# اللمفوما Lymphoma

▼ تعرف اللمفوما بأنها تكاثر عشوائي خبيث يحدث على حساب الخلايا اللمفاوية والنائية أو التائية) أينما وحدت سواءً داخل الحهاز اللمفاوي أو خارحه.

(البائية أو التائية) أينما وحدت سواءً داخل الحهاز اللمفاوي أو خارجه.

(البائية أو التائية) أينما وحدث سواءً داخل الحهاز اللمفاوي أو خارجه.

(البائية أو التائية) أينما وحدث سواءً داخل الحهاز اللمفاوي أو خارجه.

(البائية أو التائية) أينما وحدث سواءً داخل الحهاز اللمفاوي أو خارجه.

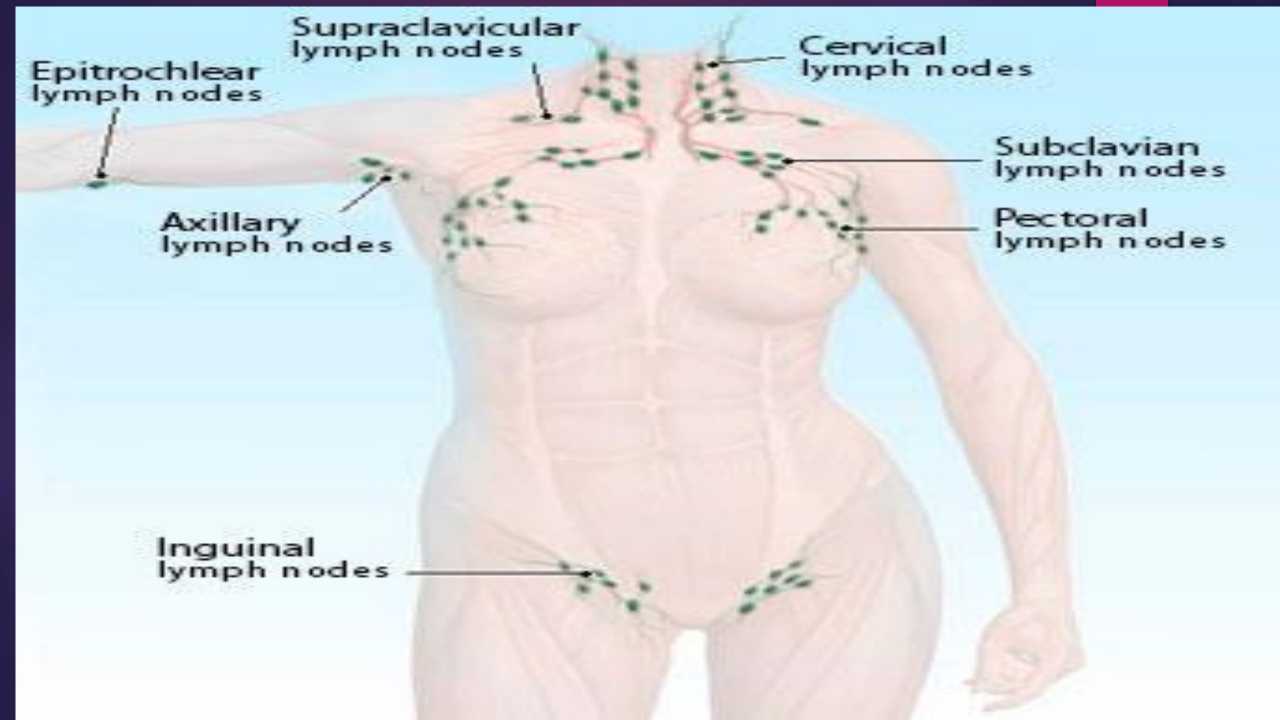
(البائية أو التائية) أينما وحدث سواءً داخل الحهاز اللمفاوي أو خارجه.

(البائية أو التائية النبائية البائية البائية

الا يقتصر وجود اللمفوما على العقد اللمفاوية (تشكل العقد اللمفاوية أكانت السطحية أم العميقة موطناً لا 70-75% من اللمفومات) وأينما وجدت الخلية اللمفاوية فمن الممكن أن يحدث تنشؤ خبيث على حسابها، مثلاً: لمفوما الأمعاء وهي شائعة في بلادنا، لمفوما الدماغ، لمفوما الكبد وإن كانت نادرة جداً.

## التوزع التشريحي لمجموعات العقد اللمفية

القذالية، الخشائية/خلف الأذن، النكفية: السطحية والعميقة (أمام الأذن، تحت الأذن، ضمن الغدة)	الخلف	الرأس
الوجهية (الشدقية والأنفية الشفوية)، تحت الفك السفلي، تحت الذقنية	الأمام	
أمامية (أمام العضلة القترائية)، جانبية(جانب العضلة القترائية)	السطحية	العنق
رقبية أمامية عميقة (أمام الرغامي، حول الرغامي، أمام الحنجرة، الدرقية)، رقبية جانبية عميقة (علوية، سفلية، خلف البلعوم، الوداجية	العميقة	الحقق
فوق الترقوة اليسرى (Virchow's)	أخرى	
الإبط: (العضدية، الصدرية، تحت الكتفية، المركزية، القمّية		الإبط
الذراع: (فوق البكرية، الدالية الصدرية)		والذراع
حول القص، ضمن الأوراب، فوق الحجاب الحاجز، الرغامية القصبية (العلوية، السفلية،		الصدر
القصبية الرئوية، حول الرغامية، ضمن الرئوية)	-	
خلف الأبهر، جانب الأبهر، أمام الأبهر (الزلاقية: المعدية والكبدية		
والطحالية، المساريقية العلوية: اللفائفية الكولونية والمساريقية	حول	
الكولونية، المساريقية السفلية: حول المستقيمية)	الأبهر	البطن
الحرقفية: الباطنة والظاهرة والعجزية، خلف البريتوانية	أخرى	
الإربية: العميقة (Cloquet's node) والسطحية، <b>المأبضية</b>		الساق



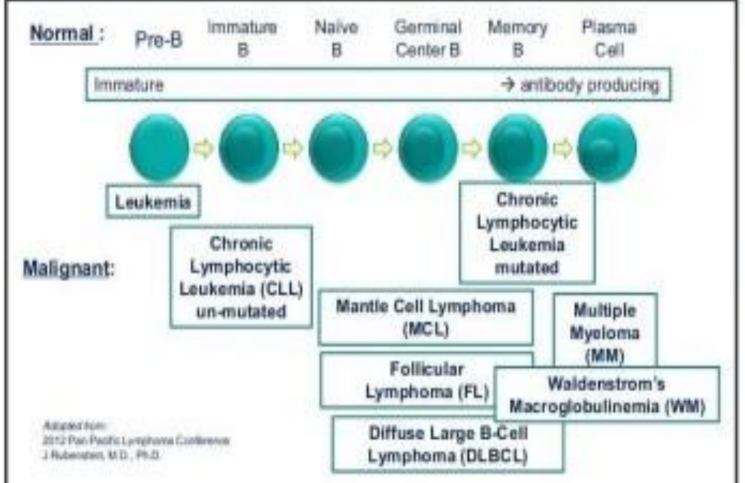
## ☞ تُقسم خباثات الخلايا اللمفاوية إما:

1-ابيضاضات (على حساب نقي العظم) وقد ترتشح بالمحيط (من المركز إلى المحيط).

2- لمفومات (أورام لمفية صلبة): تبدأ في أماكن تواجد الخلية اللمفاوية في المحيط وقد ترتشح في النقي وتتحول إلى ابيضاضية في مراحل متقدمة (من المحيط إلى المركز).

☞ يمكن أن تنشأ اللمفوما في أي مرحلة من مراحل تطور وتمايز الخلية اللمفاوية ۚ :

اسمر الخباثة التي تنشأ عنها	مرحلة الخلية البانية
Precursor B lymphoma\leukemia (B-ALL)	Precursor B lymphoblast
CLL + SLL + Burkitt Lymphoma+ Hairy cell Leukemia	Naïve B Cell
Mantle cell lymphoma	Mantle Lymphocyte
Follicular lymphoma+ DLBCL <sup>6</sup>	Centroblast & Centrocyte
Marginal zone lymphoma (MALToma <sup>7</sup> )	Marginal Lymphocyte
Lymphoplasmacytic lymphoma + Waldenstrom Macroglobulinemia داء فالدنستروم	الخلايا اللمفاوية البلاسمية Lymphoplasmacyte
CLL + SLL	Memory cell
الورم النقوى العديد Multiple Myeloma	Plasmacyte



## 会 ملاحظات على الجدول:

في 85/من الحالات) ناضجة الشكلية ولكنها الناحية مضطربة المناعية.

- 2- لمفوما الخلايا الصغيرة Small Cells Lymphoma (SLL): تشاهد في الأعمار المتقدمة.
  - 3- لمفوما بوركيت: لمفوما خلايا ناضجة منتجة للأضداد، تشاهد عند صغار العمر.
  - 4- الابيضاض بالخلايا المشعرة Hairy cell leukemla: يحدث على حساب الخلية البائية
- Lymphoblastic lymphoma -5 هي خباثة ناشئة عن خلايا Precursor B lymphoblast وتعد من أسوأ الأنواع وعلاجها يشبه علاج الابيضاض الحاد.<sup>8</sup>
  - 6- داء فالدنستروم: لمفوما خلايا B مع إنتاج وحيد النسيلة للأضداد IgM
  - ☞ تصيب اللمفومات الرجال أكثر من النساء، وتفضل المتقدمين بالعمر غالباً.
    - ☞ تقسم اللمفمومات عموماً إلى: هودجكن ولمفوما لا هودجكن.

#### العوامل المؤهبة للإصابة Risk Factors

- الأمراض المناعية: جوغرن، داء هاشيموتو، الداء الزلاقي.
- رض الفيروسية: EBV (خصوصاً لعفوما بوركيت )، HIV (خصوصاً اللعفومات HIV (خصوصاً اللعفومات التائية)، فيروس HTLV1
  - رجة الأمراض الجرثومية: اللعفوما المرافقة للملتوية البوابية.
  - ربية. الاضطرابات الصبغية: (14,18) t مؤهبة للمفوما الجرابية.
  - رع الأعضاء). عوز المناعة الخلقي وعوز المناعة المكتسب (الإيدز ، والتثبيط المناعي بعد زرع الأعضاء).
- رجُ التعرض للمواد السامة والكيماوية مثل البترول ومشتقاته والأسمدة الآزوتية: إذ إن لها دور في إحداث الطفرات، وهنا لا بد من الإشارة إلى ضرورة اتخاذ تدابير الحيطة والوقاية لدى المزارعين والعمال عند التعامل معها.

#### المظهر السريري Clinical Presentation

- -1 الأعراض العامة B symptoms -1
- 2- الحرارة الدائعة أو العتراوحة > 38 درجة خلال الشهر الماضي: أكثر من 38° دون أن تترافق مع إنتان.
  - 3- نقص الوزن الهام: أكثر من 10 كغ خلال 6 أشهر الماضية.

التعرف الليلي الغزير خلال الشهر الماضي، الذي يضطر المريض إلى تغيير ملابسه وقد يكون الجو بارداً إذ لا علاقة لهذا التعرق بدرجة حرارة المحيط.

#### الفحوص المشخصة Work Up

🖒 فحص التشريح المرضي لخزعة استئصالية excisional biopsy أو خزعة لبية core biopsy.

قي يتم تجنب الـ FNA البسبب عدم إمكانية تطبيق التلوينات المناعية عليها، ومن دون هذه التلوينات المناعية عليها، ومن دون هذه التلوينات لا يمكن تحديد تحت الأنماط Subtypes والتي يختلف كل منها عن الأخر في السير السريري والعللج.

- 🔿 تعداد الدم الكامل مع الصيغة واللطاخة المحيطية.
- ترتفع اللمفاويات في تعداد الحم المحيطي عند إصابة النقي في المراحل المتقدمـة, أو في حال وجود إنتان مرافق.
  - 👉 شوارد المصل والكرياتينين وحمض البول في المصل.
  - 🗢 صورة صدر شعاعية بسيطة، طبقي محوري للصدر والبطن والحوض.
- PET/CT : تم دمج جهاز الكاميرا البوزيترونية مع جهاز CT لينتج PET/CT وهو من أحدث أنواع التصوير الكاشفة للأورام الشرح إضافة من مقرر الأشعة . 12
- - 🔿 وظائف الكبد.
  - LDH المصل: هام جداً.
  - 🔿 بيتا 2 ميكروغلوبولين Beta-2 microglobulin: هامة وواسمة لسوء الإنذار.13
    - 🕏 رحلان كهربائي لبروتينات المصل.
- خزعة نقي العظم: وتُجرى فقط لتحديد المرحلة بعد تشخيص اللمفوما الاسيما عند وجود ارتفاع البيض على حساب اللمفاويات أو وجود فقر الدم.

#### الفحوص المشخصة Work Up

🔿 فحص التشريح المرضي لخزعة استئصالية excisional biopsy أو خزعة لبية core biopsy.

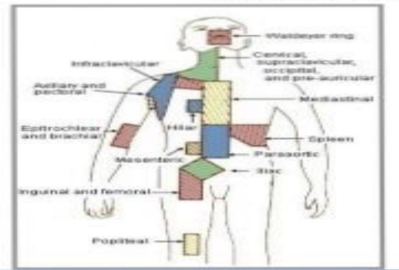
قي يتم تجنب الـ FNA البسبب عدم إمكانية تطبيق التلوينات المناعية عليها، ومن دون هذه التلوينات المناعية عليها، ومن دون هذه التلوينات لا يمكن تحديد تحت الأنماط Subtypes والتي يختلف كل منها عن الأخر في السير السريري والعلاج.

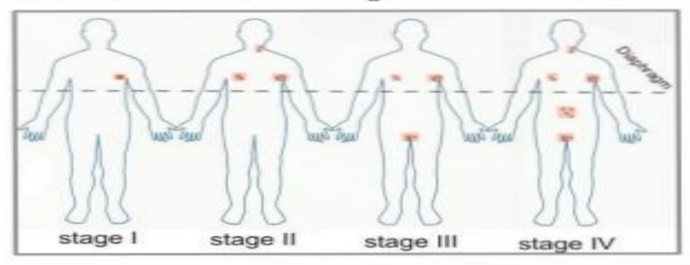
- 🔿 تعداد الدم الكامل مع الصيغة واللطاخة المحيطية.
- ترتفع اللمفاويات في تعداد الحم المحيطي عند إصابة النقي في المراحل المتقدمـة, أو في حال وجود إنتان مرافق.
  - 🖒 شوارد المصل والكرياتينين وحمض البول في المصل.
  - 🔿 صورة صدر شعاعية بسيطة، طبقي محوري للصدر والبطن والحوض.
- PET/CT : تم دمج جهاز الكاميرا البوزيترونية مع جهاز CT لينتج PET/CT وهو من أحدث أنواع التصوير الكاشفة للأورام الشرح إضافة من مقرر الأشعة . 12
- - 🔿 وظائف الكبد.
  - ل LDH المصل: هام جداً.
  - 🔿 بيتا 2 ميكروغلوبولين Beta-2 microglobulin: هامة وواسمة لسوء الإنذار.13
    - 🖒 رحلان كهربائي لبروتينات المصل.
- خزعة نقي العظم: وتُجرى فقط لتحديد المرحلة بعد تشخيص اللمفوما الاسيما عند وجود
   ارتفاع البيض على حساب اللمفاويات أو وجود فقر الدم.
  - 🥞 يجب إجراء بزل وخزعة نقى عند وجود نقص عنصرين من عناصر الدم الخلوية الثلاثة .

## تحديد مرحلة اللمفوما حسب Ann Arbor

الخطوة التالية بعد التشخيص هي تحديد المرحلة، ومن المهم جداً لدى تقييم المريض تحديد مدى انتشار المرض تشريحياً إذ يختلف الانذار وتختلف المعالجة تبعاً لمرحلة ودرجة انتشار المرض.

★ يعتمد نظام Ann Arbor في تحديد مرحلة اللمفوما ( هودجكن ولاهودجكن )





المرحلة		التعريف
		موعة عقدية واحدة، أو عضو لمفي وحيد (طحال، تيموس، حلقة والداير Waldey).
		موعتين عقديتين على جانب واحد من الحجاب الحاجز.
į.	إصابة العة	ند أو الأعضاء اللمفية على جانبي الحجاب الحاجز وتقسم هذه المرحلة إلى:14
	III1	الإصابة البطنية فوق مستوى الجذع الزلاقي. 15
111	IIIz	الإصابة البطنية تحت مستوى الجذع الزلاقي.16
IV	• إصابة أك	يثر من موقع واحد خارج عقدي(نقائل)، أو إصابة الكبد أو نقي العظام.

عامة.	أعراض	بدون

В

خسارة غير مفسرة لأكثر من 10٪ من وزن الجسم خلال الأشهر الستة الماضية، ارتفاع حرارة أكثر من 38° غير مفسّر دائم أو متراوح خلال الشهر الماضي، تعرق ليلي غزير متكرر خلال الشهر الماضي.

#### اعتبارات مورثية

يتكرر حدوث الشذوذات المورثية في العديد من الخباثات اللمفية ومع أنه لم تُكتشف شذوذات مورثية نوعيـــة لكل الخباثات اللمفيــــة، لكن يعتقد بوجود مثل تلك الشــــذوذات لكل نوع هذه الخباثــات، والجدول التالي يبين أهم الشذوذات الصورثية في الخباثات اللصفية.

المورثة السرطانية	الشذوذ الصبغي	الخباثة
	t (14;15)	اللبيضاض اللمفاوي المزمن
BCR/ABL	t (9;22)	اللبيضاض اللمفاوى الحاد
AF4/ALL1	t (4;11)	
BCL-1 /IYH	t (11;14)	لمفوما خلليا المعطف
BCL-2 / IYH	t (14;18)	اللمفوما الجرابية
C-MYC	t (8;14)	لمفوما بوركيت
ALK	t (2;5)	لمفوما الخلايا الكبيرة غير المصنع CD30

#### إحصائيات

نسبة وقوع اللمفوما من جميع الخباثات 6.1٪ ومنها: NHL ، 70 : NHL . 30 : HL . 70

- ♦ حسب إحصائيات 2007 (USA): هناك 7500 حالة هودجكن HL جديدة (2.5 لكن 100 ألف)
  و63190 حالة لاهودجكن NHL جديدة.
  - ♦ المرتبة السادسة بالنسبة للرجال: بعد البروستات- الكولون- الرئة- الميلانوما المثانة.
    - ◊ المرتبة الخامسة عند النساء: بعد الثدي- كولون الميلانوما- الرئة.

## لمفوما هودجكن VS لمفوما لا هودجكن

⊕ تُعتبر اللمفوما\_ كما ذكرنا\_ إحدى الآفات الخبيثة التي تحدث على حساب الخلايا اللمفاوية، وتقسم إلى لمفوما هودجكن Non- Hodgkin's ولمفوما لاهودجكن Non- Hodgkin's ولمفوما لاهودجكن Iymphoma

⑤ هناك تباين كبير بين أنواع اللمفومات من حيث العلاج والبقيا والشفاء والمتابعة وهو ما سندرسه في سياق هذه المحاضرة والتي تليها.

## لمفوما هودجكن Hodgkin's lymphoma

- يعتبر داء هودجكن مجموعة من سرطانات الخلية اللمفاوية التي تتميز بوجود خلايا ريدستيرنبرغ (Reed- Sternberg): و هي خلايا كبيرة ثنائية النوى (تشبه عيني البومة)، توجد
  ضمن خلفية مشكلة من خلايا ارتكاسية (اللمفاويات البالعات العدلات الحمضات –
  الناسجات والخلايا البلاسمية
- خلية ريد-ستيرنبرغ مميزة للمفوما هودجكن، وتمتلك خليطاً من قدرات الخلايا الكبيرة (مثل الخلية البدينة والبالعة الكبيرة)، واسماتها النوعية 15 CD و30 CD.

## المفوما لاهودجكن Non- Hodgkin's lymphoma

∠ تُعتبر لمفومات لاهودجكن مجموعة متغايرة (Heterogenous group) من سرطانات الخلايا اللمفاوية، والتي يتباين السير السريري فيها من إصابة معتدلة بطيئة السير إلى إصابة شديدة متطوّرة بسرعة، (مثل Lymphoblastic Lymphoma) ولكل نوع منها سير سريري ومظهر مخبري وعلاج خاص بها.

## جدول للمقارنة بين لمفوما هودجكن ولمفوما لاهودجكن <sup>اضافة</sup>

لمفوما للهودجكن NHL	لمفوما هودجكن HL	ୃତ୍ତ ତ୍ର ତ୍ର ତ୍ର ତ୍ର ତ୍ର
60٪ من اللمفومات	40٪ من اللمفومات	النسبة
ذروة الإصابة بعد 60 سنة	ذروة الإصابة في العقد الثالث	العمر
في 08-90٪ من الحالات III، VI	في 08-90٪ من الحالات ا،اا	المرحلة
منتشر	مركزي حول المناطق الرقبية	التوضع
تنتشر بعيداً خارج العقد	للجوار ونادراً خارج العقد	الانتىثىار
لا تشاهد خلية ريد- ستيرنبرغ	تشاهد خلية ريد- ستيرنبرغ	التشريح المرضي
الخلية اللمفاوية	خلية ريد- ستيرنبرغ	الخلية الخبيثة
لمفوما بوركيت هي الأسوأ إنذاراً	سيطرة الخلايا اللمفية تحسن الإنذار وقلتها تسيء للإنذار	الإنذار (حسب التشريح المرضي)
يحدث	لا يحدث	الطور اللبيضاضي

## ولنبدأ الأن بـ لمفوما لا هودجكن:

## لمفوما لا هوجكن Non- Hodgkin's lymphoma

∠ قد تتوضع في العقد اللمفاوية، وبما أن انتقالها دموي فمن الممكن أن تتوضع خارج العقد اللمفية وقد تكون الإصابة البدئية خارجها مثل: الدماغ، الكبد، العظم، وهو ما يميزها عن داء هودجكن.

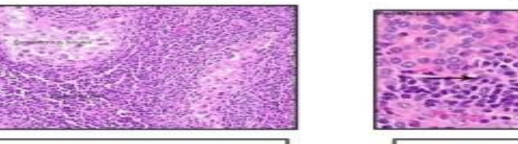
∠ تشكّل اللمفومات البائية 75٪ وتشكّل التائية 20٪، بالإضافة إلى نسبة 5٪ تشكلها لمفومات لخلايا ليست تائية ولا بائية 17 non B non T cells.

## التوزع التشريحي للمفوما لاهودجكن

### :Lymphatic Tissue NHL -1

## : Primary Extra nodular NHL -2

تبدأ الاصابة في أعضاء لا تحوي على النسج اللمفاوية مثل (المعدة - الأنسجة الرخوة - الخصيتين - الدماغ - الدرق - الجلد<sup>18</sup> - الغدد اللعابية- الثدي) .



فى الغدد اللعابية

فى الخصية

فى المعدة

### وبائيات

- ∠ نسبة الحدوث: 12\100000 حالة سنوية جديدة¹¹ (في سوريا تقريباً 600 حالة جديدة سنوياً).
  - ك تصيب جميع الأعمار خاصة المتقدمين بالسنّ (المتوسط 65- 70سنة).
    - ك الذكور أكثر إصابة من الإناث.
  - ∠ العرق الأبيض أكثر إصابة من العرق الأسود لكن ليس بجميع أنماط NHL.

## تصنيف لعفوما لاهودجكن

هناك عدة طرق للتصنيف تعتمد على أساس الشكل الموروفولوجي، أو السير السريري، أو درجة خباثة الخلية الورمية وهو التصنيف الذي يهمنا ويترتب عليه المنحى السريري للمرض وتقسم NHL وفقه إلى 1 منخفضة الدرجة Low grade : تشاهد في الأعمار الكبيرة وعلى الرغم من أنها ولا تدخل على العلاج في هوادة تامة فمن الممكن أن يتعايش المريض معها 10 سنوات إذا تم ضبطها حتى لو كانت في مراحل متقدمة. 2 متوسطة الدرجة Intermediate

لمفوما للهودجكن NHL منخفض الدرجة عالى الدرجة متوسط الدرجة (acelly, ccl (بطیء النمو (Aggressive (Julgac) Very Aggressive) (Indolent ) Follicular Lymphoma 1) Follicular (grade I,II) **Burkitt's** ymphoma (grade 2) MALT, 3) SLL, Lymphoblastic HID 4) Marginal zone 2) DUBCL Stage III,IV Stage I,II 67-78% 22-33%

High الدرجة High:

Crade

Grade

Apple Ap

النقى.

## Most Common NHLs

Category	Frequency (%)
Diffuse large B-cell	31
Small B-lymphocytic/CLL	22
Marginal-zone B-cell, MALT	8
Peripheral T-cell	7
Small B-lymphocytic/CLL	7
Mantle-cell lymphoma	6
Primary mediastinal large B-cell	2
Anaplastic large T/null cell	2
High-grade B-cell, Burkitt-like	2
Marginal-zone B-cell, nodal	2
Precursor T-lymphoblastic lymphoma	2

## المظاهر السريرية والإنذار والمعالجة لأهم أنواع الخباثات اللمفية

### الخباثات البائية الباكرة

### لمفوما الأرومات البائية precursor B cell lymphoblastic Lymphoma

- من أكثر اللمفومات خباثة Lymphoblastic Lymphoma تتظاهر الخباثة الناشئة على حساب هذه الخلايا أي pre B cell lymphoblast غالباً بشــــكل ابيضاض حاد وهو السرطان الأشيع لدى الأطفال ونادراً ما تتظاهر هذه الخباثة بشكل لمفوما (أي يحدث التكاثر في العقد اللمفاوية نفسها) والتي غالباً ما تتطور إلى شكل ابيضاضي، و من الشائع أن تترافق هذه اللمفوما مع زيادة في كتلة المنصف.
- إنذارها سيئ ومن الممكن أن تستجيب على العلاج ولكن علاجها قاسٍ ويشبه علاج الابيضاض الحاد
   (جرعات وبروتوكولات عالية الخطورة) أي أن الإنذار والمعالجة لا يختلفان في كلا الشكلين.

### الخباثات البائية الناضجة (المحيطية)

#### 7. الابيضاض اللمفي المزمن CLL:

يمكن أن يُعتبر لمفوما منخفضة الدرجة Low Grade، ويتميز عن باقي أنواع اللمفوما بأنه يبدأ في نقي العظم بدلاً من العقد اللمفاوية، في 90٪ من الحالات يحدث على حساب الخلايا البائية

## :Mantle cell lymphoma בענו ונמשמם .2

- 🖫 يصيب الذكور أكثر، متوسط العمر 63 سنة غالباً يتظاهر هذا النوع من اللمفومات بضخامة عقد لمفية،
- 🕏 تكاثر ورمي لخلايا B صغيرة إيجابية CD20 يزيد من اتساع منطقة المعطف Pahtoma .Mantle Zone
- <u>مترافق مع أعراض عامة</u>، ويُشخص حوالي 70% من المرضى في المرحلة الرابعة، وتكثر نسبياً إصابة الجهاز الهضمي (معدة أو أمعاء دقيقة).
- تبدي الدراسة الصبغية غالباً (11,14) ، هذا الشذوذ الذي يضع المورثة 1-bcl على الصبغيي 11 بجوار مورثة السلاسل الثقيلة على الصبغي 14 وهذا يؤدي إلى زيادة إنتاج بروتين 1-Bcl.

المعالجة غير مرضية بشكل عام حيث تبلغ نســـبة البقيا لمدة 5 سنوات حوالي 25٪ فقط، ولا يزال تدبير هذا المرض موضوع العديد من الدراسات.

## 3. اللمفوما الجرابية Follicular lymphoma:

- پشكل هذا النوع حوالي 22٪ من اللمفومات فهو أكثر أشكال اللمفوما منخفضة الدرجة شـيوعاً
   پصيب الذكور بنسبة 40٪ومتوسط العمر 59سنة.
  - يتظاهر بضخامة عقد لمفية غير مؤلمة يدون أعراض عامة غالباً،
     وقد يصيب أي عضو في الجسم.
  - پتكون الورم من خلايا مركز الجراب الصغيرة المثلمة بالإضافة إلى خلايا أرومات مركز الجراب الكبيرة بنسب مختلفة وكلما كانت الأرومات أكثر كلما كان الإنذار أسوأ ودرجة الخباثة أكثر.
- ♦ من الناحية الصبغية هناك الشذوذ (14,18)، وتبدي الدراسة المناعية نمطاً بائياً بالإضافة إلى وجود
   البروتين BCL-2 الناتج عن الشذوذ الصبغى المذكور .

## اللمفومات البائية

## لمفوما الخلايا الكبيرة المنتشرة (Diffuse large B-Cell lymphoma (DLBCL)

- 🔝 أكثر أشكال اللمغومات شيوعاً حيث تشكل 1/ 3 حالات اللمفومات، وهي غالباً بائية،
- تشاهد كثيراً عند البالغين حيث متوسط العمر (64) سنة ونسبة إصابة الذكور 55٪، وتشاهد بنسبة ضئيلة جداً عند الأطفال.
  - [آ] خباثتها: هي من الأنماط الخطرة (متوسط إلى عالي الخطورة¹).
- ﴾ يتظاهر المرض **بإصابة العقد اللمفية** عند وضع التشخيص، وأكثرها شيوعاً الجهاز الهضمي ونقي العظام، ولكن يمكن إصابة أي عضو في الجسم.
- آآ يتكون الورم من خلايا كبيرة هي الأرومات المناعية أو أرومات مركز الجراب، وتأخذ شكلاً **منتشراً** فلله ضمن العقد اللمفية.

## المعالجة

﴾ تعالج كيماوياً بعدة أدوية مثل نظام CHOP (سيكلوفوسفاميد، دوكسوروبسين ــأو ما يدعى Pltuximab حيث تطبق بردنزولون) مع Rituximab حيث تطبق

ستة أشواط وقد يتلوها علاج شعاعي أحيانا



## Treatment

```
RT ►
Chemo ►
BMT / SCT ►
Antibody treatment: Rituximab target CD-20 ►
Supportive ►
```

## Chemo R-CHOP

- \*CYCOPHOSPHAMID 750 Mg/m2
- \*Adriamycin 50Mg/m2
- \*Oncovin (vincristin) 1,4 mg/m2.
- \*Predlone 40 mg D1-D5.

Anti CD20 (MONOCLONAL ANTIBODY)

\*RITUXIMABE 375mg/m2

6CYCLES EVERY3 WEEKS.

## لمفوما بوركيت (ابيضاض بوركيت) Burkitt's Lymphoma

- 🚄 ورم سريع النمو وشديد الخطورة جداً.
- م خلاياه بلاسمية ناضجة أو أرومات بلاسمية في درجة معينة متجهة نحو إفراز الخلايا. <sup>متوسطة الحجم</sup>
- على البالغين، إذ يشكل أقل من 1٪ من لمفوما لاهودجكن، لكن تصل هذه النسبة إلى 30٪ لدى الأطفال.
- ك يبلغ متوسط العمر في الشكل الكهلي 31 سنة، وإصابة <u>ال**ذكور**</u> أكثر بنسبة 1/9، ويلاحظ عند السود أكثر من البيض.
  - ے له ثلاثة أشكال ســريـريـــة:
  - الشكل الوبائي (الإفريقي) (Endemic):
     ويشاهد في إفريقيا، ولـEBV دور في تطوره،
     ويتظاهر بإصابة الفكين.
  - 2) الشكل الفرادي (الغربية) (Sporadic):
     ويشاهد في البلاد الغربية، ويتظاهر بضخامة عقد لمفية، أو كتلة بطنية.
    - (3) الشكل المرافق لضعف المناعة ويشاهد لدى مرضى الإيدز.
  - ﴾ ينتشر المرض بسرعة إلى النقي والجهاز العصبي المركزي إلى جميع أنحاء الجسم الأخرى. ﴾ ينشأ هذا الورم على حساب الخلايا البائية الناضجــة العخراء، أي قبل تعرضها لأي مستضد.

## ≥ يحدث بإزفاءات على c-myc (الصبغي 8):

- الأشيع مشاهدة الشذوذ الصبغي (8;14) t، والذي يجمع المورثة المسرطنة c-myc إلى مورثة السلسلة الثقيلة -الموجودة على الصبغي 14-.
- كما يمكن مشاهدة الشذوذ (8;22) t أو (2;8) t، حيث تأتي المورثة c-myc إلى جوار مورثة السلسلة الخفيفة كابا أو لامبدا.
- تؤدي الشذوذات الصبغية المذكورة إلى زيادة في إنتاج وتعبير المورثة السرطانية c-myc<sup>6</sup>
   التي تعمل كمنظم للنمو في النواة عن طريق تفعيل عدة جينات ضرورية لزيادة النمو promotes cell growth

#### المعالحة

- ﴾ يجب البدء بالمعالجة بالسرعة القصوى خلال 48 ساعة من وضع التشخيص إن أمكن.
- ﴾ وتتكون المعالجة من عدة مواد كيماوية وبجرعات عالية منها السيكلوفوسفاميد والميتوتركسات والسيتارابين، ويجب إعطاء معالجة داخل السيساء لكل المرضى.
  - 🧳 بتطبيق معالجات كهذه يمكن شفاء 70 80 1⁄2 من المرضى الأطفال والكبار.
    - 🧳 لا توجد معالجة ناجعة لحالات النكس7.

## الخباثات التائية الباكرة° Precursors T cell malignancies

## T cell lymphoblastic L. اللمفوما أو الابيضاض بالأرومات التائية .7

- الأطفال واليفعان الذكور.
- ﷺ يتميز الشكل الابيضاضي بتعداد كريات بيض عال جداً، وضخامة منصف، وضخامة كبدية وطحالية بالإضافة إلى ضخامة عقد لمفية.
  - ﷺ أما اللمفوما فتصيب غالباً ا**لذكور اليافعين** وتتظاهر **بضخامة منصفية كبيرة،** ﷺ غالباً ما يصاب الجهاز العصبي المركزي سريعاً بكلا الشكلين.

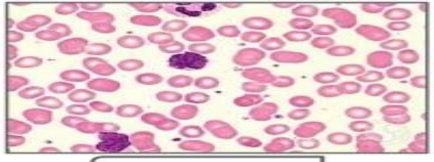
## المعالجة

- ويفضل إجراء زرع نقي كعلاج اللمفية كالابيضاض اللمفي الحاد، ويفضل إجراء زرع نقي كعلاج المدني للمرضى اليافعين إذا وجد لديهم مستويات عالية من الـLDH أو إصابة عصبية مركزية أو ارتشاح في النقي.
  - 2. خباثات الخلايا التائية الناضجة :00
  - 7. الفطار (التفطر) الفطراني Mycosis Fungoides:
    - ¬ ويسمى أيضاً اللمفوما التائية الجلدية.
  - " يصيب السود أكثر من البيض، والذكور أكثر من الإناث في الخمسينات من العمر.

- یبدأ المرض بالتهاب أو أكزيما جلدیة على مدى سنوات عدیدة ویراجع هؤلاء المرضى أطباء الجلد قبل الدم.
- " تتطور الإصابة الجلدية مع الزمن إلى شكل مطاطي ثم إلى شكل ورمي ويوضع التشخيص غالباً في المراحل المتقدمة بالخزعة، ويمكن أن ينتشر المرض إلى العقد اللمفية والأحشاء في المراحل الأكثر تقدماً.
  - تعد متلازمة سيزاري Sezary<sup>11</sup> شكلاً من هذا الاضطراب وتتميز بحكة معممة، وإصابة جلدية احمرارية (الرجل الأحمر)، وفي مرحلة متأخرة منها تنتقل الخلايا الورمية (خلايا Sezary) لتدور في الدم المحيطي.
    - بعض المرضى يأتون مباشرة بتعداد بيض عالي على حساب اللمفاويات وتتشخص حالياً بالتنميط المناعي من الحم المحيطي، ونحتاج للخزعة أيضاً.
    - تعالج المراحل الباكرة بالأشعة والستيروئيدات الموضعية، والخردل الأزوتي الموضعي والمعالجة الضوئية.
    - ٣ تجرب المعالجة الكيماوية الجهازية في الأشكال المتقدمة وكلها معالجات ملطفة وليست شافية.

.2





خلايا سيزارى

### اللمفومات التائية لدى البالغين Adult T cell

- 🗞 سبب هذه الخباثة هو الإنتان بالفيروس المتقهقر retrovirus من نمط 1-HTLV.
  - رينتقل هذا الفيروس عن طريق ال**مشيمة أو نقل الدم أوالجنس**.
- المفوما لدى 2.5٪ ممن ينتقل الفيروس إليهم من الأم، وبعد فترة كمون تقدر وسطياً بد 5.5 سنة.
- اما انتقال الفيروس عن طريق نقل الدم أو الجنس فيؤدي غالباً إلى الشكل التشنجي الاستوائي 12 يعد 1 3 سنة.
- الوردة إيجابية CD4 على هذه الخلايا ووجود أضداد الـ HTLV-1).

- ه ويسير المرض لدى بعض المرضى سيراً بطيئاً وتكون البقيا طويلة، لكن في أغلب الحالات يكون سير المرض سريعاً وعنيفاً ويتظاهر بضخامة عقد لمفية، وضخامة كبد وطحال، وارتشاحات جلدية، وانحلالات عظمية، وبالتالي ارتفاع كلس الدم.
  - 3. اللمفوما التانية كبيرة الخلايا غير المصنعة .3 Anaplastic large t- cell L.
  - وي تشكل حوالي 2٪ من اللمفومات وتصيب الذكور بنسبة 70٪ ومتوسط العمر 33 عاماً.
- المضمي، والجهاز الهضمي، والخراض واضحة غالباً، تندر فيه إصابة النقي، والجهاز الهضمي، بينما تكثر اللصابات الجلدية، كما هو الحال في اللمفومات التائية على اختلاف أنواعها، وهناك شكل جلدي فقط بطىء السير.
- صيح الخلايا الورمية كبيرة الحجم أرومية المظهر، وتأخذ النواة شكل نعل الفرس مع وجود نوية واضحـــة، وهيولي غزيرة غالباً
- صيح وتبدي واسمات تائية وأحياناً لا تحمل أي واسمات null cells، ومن أهم الواسمات لهذا النوع من اللمفومات هو الـ CD 30 .
- صيح كما يكثر وجود الشـذوذ الصـبغي ( t ( 2 , 5 ) في 50٪ من الحالات الذي يؤدي إلى زيادة فعالية الـAnaplastic Lymphoma Kinase (ALK).

### المعالجة

- ﴾ تكون بتطبيق المعالجة الكيماوية العديدة مثل باقي اللمفومات عالية الدرجة والإنذار جيد نسبياً، حيث تبلغ نسبة البقيا لمدة 5 سنوات حوالي 75٪.
  - 4. أنماط أخرى من لمفومات الخلايا التانية المحيطية:14
  - 1. لمفوما الخلايا التانية المناعية الوعانية .AngloImmunoblastic T cell L.
- النمط تكاثر وعائي بالإضافة إلى التكاثر اللمفي الخبيث، ويشكل هذا النوع حوالي 20٪ من لمفوما الخلايا التائية.
- النسيلة.

## 2. لمفوما الخلايا التائية خارج العقد .2

🗺 وتسمى أيضاً . Anglocentric L وتصيب ال**أنف والجيوب الأنفية** بالدرجة الأولى، وتأخذ سيراً سريعاً.

### 3. لمفوما الخلايا التائية المعوية .Enteropathy-type Intestinal T cell L.

💯 يظهر هذا الشكل النادر غالباً كاختلاط للداء الزلاقي غير المعالج.

#### ملاحظات:

- في جميع اللمفاويات التائية باستثناء (سيزاري) يعيش المرضى فترة طويلة.
- حوالي 60% من المرضى يعيشـون فوق 5 سـنوات حتى ولو لم يكن هناك

شفاء.

### لمفوما هودجكن Hodgkin's lymphoma

#### دي مقدمة:

- إذا وصلت لمرحلة تميز فيها أنواع لمفوما لاهودجكن وتفهمها جيداً، لن يكون من الصعب عليك فهم لمفوما هودجكن.
- تذكر أن كلمة لمفوما مؤلفة من: lymph أي متعلق بالخلايا اللمفاوية، و oma تعني كتلة أو ورم.
- لمفوما هودجكن هي تكاثر تنشؤي في خلايا ريدستيرنبرغ وهي خلايا بائية كبيرة تمتلك نواة
   متعددة الفصوص ونوية بارزة، وغالباً ما تكون †CD15+, CD30.
- في لمفوما لاهودجكن تتألف كل الكتلة من خلايا ورمية، بينما في هودجكن ليس هناك كتلة
  كبيرة كاملها خلايا ورمية بل كتلة فيها خلايا نادرة هي خلايا ريدستيرنبرغ وهذه الخلايا تفرز
  سيتوكينات cytokines تحرض وتعطي الخلايا الالتهابية الأخرى التي تؤلف كتلة، لذا تعد
  خلايا ريدستيرنبرغ هي مفتاح ظهور الورم.

- تتظاهر لمفوما هودجكن في معظم الحالات بضخامة عقد لعفية غير عؤلمة غالباً، في المغبن أو فوق الترقوة أو تحت الإبط.
- أكثر من نصف المرضى لديهم ضخامة عقد منصفية عند وضع التشخيص، وقد تكون الضخامة المنصفية العرض الأول للمرض.
  - 🚓 تعد إصابة العقد تحت الحجاب الحاجز غير شائعة، وأكثر ما تشاهد لدى المتقدمين بالسن.
- 🛠 يعاني ثلث المرضى تقريباً من **اعراض عامة** B-Symptoms (حرارة، نقص وزن، تعرق ليلي).
- ويمكن أن يتظاهر المرض في حالات نادرة بحرارة مجهولة السبب التي تأخذ أحياناً نمط بل- ابشتاين Pel-Epstein fever، وفيه تستمر الحرارة أياماً أو أسابيعاً لتزول بعدها لفترة ثم تعاود ثانية.
- وقد يتظاهر المرض بأعراض أخرى مثل (الحكة، الحمامى العقدة، تنكس مخيخي، اعتلال أعصاب، نفروز، انحلال دم مناعي ذاتي ذاتي ألم عند شرب الكحول في منطقة الورم).
- المرض بدراســة خزعة مناســبة لعقدة لمفية مصــابة، وبالتلوينات المناعية نرى (ايجابية CD30) . (ايجابية CD30) . (

## Real\* Classification

## Classic:

Nodular Sclerosis.

Lymhocyte rich

Mixed Cellularity

Lymhocyte depleted

Non-Classic
Nodular Lymphocyte predominant
(m0st)favorable

## Nodular Sclerosing

Most common subtype in developed countries.

Accounts for 50-75% of all cases of HD.

Accounts for 40% of younger patients and 70% of adolescents with HD.

Thickened lymph node capsule, organized collagenous bands forming circumscribed nodules.

Often involves lower cervical, supraclavicular, and mediastinal nodes.

## Mixed Cellularity

Accounts for 15-30% of all cases of HD.

Common in younger children (<10 years)

Most frequent subtype in HIV patients.

## Many Reed-Sternberg cells

LN has inflammatory background with lymphocytes, plasma cells, eosinophils, histiocytes, and malignant reticular cells

Frequently presents with advanced disease and extranodal extension at diagnosis.

## Lymphocyte Depletion

Rare in children

May actually be diffuse large cell lymphoma

Many bizarre, malignant reticular cells

Many RS cells

Few lymphocytes

Diffuse fibrosis and necrosis

Often presents with widespread disease with bone and bone marrow involvement

## Lymphocyte Predominance

B-cell lineage

Accounts for 10-15% of children with HD.

More common in younger patients.

Often presents as localized disease.

More common in males (2:1).

LN structure partially or completely destroyed

Often misdiagnosed as reactive hyperplasia (benign appearing lymphocytes).

Reed-Sternberg cells are rare.

## Constitutional symptoms (B symptoms):

\*Night sweats,.

\*sustained fever > 38 degree celsius,...

\*loss of weight > 10% of body weight in 6 mo.

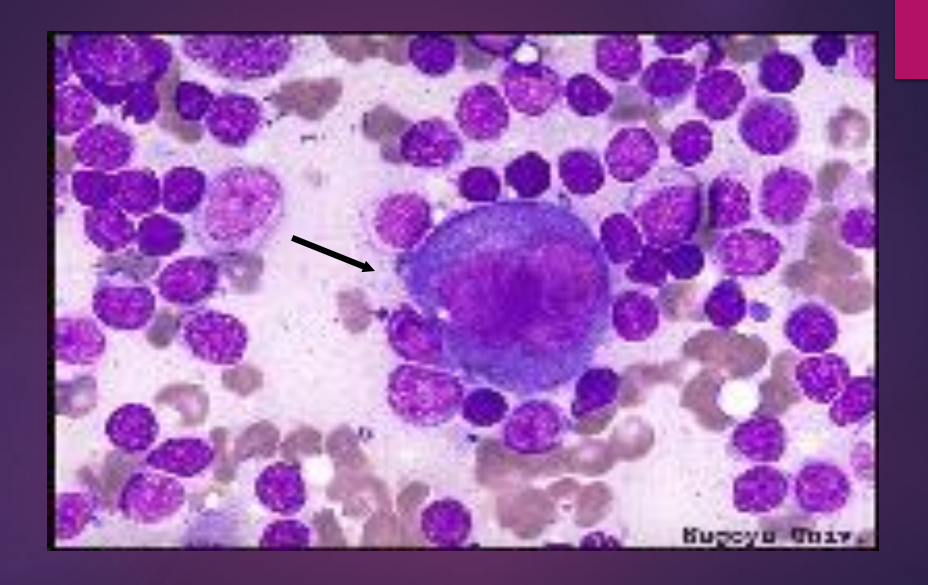
Fever sometimes cyclical ('Pel-Ebstein fever')

Pain at the site of disease after drinking alcohol

Pallor.

Pruritis.

Symptoms of Bulky (>10 cm) disease.

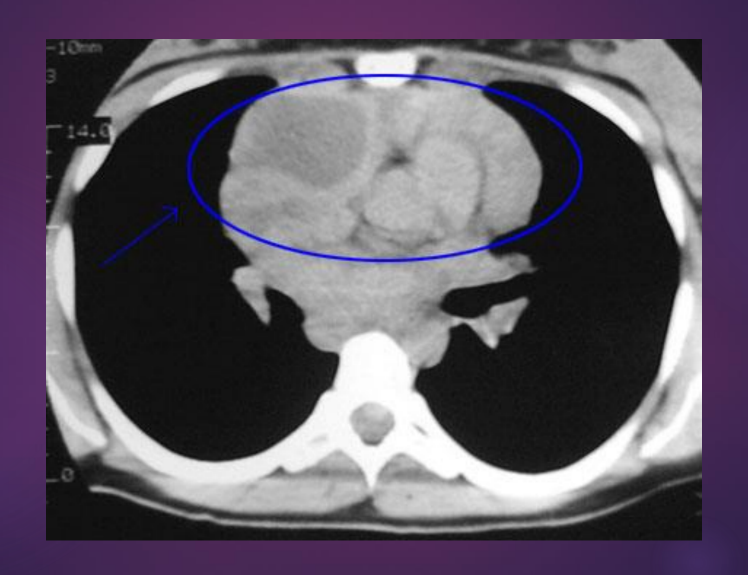


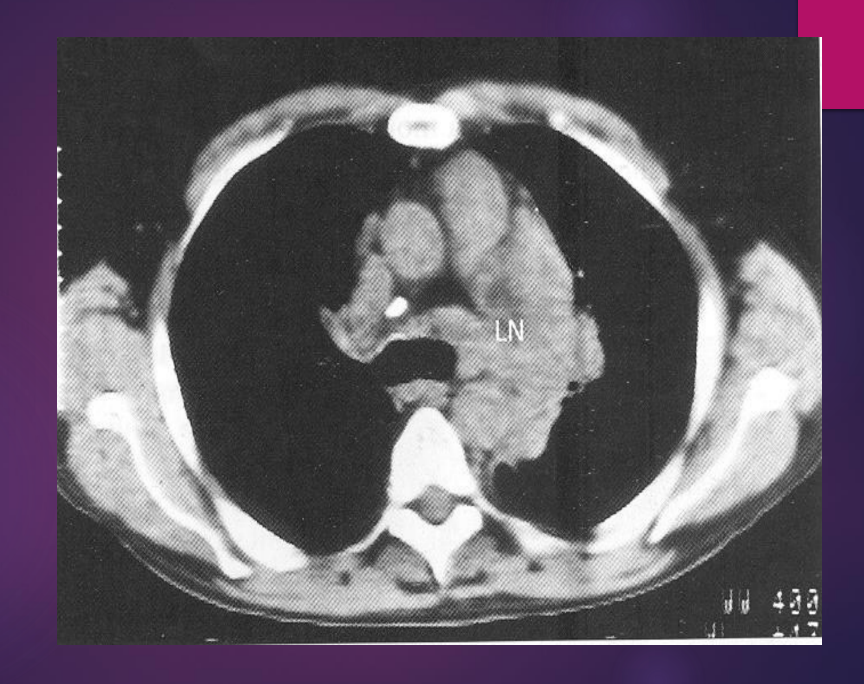
REED-STERNBERG (RS) Cell

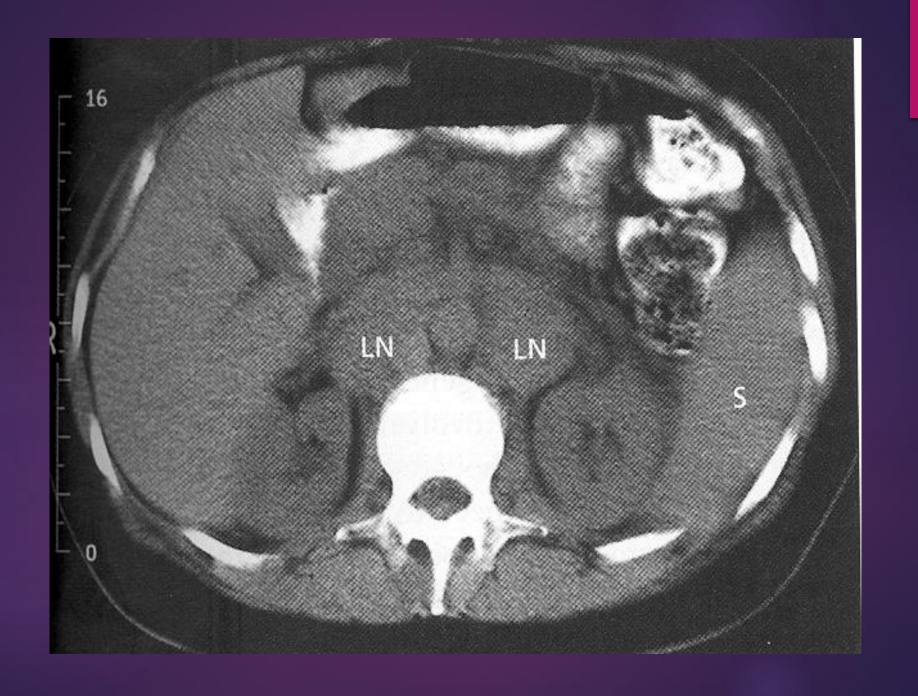
# Investigations

```
CBC:
ESR -raised
LFT- (liver infil / obs at porta hepatis)
RFT- pripr to treatment
Urate, CA, ALBUMIN
LDH - adverse prognosis
CXR- mediastinal mass
CT thorax / abdomen / pelvis-for staging
: PET.
```

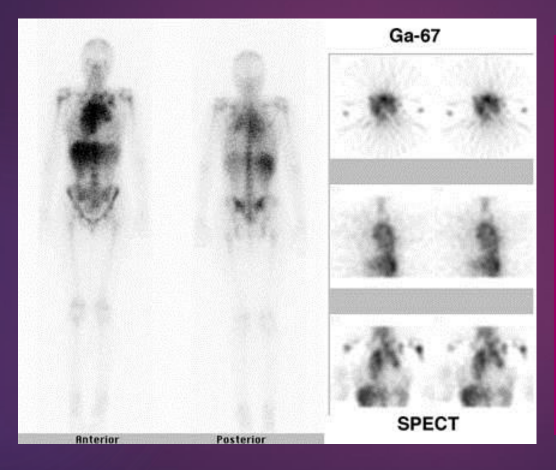
## CT of chest







## Nuc Med & PET scans





## International Prognostic Index (IPI)

```
*Age >45.

*Advanced stage disease STAGE 4.

*Albumin <4 g/dl.

*MALE .

*LEUKOCYTOSIS >15000 mm3.

*LYMPHHOPENIA <600/mm3.

*HGB<10,5 g/dl .
```

## Hodgkin lymphoma Clinical Staging

- \* History/ Physical examination.
- \*CT scan neck, thorax, abdomen.
- \* <sup>18</sup>FDG-PET scan-
- \* Bone marrow biopsy.

### Treatment

- \* RT
- \* Chemo
- \* BMT / SCT
- \* Supportive

### Treatment - Guidelines

#### Indications for RT:

Stage I disease

Stage II disease

For Bulky disease

For pressure problems

#### Indications for Chemo/T

All with B symptoms

Stage I disease

Stage II disease

Stage III and IV disease

## Chemotherapy

#### ABVD:

Adriamycin 25mg/m2

Bleomycin, 10mg/

Vinblastine 6mg/m2

Dacarbazine 375/m2

Higher dose for relapse or younger pts with poor prognostic features

## Prognosis

Stratified into risk groups •

Stage, bulky disease, histology.

Response to treatment.

Presence of mediastinal mass.

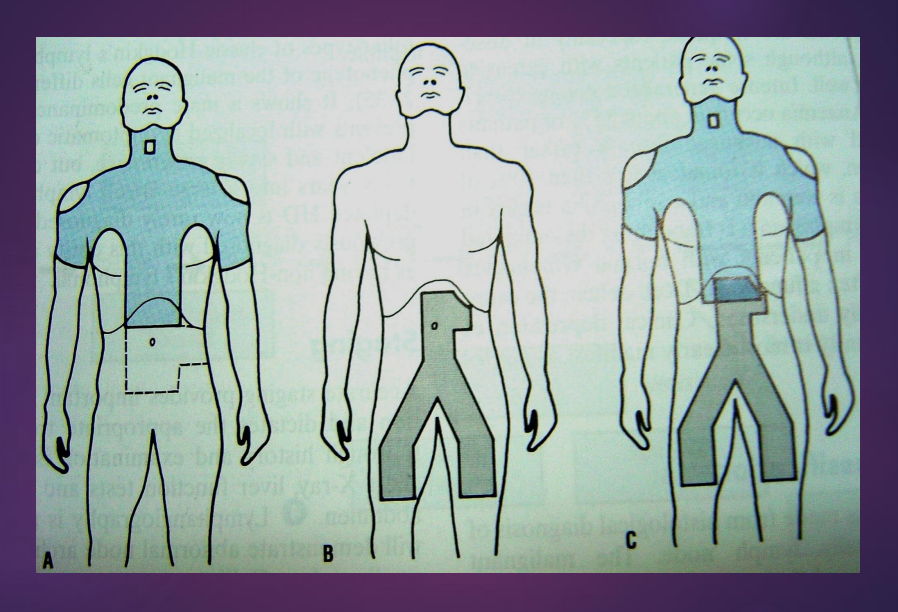
B symptoms.

#### Treatment

Stage IA, Stage IIA Chemotherapy ALONE: OR CHEMO PLUS Radiotherapy (3-4) CYCLES

Stage IB,, Stage IIB: Chemotherapy every 4 weeks, 6-8 cycles; either alone, or in combination with radiotherapy

Stage III & IV:
Chemotherapy + Radiotherapy (for bulky disease or palliation of symptoms)



Irradiation fields used in Hodgkin's Lymphoma

## Prognosis

#### Early Stage/Favorable disease

Stages I-II, IIIA.

80 - 90% DFS.

#### Advanced Stage/Unfavorable Disease

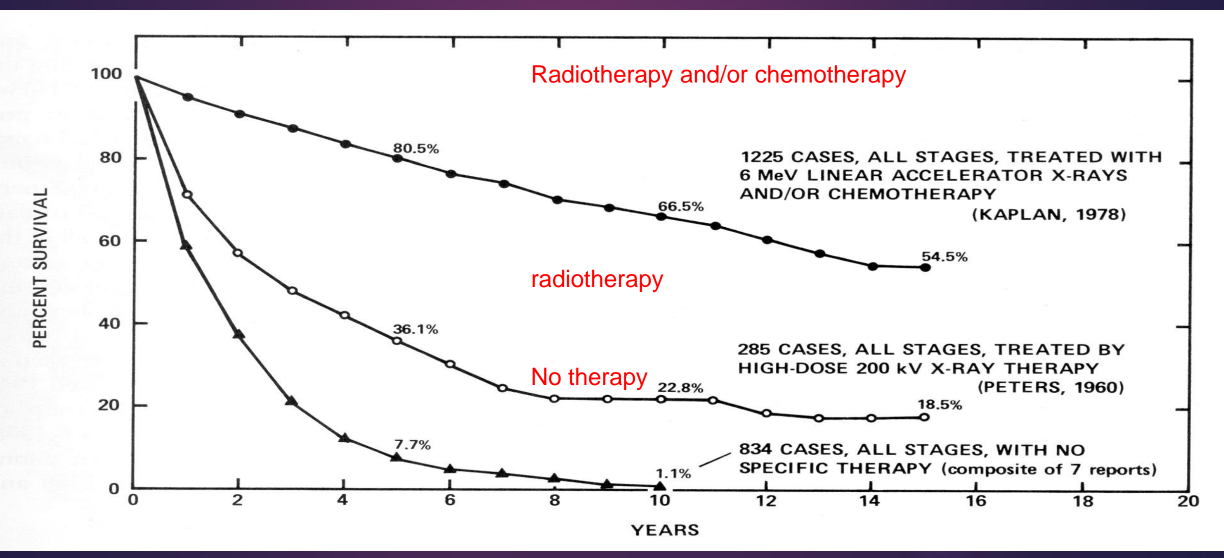
Stages IIIB and IV.

DFS rates 60-80 %.

## Treatment results in Hodgkin lymphoma at 5 years

Stage	Prognosis	RFS	os
1/11	Favorable	92 %	98 %
	unfavorable	89 %	94 %
III/IV		<b>75</b> %	86 %

# Survival after Hodgkin lymphoma



# Treatment for relapsed Hodgkin lymphoma

15-30% of all HL patients will relapse and require second-line treatment

High-dose chemotherapy and autologous stem cell transplantation:

- superior over conventional chemotherapy

- remains the standard of care for relapsed HL (except very late relapse?)

نهاية المحاضرة السادسة



