

Linfome no Hodgkin

Cáncer que se origina en el Sistema Linfático.
Sobrtipos más frecuentes son linfoma difuso de Linfocitos B grande y el linfoma folicular.

Cuadro clínico

- ⇒ Hinchazón sin dolor Cuello, axilas o de la ingle.
- ⇒ Dolor abdominal
- ⇒ fatiga
- ⇒ Fiebre
- ⇒ Sudoración nocturna
- ⇒ Adelgazamiento sin causa aparente.

Estadios localizados.

- Radioterapia local

Estadios avanzados.

⇒ Ningún tratamiento es capaz de curar a estos pacientes, se utilizan estrategias terapéuticas distintas.

tx
Incluye diferentes tratamientos, según las características del paciente, la extensión del linfoma y la fase de la enfermedad.

- Abstención terapéutica
- ⇒ Quimioterapia
- ⇒ Radioterapia
- ⇒ Anticuerpos monoclonales.
- Inmunquimioterapia

Linfoma de Hodgkin

Etiología

- Agentes infecciosos de como el EBV
- antecedentes de mononucleosis infecciosa
- Enfermos inmunodeprimidos.
- con infección por HIV
- Antecedentes familiares

Dx

- Debe hacerse a partir de una biopsia tisular, si es posible de un ganglio linfático

Linfoma avanzado

- 6-8 ciclos de la combinación ABVD

Enfermedad neoplásica de estirpe linfocito B

Tratamiento

Tratamientos combinados con quimioterapias.

tx linfoma de Hodgkin clásico (sin factores de riesgo).

- = Radioterapia
- = 4 ciclos de poliquimioterapia tipo ABVD (adriamicina, bleomicina, vinblastina y dacarbinina)

Cuadro clínico

- Presentan adenopatías no dolorosas, de consistencia elástica, generalmente en cuello y zona supraclavicular y en zona axilar o en zona inguinal.
- Afección mediastínica
- Detección de masa mediastínica detectada por radiología simple al estudiar síntomas inespecíficos: tos, dolor torácico y disnea.
- Síntoma B: fiebre, sudoración nocturna o pérdida de peso.

» Leucemias Agudas «

Dx diferencial
Deben diferenciarse de otros procesos que pueden cursar con Leucocitosis y Pánцитopenia

qué son
Son enfermedades clonales originadas en un precursor hematopoyético, de estirpe mieloide o linfoide.

etiología
son multifactorial e incluyen los factores genéticos y ambiental.

Clasificación

Leucemia aguda Linfoblástica

→ Es un tipo de LA debido a la proliferación incontrolable de precursores linfoides inmaduros. Ya sea línea B o T.

Dx
→ Comprende un conjunto heterogéneo de entidades, cuya clasificación se precisa la integración de criterios morfológicos, y sobre todo inmunofenotípicos, genéticos y moleculares.

tx
→ Inicial conseguir RC para eliminar la ER hasta lograr la eventual curación de la enfermedad.

Cuadro Clínico
- astenia
- anorexia
- Pérdida de peso
- fiebre.
- Diatesis hemorrágica cutánea o mucosa

Cuadro Clínico.
- fiebre
- hemorragia en piel y mucosa.
- hepatomegalia
- esplenomegalia
- hipertrofia gingival
- infiltración amigdalar

Leucemia mieloide Aguda

→ Es una proliferación neoplásica de células inmaduras de estirpe mieloide.

Lo que origina insuficiencia medular e infiltración de tejidos extramedulares.

Dx
→ Se basa en criterios de clasificación:
- Datos citológicos
- " citoquímicos
- " inmunofenotípicos
- genéticos

tx
Desaparición de toda evidencia clínico-citológico con una cifra de blastos en médula ósea inferior al 5% y la recuperación de los valores hematológicos normales en sangre periférica.