Paciente con LCCT

Patología

Linfoma cutáneo de células T (LCCT)

(Micosis Fungoide) 60%1

La Micosis Fungoide afecta al doble de hombres que mujeres principalmente en adultos de mediana edad (55-60 años) ²

(Síndrome de Sézary)<5%1

El SS es un subtipo menos frecuente pero más agresivo, con afectación ganglionar y sistémica^{1,3}

Síntomas

Limitantes para la vida diaria^{5,7}



Picor^{4,5}



Dolor⁵



Descamación⁶

Experiencia de paciente



El tiempo hasta el diagnóstico diferencial, oscila entre los **2 - 5 años**, lo que dificulta el abordaje precoz de la patología.⁵





Los pacientes diagnosticados con LCCT suelen experimentar un alto impacto en su calidad de vida a nivel físico y psicológico.

Los pacientes consideran que **conocer las posibilidades de tratamiento** así como los posibles efectos adversos es fundamental
para ser conocedores de todas las alternativas existentes y acceder a
la que mejor se adapte a sus circunstancias⁵

Tras encontrar el tratamiento adecuado los pacientes afirmaron mejoría y fueron capaces de volver a realizar ciertas actividades⁵

Claves para el diagnóstico

Se recomienda la **elaboración de protocolos** para el abordaje integral de estas patologías, fomentar la creación de **tele consultas** directas entre Servicios, impulsar la creación de **programas formativos** para la detección de signos de alarma, así como, la identificación de un referente en las especialidades involucradas para optimizar el proceso asistencial.^{4,5}

Análisis manifestaciones cutáneas

Historia Clínica Pruebas Histológicas Análisis Molecular Diagnóstico de imagen Pruebas de Laboratorio Citometría

Objetivo Asistencial

La identificación de un conjunto de expertos de la región de diferentes especialidades involucradas en el abordaje de la MF y SS, permite compartir opiniones médicas, realizar consultas, facilitar la toma de decisiones y fomentar la coordinación multidisciplinar.⁵









Referencias: 1. Willemze, R et al. The 2018 update of the WHO-EORTC classification for primary cutaneous lymphomas. Blood, The Journal of the American Society of Hematology. 2019; 133(16):1703-1714. 2. Orphanet. Sézary Syndrome. [ORPHA:3162]. 3. Johnson L D, et al. Targeting CD47 in Sézary syndrome with SIRPαFc. Blood advances. 2019;3(7):1145-1153. 4. Willemze R, et al. Primary cutaneous lymphomas: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Annals of Oncology. 2018; 29:30-40. 5. Atlas del paciente con LCCT. Micosis Fungoide o Sindrome de Sézary. Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia (AEAL) 6. Jonak, C, et al.Mycosis fungoides und Sézary-Syndrom. Journal of the German Society of Dermatology (JDDG). 2021;19(9):1307–1335. https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC9293091/. 7. Navarro Matilla, et al. EORTC-QLQ-C30 and SKINDEX-29 measurement of health-related quality of life in patients with mycosis fungoides and Sézary syndrome: Real-world data in Spanish patients (MICADOS Study). JEADV Clinical Practice. 2022;1(4):438-449.



