

Vybrané prognostické faktory malígneho melanómu uvey

PŮVODNÍ PRÁCE

Svetlošáková Z.¹, Krásnik V.¹,
Gergišáková H.², Babál P.²,
Kusenda P.¹

¹Klinika oftalmológie LFUK, Bratislava, prednosta doc. MUDr. Vladimír Krásnik, PhD.
²Ústav patologickej anatómie LFUK, prednosta prof. MUDr. Ľudovít Danihel, PhD.

SÚHRN

Malígný melanóm uvey (MMU) je najčastejšie sa vyskytujúci primárny vnútroočný nádor u dospelých. Napriek veľmi dobrým výsledkom lokálnej liečby MMU, nedošlo v posledných desaťročiach k významnej zmene dĺžky prežívania pacientov s týmto ochorením.

Hlavnou príčinou úmrtia je metastatický rozsev, ku ktorému dochádza v rôznom časovom období od stanovenia diagnózy až u 50 % pacientov. Od momentu objavenia metastáz sa priemerné prežívanie skraca na menej ako 6 mesiacov.

Rozvoj metastáz súvisí s prítomnosťou viacerých prognostických faktorov. Bežne používané klinické a histopatologické prognostické faktory ako vek, veľkosť, lokalita, extrasklerálny rast, histopatologický typ, vaskularizácia nádoru alebo infiltrácia emisáriej sklery je v súčasnosti možné doplniť o ďalšie prognostické faktory využitím imunologických, molekulo-biologických, imunohistochemických a cytogenetických metód.

Súčasný výskum sa taktiež zameriava na vyvinutie adjuvantnej systémovej liečby, ktorá by oddialila, prípadne zabránila rozvoju metastáz a to najmä u pacientov, u ktorých je takýto priebeh ochorenia vysoko pravdepodobný. Na vyčlenenie týchto „rizikových“ pacientov je potrebné stanovenie spoľahlivých prognostických faktorov. V nasledujúcom článku ponúkame stručný prehľad známych prognostických faktorov MMU.

Kľúčové slová: malígný melanóm uvey, metastázy, prognostické faktory

SUMMARY

Selected Prognostic Factors of Malignant Uveal Melanoma

Malignant uveal melanoma is the most common intraocular tumor in adults. Despite very good local treatment results, patients' survival has not improved in the last decades.

The main cause of death is metastatic spread, which occurs with a variable time delay after tumor discovery in 50 % of patients. After metastasis development the mean survival rate decreases to less than 6 months.

Progression to metastatic disease is associated with different prognostic factors. The spectrum of conventional clinical and histopathologic prognostic factors like age, tumor size, location, extrascleral growth, histopathologic cell type, vascularisation, invasion of sclera, etc., has been enlarged by using new immunological, molecular, immunohistochemical and cytogenetical methods.

Current research also focuses on development of an adjuvant systemic therapy which could delay or prevent metastasis development in high-risk patients. It is necessary to determine reliable prognostic factors in order to select potential candidates for such a systemic treatment. In this article we present a short overview of known prognostic factors of uveal melanoma.

Key words: malignant uveal melanoma, metastasis, prognostic factors

Čes. a slov. Oftal., 68, 2012, No. 1, p. 38-42

ÚVOD

Malígný melanóm uvey (MMU) je najčastejšie sa vyskytujúci primárny vnútroočný nádor u dospelých. Môže byť lokalizovaný v dúhovke (6–9 %), vo vráskovci (9–16 %) a najčastejšie v choroidei (75–85 %) (18). Priemerná vekovo štandardizovaná incidencia MMU v heterogénnej populácii, akou disponujú Spojené štáty americké, je 5,1 na 1 milión obyvateľov (37). Najvyšší výskyt bol zaznamenaný vo vekovej skupine 60 až 64

rokov (35). Častejší výskyt MMU bol zaznamenaný u mužov a pacientov prislúchajúcich k bielej rase, ktorí tvoria viac ako 90 % prípadov MMU (35).

LIEČBA

Možnosti súčasnej liečby MMU možno rozdeliť na bulbus zachovávajúce (pozorovanie s fotografiou očného pozadia, fotokoagulácia, laserkoagulácia, termoterapia, rádioterapia, mikrochirurgická re-

sekcia) a radikálne postupy (enukleácia bulbu, exenterácia orbity) (14, 20). Trendom súčasnej liečby MMU je predísť rozvoju metastatického ochorenia so zachovaním kozmeticky akceptovateľného oka s užitočným videním. Výber liečby je individuálny a zohľadňuje tak lokálny nález (lokalitu, veľkosť, charakter nádoru) ako aj celkový stav pacienta (19).

Napriek veľmi dobrým výsledkom lokálnej liečby MMU nedokážeme súčasnými metódami zabrániť rozvoju smrteľného metastatického ochorenia. Malígný melanóm uvey ako aj jeho metastázy je rezistentný na systémovú liečbu a dote-

✉ Do redakcie doručeno dne
18. 11. 2011

📄 Do tisku prijato dne 10. 2. 2012

MUDr. Zuzana Svetlošáková
Záporožská 6
851 01 Bratislava
e-mail: zuzana.svetlosakova@gmail.com

rajšie výsledky chemoterapie a imunoterapie sú neuspokojivé. Nakoľko nebola doposiaľ zrealizovaná prospektívna randomizovaná štúdia, porovnávajúca efektívnosť rôznych typov liečby metastáz MMU (chirurgická excízia, chemoterapia aplikovaná do arteria hepatica, transarteriálna embolizácia, imunoembolizácia, izolovaná hepatálna perfúzia a perkutánna hepatálna perfúzia), výber terapie metastatického MMU závisí od dostupnosti liečebných modalít a skúseností jednotlivých pracovísk (31).

PROGNÓZA

Napriek veľmi dobrým výsledkom lokálnej liečby MMU, nedošlo v posledných desaťročiach k významnej zmene dĺžky prežívania pacientov s týmto ochorením (36). Metastatický rozsev je hlavnou príčinou úmrtia pacientov s MMU. Metastázy sa rozvinú v rôznom časovom období od stanovenia diagnózy až u 50 % pacientov a súvisí s prítomnosťou viacerých prognostických faktorov. Kumulatívny výskyt metastáz sa v štúdií Collaborative Ocular Melanoma Study Group (COMS) v odstupe 5 rokov od liečby pohyboval na úrovni 25 % a v odstupe 10 rokov od liečby na úrovni 34 % (9). Malígný melanóm uvey metastázuje výlučne hematogénnou cestou, nakoľko uvea neobsahuje lymfatické cievy. Najčastejším miestom výskytu metastáz je pečeň (90 %), pľúca (24 %), kosti (16 %), zriedkavo koža, podkožie, a CNS (8, 23). Anatomická lokalita metastáz výrazne ovplyvňuje dĺžku prežívania pacientov. Extrahepatálny výskyt metastáz sa spája s významne dlhším prežívaním (medián 19–28 mesiacov) (4). Vo väčšine prípadov sa však metastázy vyskytujú práve v pečeni, čo má za následok 1-ročné prežívanie len u približne 10–15 % pacientov (4). Lokálna progresia nádorového procesu do orbity po enukleácii alebo rádioterapii je veľmi zriedkavá (16).

Hľadanie príčiny rozvoja metastáz, neovplyvniteľného lokálnou liečbou primárneho nádoru oka, je predmetom viacerých prác. V súčasnosti sa však viacerí odborníci zhodujú v názore, že vznik metastáz je podmienený mikrometastázami prítomnými ešte pred zahájením lokálnej liečby. Tieto metastázy ostávajú skryté aj dlhšiu dobu, až kým sa nevyvinú v detekovateľnú formu metastatického ochorenia (12). Vo svetle týchto zistení sa súčasný výskum zameriava na vyvinutie adjuvantnej systémovej liečby, ktorá by oddialila, prípadne zabránila progresii mikrometastáz do neliečiteľnej makrometastatickej formy ochorenia, a to najmä u pacientov, u ktorých je prítomnosť takýchto mikrometastáz vysoko pravdepodobná. Na vyčlenenie týchto „rizikových“

pacientov je potrebné stanovenie spoľahlivých prognostických faktorov.

PROGNOSTICKÉ FAKTORY

Klinické prognostické faktory

V priebehu posledných desaťročí poukázali viacerí autori na skutočnosť, že MMU väčších rozmerov majú vyššiu pravdepodobnosť rozvoja metastáz ako malé MMU (9). Nádory corpus ciliare a choroidey rozdeľujeme na základe pravidiel 7. vydania TNM klasifikácie American Joint Committee on Cancer (AJCC) z roku 2010 (10). Štádium jednotlivých kategórií T, N, M sa stanovuje na základe klinických znakov s prípadným doplnením ďalšími vyšetreniami (tabuľka 1).

Tab. 1. TNM klasifikácia MMU vráskovca a cievovky (časť „T“) podľa AJCC. Podľa Edge a kol. 2010

Hrúbka nádoru (mm)	4	4	4	4	4	4	4
>15,0	4	4	4	4	4	4	4
12,1-15,0	3	3	3	3	3	4	4
9,1-12,0	3	3	3	3	3	3	4
6,1-9,0	2	2	2	2	3	3	4
3,1-6,0	1	1	1	2	2	3	4
≤3,0	1	1	1	1	2	2	4
	≤3,0	3,1-6,0	6,1-9,0	9,1-12,0	12,1-15,0	15,1-18,0	>18,0
Najväčší priemer bázy nádoru (mm)							



Obr. 1. Malígný melanóm corpus ciliare v štádiu T3N0M0 so sublúxiou šošovky a pre-rastaním do prednej očnej komory

Okrem veľkosti ovplyvňuje prognózu aj tvar nádoru (obr. 1). Za agresívnejšie sa považujú difúzne formy rastu MMU, a v prípade MM dúhovky a corpus ciliare tiež prstencový rast nádoru.

S prognózou ochorenia súvisí aj anatomická lokalita MMU. Malígný melanóm dúhovky má v porovnaní s MM corpus ciliare a MM choroidey lepšiu prognózu (17). Jednou z príčin je pravdepodobne menšia veľkosť v čase stanovenia diag-

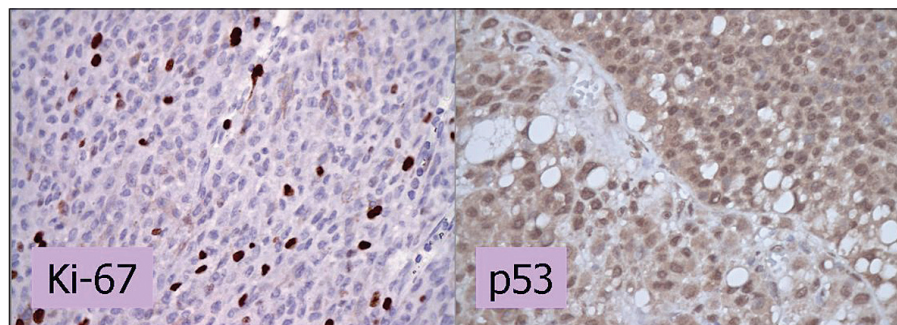
nózy. Zdá sa však, že MM dúhovky má aj nižší metastatický potenciál. Geisse a Robertson (21) vo svojom súbore 1043 pacientov opísali výskyt metastáz 3–5 % pri 10-ročnom sledovaní. Pri interpretácii týchto výsledkov je však potrebná opatrnosť, nakoľko MM dúhovky je zriedkavé ochorenie a vo viacerých štúdiách sa pacienti stratili zo sledovania (21). Dánski autori zaznamenali úmrtie spôsobené metastázami u 10 % pacientov v súbore 81 pacientov, a to bez straty sledovaných pacientov (26). Viacerí autori zaznamenali dlhšie prežívanie pacientov s nodulárnym MM dúhovky v porovnaní s pacientami s difúznym MM zasahujúcim do strómy dúhovky (33).

Medzi ďalšie klinické prognostické faktory možno zahrnúť infiltráciu emisárií sklery, extrasklerálne šírenie, okraj ná-

doru siahajúci pred ekvátor bulby, vyšší vek pacienta, mužské pohlavie a neovaskulárny glaukóm.

Histopatologické a cytologické prognostické faktory

Cytologickú a histopatologickú klasifikáciu MMU, zohľadňujúcu prognózu, pôvodne navrhli Callender a kol. (6). Táto klasifikácia rozlišuje dva základné bun-



Obr. 2. Imunohistochemické vyšetrenie exprese Ki-67 a p53. Vyšetrenie exprese Ki-67 dokumentuje proliferáciu MMU. V histologickom preparáte je pozitívnych do 10 % jadier, čo znamená priaznivú prognózu. V prípade p53 predstavuje farbenie jadier v 85% zvýšenú expresiu p53 a svedčí pre menej priaznivú prognózu. Zväčšenie 400x.

kové typy MMU (vretenobunkový a epiteloidný) a je základom v súčasnosti akceptovanej cytologickej klasifikácie MMU podľa WHO (7). Agresívnejším charakterom a zvýšeným rizikom rozvoja metastáz sa vyznačuje epiteloidný bunkový typ MMU. Nepriaznivý prognostický faktor predstavuje aj extrasklerálne šírenie nádoru ako aj infiltrácia emisárií sklery.

Folberg a kol. (13) zaznamenali význam typu vaskularizácie nádoru ako prognostického faktora MMU. Novotvorba ciev je jednak odpoveďou hostiteľa na nádor a na druhej strane aj nevyhnutný krok v procese hematogénneho šírenia metastáz. Použitím farbenia histologických rezov metódou PAS (periodic acid-Schiff) vypracovali klasifikáciu s 9 typmi vaskularizácie, ktoré neskôr zjednodušili McLean a kol. (28) na tri kategórie podľa prítomnosti slučiek, kedy slučky môžu byť prítomné, neprítomné alebo nejednoznačne prítomné. Pozitívny nález cievnych slučiek alebo cievnych sietí kdekolvek v tkanivovom reze predstavuje nepriaznivý prognostický faktor. Maniotis a kol. (27) v roku 1999 opísali nový proces tvorby cievneho riečiska u ľudského melanómu *in vitro* aj *in vivo*. Tento proces pomenovali „vasculogenic mimicry“ a v súčasnosti sa pokladá za jeden z markerov agresívneho správania sa primárnych i metastatických melanómov. „Vasculogenic mimicry“ predstavuje mikrocirkulačné riečisko pozostávajúce z extracelulárnej matrix ohraničenej nádorovými bunkami bez prítomnosti endotelových buniek.

Proliferačia nádorových buniek maligného melanómu uvey

Viacere štúdie potvrdili, že stanovenie počtu bunkových mitóz, značenie syntézy DNA (stanovenie frakcie S-fázy DNA) pomocou prietokovej cytometrie a zmeny organizačných oblastí jadierka majú významný vzťah k prognóze MMU.

Imunohistochemia je v porovnaní so stanovením frakcie S-fázy presnejšia metóda vyhodnocovania proliferácie metódy. Medzi používané proliferčné markery patria Ki-67 a PCNA, ktoré sa u MMU spájajú so smrťou spôsobenou

metastázami (32). Jadrový antigén Ki-67 je exprimovaný počas aktívnych fáz bunkového cyklu a nie je detegovateľný počas pokojovej fázy bunky (obrázok 2). Medzi faktory spájajúce sa s pozitívou Ki-67 patrí expresia p53, veľký rozmer nádoru, epiteloidný bunkový typ, niektoré typy vaskularizácie a kratšie prežívanie (2).

Receptory bunkového povrchu

Receptory bunkového povrchu, ktoré sprostredkovávajú tak medzibunkové spojenie, ako aj spojenie bunky a matrix, zohrávajú v metastatickom procese dôležitú úlohu. Beutel a kol. (5) skúmali imunohistochemickú detekciu exprese adhéznej molekuly Melanoma Cell Adhesion Molecule (MCAM) a poukázali na jej význam ako potenciálneho markera metastázujúceho MMU. Blokáda alebo inhibícia tejto molekuly sa môže v budúcnosti uplatniť v liečbe alebo v prevencii vzniku metastáz MMU. Obdobný súvis s nepriaznivou prognózou opísali aj autori Anastassiou a kol. (3) v prípade ďalšej intercelulárnej adhéznej molekuly Intercellular Cell Adhesion Molecule-1 (ICAM-1).

Imunologické prognostické faktory

Teória o imunologickom dohľade, podľa ktorej nádorové bunky exprimujú nové antigény rozpoznávané a eliminované imunitným systémom, bola prezentovaná už pred 30 rokmi. Jedinečné anatomické, fyziologické a imunoregulačné mechanizmy oka však bránia indukcii a expresii imunitnej odpovede z dôvodu fenoménu známeho ako „imunitné privilégiu“. Prítomnosť tumor infiltrujúcich lymfocytov (TIL) a tumor infiltrujúcich makrofágov (TIM) sa pri MMU na rozdiel od MM kože spája s menej priaznivou prognózou a poukazuje na to, že imunitná odpoveď nemusí nádor eliminovať, ale môže naopak podporiť jeho rozvoj (41).

Genetické abnormality

Pokroky v oblasti genetického výskumu umožnili objavenie nových prognostických faktorov na úrovni chromo-

zóm, génov, proteínov, či signálnych dráh.

Chromozómové abnormality

Jednou z prvých a zároveň najdôležitejších chromozómových abnormalít zistených u MMU je monozómia 3, strata jednej z dvoch kópií 3. chromozómu. Monozómia 3 sa spája s rozvojom metastáz a nachádza sa približne u 50 % MMU (34). Prítomnosť tohto defektu redukuje päťročné prežívanie približne na 50 % a spája sa s ďalšími prognosticky nepriaznivými faktormi: epiteloidný bunkový typ, prítomnosť extravaskulárnej matrix, väčší priemer nádoru, výskyt v oblasti corpus ciliare (34). Naopak prítomnosť dizómie 3. chromozómu sa spája s priaznivou prognózou. Zatiaľ však nie je objasnené, či monozómia 3 prispieva deléciou špecifického génu resp. génov kauzálne k progresii melanómu alebo je jednoducho len markerom genómnej instability, ktorá sprevádza progresiu nádoru. Monozómia chromozómu 3 patrí v súčasnosti po stanovení profilov génovej exprese k najspolahlivejším prediktorom výskytu metastáz.

Približne u jednej štvrtiny MMU boli objavené nadbytočné kópie chromozómu 6p. Na rozdiel od monozómie 3 sa prítomnosť izochromozómu 6p spája s priaznivejšou prognózou a veľmi zriedkavo sa tieto abnormality vyskytujú súbežne. V rámci abnormalít chromozómu 6 opísali niektorí autori aj stratu kópie chromozómu 6q, ktorý sa naopak spája s metastázujúcim nádorom. Táto spojitosť je však menej významná ako v prípade zmien chromozómu 3 a 8 (22).

Prítomnosť abnormalít chromozómu 8 bola zistená u viac ako 40 % MMU (29). Prognostický význam je podobný ako v prípade monozómie 3 a spája sa s vyšším rizikom vzniku metastáz, väčším rozmerom nádoru a agresívnejším histologickým typom (38).

Z ostatných, menej častých, chromozómových abnormalít MMU boli opísané zmeny chromozómov 1, 9, 13 a 21 (1).

Genetické vyšetrenie pravdepodobne ovplyvní v budúcnosti aj terapiu primárneho MMU. Pokiaľ sa potvrdia predpoklady o nemetastatickom charaktere MMU s dizómiou chromozómu 3, asymptomatické nádory so zachovaním zrakových funkcií by sa nemuseli liečiť. Pacienti s vysokým rizikom metastázujúceho MMU by však rovnako nemuseli súhlasiť s enukleáciou a obetovaním ešte užitočného zraku v situácii, keď by nádej na zlepšenie ich prežívania bola márna (15).

Alterácie génov, proteínov a signálnych dráh súvisiacich s malignou transformáciou bunky

Vyššie opísané alterácie chromozómov poukazujú na to, že progresia MMU

súvisí so špecifickými poruchami na úrovni molekúl. V literatúre sa amplifikácia onkogénu c-Myc, zvýšená expresia protoonkogénu HDM2 (human homolog of murine double minute 2) a zmeny v signálnych dráhach Rb, Bcl-2, TGF- β a MAPK spájajú s vyšším rizikom vzniku metastáz.

Jednou z poškodených molekúl pri MMU sa javí byť proteín p53, ktorého hlavnou úlohou je ochrana pred nádorovou transformáciou bunky. U viac ako polovice ľudských nádorov bola zistená mutácia génu kódujúceho p53 (obrázok 2). Doteraz bolo poukázané na súvis p53 s mimoočným šírením nádoru a inváziou do ciev, zvýšenou proliferáčnou aktivitou a epiteloidným bunkovým typom (24). Zvýšená expresia p53 bola zistená v prípadoch MMU liečených rádioterapiou ako odpoveď na radiačné poškodenie buniek (25). Erol a kol. (11) však vo svojej práci opísali zvýšenú expresiu p53 len v prípade 2 z celkového počtu 15 nádorov a podobné výsledky publikovala Tokošová a kol. (39), kde bola zvýšená expresia len u 4 z 28 nádorov. Z toho dôvodu nie je postavenie p53 ako prognostického faktora a ani jeho úloha v ovplyvňovaní rádiosenziti-

vity MMU zatiaľ jednoznačne definované.

Profily génovej expresie

Alterácie chromozómu 3, 6 a 8q sa síce spájajú so smrťou spôsobenou metastázami, ale klinické využitie týchto poznatkov zatiaľ nebolo presne stanovené. Navyše naďalej nepoznáme odpoveď na otázku, či spomenuté chromozómové zmeny súvisia s dereguláciou špecifických génov, alebo sú jednoducho iba markermi progresie nádoru. V snahe odhaliť biologickú podstatu vzniku metastáz rozdelili Onken a kol. (29) primárny MMU na základe profilov génovej expresie do dvoch skupín. Maligné melanómy uvey patriace do prvej skupiny nádorov metastázujú veľmi zriedkavo, kým MMU patriace do druhej skupiny vykazujú častý výskyt metastáz (29, 40, 42). V rámci druhej skupiny je veľmi častým nálezom monozómia tretieho chromozómu. Hoci monozómia 3 nie je natoľko presný prediktor metastáz ako profil génovej expresie, vzťah druhej skupiny a monozómie 3 poukazuje na to, že monozómia 3 môže byť zodpovedná za globálnu zmenu génovej expresie druhej skupiny nádorov (30, 40, 42). Predmetom prospektívnej

štúdie vedenej COMS je v súčasnosti porovnanie výpovednej hodnoty dvoch prognostických faktorov, a to abnormalít chromozómu 3 a profilov génovej expresie MMU. V budúcnosti plánuje COMS multicentrickú klinickú štúdiu zameranú na systémovú adjuvantnú liečbu vysoko rizikových pacientov (patriacich do 2. skupiny podľa profilu génovej expresie). Vzťah medzi jednotlivými profilmi génovej expresie a vznikom metastáz ostáva naďalej predmetom intenzívneho vedeckého výskumu.

ZÁVER

Maligný melanóm uvey predstavuje závažnú, doposiaľ stále nedostatočne preskúmanú problematiku oftalmoonkologie. Bližšie stanovenie prognózy, prípadne odhalenie nových potenciálnych cieľov liečby by bolo veľkým prínosom v manažmente pacientov s týmto ochorením.

Podporené grantom Univerzity Komenského č. UK/204/2011.

LITERATÚRA

- Aalto, Y., Eriksson, L., Seregard, S. et al.: Concomitant loss of chromosome 3 and whole arm losses and gains of chromosome 1, 6, or 8 in metastasizing primary uveal melanoma, *Invest Ophthalmol Vis Sci*, 42, 2001, 2: 313–7.
- Al-Jamal, R.T., Kivela, T.: KI-67 immunopositivity in choroidal and ciliary body melanoma with respect to nucleolar diameter and other prognostic factors, *Curr Eye Res*, 31, 2006, 1: 57–67.
- Anastassiou, G., Schilling, H., Stang, A. et al.: Expression of the cell adhesion molecules ICAM-1, VCAM-1 and NCAM in uveal melanoma: a clinicopathological study, *Oncology*, 58, 2000, 1: 83–8.
- Bedikian, A.Y.: Metastatic uveal melanoma therapy: current options, *Int Ophthalmol Clin*, 46, 2006, 1: 151–66.
- Beutel, J., Wegner, J., Wegner, R. et al.: Possible implications of MCAM expression in metastasis and non-metastatic of primary uveal melanoma patients, *Curr Eye Res*, 34, 2009, 11: 1004–9.
- Callender, G.R.: Malignant melanotic tumors of the eye: a study of histologic types in 111 cases, *Trans Am Acad Ophthalmol Otolaryngol*, 36, 1931, 131–42.
- Campbell, R.J., Sobin, L.H.: WHO-Histological typing of tumours of the eye and its adnexa, New York, Springer, 1998, 115s.
- Diener-West, M., Reynolds, S.M., Agugliaro, D.J. et al.: Screening for metastasis from choroidal melanoma: the Collaborative Ocular Melanoma Study Group Report 23, *J Clin Oncol*, 22, 2004, 12: 2438–44.
- Diener-West, M., Reynolds, S.M., Agugliaro, D.J. et al.: Development of metastatic disease after enrollment in the COMS trials for treatment of choroidal melanoma: Collaborative Ocular Melanoma Study Group Report No. 26, *Arch Ophthalmol*, 123, 2005, 12: 1639–43.
- Edge, S.B., Byrd, D.R., Compton, C.C. et al.: AJCC Cancer Staging Handbook, New York, Springer, 2010, 730 s.
- Erol, N., Oner, U., Artan, S. et al.: Chromosomal abnormalities, p53 and Bcl-2 expression and clinical outcome in choroidal melanoma, *Melanoma Res*, 14, 2004, 6: 473–8.
- Eskelin, S., Pyrhonen, S., Summanen, P. et al.: Tumor doubling times in metastatic malignant melanoma of the uvea: tumor progression before and after treatment, *Ophthalmology*, 107, 2000, 8: 1443–9.
- Folberg, R., Pe'er, J., Gruman, L.M. et al.: The morphologic characteristics of tumor blood vessels as a marker of tumor progression in primary human uveal melanoma: a matched case-control study, *Hum Pathol*, 23, 1992, 11: 1298–305.
- Furdová, A.: Nové trendy v liečbe maligného melanómu uvey. In Rozsival, P. (Ed), *Trendy soudobé oftalmologie*, svazek 4, Galén, 2007, s.13–35.
- Furdová, A., Böhmer, D., Blaško, M. et al.: Genetika uveálnych melanómov (monozómia 3) – porovnanie karyotypu z buniek nádoru, limfálnych kmeňových buniek a periférnej krvi (prvé výsledky). In (Ed), 6. bilaterálne slovensko-české oftalmologické sympóziium – Zborník Bratislava, Slovenská oftalmologická spoločnosť, 2011, s. 26–27.
- Furdová, A., Chynoranský, M., Krajčová, P.: Orbital melanoma, *Bratisl Lek Listy*, 112, 2011, 8: 466–8.
- Furdová, A., Oláh, Z.: Maligný melanóm v uveálnom trakte, Bratislava, Asklepios, 2002, 175 s.
- Furdová, A., Oláh, Z.: Nádory oka a okolitých štruktúr, Brno, Akademické nakladateľství CERM, 2010, 151 s.
- Furdová, A., Slezák, P., Chorváth, M. et al.: No differences in outcome between radical surgical treatment (enucleation) and stereotactic radiosurgery in patients with choroidal melanoma, *Neoplasma*, 57, 2010, 4: 377–81.
- Furdová, A., Strmeň, P., Waczulíková, I. et al.: One-day session LINAC-based stereotactic radiosurgery of posterior uveal melanoma, *Eur J Ophthalmol*, 2011, Published online: 18/04/2011, DOI 10.5301/EJO.2011.7733.
- Geisse, L.J., Robertson, D.M.: Iris melanomas, *Am J Ophthalmol*, 99, 1985, 6: 638–48.
- Ghazvini, S., Char, D.H., Kroll, S. et al.: Comparative genomic hybridization analysis of archival formalin-fixed paraffin-embedded uveal melanomas, *Cancer Genet Cytogenet*, 90, 1996, 2: 95–101.
- Gragoudas, E.S.: Proton beam irradiation of uveal melanomas: the first 30 years. The Weisenfeld Lecture, *Invest Ophthalmol Vis Sci*, 47, 2006, 11: 4666–73.
- Hussein, M.R.: The relationships between p53 protein expression and the

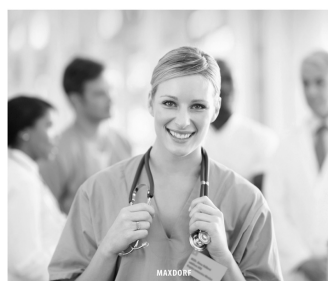
- clinicopathological features in the uveal melanomas, *Cancer Biol Ther*, 4, 2005, 1: 57–9.
25. **Janssen, K., Kuntze, J., Busse, H. et al.:** p53 oncoprotein overexpression in choroidal melanoma, *Mod Pathol*, 9, 1996, 3: 267–72.
 26. **Jensen, O.A.:** Malignant melanoma of the iris. A 25-year analysis of Danish cases, *Eur J Ophthalmol*, 3, 1993, 4: 181–8.
 27. **Maniotis, A.J., Folberg, R., Hess, A. et al.:** Vascular channel formation by human melanoma cells in vivo and in vitro: vasculogenic mimicry, *Am J Pathol*, 155, 1999, 3: 739–52.
 28. **McLean, I.W., Keefe, K.S., Burnier, M.N.:** Uveal melanoma. Comparison of the prognostic value of fibrovascular loops, mean of the ten largest nucleoli, cell type, and tumor size, *Ophthalmology*, 104, 1997, 5: 777–80.
 29. **Onken, M.D., Worley, L.A., Ehlers, J.P. et al.:** Gene expression profiling in uveal melanoma reveals two molecular classes and predicts metastatic death, *Cancer Res*, 64, 2004, 20: 7205–9.
 30. **Petrausch, U., Martus, P., Tonnies, H. et al.:** Significance of gene expression analysis in uveal melanoma in comparison to standard risk factors for risk assessment of subsequent metastases, *Eye (Lond)*, 22, 2008, 8: 997–1007.
 31. **Sato, T.:** Locoregional management of hepatic metastasis from primary uveal melanoma, *Semin Oncol*, 37, 2010, 2: 127–38.
 32. **Seregard, S., Oskarsson, M., Spangberg, B.:** PC-10 as a predictor of prognosis after antigen retrieval in posterior uveal melanoma, *Invest Ophthalmol Vis Sci*, 37, 1996, 7: 1451–8.
 33. **Shields, C.L., Shields, J.A., Materin, M. et al.:** Iris melanoma: risk factors for metastasis in 169 consecutive patients, *Ophthalmology*, 108, 2001, 1: 172–8.
 34. **Scholes, A.G., Damato, B.E., Nunn, J. et al.:** Monosomy 3 in uveal melanoma: correlation with clinical and histologic predictors of survival, *Invest Ophthalmol Vis Sci*, 44, 2003, 3: 1008–11.
 35. **Singh, A.D., Topham, A.:** Incidence of uveal melanoma in the United States: 1973–1997, *Ophthalmology*, 110, 2003, 5: 956–61.
 36. **Singh, A.D., Topham, A.:** Survival rates with uveal melanoma in the United States: 1973–1997, *Ophthalmology*, 110, 2003, 5: 962–5.
 37. **Singh, A.D., Turell, M.E., Topham, A.K.:** Uveal melanoma: trends in incidence, treatment, and survival, *Ophthalmology*, 118, 2011, 9: 1881–5.
 38. **Sisley, K., Parsons, M.A., Garnham, J. et al.:** Association of specific chromosome alterations with tumour phenotype in posterior uveal melanoma, *Br J Cancer*, 82, 2000, 2: 330–8.
 39. **Tokošová, E., Hermanová, M., Uhmanová, R. et al.:** Immunohistochemical detection of the gene p53 and p21 expression in cells of the malignant melanoma of the uvea, *Čes Slov Oftalmol*, 64, 2008, 4: 153–6.
 40. **van Gils, W., Lodder, E.M., Mensink, H.W. et al.:** Gene expression profiling in uveal melanoma: two regions on 3p related to prognosis, *Invest Ophthalmol Vis Sci*, 49, 2008, 10: 4254–62.
 41. **Whelchel, J.C., Farah, S.E., McLean, I.W. et al.:** Immunohistochemistry of infiltrating lymphocytes in uveal malignant melanoma, *Invest Ophthalmol Vis Sci*, 34, 1993, 8: 2603–6.
 42. **Worley, L.A., Onken, M.D., Person, E. et al.:** Transcriptomic versus chromosomal prognostic markers and clinical outcome in uveal melanoma, *Clin Cancer Res*, 13, 2007, 5: 1466–71.

DESÁTÉ AKTUALIZOVANÉ VYDÁNÍ

Praktický slovník MEDICÍNY

Martin Vokurka • Jan Hugo

11 000 HESEL S VÝKLADEM PRO ŠIROKOU VEŘEJNOST



PRAKTICKÝ SLOVNÍK MEDICÍNY, 10. aktualizované vydání

Martin Vokurka, Jan Hugo a kol.

Maxdorf 2011, 520 str.
ISBN: 978-80-7345-262-9
Cena: 595 Kč
Formát: A5, váz.

Desáté, rozšířené vydání úspěšného lékařského výkladového slovníku pro širokou veřejnost obsahuje více než 11 000 hesel a rozsáhlou přílohu normálních laboratorních hodnot. Srozumitelný a přehledný výklad doplněný příklady a ilustracemi umožňuje porozumět tomu, co lékař píše a říká, tj. lékařským zprávám, nálezům apod. Čtenář také získá jistotu, jak odborné pojmy vyslovit a jak je používat. K proniknutí do jazyka medicíny dále přispívá přehled a výklad lékařských zkratk a i vysvětlení slangových výrazů užívaných zdravotníky.

Hesla zahrnují orgány lidského těla, jejich funkce a poruchy, popis několika set nemocí a syndromů, jejich příznaků, lékařských vyšetření a různých způsobů léčby, přibližně 1500 hesel se vztahuje k lékům. Pozornost je věnována zvláště nemocem srdce a cév (infarkt myokardu, angina pectoris, vysoký krevní tlak), zhoubným nemocem (nádory, leukemie), cukrovce, nemocem žláz s vnitřní sekrecí, kožním nemocem, ženským nemocem, duševním chorobám (včetně různých závislostí) či poruchám v oblasti sexuality. Významnou oblastí je těhotenství a porod, velký počet hesel se týká vrozených nemocí a poruch. Poučné a zajímavé bývá také vysvětlení původu slov (etymologie), kterým jsou mnohá hesla doplněna.

O oblibě slovníku svědčí i 94 000 dosud prodaných výtisků v předchozích devíti postupně rozšiřovaných vydáních.

Objednávky zasílejte e-mailem nebo poštou: Nakladatelské a tiskové středisko ČLS JEP, Sokolská 31, 120 26 Praha 2, fax: 224 266 226, e-mail: nts@cls.cz. Na objednávce laskavě uveďte i jméno časopisu, v němž jste se o knize dozvěděli.