

RBPCA pubblicata il 12 giugno 2025



# GESTIONE CLINICO-TERAPEUTICA DEL NEVO DISPLASTICO

## Raccomandazioni di Buone Pratiche Clinico-Assistenziali

sulla

#### GESTIONE CLINICO-TERAPEUTICA DEL NEVO DISPLASTICO





























## COMPOSIZIONE DEL GRUPPO DI SVILUPPO

CAPOFILA: ADOI - Associazione Dermatologi-venereologi Ospedalieri Italiani e della Sanità Pubblica

#### **SOGGETTI COLLABORATORI:**

Dipartimento di Epidemiologia del Sistema Sanitario Regionale - ASL Roma1 / Regione Lazio

Società Italiana di Dermatologia e Malattie Sessualmente Trasmesse - SIDEMAST

Società Italiana di Anatomia Patologica e di Citopatologia Diagnostica – SIAPEC

Associazione Italiana Dermatologi Ambulatoriali -AIDA

Associazione Italiana di Oncologia Medica – AIOM

Associazione Italiana Tecnici Di Istologia E Citologia – AITIC

Hospital & Clinical Risk Managers – HCRM

Intergruppo Melanoma Italiano – IMI

Società Italiana Citologia – SICI

Società Italiana di Chirurgia Plastica Ricostruttiva ed Estetica – SICPRE

Società Italiana di Dermatologia Chirurgica e Oncologica – SIDCO

Società Italiana di Medicina Legale e delle Assicurazioni – SIMLA

Società Italiana di Telemedicina - SIT

# COORDINATORI E COMITATO TECNICO SCIENTIFICO

# **CHAIR**

	QUALIFICA	AFFILIAZIONE
NOME		
Cesare Massone	Medico-Dermatologo	Direttore medico
		SC Dermatologia EO Galliera
		– Genova
		Associazione Dermatologi-
		venereologi Ospedalieri
		Italiani e della Sanità Pubblica
		- ADOI

## **CO-CHAIR**

NOME	QUALIFICA	AFFILIAZIONE
Francesco Cusano	Medico-Dermatologo	Associazione Dermatologi-
		venereologi Ospedalieri
		Italiani e della Sanità Pubblica
		- ADOI

# **CHAIR METODOLOGICO**

NOME	QUALIFICA	AFFILIAZIONE
Rosella Saulle	Medico igienista, nutrizionista,	Dipartimento di
	metodologo	Epidemiologia del Sistema
		Sanitario Regionale - ASL
		Roma1 / Regione Lazio
		Centro GRADE Italiano /
		Network Italiano Cochrane

# COMITATO TECNICO SCIENTIFICO

NOME	QUALIFICA	AFFILIAZIONE
Cesare Massone	Medico-Dermatologo	Direttore medico SC
		Dermatologia EO
		Galliera – Genova
		Associazione Dermatologi-
		venereologi Ospedalieri
		Italiani e della Sanità Pubblica
		- ADOI
Carlo Cota	Medico-Dermatologo,	Direttore UOSD Ricerca
	Dermatopatologo	Genetica, Biologia Molecolare
		a indirizzo dermatologico e
		Dermatopatologia- Istituto
		Dermatologico San Gallicano
		IRCCS Istituti Fisioterapici
		Ospitalieri Roma
		Associazione Dermatologi-
		venereologi Ospedalieri
		Italiani e della Sanità Pubblica
		- ADOI
Daniela Massi	Medico – Anatomo Patologo	Università degli Studi di
		Firenze
		SODc Istologia Patologica e
		Diagnostica Molecolare
		Azienda Ospedaliero
		Universitaria Careggi -
		Intergruppo Melanoma
		Italiano - IMI
Gerardo Ferrara	Medico – Anatomo Patologo,	S.C. Anatomia Patologica e
	Dermatologo	Citopatologia - Istituto
		Nazionale Tumori, IRCCS
		Fondazione 'G. Pascale'
		NAPOLI

Giuseppe Argenziano	Medico-Dermatologo	Direttore Clinica
		Dermatologica Università
		della Campania - Società
		Italiana di Dermatologia e
		Malattie Sessualmente
		Trasmesse

# PANEL DI ESPERTI

NOME	QUALIFICA	AFFILIAZIONE
Carlo Cota	Medico-Dermatologo,	Direttore UOSD Ricerca
	Dermatopatologo	Genetica, Biologia Molecolare
		a indirizzo dermatologico e
		Dermatopatologia- Istituto
		Dermatologico San Gallicano
		IRCCS Istituti Fisioterapici
		Ospitalieri Roma
		Associazione Dermatologi-
		venereologi Ospedalieri
		Italiani e della Sanità Pubblica
		- ADOI
Luca Fania	Medico-Dermatologo	Dirigente Medico con alta
		specialità presso l'IDI- IRCCS
		di Roma e Docente (RTT)
		presso la Link Campus
		University di Roma
Giovanni Menchini	Medico-Dermatologo	Direttore Sanitario Istituto
		Dermacademy per AIDA
Margaret Ottaviano	Medico-Oncologo	Dirigente Medico U.O.C.
		Melanoma, Immunoterapia e
		Terapie Innovative, INT
		IRCCS Fondazione G.

		Pascale, Via M. Semmola,
		Napoli, 80131
Teresa Ragazzini	Tecnico di Laboratorio	Tecnico con incarico di
		funzione Dipartimento
		Interaziendale di Anatomia
		Patologica, Bologna.
		Associazione Italiana Tecnici
		Istologia e Citologia - AITIC
Luciana Bevilacqua	Medico	Clinical Risk Manager –
		Fondazione don Gnocchi –
		Milano - Hospital & Clinical
		Risk Managers - HCRM
Daniela Massi	Medico – Anatomo Patologo	Università degli Studi di
		Firenze
		SODc Istologia Patologica e
		Diagnostica Molecolare
		Azienda Ospedaliero
		Universitaria Careggi -
		Intergruppo Melanoma
		Italiano - IMI
Roberto Ivo Patuzzo	Medico-Oncologo	Dirigente Medico presso
		IRCCS Istituto Nazionale dei
		Tumori Foundation, Milan -
		Intergruppo Melanoma
		Italiano - IMI
Ignazio Stanganelli	Medico-Dermatologo	Professore e Direttore Scuola
		di Specializzazione in
		Dermatologia - Università di
		Parma
		Direttore Skin Cancer Unit
		IRCCS IRST - Istituto Tumori
		Romagna

		Intergruppo Melanoma
		Italiano - IMI
Angelo Cassisa	Medico – Anatomo Patologo	Director of Anatomic
		Pathology Florence USL
		Toscana centro - Società
		Italiana di Anatomia
		Patologica e di Citopatologia
		Diagnostica - SIAPEC
Gerardo Ferrara	Medico – Anatomo Patologo,	S.C. Anatomia Patologica e
	Dermatologo	Citopatologia - Istituto
		Nazionale Tumori, IRCCS
		Fondazione 'G. Pascale'
		NAPOLI
Antonio Perasole	Medico – Anatomo Patologo	Specialista in Anatomia
		Patologica
		Consulente Cerba HC s.r.l
		Rete Diagnostica Italiana,
		Limena (PD)
Rebecca Senetta	Medico – Anatomo Patologo	Dipartimento di Oncologia-
		Università degli Studi di
		Torino, Unità di Anatomia
		Patologica-AOU Città della
		Salute e della Scienza di
		Torino
		Società Italiana di Anatomia
		Patologica e di Citopatologia
		Diagnostica –SIAPEC
		Intergruppo
		Melanoma Italiano- IMI
Galliano Tinacci	Medico – Anatomo Patologo	Libero Professionista – Istituto
		Fanfani - Firenze

Giovanni Papa	Medico - Chirurgo Plastico	Direttore SC (UOC) Chirurgia
		Plastica Azienda sanitaria
		universitaria Giuliano Isontina
		(ASU GI), professore
		associato di Chirurgia Plastica
		e direttore della Scuola di
		Specializzazione di Chirurgia
		Plastica presso l'Università
		degli Studi di Trieste - Società
		Italiana di Chirurgia Plastica
		Ricostruttiva ed Estetica -
		SICPRE
Franco Picciotto	Medico-Dermatologo,	S.S.D. Dermo-chirurgia
	Oncologo, Chirurgo	Dipartimento di Chirurgia
	Oncologico	A.O.U. Città della Salute e
		della Scienza Torino
		SIDCO / ADOI
Giuseppe Argenziano	Medico-Dermatologo	Direttore Clinica
		Dermatologica Università
		della Campania - Società
		Italiana di Dermatologia e
		Malattie Sessualmente
		Trasmesse - SIDEMAST
Pietro Quaglino	Medico-Dermatologo	Clinica Dermatologica,
		Dipartimento di Scienze
		Mediche, Università di Torino,
		AOU Città della Salute e della
		Scienza
Marco Ardigò	Medico-Dermatologo	Humanitas University, Pieve
		Emanuele, Milano
Francesco Ventura	Medico Legale	Professore ordinario
<u> </u>		

		Dipartimento di scienze della
		salute - DISSAL – Università
		di Genova
		Società Italiana di Medicina
		Legale e delle Assicurazioni -
		SIMLA
Annalisa Patrizi	Medico-Dermatologo	
		Professore Alma Mater
		Università di
		Bologna · Department of
		Experimental, Diagnostic and
		Experimental, Diagnostic and Specialty Medicine DIMES

## GRUPPO DI LAVORO METODOLOGICO

NOME	QUALIFICA	AFFILIAZIONE
Rosella Saulle	Medico igienista, nutrizionista;	Dipartimento di
	metodologo	Epidemiologia del Sistema
		Sanitario Regionale - ASL
		Roma1 / Regione Lazio
		Centro GRADE Italiano /
		Network Italiano Cochrane
Zuzana Mitrova	Information specialist,	Dipartimento di
	documentalista	Epidemiologia del Sistema
		Sanitario Regionale - ASL
		Roma1 / Regione Lazio
		Centro GRADE Italiano /
		Network Italiano Cochrane

## **REVISORI ESTERNI**

NOME	QUALIFICA	AFFILIAZIONE
Luigi Naldi	Medico-Dermatologo	Associazione Dermatologi-
		venereologi Ospedalieri
		Italiani e della Sanità Pubblica
		- ADOI
Elvira Moscarella	Medico-Dermatologo	Ricercatore a tempo determi
		nato (RTD A) Università degli
		studi della Campania Luigi
		Vanvitelli, Dip. L.240/2010
		SALUTE MENTALE E
		FISICA E ME DICINA
		PREVENTIVA, Dermatologia

## **STAKEHOLDERS**

NOME	QUALIFICA	AFFILIAZIOME
Gianluca Pistore	Divulgatore scientifico	Associazione pazienti - MELANOMA DAY

## **SEGRETERIA ORGANIZZATIVA**

NOME	QUALIFICA	AFFILIAZIONE		
Doris Franco	Responsabile amministrativo	ADOI		

# **EDITING**

NOME	QUALIFICA	AFFILIAZIONE
Pierluigi Di Giulio	Medico	Direttore Medico
		IMR Consulting

## **ELENCO DELLE RACCOMANDAZIONI DI BPCA**

Quesito 1: Nei pazienti con diagnosi istologica di nevo displastico di alto grado completamente asportato (con margini negativi), la ri-escissione del sito chirurgico, rispetto al solo follow-up clinico, è più efficace nel ridurre il rischio di comparsa di nevo ricorrente o melanoma, senza compromettere la qualità della vita e contenendo il rischio di complicanze chirurgiche (es. infezioni, cicatrici)?

#### TIPO DI RACCOMANDAZIONE

INTERVENTO	QUALITA'	RACCOMANDAZIONE	FORZA DELLA
VS	DELLE		RACCOMANDAZIONE
CONFRONTO	PROVE		
Ri-escissione	Molto bassa	"Il panel suggerisce che, in assenza	Raccomandazione
vs solo		di prove scientifiche evidenti, un	condizionata contro
Follow up		ulteriore intervento di	l'intervento
		allargamento/radicalizzazione di un	
		nevo displasico di alto grado,	
		quando è stato già completamente	
		asportato con escissione a losanga,	
		non appare necessario"	

#### Giustificazione della raccomandazione

Poiché è notorio che la diagnosi differenziale tra nevo displastico con displasia di alto grado e melanoma iniziale è una diagnosi differenziale complessa e difficile anche per patologi esperti, nei casi controversi il panel suggerisce, per una decisione definitiva, di rimandare ad una correlazione clinico patologica da implementare caso per caso.

## LISTA DEGLI ACRONIMI

ADOI Associazione dermatologi venereologi italiani e della sanità pubblica

AGREE Appraisal of guidelines for research & evaluation AIDA Associazione italiana dermatologi ambulatoriali

AIOM Associazione italiana oncologia medica

AITIC Associazione italiana tecnici istologia e citologia

AO Azienda ospedaliera

AOU Azienda ospedaliera universitaria

ASL Azienda sanitaria locale
CDI Conflitto di interesse

CNCG Centro Nazionale per la Clinical Governance e l'Eccellenza delle Cure

CTS Comitato tecnico scientifico

EtD Evidence to Decision

DN Displastic nevus

GRADE Grading of Recommendations, Assessment, Development and Evaluation

HCRM Hospital & clinical risk management

IMI Intergruppo melanoma italiano

IMR Italian medical research

IRCCS Istituto di ricovero e cura a carattere scientifico

ISS Istituto superiore di sanità MESH Medical Subject Headings

PICO Population, intervention, comparison, outcome

RBPCA Raccomandazioni buone pratiche cliniche assistenziali

RCT Randomized Controlled Study

RS Revisioni sistematiche

SIAPEC Società italiana anatomia patologica e citopatologia diagnostica

SICI Società italiana citologia

SIDCO Società italiana dermatologia chirurgica e oncologica

SIDEMAST Società italiana dermatologia e malattie sessualmente trasmesse

SIML Socità italiana medicina legale e delle assicurazioni

SIT Società italiana telemedicina

SODc Struttura organizzativa dipartimentale complessa

UOC Unità operativa complessa

UOSD Unità operativa semplice dipartimentale

# **INDICE**

COMPOSIZIONE DEL GRUPPO DI SVILUPPO	2
ELENCO DELLE RACCOMANDAZIONI DI BPCA	. 12
LISTA DEGLI ACRONIMI	. 13
1. INTRODUZIONE E RAZIONALE	. 15
2. OBIETTIVI, AMBITI DI APPLICAZIONE DELLE RBPCA E COINVOLGIMENTO DEGLI STAKEHOLDERS	3 16
3. METODI	. 17
4. RISULTATI	. 23
5. REVISIONE ESTERNA	. 28
S. APPLICABILITÀ	. 28
7. AGGIORNAMENTO DELLE RBPCA	. 29
3.INDIPENDENZA EDITORIALE E ALTRE DICHIARAZIONI	. 29
APPENDICI	31

## 1. INTRODUZIONE E RAZIONALE

"Dysplastic nevus" è un termine istopatologico usato per descrivere i nevi con atipia citologica e disordine architetturale. Malgrado tentativi di stabilire indicazioni che definiscano tali criteri istopatologici (Rhodes 1989, Clement 1991 e Stejilen 1988, da Engeln 2017), diversi studi mostrano una bassa riproducibilità nella gradazione dei nevi displastici anche tra esperti patologi e dermatopatologi, in particolare nella differenziazione dei nevi displastici con atipia severa dal melanoma in fase di crescita radiale (*Engeln et al. Am Ac Derm 2017*).

Allo stato attuale non esistono pertanto indicazioni univoche che definiscano il management del paziente con nevo displastico: tale *vacatio* porta storicamente molti specialisti, dermatologi e non, a praticare o richiedere un ulteriore intervento di allargamento della lesione diagnosticata come nevo displastico, anche quando è già stata completamente asportata, trattandola di fatto come un melanoma in situ.

Questa tendenza genera quindi un incremento notevole del numero di interventi, con conseguente allungamento delle liste d'attesa dermato-chirurgiche. Pertanto, ridurre il numero di allargamenti non appropriati avrebbe un forte impatto sull'accorciamento delle liste d'attesa dermato-chirurgiche, oltre all'impatto fisico e psicologico che un secondo intervento avrebbe sul singolo paziente.

Esiste ampia letteratura scientifica recente che indica tuttavia come non necessario l'allargamento (o radicalizzazione) di una lesione cutanea diagnosticata istologicamente come nevo displastico, sia con displasia (atipia) di basso grado che di alto grado, soprattutto se già completamente asportata.

Sebbene la gestione del nevo istologicamente displastico rimanga controversa, i dermatologi tendono oggi sempre più all'osservazione piuttosto che alla ri-escissione, anche in base al grado istologico di displasia (*Tong LX, Wu PA, Kim CC. Degree of clinical concern and dysplasia affect biopsy technique and management of dysplastic nevi with positive biopsy margins: results from a survey of New England dermatologists. J Am Acad Dermatol 2017; 74:389–91)* 

Tuttavia, di fronte a nevi displastici di basso grado con margini positivi e nevi displastici di alto grado con margini negativi, le strategie di gestione possono ancora significativamente variare.

# 2. OBIETTIVI, AMBITI DI APPLICAZIONE DELLE RBPCA E COINVOLGIMENTO DEGLI STAKEHOLDERS

Fornire allo specialista dermatologo o ad altro specialista indicazioni chiare su come gestire un paziente a cui è stata asportata una lesione cutanea refertata istologicamente come nevo displastico.

Le presenti raccomandazioni porteranno benefici per i pazienti ai quali è stato asportato un nevo displastico nei seguenti termini:

- Evitare una inopportuna doppia escissione, e di conseguenza riduzione dei costi indiretti a carico del paziente
- Riduzione dell'impatto psicologico del paziente relativo al doppio intervento, qualora potesse essere evitato.
- Riduzione degli esiti estetici impattanti

Inoltre, porteranno benefici al sistema sanitario in termini di riduzione della spesa e delle liste di attesa.

Le RBPCA si applicano a tutti i pazienti a cui è stata asportata una lesione cutanea refertata istologicamente come nevo displastico, indipendentemente dall'età, dal genere e dalla condizione clinica generale del paziente.

#### UTILIZZATORI TARGET DELLA LINEA GUIDA

Tutti i medici che possono eseguire l'asportazione di un nevo displastico, in particolare dermatologi, dermatochirurghi e chirurghi plastici.

I punti di vista e le preferenze della popolazione target sono stati acquisiti mediante la partecipazione del dr. Pistore (Associazione Melanoma Day) al gruppo di sviluppo della RBPCA.

È stato anche considerato il valore che le persone attribuiscono agli esiti, attraverso revisioni ad hoc della letteratura.

## 3. METODI

Questa sezione riporta in dettaglio i metodi e il processo seguito per la revisione della letteratura in risposta al quesito clinico identificato dal CTS e dal Panel e per lo sviluppo delle raccomandazioni. I metodi utilizzati seguono il Manuale Metodologico per la produzione di RBPCA ISS. 18 I contenuti della **RBPCA** accordo alla checklist **AGREE** II sono stati riportati in (https://www.iss.it/documents/20126/7949265/AGREEII ver-Ita.pdf/c1463a65-af13-5bfd-348ec95adb65a449?t=1680083638646).).

#### COSTITUZIONE DEL GRUPPO DI SVILUPPO

Il Centro Nazionale per la Clinical Governance e l'Eccellenza delle Cure (CNCG) dell'ISS ha identificato la Società scientifica ADOI quale riferimento per il ruolo di capofila, sulla base del maggiore impatto clinico e scientifico che i loro membri hanno nella gestione della patologia oggetto della RBPCA. Nel primo mese del processo di produzione della RBPCA, il consiglio direttivo della ADOI ha nominato i due coordinatori del Comitato tecnico-scientifico (CTS). I due coordinatori hanno convocato i rappresentanti delle Società che hanno accettato di partecipare allo sviluppo della RBPCA, al fine di selezionare gli altri componenti del CTS, al termine di una discussione collegiale dei candidati proposti.

Il CTS ha avuto un ruolo di supervisione dello svolgimento del processo di sviluppo di RBPCA, nell'ambito del quale ha svolto i seguenti compiti: definizione dell'area tematica specifica oggetto della buona pratica e dell'ambito di applicazione; proposta del quesito clinico per l'area tematica identificata; nomina dei membri del panel di esperti; individuazione dei componenti del Gruppo di lavoro; nomina dei revisori esterni indipendenti.

Il Panel di esperti: è stato costituito come gruppo multidisciplinare e multiprofessionale, composto da esperti di contenuto, quali medici specialisti (dermatologo, oncologo, anatomopatologo, medico legale, chirurgo plastico) e rappresentanti dei pazienti/caregiver. Il Panel ha discusso e approvato i quesiti clinici declinati secondo il modello PICO (metodo utilizzato nella pratica basata sulle evidenze per formulare in maniera strutturata un quesito specifico) con il supporto dei metodologi del Gruppo di lavoro.

SVILUPPO DEI QUESITI

È stato formulato il seguente quesito clinico:

Nei pazienti con diagnosi istologica di nevo displastico di alto grado completamente asportato (con

margini negativi), la ri-escissione del sito chirurgico, rispetto al solo follow-up clinico, è più efficace

nel ridurre il rischio di comparsa di nevo ricorrente o melanoma, senza compromettere la qualità

della vita e contenendo il rischio di complicanze chirurgiche (es. infezioni, cicatrici)?

Entro il primo mese, il CTS e il panel di esperti si è riunito per discutere del quesito elaborato

seguendo il modello PICO. In seguito alla prima riunione con il panel e dopo una costruttiva

discussione, il quesito PICO è stato approvato all'unanimità.

**DEFINIZIONE DEL PICO** 

(P) Popolazione: pazienti adulti (incluse donne in gravidanza e allattamento) e bambini a cui è stata

asportata una lesione cutanea refertata come nevo displastico di alto grado (diagnosi istologica)

asportata completamente (margini negativi).

Stratificazione per: adulti (età >18 anni) e bambini; fattori di rischio per melanoma (scottature in età

infantile, familiarità, fototipo, numero dei nevi, numero nevi displastici); presenza/assenza follow-up

del paziente.

(I) Intervento: ulteriore intervento di allargamento/radicalizzazione della lesione diagnosticata come

nevo displasico di alto grado, quando è stata già completamente asportata.

(C) Confronto: nessun intervento di allargamento, osservazione/attesa/follow-up.

(O) Esiti: comparsa di nevo ricorrente o melanoma, qualità della vita, complicanze chirurgiche

(infezione, cicatrice)

Criteri di esclusione: nevo displastico di basso grado

#### PRIORITIZZAZIONE DEGLI ESITI

Una volta identificato il quesito, è stata valutata l'importanza di ciascun esito mediante una votazione individuale da parte dei membri del panel, utilizzando una scala a 9 punti e assegnando l'esito a una delle tre categorie sulla base del punteggio medio o mediano ottenuto:

- Punteggio 7-9: esiti importanti ed essenziali (anche indicati come "critici");
- Punteggio 4-6: esiti importanti ma non essenziali;
- Punteggio 1-3: esiti non importanti.

Gli esiti considerati nella revisione della letteratura sono stati solo gli esiti classificati come "critici" e/o importanti e successivamente nella formulazione delle raccomandazioni solo quelli "critici".

Di seguito i risultati della votazione degli esiti (effettuata in maniera indipendente da ciascun componente del panel). L'esito "Comparsa di melanoma" è risultato l'unico esito critico.

Tabella Votazione esiti da parte del Panel

ESITI	RISULTATO FINALE
	DELLA VOTAZIONE
	DEGLI ESITI
Comparsa di melanoma	8,65
Comparsa di nevo ricorrente	5,95
Qualità della vita	4,39
Complicanze chirurgiche	5,08
(infezione)	
Complicanze chirurgiche	5,43
(cicatrice)	

È stato anche considerato il valore che le persone attribuiscono agli esiti, attraverso una revisione ad hoc della letteratura.

# STRATEGIA DI RICERCA, VALUTAZIONE, SINTESI DELLE EVIDENZE E QUALITA' DELLE EVIDENZE

Per il quesito è stato sviluppato un breve protocollo (si veda Appendice 1A), e si è proceduto alla revisione sistematica rapida della letteratura. Per la strategia di ricerca si è fatto riferimento al manuale ovvero combinando parole chiave relative agli elementi del PICO, in particolare alla popolazione/problema di salute e all'intervento considerato (ri-escissione). Sulla base del quesito clinico e dei criteri di selezione definiti a priori (si veda Appendice 1A), la ricerca sistematica della letteratura è stata eseguita sulle seguenti banche dati: *Cochrane Library*, MEDLINE, Embase:

- fino al **27 novembre 2024**, al fine di individuare revisioni sistematiche (RS), RCT e studi osservazionali sull'efficacia e sicurezza della ri-escissione vs l'osservazione per la gestione del nevo displastico di alto grado (diagnosi istologica). (si veda Appendice 1B);
- fino al **6 gennaio 2025** sui valori e le preferenze da parte dei pazienti e accettabilità (si veda Appendice 1C).

Per ogni banca dati sono state sviluppate specifiche strategie di ricerca, utilizzando termini MESH e termini liberi nel testo.

I record ottenuti dalla ricerca bibliografica sono stati selezionati sulla base di titolo e abstract. Degli articoli potenzialmente rilevanti sono stati recuperati il testo in estenso e valutata l'eleggibilità in base ai criteri di inclusione ed esclusione riportati in Appendice 1. Il processo di selezione degli studi è riportato in Appendice 1D. con rappresentazione del PRISMA Flow Diagram.

Per ogni articolo ritenuto pertinente sono stati estratti i dati relativi al disegno di studio, alle caratteristiche della popolazione in studio, alle caratteristiche dei trattamenti, agli esiti studiati e i risultati.

Come da Manuale metodologico, per gli esiti di efficacia e sicurezza si è proceduto alla estrazione dei dati, alla valutazione del rischio di bias degli studi inclusi, al giudizio di qualità delle evidenze tramite metodologia GRADE. Quando possibile le evidenze di efficacia /sicurezza degli interventi sono state riassunte in tabelle "evidence profiles" o "summary of findings tables" per gli esiti ritenuti importanti o "critici". Al termine della valutazione delle dimensioni GRADE, la qualità/certezza delle prove può risultare:

- alta: ulteriori ricerche difficilmente possono cambiare i risultati sulla stima dell'effetto;
- moderata: ulteriori ricerche potrebbero modificare i risultati sulla stima dell'effetto;

- bassa: ulteriori ricerche sono necessarie e potrebbero modificare sostanzialmente i risultati sulla stima dell'effetto;
- molto bassa: la stima dell'effetto è molto incerta.

#### SVILUPPO DELLE RACCOMANDAZIONI

- Durante il panel meeting finale avvenuto via web, sono state votate all'unanimità i giudizi e le raccomandazioni di RBPCA ed il loro razionale, sulla base delle evidenze risultanti dalla letteratura reperita e sulla base delle considerazioni aggiuntive degli esperti. In occasione dell'incontro avvenuto è stato presentato al panel: il processo di selezione degli studi con la lista e le caratteristiche degli studi identificati e di quelli esclusi e i correlati motivi di esclusione;
- l'Evidence to Decision (EtD) framework, dove sono riportati i risultati degli studi e la valutazione della qualità delle prove;

È stato quindi seguito un approccio basato sull'evidenza tenendo sempre conto dei rischi, dei benefici delle raccomandazioni proposte, così come dei valori attribuiti agli esiti. Tutti i risultati sono stati riportati nell' l'EtD, strumento utile per la formulazione delle raccomandazioni utilizzando principalmente i criteri minimi richiesti riportati nel manuale metodologico quali l'entità e il bilancio degli effetti desiderabili e indesiderabili sulla salute rispetto alle opzioni prese in considerazione, il valore di ciascun esito e la certezza delle prove per i suddetti criteri e in aggiunta l'accettabilità. È stata proposta una bozza di raccomandazione, integrata con le giustificazioni a supporto e priorità per la ricerca. Il testo delle raccomandazioni è stato discusso tra i membri del Panel attraverso un metodo informale, fino al raggiungimento di una versione finale condivisa. La raccomandazione, distinta in "forte" o "debole" (o condizionata), in cui la direzionalità a favore o contro l'uso del trattamento è stata stabilita sulla base del bilancio tra gli effetti positivi (o benefici) e negativi (o dannosi) dell'intervento stesso e dei valori espressi dai pazienti. Il Panel ha discusso le evidenze riportando le proprie considerazioni fino ad esprimere un giudizio all'unanimità sulla forza e direzione delle raccomandazioni.

Il testo e la versione delle raccomandazioni sono stati infine esaminati fino al raggiungimento di una versione conclusiva approvata dal gruppo.

Per una corretta interpretazione del significato delle raccomandazioni è importante considerare che la forza della raccomandazione clinica viene graduata su due livelli, "raccomandazione forte" e "raccomandazione condizionata", ciascuna delle quali ha delle implicazioni per i diversi destinatari/utilizzatori della raccomandazione. Le raccomandazioni "forti" si riservano alle situazioni in cui vi sono rispettivamente chiare e nette evidenze a favore o contro un intervento (ovvero quando si è certi dei fattori che influenzano la forza della raccomandazione) o "condizionata" (debole) ovvero quando le evidenze non sono chiare o non sono disponibili. Le raccomandazioni "condizionate" sono quelle per cui gli effetti benefici probabilmente prevalgono sugli effetti dannosi (o viceversa per le raccomandazioni negative) ma vi è ancora rilevante incertezza. Relativamente alle implicazioni per i diversi destinatari/utilizzatori una raccomandazione forte implica che "il Panel raccomanda di" sostenendo una certezza nel beneficio o nel danno di un intervento, mentre nel caso di raccomandazione condizionata "il Panel suggerisce di···", valutare attentamente in quali condizioni o a quali individui proporre 1' intervento, considerando attentamente le peculiarità cliniche individuali e il contesto assistenziale, così come le preferenze e i valori personali.

## 4. RISULTATI

#### SINTESI DELLE EVIDENZE E RACCOMANDAZIONI DI BPCA

#### Risultati della ricerca- Efficacia e sicurezza

#### Ri-escissione vs nessun intervento di allargamento/osservazione/attesa/follow-up.

Il processo di screening degli studi è avvenuto per l'identificazione di revisioni sistematiche della letteratura scientifica in primis e di studi primari (RCT ed osservazionali). Tale processo di selezione ha portato all'identificazione di n. 1 RS pertinente che è stata utilizzata solo come fonte di referenze (Appendice 1D, 1G) in quanto non era aggiornata alla letteratura più recente e aveva obiettivi e criteri di inclusione più ampi rispetto al quesito oggetto del presente documento di BPCA. Questa, infatti, oltre ad includere studi che consideravano tutti i tipi e gradi di atipia (ovvero lieve, moderata oltre che severa) ha incluso anche gli studi che consideravano pazienti con margini positivi, oltre che negativi, e ha considerato come criteri di inclusione tutti i tipi di studio, anche a singolo braccio (dati che si riferiscono solo a pazienti in osservazione o solo a pazienti sottoposti a ri-escissione).

Dalla RS, dunque, per i criteri PICO definiti a priori, è stato considerato un solo studio osservazionale retrospettivo monocentrico poiché aveva i dati di esito dei pazienti re-escissi e di quelli osservati per la specifica diagnosi istologica di atipia severa e con i dati sui pazienti con margini negativi (Engeln et al. 2017). Tutti gli altri studi non sono stati presi in considerazione per i motivi di esclusione considerati nella definizione del PICO (atipia lieve e/o moderata; margini positivi, studi senza i dati di esito relativi o agli osservati o ai re-escissi).

Dalla strategia di ricerca, oltre all'identificazione dello studio individuato anche nella RS di Vuong 2018 (Engeln et al. 2017), è stato reperito un altro studio osservazionale di coorte retrospettivo monocentrico che ha considerato gli esiti definiti e votati dal panel (Fleming 2020).

Gli esiti dichiarati in Engeln et al. 2017 e Fleming 2020 sono "comparsa di melanoma", e in Fleming 2020 "nevo residuo" piuttosto che "comparsa di nevo ricorrente" come da PICO.

Non sono stati invece reperiti dati direttamente correlabili alla popolazione in studio sulla "qualità della vita" e sulle "complicanze chirurgiche (infezioni e cicatrici)".

Non sono stati reperiti, inoltre, studi specifici condotti sui bambini e non è stato quindi possibile effettuare stratificazione per età (inferiore o superiore a 18 anni): lo studio condotto da Engeln et al. 2017 includeva una popolazione con età > 18 anni (età mediana pari a 41.3 anni); in Fleming 2020 non viene definita l'età di inclusione dei pazienti ma è riportata una età mediana dei partecipanti allo

studio pari a 64 anni. Tutti gli studi riportano le caratteristiche al baseline rispetto alla storia di melanoma ma non è stato possibile effettuare un'analisi di sottogruppo rispetto ai dati ed agli esiti di interesse, così come non è stato possibile effettuare analisi stratificate per follow-up. Non sono state eseguite metanalisi per mancanza di valutazione degli esiti negli studi ovvero per l'esito "comparsa di nevo", "qualità della vita" e "complicanze chirurgiche quali infezioni o cicatrici".

Per l'esito comparsa /sviluppo di melanoma, il numero di eventi direttamente correlabili alla comparsa di melanoma è risultato pari a zero sia nel gruppo di intervento che nel confronto, come riportato al paragrafo "Limiti degli studi individuati e considerazioni finali".

Per l'esito melanoma è stata effettuata la tabella riassuntiva GRADE per la valutazione della qualità delle prove ovvero il "summary of findings tables", unico esito indagato negli studi (esito ritenuto critico dal panel). Nelle Appendici 1D, 1E, 1F, 1G, 1H, 1I e 1L sono riportati i dettagli sul processo di selezione degli studi, sugli studi esclusi da full-text e i motivi di esclusione, sulle caratteristiche degli studi inclusi nonché l'evidence to decision framework (EtD).

## Risultati della ricerca - Valori e preferenze dei pazienti e Accettabilità

La strategia di ricerca effettuata ad hoc per individuare studi sui valori e preferenze dei pazienti e sull'accettabilità non ha portato a risultati rilevanti (Appendice EtD).

# EVIDENCE TO DECISION FRAMEWORK - SINTESI DELLE EVIDENZE E RACCOMANDAZIONI

Sulla base del quesito clinico e dei criteri di selezione definiti a priori è stata condotta una ricerca sistematica della letteratura sulle varie banche dati (Appendice 1).

In relazione all' efficacia e alla sicurezza dell'intervento rispetto al confronto sono stati inclusi n. 2 studi (Engeln et al. 2017 e Fleming 2020) poichè avevano i criteri e le caratteristiche definiti nel quesito PICO. Gli studi sono stati descritti in dettaglio in Appendice 1I. Per i domini sui valori e preferenze dei pazienti e per la dimensione di accettabilità non sono stati reperiti studi direttamente riferibili a questi ambiti.

Tutti i risultati relativi alla ricerca nonché le successive considerazioni e giudizi da parte del gruppo di esperti sono stati riportati nell' Evidence to Decision Framework (Appendice 1M- EtD).

Di seguito una sintesi dei risultati, dei giudizi espressi all'unanimità dal panel e delle raccomandazioni finali.

## 1. Effetti desiderabili

Nessuno studio ha valutato gli esiti: "comparsa di nevo ricorrente" (piuttosto è stato considerato "nevo residuo") e "qualità della vita".

**L'esito "comparsa di melanoma"** (riduzione/assenza come effetto desiderabile dell'intervento) è stato valutato dai due studi (Engeln et al. 2017 e Fleming 2020).

Nei pazienti sottoposti a osservazione non si sono verificati casi di melanoma nello stesso sito iniziale del nevo displastico: n. 0 casi su n. 187 pazienti con margini negativi in Engeln 2017 e n. 0 casi in 26 pazienti con margini negativi in Fleming 2020.

**Nota.** Su parere del CTS e del gruppo di esperti del panel all'unanimità, e come riportato nello studio, l'unico caso di melanoma in situ riscontrato riguardava una recidiva di melanoma e non un nuovo caso di melanoma e quindi è stato escluso dall'analisi.

**Nei pazienti sottoposti a ri-escissione:** non si sono verificati casi di melanoma in n. 82 pazienti (Engeln 2017) e in n.19 pazienti (Fleming 2020) con margini negativi sottoposti a ri-escissione del nevo displastico.

Nota. Anche in questa situazione, su parere del CTS e del gruppo di esperti del panel all'unanimità, i casi riportati negli studi (n. 1 caso di melanoma su n. 82 pazienti con margini negativi sottoposti a ri-escissione del nevo displastico (Engeln 2017) e n.1 caso su n. 19, valutato come melanoma cutaneo in fase precoce diagnosticato dopo 1 mese dalla biopsia inziale (Fleming 2020)) sono apparsi dubbi sia rispetto alla diagnosi originale di nevo displastico che alla procedura di escissione (non specificata se shave o escissione ellittica), portando all'esclusione di questi 2 casi dall'analisi finale. Questi due casi infatti, come riportato anche in parte negli studi dagli autori stessi, sono più indicativi di un "melanoma residuo" (originariamente non diagnosticato) piuttosto che di "comparsa/sviluppo di melanoma".

Sono stati quindi considerati n. 0 eventi su n. 101 pazienti sottoposti a ri-escissione e n. 0 eventi su n. 213 pazienti sottoposti a osservazione / follow up (Engeln 2017 e Fleming 2020). E' stata effettuata la valutazione della qualità delle prove tramite tabella GRADE di sintesi narrativa e la qualità delle prove è risultata "molto bassa" rispetto ai risultati provenienti dai due studi (Osservazione: 0 eventi su 213 pazienti nei pazienti sottoposti a osservazione e 0 eventi su 101 pazienti sottoposti a ri-escissione; N. 314 pazienti in totale; n. 2 studi non randomizzati) (Appendice 1 L. SoF in Evidence

to Decision Framework).

Considerazioni effetti desiderabili: Così come descritto anche negli studi inclusi (Engeln 2017), i dati ottenuti suggeriscono come la sola osservazione potrebbe essere considerata sicura piuttosto che effettuare una ri-escissione e come una mancata ri-escissione dei nevi displastici non comporterebbe un rischio successivo di melanoma.

Giudizio del Panel sugli effetti desiderabili della ri-escissione: "irrilevanti" nel ridurre la comparsa di melanoma rispetto alla sola osservazione.

#### 2. Effetti indesiderabili

Non sono stati individuati negli studi informazioni circa gli effetti indesiderabili prioritizzati dal Panel quali: "complicanze chirurgiche: infezioni" e "complicanze chirurgiche: cicatrici".

Rispetto all'esito "Comparsa di Melanoma" (aumento/comparsa come effetto indesiderabile) vale quanto riportato per gli effetti desiderabili del trattamento. (Appendice 1 L. SoF in Evidence to Decision Framework). Sono stati infatti considerati n. 0 eventi su n. 101 pazienti sottoposti a riescissione e n. 0 eventi su n. 213 pazienti sottoposti a osservazione / follow up (Engeln 2017 e Fleming 2020). In ogni caso, la sola osservazione potrebbe essere considerata sicura piuttosto che effettuare una ri -escissione.

#### Giudizio del panel di esperti sugli effetti indesiderabili della ri-escissione: "Irrilevanti".

Mancanza di dati rispetto alle "complicanze chirurgiche: infezioni" e "complicanze chirurgiche: cicatrici".

#### 3. Valori attribuiti agli esiti

La strategia di ricerca effettuata ad hoc per individuare studi sui valori e preferenze dei pazienti non ha portato a risultati rilevanti. E' stato, infatti, reperito un solo studio ma non direttamente correlabile agli esiti predefiniti. Lo studio riportava infatti l'importanza per i pazienti che si sottopongono a valutazione di ottenere informazioni appropriate e dettagliate durante tutto il percorso diagnostico di una lesione sospetta.

I punti di vista e le preferenze della popolazione target sono stati acquisiti anche mediante la partecipazione del dr. Pistore (Associazione Melanoma Day) al gruppo di sviluppo della RBPCA

Giudizio del panel di esperti: "Probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità rispetto agli esiti".

## 4. Bilancio degli effetti

Gli effetti desiderabili (ridurre lo sviluppo/comparsa di melanoma) nell'effettuare una ri-escissione rispetto alla sola osservazione sono stati giudicati irrilevanti a fronte di effetti indesiderabili (comparsa di melanoma) irrilevanti o non evidenti (per la mancanza di dati disponibili in letteratura sulle complicanze della ri-escissione, quali infezioni e cicatrici).

La sola osservazione potrebbe infatti essere considerata sicura piuttosto che effettuare un intervento di ri-escissione. Una mancata ri-escissione dei nevi displastici, infatti, non comporterebbe un rischio di successivo di melanoma. Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderabili quindi probabilmente NON FAVORISCE l'effettuazione della ri-escissione ma piuttosto di sottoporre il paziente alla sola osservazione / follow-up.

Giudizio del panel di esperti: "Probabilmente favorisce il confronto"

## 5. Certezza delle prove

Sulla base del solo esito reperito negli studi ovvero "comparsa di melanoma", la qualità delle evidenze è risultata essere "molto bassa".

Giudizio del panel di esperti: "molto bassa"

#### 6. Accettabilità

Dalla ricerca ad hoc della letteratura, non sono stati reperiti studi sull' accettabilità dell'intervento. In mancanza di studi ad hoc sull'accettabilità dell'intervento, la raccomandazione alla non ri-escissione viene supportata anche dal vantaggio che si raggiungerebbe in termini di riduzione di potenziali effetti indesiderati, riduzione dei costi a carico sia dei pazienti che del SSN e non ultimo riduzione delle liste di attesa. Effettuare una ri-escissione potrebbe non essere un intervento accettabile rispetto ad effettuare la sola osservazione /follow-up.

Giudizio del panel di esperti: "probabilmente no"

"Il panel suggerisce che, in assenza di prove scientifiche evidenti, un ulteriore intervento di allargamento/radicalizzazione di un nevo displasico di alto grado, quando è stato già completamente asportato con escissione a losanga, non appare necessario"

Giustificazione alla raccomandazione

Poiché è notorio che la diagnosi differenziale tra nevo displastico con displasia di alto grado e melanoma iniziale è una diagnosi differenziale complessa e difficile anche per patologi esperti, nei casi controversi il panel suggerisce, per una decisione definitiva, di rimandare ad una correlazione clinico patologica da implementare caso per caso.

In assenza di prove scientifiche evidenti o comunque scarse e di qualità molto bassa, la raccomandazione alla non ri-escissione viene supportata anche dal vantaggio che si raggiungerebbe in termini di riduzione di potenziali effetti indesiderati, riduzione dei costi a carico sia dei pazienti che del SSN e non ultimo riduzione delle liste di attesa.

### 5. REVISIONE ESTERNA

I Referee esterni sono stati individuati dal CTS tra professionisti esperti dell'argomento specifico oggetto di questo documento di RBPCA. Il documento preliminare prodotto dal gruppo di scrittura, in seguito al lavoro dell'intero Panel, è stato sottoposto alla valutazione di due referee esterni indipendenti al termine del processo di produzione del documento di RBPCA ovvero nel marzo 2025 e prima della sottomissione del documento all'ISS. La valutazione è stata positiva e favorevole alla pubblicazione del presente documento. Si allegano i commenti dei revisori.

# 6. APPLICABILITÀ

#### Fattori facilitanti:

l'assenza di precedenti linee guida sul tema in oggetto rende queste raccomandazioni attese. La semplicità della raccomandazione (fare oppure no la ri-escissione) la rende di facile applicazione.

#### Ostacoli:

La disseminazione di queste RBPCA può rappresentare un fattore critico. Rendere note e fruibili queste raccomandazioni è il punto cardine per la loro applicabilità.

## Strategie per superare gli ostacoli:

ADOI (Associazione Dermatologi Ospedalieri e della Sanità Pubblica Italiani) può efficacemente disseminare queste raccomandazioni mediante la rivista ufficiale ADOI Dermatology Reports, i suoi canali web e in occasione dei Congressi nazionali e/o locali, a costi relativamente contenuti. Le altre

associazioni dermatologiche AIDA, IMI, SIDCO, SIDEMAST possono ugualmente contribuire alla diffusione.

#### Monitoraggio:

ADOI, con cadenza biennale, disseminerà un questionario ai medici coinvolti nel trattamento chirurgico dei nevi displastici del tipo: Nevo ad alto/basso grado di atipia, Margini negativi/positivi, Escissione in data, Ri-escissione si/no, Esito.

Indicatori di processo e di esito per valutare l'implementazione della raccomandazione:

- Proporzione di pazienti con nevo displastico di alto grado, con margini negativi, sottoposti a sola osservazione clinica (senza ri-escissione) (processo)
- Incidenza di diagnosi di melanoma nella sede della precedente escissione entro 24 mesi (esito)
- Soddisfazione del paziente rispetto alla gestione del nevo displastico (esito percepito)

Nota: verrà effettuato un monitoraggio su strutture campione.

## 7. AGGIORNAMENTO DELLE RBPCA

In considerazione della continua evoluzione delle conoscenze in ambito scientifico, è necessario prevedere un aggiornamento delle RBPCA entro tre anni.

Nel caso in cui dovessero rendersi disponibili nuove evidenze che modifichino la forza e/o la direzione della raccomandazione, è prevista una revisione parziale o completa del documento di RBPCA. Nell'aggiornamento, sia completo che parziale, verranno utilizzati gli stessi processi e metodi adottati per la produzione di nuove RBPCA.

Diversamente, nel caso in cui dalla letteratura non emergano nuove evidenze scientifiche, e quindi non esistano modifiche da apportare alle raccomandazioni, non sarà necessario nessun aggiornamento delle RBPCA.

## 8.INDIPENDENZA EDITORIALE E ALTRE DICHIARAZIONI

ADOI ha sostenuto interamente i costi relativi alla produzione della RBPCA, senza influenzarne i contenuti.

## **CONFLITTI DI INTERESSE Policy per la gestione del conflitto di interessi (CdI)**

Tutti i soggetti coinvolti nella produzione delle RBPCA sono stati resi consapevoli dell'obbligo di dichiarare tutti gli interessi, finanziari e non, attinenti al potenziale ambito della RBPCA. In conformità con quanto previsto dal manuale metodologico, tutti i membri del panel della RBPCA hanno compilato e firmato il modulo per la dichiarazione degli interessi. A tutti i partecipanti è stata richiesta la dichiarazione dei CdI all'accettazione dell'incarico, alle votazioni delle raccomandazioni e all'approvazione del documento finale. I documenti relativi alla dichiarazione dei CdI di tutti i partecipanti allo sviluppo delle raccomandazioni sono disponibili e allegati al documento.

### **APPENDICI**

### APPENDICE 1A. Protocollo del quesito clinico

Quesito: Nei pazienti con diagnosi istologica di nevo displastico di alto grado completamente asportato (con margini negativi), la ri-escissione del sito chirurgico, rispetto al solo follow-up clinico, è più efficace nel ridurre il rischio di comparsa di nevo ricorrente o melanoma, senza compromettere la qualità della vita e contenendo il rischio di complicanze chirurgiche (es. infezioni, cicatrici)?

**OBIETTIVO:** Fornire allo specialista dermatologo indicazioni chiare su come gestire un paziente a cui è stata asportata una lesione cutanea refertata come nevo displastico di alto grado (diagnosi istologica).

#### **Definizione del PICO**

(P) Popolazione: pazienti adulti (incluse donne in gravidanza e allattamento) e bambini a cui è stata asportata una lesione cutanea refertata come nevo displastico di alto grado (diagnosi istologica) asportata completamente (margini negativi).

Stratificazione per: adulti (età >18 anni) e bambini; fattori di rischio per melanoma (scottature in età infantile, familiarità, fototipo, numero dei nevi, numero nevi displastici); presenza/assenza follow-up del paziente.

- (I) Intervento: ulteriore intervento di allargamento/radicalizzazione della lesione diagnosticata come nevo displasico di alto grado, quando è stata già completamente asportata
- (C) Confronto: nessun intervento di allargamento, osservazione/attesa/follow-up.
- (O) Esiti: comparsa di nevo ricorrente o melanoma, qualità della vita, complicanze chirurgiche (infezione, cicatrice)

Criteri di esclusione: nevo displastico di basso grado

**Tipo di studi:** Revisioni sistematiche di alta qualità metodologica, valutate con la checklist AMSTAR 2 di studi randomizzati controllati (RCT) o di studi osservazionali. In caso di più revisioni relative allo stesso quesito, sono selezionate le revisioni più recenti e di migliore qualità. In assenza di RS recenti e di buona qualità, sono selezionati RCT o studi osservazionali.

## APPENDICE 1B. Strategia di ricerca per efficacia e sicurezza (RS, RCT e Studi Osservazionali)

#### RBPCA: GESTIONE CLINICO-TERAPEUTICA DEL NEVO DISPLASICO

### Database: Cochrane Library issue 11, November 2024

#1	MeSH	descriptor:	[Dvs	splastic	Nevus S	vndrome	explod	le all	trees

- #2 (dysplastic NEXT (nevus or nevi or naevus or naevi or naevus or naevi)):ti,ab
- #3 (atypical NEXT (nevus or nevi or naevus or naevi or naevus or naevi)):ti,ab,kw
- #4 atypical NEXT mole
- #5 (clark\* NEXT (nevus or nevi or naevus or naevi or naevus or naevi)):ti,ab,kw
- #6 architectural NEXT disorder
- #7 (melanocytic NEXT lesion\*):ti,ab,kw
- #8 (melanocytic NEXT skin NEXT lesion\*):ti,ab,kw
- #9 (pigmented NEXT lesion\*):ti,ab,kw
- #10 ((precancerous OR premalignant OR "pre-cancerous" OR "pre-malignant") AND (Melanoma OR Melanomas OR "Skin neoplasm" OR "Skin neoplasms" OR "Skin cancer" OR "Skin cancers")):ti,ab,kw
- #11 {OR #1-#10}
- #12 MeSH descriptor: [Dermatologic Surgical Procedures] explode all trees
- #13 (Excise or Excised or Excising or Excision or Excisions or Reexcision or Re-excision or Re-excisions or Re-excisions or Re-excise or Reexcised or Re-excise or Re-excised or Re-excising or Transect or Transection or Transections or Transected or Transecting or Biopsy or Biopsies or Biopsied):ti,ab,kw
- #14 #12 OR #13
- #15 #11 AND #14 in Cochrane Reviews
- #16 #11 AND #14 in Trials

## Database: Ovid MEDLINE(R) ALL <1946 to November 27, 2024>

- 1 exp Dysplastic Nevus Syndrome/
- 2 (dysplastic adj (nevus or nevi or naevus or naevi or naevus or naevi)).mp.
- 3 (atypical adj (nevi or nevus or naevus or naevi)).mp.
- 4 atypical mole\*.mp.
- 5 (clark\* adj (nevus or nevi or naevus or naevi or naevus or naevi)).mp.

- **6** architectural disorder.mp.
- 7 (melanocytic lesion\* or melanocytic skin lesion\*).ti,ab.
- 8 (pigmented lesion\* or pigmented skin lesion\*).ti,ab.
- **9** 1 or 2 or 3 or 4 or 5 or 6 or 7 or 8
- 10 exp Precancerous Conditions/
- 11 (precancerous or premalignant or pre-cancerous or pre-malignant).tw.
- **12** 10 or 11
- 13 exp Melanoma/ or Melanoma.tw. or Melanomas.tw. or "Skin Neoplasms"/ or Skin neoplasm.tw. or Skin neoplasms.tw. or Skin cancer.mp. or Skin cancers.tw.
- **14** 12 and 13
- 15 exp Dermatologic Surgical Procedures/
- 16 (Reexcision or Re-excision or Reexcisions or Re-excisions or Reexcise or Reexcised or Reexcising or Re-excise or Re-excised or Re-excising or Transects or Transection or Transections or Transected or Transecting).tw.
- 17 ((excision or excise or excised or excising or excisions) and (biopsy or biopsies or biopsied)).tw.
- 18 complete excision\*.tw.
- 19 ((wide or wider) adj excision\*).tw.
- **20** surgical excision.mp.
- **21** or/15-20
- **22** 9 and 21
- 23 14 and 21
- **24** 22 or 23
- 25 exp animals/ not humans.sh.
- **26** 24 not 25

## Database: Embase <1974 to 2024 November 27>

- 1 exp dysplastic nevus/
- 2 (dysplastic adj (nevus or nevi or naevus or naevi or naevus or naevi)).tw.
- 3 (atypical adj (nevi or nevus or naevus or naevi)).tw.
- 4 atypical mole\*.mp.
- 5 (clark\* adj (nevus or nevi or naevus or naevi or naevus or naevi)).mp.
- **6** architectural disorder.mp.
- 7 (melanocytic lesion\* or melanocytic skin lesion\*).ti,ab.

- 8 (pigmented lesion\* or pigmented skin lesion\*).ti,ab.
- 9 or/1-8
- 10 (Re-excision or Reexcisions or Re-excisions or Reexcise or Reexcised or Reexcising or Re-excise or Re-excised or Re-excising or Transect or Transects or Transection or Transections or Transected or Transecting).tw.
- 11 exp excision/ or (excision or excise or excised or excising or excisions).tw.
- 12 exp biopsy/ or (biopsy or biopsies or biopsied).tw.
- **13** 11 and 12
- 14 complete excision\*.tw.
- 15 ((wide or wider) adj excision\*).tw.
- 16 surgical excision.mp.
- **17** 10 or 13 or 14 or 15 or 16
- **18** 9 and 17
- 19 (rat or rats or mouse or mice or swine or porcine or murine or sheep or lambs or pigs or piglets or rabbit or rabbits or cat or cats or dog or dogs or cattle or bovine or monkey or monkeys or trout or marmoset\$1).ti. and animal experiment/
- 20 animal experiment/ not (human experiment/ or human/)
- **21** 19 or 20
- **22** 18 not 21

# APPENDICE 1C. Strategia di ricerca sulle dimensioni di valori e preferenze dei pazienti per la gestione del nevo displastico

## Database: Ovid MEDLINE(R) ALL <1946 to January 06, 2025>

- 1 exp Dysplastic Nevus Syndrome/
- 2 (dysplastic adj (nevus or nevi or naevus or naevi or naevis or naevi)).mp.
- 3 (atypical adj (nevi or nevus or naevus or naevi)).mp.
- 4 atypical mole\*.mp.
- 5 (melanocytic adj2 (nevi or nevus or naevus or naevi)).tw.
- 6 (melanocytic adj2 lesion\*).tw.
- 7 (pigmented adj2 lesion\*).tw.
- 8 (clark\* adj (nevus or nevi or naevus or naevi or naevus or naevi)).mp.
- 9 architectural disorder.mp.
- 10 or/1-9
- 11 exp Precancerous Conditions/
- 12 (precancerous or premalignant or pre-cancerous or pre-malignant).tw.
- 13 11 or 12
- 14 exp Melanoma/ or Melanoma.tw. or Melanomas.tw. or "Skin Neoplasms"/ or Skin neoplasm.tw. or Skin neoplasms.tw. or Skin cancer.mp. or Skin cancers.tw.
- 15 13 and 14
- 16 (Excise or Excised or Excising or Excision or Excisions or Reexcision or Re-excision or Re-excisions or Re-excisions or Re-excise or Re-excised or Re-excised or Re-excised or Re-excised or Transect or Transects or Transection or Transections or Transected or Transecting or Biopsy or Biopsies or Biopsied).tw.
- 17 15 and 16
- 18 10 and 16
- 19 17 or 18
- 20 \*Attitude to Health/
- 21 \*Patient Participation/
- 22 patient\$2 participation.tw.
- 23 user\$2 participation.tw.
- 24 \*Patient Preference/
- 25 preference\*.tw.
- 26 choice\$1.ti.

- 27 value\*.ti.
- 28 valuation\*.ti.
- 29 expectation\*.tw.
- 30 attitude\*.tw.
- 31 acceptab\*.tw.
- 32 knowledge.tw.
- 33 point of view.tw.
- 34 user\$2 view\*.tw.
- 35 patient\$2 view\*.tw.
- 36 health state values.tw.
- 37 health perception\*.tw.
- 38 patient\$2 perce\*.tw.
- 39 patient\$2 perspective\*.tw.
- 40 or/20-39
- 41 patient\$1.ti.
- 42 user\$1.ti.
- 43 men.ti.
- 44 women.ti.
- 45 children.ti.
- 46 or/41-45
- 47 \*Decision Making/
- 48 decision\$1 mak\*.tw.
- 49 (decision\* and mak\*).ti.
- 50 or/47-49
- 51 46 and 50
- 52 discrete choice\*.tw.
- 53 decision board\*.tw.
- 54 decision analy\*.tw.
- 55 decision support.tw.
- 56 decision tool\*.tw.
- 57 decision aid\*.tw.
- 58 or/52-57
- 59 decision support techniques/
- 60 (health and utilit\*).ti.

- 61 health utilit\*.tw.
- 62 (utility adj3 (value\* or score\* or estimate\*)).tw.
- 63 gamble\*.tw.
- 64 prospect theory.tw.
- 65 preference score.tw.
- 66 preference elicitation.tw.
- 67 preference based.tw.
- 68 health state.tw.
- 69 feeling thermometer\*.tw.
- 70 best worst.tw.
- 71 time trade-off.tw.
- 72 TTO.tw.
- 73 probability trade-off.tw.
- 74 or/59-73
- 75 (multiattribute or multi attribute).tw.
- 76 (EuroQoL5D or EuroQoL 5D).tw.
- 77 (EQ5D or EQ 5D).tw.
- 78 (SF6D or SF 6D).tw.
- 79 HUI.tw.
- 80 15D.tw.
- 81 (SF36 or SF 36).tw.
- 82 (SF12 or SF 12).tw.
- 83 Quality of Life/
- 84 quality of life.tw.
- 85 QoL.tw.
- 86 HRQoL.tw.
- 87 or/75-86
- 88 40 or 51 or 58 or 74 or 87
- 89 19 and 88

# Database: Embase <1974 to 2025 January 07>

- 1 exp dysplastic nevus/
- 2 (dysplastic adj (nevus or nevi or naevus or naevi or naevis or naevi)).tw.
- 3 (atypical adj (nevi or nevus or naevus or naevi)).tw.

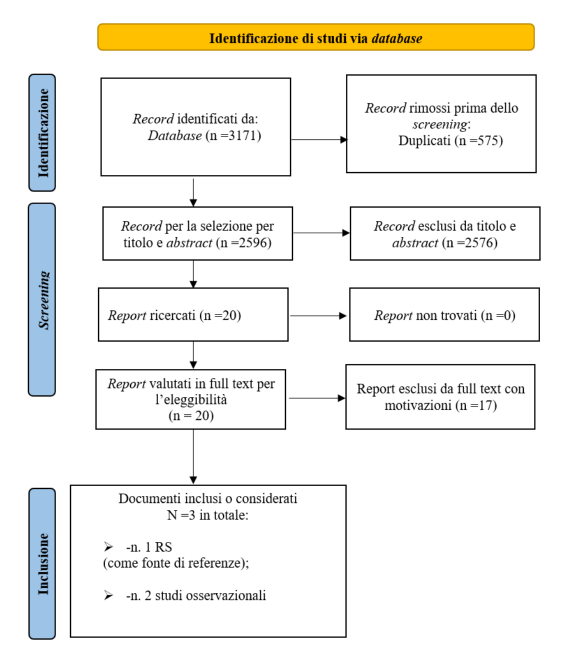
- 4 atypical mole\*.mp.
- 5 (melanocytic adj2 (nevi or nevus or naevus or naevi)).tw.
- 6 (melanocytic adj2 lesion\*).tw.
- 7 (pigmented adj2 lesion\*).tw.
- 8 (clark\* adj (nevus or nevi or naevus or naevi or naevus or naevi)).mp.
- 9 architectural disorder.mp.
- 10 1 or 2 or 3 or 4 or 5 or 6 or 7 or 8 or 9
- 11 exp excision/
- 12 exp biopsy/
- 13 (excision or excise or Excised or Excising or Excisions or Reexcision or Re-excision or Re-excisions or Re-excisions or Re-excise or Re-excised or Re-excised or Re-excised or Re-excised or Transect or Transects or Transection or Transections or Transected or Transecting or biopsy or biopsies or biopsied).tw.
- 14 11 or 12 or 13
- 15 10 and 14
- 16 \*Attitude to Health/
- 17 \*Patient Participation/
- 18 patient\$2 participation.tw.
- 19 user\$2 participation.tw.
- 20 \*Patient Preference/
- 21 preference\*.tw.
- 22 choice\$1.ti.
- 23 value\*.ti.
- 24 valuation\*.ti.
- 25 expectation\*.tw.
- 26 patient attitude/
- 27 attitude\*.tw.
- 28 acceptab\*.tw.
- 29 knowledge.tw.
- 30 point of view.tw.
- 31 user\$2 view\*.tw.
- 32 patient\$2 view\*.tw.
- 33 health state values.tw.
- 34 health perception\*.tw.

- 35 patient\$2 perce\*.tw.
- 36 patient\$2 perspective\*.tw.
- 37 or/16-36
- 38 patient\$1.ti.
- 39 user\$1.ti.
- 40 men.ti.
- 41 women.ti.
- 42 children.ti.
- 43 or/38-42
- 44 \*Decision Making/
- 45 medical decision making/
- 46 patient decision making/
- 47 decision\$1 mak\*.tw.
- 48 (decision\* and mak\*).ti.
- 49 or/44-48
- 50 43 and 49
- 51 discrete choice\*.tw.
- 52 decision board\*.tw.
- 53 decision analy\*.tw.
- 54 decision support.tw.
- 55 decision tool\*.tw.
- 56 decision aid\*.tw.
- 57 or/51-56
- 58 decision support system/
- 59 health status indicator/
- 60 (health and utilit\*).ti.
- 61 health utilit\*.tw.
- 62 (utility adj3 (value\* or score\* or estimate\*)).tw.
- 63 gamble\*.tw.
- 64 prospect theory.tw.
- 65 preference score.tw.
- 66 preference elicitation.tw.
- 67 preference based.tw.
- 68 health state.tw.

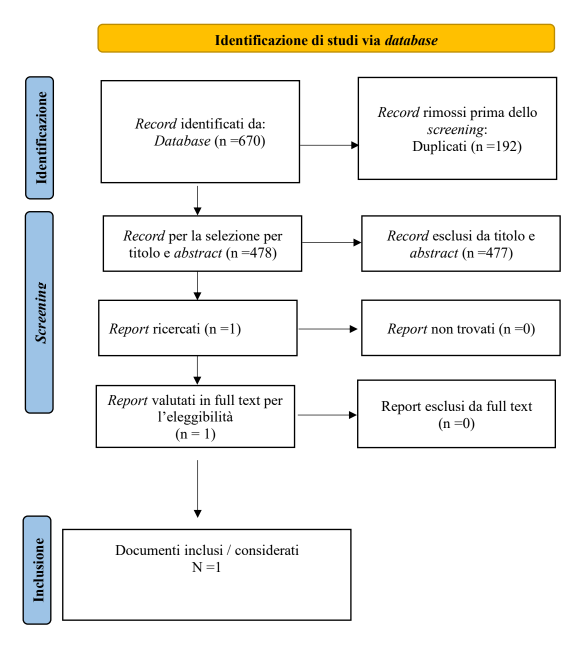
- 69 visual analog scale/
- 70 feeling thermometer\*.tw.
- 71 best worst.tw.
- 72 time trade-off.tw.
- 73 TTO.tw.
- 74 probability trade-off.tw.
- 75 or/58-74
- 76 (multiattribute or multi attribute).tw.
- 77 (EuroQoL5D or EuroQoL 5D).tw.
- 78 (EQ5D or EQ 5D).tw.
- 79 (SF6D or SF 6D).tw.
- 80 HUI.tw.
- 81 15D.tw.
- 82 (SF36 or SF 36).tw.
- 83 (SF12 or SF 12).tw.
- 84 Quality of Life/
- 85 quality of life.tw.
- 86 QoL.tw.
- 87 HRQoL.tw.
- 88 or/76-87
- 89 37 or 50 or 57 or 75 or 88
- 90 15 and 89

## RISULTATI DELLA RICERCA

# Processo di selezione degli studi per efficacia e sicurezza



Da: Page MJ, McKenzie JE, Bossuyt PM, et al. The PRISMA 2020 statement: an updated guideline for reporting systematic reviews. BMJ 2021, 372: n71. <u>DOI: 10.1136/bmj.n71</u>. (<a href="http://www.prisma-statement.org/">http://www.prisma-statement.org/</a>



Da: Page MJ, McKenzie JE, Bossuyt PM, et al. The PRISMA 2020 statement: an updated guideline for reporting systematic reviews. BMJ 2021, 372: n71. DOI: 10.1136/bmj.n71. (http://www.prismastatement.org/)

#### APPENDICE 1E. Referenze Studi inclusi

## Revisioni sistematiche della letteratura (considerata come fonte di referenze)

Vuong KT, Walker J, Powell HB, Thomas NE, Jonas DE, Adamson AS. Surgical re-excision vs. observation for histologically dysplastic naevi: a systematic review of associated clinical outcomes. Br J Dermatol. 2018 Sep;179(3):590-598. doi: 10.1111/bjd.16557. Epub 2018 Jun 21. PMID: 29570779.

#### Studi osservazionali inclusi con dati di esito su intevento e confronto

- 1. Engeln K, Peters K, Ho J et al. Dysplastic nevi with severe atypia: long-term outcomes in patients with and without re-excision. J Am Acad Dermatol 2017; 76:244–9
- 2. Fleming NH, Shaub AR, Bailey E, Swetter SM. Outcomes of surgical re-excision versus observation of severely dysplastic nevi: A single-institution, retrospective cohort study. J Am Acad Dermatol. 2020 Jan;82(1):238-240. doi: 10.1016/j.jaad.2019.07.033. Epub 2019 Jul 17. PMID: 31325549

# APPENDICE 1F. Studi primari esclusi e motivi di esclusione

#### DESCRIZIONE DEGLI STUDI ESCLUSI DOPO LETTURA DEI FULL-TEXT

N. 4 studi hanno valutato le atipie di grado severo oltre a quelli di grado lieve e di grado moderato. I dati però erano relativi ai soli margini positivi e non riferibili a quelli negativi. Tali studi, inoltre, riportavano i dati rispetto a un solo braccio di trattamento (ovvero i soli osservati o i soli re-escissi) (Abello-Poblete 2013; Bronsnick 2014; Hocker 2013; Reddy 2013).

N. 1 studio non riportava dettagli sul grado di atipia (Kmetz 2009).

N. 9 studi riportavano i dati su atipie di tipo lieve o moderato (nessuno sul grado moderato-severo) (Goodson et al. 2009, Hiscox et al. 2016; Maghari et al. 2016; Strazzula et al. 2014; Tallon e Snow et al. 2012; Kim et al. 2015 -Consensus; Morgado-Carrasco D et al. 2020; Jeon H, et al. 2015).

Nello studio condotto da Fleming et al. 2016 non venivano riportati i dati di esito rispetto alle atipie severa ma solo rispetto a quelle di grado lieve-moderato e non venivano riportati i dati rispetto ai margini negativi ma solo su quelli positivi.

## Tabella degli studi esclusi e ragione di esclusione

	REFERENZA	RAGIONE DI ESCLUSIONE
1.	Fleming 2016 (in Vuong 2018)	Risultati per atipia di grado lieve-moderato sui margini positivi, no risultati per atipia severa.
2.	Abello-Poblete 2013 (in Vuong 2018)	Coinvolgimento dei margini nel 100% delle atipie severe (margini positivi) e solo dati di esito solo sui re-escissi (atipia da moderata a severa).
3.	Bronsnick 2014(in Vuong 2018)	No dati di esito nel sottogruppo atipia severa. Solo margini positivi e solo dati sui re-escissi.
4.	Hocker 2013(in Vuong 2018)	Margini incompleti e completi indistinti non stratificato per grado severo di atipia.  Dati di esito solo sugli osservati.
5.	Kmetz 2009(in Vuong 2018)	Non riporta il grado di displasia. Dati di esito sui soli osservati.
6.	Reddy 2013(in Vuong 2018)	Dati di esito solo su nevi displastici a margini bioptici positivi e solo sui re-escissi.
7.	Goodson et al. 2009 (in Vuong 2018)	Atipia di grado lieve/moderato (da benigno a grado moderato). Non dati su atipie severe (anche se li

		include). Esito: tasso di ricorrenza di un DN valutato con biopsia iniziale.
8.	Hiscox et al. 2016 (in Vuong 2018)	Atipia di grado lieve/moderato
9.	Maghari et al. 2016 (in Vuong 2018)	Atipia di grado lieve
10.	Strazzula et al. 2014 (in Vuong 2018)	Atipia di grado lieve/moderato
11.	Tallon e Snow et al. 2012 (in Vuong 2018)	Atipia di grado lieve/moderato
12.	Kim et al. 2015	Atipia di grado moderato. Consensus
13.	Lewin et al. 2015	Disegno di studio: case series
14.	Morgado-Carrasco D et al. 2020.	Atipia di grado moderato.
15.	Molenkamp BG et al. 2008	Articolo in tedesco
16.	Jeon H, et al. 2015	Atipia di grado lieve/moderato.
17.	Terushkin V, et al. 2017	Tipo di esito considerato

#### REFERENZE STUDI ESCLUSI

- Fleming NH, Egbert BM, Kim J, Swetter SM. Reexamining the Threshold for Reexcision of Histologically Transected Dysplastic Nevi. JAMA Dermatol. 2016 Dec 1;152(12):1327-1334.
   Doi: 10.1001/jamadermatol.2016.2869. PMID: 27542070.
- 2. Abello-Poblete MV, Correa-Selm LM, Giambrone D et al. Histologic outcomes of excised moderate and severe dysplastic nevi. Dermatol Surg 2014; 40:40–5.
- 3. Bronsnick T, Kazi N, Kirkorian AY, Rao BK. Outcomes of biopsies and excisions of dysplastic acral nevi: a study of 187 lesions. Dermatol Surg 2014; 40:455–9.
- 4. Hocker TL, Alikhan A, Comfere NI, Peters MS. Favorable long-term outcomes in patients with histologically dysplastic nevi that approach a specimen border. J Am Acad Dermatol 2013; 68:545–51.
- 5. Kmetz EC, Sanders H, Fisher G et al. The role of observation in the management of atypical nevi. South Med J 2009; 102:45–8
- 6. Reddy KK, Farber MJ, Bhawan J et al. Atypical (dysplastic) nevi: outcomes of surgical excision and association with melanoma. JAMA Dermatol 2013; 149:928–34.

- 7. Goodson AG, Florell SR, Boucher KM, Grossman D. Low rates of clinical recurrence after biopsy of benign to moderately dysplastic melanocytic nevi. J Am Acad Dermatology 2010; 62:591–6
- 8. Hiscox B, Hardin MR, Orengo IF et al. Recurrence of moderately dysplastic nevi with positive histologic margins. J Am Acad Dermatol 2017; 76:527–30
- 9. Maghari A. Recurrence of dysplastic nevi is strongly associated with extension of the lesions to the lateral margins and into the deep margins through the hair follicles in the original shave removal specimens. Dermatol Res Pract 2016; 2016:8523947
- 10. Strazzula L, Vedak P, Hoang MP et al. The utility of re-excising mildly and moderately dysplastic nevi: a retrospective analysis. J Am Acad Dermatol 2014; 71:1071–6.
- 11. Tallon B, Snow J. Low clinically significant rate of recurrence in benign nevi. Am J Dermatopathol 2012; 34:706–9.
- 12. Kim CC, et al; Pigmented Lesion Subcommittee, Melanoma Prevention Working Group. Risk of Subsequent Cutaneous Melanoma in Moderately Dysplastic Nevi Excisionally Biopsied but With Positive Histologic Margins. JAMA Dermatol. 2018 Dec 1;154(12):1401-1408. Doi: 10.1001/jamadermatol.2018.3359. PMID: 30304348; PMCID: PMC6583364
- 13. Lewin et al; 2015. "Melanoma Diagnosed Following Excision of "Dysplastic Nevi. Dermatol Surg 2015; 41:158–181
- 14. Morgado-Carrasco D, Feola H, Fustà-Novell X, Martinez N. FR-Nevus con displasia moderada extirpados con márgenes quirúrgicos afectados. ¿Se deben reextirpar? Actas Dermosifiliogr. 2020. https://doi.org/10.1016/j.ad.2019.01.028
- 15. Molenkamp BG, Sluijter BJ, Oosterhof B, Meijer S, Van Leeuwen PA. Weinig prognostische betekenis van niet-radicale melanoomexcisie en van melanoomcellen in het reexcisiepreparaat voor totale en ziektevrije overleving van melanoompatiënten [Low prognostic importance of non-radical melanoma excision and the presence of melanoma cells in the re-excision specimen to overall and disease-free survival of melanoma patients]. Ned Tijdschr Geneeskd. 2008 Oct 18;152(42):2288-93. Dutch. PMID: 19009879.
- 16. Jeon H, Wang YJ, Smart C. What Is the Best Method for Removing Biopsy-Proven Atypical Nevi? A Comparison of Margin Clearance Rates Between Reshave and Full-Thickness Surgical Excisions. Dermatol Surg. 2015 Sep;41(9):1020-3. Doi: 10.1097/DSS.0000000000000437. PMID: 26230329.
- 17. Terushkin V, Ng E, Stein JA, Katz S, Cohen DE, Meehan S, Polsky D. A prospective study evaluating the utility of a 2-mm biopsy margin for complete removal of histologically atypical

- (dysplastic) nevi. J Am Acad Dermatol. 2017 Dec;77(6):1096-1099. Doi: 10.1016/j.jaad.2017.07.016. Epub 2017 Oct 2. PMID: 28982585.
- 18. Indicazioni metodologiche per la stesura di raccomandazioni per le buone pratiche clinico assistenziali v. 1.1 dicembre 2024 Istituto Superiore di Sanità

# APPENDICE 1G. Sintesi delle caratteristiche delle RS individuate

Revisione Autore,	Studi inclusi (disegno	Metan alisi (Sì/No)	Caratteristi che della popolazion	Confronti considerati		Esiti considerati				
pubblicazi one(ultima ricerca)	di studio)		e ricercata		Ricorrenz a di nevo displastic	Comparsa del melanoma	Qualità della vita	Complicanze chirurgiche: infezione	Complicanze chirurgiche: cicatrice	
Vuong 2018 (20 Aprile 2017)	Studi RCT ed osservazio nali comparati vi e non	NO	Nessun limite di età con nevo displastico di grado lieve moderato e grave	Ri- escissione e osservazion e (sono stati inclusi anche studi con un solo braccio)	X	X	NR	NR	NR	Presa in considerazione solo come fonte di referenze in quanto mancante di esiti considerati dal panel, obiettivi più ampi e non aggiornata alla più recente letteratura (lancio strategia 20 Aprile 2017)

# APPENDICE 1H. Valutazione della qualità metodologica delle revisioni individuate (checklist AMSTAR 2)

		Item									Giudizio globale						
Studio	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	
Vuong et al. 2018	Sì	Sì	Si	Sì	Sì	Sì	No	Sì	Sì	No	NA	NA	Sì	SI	No	Sì	Moderata/Alta

**AMSTAR** *checklist* (Shea BJ, Reeves BC, Wells G, et al. AMSTAR 2: strumento per la valutazione critica di revisioni sistematiche di trial randomizzati e/o di studi non randomizzati sull'efficacia degli interventi sanitari. Evidence 2020, 12: e1000206. Versione italiana a cura della Fondazione GIMBE).

- 1. I quesiti di ricerca e i criteri di inclusione della revisione comprendono gli elementi del PICO?
- 2. La revisione sistematica dichiara esplicitamente che i metodi sono stati definiti prima della sua conduzione, motivando tutte le violazioni significative del protocollo?
- 3. Gli autori motivano la scelta del disegno degli studi inclusi nella revisione?
- 4. Gli autori hanno effettuato una ricerca sistematica della letteratura?
- 5. La selezione degli studi è stata effettuata da almeno due autori in maniera indipendente?
- 6. L'estrazione dei dati è stata effettuata da almeno due autori in maniera indipendente?
- 7. Gli autori forniscono l'elenco degli studi esclusi giustificando le motivazioni?
- 8. Gli autori descrivono con sufficiente livello di dettaglio gli studi inclusi?
- 9. Gli autori hanno utilizzato un metodo adeguato per analizzare il rischio di bias dei singoli studi inclusi nella revisione?
- 10. Gli autori riportano le fonti di finanziamento degli studi inclusi nella revisione?
- 11. Se è stata condotta una meta-analisi (MA), gli autori hanno utilizzato metodi appropriati per la combinazione statistica dei risultati?
- 12. Se è stata condotta una meta-analisi, gli autori analizzano il potenziale impatto del rischio di *bias* dei singoli studi nei risultati della meta-analisi o nelle altre sintesi delle evidenze?
- 13. Gli autori tengono in considerazione il rischio di bias nei singoli studi quando interpretano/discutono i risultati della revisione?
- 14. Gli autori spiegano e discutono in maniera soddisfacente ogni eterogeneità osservata nei risultati della revisione?
- 15. Se è stata effettuata una meta-analisi, gli autori hanno esplorato adeguatamente il bias di pubblicazione e discusso il potenziale impatto sui risultati della revisione?
- 16. Gli autori hanno riportato ogni fonte potenziale di conflitto di interessi, includendo anche eventuali finanziamenti ricevuti per condurre la revisione?

#### APPENDICE 11.

## Descrizione degli studi inclusi e tabelle con caratteristiche degli studi inclusi

#### **DESCRIZIONE DEGLI STUDI INCLUSI**

### 1. Engeln 2017:

Lo studio è stato condotto negli Stati Uniti ed ha previsto la partecipazione di n. 451 pazienti adulti con diagnosi di nevo displastico con atipia severa (alto grado) alla biopsia. E' stata effettuata un'analisi retrospettiva utilizzando le cartelle cliniche elettroniche di tutti i pazienti con diagnosi di nevo displastico con atipia severa (compresi quelli con atipie medio-gravi e focalmente gravi) che erano stati sottoposti a biopsia tra il novembre 1994 e il Novembre 2004 e con follow-up clinico di almeno 5 anni, come determinato dall'ultima visita. Sono stati esclusi tutti i pazienti di età inferiore a 18 anni. L'età media dei pazienti era pari a 41.3 anni; 47% dei pazienti era di sesso maschile. L'età mediana di follow-up era pari a 11.9 anni.

#### Obiettivo dello studio

Determinare l'incidenza di un successivo sviluppo del melanoma nei pazienti con diagnosi di nevo displastico con atipia severa (alto grado) in coloro che sono stati sottoposti a ri-escissione rispetto a quelli in osservazione/attesa e determinare i fattori associati alla decisione del medico di effettuare la ri-escissione.

#### Revisione istologica

In tutto, n.100 casi sono stati selezionati dal database per la conferma istologica della diagnosi di nevo displastico con atipia severa (entrambi i casi in cui il melanoma è stato trovato dopo la successiva ri-escissione e altri 98 casi selezionati casualmente). Dei 100 casi, n. 98 erano disponibili per la revisione istologica e sono stati valutati in modo indipendente da 2 dermatopatologi certificati per la presenza di grave atipia utilizzando i criteri specifici riportati nella seguente letteratura: Weinstock MA, Barnhill RL, Rhodes AR, Brodsky GL. Reliability of the histopathologic diagnosis of melanocytic dysplasia. The Dysplastic Nevus Panel. Arch Dermatol. 1997;133(8):953-958.

#### Risultati

Sono stati valutati n. 451 pazienti con diagnosi di nevo displastico con atipia severa (n. 411 pazienti con solo uno nevo displastico e n. 40 pazienti con 2 o più nevi displastici e per questi ultimi nell'analisi è stato incluso solo il primo nevo displastico sottoposto a biopsia).

Il 36,6% dei pazienti è stato sottoposto a ri-escissione del nevo displastico rispetto al 63,4% che non è stato sottoposto a ri-escissione. Una storia di melanoma (prima della diagnosi di nevo displastico) è stata individuata nel 13,5% dei pazienti.

## Diagnosi Di Melanoma

**-Osservati:** Non si sono verificati casi di melanoma recidivante nello stesso sito iniziale del nevo displastico in tutti i pazienti che non sono stati sottoposti a ri-escissione (n. 187 margini negativi).

-Re-Escissi: Dei 165 pazienti sottoposti a ri-escissione del nevo displastico, di cui 82 con margini negativi, n. 2 (1,2%) hanno ricevuto una diagnosi di melanoma dopo ri-escissione della lesione.

<u>Un solo paziente aveva i margini negativi alla biopsia</u> e per l'altro il dato sul coinvolgimento dei margini non era disponibile (e per tale motivo non è stato considerato).

Nel paziente con margini negativi, l'istologia iniziale era stata segnalata come da moderata a grave atipia "e ulteriori caratteristiche insolite". La ri-escissione, eseguita circa 1 mese dopo la biopsia originale, ha mostrato un quadro "gravemente atipico di proliferazione melanocitaria, compatibile con melanoma maligno. Profondità Breslow 0,27 mm". Il paziente non ha avuto eventi successivi significativi legati al melanoma a 13 anni di follow-up.

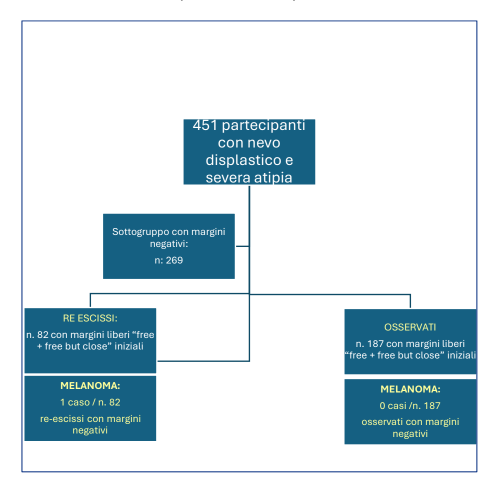
**NOTA:** per questo specifico paziente non è stato riportato il dettaglio sul tipo di escissione iniziale, se era stato sottoposto a shave o a escissione ellittica. Nella pubblicazione infatti viene riportato in generale che solo il 38.8% dei pazienti (n. 175) aveva avuto una escissione tipo shave ma non è riportato il dettaglio per questo specifico paziente.

Il secondo paziente non aveva una chiara valutazione del margine e il campione bioptico iniziale era segnalato come "nevo asimmetrico" con grave atipia (per tale motivo non è stato inserito nell'analisi dei dati). Il paziente non è stato sottoposto ri-escissione se non 1 anno dopo la biopsia iniziale, con istologia della ri-escissione riportata come melanoma "residuo in situ adiacente alla cicatrice". La ragione di questa ri-escissione ritardata non può essere accertata dai dati rilevati nella cartella clinica. In questo paziente non sono stati segnalati eventi successivi significativi legati al melanoma a distanza di 10 anni di follow-up.

### Conclusione autori

Gli autori concludono che la ri-escissione in pazienti con SDN potrebbe essere non necessaria.

# FLOW DIAGRAM DEI PAZIENTI (Esito melanoma)



## Associazione Ri-escissione e Storia Di Melanoma, Tipo Di Margini e Medici Specialisti

Nessuno dei n. 390 pazienti con nevo displastico ad atipia severa che non avevano in anamnesi una storia di melanoma ha sviluppato un melanoma metastatico successivo. Il tasso di ri-escissione in questo gruppo è stato del 37,7%. Successivi nuovi melanomi primari si sono verificati in 18 pazienti su 61 (29,5%) con SDN con una storia di melanoma e in 17 pazienti su 390 (4,4%) con SDN senza una storia di melanoma (P<.001).

I commenti al margine erano presenti su 368 dei casi e predittivi della decisione di non effettuare riescissione (P<.001), con solo il 23,1% dei casi di SDN sottoposti a ri-escissione in assenza di coinvolgimento dei margini, il 46% dei casi sottoposti a ri-escissione se il referto patologico riportava "margini liberi ma vicini", e il 57,9% dei casi sottoposti a ri-escissione dei margini se coinvolti.

La specialità del medico che esegue la biopsia (dermatologo vs non-dermatologo) non sembra influire sulla decisione di effettuare la ri-escissione o meno.

# 2. Fleming 2020:

Studio di coorte retrospettivo monocentrico condotto negli Stati Uniti che ha previsto la partecipazione di n.125 pazienti adulti di età media pari a 64 anni (il 96,8% dei pazienti erano maschi) con diagnosi di nevo displastico con atipia severa. Sono stati inclusi pazienti con nevo displastico diagnosticati da un singolo dermato-patologo al *Veterans Affairs Palo Alto Health Care System* nel periodo dal 15 maggio 1991 al 15 ottobre 2015, con follow-up per i casi osservati fino al 31 maggio 2019. L'intento della biopsia del medico è stato registrato come escissione (completa) o parziale (incompleta), ma non viene specificato il tipo di intervento (shave o asportazione totale), né i margini ("free" or "free but close"). Sono stati analizzati pazienti osservati clinicamente rispetto a pazienti che sono stati sottoposti a ri-escissione per nevo displastico per valutare la recidiva locale e la diagnosi istologica di melanoma cutaneo (CM) o precoce, il CM in evoluzione, incluso melanoma in situ e la proliferazione melanocitaria intraepidermica atipica.

**Obiettivo dello studio**: Determinare l'incidenza di un eventuale nevo residuo e di un successivo sviluppo di melanoma in pazienti con diagnosi di nevo displastico con atipia severa in coloro che sono stati sottoposti a ri-escissione rispetto a quelli in osservazione.

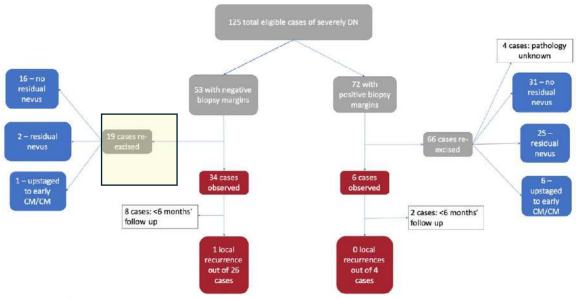
**Risultati:** Di n. 125 pazienti con diagnosi di nevo displastico con atipia severa, n.85 (68 %) erano stati re-escissi (n. 4 dei quali in altra sede) e n. 40 (32,0%) sono stati osservati clinicamente.

**OSSERVATI:** Dei n. 40 casi osservati, n. 34 (85%) avevano i margini negativi alla biopsia iniziale. Dei n. 30 casi osservati con diagnosi di nevo displastico e follow-up > 6 mesi (mediana 7,5; intervallo 0,6-17,5 anni), n. 26 su n. 34 avevano i margini negativi e n. 4 su n. 6 margini positivi, <u>n. 1 recidiva locale di melanoma in situ</u> si è sviluppata nel sito bioptico iniziale di un nevo displastico asportato (n.1 caso di melanoma in situ su n. 26 pazienti tutti con margini negativi pazienti osservati e non re escissi).

RE-ESCISSI: n. 19 degli n. 85 pazienti re-escissi (22,4%) avevano margini bioptici negativi; in n. 2 su n.19 (10,5%) è stato diagnosticato un nevo residuo e n.1 su n.19 (5,3%) è stato valutato come melanoma cutaneo in fase precoce.

Conclusioni autori: Anche se per il nevo displastico con margini bioptici positivi la ri-escissione sembra consigliabile, ulteriori studi prospettici sono necessari per giustificare la necessità di eseguire una nuova escissione in nevi displastici sottoposti a biopsia completa con margini standardizzati e in base al tipo di biopsia (ad esempio, 2 mm shave profondo).

# FLOW DIAGRAM DEI PAZIENTI (follow-up superiore o inferiore a 6 mesi)



**Fig 1.** Schematic for outcomes of clinically observed versus re-excised severely dysplastic nevi by initial biopsy intent (excisional vs partial) and margin status (negative vs positive). *CM*, Cutaneous melanoma; *DN*, dysplastic nevi.

# LIMITI DEGLI STUDI INDIVIDUATI E CONSIDERAZIONI FINALI DA PARTE DEGLI

#### **ESPERTI**

Per il CTS ed il panel di esperti, i 2 casi di melanoma riportati in Fleming 2020 (n.1 nei rescissi e n.1 negli osservati) e il caso riportato in Engeln 2017 (n.1 caso nei re-escissi) appaiono come casi dubbi rispetto alla diagnosi originale e alla procedura di escissione, portando all'esclusione di questi dall'analisi finale ovvero a non considerarli come eventi relativi alla "comparsa melanoma". Questi, infatti, appaiono più come "melanoma residuo". Sono stati quindi considerati n. 0 eventi su 101 pazienti sottoposti a ri-escissione e n. 0 eventi su 213 pazienti in osservazione / valutazione al follow up (Engeln 2017 e Fleming 2020)

# Tabella -Caratteristiche degli studi inclusi

Referenza Studio:	Caratteristiche dei partecipanti	Ri-escissione:	Osservazione	Durata del follow	Esiti definiti
Autore, Anno, Paese,				up	nei metodi
disegno studio					
Engeln 2017;	N. 451 partecipanti con nevo displastico	36.6%	63.4%	Mediana: 11.9 anni	Incidenza di
Stati Uniti;	e severa atipia;			(IQR 9.00-14.8)	melanoma;
Studio retrospettivo	Età media in anni: 43.3;	n. 82 con margini liberi	n. 187 con margini		
	Donne: 53%;	"free + free but close"	liberi "free + free but		
	Sottogruppo con margini negativi: n. 82;		close"		
Fleming 2020;	N. 125 partecipanti con nevo displastico	n. 85 (68%);	40 (32%)	Mediana: 7.5 anni	Incidenza di
Sati Uniti;	e severa atipia;			(range: 0.6-17.5)	nevo residuo;
Studio di coorte	Età mediana in anni: 64;	n.19 con margini negativi	n. 34 con margini		Incidenza di
retrospettivo	Donne: 3.2%;		negativi (n. 26 con		melanoma
	Sottogruppo con margini negativi: n. 53		follow-up > 6 mesi)		
			·		

# Tabella -Valutazione del rischio di bias degli studi inclusi nell'analisi dei dati

Studio	Bias due to	Selection	Bias in	Bias due to	Bias due to	Bias in measurement of	Bias in selection of	Overall Bias
	confounding	bias	classification	deviation	missing data	outcomes	the reported result	
			of	from				
			intervention	intended				
				intervention				
Engeln 2017	Serious Risk	Serious	Moderate	Low Risk	Serious Risk	Moderate Risk	Low Risk	Serious Risk
		Risk	Risk					
Fleming 2020	Serious Risk	Serious	Moderate	Low Risk	Moderate Risk	Serious Risk	Low Risk	Serious Risk
		Risk	Risk					

<sup>\*</sup>Valutazione effettuata nella Revisione Sistematica di Vuong 2018

## **APPENDICE 1L. Evidence to Decision Framework**

0	• 4
	uesito
v	ucsito

Nei pazienti con diagnosi istologica di nevo displastico di alto grado completamente asportato (con margini negativi), la ri-escissione del sito chirurgico, rispetto al solo follow-up clinico, è più efficace nel ridurre il rischio di comparsa di nevo ricorrente o melanoma, senza compromettere la qualità della vita e contenendo il rischio di complicanze chirurgiche (es. infezioni, cicatrici)?

POPOLAZIONE	Pazienti adulti (incluse donne in gravidanza e allattamento) e bambini a cui è stata asportata una lesione cutanea refertata come nevo displastico di alto grado (diagnosi istologica) asportata completamente (margini negativi).
	Stratificazione per: adulti (età >18 anni) e bambini; fattori di rischio per melanoma (scottature in età infantile, familiarità, fototipo, numero dei nevi, numero nevi displastici); presenza/assenza follow-up del paziente.
INTERVENTO	Ulteriore intervento di allargamento/radicalizzazione della lesione diagnosticata come nevo displasico di alto grado, quando è stata già completamente asportata (trattandolo di fatto come melanoma in situ).
CONFRONTO	Osservazione
ESITI	Comparsa di nevo ricorrente o melanoma, qualità della vita, complicanze chirurgiche (infezione, cicatrice)
PRINCIPALI	
TIPO DI STUDI	Revisioni sistematiche di alta qualità metodologica, valutate con la checklist AMSTAR 2 di studi randomizzati controllati (RCT) o di studi osservazionali. In caso di più revisioni relative allo stesso quesito, sono selezionate le revisioni più recenti e di migliore qualità. In assenza di RS recenti e di buona qualità, sono selezionati RCT o studi osservazionali.
SETTING	Qualsiasi setting

Effetti desiderabili		
Quanto considerevol	li sono gli effetti desiderabili attesi?	
GIUDIZI	RICERCA DELLE PROVE	CONSIDERAZIONI AGGIUNTIVE
X Irrilevanti	ESITI DI EFFICACIA:  a. Ricorrenza Del Nevo (riduzione/non ricorrenza come effetto desiderabile dell'intervento)	Dei casi resecati, due hanno ricevuto una
<ul><li>Piccoli</li><li>Moderati</li></ul>	In Fleming 2020 viene riportato l'esito "nevo residuo" piuttosto che "nevo ricorrente". Per tale motivo non è stato considerato.	diagnosi successiva di melanoma, ma uno è
o Grandi	b. Qualità Della Vita (miglioramento come effetto desiderabile dell'intervento)	stato escluso dall'analisi per
<ul><li>○ Variano</li><li>○ Non so</li></ul>	Nessuno studio incluso ha riportato l'esito.	mancanza di dati sui
○ INON SO	c. Comparsa/Sviluppo di Melanoma (riduzione/assenza come effetto desiderabile dell'intervento)  Per l'esito sono stati inclusi e descritti n. 2 studi:	margini. Il caso rimanente è stato oggetto di discussione
		oggetto di discussione

# 1. Engeln 2017

**-Osservati** (n. 187 margini negativi): Non si sono verificati casi di melanoma recidivante nello stesso sito iniziale del nevo displastico in tutti i pazienti che non sono stati sottoposti a ri-escissione.

-Re-Escissi: Dei 165 pazienti sottoposti a ri-escissione del nevo displastico (di cui 82 con margini negativi), n. 2 (1,2%) hanno ricevuto una diagnosi di melanoma dopo ri-escissione della lesione. Un paziente aveva i margini negativi alla biopsia e per l'altro il dato sul coinvolgimento dei margini non era disponibile (e per tale motivo non è stato considerato nella analisi dei dati ovvero in meta-analisi). Nel paziente con margini negativi, l'istologia iniziale era stata segnalata come da moderata a grave atipia "e ulteriori caratteristiche insolite". La ri-escissione, eseguita circa 1 mese dopo la biopsia originale, ha mostrato un quadro "gravemente atipico di proliferazione melanocitaria, compatibile con melanoma maligno. Profondità Breslow 0,27 mm". Il paziente non ha avuto eventi successivi significativi legati al melanoma a 13 anni di follow-up.

**NOTA:** per questo specifico paziente non è stato riportato il dettaglio sul tipo di escissione iniziale, se era stato sottoposto a shave o a escissione ellittica. Nella pubblicazione infatti viene riportato in generale che solo il 38.8% dei pazienti (n. 175) aveva avuto una escissione shave ma è riportato il dettaglio per questo specifico paziente.

# 2. Fleming 2020

**Risultati:** Di n. 125 pazienti con diagnosi di nevo displastico, n.85 (68 %) erano stati re-escissi (n. 4 dei quali in altra sede) e n. 40 (32,0%) sono stati osservati clinicamente.

**OSSERVATI:** Dei n. 40 casi osservati, n. 34 (85%) avevano i margini negativi alla biopsia iniziale. Dei n. 30 casi osservati con diagnosi di nevo displastico e follow-up > 6 mesi (mediana 7,5; intervallo 0,6-17,5 anni), n. 26 su n. 34 avevano i margini negativi e n. 4 su n. 6 margini positivi, n. 1 recidiva locale di melanoma in situ si

dagli esperti (componenti del comitato tecnico scientifico e panel a causa di dubbi sulla diagnosi originale e sulla procedura di escissione, portando alla sua esclusione dall'analisi finale (Engeln 2017,). Stesse valutazioni rispetto agli eventi riportati nello studio condotto da Fleming è sviluppata nel sito bioptico iniziale di un nevo displastico asportato (n.1 caso di melanoma in situ su n. 26 pazienti tutti con margini negativi in pazienti osservati).

**RE-ESCISSI:** n. 19 degli n. 85 pazienti re-escissi (22,4%) avevano margini bioptici negativi; n.1 paziente era stato "upstaged to early melanoma" su n.19 (5,3%).

#### COMMENTI E LIMITI DEGLI STUDI INDIVIDUATI E CONSIDERAZIONI FINALI

12 casi di melanoma riportati in Fleming 2020 (n.1 nei ri-scissi e n.1 negli osservati) e il caso riportato in Engeln

2017 (n.1 caso nei ri-escissi) appaiono come casi dubbi rispetto alla diagnosi originale e alla procedura di displastici con atipia escissione, portando alla esclusione dall'analisi finale. Questi infatti appaiono più come melanoma residuo severa vengono piuttosto che sviluppo/comparsa di melanoma. Per tale motivo, questi 3 casi non sono stati presi in frequentemente riconsiderazione e non risultano quindi eventi di comparsa/sviluppo di melanoma nel sito iniziale, né nel gruppo escissi per timore che dei re-escissi né in quello degli osservati. Sono stati quindi considerati 0 casi su 101 pazienti sottoposti a riconsiderati un presentare un rappresentare un rappresentare un

E' stata effettuata la valutazione della qualità delle prove tramite tabelle GRADE di sintesi narrativa considerando quindi i dati suddetti (Appendice 1 L.\_SoF in Evidence to Decision Framework).

Coerentemente con il giudizio degli esperti, gli autori di entrambi gli studi giungono alle stesse considerazioni e conclusioni finali escissi per timore che queste lesioni possano rappresentare un melanoma in fase iniziale ma nella serie di pazienti considerati questi non hanno dimostrato di

# **SUMMARY OF FINDINGS TABLE (NARRATIVA)**

	NAI	RRATIVE	№ of	Certainty of	
Outcomes	OSSERVAZIO NE	RI-ESCISSIONE	participants (studies)	the evidence (GRADE)	Comments
Melanoma_ (margini free + free but close)	Osservazione: 0/21	3; Ri-escissione: 0/101	314 (2 non- randomised studies) <sup>1,2</sup>	⊕○○○ Very low <sup>a,b,c</sup>	esito giudicato "critico"

### Spiegazioni

a. Abbassato di 1 livello poichè entrambi gli studi sono stati giudicati a rischio di bias serio; b. NA; c. Abbassato di 2 livelli per imprecisione per basso numero di partecipanti

#### References

- 1.Engeln K, Peters K, Ho J et al. Dysplastic nevi with severe atypia: long-term outcomes in patients with and without reexcision. J Am Acad Dermatol 2017; 76:244–9
- 2.Fleming NH, Shaub AR, Bailey E, Swetter SM. Outcomes of surgical re-excision versus observation of severely dysplastic nevi: A single-institution, retrospective cohort study. J Am Acad Dermatol. 2020 Jan;82(1):238-240. doi: 10.1016/j.jaad.2019.07.033. Epub 2019 Jul 17. PMID: 31325549

sviluppare un melanoma successivo nello stesso sito bioptico durante il follow-up a lungo termine quando non è stata eseguita la riescissione e che la riescissione di routine di tutti i nevi altamente displastici potrebbe non essere necessaria (Engeln 2017). Sono giustificati ulteriori studi prospettici per valutare la necessità di ri-escissione in

		margini completamente sottoposti a biopsia e in base al tipo di biopsia eseguita (ad es. di 2 mm) (Fleming 2020).
Effetti indesiderabili  Quanto considerevoli sono g  GIUDIZI	gli effetti indesiderabili attesi?  RICERCA DELLE PROVE	CONSIDERAZIONI AGGIUNTIVE
<ul><li>○ Grandi</li><li>○ Moderati</li><li>○ Piccoli</li></ul>	<b>ESITI DI SICUREZZA</b> - Comparsa di Melanoma (aumento come effetto indesiderabile dell'intervento): come sopra in quanto sono stati considerati n. 0 casi su 101 pazienti sottoposti a ri-escissione e n. 0 casi su 213 pazienti in osservazione / valutazione al follow up (Engeln 2017 e Fleming 2020).	Rispetto all'esito comparsa di

x Irrilevanti	(Giudizio: Irrilevanti)	studi inclusi (Engeln
○ Variano	-Complicanze Chirurgiche quali cicatrici e infezioni (aumento come effetto indesiderabile	2017), sulla base dei
	dell'intervento): nessuno studio ha valutato direttamente tali esiti.	dati ottenuti questi
○ Non so	(Giudizio: non so)	suggeriscono come la
		sola osservazione
		potrebbe essere
		considerata sicura
		piuttosto che
		effettuare una ri-
		escissione e come una
		mancata ri-escissione
		dei nevi displastici
		non comporti un
		rischio di successivo
		di melanoma
		metastatico.
		Mentre per i

	potenziali danni (pur
	non essendo stati
	valutati direttamente
	negli studi) gli autori
	dello studio (Engeln
	2017) concludono e
	suggeriscono come la
	ri-escissione dei nevi
	displastici potrebbe
	prevedere maggiori
	rischi di infezione e
	cicatrici e di costi
	sanitari.

Certezza delle prove					
Qual è la certezza complessiva delle prove di efficacia e sicurezza?					
GIUDIZI	RICERCA DELLE PROVE	CONSIDERAZIONI			
		AGGIUNTIVE			
X Molto bassa	Complessivamente la certezza delle prove è "molto bassa"				
o Bassa					
o Moderata					
○ Alta					
o Nessuno studio incluso					

# Valori e Preferenze

C'è incertezza o variabilità su quanto le persone possano considerare importanti gli esiti principali?

GIUDIZI	RICERCA DELLE PROVE	CONSIDERAZIONI
		AGGIUNTIVE
Importante incertezza o	Dalla ricerca effettuata non sono stati individuati studi relativi ai "valori e preferenze dei pazienti" nel contesto	Il Panel all'unanimità
variabilità	specifico (Appendice 1C). E' stato, infatti, reperito un solo studio ma non direttamente correlabile agli esiti	assegna un giudizio di
Probabilmente	predefiniti. Lo studio riguarda piuttosto l'esigenza da parte dei pazienti che si sottopongono a valutazione di	"probabilmente
importante incertezza o	ottenere informazioni appropriate e dettagliate durante tutto il percorso diagnostico di una lesione sospetta.	nessuna importante
variabilità	Al-Shakhli D. et al. 2006	incertezza o
X Probabilmente nessuna importante incertezza o	Obiettivo dello studio: indagare il disagio psicologico durante il processo diagnostico di una lesione sospetta.	variabilità" rispetto agli esiti considerati
	Materiali e Metodi: Il disagio psicologico è stato misurato nelle fasi di pre e post-diagnosi utilizzando scale	come importanti e
variabilità	standard di misurazione dell'ansia e una misura specifica dello studio di soddisfazione per il trattamento. Da una	critici.
Nessuna incertezza	coorte di 463 pazienti in un periodo di 6 mesi, n. 324 pazienti, che erano stati sottoposti ad indagini per una	Dalla letteratura non
importante o variabilità	lesione cutanea sospetta, hanno acconsentito a prendere parte allo studio.	sono emerse
	Risultati: Secondo i punteggi ottenuti, il 27% delle donne all'arrivo in clinica ha riportato livelli di ansia	particolari indicazioni

clinicamente elevati, rispetto al 10% degli uomini (p <0,0001). I pazienti a cui era stata fatta subito una diagnosi su valori e preferenze benigna hanno riportato una riduzione dell'ansia (p<0,0001), ma i pazienti che necessitavano di una biopsia dei pazienti e gli studi hanno riportato livelli di ansia elevati. I pazienti che hanno ricevuto una diagnosi post-istologica di melanoma considerati non hanno maligno hanno riferito che il periodo prima di effettuare l'istologico è stato ancora più angosciante rispetto valutato gli esiti quali all'attesa e alla ricezione dei risultati (p<0,01). La qualità della vita dei pazienti prima della diagnosi era "complicanze e eccellente, ma il funzionamento emotivo (p<0,05), l'insonnia (p<=0,001) e lo stato di salute globale (p<=0,001) | qualità della vita". sono peggiorati durante tutto il processo diagnostico per quei pazienti a cui è stata infine diagnosticata la malattia. I pazienti hanno riferito elevati livelli di soddisfazione per le visite e il trattamento, indipendentemente dalla diagnosi, ma hanno riportato la necessità di ottenere ulteriori informazioni. Questo studio ha implicazioni per tutti gli operatori sanitari coinvolti nell'erogazione delle cure. Il processo diagnostico di una lesione sospetta è evidentemente una fase "critica" e richiede una certa organizzazione per soddisfare le esigenze psicosociali e informative dei pazienti che si sottopongono a valutazione.

#### **BIBLIOGRAFIA**

1. H. Al-Shakhli, D. Harcourt and J. Kenealy. Psychological distress surrounding diagnosis of malignant and nonmalignant skin lesions at a pigmented lesion clinic. Journal of Plastic, Reconstructive and Aesthetic Surgery 2006 Vol. 59 Issue 5;

Bilancio degli effetti					
Il bilancio tra effetti desiderabili ed indesiderabili favorisce l'intervento o il confronto?					
GIUDIZI	IUDIZI RICERCA DELLE PROVE				
		AGGIUNTIVE			
Favorisce il confronto	EFFETTI DESIDERABILI DI EFFETTUARE LA RI-ESCISSIONE: irrilevanti nella riduzione	Gli effetti desiderabili			
x Probabilmente favorisce	dell'incidenza di melanoma rispetto alla sola osservazione.	nell'effettuare una ri-			
il confronto		escissione rispetto			
○ Non favorisce né il		alla sola osservazione			
	EFFETTI INDESIDERABILI DI EFFETTUARE LA RI-ESCISSIONE: irrilevanti (melanoma)	sono irrilevanti a			
confronto né	Mancanza di dati provenienti dalla letteratura sulle complicanze chirurgiche (cicatrici e infezioni).	fronte di effetti			
l'intervento		indesiderabili			
o Probabilmente favorisce		irrilevanti/non			
l'intervento		evidenti (da quanto			
○ Favorisce l'intervento		emerso in letteratura			
○ Varia		per la mancanza di			
		dati su complicanze			
○ Non so		della ri-escissione			

	quali eventuali
	infezioni/cicatrici). Il
	bilancio tra effetti
	desiderabili e
	indesiderabili quindi
	probabilmente <b>non</b>
	favorisce
	l'effettuazione della
	ri-escissione ma
	piuttosto
	dell'osservazione /
	follow-up
	(valutazione del
	Panel: probabilmente
	favorisce il
	confronto).

# Accettabilità

L'intervento è accettabile per i principali stakeholders?degli effetti

GIUDIZI	RICERCA DELLE PROVE	CONSIDERAZIONI AGGIUNTIVE
○ No	Dalla ricerca della letteratura per gli aspetti che riguardano l'accettabilità dell'intervento non sono stati	In mancanza di studi
X Probabilmente no	individuati studi diretti nella popolazione specifica oggetto di studio.	ad hoc
		sull'accettabilità
o Probabilmente si		dell'intervento,
∘ Si		l'effettuare una ri-
○ Varia		escissione
		probabilmente non è
○ Non so		un intervento
		accettabile rispetto a
		effettuare una
		osservazione /follow-
		up).
		La raccomandazione
		alla non ri-escissione

	viene supportata
	anche dal vantaggio
	che si raggiungerebbe
	in termini di riduzione
	di potenziali effetti
	indesiderati, riduzione
	dei costi a carico sia
	dei pazienti che del
	SSN e non ultimo
	riduzione delle liste di
	attesa.

# SINTESI DEI GIUDIZI

	GIUDIZI						
EFFETTI DESIDERABILI della riescissione	Irrilevanti	Piccoli	Moderati	Grandi		Varia	Non so
EFFETTI INDESIDERABILI della ri-escissione	Grandi	Moderati	Piccoli	Irrilevanti		Varia	Non so
QUALITA' DELLE PROVE	Molto bassa	Bassa	Moderata	Alta			Nessuno studio incluso
VALORI E PREFERENZE PAZIENTI rispetto agli esiti considerati	Importante incertezza o variabilità	Probabilmente importante incertezza o variabilità	Probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità	Nessuna importante incertezza o variabilità			
BILANCIO DEGLI EFFETTI	A favore del confronto	Probabilmente a favore del confronto	Non è favorevole né al confronto né all'intervento	Probabilmente a favore dell'intervento	A favore dell'intervento	Varia	Non so
ACCETTABILITÀ della ri-escissione	No	Probabilmente no	Probabilmente si	Si		Varia	Non so

#### TIPO DI RACCOMANDAZIONE

Raccomandazione forte contro l'intervento	Raccomandazione condizionata contro l'intervento	Raccomandazione condizionata per l'intervento o per il confronto	Raccomandazione condizionata a favore dell'intervento	Raccomandazione forte a favore dell'intervento
0	X	0	0	0

#### **CONCLUSIONI**

#### Raccomandazione

"Il panel suggerisce che, in assenza di prove scientifiche evidenti, un ulteriore intervento di allargamento/radicalizzazione di un nevo displasico di alto grado, quando è stato già completamente asportato con escissione a losanga, non appare necessario"

# Giustificazione

Poichè è notorio che la diagnosi differenziale tra nevo displastico con displasia di alto grado e melanoma iniziale è una diagnosi differenziale complessa e difficile anche per patologi esperti, nei casi controversi il panel suggerisce, per una decisione definitiva, di rimandare ad una correlazione clinico patologica da implementare caso per caso.

In assenza di prove scientifiche evidenti o comunque scarse e di qualità molto bassa, la raccomandazione alla non ri-escissione viene supportata anche dal vantaggio che si raggiungerebbe in termini di riduzione di potenziali effetti indesiderati, riduzione dei costi a carico sia dei pazienti che del SSN e non ultimo riduzione delle liste di attesa.

Il Panel ha concluso che la raccomandazione è da considerarsi condizionata in quanto la certezza delle prove è molto bassa. Gli effetti desiderabili sono irrilevanti a fronte di effetti indesiderabili irrilevanti o comunque non evidenti per mancanza di dati riportati in letteratura ma potenzialmente verificabili (complicanze della ri-escissione rispetto ad eventuali infezioni/cicatrici). Il bilancio tra effetti desiderabili e indesiderabili quindi probabilmente non favorisce l'effettuazione della ri-

escissione ma è a favore dell'osservazione / follow-up (valutazione del Panel: probabilmente favorisce il confronto). Anche le dimensioni dei valori dei pazienti (valutazione del Panel: probabilmente nessuna importante incertezza o variabilità) rispetto agli esiti considerati come critici e importanti e dell'accettabilità (probabilmente non è accettabile effettuare una ri-escissione rispetto alla osservazione /follow-up) sono a favore della osservazione piuttosto che della ri-escissione. Il Panel si è confrontato ampiamente sulla decisione in merito a questo punto: la dimensione irrilevante degli effetti desiderabili

della ri-escissione rispetto alla sola osservazione/follow-up e le implicazioni per il paziente, gli operatori e in termini di organizzazione e costi sanitari ha portato il panel a formulare una raccomandazione condizionata contro l'intervento di ri-escissione che potrebbe risultare non necessario rispetto al solo follow-up (certezza delle prove molto bassa).

# Considerazioni per i sottogruppi

Nella letteratura scientifica selezionata e valutata non sono emersi dati utili per l'analisi dei sottogruppi indicati nei PICO relativa agli specifici esiti considerati per questa raccomandazione. Non sono state fatte particolari considerazioni su eventuali sottogruppi.

# Considerazioni per l'implementazione

Queste raccomandazioni verranno disseminate mediante pubblicazione sul sito SNLG dell'ISS, sul sito istituzionale ADOI.it, mediante newsletter agli iscritti ADOI e successivamente attraverso i mezzi di diffusione delle altre società partecipanti al panel

# Monitoraggio e valutazione

In considerazione della continua evoluzione delle conoscenze in ambito scientifico, è necessario prevedere un aggiornamento delle Raccomandazioni di buona pratica clinico assistenziale almeno ogni tre anni.

Nel caso in cui dovessero rendersi disponibili nuove evidenze che modifichino la forza e/o la direzione della raccomandazione, è prevista una revisione parziale o completa del documento di RBPCA. Nell'aggiornamento, sia completo che parziale, verranno utilizzati gli stessi processi e metodi adottati per la produzione di nuove RBPCA.

# Priorità della ricerca

Alla luce del fatto che la raccomandazione formulata risulta essere condizionata, in relazione alla scarsità di evidenze scientifiche disponibili sull'argomento e alla bassa qualità delle prove, si rende necessario attuare protocolli di ricerca finalizzati ad ottenere una letteratura scientifica di maggiore qualità, per ottenere prove di elevata qualità e più forte

Ciò è particolarmente rilevante nei Paesi in cui l'asportazione del nevo viene eseguita con una metodica di escissione a losanga a differenza di quelli in cui viene eseguito mediante shaving.