
ДЕРМАТООНКОЛОГИЯ И ОНКОГЕМАТОЛОГИЯ

АТЛАС

Под редакцией
профессора О.Ю. Олисовой



Москва
ИЗДАТЕЛЬСКАЯ ГРУППА
«ГЭОТАР-Медиа»
2020

ОГЛАВЛЕНИЕ

Глава 1. Лимфомы кожи	5
Глава 2. Поражения кожи при системных лимфомах и лейкозах.....	35
Глава 3. Псевдолимфомы кожи	61
Глава 4. Мастоцитоз.....	71
Глава 5. Паранеопластические дерматозы.....	77
Глава 6. Кожная токсичность	101
Глава 7. Опухоли кожи.....	115

Лимфомы кожи

Лимфомы кожи относят к гетерогенной группе лимфопролиферативных заболеваний, характеризующейся клональной пролиферацией и первичным накоплением опухолевых лимфоцитов в коже с возможностью вторичного внекожного распространения (лимфатические узлы, кровь, селезенка, легкие, печень). Среди всех лимфом кожи 65% образуется из зрелых Т-клеток, 25% — из зрелых В-клеток, 10% происходят из натуральных киллерных клеток.

Согласно WHO-EORTC-классификации последнего пересмотра (2016) выделяют следующие:

I. Т-клеточные лимфомы кожи:

- 1) грибовидный микоз:
 - фолликулотропная форма,
 - педжетоидный ретикулез,
 - синдром гранулематозной вялой кожи;
- 2) синдром Сезари;
- 3) первичные кожные CD30⁺-лимфопролиферативные заболевания:
 - первичная кожная анапластическая крупноклеточная лимфома,
 - лимфоматоидный папулез;
- 4) панникулитоподобная Т-клеточная лимфома подкожной жировой клетчатки;
- 5) первичная кожная агрессивная эпидермотропная CD8⁺-Т-клеточная лимфома;
- 6) первичная кожная γ/δ -Т-клеточная лимфома;
- 7) первичная кожная акральная CD8⁺-Т-клеточная лимфома;
- 8) EBV + слизисто-кожная язва;
- 9) первичная кожная CD4⁺ плеоморфная;
- 10) Т-клеточное лимфопролиферативное заболевание из лимфоцитов малого и среднего размеров.

II. В-клеточные лимфомы кожи:

- 1) первичная кожная В-клеточная лимфома маргинальной зоны;
- 2) первичная кожная лимфома из клеток фолликулярного центра;

- 3) первичная кожная диффузная крупноклеточная В-клеточная лимфома, тип нижних конечностей;
- 4) первичная кожная диффузная крупноклеточная В-клеточная лимфома, другая;
- 5) внутрисосудистая крупноклеточная В-клеточная лимфома.

В группе больных с Т-клеточной лимфомой кожи подавляющее большинство (80%) составляют больные грибвидным микозом.

В настоящее время выделяют следующие подтипы: фолликулотропный, педжетоидный ретикулез и синдром гранулематозной вялой кожи, и описано более 15 атипичных его форм: эритродермическая, сининготропная, буллезная/везикулезная, гранулематозная, гиперпигментная/гипопигментная, моноочаговая, ладонно-подошвенная, гиперкератотическая, вегетирующая, хтиозиформная, пигментно-пурпурозная, пустулезная, папулезная, склеродермоподобная.



Рис. 1.1. Пятнистая стадия классической формы грибвидного микоза



Рис. 1.2. Бляшечная стадия классической формы грибовидного микоза



Рис. 1.3. Бляшечная стадия классической формы грибовидного микоза



Рис. 1.4. Грибовидный микоз (пятна и бляшки)



Рис. 1.5. Бляшечная стадия классической формы грибовидного микоза



Рис. 1.6. Грибовидный микоз (бляшки на груди и в подмышечной области)



Рис. 1.7. Бляшечная стадия классической формы грибовидного микоза



Рис. 1.8. Опухолевая стадия грибовидного микоза (множественные узлы)