

S. David Hudnall

Melissa A. Much

Alexa J. Siddon

Pocket Guide to Diagnostic Hematopathology



Springer

**С. Дэвид Худнолл
Мелисса А. Мач
Алекса Дж. Сиддон**

КАРМАННЫЙ СПРАВОЧНИК ПО ДИАГНОСТИЧЕСКОЙ ГЕМАТОПАТОЛОГИИ

Перевод с английского под редакцией
А.М. Иванова, И.В. Пикалова



Москва
ИЗДАТЕЛЬСКАЯ ГРУППА
«ГЭОТАР-Медиа»
2021

Оглавление

Авторы	14
Предисловие к изданию на русском языке	15
Предисловие к изданию на английском языке	17
Список сокращений	19
Глава 1. Хронические миелоидные новообразования	25
Хронические миелопролиферативные новообразования	25
Хронический миелоидный лейкоз	25
Хронический нейтрофильный лейкоз	31
Истинная полицитемия.....	32
Первичный миелофиброз	35
Эссенциальная тромбоцитемия	38
Хронический эозинофильный лейкоз.....	41
Миелопролиферативное новообразование неклассифицируемое	43
Миелодиспластические/миелопролифератив- ные новообразования	45
Хронический миеломоноцитарный лейкоз	45
Атипичный хронический миелоидный лейкоз <i>BCR-ABL1</i> -отрицательный.....	49
Ювенильный миеломоноцитарный лейкоз	50
Миелодиспластическое/миелопролифе- ративное новообразование с кольцевыми сидеробластами и тромбоцитозом.....	53
Миелодиспластическое/миелопролифера- тивное новообразование неклассифици- руемое	54

6 Оглавление

Миелодиспластические синдромы	55
Миелодиспластический синдром	
с однолинейной дисплазией	55
Миелодиспластический синдром	
с кольцевыми сидеробластами	58
Миелодиспластический синдром	
с многолинейной дисплазией	60
Миелодиспластический синдром	
с избытком бластов	63
Миелодиспластический синдром	
с изолированной делецией del(5q)	66
Миелодиспластический синдром	
неклассифицируемый	67
Миелодиспластический синдром в детстве	68
Глава 2. Миелоидные новообразования	
с предрасположенностью	
зародышевой линии	71
Глава 3. Острый миелоидный лейкоз	
и родственные новообразования-	
предшественники	73
Острый миелоидный лейкоз с рецидивирующими генетическими аномалиями	73
Острый промиелоцитарный лейкоз	75
Острый миелоидный лейкоз с генными мутациями	78
Острый миелоидный лейкоз с изменениями, связанными с миелодисплазией	79
Миелоидные новообразования, связанные с терапией	80
Острый миелоидный лейкоз с минимальной дифференцировкой	81

Острый миелоидный лейкоз без созревания	82
Острый миелоидный лейкоз с созреванием	84
Острый миеломоноцитарный лейкоз	85
Острый моноцитарный/моноblastный лейкоз	87
Чистый эритроидный лейкоз	90
Острый мегакариобластный лейкоз	92
Острый базофильный лейкоз	94
Острый панмиелоз с миелофиброзом	95
Миелоидная саркома	97
Миелоидные пролиферации, связанные с синдромом Дауна	98
Глава 4. Мастоцитоз	101
Кожный мастоцитоз	101
Системный мастоцитоз	102
Глава 5. Бластное плазмоцитоидное новообразование дендритных клеток	107
Глава 6. Миелоидные/лимфоидные новообразования с эозинофилией и перестройкой <i>PDGFRA</i> , <i>PDGFRB</i> , <i>FGFR1</i> или с <i>PCM1-JAK2</i>	111
Глава 7. Острые лейкозы неоднозначного происхождения	115
Глава 8. Предшественники лимфоидных новообразований	117
В-лимфобластный лейкоз/лимфома неклассифицируемый	117
В-лимфобластный лейкоз/лимфома с рецидивирующими генетическими аномалиями	120

8 Оглавление

Т-лимфобластный лейкоз/лимфома	121
NK-лимфобластный лейкоз/лимфома.	125

Глава 9. Зрелые В-клеточные новообразования . . . 127

Хронический лимфолейкоз/малая лиммоцитарная лимфома/моноклональный В-клеточный лиммоцитоз	127
В-клеточный пролиммоцитарный лейкоз	133
В-клеточная лимфома маргинальной зоны селезенки.	135
Волосатоклеточный лейкоз	137
Первичная В-клеточная лимфома/лейкемия селезенки (немаргинальная)	140
Лимфоплазмоцитарная лимфома	142
IgM-моноклональная гаммапатия неопределенной значимости	146
Моноклональная гаммапатия не-IgM неопределенной значимости	147
Миелома плазматических клеток	148
Плазмоцитома	152
Болезни отложения моноклональных иммуноглобулинов	154
Новообразования плазматических клеток с паранеопластическими синдромами	156
Новообразования плазматических клеток с синдромом POEMS	156
Новообразования плазматических клеток с синдромом TEMPI	156
Лимфома экстранодальной маргинальной зоны лимфоидной ткани, связанной со слизистой оболочкой	158
Узловая лимфома маргинальной зоны	163
Фолликулярная лимфома	165

Большая В-клеточная лимфома	
с перестройкой IRF4	171
Первичная кожная лимфома из клеток	
фолликулярного центра	172
Лимфома из клеток мантии.....	173
Диффузная крупноклеточная лимфома	
неклассифицируемая.....	178
Большая В-клеточная лимфома, богатая	
Т-клетками/гистиоцитами.....	184
EBV-положительная язва кожи и слизистых	
оболочек	185
Лимфоматоидный гранулематоз	186
Первичная (тимическая) крупноклеточная	
В-клеточная лимфома средостения	189
Внутрисосудистая крупноклеточная	
В-клеточная лимфома.....	191
ALK-положительная крупноклеточная	
В-клеточная лимфома	193
Плазмобластная лимфома	194
Первичная эффузионная (выпотная) лимфома ..	197
HHV8-ассоциированные	
лимфопролиферативные заболевания	199
Первичная эффузионная (выпотная)	
лимфома	199
HHV8+ мультицентрическая болезнь	
Кастлемана	199
HHV8+ диффузная крупноклеточная	
В-клеточная лимфома	199
HHV8+ диффузная крупноклеточная	
В-клеточная лимфома	
неклассифицируемая.....	200
HHV8+ герминотропное	
лимфопролиферативное заболевание	201

10 Оглавление

Лимфома Беркитта.....	202
Лимфома Беркитта с aberrацией 11q	205
В-клеточная лимфома высокой степени злокачественности с реаранжировкой MYC и BCL2 и/или BCL6	205
В-клеточная лимфома высокой степени злокачественности неклассифицируемая	208
В-клеточная лимфома неклассифицируемая, с промежуточными характеристиками между DLBCL и классической лимфомой Ходжкина	209

Глава 10. Лимфопролиферативные заболевания, связанные с иммунодефицитом 211

Лимфопролиферативные нарушения, связанные с первичными иммунными нарушениями	211
ВИЧ-ассоциированные лимфомы	213
Посттранспланационные лимфопролиферативные заболевания	214
Другие лимфопролиферативные заболевания, связанные с ятрогенным иммунодефицитом....	218

Глава 11. Зрелые Т- и NK-клеточные новообразования 221

Т-клеточный пролимфоцитарный лейкоз	221
Т-клеточный крупнозернистый лимфоцитарный лейкоз	225
Хроническое лимфопролиферативное заболевание NK-клеток	228
Агрессивный лейкоз NK-клеток.....	229

EBV-позитивные Т-клеточные и NK-клеточные лимфопролиферативные заболевания детского возраста	232
Взрослый Т-клеточный лейкоз/лимфома	235
Экстранодальная NK-/Т-клеточная лимфома, назальный тип	237
Кишечная Т-клеточная лимфома	241
Энтеропатия-ассоциированная	
Т-клеточная лимфома	241
Мономорфная эпителиотропная	
Т-клеточная лимфома кишечника	245
Гепатоспленальная Т-клеточная лимфома	246
Подкожная панникулитоподобная	
Т-клеточная лимфома	249
Грибовидный микоз	252
Синдром Сезари	255
Первичные кожные лимфопролиферативные нарушения CD30-положительных Т-клеток	257
Лимфоматоидный папулез	257
Первичная кожная анапластическая	
крупноклеточная лимфома	259
Первичные кожные Т-клеточные лимфомы, редкие подтипы	263
Периферическая Т-клеточная лимфома	
неклассифицируемая	269
Ангиоиммунобластная Т-клеточная лимфома	272
Анапластическая крупноклеточная лимфома	
ALK-положительная	276
Анапластическая крупноклеточная лимфома	
ALK-отрицательная	279
Анапластическая крупноклеточная лимфома, связанная с имплантатом груди	281

12 Оглавление

Глава 12. Лимфомы Ходжкина.....	285
Узловая лимфома Ходжкина с лимфоидным преобладанием	285
Классическая лимфома Ходжкина, вариант узлового склероза.....	289
Классическая лимфома Ходжкина, вариант с большим количеством лимфоцитов.....	294
Классическая лимфома Ходжкина, смешанно- клеточный вариант	298
Классическая лимфома Ходжкина, вариант с малым количеством лимфоцитов.....	302
Глава 13. Гистиоцитарные и дендритно- клеточные новообразования	305
Гистиоцитарная саркома	305
Опухоли из клеток Лангерганса.....	308
Редкие опухоли дендритных клеток	312
Фолликулярная саркома дендритных клеток.....	313
Диссеминированная ювенильная ксантогранулема.....	316
Болезнь Эрдхейма–Честера	318
Глава 14. Неопухолевые поражения костного мозга	321
Парвовирусная инфекция	321
Криптококковая инфекция	323
Гистоплазменная инфекция	325
Лейшманиоз.....	328
Болезнь Гоше	329
Апластическая анемия	332
Гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз.....	334

Глава 15. Неопластические поражения лимфатических узлов и селезенки	337
Реактивная лимфоидная гиперплазия	337
Прогрессивная трансформация зародышевых центров	337
Саркоидозная лимфаденопатия	339
Гистиоцитоз пазух с массивной лимфаденопатией (болезнь Розai–Дорфмана)	341
Лимфаденопатия Кикучи	344
Лимфаденопатия Кимуры	346
Болезнь Кастлемана	347
Лимфаденит, вызванный вирусом иммунодефицита человека	350
Лимфаденопатия Капоши	352
Лимфаденит, вызванный вирусом Эпштейна–Барр	354
Лимфаденит при болезни кошачьих царапин	357
Токсоплазменный лимфаденит	360
Микобактериальный лимфаденит	363
Сифилитический лимфаденит	365
Венерическая лимфогранулема	367
Лимфаденит, вызванный вирусом простого герпеса	368
Волчаночная лимфаденопатия	370
Рекомендуемая литература	372

Хронические миелоидные новообразования

Хронические миелопролиферативные новообразования

Хронический миелоидный лейкоз

Краткое описание

- Клональное миелоидное новообразование со смещением влево (в большинстве случаев) нейтрофильным лейкоцитозом и транслокацией *BCR/ABL1* [t (9; 22)], нечасто проявляется увеличением числа бластов (ускоренная или бластная фаза).

Клинические признаки

- WBC (лейкоциты) $\geq 12 \times 10^9/\text{л}$ со смещением гранулоцитов влево (нейтрофилия при p230+ нейтрофильном варианте).
- Часто наблюдаются базофилия и эозинофилия.
- Абсолютный моноцитоз может наблюдаться при заболевании *BCR/ABL* p190+.
- Нет увеличения циркулирующих бластов (<2%).
- Патологические изменения крови, костного мозга, селезенки и печени наблюдаются в хронической фазе.
- Экстрамедуллярные поражения (кожа, узлы, мягкие ткани) могут проявляться в бластной фазе.

26 Глава 1. Хронические миелоидные новообразования

Морфология костного мозга

- ▶ Гиперклеточный костный мозг с выраженным преобладанием миелоидных клеток со смещенным влево созреванием.
- ▶ Маленькие гиполобированные мегакариоциты.
- ▶ Ретикулярный фиброз варьирует от минимального до выраженного.
- ▶ Заметный фиброз костного мозга со скоплениями мелких аномальных мегакариоцитов, наблюдаемых в ускоренной фазе.

Диагностические критерии прогрессирующего заболевания¹

Ускоренная фаза

По крайней мере, одно из следующего:

- ▶ Увеличение бластов (10–19%) в крови или костном мозге.
- ▶ Стойкая спленомегалия, не поддающаяся лечению.
- ▶ Стойкий лейкоцитоз или тромбоцитоз, не восприимчивый к терапии.
- ▶ Стойкая тромбоцитопения, не связанная с терапией.
- ▶ Базофилия ($\geq 20\%$ базофилов в крови).
- ▶ Дополнительный цитогенетический дефект при постановке диагноза или во время терапии.

Бластная фаза

По крайней мере, одно из следующего:

- ▶ $\geq 20\%$ бластов в крови или костном мозге.
- ▶ Дискретный экстрамедуллярный бластный инфильтрат.

¹ Примечание. Адаптировано из табл. 2.01 из Swerdlow S.H.; Международное агентство по изучению рака; Всемирная организация здравоохранения; и др. Классификация Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ) опухолей кроветворной и лимфоидной тканей. Лион: Международное агентство по изучению рака, 2017.

- Большие скопления бластов при биопсии костного мозга.

Иммунофенотип

- Миелобlastы при миелоидном бластном кризе могут экспрессировать миелоидные, моноцитарные, эритроидные и/или мегакариоцитарные маркеры, например MPO, CD14, е-кадгерин, CD61.
- Лимфобlastы при бластном лимфоидном кризе обычно экспрессируют маркеры В-лимфобластов (CD19, PAX5, TdT), иногда экспрессируют маркеры Т-лимфобластов (cCD3, TdT).

Генетика

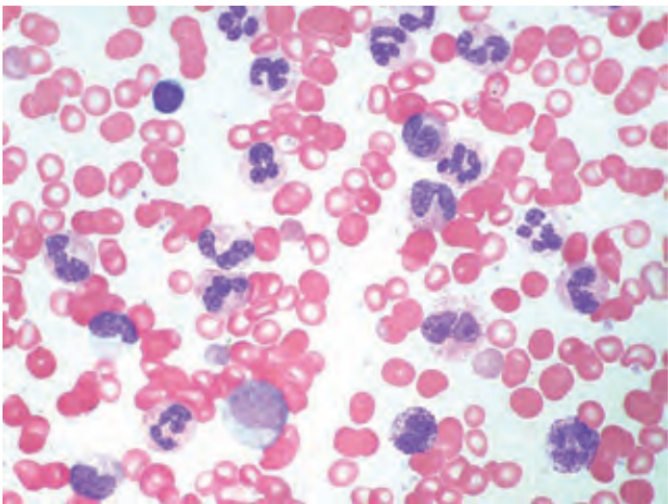
- Классическая транслокация *BCR/ABL1* [t(9;22) (q34.1; q11.2)].
- Изоформы слитого белка *BCR/ABL*: p210 (основной), p190 (второстепенный), p230 (редко).
- Негативно для других мутаций/транслокаций, связанных с MPD (*JAK2*, *CALR*, *MPL*, *PDGFRA/B*, *FGFR1*).

Предостережения и особенности

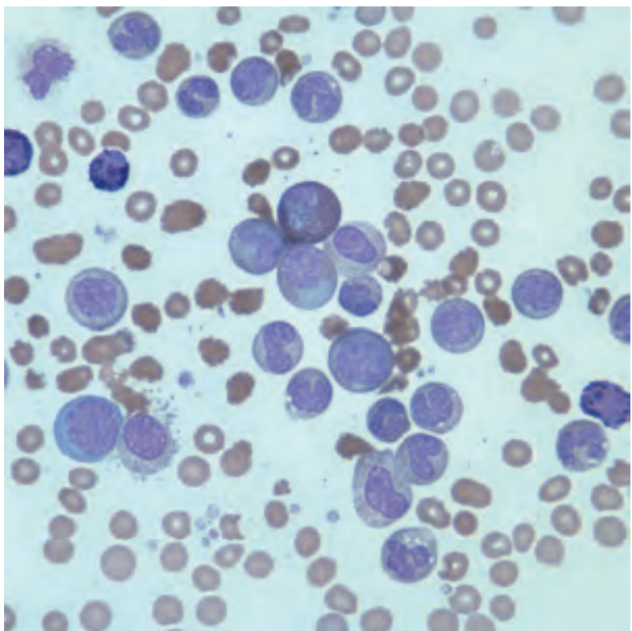
- Абсолютный моноцитоз, имитирующий CMML, может быть в p190+ CML.
- Заметный тромбоцитоз может имитировать эссенциальную тромбоцитемию.
- Выраженная нейтрофилия при нейтрофильном варианте хронического миелоидного лейкоза (ХМЛ) (*BCR/ABL* p230+) может имитировать хронический нейтрофильный лейкоз.
- ХМЛ с ретикулиновым фиброзом может имитировать первичный миелофиброз.

Дифференциальный диагноз

- ▶ Лейкемоидная реакция (токсическая грануляция, отсутствие базофилии, высокий показатель LAP (лейкоцитарная щелочная фосфатаза), *BCR-ABL*-отрицательный).
- ▶ Атипичный ХМЛ (тромбоцитопения, трехлинейная дисплазия, *BCR-ABL*-отрицательный).
- ▶ CMML (абсолютный и относительный моноцитоз, дисплазия, *BCR/ABL*-отрицательный).
- ▶ Эссенциальная тромбоцитемия (многочисленные увеличенные гиперлобальные мегакариоциты, *BCR/ABL*-отрицательные, переменно положительные в отношении мутации JAK2, CALR или MPL).
- ▶ Истинная полицитемия (повышенный гемоглобин/гематокрит, панмиелоз (трехлинейная пролиферация), положительная мутация JAK2).
- ▶ Первичный миелофиброз (лейкоэритробластоз (ядросодержащие эритроциты, дакроциты и миелоидный сдвиг влево в периферическом мазке) от умеренного до выраженного фиброза, остеосклероз, многочисленные аномальные мегакариоциты с нерегулярными гиперхроматическими ядрами, *BCR/ABL*-отрицательные, CALR-отрицательные, CALR2-отрицательные или мутация MPL).
- ▶ Хронический нейтрофильный лейкоз (нейтрофилия с минимальным сдвигом влево, *BCR/ABL*-отрицательный, CSF3R-положительные мутации).

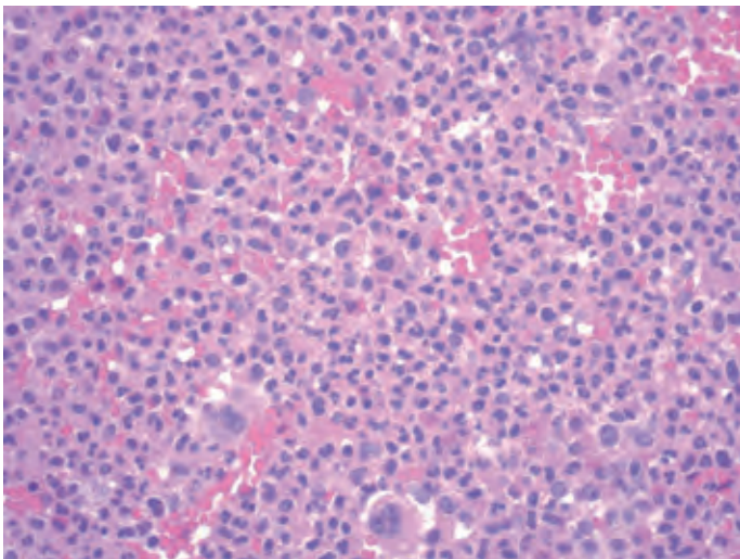


Хронический миелоидный лейкоз. Лейкоцитоз с повышенным содержанием базофилов (мазок периферической крови)

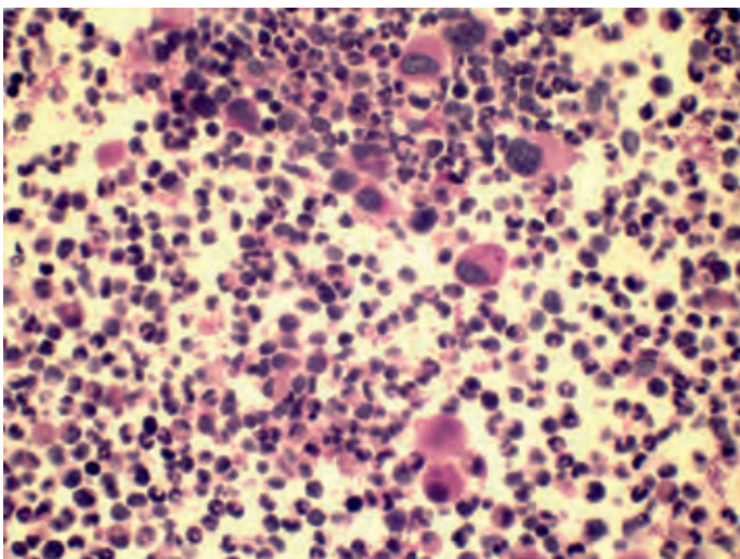


Хронический миелоидный лейкоз. Увеличение базофилов и эозинофилов (мазок периферической крови)

30 Глава 1. Хронические миелоидные новообразования



Хронический миелоидный лейкоз. Гиперклеточный миелоидный костный мозг (стержневая биопсия)



Хронический миелоидный лейкоз. Увеличение малых гиполобигированных мегакариоцитов