

PRIKAZ SLUČAJA RETKOG HEPATOSPLENIČNOG T-ĆELIJSKOG LIMFOMA KOD ADOLESCENTA

Danijela Jovančić Petković¹, Gordana Samardžija², Gordana Kostić¹, Vesna Bogičević¹

¹Univerzitetski klinički centar Niš, Klinika za pedijatriju, Odeljenje hematologije, Niš, Srbija

²Institut za zdravstvenu zaštitu majke i deteta "Dr Vukan Čupić", Beograd, Srbija

Kontakt: Danijela Jovančić Petković
Bulevar dr Zorana Đinđića 48, 18000 Niš, Srbija
E-mail: jovancic.danijela@yahoo.com

Hepatosplenični T-ćelijski limfom je retka forma limfoma, koja uglavnom potiče od grupe limfocita, koji ekspiriraju γδ T-ćelijski receptor. Karakteristično se javlja kod mlađih odraslih osoba muškog pola. Klinička prezentacija najčešće uključuje masivno uvećanje jetre i slezine, bez zahvatanja limfnih nodusa. Koštana srž često je zahvaćena kod uznapredovalih formi bolesti. Klinički tok je progresivan i, u većini slučajeva, bolest ima lošu prognozu.

Iako splenektomija nije obavezna dijagnostička i terapijska procedura, u ovom slučaju vodila je postavljanju dijagnoze zajedno sa imunofenotipizacijom ćelija kostne srži. Kombinacija intenzivne hemioterapije i alogene transplantacije koštane srži uvela je bolesnika u stabilnu i dugotrajnu remisiju.

Acta Medica Medianae 2021;60(3):67-71.

Ključne reči: *hepatosplenični limfom, T-ćelijski limfom, gama/delta T-ćelijski receptor*