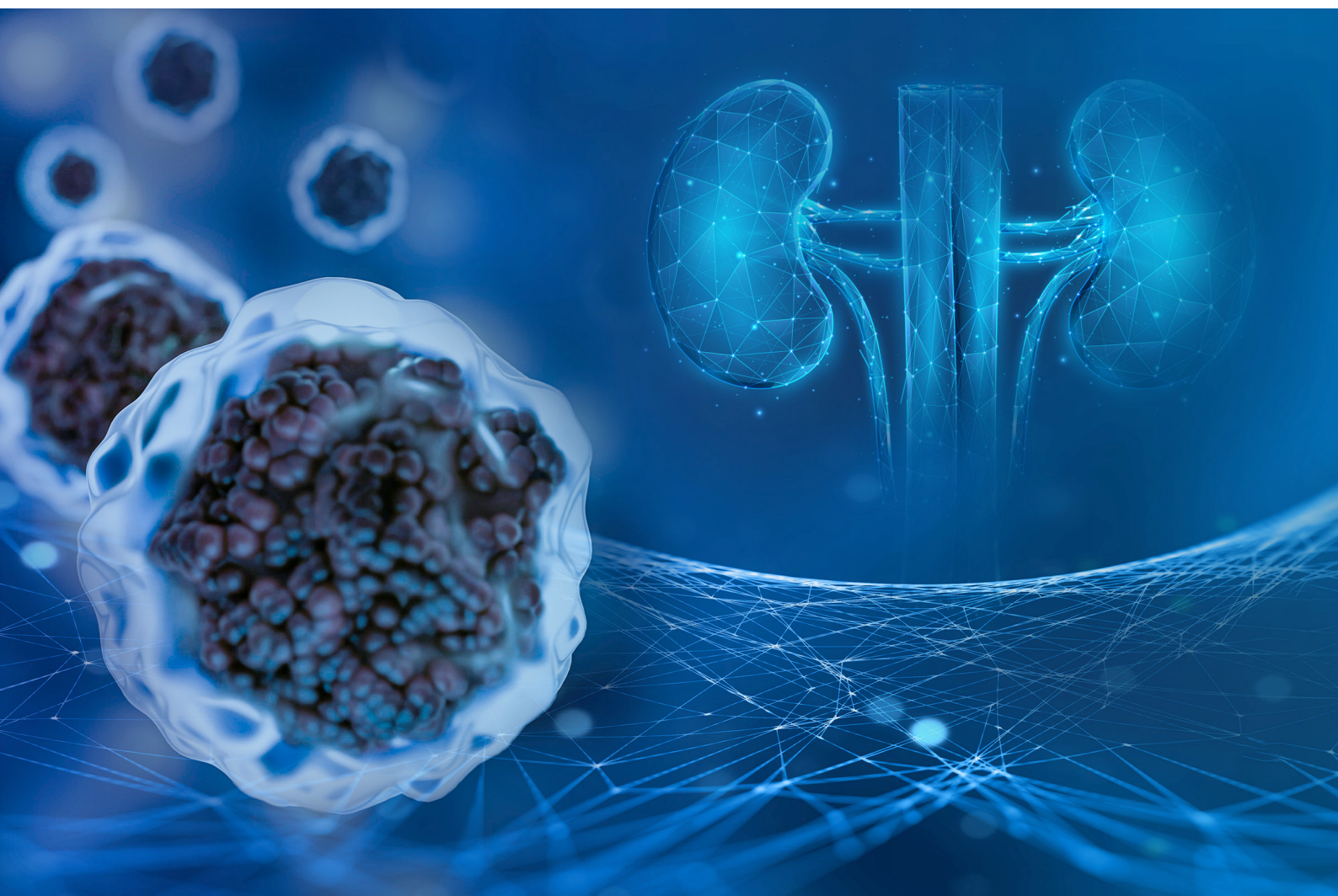




Диагностика и лечение меланомы и опухолей мочевыделительной системы

Международный медицинский центр
Медицинской группы GoBroad (GHG)





О Медицинской группе GoBroad(GHG)



Ценности

Потребности пациента прежде всего



Миссии и видения

Стремление к совершенству в диагностике и лечении, прорыв в инновационных технологиях, создание возможностей для спасения жизней.



Позиционирование

Инновационная платформа медицинских технологий, ориентированная на клиническую практику.



была основана в
2017 году



2000+
сотрудников



Исследовательская
группа в составе более
700+ человек



2 референс-лаборатории
1 центральная лаборатория



Функционируют **7**
больниц



1500+ открытых коек
(включая **200** коек для
ранних исследований)



100 изоляторов для
трансплантации класса



В ближайшее время будет
введена в эксплуатацию
1 исследовательская
больница



Было инициировано
более **650+** клинических
исследований

* Данные на июнь 2025 года



Центр диагностики и
лечения сложных и
тяжёлых заболеваний



Центр клинических
исследований



Центр трансформации
клинических инноваций



Международный
медицинский центр

Всесторонняя сеть клинических исследовательских центров Группы GoBroad



Пекин: охват региона Пекин-Тяньцзинь-Хэбэй



Пекинская больница GoBroad Boren,
Институт гематологии GoBroad
(Пекинский центр)



Пекинская больница
GoBroad

Шанхай: охват региона дельты реки Янцзы



Шанхайский исследовательский
центр гематологии GoBroad
(Шанхайская больница Чжасинь/
Шанхайская больница Лицюань)



Шанхайская
онкологическая больница
GoBroad.

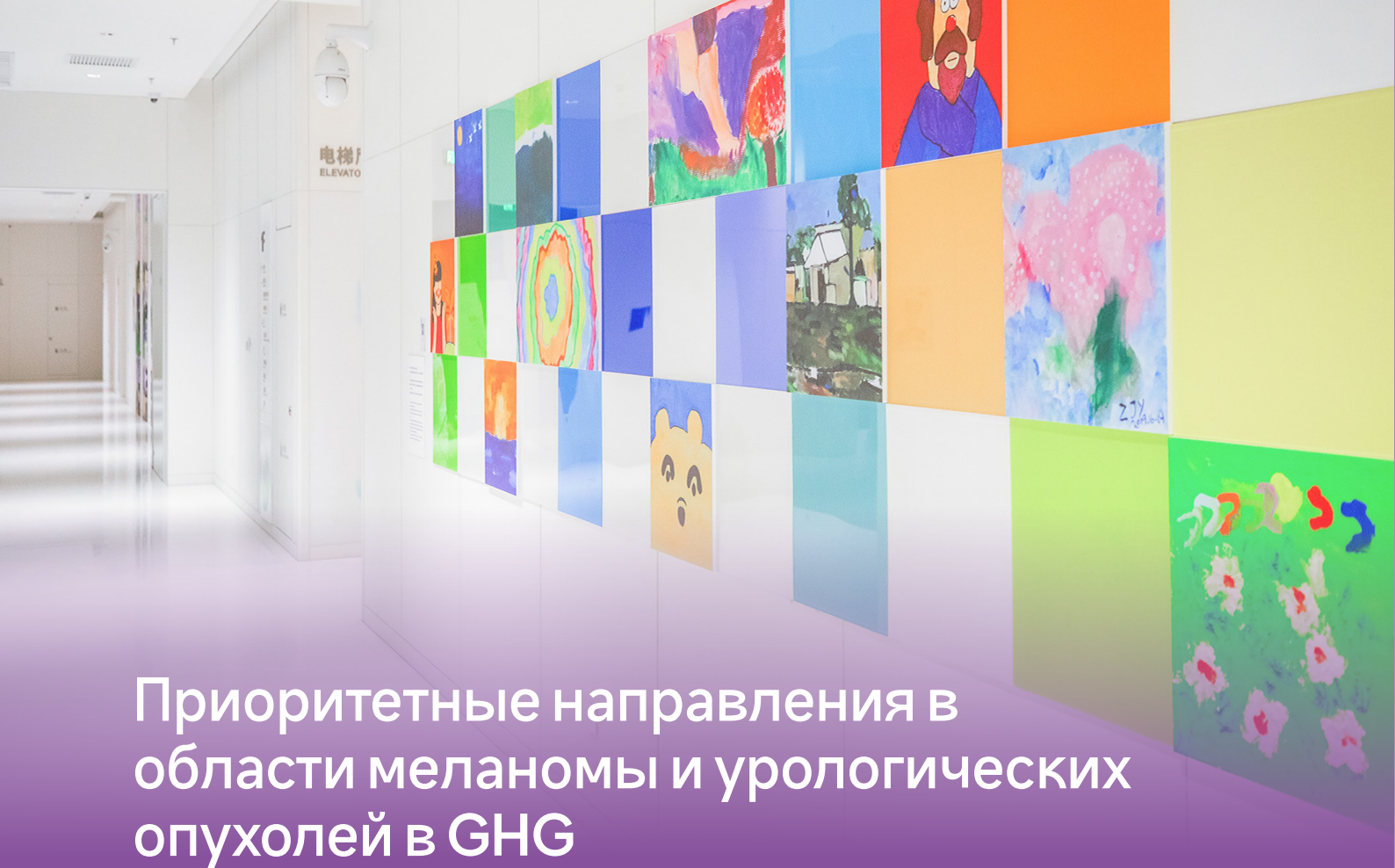
Гуанчжоу: охват региона дельты реки Чжунцзян



Гуандунский исследовательский центр
гематологии GoBroad, Южный институт
детской гематологии Чуньфу



Гуанчжоуская
больница GoBroad
(настадии
строительства)



Приоритетные направления в области меланомы и урологических опухолей в GNG

Меланома

Сфера диагностики и лечения:

01

кожная меланома

акральная меланома

слизистая меланома

уvealная меланома

Опухоли мочевыделительной системы

Сфера диагностики и лечения:

02

уротелиальная карцинома

рак почки

рак предстательной железы

опухоли надпочечников

герминогенные опухоли и другие новообразования мочевыделительной системы

Специализированная диагностика и передовые технологии



Комплексная система лечения

Команда разработала комплексную терапевтическую систему, главными направлениями которой являются иммунотерапия и таргетная терапия.



Полный цикл лечения пациента

Обеспечивается полное сопровождение пациента: от точной диагностики до персонализированного лечения, последующего наблюдения и вмешательства при рецидивах.



Фокус на рефрактерные и рецидивирующие случаи

Специализация на лечении сложных пациентов с поздними стадиями заболеваний демонстрирует результаты, превосходящие средние показатели в отрасли.



Мультидисциплинарный подход (MDT)

Применение модели MDT (мультидисциплинарной команды) обеспечивает научно обоснованный и стандартизированный подход к лечению сложных случаев онкологических заболеваний.



Меланома

Лидерство в клинических исследованиях

Профессор ГО Цзюнь и его команда организовали более 70 клинических исследований, приняли участие в работе по внедрению 7 новых препаратов для лечения меланомы, что предоставило новые возможности пациентам с рефрактерными и рецидивирующими формами заболевания.

Инновационные терапии

- Персонализированный подход на основе геномного профилирования (BRAF, NRAS, C-KIT и др.) позволяет разработать индивидуальные комбинированные схемы таргетной и иммунотерапии, что значительно повышает эффективность лечения и продолжительность ремиссии.
- Инновационная комбинированная терапия по схеме «карилизумаб + апатиниб + темозоломид» демонстрирует эффективность первой линии в 64% случаев при метастатической акральной меланоме. Данный подход может обеспечить пациентам длительную и глубокую ремиссию.
- Новый международный стандарт лечения метастатической акральной меланомы — комбинация применения PD-1 ингибиторов с таргетной терапией
- Первое в мире исследование неоадъювантной терапии онколитическим вирусом в сочетании с иммунотерапией для высокорисковой акральной меланомы, опубликованное на обложке авторитетного журнала Signal Transduction and Targeted Therapy (STTT)

Влияние на глобальные клинические рекомендации

результаты исследований, представленные в ведущих международных журналах и на конгрессах ASCO/ESMO, включены в руководства NCCN и ESMO, способствовали обновлению международных стандартов лечения.

Опухоли мочевыделительной системы

Инновационные методы лечения открывают новые перспективы

Проводятся исследования передовых терапевтических подходов, включая первое в мире проспективное клиническое исследование комбинации ADC-препарата с иммунотерапией в неоадъювантном лечении мышечно-инвазивного рака мочевого пузыря (MIBC), новый таргетный ADC-препарат против Nectin-4 для лечения уротелиальной карциномы.

Вклад в разработку новых терапевтических средств

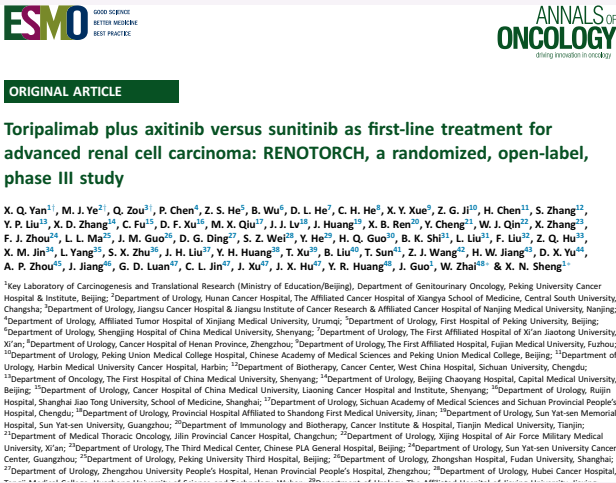
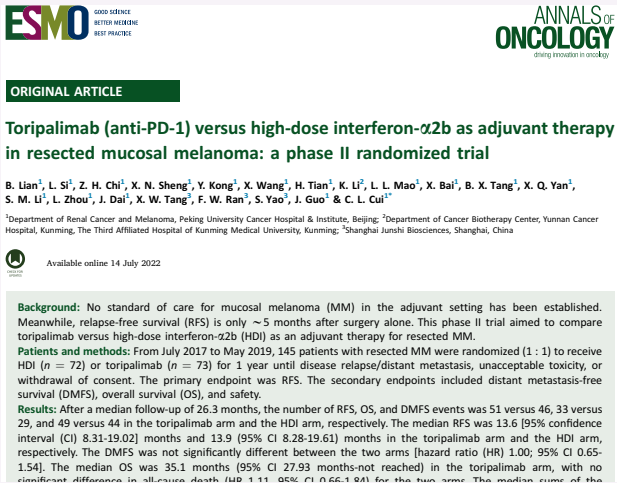
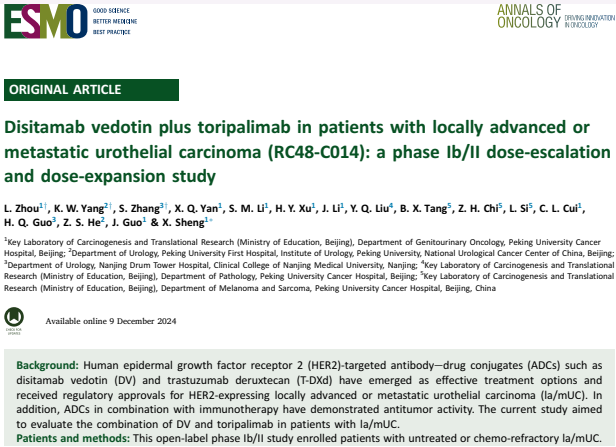
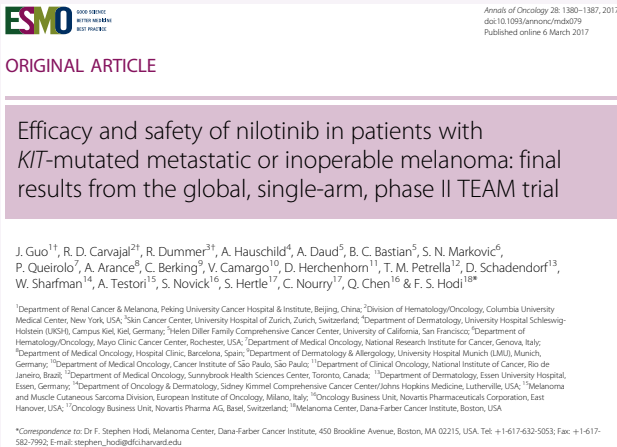
Организация ряда клинических исследований новых препаратов против злокачественных новообразований мочевыделительной системы обеспечила регистрацию 6 фармацевтических средств с суммарно 7 утверждёнными показаниями для лечения опухолей мочевыделительной системы.

Научные достижения GHG в области меланомы и опухолей мочевыделительной системы



Публикации в ведущих международных научных журналах

Команда создала и усовершенствовала научную систему, опирающуюся на клиническую практику и фундаментальные исследования. Разработаны методы и технологии идентификации драйверных генов/молекулярных маркеров, верификации их биологических функций и таргетных вмешательств. Руководствуясь принципами трансляционных исследований по схеме «от лаборатории к клинической практике» (bench to bedside) и «от клиники к лаборатории» (bedside to bench). Разработана инновационная международная система стадирования слизистой меланомы, предложены новые стандарты: адъювантной терапии после операции слизистой меланомы, комбинированной трехкомпонентной терапии первой линии при распространённой акральной меланоме, а также комбинированной таргетной и иммунотерапии первой линии при распространённой слизистой меланоме. Результаты этих исследований опубликованы в сотнях научных статей в ведущих журналах в сфере онкологии, включая J Clin Oncol, Annals of Oncol, Blood, Nat Commun и Clin Can Res.



ORIGINAL ARTICLE

Phase II clinical trial of neoadjuvant anti-PD-1 (toripalimab) combined with axitinib in resectable mucosal melanoma☆

B. Lian^{1,†}, Z. Li^{2,†}, N. Wu³, M. Li⁴, X. Chen⁵, H. Zheng⁶, M. Gao⁶, D. Wang⁷, X. Sheng⁸, H. Tian⁹, L. Si¹, Z. Chi¹, X. Wang¹, Y. Lai¹, T. Sun¹, Q. Zhang¹, Y. Kong¹, G. V. Long¹, J. Guo¹ & C. Cui^{1*}

¹Key Laboratory of Carcinogenesis and Translational Research (Ministry of Education/Beijing), Department of Renal Cancer and Melanoma, Peking University Cancer Hospital and Institute, Beijing; ²Department of Pathology; ³Thoracic Surgery; ⁴Gastrointestinal Surgery, Peking University Cancer Hospital and Institute, Beijing; ⁵Department of Otorhinolaryngology, Key Laboratory of Otorhinolaryngology Head and Neck Surgery, Beijing Tongren Hospital, Capital Medical University, Beijing; ⁶Department of Gynecology Oncology, Peking University Cancer Hospital and Institute, Beijing; ⁷Department of Oral and Maxillofacial Surgery, Peking University School and Hospital of Stomatology, Beijing; ⁸The Medical Department, Jiangsu Sincere Diagnostics Co., Ltd, Nanjing, China; ⁹Melanoma Institute Australia, The University of Sydney, Sydney; 10 Royal North Shore and Mater Hospitals, Sydney, Australia



Available online 11 November 2023

Background: The outcome of patients with resectable mucosal melanoma is poor. Toripalimab combined with axitinib has shown impressive results in metastatic mucosal melanoma with an objective response rate of 48.3% and a median progression-free survival of 7.5 months in a phase Ib trial. It was hypothesized that this combination administered in the neoadjuvant setting might induce a pathologic response in resectable mucosal melanoma, so we conducted this trial. **Patients and methods:** This single-arm phase II trial enrolled patients with resectable mucosal melanoma. Patients received toripalimab 3 mg/kg once every 2 weeks (Q2W) plus axitinib 5 mg twice a day (b.i.d.) for 8 weeks as

ORIGINAL ARTICLE

The natural history and patterns of metastases from mucosal melanoma: an analysis of 706 prospectively-followed patients

B. Lian^{1,†}, C. L. Cui^{1,†}, L. Zhou¹, X. Song², X. S. Zhang³, D. Wu⁴, L. Si¹, Z. H. Chi¹, X. N. Sheng¹, L. L. Mao¹, X. Wang¹, B. X. Tang¹, X. Q. Yan¹, Y. Kong¹, J. Dai¹, S. M. Li¹, X. Bai¹, N. Zheng⁵, C. M. Balch⁶ & J. Guo^{1*}

¹Department of Renal Cancer & Melanoma, Peking University Cancer Hospital & Institute, Beijing; ²Department of Melanoma, Yunnan Cancer Hospital, Kunming; ³Department of Melanoma, SUN YAT-SEN University Cancer Center, Guangzhou; ⁴Department of Melanoma, The First Hospital of Jilin University, Changchun; ⁵Clinical Pharmacology Research Center, Peking University Cancer Hospital & Institute, Beijing, China; ⁶Department of Surgical Oncology, University of Texas MD Anderson Cancer Center, Houston, Texas, USA

*Correspondence to: Prof. Jun Guo, Key laboratory of Carcinogenesis and Translational Research (Ministry of Education/Beijing), Department of Renal Cancer and Melanoma, Peking University Cancer Hospital & Institute, 52# Fucheng Road, Haidian District, Beijing, China, 100142. Tel: +86-1088196317; Fax: +86-1088112437; E-mail: guojun307@126.com

[†]The first two authors contributed equally to this work.

© 2023 The Author(s). Published by Oxford University Press on behalf of the European Society for Medical Oncology. All rights reserved. This article is published with open access at <https://doi.org/10.1093/annonc/mdw464>

JOURNAL OF CLINICAL ONCOLOGY

ORIGINAL REPORT

Phase II, Open-Label, Single-Arm Trial of Imatinib Mesylate in Patients With Metastatic Melanoma Harboring *c-Kit* Mutation or Amplification

Jun Guo, Lu Si, Yan Kong, Keith T. Flaherty, Xiaowei Xu, Yanyan Zhu, Christopher L. Corless, Li Li, Haijun Li, Xian Sheng, Chuanliang Cui, Zhihong Chi, Siming Li, Mei Han, Lili Mao, Xuelei Lin, Nan Zhu, Xiaoshi Zhang, Junling Li, Baocheng Wang, and Shukai Qin

ABSTRACT

Purpose Melanomas harbor aberrations in the *c-KIT* gene. We tested the efficiency of the tyrosine kinase inhibitor imatinib in selected patients with metastatic melanoma harboring *c-KIT* mutations or amplifications.

Patients and Methods Forty-three patients with metastatic melanoma harboring *c-KIT* aberrations were enrolled on this phase II trial. Each patient received a continuous dose of imatinib 400 mg/d unless intolerable toxicities or disease progression occurred. Fifteen patients who experienced progression of disease were allowed to escalate the dose to 800 mg/d.

Results Forty-three patients were eligible for evaluation, and the median follow-up time was 12.0 months. The median progression-free survival (PFS) was 3.5 months, and the 6-month PFS rate was 36.6%. Rate of total disease control was 53.5%: 10 patients (23.3%); 95% CI, 10.2% to 36.4% and 13 patients (30.2%); 95% CI, 16.0% to 44.4% achieved partial response (PR) and stable disease (SD), respectively. Eighteen patients (41.9%) demonstrated regression of tumor mass.

Jun Guo, Lu Si, Yan Kong, Yanyan Zhu, Li Li, Haijun Li, Xian Sheng, Chuanliang Cui, Zhihong Chi, Siming Li, Mei Han, Lili Mao, Xuelei Lin, Nan Zhu, Xiaoshi Zhang, Junling Li, Baocheng Wang, and Shukai Qin. Key Laboratory of Carcinogenesis and Translational Research (Ministry of Education/Beijing), Department of Renal Cancer and Melanoma, Peking University Cancer Hospital and Institute, Beijing; First Affiliated Hospital, Fujian Medical University, Fuzhou, China; People's Liberation Army Postgraduate Medical School, Junling Li, Cancer Institute and Hospital of Chinese Academy of Medical Sciences, Beijing; Xuelei Lin, First Affiliated Hospital, Fujian Medical University, Fuzhou, China; Zhihong Chi, Sun Yat-sen University Cancer Center, Guangzhou, China; Baocheng Wang, General Hospital of Air Force Military Region, Jinan; Shukai Qin, People's Liberation Army Cancer Center, 81 Hospital of People's Liberation Army, Nanjing, China; Keith T. Flaherty, Massachusetts General Hospital Cancer

Original Reports | Genitourinary Cancer



Efficacy and Safety of Disitamab Vedotin in Patients With Human Epidermal Growth Factor Receptor 2–Positive Locally Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma: A Combined Analysis of Two Phase II Clinical Trials

Xinan Sheng, MD¹, Lin Wang, MD², Zhihong He, MD³, Yanxia Shi, MD⁴, Hong Lu, MD⁵, Weiqing Han, MD⁶, Xin Yao, MD⁷, Benkang Shi, MD⁸, Jinyan Liu, MD⁹, Changlu Hu, MD¹⁰, Ziling Liu, MD¹¹, Hongjian Guo, MD¹², Guohua Yu, MD¹³, Zhigang Ji, MD¹⁴, Jiaming Ying, MD¹⁵, Yun Ling, MD¹⁶, Shiyang Yu, MD¹⁷, Yi Hu, MD¹⁸, Jiaming Guo, MD¹⁹, Jianmin Pang, PhD^{20,†}, Aijing Zhou, MD²¹, and Jun Guo, MD²²DOI: <https://doi.org/10.1200/JCO.2023.02.0212>

ABSTRACT

PURPOSE To evaluate the efficacy and safety of disitamab vedotin (DV, RC48-ADC), a novel humanized anti–human epidermal growth factor receptor 2 (HER2) antibody conjugated with monomethyl auristatin E, in patients with HER2–positive locally advanced or metastatic urothelial carcinoma (UC) refractory to standard or regular therapies.

PATIENTS AND METHODS The data analyzed and reported are from two phase II, open-label, multicenter, single-arm studies (RC48-Coos and RC48-Coop) in patients with HER2–positive (Immunohistochemistry 3+ or 2+) locally advanced or metastatic UC who have progressed on at least one previous line of systemic chemotherapy. Patients received DV treatment (2 mg/kg IV infusion, once every 2 weeks). The primary end point was objective response rate (ORR) assessed by a blinded independent review committee (BIRC). Progression-free survival (PFS), overall survival (OS), and safety were also assessed.

RESULTS One hundred and seven patients were enrolled in total. The overall confirmed ORR by BIRC was 50.5% (95% CI, 40.6 to 60.3). Consistent results were observed by immunohistochemistry–based review with these parameters and no significant

ACCOMPANYING CONTENT

Appendix
ProtocolAccepted September 6, 2023
Published November 1, 2023

J Clin Oncol 42:1291–1402

© 2023 by American Society of Clinical Oncology

View Online
Article

J. Clin. Oncol., Vol. 42, No. 12, December 1, 2023. DOI: 10.1200/JCO.2023.02.0212

Open access

Journal for
Immunotherapy of Cancer

Original research

OrienX010, an oncolytic virus, in patients with unresectable stage IIIC–IV melanoma: a phase Ib study

Chuanliang Cui,¹ Xuan Wang,¹ Bin Lian,¹ Qing Ji,¹ Li Zhou,¹ Zhihong Chi,¹ Lu Si,¹ Xinan Sheng,¹ Yan Kong,¹ Jiayi Yu,¹ Siming Li,¹ Lili Mao,¹ Bixia Tang,¹ Jie Dai,¹ Xieqiao Yan,¹ Xue Bai,¹ Robert Andtbacka,² Jun Guo¹

ABSTRACT

Background Melanoma in people of Asian descent presents primarily in non-sun-exposed areas, such as acral and mucosal melanoma. Compared with the predominant sun-exposed area melanomas in Caucasians, acral and mucosal melanomas do not respond as well to immunotherapy and are associated with a worse prognosis. Hence, there is an urgent need for improved treatment for melanoma in Asians. This phase Ib trial evaluated the safety and efficacy of the modified herpes simplex virus-1 oncolytic virus OrienX010 in Chinese patients with unresectable stage IIIC–IV melanoma.

Methods Patients were treated in two different cohorts. In cohort 08 (n = 12), patients received up to 5 mL of 8 × 10⁷ pfu/mL OrienX010 intratumoral injections every 2 weeks

Key messages

What is already known on this topic

► Acral and mucosal melanoma, the primary types of melanoma in Asians, are associated with worse outcome than sun-exposed melanoma in Caucasians. ► Oncolytic viral therapy has been associated with improved outcomes in sun-exposed melanomas, whereas little is known about these treatments in Asians with non-sun-exposed melanomas.

What this study adds

► This study demonstrated the safety, tolerability, efficacy, and recommended phase II dose of OrienX010 (a herpes simplex virus-1 oncolytic virus) in Chinese

To cite: Cui C, Wang X, Lian B, et al. OrienX010, an oncolytic virus, in patients with unresectable stage IIIC–IV melanoma: a phase Ib study. *Journal for Immunotherapy of Cancer* 2023;10:e004307. doi:10.1136/jit-2021-004307

► Additional supplemental material is published online only. To view, please visit the journal online (<http://dx.doi.org/10.1136/jit-2021-004307>).

CC and XW contributed equally.

Ann Surg Oncol (2022) 29:5221–5234
<https://doi.org/10.1245/s10434-022-11670-6>Annals of
SURGICAL ONCOLOGY
OFFICIAL JOURNAL OF THE SOCIETY OF SURGICAL ONCOLOGY

ORIGINAL ARTICLE – MELANOMA

An Evidence-Based Staging System for Mucosal Melanoma: A Proposal

Chuanliang Cui, MD¹, Bin Lian, MD¹, XiaoShi Zhang, MD², Di Wu, MD³, Ke Li, MD⁴, Lu Si, MD⁵, Yue Yang, MD⁶, Hui Tian, MD⁶, Li Zhou, MD⁶, ZhiHong Chi, MD⁶, XiNan Sheng, MD⁶, Yan Kong, MD⁶, LiLi Mao, MD⁶, Xuan Wang, MD⁶, Xue Bai, MD⁶, XieQiao Yan, MD⁶, SiMing Li, MD⁶, Jie Dai, MD⁶, BiXia Tang, MD⁶, Xiaoting Wei, MD⁶, Jeffrey E. Gershenwald, MD⁵, Charles M. Balch, MD⁵, and Jun Guo, MD, PhD¹

¹Key laboratory of Carcinogenesis and Translational Research (Ministry of Education/Beijing), Department of Renal Cancer and Melanoma, Peking University Cancer Hospital and Institute, Beijing, China; ²Melanoma and Sarcoma Medical Oncology Unit, Biotherapy Center, SUN YAT-SEN University Cancer Center, Guangzhou, China; ³Cancer center, The First Hospital of Jilin University, Changchun, China; ⁴Department of Cancer Biotherapy Center, Yunnan Cancer Hospital, Kunming, China; ⁵Department of Surgical Oncology, The University of Texas M. D. Anderson Cancer Center, Houston, TX

ABSTRACT

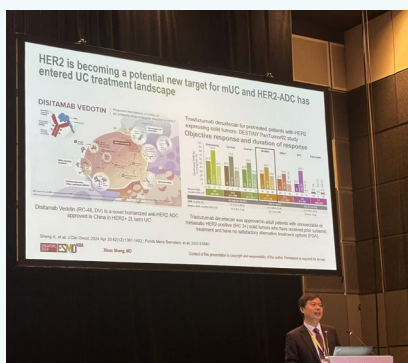
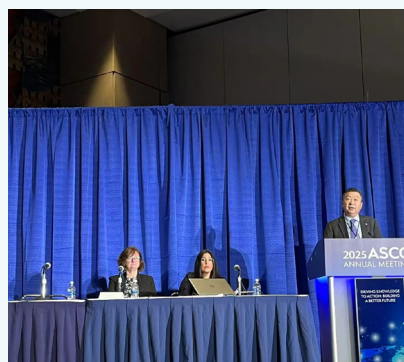
Background There is no widely employed staging system with regional node metastasis at presentation, the most

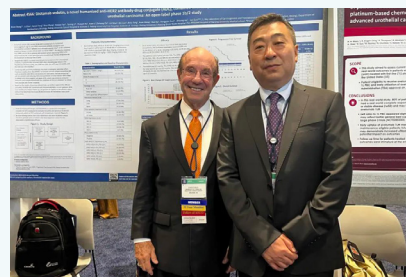
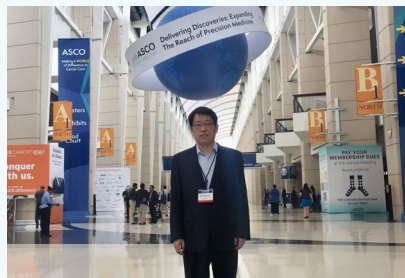
significant cause of cancer-related mortality. We propose a new staging system (N1 to N3) with regional node metastasis at presentation, the most



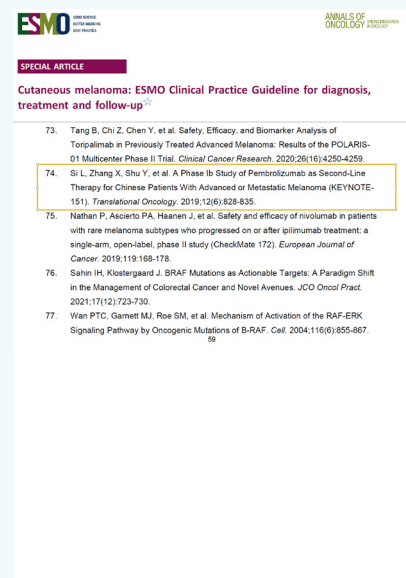
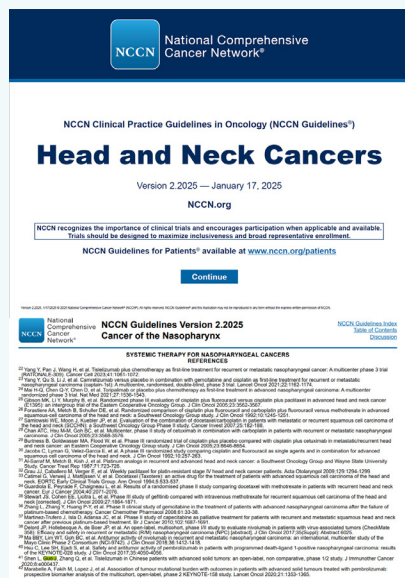
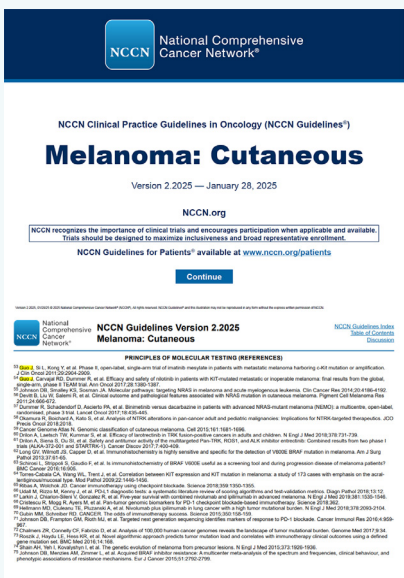
Китайский голос на международной научной арене

Клинические и научные достижения команды неоднократно отбирались для устных докладов на ежегодной конференции Американского общества клинической онкологии (ASCO) и симпозиуме ASCO по уrogenитальным опухолям (ASCO-GU), а также для постерных обсуждений ASCO. Результаты исследований способствовали обновлению международных клинических рекомендаций, включая руководства NCCN по меланоме, NCCN по раку почки и NCCN по опухолям головы и шеи. Параллельно команда руководила или участвовала в разработке нескольких национальных клинических руководств, ежегодно возглавляя подготовку «Руководства CSCO по диагностике и лечению меланомы», «Руководства CSCO по диагностике и лечению рака почки» и «Руководства CSCO по диагностике и лечению уротелиальной карциномы», а также участвуя в составлении «Руководства CSCO по диагностике и лечению рака простаты», что способствует развитию данной области медицины в Китае.





Представление результатов исследования команды на международных конференциях



Разработка клинических рекомендаций как главным редактором или участником



Содействие регистрации и выводу на рынок новых лекарственных препаратов

Профессор ГО Цзюнь и его научная команда на протяжении многих лет активно работают в области клинической диагностики, лечения и трансляционных исследований меланомы и опухолей мочевыделительной системы. Он внёс значительный вклад в разработку и клинические испытания ряда инновационных противоопухолевых препаратов. Под его руководством были проведены международные многоцентровые клинические исследования различных таргетных препаратов и средств иммунотерапии. На сегодняшний день профессор ГО Цзюнь принял участие во внедрении 13 противоопухолевых препаратов в Китае.

Меланома

Наименование препарата	Производитель	Время выхода на рынок Китая	Показания к применению
Вемурафениб	Roche	2017 г.	Нерезектабельная или метастатическая меланома
Пембролизумаб	MSD	2018 г.	Нерезектабельная или метастатическая меланома
Торипалимаб	Shanghai TopAlliance	2018 г.	Метастатическая меланома
Дабрафениб	NOVARTIS	2019 г.	BRAF V600-мутантная нерезектабельная или метастатическая меланома
Траметиниб			
Пукотенлимаб	Lepu Biopharma	2022 г.	Нерезектабельная или метастатическая меланома
Тунламетиниб	Shanghai Kechow Pharma	2024 г.	Распространённая меланома с NRAS-мутацией

Урологические опухоли

Наименование препарата	Производитель	Время выхода на рынок Китая	Показания к применению
Эверолимус	NOVARTIS	2013 г.	Распространённый почечно-клеточный рак
Пазопаниб	NOVARTIS	2017 г.	Распространённый почечно-клеточный рак
Торипалимаб	Shanghai TopAlliance	2021 г.	Местно-распространённый или метастатический рак мочевого пузыря
		2024 г.	Комбинация с акситинибом для первой линии терапии нерезектабельного или метастатического почечно-клеточного рака
Диситамаб ведотин	RemeGen(г. Yantai)	2022 г.	HER2-положительный местно-распространённый или метастатический уротелиальный рак
Вороланиб	Betta Pharmaceuticals	2023 г.	Комбинация с эверолимусом при распространённом почечно-клеточном раке после неудачи терапии ингибиторами тирозинкиназ
Энфортумаб ведотин	ASTELLAS	2024 г.	Местно-распространённый или метастатический уротелиальный рак после предшествующей платиносодержащей химиотерапии и терапии PD-1/PD-L1 ингибиторами

Центр диагностики и лечения меланомы и урологических опухолей GHG и эксперты

О Пекинской больнице GoBroad

Пекинская больница GoBroad — один из ведущих медицинских центров группы GoBroad, исследовательская больница, миссией которой являются лечение сложных и редких заболеваний, клинические исследования, а также трансляция достижений биомедицины и медицинского оборудования в практику. Больница также является общедоступной платформой для клинических исследований в Пекине.

В больнице собрана команда ведущих китайских экспертов в области клинических исследований и профессиональная поддерживающая команда для научных исследований. Опираясь на мощный научно-исследовательский потенциал, больница интегрирует богатые ресурсы фундаментальных исследований, стартапов и научных учреждений Пекина, создавая высокоуровневую экосистему медицинских инноваций.

Больница расположена в Чанпинском биомедицинском парке Пекина, занимает площадь около 100 000 кв. м и рассчитана на 500 коек, включая 100 коек для ранних клинических исследований. Специализация больницы включает солидные опухоли, гемобластозы и нейронауки.





ГО Цзюнь Профессор

Доктор ГО длительное время занимается комплексным клиническим лечением меланомы, новообразований кожи и мочеполовых органов и исследованиями лекарственных препаратов. Он руководил более чем 10 научными проектами государственного и провинциального уровня. В качестве первого/автора-корреспондента опубликовал более 160 научных статей в журналах, таких как J Clin Oncol, Blood, Annals of Oncol, Nat Commun, Clin Can Res с совокупным импакт-фактором свыше 500 и общим числом цитирований более 2000. В качестве председателя/заместителя председателя руководил составлением «Клинических рекомендаций CSCO по диагностике и лечению меланомы», «Клинических рекомендаций CSCO по раку почки» и «Клинических рекомендаций CSCO по уротелиальной карциноме». Как главный исследователь (PI) инициировал более 60 клинических исследований меланомы и урологических опухолей, зарегистрированных в CFDA, а также способствовал одобрению 9 новых противоопухолевых препаратов Национальным управлением медицинских продуктов Китая. Доктор Го возглавил разработку международной системы стадирования меланомы слизистых оболочек, новых стандартов адъювантной и первой линии терапии поздних стадий. Шесть его научных работ отбирались для устных докладов на ежегодной конференции ASCO, что привело к внесению корректировок в 3 международных рекомендации 5 национальных стандарты диагностики и лечения заболеваний. В качестве первого исполнителя был удостоен 2 вторых премии и 2 третьих премии за научно-технологические достижения провинциального уровня.

Академические должности:

- Заместитель председателя и генеральный секретарь Китайского общества клинической онкологии (CSCO)
- Вице-президент Всемирного общества по меланоме (MWS), председатель секции по меланоме и опухолям кожи Европейского общества медицинской онкологии (ESMO)
- Председатель Комитета по меланоме Национального центра контроля качества онкологических заболеваний Национального онкологического центра Китая, председатель Экспертного комитета по меланоме CSCO
- Заместитель председателя Экспертного комитета по раку почки CSCO, заместитель председателя Комитета по иммунотерапии CSCO
- Заместитель председателя Комитета по уротелиальной карциноме CSCO, заместитель председателя Комитета по раку предстательной железы CSCO
- Эксперт по регистрации лекарственных средств Национального управления по медицинским продуктам Китая (CFDA), член Комитета экспертов по рациональному использованию лекарственных средств Национальной комиссии по здравоохранению и планированию семьи (группа по противоопухолевым препаратам)



ЧИ Чжихун Кандидат медицинских наук

Профессор ЧИ имеет многолетний опыт клинической и научной работы в области онкологии. Специализируется на системном лечении меланомы, опухолей мочеполовой системы и терапии осложнений. Профессор ЧИ принимала активное участие в многочисленных клинических исследованиях в Китае и за рубежом, также является ключевым участником клинических испытаний первого китайского анти-PD-1 моноклонального антитела — торипалимаба, которое было одобрено к применению в клинической практике. Доктор ЧИ проходила стажировку в Онкологическом центре Memorial Sloan-Kettering (США). Лауреат премий: Второй премии Китайской медицинской ассоциации за научно-технические достижения; Второй премии г. Пекин за научно-технические достижения; Второй премии Китайской ассоциации по борьбе с раком; Третьей премии Huaxia за достижения в медицинской науке. Доктор ЧИ является автором многочисленных публикаций в ведущих международных онкологических журналах, включая Journal of Clinical Oncology (J Clin Oncol), Clinical Cancer Research (Clin Can Res), European Journal of Cancer (EJC) и другие.

Академические должности:

- Председатель Комитета по злокачественной меланоме головы и шеи Пекинского общества по профилактике и лечению рака;
- Член Постоянного комитета Комитета по опухолям головы и шеи Пекинского общества по профилактике и лечению рака
- Член Экспертного комитета по меланоме CSCO
- Член редакционной коллегии журнала «Исследования по профилактике и лечению рака»



СЫ Лу профессор

Доктор СЫ специализируется на клинических и трансляционных исследованиях меланомы, саркомы и опухолей мочеполовой системы. Является автором публикаций в журналах J Clin Oncol, JAMA Oncol, Nature Commun, STTT и других, получивших рекомендацию top 0.5% на платформе HIconnect. Она руководила более 10 научными проектами, включая гранты Национального фонда для выдающихся молодых ученых, ключевые программы Министерства науки и технологий, проекты Министерства образования КНР.

Академические должности:

- Профессор промышленно-университетско-исследовательской базы Боя Пекинского университета Пекинского университета (специально приглашенный профессор)
- Член Постоянного комитета Китайского общества клинической онкологии (CSCO)
- Заместитель председателя Экспертного комитета по меланоме CSCO
- Заместитель председателя Комитета по меланоме Национального центра контроля качества онкологических заболеваний
- Член Постоянного комитета Комитета по саркомам CSCO, член Постоянного комитета Комитета по иммунотерапии CSCO
- Заместитель руководителя мультидисциплинарной группы по опухолям Комитета по саркомам Китайской антираковой ассоциации
- Основной составитель «Руководства по диагностике и лечению меланомы Национальной комиссии здравоохранения Китая»
- Основной составитель «Руководства CSCO по диагностике и лечению меланомы»
- Основной составитель «Руководства CSCO по лечению токсичности, связанной с ингибиторами иммунных контрольных точек»



ШЭН Синань Профессор

Профессор ШЭН Синань является ведущим специалистом Китая в области меланомы и урологических опухолей. Он посвятил свою карьеру клинической практике и исследованиям препаратов для лечения рака почки, рака мочевого пузыря, уротелиальной карциномы и других злокачественных урологических новообразований, а также меланомы слизистых оболочек, накопив особенно богатый опыт в системном лечении распространенных форм рака.

Профессор ШЭН руководил и участвовал в многочисленных международных многоцентровых исследованиях и ключевых национальных научных проектах, способствуя клинической трансформации и внедрению новых препаратов в Китае. Его научные достижения неоднократно цитировались в руководствах NCCN, ESMO и других авторитетных источниках.

Являясь основным автором нескольких китайских клинических руководств и экспертных консенсусов в области онкологии, профессор ШЭН Синань играет важную роль академического лидерства в разработке и продвижении международных стандартов лечения.



ЦУЙ Чуаньян Кандидат медицинских наук

Профессор ЦУЙ Чуаньян — молодой лидер в области меланомы и урологических опухолей в Китае. Много лет работая в клинической практике, в 2010 году он проходил научную и клиническую стажировку в Медицинском центре Университета Питтсбурга (UPMC) в США. Его основные направления исследований включают лечение и трансляционные исследования меланомы, а также урологических опухолей (рака почки, рака мочевого пузыря, уротелиальной карциномы и др.). Особый опыт он имеет в применении современных методов лечения, включая иммунотерапию, молекулярно-таргетную терапию и конъюгат антитело-лекарственное средство (ADC). В качестве главного исследователя профессор ЦУЙ руководил и участвовал в реализации нескольких ключевых национальных научных проектов, а также в регистрационных клинических испытаниях международных и китайских новых препаратов, способствуя их клиническому внедрению в Китае. Кроме того, он активно участвует в подготовке и обновлении клинических руководств и экспертных консенсусов в области онкологии в Китае, внёс значительный вклад в развитие научно-обоснованной и эффективной системы диагностики и лечения опухолей.



МАО Лили Кандидат медицинских наук

Профессор МАО Лили — выдающийся молодой специалист Китая в области меланомы и урологических опухолей. Она много лет занимается клинической диагностикой, лечением и исследованиями в этом направлении. Доктор МАО проходила стажировку в Онкологическом центре больницы Westmead Сиднейского университета (Австралия) и в Австралийском институте исследований меланомы (MIA), обладает обширным опытом международных обменов. Специализируется на таргетной терапии, иммунотерапии и химиотерапии меланомы, рака почки, уротелиальной карциномы и других злокачественных новообразований.

Профессор МАО руководила и участвовала в реализации многочисленных национальных научных проектов, направленных на изучение патогенеза меланомы, идентификацию молекулярных маркеров и разработку новых стратегий лечения, способствует клиническому внедрению инновационных препаратов в Китае. Доктор МАО также активно участвует в подготовке и обновлении авторитетных клинических руководств, внесла значимый вклад в разработку и продвижение стандартов лечения меланомы в Китае.



ЛЯНЬ Бинь Кандидат медицинских наук

Профессор ЛЯНЬ Бинь — авторитетный специалист в области меланомы и урологических опухолей в Китае. Он посвятил свою карьеру клинической практике и трансляционным исследованиям меланомы, опухолей мочеполовой системы (таких как рак почки, уротелиальная карцинома, рак предстательной железы) и сарком. В качестве старшего научного сотрудника он проходил стажировку в Онкологическом центре Моффит (США), где приобрел ценный международный опыт. Профессор ЛЯНЬ специализируется на комплексном лечении меланомы, урологических опухолей и сарком, используя такие методы, как химиотерапия, таргетная терапия и иммунотерапия. В частности, он обладает большим опытом в клинической диагностике и лечении меланомы слизистых оболочек носоглотки, ротоглотки, аноректальной зоны, мочеполового тракта и пищевода.

Профессор ЛЯНЬ руководил и участвовал в реализации многочисленных национальных научных проектов, а также активно участвовал в регистрационных клинических испытаниях международных и китайских новых препаратов. Результаты его исследований были включены в авторитетные руководства, такие как NCCN. Кроме того, профессор ЛЯНЬ в течение многих лет участвует в разработке и пересмотре китайских клинических руководств по лечению онкологических заболеваний, внес весомый вклад в создание и продвижение стандартов лечения меланомы в Китае.





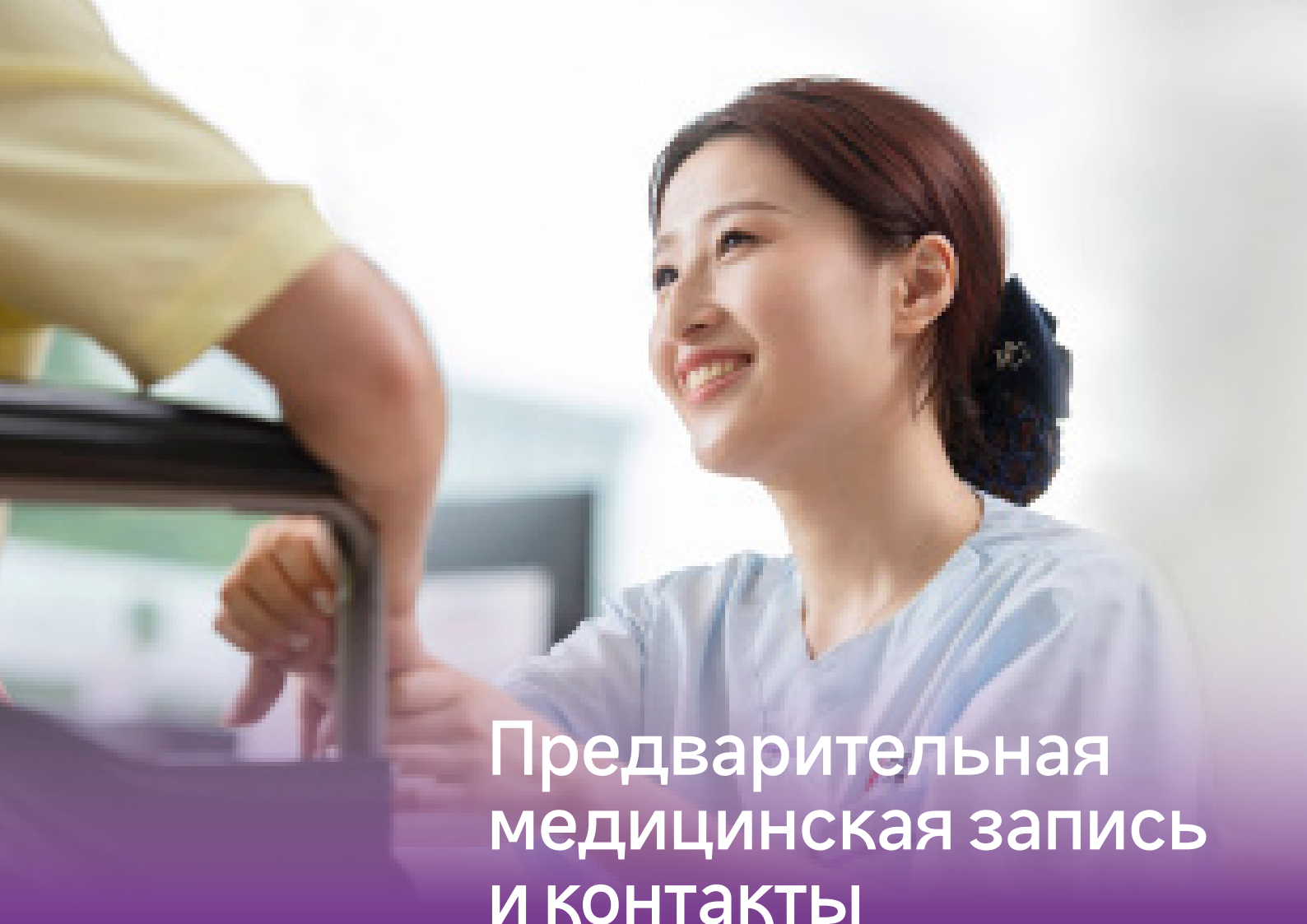
ЯНЬ Сецяо

Профессор ЯНЬ Сецяо — молодой специалист в области урологических опухолей в Китае. Он проходил стажировку в Австралийском институте исследований меланомы (MIA), обладает широким международным кругозором и навыками доказательной практики. Специализируется на комплексных стратегиях лечения урологических опухолей, включая химиотерапию, таргетную терапию и иммунотерапию, имеет особый опыт в системном лечении запущенных стадий рака. Профессор ЯНЬ руководил и участвовал в выполнении нескольких ключевых национальных научных проектов, а также выступал в качестве соисследователя (суб-исследователя) в клинических исследованиях I-III фаз по урологическим опухолям, уделяет особое внимание патогенезу опухолей мочеполовой системы, идентификации молекулярных маркеров и разработке новых стратегий лечения. Он активно участвует в подготовке и обновлении китайских клинических руководств, внес значимый вклад в разработку и внедрение стандартов лечения урологических опухолей в Китае.



ЛИ Сымин Кандидат медицинских наук

Профессор ЛИ Сымин — ведущий специалист в области меланомы и урологических опухолей в Китае. Он проходил стажировку в Массачусетской больнице общего профиля (MGH, США). Основные направления его работы включают комплексное лечение урологических опухолей и меланомы: химиотерапию, таргетную терапию и иммунотерапию. Профессор ЛИ обладает уникальным опытом в таких областях, как регионарная терапия меланомы (изолированная перфузия конечности – ILI), комбинированная таргетная терапия и иммунотерапия меланомы слизистых оболочек, а также таргетная терапия рака почки. Профессор ЛИ руководил и участвовал в реализации ключевых национальных научных проектов. В качестве соисследователя (суб-исследователя) он принимал участие в клинических испытаниях I-III фаз новых таргетных и иммунопрепаратов для лечения меланомы и урологических опухолей. Результаты его исследований неоднократно представлялись на международных или китайских научных конференциях.



Предварительная медицинская запись и контакты

Вы можете связаться с координатором Международного центра обслуживания пациентов, чтобы записаться на прием к врачу онлайн или офлайн по следующим контактными данным



camexalmaty@gmail.com



[+7-701-799-22-48](https://wa.me/77017992248)



[+7-701-799-22-48](tel:+77017992248)



www.camexalmaty.kz



[@camexalmaty](https://www.instagram.com/camexalmaty)

Обратитесь к нам за медицинской помощью

Если у вас возникнут вопросы, вы можете связаться с нашим Международным центром обслуживания пациентов. Международный центр обслуживания пациентов назначит вам личного координатора, который предоставит вам все необходимые услуги как до вашего прибытия в Международный медицинский центр GHG, так и после вашего приезда, чтобы ваш процесс лечения прошел максимально гладко, а ваше пребывание в период лечения было комфортным. Международный центр обслуживания пациентов может предоставить вам услуги в следующих областях:

До госпитализации

1. Видеоконференция с врачами.
2. Организация, изменение и мониторинг медицинских встреч.
3. Отправить письмо-приглашение с просьбой оказать содействие в оформлении визы.

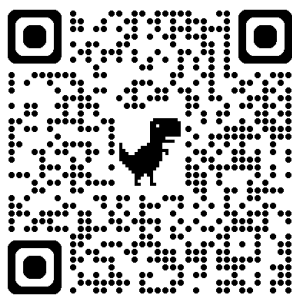
Во время госпитализации

1. Пройти амбулаторную или приемную процедуру
2. Финансовые вопросы
3. Местное питание, проживание и другие вопросы

После госпитализации

1. Оформление выписки
2. Последующее наблюдение после выписки и другие вопросы

ПОТРЕБНОСТИ ПАЦИЕНТА ПРЕВЫШЕ ВСЕГО



EMAIL: camexalmaty@gmail.com

WhatsApp: +7-701-799-22-48

www.camexalmaty.kz