная альбуминурия и микрогематурия (профузная макрогематурия встречается крайне | Большое значение имеет бактериологическое исследование мочи и биологическая проба | На обзорных снимках иногда можно в почке обнаружить очаги петрификации. При исследовании с контрастным веществом определяется снижение функции больной почки, умеренное расширение лоханки и верхнего отдела мочеточника, изъеденность, размытость очертаний почечных сосочеков и |

| | | | |
|---------------|---|----|--|
| | <p>редко). В дальнейшем при образовании и вскрытии каверны в лоханку исследование мочи дает картину пиурии и нефрита. В моче, помимо большого количества лейкоцитов, обнаруживаются эритроциты, цилиндры, белок. У больного могут появиться коликообразные боли вследствие отхождения комочеков гноя и кровяных сгустков. Нередко присоединяются дизурические расстройства.</p> | | <p>чашечек, которые могут быть расширены: со стороны мочеточника можно обнаружить изменения в виде структур. Характерным признаком туберкулеза почки являются каверны в виде полости (неправильной округлой формы), которая может сообщаться с лоханкой.</p> |
| Опухоль почки | Наличие объёмного образования в почке | КТ | <p>Почечный рак на КТ визуализируется как объемное образование с гомогенной или неоднородной внутренней структурой, по плотности несколько выше или ниже нормальной паренхимы ($\pm 5-10$ HU). При контрастном усилении рак почки в большинстве случаев характеризуется меньшим усилением плотности, чем нормальная</p> |

| | | | |
|--|--|--|---|
| | | | паренхима. При этом почечно-клеточная карцинома, которая в 80 % гиперваскулярна, легко дифференцируется от почечной паренхимы |
|--|--|--|---|

3. ТАКТИКА ЛЕЧЕНИЯ НА АМБУЛАТОРНОМ УРОВНЕ: таргетная терапия распространенного/метастатического ПКР на амбулаторном уровне осуществляется через кабинет амбулаторной химиотерапии.

3.1 Немедикаментозное лечение:

- режим 3 (общий) свободный (минимизация воздействия повреждающих печень факторов - алкоголь, курение, воздействие гепатотоксичных лекарств и других веществ и т.д.);
- диета – стол №7.

3.2. Медикаментозное лечение [24,25]: на амбулаторном уровне лечение распространенного/метастатического ПКР осуществляется через кабинет амбулаторной химиотерапии, путем назначения таргетных препаратов.

Таргетная терапия.

В настоящее время была доказана эффективность следующих таргетных препаратов для лечения мПКР: сунитиниб, сорафениб, пазопаниб, акситиниб, акситиниб в комбинации с пембролизумабом, акситиниб в комбинации с авелумабом, эверолимус, кабозатиниб, и ленватиниб (плюс эверолимус или пембролизумаб).

| Рекомендации | Градация рекомендаций |
|---|--------------------------|
| Системное лечение: 1 линия терапии светлоклеточного мПКР | |
| Пациенты с благоприятным прогнозом | |
| Комбинация Акситиниба и Пембролизумаба рекомендована в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы благоприятного прогноза (УД-А) (Категория 1) | Высокая |
| Комбинация Акситиниба и Авелумаба рекомендована в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы благоприятного прогноза (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Комбинация Кабозантиниба и Ниволумаба рекомендована в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы благоприятного прогноза (УД-А) (Категория 1) | Высокая |

| | |
|---|---------|
| Комбинация Ленватиниба и Пембролизумаба рекомендована в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы благоприятного прогноза (УД-А) (Категория 1) | Высокая |
| Комбинация Ипилимумаба и Ниволумаба рекомендована в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы благоприятного прогноза (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Пазопаниб рекомендован в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР у пациентов группы благоприятного прогноза (УД-В) (Категория 2а) | Высокая |
| Сунитиниб рекомендован в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР у пациентов группы благоприятного прогноза (УД-В) (Категория 2а) | Высокая |
| Активное наблюдение за отдельными пациентами, бессимптомными пациентами со светло-клеточным ПКР в качестве опции у пациентов группы благоприятного прогноза (Категория 2а) | Высокая |
| Акситиниб рекомендован в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР для использования у отдельных пациентов любой группы риска (благоприятного, промежуточного и плохого прогноза) (УД-С) (Категория 2В) | Низкая |
| Высокая доза IL2 в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР для хорошо отобранных у пациентов группы благоприятного прогноза (УД-С) (Категория 2В) | Низкая |
| Пациенты с плохим/ промежуточным прогнозом | |
| Комбинация Акситиниба и Пембролизумаба рекомендована в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы промежуточного и плохого прогноза (УД-А) (Категория 1) | Высокая |
| Комбинация Акситиниба и Авелумаба рекомендована в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы промежуточного и плохого прогноза (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Комбинация Кабозантиниба и Ниволумаба рекомендована в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы промежуточного и плохого прогноза (УД-А) (Категория 1) | Высокая |
| Комбинация Ипилимумаба* и Ниволумаба рекомендована в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы промежуточного и плохого прогноза (УД-А) (Категория 1) | Высокая |

| | |
|---|---------|
| Комбинация Ленватиниба и Пембролизумаба рекомендована в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы промежуточного и плохого прогноза (УД-А) (Категория 1) Высокая | Высокая |
| Кабозантиниб в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы промежуточного и плохого прогноза (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Пазопаниб рекомендован в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы промежуточного и плохого прогноза (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Сунитиниб рекомендован в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы промежуточного и плохого прогноза (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Акситиниб рекомендован в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР для использования у отдельных пациентов промежуточного и плохого прогноза) (УД-С) (Категория 2В) | Низкая |
| Высокая доза IL2 в качестве 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР для хорошо отобранных пациентов с рецидивом заболевания (релапс) или неоперабельной опухолью IV стадии мПКР (УД-Д) (Категория 3) | Низкая |
| Темсиролимус рекомендован в 1-й линии терапии светлоклеточного мПКР пациентов группы плохого прогноза с рецидивом заболевания (релапс) или неоперабельной опухолью IV стадии мПКР (УД-А) (Категория 1) | Высокая |
| Системное лечение: последующие линии терапии светлоклеточного мПКР | |
| Кабозантиниб рекомендован пациентам светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии после 1-й линии VEGF-таргетной терапии (УД-А) (Категория 1) | Высокая |
| Комбинация Ленватиниба с Эверолимусом рекомендована пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-А) (Категория 1) | Высокая |
| Ниволумаб рекомендован пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-А) (Категория 1) | Высокая |
| Акситиниб рекомендован пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-А) (Категория 1) | Высокая |

| | |
|--|---------|
| Комбинация Акситиниба и Пембролизумаба рекомендована пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Комбинация Кабозатиниба и Ниволумаба рекомендована пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Комбинация Ипилимумаба и Ниволумаба рекомендована пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии(УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Комбинация Ленватиниба и Пембролизумаба рекомендована пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Пазопаниб рекомендован пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Сунитиниб рекомендован пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Тивозаниб рекомендован пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Комбинация Акситиниба и Авелумаба рекомендована пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-С) (Категория 3) | Низкая |
| Эверолимус рекомендован пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Бевацизумаб рекомендован пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-С) (Категория 2В) | Высокая |
| Высокая доза IL2 рекомендована пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапииу хорошо отобранных у пациентов (УД-С) (Категория2В) | Низкая |
| Сорафениб НЕ рекомендуется пациентам с светлоклеточным мПКР в качестве первой линии, но остается доступной опцией у пациентов в качестве последующей терапии (УД-Д) (Категория 3) | Низкая |
| Темсиролимус рекомендован пациентам со светлоклеточным мПКР в качестве последующей терапии (УД-С) (Категория2В) | Низкая |
| Системная терапия несветлоклеточного мПКР | |

| | |
|---|---------|
| Сунитиниб рекомендован у пациентов, ранее не получавших лечение, со стадией IV несветло-клеточного мПКР в качестве предпочтаемого режима (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Кабозатиниб рекомендован у пациентов с несветлоклеточным ПКР (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Комбинация Ленватиниба и Эверолимуса может быть рекомендована при определенных условиях пациентам с несветлоклеточным ПКР (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Ниволумаб рекомендован у пациентов с несветлоклеточным ПКР (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Пембролизумаб рекомендован у пациентов с несветлоклеточным ПКР (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Акситиниб рекомендован у пациентов с несветлоклеточным ПКР (УД-В) (Категория 2А) | Высокая |
| Химиотерапия может быть рекомендована в качестве опции терапии для пациентов с светлоклеточным и несветлоклеточным мПКР с преимущественно саркоматоидным типом в режиме; гемцитабином в комбинации с доксорубицином или сунитинибом | |
| Сорафениб НЕ рекомендуется у пациентов IV стадией плоскоклеточного мПКР (УД-В) (Категория 2В) | Низкая |

*В соответствии с правилами применения незарегистрированных ЛС.

Иммунотерапия/ Комбинированная терапия.

Монотерапия интерфероном- α и в комбинации с бевацизумабом, была заменена на стандартное лечение таргетными препаратами распространенного светлоклеточного мПКР. В некоторых случаях рекомендуется назначение иммунотерапия (интерферон-альфа, интерлейкин-2), но показания к ним ограничены (см. ниже). Ингибиование рецептора (PD-1) и лиганда (PD-L1) было исследовано при мПКР. Рандомизированные исследования подтверждают использование ниволумаба (PD-1 ингибитора) при резистентном к VEGF заболевании. Комбинация двух ингибиторов иммунных контрольных точек: ипилимумаба и ниволумаба показали улучшение выживаемости в группах среднего и низкого риска, в то время как комбинация пембролизумаба и акситиниба показала преимущество в выживаемости пациентов во всех группах риска.

Факторы прогноза для таргетной терапии.

Пациенты с распространённым светлоклеточным ПКР представляют собой разнородную в прогностическом отношении группу (табл.4)

Таблица 4 –Прогностические критерии выживаемости, при поздних стадиях почечно-клеточного рака по Мотцеру.

| Факторы риска | Группы согласно риску |
|---|--|
| Время от момента установления диагноза до начала терапии <12 мес; Общее состояние по шкале Карновского < 80; Лактатдегидрогеназа- в 1,5 раза больше верхней границы нормального диапазона Откорректированное значение уровня кальция в сыворотке крови- >10,0 мг/дл (2,4 ммоль/л) 10,0 мг/дл (2,4 ммоль/л) Гемоглобин меньше нижней границы референтного диапазона значений | Низкий уровень риска - отсутствие факторов риска; умеренный риск—1 или 2 прогностических фактора; высокий риск—3 фактора риска и более |

Таблица 5 –Прогностические критерии для таргетной терапии

| Факторы риска | Группы согласно риску |
|---|---|
| Время от момента установления диагноза до начала терапии <12 мес; Общее состояние по шкале Карновского < 80; Уровень гемоглобина < нижней границы нормы (ВГН) (Норма: 120 г/л); Концентрация скорректированного Са2+ в сыворотке крови >верхней границы нормы (Норма:8.5-10 мг/дл); Уровень нейтрофилов > верхней границы нормы (ВГН)(Норма: 2,0-7,0*10 ⁶ /л; Число тромбоцитов > верхней границы нормы ВГН. (Норма: «150000-400000). | Благоприятный-отсутствие факторов риска; Промежуточный- умеренный риск—1 или 2 прогностических фактора; Высокий риск—3 фактора риска и более. |

Первая линия терапии светлоклеточного мПКР (Категория 2А)

| Группа прогноза IMDC | Предпочтительные режимы | Альтернативные режимы | У отдельных пациентов |
|---|--|--|---|
| Благоприятный прогноз | Акситиниб + Пембролизумаб (Категория 1); Акситиниб+Авелумаб Кабозатиниб +ниволумаб (Категория 1) Ленватиниб +Пембролизумаб (Категория 1) | Кабозантиниб (Категория 2B) Ипилимумаб+ Ниволумаб Пазопаниб Сунитиниб | Активное наблюдение Акситиниб (Категория 2B) Высокая доза IL-2 (Категория 2B) |
| Промежуточный и неблагоприятный прогноз | Акситиниб+ Пембролизумаб (Категория 1) Акситиниб+Авелумаб | Пазопаниб Сунитиниб | Акситиниб (Категория 2B) Высокая доза IL-2 (Категория 3) |

| | | | |
|--|---|--|----------------------------|
| | Кабозантиниб+ниволумаб (Категория 1) Ипилимумаб+ниволумаб (Категория 1) Ленватиниб + пембролизумаб (Категория 1) Кабозатиниб | | Темзиролимус (Категория 3) |
|--|---|--|----------------------------|

Последующая терапия светлоклеточного мПКР

| Предпочтительные режимы | Альтернативные режимы | У отдельных пациентов |
|---|--|---|
| Кабозатиниб (Категория 1) Ленватиниб+эверолимус (Категория 1) Ниволумаб (Категория 1) | Акситиниб (Категория 1) Акситиниб+Пембролизумаб Акситиниб+Авелумаб (Категория 3) Кабозантиниб+ниволумаб Ипилимумаб+ниволумаб Ленватиниб + пембролизумаб Пазопаниб Сунитиниб Тивозаниб Кабозатиниб | Эверолимус Беваацизумаб (Категория 2В) Высокая доза IL-2 (Категория 2В) Сорафениб (Катешория 3) Темзиролимус (Категория 2В) |

Алгоритм выбора режима лекарственной терапии у больных ПКР.

В первой линии терапии светлоклеточного ПКР (сПКР) группы хорошего прогноза предпочтительно проведение комбинации пембролизумаб плюс акситиниб, Акситиниб+Авелумаб; Кабозатиниб+ниволумаб; Ленватиниб+Пембролизумаб (Категория 1). Терапия кабозатинибом, комбинация ипилимумаба и ниволумаба, пазотиниб и сунитиниб используются в качестве альтернативного варианта, у отдельных пациентов акситиниб. В первой линии терапии сПКР групп промежуточного и неблагоприятного прогноза предпочтительно назначение ниволумаба в комбинации с ипилимумабом, пембролизумаба в комбинации с акситинибом, комбинации авелумаба с акситинибом, комбинации кабозатиниба с ниволумабом, кабозантиниба. В качестве возможной опции с меньшим уровнем доказательности может рассматриваться назначение пазотиниба и сунитиниба. При использовании комбинации «пембролизумаб +акситиниб» частота нежелательных явлений (3–4 ст.) может достигать 63%. При использовании комбинации «ниволумаб +ипилимумаб» частота иммуноопосредованных нежелательных явлений (3–4 ст.) увеличивается до 46%. У отдельных пациентов с меньшим уровнем доказательности для пациентов группы неблагоприятного прогноза может рассматриваться назначение темзиролимуса, имеющих противопоказания

или непереносимость при использовании режимов предпочтения или альтернативного режима, допускается назначение сунитиниба или пазопаниба. Больным сПКР, у которых развилась резистентность к антиангиогенной терапии тирозинкиназными ингибиторами или терапии к анти-VEGF антителам, предпочтительно назначение ниволумаба или кабозантиниба. В качестве альтернативы возможно проведение терапии комбинацией ленватиниба с эверолимусом или назначение акситиниба. Частота нежелательных явлений 3–4 ст. при использовании кабозантиниба или комбинации ленватиниба с эверолимусом может достигать 70% и требует тщательного мониторинга переносимости терапии. У отдельных пациентов, имеющих противопоказания к использованию режимов предпочтения или альтернативного режима во второй линии, допускается назначение эверолимуса. Больным сПКР с резистентностью к цитокиновой терапии предпочтительно назначение акситиниба или пазопаниба*. В качестве альтернативы возможно назначение сунитиниба. У отдельных пациентов, имеющих противопоказания или непереносимость при использовании режимов предпочтения или альтернативного режима, допускается назначение сорафениба. При резистентности к комбинации «ниволумаб + ипилитумаб» возможно назначение тирозинкиназных ингибиторов.

Несветлоклеточный рак почки.

Лекарственная терапия несветлоклеточного ПКР (нПКР) не изучалась в рандомизированных исследованиях III фазы. В программах расширенного доступа было показано, что прогноз больных нПКР хуже, чем у пациентов со светлоклеточными опухолями. Имеются данные об эффективности темсиролимуса, эверолимуса, сунитиниба и сорафениба при нПКР. На основании результатов систематического анализа, включившего данные небольших исследований 2 фазы (ESPN, RECORD-3 и ASPEN), сунитиниб и, в меньшей степени, эверолимус остаются предпочтительными опциями для лечения этой группы пациентов. При раке из собирательных трубочек возможно назначение ХТ с включением цисплатина (карбоплатина) и гемцитабина. При ПКР с преобладанием саркоматоидного компонента комбинация пембролизумаба с акситинибом по результатам подгруппового анализа демонстрирует максимальную эффективность.

Системная терапия несветлоклеточного мПКР (категория 2А)

| Предпочтительные режимы | Альтернативные режимы | У отдельных пациентов |
|--------------------------------|------------------------------|--|
| Сунитиниб | Ленватиниб+ эверолимус | Акситиниб |
| Кабозантиниб | Ниволумаб | Бевацизумаб |
| Клинические исследования | Пембролизумаб | Бевацизумаб+эрлотиниб для хорошо отобранных пациентов с рампрометрапрененным |

| | | |
|--|--|---|
| | | папиллярным ПКР, включая наследственную лейоматозом и HLRCC-associated RCC Бевацизумаб+эверолимус Эрлотиниб Эверолимус Пазопаниб Темзиролимус (Категория 1 для пациентов с плохим прогнозом; категория 2А для других групп риска) |
|--|--|---|

Рекомендации EAU-2021.

Системная терапия метастатического ПКР.

Иммунотерапия.

Монотерапия интерфероном- α в комбинации с бевацизумабом была вытеснена терапией таргетными препаратами и стала стандартом лечения светлоклеточного распространенного мПКР. Ингибиование рецептора запограммированной смерти через иммунную контрольную точку (PD-1) и лиганда (PD-L1) было исследовано при мПКР. Рандомизированные данные подтверждают использование ниволумаба (PD-1 ингибитор) при резистентном к VEGF заболевании. Сочетание двух ингибиторов иммунных контрольных точек: ипилимумаб и ниволумаб показали превосходящую выживаемость в группах промежуточного и плохого прогноза, в то время как комбинация пембролизумаба и акситиниба показала преимущество в выживаемости пациентов во всех группах риска.

| Доказательство | Уровень доказательности |
|--|-------------------------|
| Монотерапия интерфероном- α уступает таргетной терапии ингибиторами VEGF или (mTOR) ингибиторами при мПКР. | 1b |
| Ниволумаб обеспечивает лучшую ОВ по сравнению с эверолимусом у пациентов, не получивших одну или две линии анти-VEGF-ингибиторами. | 1b |
| Комбинация ниволумаба и ипилимумаба у пациентов со светлоклеточным мПКР, не получавших лечения, промежуточного и плохого прогноза по IMDC продемонстрировала преимущества по ОВ и ЧОО по сравнению с терапией сунитинибом. | 1b |
| Комбинация пембролизумаб плюс акситиниб, авелумаб* | 1b |

| | |
|---|---------|
| плюс акситиниб, ленватиниб плюс пембролизумаб и ниволумаб плюс кабозантиниб у пациентов со светлоклеточным мПКР, не получавших лечения, во всех группах риска по IMDC продемонстрировала преимущества ВБП, ОВ и ЧОО по сравнению с сунитинибом. | |
| В настоящее время статус экспрессии PD-L1 не используется для выбора пациентов. | 2b |
| Акситиниб, кабозантиниб или ленватиниб можно продолжить, если побочные эффекты, связанные с иммунной системой, приводят к прекращению лечения комбинацией акситиниб плюс пембролизумаб, авелумаб* плюс акситиниб, кабозантиниб плюс ниволумаб или ленватиниб плюс пембролизумаб. Для повторного лечения иммуноонкологическими препаратами требуется экспертной поддержки. | 4 |
| Пациентам, которые не получили полные 4 дозы ипилимумаба из-за токсичности, следует продолжать монотерапию ниволумабом там, где это безопасно и возможно. Для повторного проведения комбинированной терапии требуется экспертная поддержка. | 4 |
| Лечение после прогрессирования может быть оправдано, но требует внимательного изучения и экспертной поддержки многопрофильной команды. | 1b |
| Ниволумаб плюс ипилимумаб, пембролизумаб плюс акситиниб, авелумаб плюс акситиниб, ниволумаб плюс кабозантиниб и ленватиниб плюс пембролизумаб следует назначать в центрах с опытом лечения комбинациями иммунными препаратами и соответствующей поддерживающей терапии в составе многопрофильной команды. | 4 |
| Комбинация ниволумаба и ипилимумаба у пациентов со светлоклеточным мПКР промежуточного и плохого прогноза по IMDC, не получавших лечения, продемонстрировала лучшую выживаемость по сравнению с сунитинибом, при этом у пациентов с благоприятным прогнозом, ОВ была выше на терапии сунитинибом | 2b |
| Комбинация Ниволумаб плюс ипилимумаб ассоциировалась с токсичностью 3-5 степени у 15% и смертей, связанных с лечением, у 1,5% пациентов. | 1 |
| Рекомендуется комбинация пембролизумаб плюс акситиниб, авелумаб плюс акситиниб, ленватиниб плюс пембролизумаб или ниволумаб плюс кабозантиниб для | Сильная |

| | |
|--|---------|
| лечения пациентов с метастатической светлоклеточной ПКР любого риска, ранее не проходивших лечение | |
| Рекомендуется комбинация ипилимумаб плюс ниволумаб для лечения пациентов с метастатической светлоклеточной ПКР промежуточного и плохого прогноза, ранее не проходивших лечение | Сильная |
| Комбинации ниволумаб плюс ипилимумаб, пембролизумаб плюс акситиниб, авелумаб плюс акситиниб, ленватиниб плюс пембролизумаб и ниволумаб плюс кабозантиниб следует назначать в центрах с опытом лечения комбинациями иммунными препаратами и соответствующей поддерживающей терапии в составе многопрофильной команды. | Слабая |
| Пациентам, не получившие полные 4 дозы ипилимумаба из-за токсичности, следует продолжить прием монотерапии ниволумабом, где это безопасно и возможно. | Слабая |
| Рекомендуется терапия акситинибом, кабозантинибом или пациентам, которые испытывают побочные эффекты связанные с иммунитетом, ограничивающие лечение, после лечения с комбинацией акситиниб плюс пембролизумаб, авелумаб плюс акситиниб, кабозантиниб плюс ниволумаб или ленватиниб плюс пембролизумаб. | Слабая |
| Лечение после прогрессирования может быть оправдано, но требует внимательного изучения и экспертной поддержки многопрофильной команды. | Слабая |
| Не рекомендовано повторное лечение иммunoонкологическими препаратами, которое было прекращено в связи с токсичностью, без экспертной поддержки и поддержки многопрофильной команды. | Сильная |
| Рекомендуются сунитиниб или пазопаниб* пациентам со светлоклеточным мПКР промежуточного и плохого прогноза по IMDC, не получавших лечения, которые не могут получить или не переносят лечение иммunoонкологическими препаратами | Сильная |
| Рекомендуется кабозантиниб пациентам со светлоклеточным мПКР промежуточного и плохого прогноза по IMDC, не получавших лечения, которые не могут получить или не переносят лечение иммunoонкологическими препаратами | Сильная |

Хотя это основано на рандомизированном исследовании фазы II, кабозантиниб (слабый) продемонстрировал результаты не хуже сунитиниба IMDC = Международный консорциум баз данных метастатического рака почки.

Таргетная терапия

| Доказательство | Уровень |
|----------------|---------|
|----------------|---------|

| | доказательности |
|--|------------------------|
| Монотерапия, направленная на ингибиование VEGF, была заменена комбинированной терапией с иммуноонкологическими препаратами. | 1b |
| Пазопаниб* не уступает сунитинибу в терапии первой линии мПКР. | 1b |
| Кабозантиниб у пациентов со светлоклеточным мПКР промежуточного и плохого прогноза по IMDC, не получавших лечения, демонстрирует лучшие результаты по ВБП но не ОС по сравнению с сунитинибом. | 2b |
| Тивозаниб был одобрен ЕМА, но доказательства по-прежнему считаются более низкого уровня по сравнению с существующими вариантами терапии | 3 |
| Монотерапии анти-VEGF препаратами предпочтительна после терапии первой линии с комбинациями PD-L1-ингибиторами. Повторное лечение ранее назначенными препаратами следует избегать. | 3 |
| Монотерапия Кабозантинибом или ниволумабом превосходит терапию эверолимусом после одной или нескольких линий терапии анти-VEGF-препаратами. | 1b |
| Эверолимус продлевает ВБП после терапии, анти-VEGF-препаратами по сравнению с плацебо. Данное лечение больше широко не рекомендуется перед терапией третьей линии. | 1b |
| Терапия ингибиторами mTOR, и анти- VEGF препаратами имеет ограниченную активность при несветлоклеточном мПКР. Не наблюдается значительного улучшения онкологических исходов для сунитиниба в сравнении с эверолимусом. | 2a |
| Ленватиниб в комбинации с эверолимусом улучшил ВБП по сравнению с монотерапией эверолимусом при резистентном к VEGF заболевании. Его роль после ингибиторов иммунных ответа неясна. Нет надежных данных по данной комбинации, вследствие чего рекомендовать ее – сложная задача. | 2a |
| Рекомендуются ниволумаб или кабозантиниб пациентам, не принимавшим ингибиторы контрольных точек, для лечения пациентов с метастатической светлоклеточной ПКР, рефрактерном к анти VEGFR -препаратам после первой или двух линий терапии. | Сильная |
| Рекомендовано секвенирование, не проводившееся при терапии второй линии (ниволумаб или кабозантиниб), при терапии третьей линии. | Слабая |
| Рекомендуются ингибиторы VEGF-тиrozинкиназы как | Слабая |

| | |
|---|---------|
| терапия второй линии для пациентов, рефрактерных к ниволумабу плюс ипилимумаб или акситиниб плюс пембролизумаб или кабозантиниб плюс ниволумаб или ленватиниб плюс пембролизумаб. | |
| Рекомендуется кабозантиниб после таргетной терапии анти- VEGF агентами при светлоклеточном мПКР | Сильная |
| Рекомендуется последовательность системной терапии в лечении мПКР. | Сильная |

IMDC = Международный консорциум баз данных метастатического рака почки.

Таблица: Обновленные рекомендации EAU для лечения мПКР первой линии

| Группа прогноза IMDC | Стандарт лечения | Альтернативное лечение у пациентов, которые не могут получать или не переносят терапию ингибиторами контрольных точек иммунного ответа |
|---|---|--|
| Благоприятный прогноз по IMDC | Кабозантиниб+ниволумаб (1b) Акситиниб+ Пембролизумаб(1b) Ленватиниб+ пембролизумаб(1b) Акситиниб+Авелумаб(1b) | Пазопаниб(1b) Сунитиниб(1b) У отдельных пациентов Акситиниб |
| Промежуточный и неблагоприятный прогноз по IMDC | Кабозантиниб+ниволумаб (1b) Акситиниб+ Пембролизумаб(1b) Ленватиниб+ пембролизумаб(1b) Акситиниб+Авелумаб(1b) Ипилимумаб+ниволумаб (1b) | Сунитиниб (1b) Пазопаниб(1b) Кабозантиниб(2a) |

IMDC = Международный консорциум баз данных метастатического рака почки.
пазопаниб только для лечения заболеваний среднего риска.

[1b] = на основе одного рандомизированного контролируемого исследования III фазы.

[2a] = на основе одного рандомизированного контролируемого исследования фазы II

| Группа прогноза IMDC | Стандарт лечения | Альтернативное лечение |
|----------------------|------------------------|------------------------|
| Предыдущая терапия | Кабозантиниб+ниволумаб | Пазопаниб(1b) |

| | | |
|-----------------------------------|---|--|
| иммуноонкологическими препаратами | (1b) Акситиниб+ Пембролизумаб(1b) Ленватиниб+ пембролизумаб(1b) Акситиниб+Авелумаб(1b) | Сунитиниб(1b) У отдельных пациентов Акситиниб |
| Предыдущая терапия ИТК | ниволумаб (1b) Кабозантиниб (1b) | Акситиниб (2b) |

IO = иммунотерапия;

TKI = ингибиторы тирозинкиназы;

VEGF = фактор роста эндотелия сосудов.

[1b] = на основе одного рандомизированного контролируемого исследования III фазы.

[2b] = анализ подгрупп рандомизированной контролируемой фазы III.

[4] = мнение эксперта.

Ведение ПКР с помощью неoadъювантной и адъювантной терапии

| Доказательство: резюме | Уровень доказательности |
|---|-------------------------|
| Адъювантная терапия не улучшает выживаемость после нефрэктомия. | 1b |
| В одном рандомизированном контролируемом исследовании с участием отобранных пациентов из группы высокого риска: сунитиниб в режиме адъювантной терапии улучшил выживаемость без прогрессирования (ВБП), но не общую выживаемость (ОВ) | 1b |
| Сорафениб, пазопаниб, эверолимус, гирентуксимаб или акситиниб в режиме адъювантной терапии не улучшает ВБП или ОВ после нефрэктомии. | 1b |
| Адъювантные РКИ продолжаются для оценки преимуществ адъювантной иммунотерапии после нефрэктомии у пациентов с высоким риском. | 1b |
| Не предлагайте адъювантную терапию сорафенибом, пазопанибом, эверолимусом, гирентуксимабом или акситинибом. | Сильная |
| Не предлагайте сунитиниб в режиме адъювантной терапии после хирургического удаления светлоклеточного ПКР высокого риска. | Слабая |

Режимы таргетной и иммuno-таргетной терапии:

1. Комбинация Пембролизумаб + Акситиниб - Пембролизумаб 200 мг в/в

капельно каждые 3 нед. в комбинации с акситинибом 5 мг × 2 раза в день.

2. Комбинация Авелумаб + акситиниб – 28 дневный курс, Авелумаб 800 мг в/в капельно на 1 и 15 день в комбинации с акситинибом 5 мг × 2 раза в день.

3. Авелумаб 800 мг внутривенно в течение 60 минут каждые 2 недели, длительно до прогрессирования или возникновения неприемлемых токсических эффектов. Перед первыми 4 инфузиями препарата авелумаб пациенту следует провести премедикацию антигистаминными средствами и парацетамолом. Если четвертая инфузия завершается без развития инфузионных реакций, премедикация перед введением последующих доз назначается по усмотрению врача.

4. **Сунитиниб** - 50мг перорально ежедневно в течение 4 недель, затем перерыв 2 нед. При тяжелой переносимости сократить режим приема до 2 недель и затем 1 неделя перерыв.

5. **Сорафениб** по 400мг перорально 2 раза в сутки (утром и вечером) – суточная доза 800мг, ежедневно. Возможна редукция дозы до 400 и 200 мг в сутки (при тяжелых побочных эффектах).

6. **Эверолимус** 10мг ежедневно однократно перорально. При появлении признаков плохой переносимости возможно снижение дозы на 2 уровня – 5мг ежедневно перорально однократно, 5мг 1 раз в 2 дня.

7. **Пазопаниб** 800 мг перорально 1 раз в сутки. В зависимости от индивидуальной переносимости суточная доза препарата может быть уменьшена с шагом 200 мг, при этом максимальная суточная доза не должна превышать 800 мг и минимальная суточная доза не должна быть меньше 400мг.

8. **Акситиниб**—по 5 мг 2 раза в сутки, перорально. Начальная доза акситиниба – 5 мг × 2 раза в день, при отсутствии токсических осложнений III–IV степени в течение первых двух недель приема производится эскалация дозы препарата до 7 мг × 2 раза в день (в течение последующих двух недель) и далее – до 10 мг × 2 раза в день.

9. **Ленватиниб** – пероральный ингибитор тирозинкиназ, избирательно подавляющий киназную активность VEGFR1, VEGFR2 и VEGFR3, FGFR1, FGFR2, FGFR3 и FGFR4, PDGFR- α , а также рецепторы тирозинкиназ KIT и RET. Рекомендованная суточная доза препарата составляет 18 мг 1 раз в сутки (в сочетании с Эверолимусом 5 мг 1 раз в сутки, препараты принимаются внутрь одновременно).

10. **Темсиролимус** - В/в, капельно 25 мг в течение 30–60 мин 1 раз в неделю. Лечение следует продолжать до тех пор, пока подтверждается клиническая эффективность или пока не регистрируется недопустимая токсичность.

11. **Кабозатиниб** - 140 мг один раз в сутки. Кapsулы следует проглатывать целиком, не вскрывая их. На голодный желудок, можно есть по крайней мере, за 2 часа до или через 1 час после приема Кометрик. Капсулы принимают с полным стаканом воды.

- Перечень основных лекарственных средств (имеющих 100% вероятность применения);

| Фармакотерапевтическая группа | Международное | Способ применения | Уровень доказательнос |
|-------------------------------|---------------|-------------------|-----------------------|
|-------------------------------|---------------|-------------------|-----------------------|

| | непатентованное наименование ЛС | | ти |
|-------------------------|--|---|-----------|
| Ингибитор протеинкиназы | Сунитиниб | 50мг перорально ежедневно в течение 4 недель, затем перерыв 2 нед. При тяжелой переносимости сократить режим приема до 2 недель и затем 1 неделя перерыв. | Высокая |
| Ингибитор протеинкиназы | Сорафениб | 400мг перорально 2 раза в сутки (утром и вечером) – суточная доза 800мг, ежедневно. Возможна редукция дозы до 400 и 200 мг в сутки (при тяжелых побочных эффектах). | Высокая |
| Ингибитор протеинкиназы | Эверолимус | 10мг ежедневно однократно перорально. При появлении признаков плохой переносимости возможно снижение дозы на 2 уровня – 5мг ежедневно перорально однократно, 5мг 1 раз в 2 дня. | Высокая |
| Ингибитор тирозинкиназ | Пазопаниб | 800 мг перорально 1 раз в сутки. В зависимости от индивидуальной переносимости | Высокая |

| | | | |
|------------------------|-------------|---|---------|
| | | суточная доза препарата может быть уменьшена с шагом 200 мг, при этом максимальная суточная доза не должна превышать 800 мг и минимальная суточная доза не должна быть меньше 400мг. | |
| Ингибитор иrozинкиназ | Акситиниб | 5 мг 2 раза в сутки, перорально. Начальная доза акситиниба – 5 мг × 2 раза в день, при отсутствии токсических осложнений III–IV степени в течение первых двух недель приема производится эскалация дозы препарата до 7 мг × 2 раза в день (в течение последующих двух недель) и далее – до 10 мг × 2 раза в день. | Высокая |
| Ингибитор тирозинкиназ | Ленватиниб | 18 мг 1 раз в сутки (в сочетании с Эверолимусом 5 мг 1 раз в сутки, препараты принимаются внутрь ондовоременно). | Высокая |
| Ингибитор тирозинкиназ | Кабозатиниб | 140 мг один раз в сутки | Высокая |

3.3 Хирургическое вмешательство: нет.

3.4 Дальнейшее ведение:

Наблюдение после лечения ПКР позволяет урологу оценивать:

- послеоперационные осложнения;
- почечную функцию;
- местный рецидив;
- рецидив в контралатеральной почке;
- развитие метастазов.

В зависимости от наличия новых эффективных методов лечения, могут потребоваться более интенсивные графики последующего наблюдения, особенно потому, что частота местных рецидивов выше после криотерапии и РЧА.

Пример алгоритма наблюдения за пациентами после лечения ПКР, включающий не только профиль риска пациента, но и эффективность лечения представлена в таблице 7. Для пациентов с метастатическим заболеванием, показано индивидуальное наблюдение (схема 2 - Диагностика метастазов рака почки).

Таблица 7. Предлагаемый график наблюдения после лечения ПКР с учетом профиля риска пациента и эффективности лечения

| Профиль риска | Онкологическое наблюдение после даты операции | | | | | | | | |
|-------------------------|---|-------|--------|--------|--------|--------|--------|--------------------|----------------------|
| | 3 мес | 6 мес | 12 мес | 18 мес | 24 мес | 30 мес | 36 мес | > 3 года | > 5 лет (по желанию) |
| Низкий риск рецидива | - | КТ | - | КТ | - | КТ | - | КТ каждые два года | - |
| Средний риск рецидива | - | КТ | КТ | - | КТ | - | КТ | КТ каждый год | КТ каждые два года |
| Высокий риск повторение | КТ | КТ | КТ | КТ | КТ | - | КТ | КТ каждый год | КТ каждые два года |

КТ = компьютерная томография грудной клетки и брюшной полости, в качестве альтернативы используйте магнитно-резонансную томографию для брюшной полости;

УЗИ = УЗИ брюшной полости, почек и почечного ложа.

3.5 Индикаторы эффективности лечения и безопасности методов диагностики и лечения, описанных в протоколе:

- «ответ опухоли» - регрессия опухоли после проведенного лечения;

Полный эффект – исчезновение всех очагов поражения на срок не менее 4х недель.

Частичный эффект – большее или равное 50% уменьшение всех или отдельных опухолей при отсутствии прогрессирования других очагов.

Стабилизация – (без изменений) уменьшение менее чем на 50% или увеличение менее чем на 25% при отсутствии новых очагов поражения.

Прогрессирование – увеличение размеров одной или более опухолей более 25% либо появление новых очагов поражения[7] (УД – А):

- безрецидивная выживаемость (трех и пятилетняя);
- «качество жизни» включает кроме психологического, эмоционального и социального функционирования человека, физическое состояние организма больного.

4. ПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ГОСПИТАЛИЗАЦИИ С УКАЗАНИЕМ ТИПА ГОСПИТАЛИЗАЦИИ:

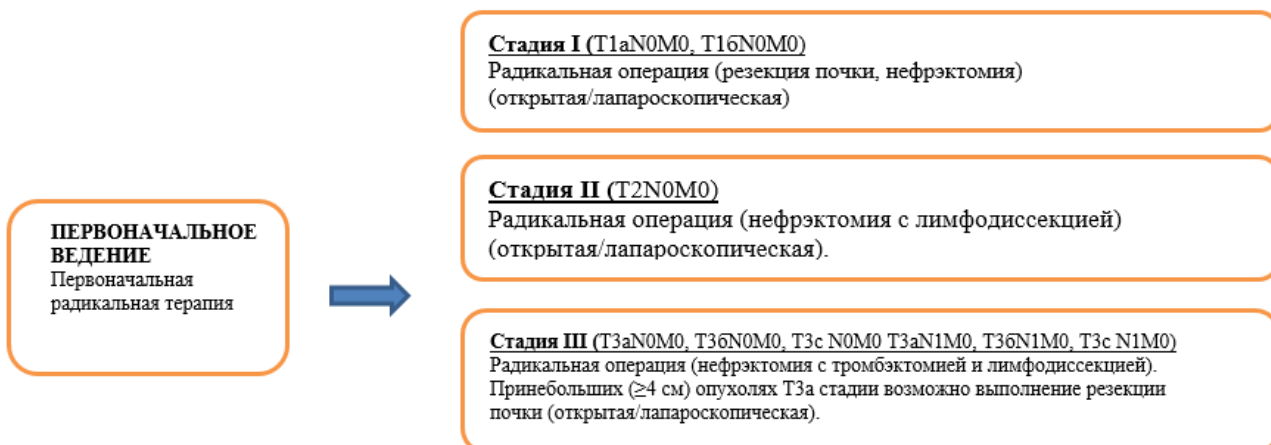
4.1 Показания для экстренной госпитализации: нет.

4.2 Показания для плановой госпитализации:

- наличие верифицированного опухолевого процесса в почке;
- операбельный рак почки (I-IV стадии).

5. ТАКТИКА ЛЕЧЕНИЯ НА СТАЦИОНАРНОМ УРОВНЕ:

5.1 Карта наблюдения пациента, маршрутизация пациента. Рисунок 2.



Стадия IV(T4 любое N M0; Любое T N2M0; Любое T любое NM1)
 Радикальная нефрэктомия (T4N0M0), либо симультанная операция (открытая/лапароскопическая);
 Паллиативная (или шиторедуктивная) нефрэктомия (любое TN1M0, или M1);
 Таргетная терапия (при мтс). В некоторых ситуациях может быть рассмотрен вопрос о назначении иммунотерапии*. При единичных метастазах в легкие, кости скелета может быть предложено удаление мтс очагов. При мтс в позвоночник с целью декомпрессии спинного мозга применяются ламинектомия,декомпрессионно-стабилизирующая ламиэктомия с формированием переднего или заднего опорного комплекса у молодых пациентов.

НАБЛЮДЕНИЕ

| График контрольных обследований | Вид обследования | |
|---------------------------------|---------------------------------|---------------------------------------|
| Через 6 мес | УЗИ ОБП, почек и почечного ложа | КТ ОГК и ОБП или МРТ |
| Через 1 год | | КТ ОГК и ОБП или МРТ |
| Через 2 года | УЗИ ОБП, почек и почечного ложа | КТ ОГК и ОБП или МРТ |
| Через 3 года | КТ ОГК и ОБП или МРТ | КТ ОГК и ОБП или МРТ |
| Через 4 года | УЗИ ОБП, почек и почечного ложа | КТ ОГК и ОБП или МРТ |
| Через 5 лет | | КТ ОГК и ОБП или МРТ |
| После 5 лет | Снятие с учета | КТ ОГК и ОБП или МРТ каждые 2 года |

5.2 Немедикаментозное лечение

- режим 1 (постельный) первые сутки после операции;
- режим 2 (полупостельный) 2-3 сутки после операции;
- режим 3 (общий) свободный режим;
- диета – стол №7.

5.3 Медикаментозное лечение: на стационарном уровне проводится в условиях круглосуточного стационара или стационара дневного пребывания. Используются препараты, предназначенные для инъекционного введения (таргетная терапия или лечение иммуноонкологическими препаратами).

- Перечень дополнительных лекарственных средств (имеющих 100% вероятность применения).

| Лекарственная группа | Международное непатентованное наименование ЛС | Способ применения | Уровень доказательности |
|--------------------------------|---|---|-------------------------|
| Ингибитор протеинкиназы | Темсиролимус* | В/в, капельно 25 мг в течение 30–60 мин 1 раз в неделю. | Высокая |
| Ингибитор PD-1, моноклональное | Пембролизумаб | 200 мг в/в капельно каждые 3 нед. | Высокая |

| | | | |
|---|----------|---|---------|
| антитело | | в комбинации с акситинибом 5 мг × 2 раза в день. | |
| Ингибитор PD-L-1, моноклональное антитело | Авелумаб | 800 мг в/в капельно на 1 и 15 день в комбинации с акситинибом 5 мг × 2 раза в день. | Высокая |

* В соответствии с правилами применения незарегистрированных ЛС.

5.4 Хирургическое вмешательство:

Цели лечения:

- радикальное удаление опухоли;
- удаление первичного очага;
- стабилизация частичная или полная регрессии опухоли;
- улучшение общего состояния;
- увеличение общей выживаемости.

Таблица 8. Лечение рака почки в зависимости от стадии опухолевого процесса.

| Стадия заболевания | Методы лечения |
|---|--|
| Стадия I (T1aN0M0, T1bN0M0) | Радикальная операция (резекция почки, нефрэктомия) (открытая/лапароскопическая). |
| Стадия II (T2N0M0) | Радикальная операция (нефрэктомия с лимфодиссекцией)(открытая/лапароскопическая) |
| Стадия III (T3aN0M0, T3bN0M0, T3c N0M0 T3aN1M0, T3bN1M0, T3c N1M0) | Радикальная операция (нефрэктомия с тромбэктомией или лимфодиссекцией). При небольших (≥ 4 см) опухолях Т3а стадии возможновыполнение резекции почки (открытая/лапароскопическая). |

| | |
|---|---|
| Стадия IV (T4 любое N M0; Любое T N2M0; Любое T, любое NM1) | Радикальная нефрэктомия (T4N0M0), либо симультанная операция (открытая/лапароскопическая); Паллиативная (или циторедуктивная) нефрэктомия (любое TN2M0, или M1); Таргетная терапия (при мтс). В некоторых ситуациях может быть рассмотрен вопрос о назначении иммунотерапии. При единичных метастазах в легкие, кости скелета может быть предложено удаление мтс очагов. При мтс в позвоночник с целью декомпрессии спинного мозга применяются ламинэктомия, декомпрессионно стабилизирующая ламиэктомия с формированием переднего или заднего опорного комплекса у молодых пациентов. |
|---|---|

Примечание: проведение адьювантной терапии после осуществления радикального хирургического лечения ПКР не показано [5] (УД – А).

Хирургическое вмешательство: стандартом в лечении рака почки является радикальная или расширенная нефрэктомия (лапаротомия, в том числе лапароскопическая, роботассистированная).

Радикальная нефрэктомия подразумевает удаление единым блоком почки с окружающей жировой клетчаткой, фасцией Герота, надпочечником и регионарными лимфоузлами.

При расширенной нефрэктомии дополнительно выполняется резекция окружающих органов в случае распространения на них опухоли.

При выполнении радикальной или расширенной нефрэктомии должны соблюдаться следующие принципы:

- использование оперативного доступа, позволяющего выполнить перевязку почечных сосудов до проведения манипуляции на почке (оптимальными считаются торако-абдоминальный и абдоминальный доступы);
- удаление почки единым блоком с опухолью, окружающей жировой клетчаткой и фасциями;
- адреналэктомия на стороне поражения при подозрении на поражение или метастазирование в надпочечник по данным МРТ и/или КТ, при поражении опухолью верхнего полюса почки сT3–T4.
- лимфодиссекция в полном объеме (классический вариант) выполняется при опухолях сT3–T4. При раке правой почки она включает удаление латерокавальных, прекавальных, ретрокавальных и интер-аортокавальных лимфоузлов от диафрагмы до места слияния общих подвздошных вен. При раке левой почки лимфодиссекция включает удаление латероаортальных, преаортальных, ретроаортальных и интераортокавальных лимфоузлов от диафрагмы до бифуркации аорты. При опухолях сT1–T2 расширенная лимфодиссекция не обязательна, возможна ограниченная лимфодиссекция. При

раке правой почки ограниченная лимфодиссекция включает удаление латерокавальных, прекавальных и ретрокавальных лимфоузлов от диафрагмы до слияния НПВ. При раке левой почки удаляются латероаортальные и преаортальные лимфоузлы от диафрагмы до бифуркации аорты;

- при распространении опухолевого тромба в просвет почечной или нижней полой вены выполняется удаление тромба. В случае распространения опухолевого тромба в просвет НПВ вена пережимается выше и ниже тромба, а также противоположная почечная с последующим его извлечением после рассечения вены над тромбом. При прорастании сосудистой стенки опухолью производится резекция данного участка НПВ на всю толщину сосудистой стенки. В случае распространения опухоли на окружающие органы и ткани производятся комбинированные операции с резекцией пораженных органов и тканей с интраоперационным исследованием краев отсечения.

Резекция почки:

Показания:

- Абсолютные:

- рак единственной или обеих почек (открытая, лапароскопическая, роботассистированная);
- рак одной почки и функционально несостоятельная другая почка с ХПН.

- Относительные:

- заболевания контрлатеральной почки с латентной стадией ХПН;
- при здоровой другой почке, если возможна резекция в пределах здоровых тканей опухоли до 4 см (T1a);
- резекция почки может быть выполнена и в стадии процесса pT1b, только у тщательно отобранных пациентов.

Таблица 9. Рекомендации по лечению локализованного и местно-распространенного ПКР

| Рекомендация | УД |
|--|----|
| Хирургическое вмешательство – единственный радикальный метод лечения ПКР. | С |
| Для опухолей стадии T1 по возможности следует выполнять резекцию почки. | В |
| При наличии соответствующих технических возможностей Резекция почки является стандартной процедурой при солитарных опухолях почек диаметром <7 см | С |
| При осуществлении резекции почки необходим минимальный отступ в пределах здоровых тканей для предотвращения возникновения местногорецидива | В |

| | |
|--|---|
| Проведение расширенной лимфаденэктомии не рекомендовано всем больным, в связи отсутствием данных об улучшении выживаемости. Расширенную лимфаденэктомию следует выполнять для осуществления стадирования больным с пальпируемыми и/или увеличенными лимфатическими узлами. | A |
| Выполнение адреналэктомии не рекомендовано больным, у которых по данным предоперационного КТ исследования надпочечники в норме и пациентам, у которых интраоперационное обследование не выявляет метастазов в надпочечник или прямого врастания опухоли в надпочечник. | C |
| У больных с опухолями больших размеров (>7 см) или при наличии положительного края резекции после выполнения органосохраняющей операции имеется высокий риск развития внутрипочечных рецидивов. | C |
| Лапароскопическая радикальная нефрэктомия показана и является стандартом в лечении больных ПКР стадии T2 и больных, которым невозможно выполнить резекцию почки | C |
| Выполнение лапароскопической радикальной нефрэктомии не показано пациентам с опухолями стадии T1 – им рекомендуется проведение резекции почки | C |
| Открытая резекция почки на сегодняшний день остается стандартом лечения. Лапароскопическая и робот-ассистированная резекция почки являются альтернативными вариантами открытой резекции почки | C |

Альтернативы хирургическому вмешательству

Наблюдение

Пожилые пациенты и пациенты с сопутствующей патологией со случайно обнаруженным небольшим образованием в почке имеют низкую смертность от рака почки и значительную смертность от конкурирующих причин. У отдельных пациентов пожилого возраста и/или сопутствующие заболевания, активное наблюдение (АН) целесообразно, чтобы сначала контролировать небольшие образования в почках, а затем, если требуется, лечить при прогрессировании. Концепция АН отличается от концепции ожидания. Ожидание предназначено для пациентов, сопутствующие заболевания которых противопоказаны любым последующим активным лечением и не требуют последующей визуализации, если нет клинических показаний.

Криоабляция и радиочастотная абляция

В настоящее время нет данных, свидетельствующих о онкологической пользе методов криоабляции или радиочастотной абляции по сравнению с ЧН.

| Рекомендация | Градация рекомендации |
|--|--------------------------|
| Предлагайте активное наблюдение (АН) или тепловизионное абляция (ТА) до слабости и / или | Слабая |

| | |
|---|---------|
| сопутствующей патологии пациенты с небольшими образованиями почек. | |
| Выполните подкожную биопсию почек до, а не одновременно с ТА. | Сильная |
| Когда предлагается ТА обсудите с пациентом вред/пользу в отношении онкологических исходов и осложнений. | Сильная |
| Не предлагайте рутинно ТА при опухолях > 3 см и криоабляцию для опухолей > 4 см. | Слабая |

Лечение местно-распространенного ПКР

Лечение при наличии метастазов лимфатических узлов (cN +)

При наличии клинически положительных LN (cN +) диссекция ЛУ всегда оправдана, но масштабы диссекции ЛУ все еще остаются спорными.

Данные низкого качества предполагают, что тромб опухоли в следует удалить при отсутствии метастатического заболевания. Адьювантные процедуры, такие как эмболизация опухоли или фильтр нижней полой вены, по-видимому, не дает никаких преимуществ при лечении опухолевого тромба.

У пациентов, непригодных для операции или с неоперабельным заболеванием, эмболизация может контролировать симптомы, в том числе видимую гематурию или боль в боку. В настоящее время нет доказательств того, что использование адьювантной терапии после операции.

Ведение ПКР с венозным тромбозом опухоли

| Рекомендация | Градация рекомендации |
|--|-----------------------|
| У пациентов с клинически увеличенными лимфоузлами (LN), выполните диссекцию ЛУ для определения стадии, прогноза и тактики последующего наблюдения. | Слабая |
| Удалите опухоль почек и тромб в случае поражения вен при не метастатическом заболевании. | Сильная |
| В случае метастатического заболевания обсудите хирургию в составе мультидисциплинарной команды. | Слабая |

Циторедуктивная нефрэктомия

Нефрэктомия опухоли является излечивающей только в том случае, если все опухолевые конгломераты удаляются. Сюда входят пациенты с первичной опухолью и с одно- или олигометастатическим резектабельным заболеванием. Для большинства пациентов с метастатическим заболеванием, циторедуктивным нефрэктомия (ЦН) является паллиативной и требуется системная терапия.

| Доказательство | Уровень доказательности |
|--|-------------------------|
| Отложенный ЦН с предоперационным сунитинибом у | 2b |

| | |
|--|---------|
| пациентов промежуточного риска с СС-метастатическим ПКР (мПКР) показывает улучшение выживаемости при вторичном анализе конечных точек и отбирает пациентов с присущей им устойчивостью к системная терапия. | |
| Сам по себе сунитиниб ничем не уступает препаратору немедленного действия ЦН с последующим приемом сунитиниба у пациентов с MSKCC среднего и низкого риска, которые требуют системной терапии с фактором роста эндотелия сосудов рецептор (VEGFR) ингибитором тирозинкиназы (TKI). | 1а |
| Циторедуктивная нефрэктомия у пациентов с одновременной полной резекцией одного метастаза или олигометастазы могут улучшить выживаемость и отсрочить системную терапию. | 3 |
| Пациенты с низким риском MSKCC или IMDC (≥ 4 факторы) не получают пользы от местной терапии. | 1а |
| Пациенты с первичной опухолью на месте проходят лечение с комбинированной терапией на основе ICI имеют лучшую ВБП и ОС в исследовательских анализах подгрупп по сравнению с лечение сунитинибом. | 2б |
| Не выполняйте циторедуктивную нефрэктомию. (CN) у пациентов с низким риском MSKCC. | Сильная |
| Не выполняйте немедленное выполнение CN в MSKCC пациенты среднего риска, у которых есть бессимптомный синхронный первичный опухоль и требуют системной терапии. Слабый | Слабая |
| Начать системную терапию без ХН в Пациенты среднего риска MSKCC, у которых есть бессимптомная синхронная первичная опухоль и требуют системной терапии. | Слабая |
| Обсудите задержку ХН с пациентами, которые получить клиническую пользу от системной терапии. | Слабая |
| Немедленное выполнение CN у пациентов с хороший статус производительности, кто не требуется системная терапия. | Слабая |
| Немедленное выполнение CN у пациентов с олигометастазы при полном местном лечение метастазов может быть достигнуто. | Слабая |

Рецидивирующий ПКР

Может возникнуть местно рецидивирующее заболевание почки, подвергшейся лечению, либо после частичной нефрэктомии, либо после абляционной терапии. После радикальной нефрэктомии или нефронсохраняющей терапии рецидив может произойти в почечном ложе или регионарной, например, венозный тромбоз опухоли или метастазы в забрюшинные ЛУ. Изолированный местный рецидив в

почечное ложе после РН встречается редко.

Пациентам может быть полезна полная хирургическая резекция местного рецидивирующего заболевания. В случаях, когда полное хирургическое удаление невозможно из-за прогрессирующего роста опухоли и боли, рекомендовано паллиативное лечение, включая лучевую терапию и системную терапию.

Лечение больных раком почки с отдаленными метастазами

У 10–15% больных раком почки при первичном обращении определяются отдаленные метастазы.

Больные диссеминированным ПКР представляют собой разнородную в прогностическом отношении группу.

Неблагоприятными прогностическими факторами (прогностическая модель Memorial Sloan Kettering Cancer Center; MSKCC), негативно влияющими на общую выживаемость больных, являются:

- соматический статус (<70% по шкале Карновского); повышение уровня ЛДГ>1.5 от верхней границы нормы; уровень гемоглобина < нижней границы нормы;
- уровень скорректированного Сa2+ в сыворотке крови > 10 мг/дл или > 2.5 ммоль/л; интервал от первичного установления диагноза ПКР до начала терапии < 1 года;

В соответствии с моделью MSKCC все пациенты диссеминированным ПКР подразделяются на 3 группы:

группа благоприятного прогноза (нет факторов риска, медиана выживаемости ~ 30 мес.);

• группа промежуточного прогноза (1-2 фактора риска, медиана выживаемости ~ 14 мес.);

• группа плохого прогноза (≥ 3 факторов риска, медиана выживаемости ~ 6 мес.).

В настоящее время не существует стандартов в лечении больных с множественными отдаленными метастазами рака почки. Для лечения метастатического почечно - клеточного рака могут применяться следующие методы:

У первичных больных раком почки с отдаленными метастазами на первом этапе лечения (в случае, если общее состояние больного позволяет – группа благоприятного прогноза) выполняется паллиативная или расширенная операция (нефрэктомия). Хирургическое лечение приводит к излечению лишь при условии удаления всех определяемых опухолевых очагов. У большинства больных метастатическим ПКР нефрэктомия носит паллиативный характер, в связи с этим им необходимо проведение дальнейшего системного лечения.

При выявлении отдаленных метастазов у больных раком почки после радикальной нефрэктомии необходимо стремиться к их хирургическому удалению при наличии технических возможностей (одиночные метастазы).

В случае определения множественных метастазов у больных раком почки после

радикальной операции у больных благоприятного прогноза, ограниченной распространенностью процесса, минимальным объемом поражения и при отсутствии симптомов болезни допустимо использование ИНФ-α в монотерапии при условии тщательного мониторинга эффективности лечения и возможности использования таргетных препаратов при прогрессировании. При частичной регрессии метастазов, в случае появления технических возможностей производится их хирургическое удаление. В других случаях проводится таргетная терапия.

Для уменьшения болевого синдрома, при МТС в кости скелета, возможно проведение паллиативного курса лучевой терапии.

Показаниями к метастазэктомии являются:

- Возможность радикального удаления солитарных или единичных метастазов у больных с ранее выполненной радикальной или паллиативной нефрэктомией

Противопоказания к метастазэктомии:

- Невозможность радикального удаления всех определяемых опухолей (опухоль почки и метастазы);
- Промежуточный или неблагоприятный прогноз по шкале MSKCC [7];
- Бурное прогрессирование опухолевого процесса или появление новых метастазов в короткие сроки во время предшествующего лечения или динамического наблюдения;
- Высокий операционный риск.

Дополнительные способы лечения метастатического рака почки

В случаях невозможности выполнить нефрэктомию у первичных больных с отдаленными метастазами при развитии гематурии применяется эмболизация почечной артерии с гемостатической целью.

При метастазах в костях скелета с целью снятия болевого синдрома применяется лучевая терапия крупными фракциями по 5Гр до СОД 35Гр, назначение бифосфонатов.

При метастазах в головной мозг также может проводиться лучевая терапия

Показаниями к лучевой терапии при метастатическом ПКР:

- Больные ПКР с 1-3 метастазами в головной мозг,
- Отсутствие экстракраниальных проявлений болезни или возможность контроля за этими проявлениями с помощью лекарственных методов,
- Больные с метастазами в кости при наличии болевого синдрома.

Таблица 6 Рекомендации по хирургическому лечению и лучевой терапии больных метастатическим ПКР[6]

| Рекомендация | Уровень доказательности |
|--------------|-------------------------|
|--------------|-------------------------|

| | |
|--|---|
| Выполнение паллиативной нефрэктомии рекомендовано больным метастатическим ПКР и хорошим общим соматическим состоянием. | A |
| У больных метастатическим ПКР удаление метастазов необходимо выполнять у отдельных больных при резектабельном поражении, низком операционном риске, удовлетворительном общем состоянии, благоприятном прогнозе больного и индолентном течении заболевания. | C |
| Радикальное удаление резидуальных метастазов возможно у больных, ответивших на иммунотерапию и/или другое системное лечение. | C |
| В отдельных случаях применение стереотаксической лучевой терапии у больных с метастатическим поражением головного мозга и наличием костных метастазов может существенно снизить выраженность симптоматики. | C |

Паллиативная помощь:

- При выраженному болевому синдрому лечение осуществляется в соответствии с рекомендациями протокола «Паллиативная помощь больным с хроническими прогрессирующими заболеваниями в инкурабельной стадии, сопровождающимися хроническим болевым синдромом».
- При наличии кровотечения лечение осуществляется в соответствии с рекомендациями протокола «Паллиативная помощь больным с хроническими прогрессирующими заболеваниями в инкурабельной стадии, сопровождающимися кровотечением».

Лучевая терапия:

- рак почки резистентен к лучевой терапии, поэтому лучевые методы лечения при почечно-клеточном раке на первичный очаг не показаны. Лучевая терапия может применяться для облучения метастатических очагов в кости с обезболивающей целью или облучения метастатических очагов головной мозг. В этих случаях применение лучевой терапии у больных может существенно снизить выраженность симптоматики.

Показания к лучевой терапии:

- морфологически установленный диагноз злокачественного новообразования; при рецидивах, продолженном росте опухоли или прогрессирование заболевания после ранее проведенного комбинированного или комплексного лечения

Противопоказания к лучевой терапии:

- декомпенсированное общее состояние по сопутствующей соматической патологии (сердечно сосудистая, дыхательная, мочеполовая, пищеварительная и т.п.);
- общесоматическое инкурабельное состояние больного вызванное онкологическим процессом;

Целевая функция лучевой терапии:

- радикальная лучевая терапия; паллиативная лучевая терапия;

Симптоматическая лучевая терапия:

- профилактическая лучевая терапия.

Виды лучевой терапии:

- Фотонная терапия (рентгенотерапия, тормозное излучение высоких энергий, гамма терапия).
- Корпускулярная терапия (β -терапия; быстрые электроны высоких энергий, протонная, ионная, нейтронная).

Методики лучевой терапии:

- самостоятельная лучевая терапия; предоперационная лучевая терапия; послеоперационная лучевая терапия; химиолучевая терапия.

Способы лучевой терапии:

- 1- мерная лучевая терапия (1DRT);
 - 2- х мерная конвенциальная (стандартная) лучевая терапия (2D RT);
 - 3- х мерная конформная лучевая терапия (3D CRT); интенсивно-модулированная лучевая терапия (IMRT); лучевая терапия, управляемая по изображениям (IGRT); лучевая терапия, синхронизированная с дыханием (4DRT); стереотаксическая радиохирургия (SRS); стереотаксическая радиотерапия (SRT); интраоперационная лучевая терапия (IORT); брахитерапия;
- Протонная лучевая терапия;
 - Томотерапия на томоаппаратах. Используются стандартные методики фракционирования при подведении разовых и суммарных очаговых доз. Однако упор при томотерапии делается на гипофракционирование при РОД \leq 2,5 Гр.

Методы лучевой терапии:

- Непрерывная лучевая терапия.
- Однофракционная лучевая терапия при SRS.
- Фракционированная лучевая терапия при РОД от 1,6 Гр до 12,0 Гр 2-5 фракций в неделю:
 - стандартное фракционирование;
 - гипофракционирование;
 - гиперфракционирование;
 - ускоренное фракционирование;
 - мультифракционирование.

Лучевая терапия при метастазах в головной мозг.

1. Тотальное облучение головного мозга до С1 шейного позвонка: РОД 2,0 Гр 5 фракций в неделю СОД 30-40 Гр;

РОД 2,5 Гр 5 фракций в неделю СОД 30-35 Гр; РОД 3,0 Гр 5 фракций в неделю

СОД 30-33 Гр; РОД 4,0 Гр 5 фракций СОД 20 Гр.

2. Локальное облучение головного мозга

стереотаксическая радиохирургия (SRS) - РОД 10,0 – 30,0 Гр 1 фракция при размерах метастаза не более 3 см в диаметре;

стереотаксическая радиотерапия (SRT) – РОД 6,0-10,0 Гр 3-5 фракций при размерах метастаза от 3,0 до 6,0 см;

локальное облучение метастазов РОД 2,0-3,0 до СОД 20-60 Гр.

Лучевая терапия при метастазах в кости скелета.

РОД 2,0 Гр 5 фракций в неделю СОД 40-50 Гр;

РОД 2,5 Гр 5 фракций в неделю СОД 40-50 Гр;

РОД 3,0 Гр 5 фракций в неделю СОД 30-45 Гр;

РОД 4,0 Гр 3-5 фракций в неделю СОД 20-40

Гр; РОД 8,0 Гр 1-3 фракции

Подготовка к лучевой терапии:

1. Выбор позиции пациента и фиксирующих приспособлений.
2. Разметка (центрация) на рентгеновском симуляторе.
3. КТ топометрия на КТ аппаратах.
4. Совмещение данных КТ и МР (ко-регистрация).
5. Контурометрия (очерчивание).
6. Компьютерное дозиметрическое планирование лучевой терапии медицинскими физиками, т.е. расчёт плана лучевой терапии.
7. Совместное обсуждение и утверждение плана лучевой терапии с медицинскими физиками (утвердить план может только лучевой терапевт-радиолог!).
8. Симуляция – проверка дозиметрического плана при рентгеноскопическом контроле рентгеновского симулятора.

Первая укладка пациента в присутствии врача и медицинского физика.

Альтернативные варианты лечения ПКР:

Активное наблюдение;

Пожилые больные и пациенты с тяжелой сопутствующей патологией с небольшими случайно-выявленными опухолями почки имеют относительно низкий риск смерти от ПКР и значительно больший риск смерти от сопутствующих заболеваний. Тактика активного наблюдения подразумевает постоянный контроль размера опухоли на основании современных методик визуализации органов брюшной полости (УЗИ, КТ или МРТ) с возможностью отложенного вмешательства в случае клинической прогрессии в течение периода наблюдения. В самых больших сериях наблюдении у большинства больных вероятность роста опухолей почек низка и прогрессирование с развитием метастазов наблюдается у ограниченного количества больных (1-2%). Как кратко так и среднесрочные онкологические результаты показывают, что стратегия активного наблюдения является подходящей для осуществления начального мониторинга малых новообразований в почках, которые при необходимости могут затем быть подвергнуты лечению при прогрессировании.

Целесообразность:

Высокая вероятность выявления клинически незначимого ПКР при опухолипочки маленьких размеров;

10-15% больных с маленькой опухолью почки имеют доброкачественные опухоли почки.

Преимущества:

- Предотвращение побочных эффектов терапии;
- Сохранение качества жизни и физической активности пациента;
- Предотвращение «ненужной» терапии клинически незначимых опухолей;
- Сокращение стоимости лечения;
- Возможность отложенного вмешательства в случае клинической прогрессии.

Недостатки:

- Вероятность прогрессии заболевания;
- Сложности при проведении терапии более распространенного заболевания в случае выявления его прогрессии;
- Психологический дискомфорт у пациента;
- Необходимость постоянного мониторинга (УЗИ, КТ или МРТ органов брюшной полости и грудной клетки).

Аблативные методики.

Существующие альтернативы хирургическому лечению ПКР включают чрескожные малоинвазивные процедуры, выполняемые под контролем современных средств визуализации, такие как чрескожная радиочастотная абляция, криоабляция, микроволновая и лазерная абляция, а также абляция высокоинтенсивным сфокусированным ультразвуком (HIFU).

Преимущества:

- Меньшая травматичность;
- Возможность проведения лечения в амбулаторном режиме;
- Возможность лечения пациентов группы высокого хирургического риска;
- Возможность повторного вмешательства в случае неэффективности первого сеанса абляции;
- Сокращение стоимости лечения.

Показания для применения малоинвазивных аблативных методик:

- Наличие небольших случайно выявленных новообразований в корковом веществе почек у пожилых пациентов;
- Генетическая предрасположенность больных к развитию множественных опухолей;
- выявление у пациента двусторонних опухолей, которые не могут быть излечены хирургическим методом;
- наличие у больного единственной почки и высокий риск развития ренопривного состояния после хирургического вмешательства (УД – В)[5,6,7].

Противопоказания для применения аблативных методик:

- ожидаемый срок жизни <1года;
- наличие множественных метастазов;
- малые шансы на успех лечения вследствие размера или расположения опухоли.

В целом, аблативные чрескожные вмешательства не рекомендуется проводить при опухолях диаметром >3 см или расположенных в области ворот почки, центральной собирающей системы или проксимального отдела мочеточника.

Абсолютные противопоказания для применения аблативных методик:

- наличие необратимых коагулопатий;
- крайне высокий операционный риск.

Среди имеющихся аблативных методик РЧТА и криоабляция наиболее полно изучены в отношении практичности их использования, частоты возникновения осложнений и онкологических результатов.

Перед применением аблативных методик необходимо выполнить предварительную биопсию для выяснения гистологического варианта новообразования почки.

Эмболизация.

Преимущество выполнения эмболизации перед проведением нефрэктомии не выявлено. Неоперабельным больным и пациентам, которые не перенесут оперативного вмешательства, выполнение эмболизации позволяет уменьшить выраженность симптомов, например таких, как гематурия или боль. Осуществление эмболизации до проведения резекции гиперваскулярных метастазов в кости или позвоночник способствует уменьшению интраоперационной кровопотери. Некоторым больным с костными или паравертебральными метастазами с наличием болевой симптоматики выполнение эмболизации помогает устранить симптомы.

Таблица 11. Рекомендации по альтернативным вариантам лечения ПКР[5,6,7]

| Рекомендация | Уровень доказательности |
|---|-------------------------|
| Активное наблюдение является оправданным выбором для пожилых больных и/или пациентов с тяжелой сопутствующей патологией с небольшими опухолями почек и ограниченной ожидаемой продолжительностью жизни. | C |

| | |
|--|---|
| Пациенты с небольшими опухолями почки и/или тяжелой сопутствующей патологией, с противопоказаниями к выполнению хирургического вмешательства, могут рассматриваться как кандидаты на проведение аблативных методик, например криоаблации или РЧТА | C |
| Выполнение биопсии перед проведением аблативных методик и активного наблюдения является стандартной процедурой и показано для стратификации на основании гистологического варианта опухоли в различные группы последующего наблюдения | C |
| Другие выполняемые под контролем современных методов визуализации минимально-инвазивные методы, такие как микроволновая и лазерная аблация, а также HIFU, в настоящее время носят экспериментальный характер и рекомендованы для использования только в исследованиях. | C |
| Эмболизация показана в качестве паллиативного вмешательства больным, которым не возможно выполнить оперативное вмешательство, и больным с выраженной гематурией или болями в поясничной области | C |

5.5 Дальнейшее ведение.

Режим наблюдения:

- первый год – 1 раз в 3мес;
- второй год – 1 раз в 6 мес;
- в последующие до 5 лет – 1 раз в год.

Объем наблюдения:

- общий анализ крови раз в 3 месяца в течении первого года, далее 1 раз в 6 месяцев;
- общий анализ мочи раз в 3 месяца в течении первого года, далее 1 раз в 6 месяцев;
- биохимический анализ крови (с определением шлаков, белка, сахара) раз в 3 месяца в течении первого года, далее 1 раз в 6 месяцев
- УЗИ органов брюшной полости и забрюшинного пространства, раз в 3 месяца в течении первого года, далее 1 раз в 6 месяцев;
- Рентгенография легких каждые 6 месяцев;
- КТ органов брюшной полости и забрюшинного пространства каждые 12 месяцев

Динамическое наблюдение проводится после выполнения хирургического лечения и аблативных методик с целью:

- оценки функции почек;
- выявления наличия послеоперационных осложнений;
- выявления местных рецидивов, возникших после выполнения резекции почки или проведения аблативного лечения;

- выявление рецидивов в контралатеральной почке и ипсилатеральной почке (после резекции);
- выявить отдаленные метастазы.

Методам и срокам проведения контрольных обследований посвящено множество публикаций. В настоящее время нет единого мнения о необходимой периодичности динамического наблюдения за пациентами после получения ими лечения по поводу ПКР, также отсутствуют данные о том, что раннее выявление рецидива способствует улучшению выживаемости по сравнению с поздним его обнаружением. Стандартными методами обследования при динамическом наблюдении являются: КТ органов грудной и брюшной полости, рентгенография легких, УЗИ органов брюшной полости (не чаще 1 раза в 6 месяцев после радикального хирургического лечения)

Профилактические мероприятия: Наиболее важными мерами первичной профилактики ПКР являются отказ от курения и борьба с ожирением.

В послеоперационном периоде необходимо уделять внимание профилактике тромбоэмбологических осложнений, особенно у больных с тромбами в почечной и НПВ, у больных с ожирением, а также лицам преклонного возраста и с сопутствующей сердечной патологией. Учитывая, что радикальным является органоуносящая операция, обязательно до операции установление функции контралатеральной почки с целью предотвращения возможной почечной недостаточности. В случае выполнения резекции почки необходимо следить за возможным развитием мочевого свища или мочевого затека.

6. Индикаторы эффективности лечения:

- «ответ опухоли» - регрессия опухоли после проведенного лечения;
- без рецидивная выживаемость (трех и пятилетняя);
- «качество жизни» включает кроме психологического, эмоционального и социального функционирования человека, физическое состояние организма больного.

7. ОРГАНИЗАЦИОННЫЕ АСПЕКТЫ ПРОТОКОЛА.

7.1 Список разработчиков протокола с указанием квалификационных данных:

- 1) Умурзаков Хусан Талипбаевич - PhD докторант, магистр медицины, руководитель центра онкоурологии АО «Казахский научно – исследовательский институт онкологии и радиологии».
- 2) Гасанов Зиё Бахшиевич - PhD докторант, врач онкоуролог, старший ординатор АО «Казахский научно – исследовательский институт онкологии и радиологии».
- 3) Онгарбаев Бахытжан Тулигенович – врач высшей категории, заместитель председателя по клинической работе АО «Казахский научно – исследовательский институт онкологии и радиологии».
- 4) Абдрахманов Рамиль Зуфарович – кандидат медицинских наук, руководитель Центра химиотерапии опухолей, Председатель химиотерапевтического совета АО «Казахский научно – исследовательский институт онкологии и радиологии».

- 5) Арыбжанов Давранкул Турсункулович – доктор медицинских наук, профессор, заместитель главного врача по лечебной работе ГКП на ПХВ «Областная мноопрофильная клиника » УЗ области Жетысу. Доцент кафедры хирургических дисциплин №1АО «Южно Казахстанская медицинская академия».
- 6) Новиков Игорь Игоревич - PhD докторант , Магистр медицины. Заместитель директора по контролю качества оказания медицинских услуг ГКП на ПХВ «Алматинская региональная многопрофильная клиника».
- 7) Кабыкенов Асхат Амангелдынович - врач онкоуролог высшей категории, магистр медицины. ГКП на ПХВ « Центр ядерной медицины и онкологии гСемей
- 8) Рахманбердиева Эльвира Жайдаровна – врач, клинический фармаколог АО «Казахский научно – исследовательский институт онкологии и радиологии».

7.2 Указание на отсутствие конфликта интересов: нет.

7.3 Рецензенты:

- 1) Шалекенов Булат Уахитович – доктор медицинских наук, профессор, заведующий кафедрой урологии и андрологии НАО «Казахский Национальный университет им. Аль-Фараби», уролог;
- 2) Кайдаров Бакыт Касенович – доктор медицинских наук, профессор кафедры онкологии НАО «Казахский Национальный медицинский университет им. С.Д.Асфендиярова», онколог.

7.4 Указание условий пересмотра протокола: пересмотр протокола через 5 лет после его опубликования и с даты его вступления в действие или при наличии новых методов с уровнем доказательности.

7.5 Список использованной литературы:

- 1) Siegel RL, Miller KD, Jemal A. Cancer statistics, 2016. CA Cancer J Clin 2016; 66(1): 7–30.
- 2) Moch, H., et al. The 2016 WHO Classification of Tumours of the Urinary System and Male Genital Organs-Part A: Renal, Penile, and Testicular Tumours. Eur Urol, 2016. 70: 93. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/26935559>.
- 3) Capitanio, U., et al. Epidemiology of Renal Cell Carcinoma. Eur Urol, 2019. 75: 74. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/30243799>.
- 4) Al-Bayati, O., et al. Systematic review of modifiable risk factors for kidney cancer. Urol Oncol, 2019. 37: 359. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/30685335>.
- 5) Moch H, et al. WHO Classification of Tumours of the Urinary System and Male Genital Organs, ed. WHO. 2016, IARC, Lyon. <https://publications.iarc.fr/Book-And-Report-Series/Who-Classification-Of-Tumours/WHO-Classification-Of-Tumours-Of-The-Urinary-System-And-Male-Genital-Organs-2016>.
- 6) European Association of urology (EAU) Guedelines 2021 Edition.
- 7) Клинические рекомендации по диагностике и лечению рака почки. Ассоциация онкологов России, Москва2020г.
- 8) NCCN guidelines 2021 http://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/kidney.pdf.

- 9) Ljungberg, B. EAU guidelines on renal cell carcinoma: 2014 update / B. Ljungberg, K. Bensalah, S. Canfield et al. // Eur Urol. – 2015. – Vol. 67(5). – P. 913-924. 62.
- 10) Luciani, L.G. Robotic-assisted partial nephrectomy provides better operative outcomes as compared to the laparoscopic and open approaches: results from a prospective cohort study / L.G. Luciani, S. Chiodini, D. Mattevi et al. // J Robot Surg. – 2016. – Vol. 20. – P. 1007-1013.
- 11) Schmidt, L.S. Genetic predisposition to kidney cancer / L.S. Schmidt, W.M. Linehan // Semin Oncol. – 2016. – Vol. 43(5). – P. 566-574. 80.
- 12) Secin, F.P. et al. American Confederation of Urology (CAU) experience in minimally invasive partial nephrectomy / F.P., Secin, O. A. Castillo, J. J. Rozanec et al. // World J Urol. – 2017. – Vol. 35(1). – P. 57-65. 81.
- 13) Seo, A.N. Clinicopathologic and Molecular Pathology of Collecting Duct Carcinoma and Related Renal Cell Carcinomas / A.N. Seo, G. Yoon, J.Y. Ro // Adv Anat Pathol. – 2017. – Vol. 24(2). – P. 65-77.
- 14) Wu, W.S. Protein Kinase RNA-Like Endoplasmic Reticulum Kinase-Mediated Bcl-2 Protein Phosphorylation Contributes to Evodiamine-Induced Apoptosis of Human Renal Cell Carcinoma Cells / W.S. Wu, C.C. Chien, Y.C. Chen, W.T. Chiu // PLoS One. – 2016. – Vol. 2 (8). – P. 484. 126 97.
- 15) Yoo, S. et al. Preserving Renal Function through Partial Nephrectomy Depends on Tumor Complexity in T1b Renal Tumors / S. Yoo, D. You, I.G. Jeong et al. // J Korean Med Sci. – 2017. – Vol. 32(3). – P. 495-501.

