

КАЛ-отрицательная анапластическая крупноклеточная лимфома

Номер статьи: [ORPHA 300903](#)

Резюме

КАЛ-отрицательная анапластическая крупноклеточная лимфома (КАЛ - АККЛ) является типом АККЛ (см. этот термин), редкая и агрессивная периферическая Т-клеточная неходжкинская лимфома, поражающая лимфатические узлы и внеузловые места, которая характеризуется отсутствием экспрессии белка, называемого киназой анапластической лимфомы (КАЛ).

Распространенность КАЛ - АККЛ неизвестна. Этот подтип чаще всего обнаруживается у пациентов старше 40-летнего возраста.

КАЛ - АККЛ характеризуется поражением периферических, медиастинальных или лимфатических узлов брюшной полости. Это проявляется развитием безболезненных, увеличенных лимфатических узлов, особенно на шее или в подмышечных впадинах (подмышечные лимфатические узлы). Общие признаки включают потерю аппетита и усталость, а также лихорадку, потерю веса и ночную потливость (В признаки). Медиастинальное поражение проявляется как кашель, одышка и/или отек. КАЛ - АККЛ может также распространиться на внеузловые места, такие как кости, костный мозг, подкожная клетчатка, легкие, селезенка и печень. 5-летняя выживаемость для КАЛ-отрицательных пациентов составляет 33-49%.

Этиология неизвестна.

Рецензент документа оригинала:

- Доктор Полин Брис (Pauline Brice)

Последнее обновление: 03 2014

Переведено: ООО «БП ИНВАРИАНТ» и МРБООИ СПИПОРЗ

Рецензент документа перевода:

- Журкова Н.В.

Переведено: 12 2014

Данная статья была переведена при финансовой поддержке Межрегиональной благотворительной общественной организации инвалидов «Союз пациентов и пациентских организаций по редким заболеваниям»



Настоящий документ представлен исключительно в информационных целях. Материал никоим образом не предназначен для замены профессиональной медицинской помощи квалифицированными специалистами и не должен быть использован в качестве основы для диагностики или лечения.



Дополнительную информацию о заболевании вы можете найти на www.orpha.net 1