

# "UNIVERSIDAD DEL SURESTE" CAMPUS COMITAN LICENCIATURA EN MEDICINA HUMANA



## LEUCEMIA LINFOCÍTICA CRÓNICA

#### **INTEGRANTES:**

YAHIR FRANCO CRISTIANI VAZQUE BRAYAN EMMANUEL LOPEZ GOMEZ priscila monserrat molina MATERIA: FISIOPATOLOGIA II

DOCENTE: DR. GERARDO CANCINO GORDILLO

GRADO: 3-° GRUPO: "C"







Una enfermedad clonal de los linfocitos B, es la forma más frecuente de leucemia en los adultos.

se caracteriza por la acumulación progresiva de linfocitos B malignos fenotípicamente

maduros.



- estadio 1: linfositosis con adenopatias (ganglios inflamados)
- estadio 2: linfositosis con adenopatias y esplenomegalias (en bazo agrandado)
- estadio 3: linfocitosis con anemia
- estadio 4: linfocitosis con trombocitopenia bajo conteo de plaquetas)





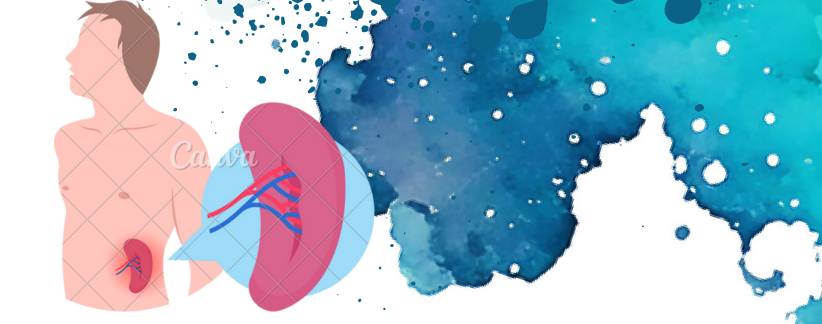
## **ADENOPATÍAS**

puede causar adenopatias, como ganglios linfáticos inflamados, estos ganglios puede sentirse como bultos indoloroso en el cuello, las axilas, el estómago o la ingle.

#### causas

- proliferación linfocitaria: hay una ploriferación anormal de linfositos B, lo que lleva al aumento del tamaño de los ganglios
- infecciones: pacientes con LLC que pueden tener infecciones que agraven la inflamación de los ganglios
- inmunosupresores: la enfermedad y su tratamiento puede compremeter el sistema inmunologico, contribuyendo a la denopatia

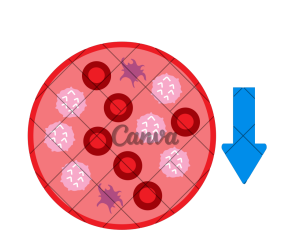
### MANIFESTACIONES CLÍNICAS



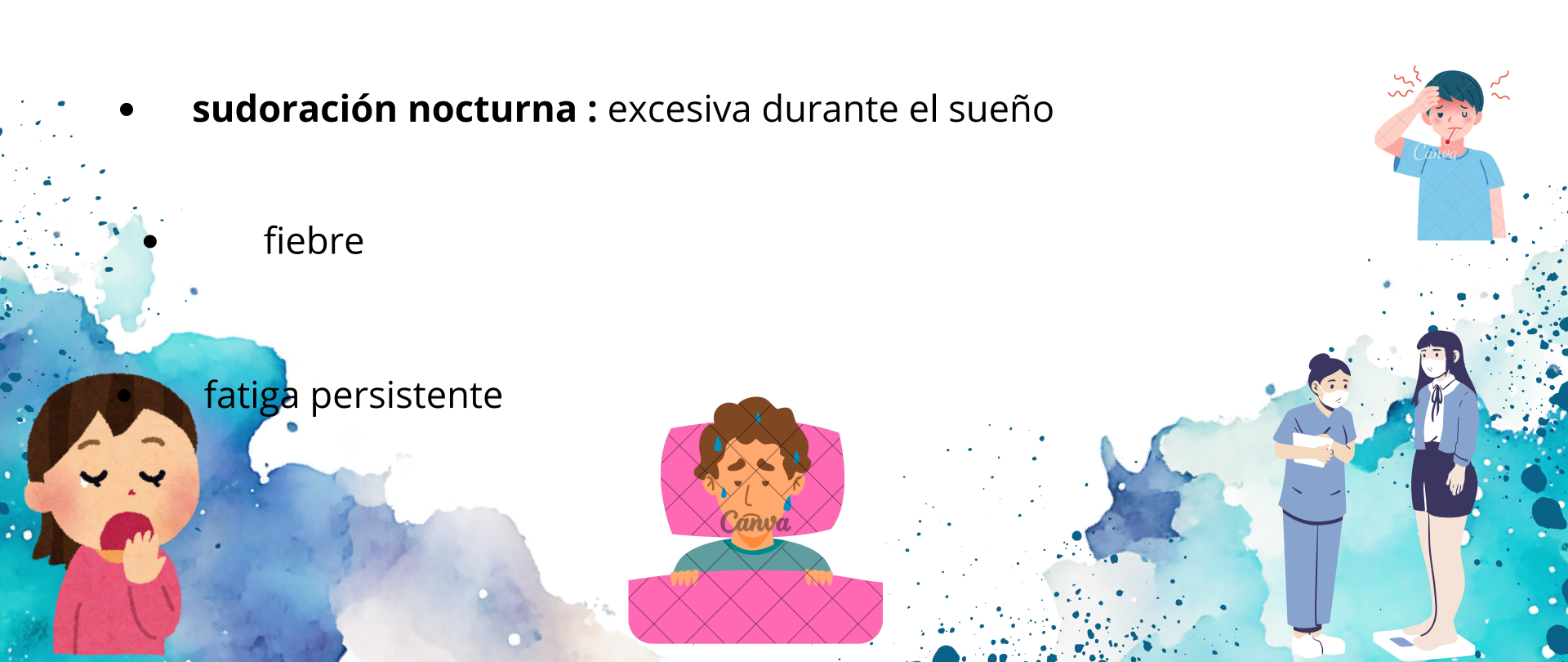
- Esplenomegalia: aumento del tamaño del vaso, que puede causar molestias o dolor en la parte super izquierda del abdomen
- Linfadenopatia: agrandamiento de los ganglios linfáticos, que puede ser indoloro

• hepatomegalia : aumento del tamaño del higado

 trombocitopenia : disminución del numero de plaquetas ,lo que puede resaltar en moretones o sangrados faciales



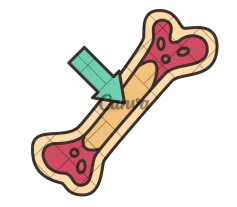
• perdida de peso: es un síntoma habitual



## caracterÍsticas

se caracteriza por la acumulación progresiva de linfocitos Bornello malignos fenotípicamente maduros

• se prodece en la medula osea





- se origina el los linfocitos progresa lentamente
- puede no presentar síntomas
- es mas común el adulos mayores, no es frecuente el niños





## CAUSAS

No hay una causa única para la LLC.

• Factores genéticos: alteraciones cromosómicas que influyen al pronóstico y predispocisión

familiar

• Factores ambientales: exposición a sustancias químicas y radiación

• Factores inmunológicos: enf. autoinmunitarias como inmunodeficiencias

• Factores de edad : mayores de 60 años

• Factores en el sexo: (+) hombres que mujeres







## DIAGNÓSTICO

#### 1. Exámenes Clínicos:

Historia Clínica: Se recogen datos sobre los síntomas del paciente, antecedentes familiares y exposición a factores de riesgo.

Se evalúan los ganglios linfáticos, el bazo y el hígado en busca de agrandamientos (linfadenopatía, esplenomegalia o hepatomegalia).

#### 2. Análisis de Sangre:

Hemograma Completo: Se realiza un análisis de sangre para evaluar los niveles de glóbulos blancos, glóbulos rojos y plaquetas.

Recuento de Linfocitos: En la LLC, los linfocitos son típicamente inmaduros y anormales, lo que puede reflejarse en el hemograma.



## DIAGNÓSTICO

#### 3. Citometría de Flujo:

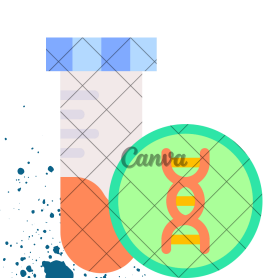
Esta técnica se utiliza para analizar las características de los linfocitos en la sangre.

Permite identificar el inmunofenotipo de las células, es decir, determinar los marcadores de superficie que son característicos de la LLC. Esto ayuda a diferenciar la LLC de otras enfermedades linfoproliferativas.

#### 4. Inmunohistoquímica:

Se utiliza para examinar las células obtenidas de biopsias de ganglios linfáticos o médula ósea. Esta técnica ayuda a identificar los tipos de células presentes y a confirmar el diagnóstico.





## DIAGNÓSTICO (



#### 5. Estudios Citogenéticos:

Se realizan análisis para detectar alteraciones cromosómicas, como deleciones o traslocaciones, que pueden proporcionar información sobre el pronóstico de la enfermedad.

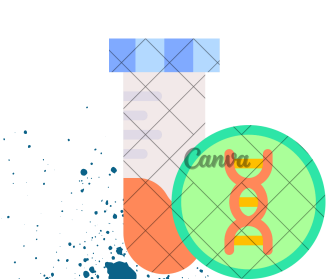
#### RESULTADOS CITOGÉNICOS

Deleción en el cromosoma 13q asociado a un buen pronóstico

Deleción en el cromosoma 17p asociado a un mal pronóstico







## VALORES NORMALES

GR: H: 4.5-6.3X10e 6

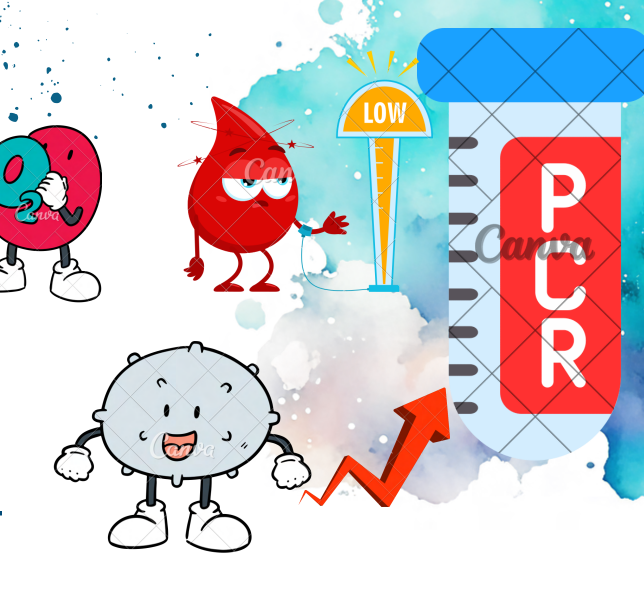
GR: M: 4.2-5.4x10e 6

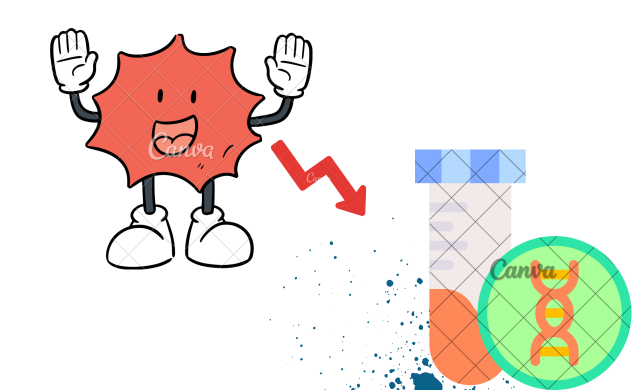
GB: H: 4,500 a 11,000 células por microlitro (4.5 a 11.0 × 109/L).

GB: M: 4,500 a 11,000 células por microlitro (4.5 a 11.0 × 109/L).

Plaquetas H: 150,000 a 400,000 plaquetas por microlitro (mcL).

Plaquetas M: 150,000 a 400,000 plaquetas por microlitro (mcL).







#### **DEPENDE DEL PRONOSTICO**

#### **BAJO RIESGO:**

- NO REQUIERE TX
- LLEGAN A MORIR X OTRAS CAUSAS
- VIDA NORMAL



#### **ALTO RIESGO:**

- TX DE INMEDIATO
- PRESENCIA DE COMPLICACIONES: ANEMIA HEMOLITICA AUTOINMUNITARIA (INTRAVASCULAR O EXTRAVASCULAR)



- "NO REQUIERE TX POR AÑOS"
- REQUIEREN DE TRATAMIENTO
   DESPUÉS DE UNOS MESES DESPUES
   DEL DIAGNÓSTICO





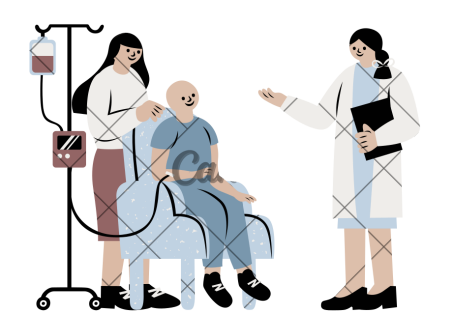
## TRATAMIENTO

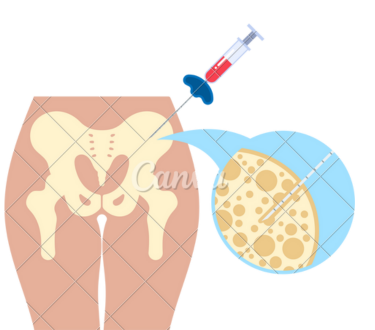
**PERSONAS JOVENES: TIPO AGRESIVO** 



TRANSPLANTE DE CELULAS MADRES DEPRESOR(DESTRUCCIÓN DE CELULAS DE LA M.O POR RADIACIÓN O QUIMIOTERAPIAS)

TRANSPLANTES NO MIELODEPRESORES: SUPRIMIR LA M.O





## REFERENCIAS



- Norris, T. L. (Ed.). (2020). Porth. Fisiopatología: Alteraciones de la salud. Conceptos básicos (10.ª ed.). Lippincott Williams & Wilkins.
- Robbins, S. L., & Cotran, R. S. (2020). Patología estructural y funcional (10.ª ed.). Elsevier.

