# Lymphomes cutanés T indolents

**Lymphomes T** 

Lymphomes B

75%

**Lymphomes T** 

Lymphomes B

**Lymphomes T** 

**Lymphomes B** 

**Indolents** 

Agressifs

**Indolents** 

**Agressifs** 

Lymphomes T

**Lymphomes B** 

Indolents

**Agressifs** 

**Indolents** 

**Agressifs** 

#### **SOMMAIRE**

- 1/ Mycosis fongoide
- 2/ Lymphoprolifération CD30+
- Papulose lymphomatoide
- Lymphome anaplasique à grandes cellules
- 3/ Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules
- 4/ Lymphome T sous cutané type panniculite
- 5/ Lymphoprolifération T CD8 acrale
- 6/ Syndrome de Sezary
- 7/ Lymphome T CD8+ épidermotrope agressif cytotoxique
- 8/ Lymphome T gamma/delta
- 9/ Lymphome NOS

#### **SOMMAIRE**

- 1/ Mycosis fongoide
- 2/ Lymphoprolifération CD30+
- Papulose lymphomatoide
- Lymphome anaplasique à grandes cellules
- 3/ Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules
- 4/ Lymphome T sous cutané type panniculite
- 5/ Lymphoprolifération T CD8 acrale
- 6/ Syndrome de Sezary
- 7/ Lymphome T CD8+ épidermotrope agressif cytotoxique
- 8/ Lymphome T gamma/delta
- 9/ Lymphome NOS



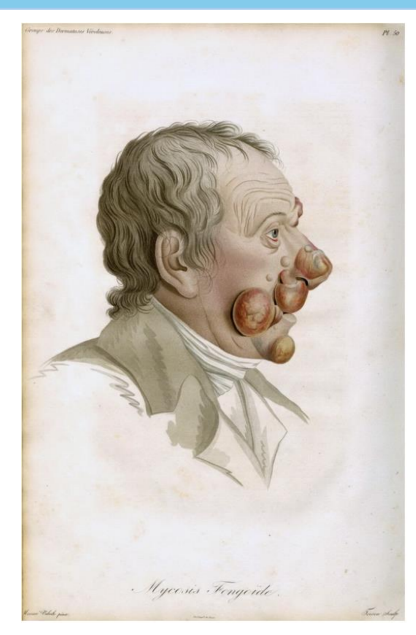
#### **SOMMAIRE**

# 1/ Mycosis fongoide

- 2/ Lymphoprolifération CD30+
- Papulose lymphomatoide
- Lymphome anaplasique à grandes cellules
- 3/ Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules
- 4/ Lymphome T sous cutané type panniculite
- 5/ Lymphoprolifération T CD8 acrale

#### INTRODUCTION

- Prolifération de lymphocytes T (LT)
   périphériques auxillaires clonaux dans
   le derme avec épidermotropisme
- Première description en 1806 par Jean Louis Alibert, dermatologue français
- Le terme mycosis fongoide renvoie à l'aspect des nodules tumoraux, comparable à des champignons



Mycosis fongoïde. Alibert JL, Monographie des dermatoses ou précis théorique et pratique des maladies de la peau, Paris, Daynac, 1832, p 274

« Nous avons vu à Paris, le nommé Lucas, âgé de cinquante-six ans. (...) Il se développa sur différentes parties du corps de petits tubercules. (...) Ces tubercules ressemblaient d'une manière parfaite à des morilles ou aux champignons désignés sous le nom d'agarics ; ils se multipliaient à un tel point que nous en comptâmes quatorze sur le visage. (...) La plupart de ces tumeurs finissaient par se crever et s'affaisser sur ellesmêmes ; elles laissaient à leur place une peau flétrie et inerte que la fille de Lucas coupait patiemment avec des ciseaux. (...) Lucas fut malade cinq ans et languit sept mois dans son lit. Il éprouvait des douleurs lancinantes dans les ulcères formés par la décomposition des tubercules ; il devint d'une extrême maigreur (...) il s'éteignit enfin dans les langueurs de la fièvre hectique. »

coll BIU Santé med02221x0353

#### **EPIDEMIOLOGIE**

- Le plus fréquent des lymphomes cutanés
   Représente environ 50% des cas de lymphomes cutanés
- Prévalence : 1 cas pour 100 000 habitants en Europe
- Incidence en augmentation
- Terrain:

Possible à tout âge

Pic chez les adultes d'âge moyen (50-60 ans au diagnostic)

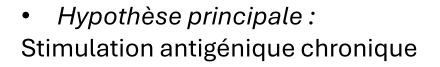
35 ans pour MF hypopigmenté

Formes pédiatriques (10% des MF)

Légère prédominance masculine (2H/1F)

#### **PHYSIOPATHOLOGIE**

# Non totalement élucidée Aucun facteur de risque clairement identifié





Modification du micro-environnement tumoral avec « skin homing » avec migration et rétention des LT dans la peau

Modulation de l'immunité adaptative avec augmentation des LT regulateurs, diminution de l'apoptose, prolifération cellulaire

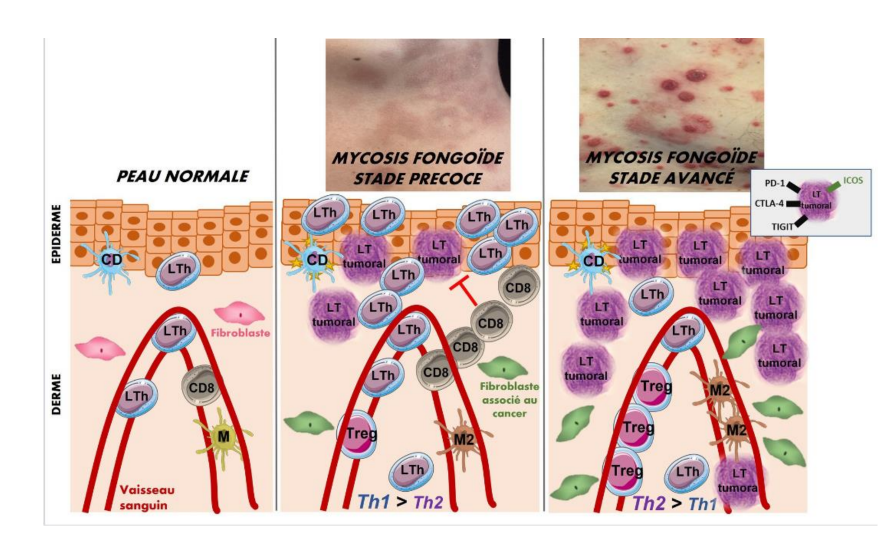
Facteurs déclenchants non prouvés scientifiquement :
 Part génétique ? Agents environnementaux ? latrogène ?
 Rôle des UV? Rôle du microenvironnement tumoral?
 Lien évolutif entre parapsoriasis en grande plaque et pityriasis lichénoide chronique ?





#### **PHYSIOPATHOLOGIE**

 Modification du microenvironnement tumoral



#### **PHYSIOPATHOLOGIE**

Altérations génétiques

Impliquant les voies de signalisation NF-Kb, JAK-STAT, MAP kinases...

Van Doorn R, Oncogenomic analysis of mycosis fungoides reveals major differences with Sezary syndrome. Blood. 2009 Jan 1;113(1):127-36. doi: 10.1182/blood-2008-04-153031. Epub 2008 Oct 1. PMID: 18832135.

Cytogenetic	Copy number	Adjacent clones		Clone position, Mb		Affected
band	alteration	Start	Stop	Start	Stop	patients, %
1p36.2	Gain	RP4-539L13	RP11-196P5	11098993	12351219	45
1q21-1q22	Gain	RP4-790G17	RP11-172I6	146342686	156056126	41
1q31-1q32	Gain	RP11-572A16	RP11-534L20	198714422	205087972	45
5q13	Loss	RP11-551B22	RP11-497H16	67677068	70179512	45
7p22-7p21	Gain	RP11-510K8	RP4-733B9	1081263	7947777	45
7p15-7p14	Gain	RP11-99017	RP11-302L6	24659178	37825117	41
7p14-7p13	Gain	RP11-36H20	RP11-52M17	43272694	45048103	45
7q11.2	Gain	RP11-313P13	RP11-107L23	71274704	76190020	50
7q21-7q22	Gain	RP4-550A13	RP11-333G13	97314794	102514284	55
7q32-7q35	Gain	RP11-329I5	RP11-298A10	130270796	143852574	55
7q36	Gain	RP11-24N19	RP4-548D19	148089302	151558264	59
8q24.2	Gain	RP11-71N3	RP11-343P9	132799581	137773461	32
8q24.3	Gain	RP5-1118A7	RP5-1056B24	142790550	Telomere	36
9p21	Loss	RP11-113D19	RP11-149I2	20351121	22479496	41
9p21	Loss	RP11-495L19	RP11-33K8	22579721	24877888	32
9p13-9p11.1	Loss	RP11-211N8	RP11-475I24	39990599	42614658	32
9q21	Loss	RP11-490H9	RP11-336N8	78213759	80495074	32
9q21	Loss	RP11-174K23	RP11-432M2	79930787	84622895	32
9q21	Loss	RP11-439A18	RP1-292F10	84783002	86180561	32
9q22-9q31	Loss	RP11-463M14	RP11-75J9	101410218	105214273	32
13q14-13q31	Loss	RP11-168P13	RP11-46414	42301191	83766576	36
17q21	Gain	RP5-905N1	RP11-361M10	39091531	44639847	41
17q22-17q23	Gain	RP11-312B18	RP11-156L14	48664511	59626448	32
17q25	Gain	RP11-478P5	GS-362-K4	69639765	Telomere	36

#### **DIAGNOSTIC**

# Repose sur un faisceau d'arguments Combinaison de critères cliniques, histopathologiques, moléculaires et immunopathologiques

Délai moyen entre le diagnostic et les premiers symptômes : 2 à 4 ans

- Entité rare et parfois méconnue
- Phase initiale aspécifique avec erreurs diagnostiques possibles (eczéma, psoriasis, toxidermie...)

> Nécessité de répéter les explorations en cas de forte suspicion diagnostique

CRITERES	SCORE
<ul> <li>A/ Clinique</li> <li>Plaques persistantes et/ou progressives avec :</li> <li>Atteinte des zones non photo exposées</li> <li>Plaques de taille et de forme variable</li> <li>Poikilodermie</li> </ul>	<ul><li>1 point si un critère additionnel</li><li>2 points si deux critères additionnels</li></ul>
<ul> <li>B/ Histopathologique</li> <li>Infiltrat lymphocytaire superficiel avec :</li> <li>Epidermotropisme sans spongiose</li> <li>Atypies lymphocytaires (grosse cellule, noyau irrégulier, hyperchromatique ou cérébriforme)</li> </ul>	<ul><li>1 point si un critère additionnel</li><li>2 points si deux critères additionnels</li></ul>
C/ Moléculaire Réarrangement monoclonal gène TCR	0 point si absence 1 point si présence
<ul> <li>D/ Immunopathologique</li> <li>&lt;50% des lymphocytes T CD2, CD3 et CD5</li> <li>&lt;10% des lymphocytes T CD7</li> <li>Discordance épidermique d'expression de CD2, CD3, CD5 ou CD7 par les lymphocytes T comparativement aux lymphocytes T du derme</li> </ul>	<ul><li>0 point si aucun critère</li><li>1 point si au moins un critère</li></ul>

# **Diagnostic**

Algorithme établi par la Société Internationale des Lymphomes Cutanés (ISCL)

Un score >4 permet un diagnostic de MF au stade précoce

#### **CLASSIFICATION**

- Mycosis fongoïde « classique »
- 3 sous types de MF sont **reconnus par l'OMS** dans la dernière classification de 2018
- MF folliculotrope
- MF pagétoide
- MF chalaziodermique
- D'autres sous types sont décrits :

Muñoz-González H, Molina-Ruiz AM, Requena L. Clinicopathologic Variants of Mycosis Fungoides. Actas Dermosifiliogr. 2017 Apr;108(3):192-208. English, Spanish. doi: 10.1016/j.ad.2016.08.009. Epub 2016 Nov 18. PMID: 27871620.

Variants cliniques Clinique distincte mais histologie similaire au MF classique	Variants clinico-pathologiques Clinique et histologie distinctes du MF classique	Variants histopathologiques Nécessitant une biopsie pour la distinction avec MF classique
Hypopigmenté, érythrodermique, ichthyosiforme, palmo-plantaire, papillomateux, papuleux, unilésionnel ou invisible	Avec kystes infundibulaires, poikilodermique, bulleux, anétodermique, hyperpigmenté, purpurique, pustuleux, verruqueux	MF pagétoide MF interstitiel MF transformé

# **FORME CLASSIQUE** *dite de Alibert-Bazin* **Aspects cliniques**

- Représente 80% des cas de MF
- Evolution indolente sur plusieurs décennies selon 3 stades (non systématique)





devant une présentation tumorale d'emblée sans plaque = toujours évoquer un autre type de lymphome

# **FORME CLASSIQUE**

#### Premier stade « Patch stage »

#### Macules et plaques érythémateuses

Finement squameuses
Peu infiltrées parfois non palpables
De formes et tailles variables
Poikilodermie possible

#### **Fixes**

En zones photo protégées

Réponse aux dermocorticoides mais récidive rapidement à l'arrêt

Régression spontanée transitoire possible



# **FORME CLASSIQUE**

Premier stade « Patch stage »



Collection Dr Amatore





Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4<sup>e</sup> édition Wiley

# **FORME CLASSIQUE**

# Deuxieme stade « Plaque stage »

Infiltration des plaques avec variabilité du degré d'infiltration intra plaques et inter plaques

**Prurit** 



**Collection Dr Amatore** 

# **FORME CLASSIQUE**

Deuxième stade « Plaque stage »

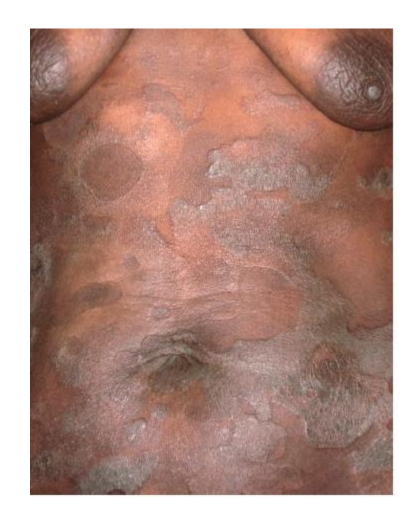




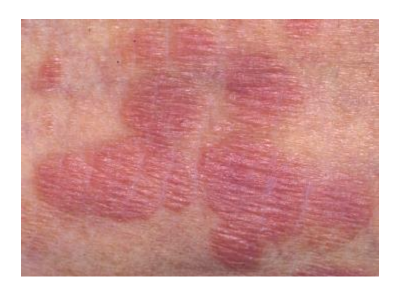
**Collection Dr Amatore** 

# **FORME CLASSIQUE**

Deuxième stade « Plaque stage »







Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4<sup>e</sup> édition Wiley

# **FORME CLASSIQUE**

# **Troisième stade « Tumor stage »**

**Nodules** tumoraux développés sur les plaques et en peau saine

Ulcération secondaire possible



Collection Dr Amatore

# **FORME CLASSIQUE**

# Troisième stade « Tumor stage »





**Collection Dr Amatore** 

# **LYMPHOME T**

# **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

# **FORME CLASSIQUE**

Troisième stade « Tumor stage »







Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4<sup>e</sup> édition Wiley

# **FORME CLASSIQUE Aspects histopathologiques**

Infiltrat lymphocytaire avec atypies

Cellules augmentées de taille (environ taille d'un kératinocyte) Noyau irrégulier, hyperchromatique ou cérébriforme, présence d'un halo clair périnucléaire

• Epidermotropisme sans signe inflammatoire (pas de spongiose, pas d'atteinte lichénoide...)

Macules « Patch stage »

Infiltrat lymphocytaire et léger épidermotropisme Aspécifique -> Nécessité de répéter les biopsies

Plaques « Plaque stage »

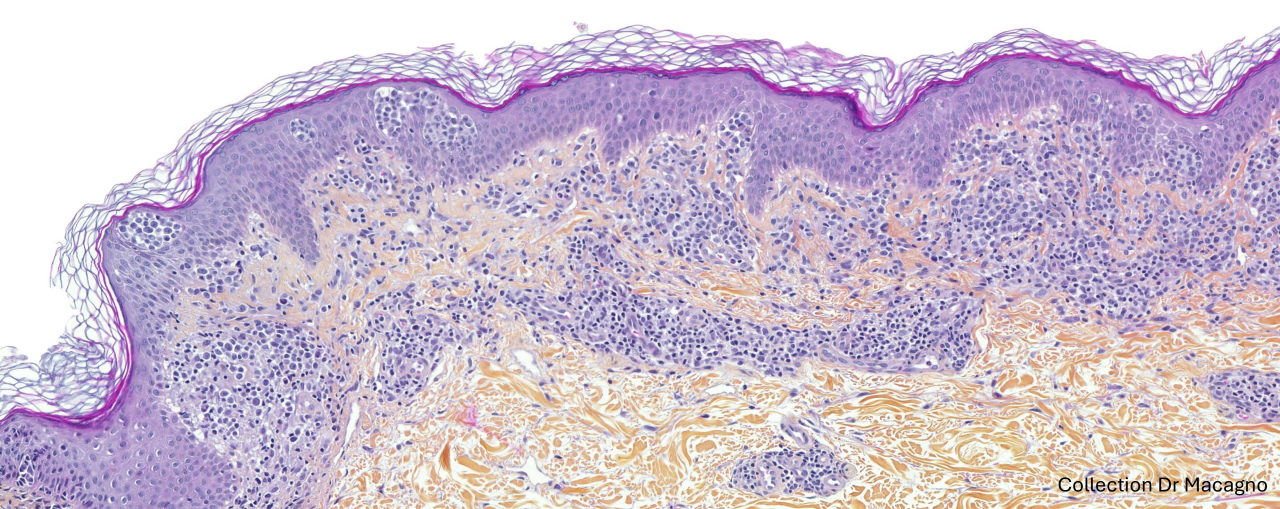
Epidermotropisme majeur avec atypies lymphocytaires, **alignement le long de la basale**Regroupement des LT formant des « **microabès de Pautrier** »
Infiltrat en bande dans le derme superficiel

Tumeurs « Tumor stage »

Infiltration nodulaire diffuse de tout le derme +/- des tissus sous cutanés

# **FORME CLASSIQUE:**

**Aspects histopathologiques** 



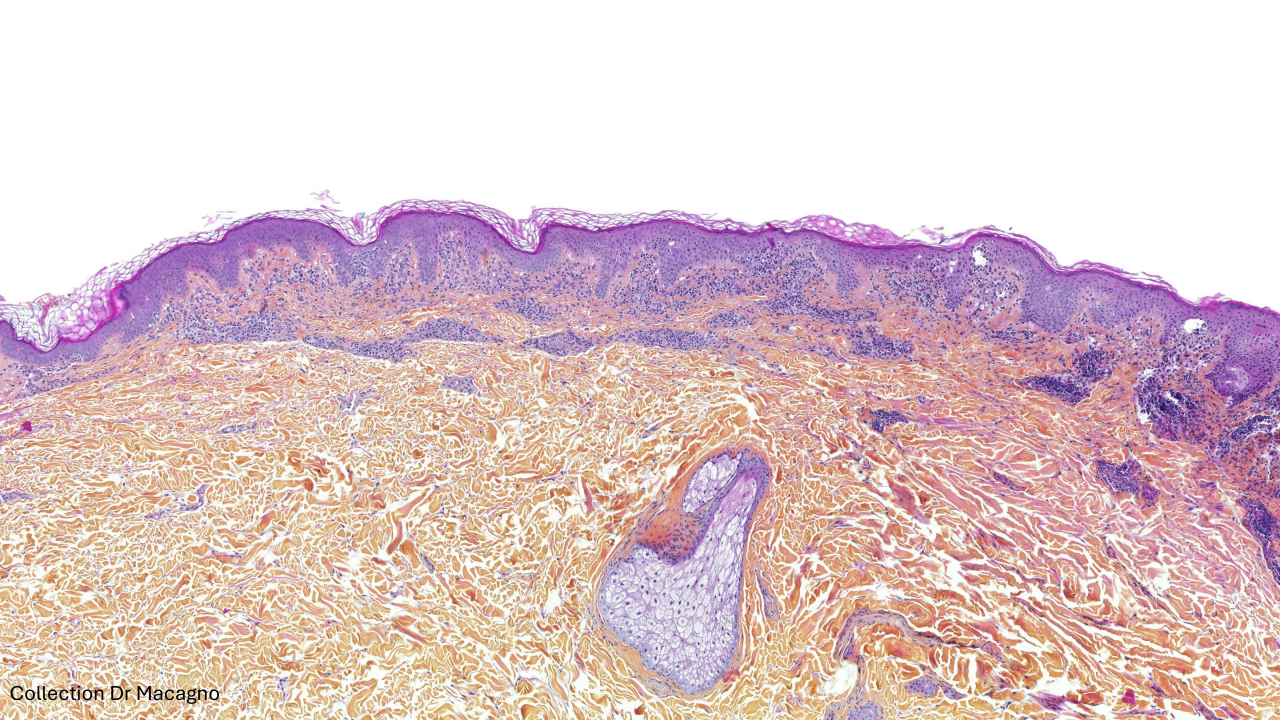
# **FORME CLASSIQUE:**

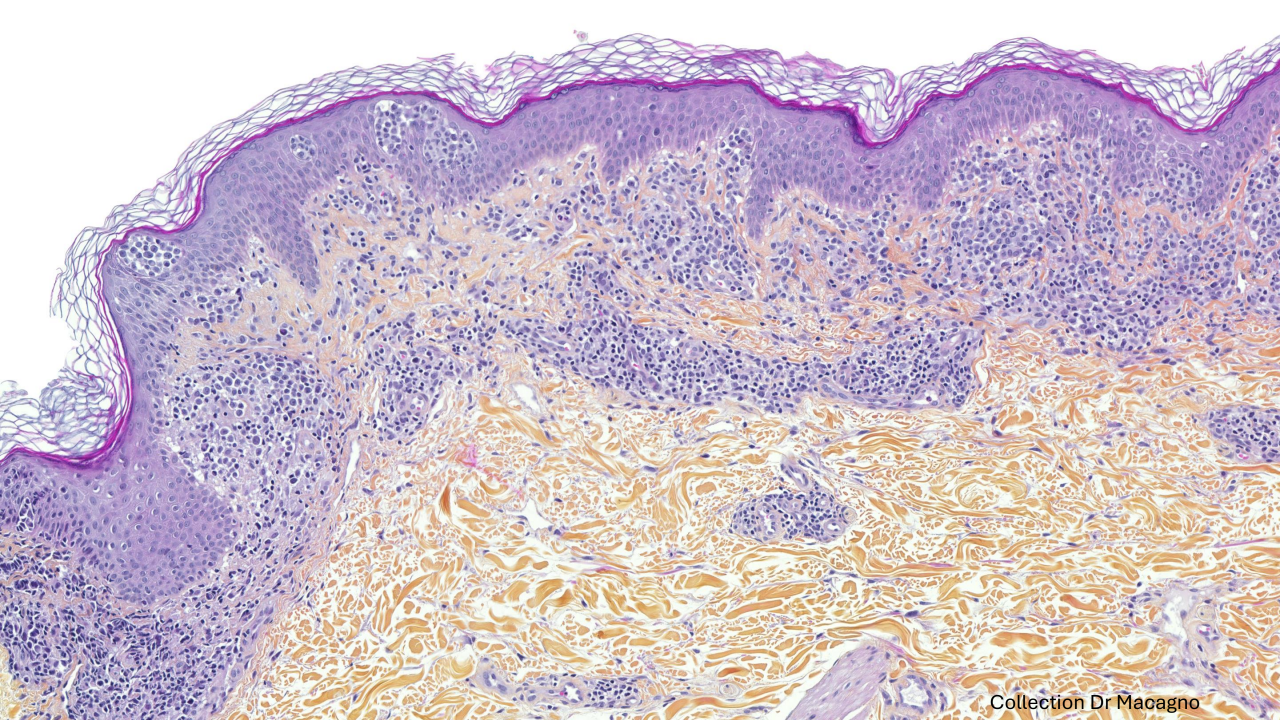
**Aspects immunohistochimiques** 

#### Classiquement:

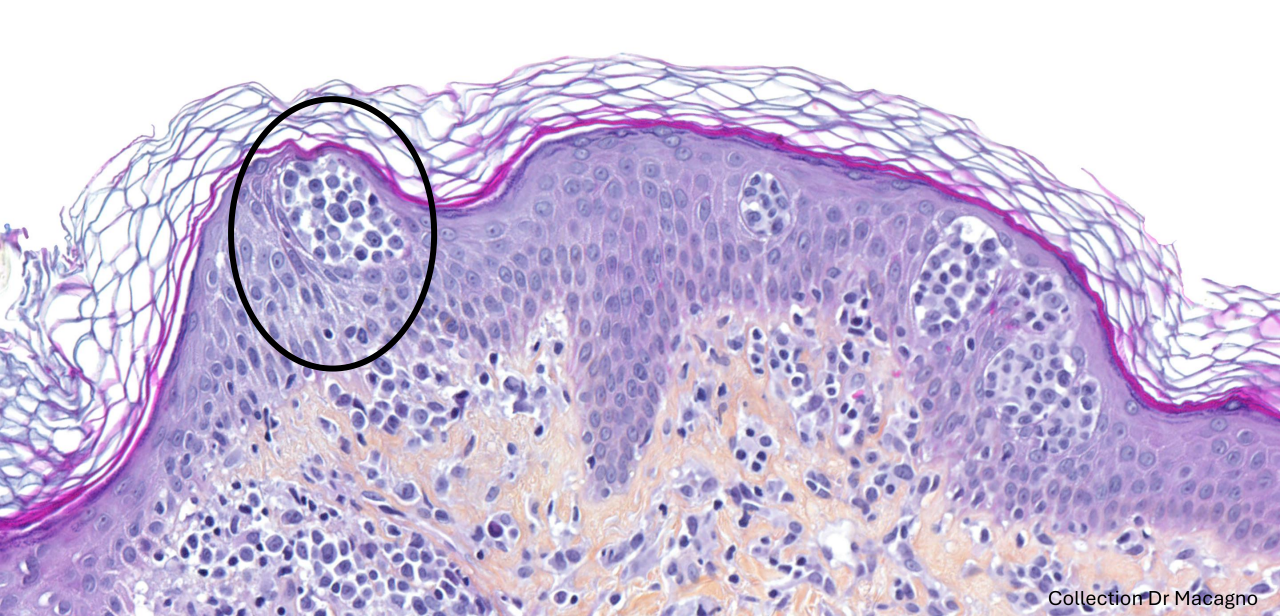
- CD2+, CD3+, **CD4+,** CD5+, CD7-, CD8-, TCRβ+
- Présence d'un trou phénotypique touchant le plus souvent CD7 mais pouvant intéresser le CD2, CD5 voire le CD4
- CD30+ ou CD30-
- PD1+/-

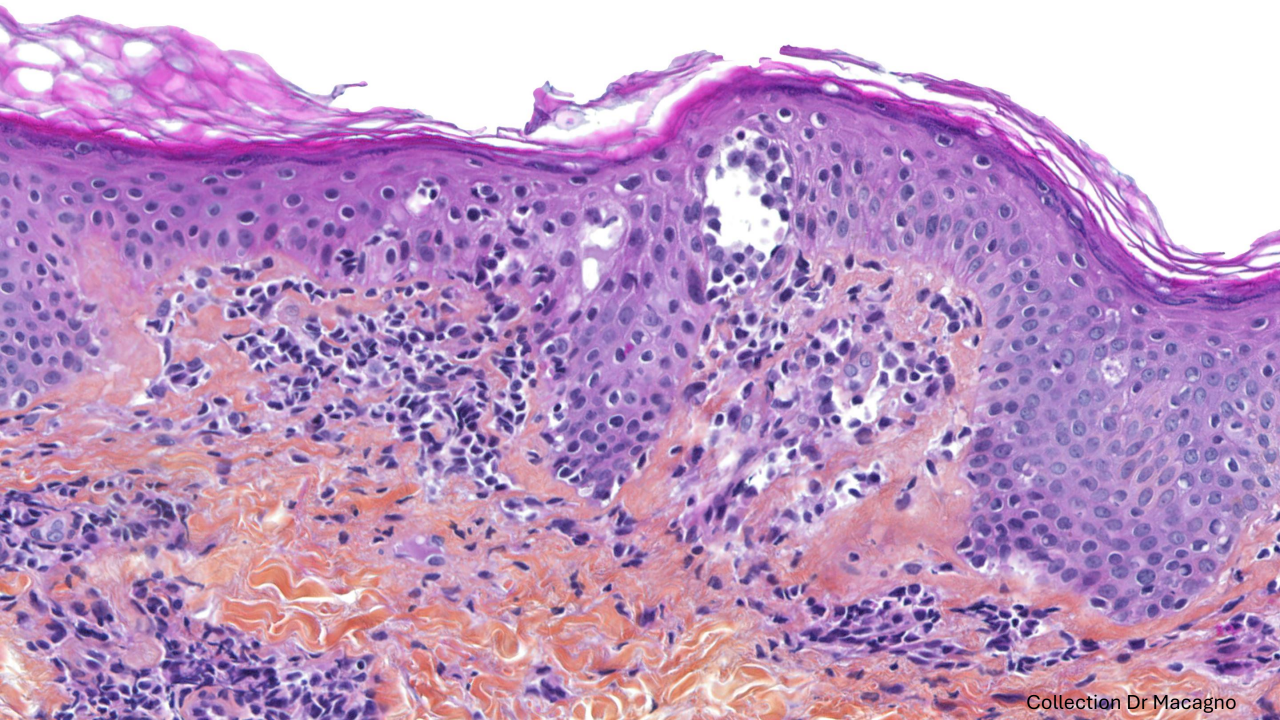
Plus rarement: CD8+ (plutôt chez enfant et adolescent)

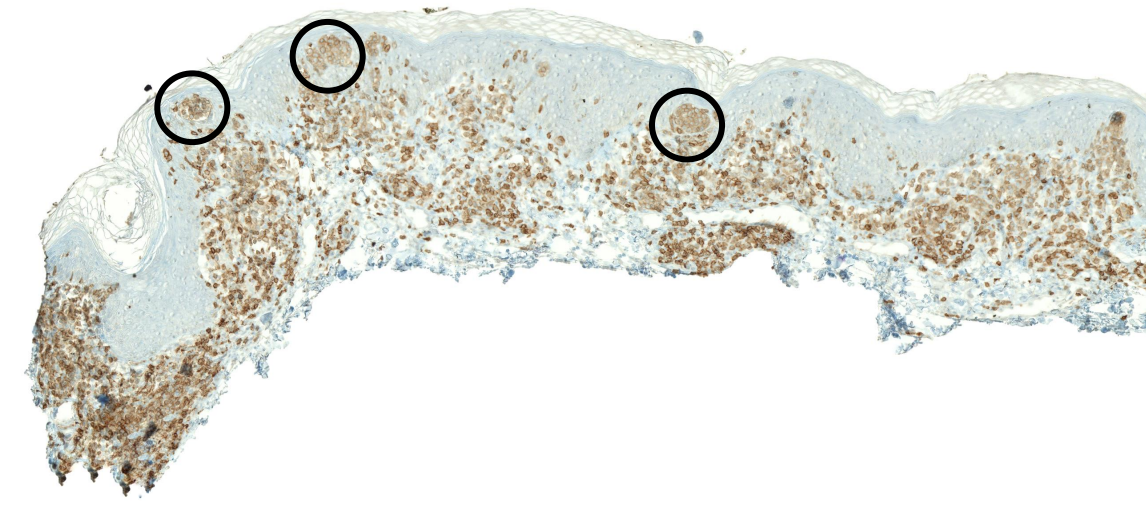


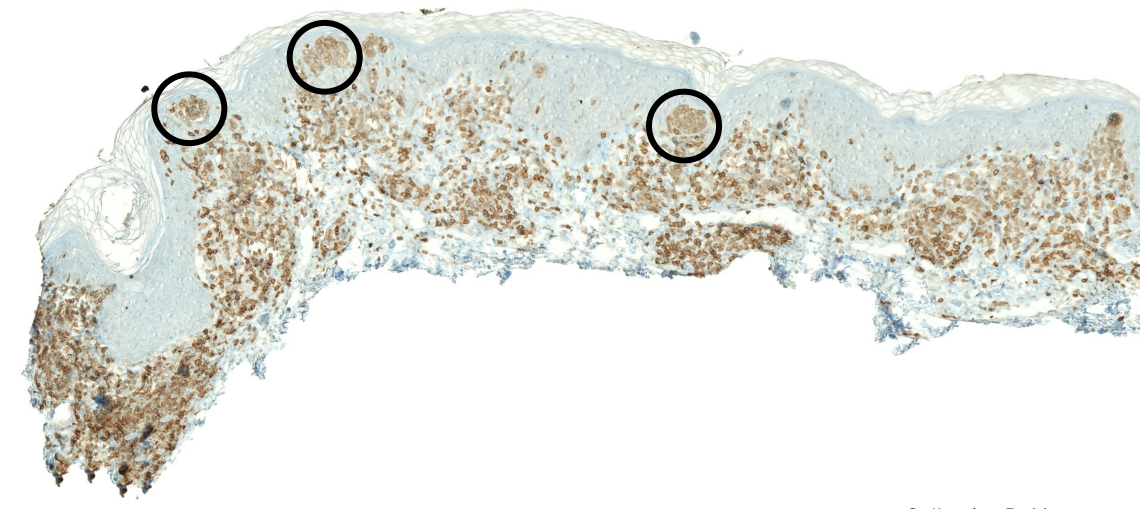


# Microabcès de Pautrier

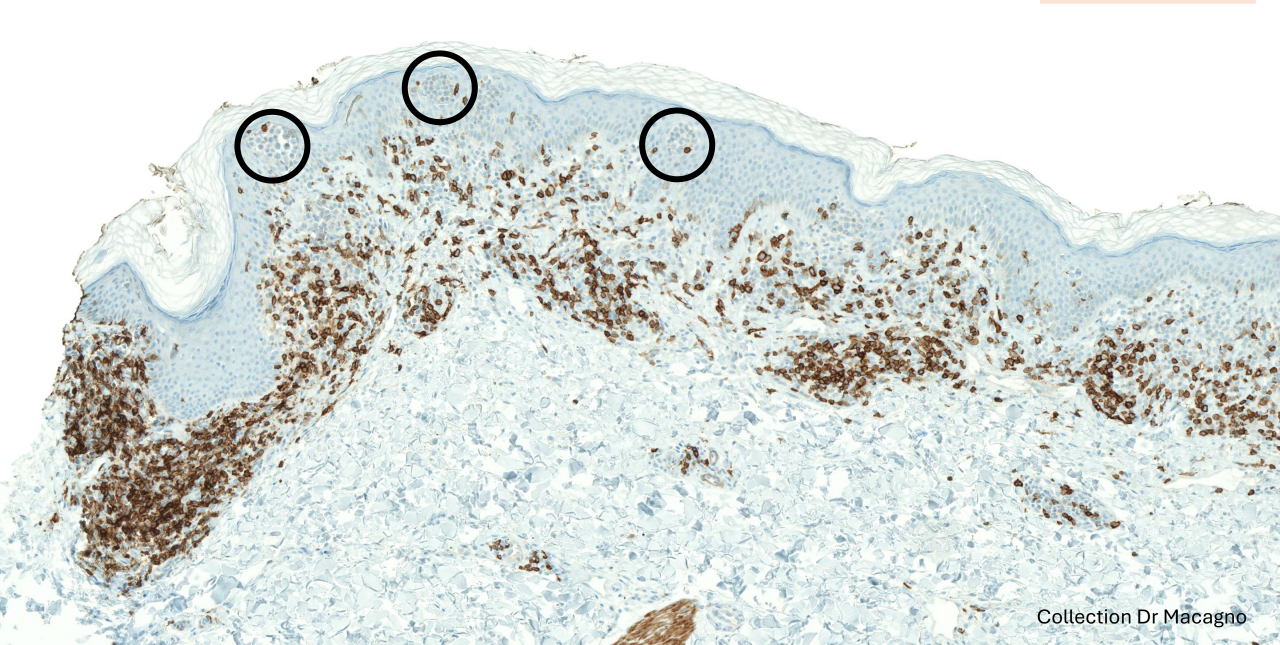


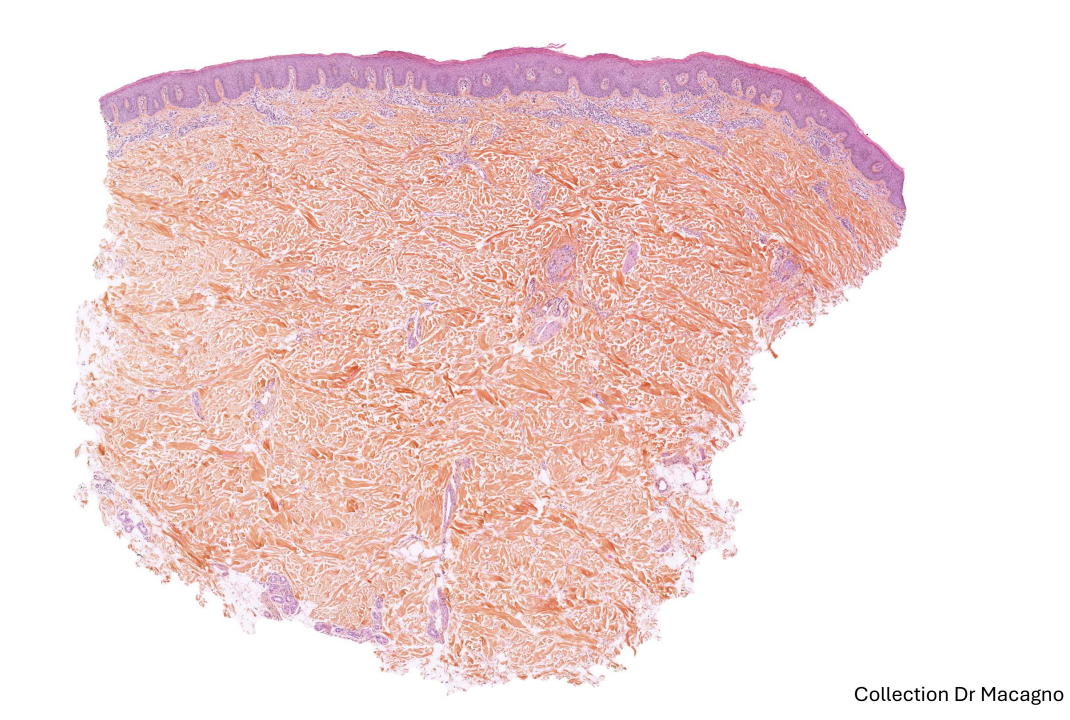






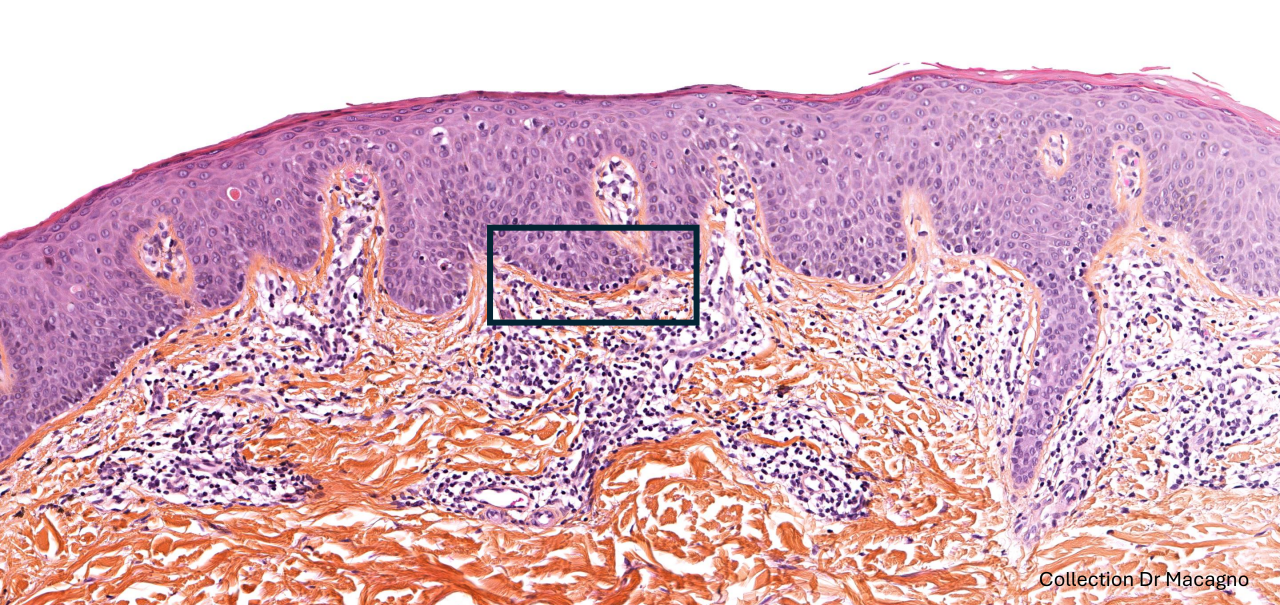


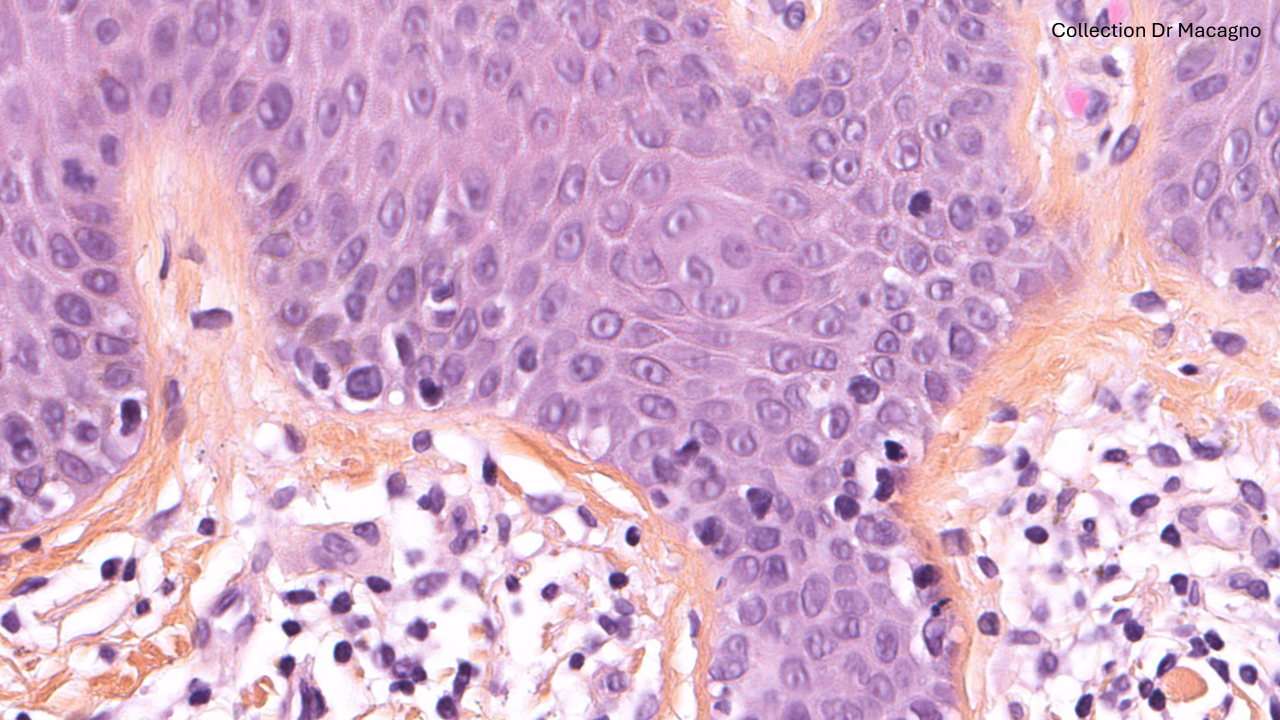


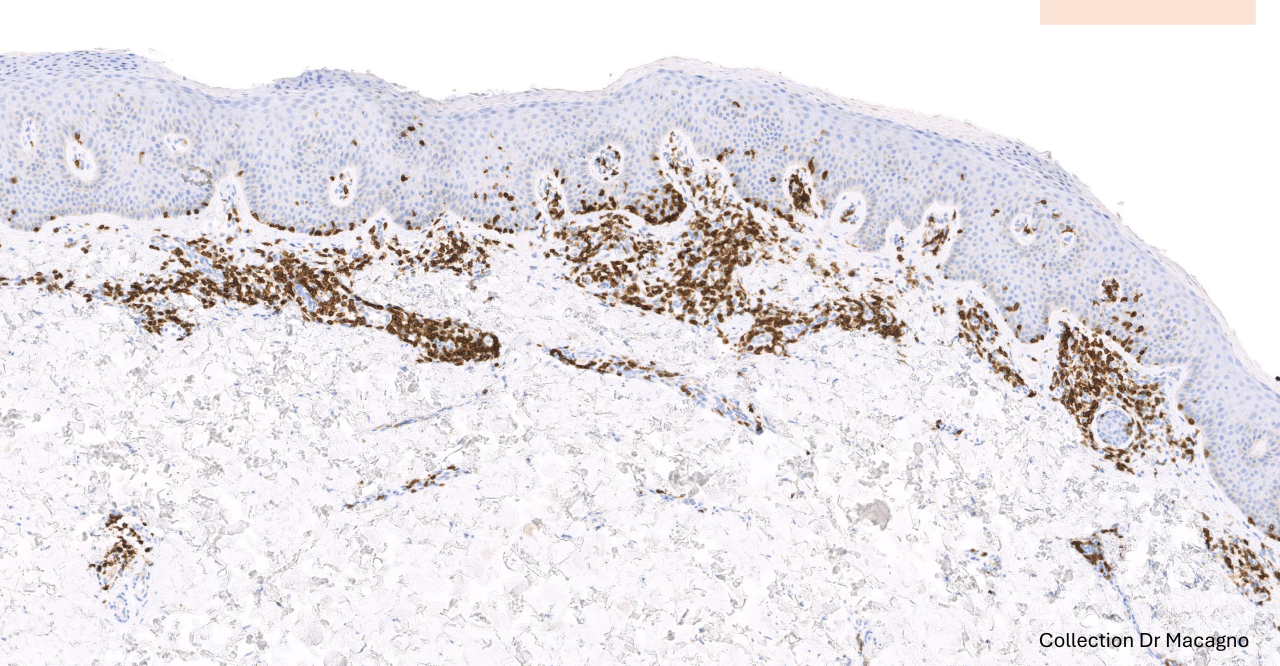




# Alignement le long de la basale







## **FORME CLASSIQUE:**

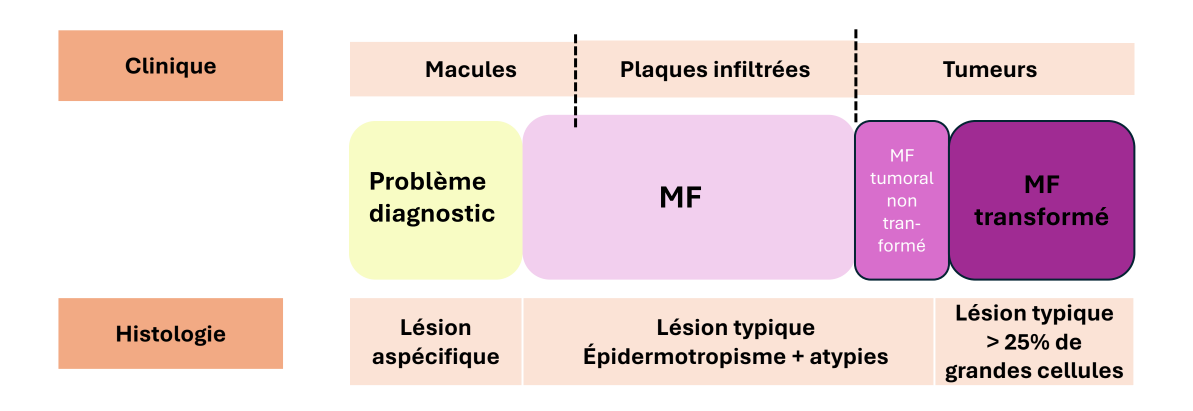
**Aspects immunohistochimiques** 

## En pratique:

Rechercher expression du CD3, CD7, CD8, CD20 et CD30

- Positivité du CD8 oriente plutôt vers un infiltrat réactionnel
- Positivité du CD30 doit faire évoquer en priorité un autre type de lymphome ou un MF transformé ou un infiltrat réactionnel
- Négativité du CD20 en faveur d'un lymphome T
- Perte du CD7 en faveur d'un lymphome T

Histologie est « en retard » sur la clinique -> ne pas hésiter à biopsier de nouveau



## **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

# FORME CLASSIQUE : Aspects moléculaires

# Réarrangement monoclonal gène TCR

(récepteur à l'antigène des LT)

mis en évidence par PCR

Argument pour le diagnostic positif surtout si identification d'un clone identique sur différentes biopsies ou dans le sang

## Clonalité n'est pas signe de malignité

(peut se voir dans atteinte inflammatoire) > Présence de clone n'est pas suffisant pour le diagnostic

## Le clone peut être absent aux stades précoces

(présence aussi d'un infiltrat de LT réactionnels polyclonaux) > Absence de clone n'élimine pas le diagnostic

#### **MYCOSIS FONGOIDE TRANSFORME:**

Définition histopathologique :

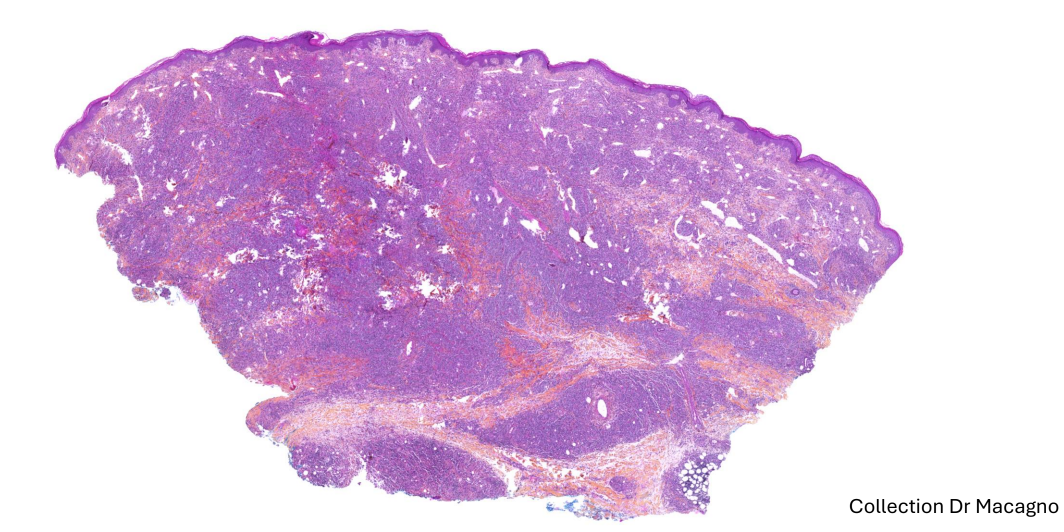
 25% de grandes cellules dans l'infiltrat
 (4 fois plus large que lymphocytes normaux)

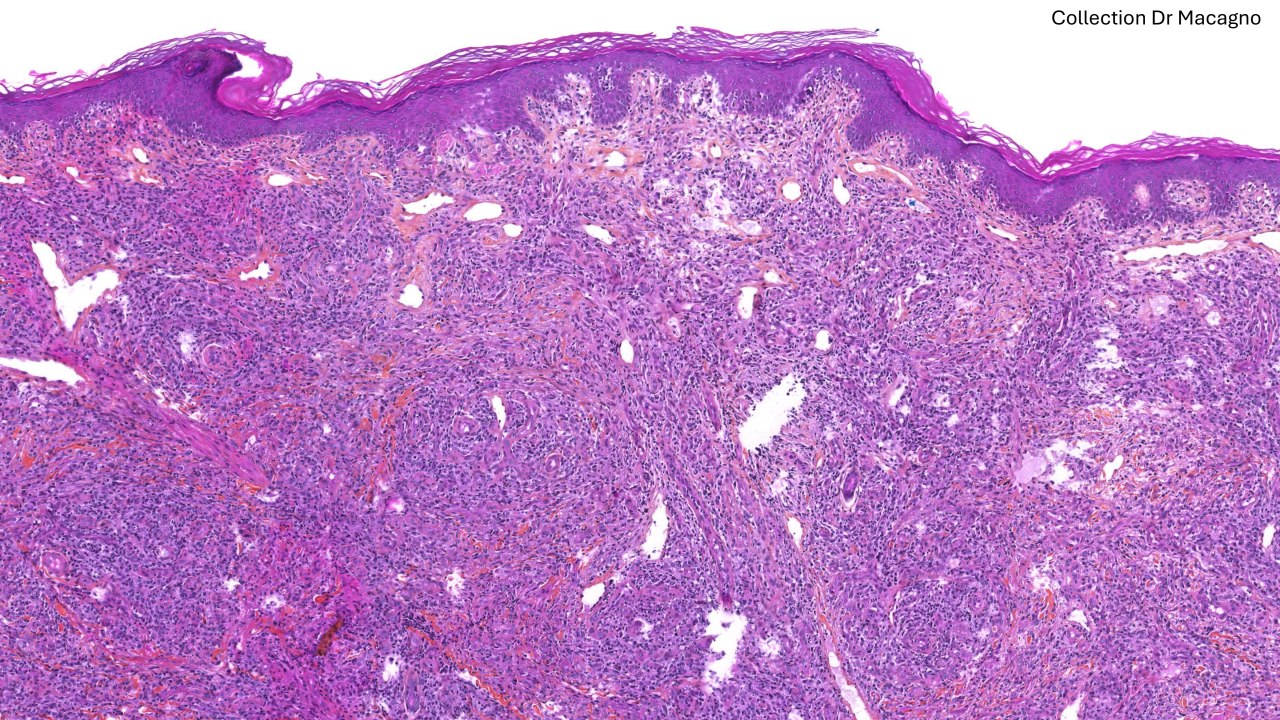
CD30 +/-Ki67 augmenté

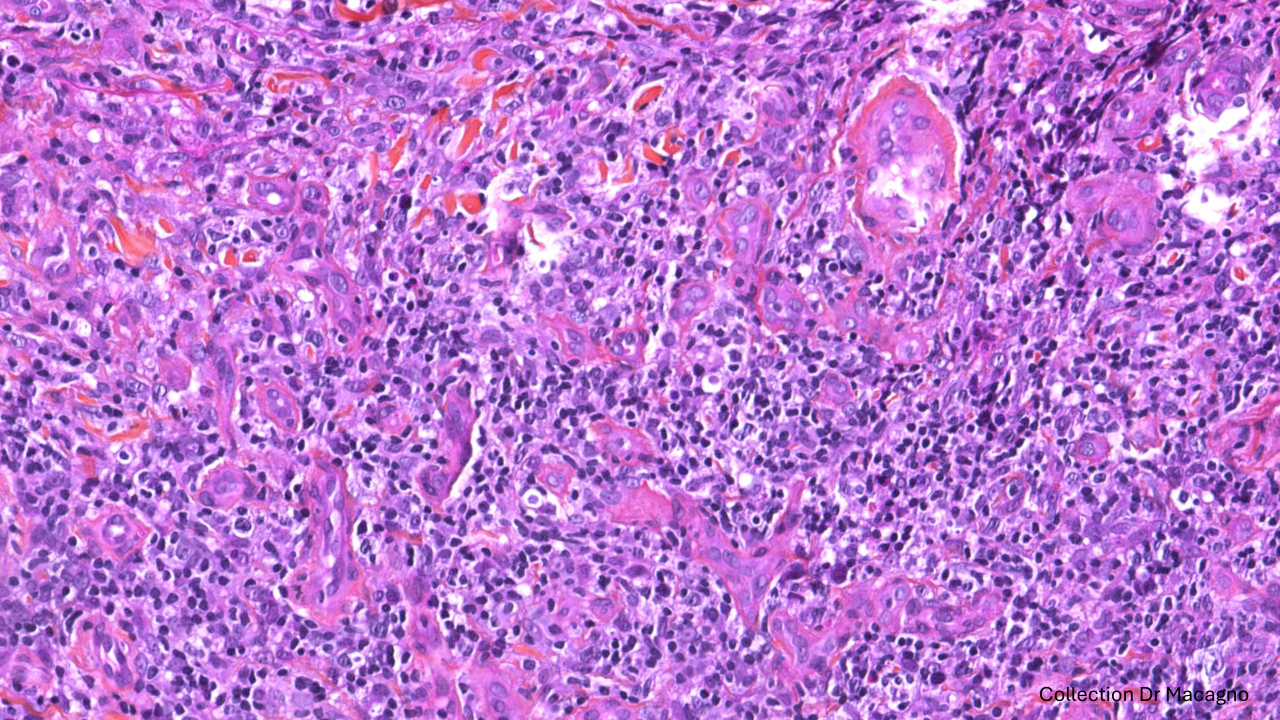
- Forme agressive qui correspond à une transformation en lymphome à grandes cellules
- Témoigne d'une **évolution péjorative** de la maladie

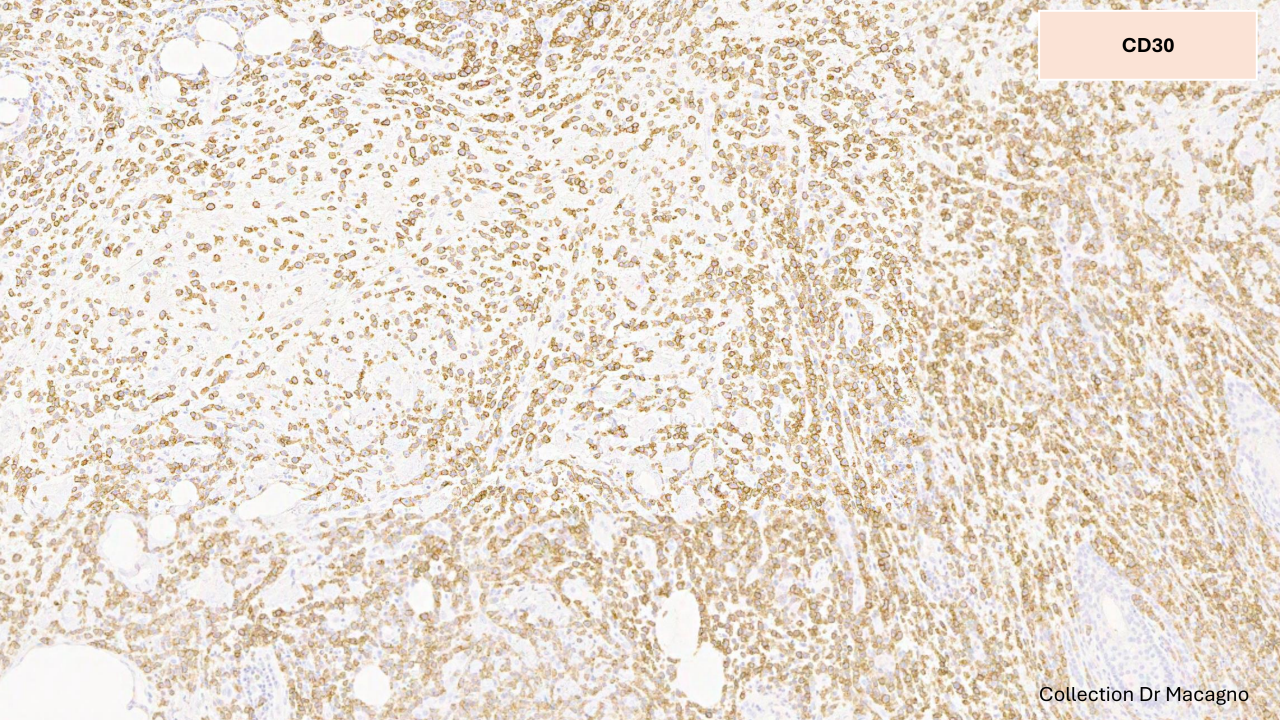
- Survient généralement au stade de MF tumoral (mais possible au stade de MF en plaques ou dans le MF erythrodermique)
- Diagnostic différentiel : Lymphome anaplasique CD30+
- Nécessité d'une intensification thérapeutique

## **MYCOSIS FONGOIDE TRANSFORME:**









## **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

#### **SOUS TYPE FOLLICULOTROPE**

## Epidémiologie:

Environ 10% des MF

#### Clinique:

Papules folliculaires +/- kératosiques Erythème/plaque péri-folliculaire Comédons, kystes Alopécie cicatricielle

Prurit

### Histopathologie:

Infiltrat lymphocytaire péri et intra folliculaire +/- mucinose Atteinte des canaux sudoraux (syringotropisme)

#### Pronostic et évolution :

Forme précoce indolente : idem MF classique Forme avancée plus agressive : plus difficile à traiter



Collection Dr Amatore



## MYCOSIS FONGOIDE (MF)

#### **SOUS TYPE FOLLICULOTROPE**

## Epidémiologie:

Environ 10% des MF

#### Clinique:

Papules folliculaires +/- kératosiques Erythème/plaque péri-folliculaire Comédons, kystes Alopécie cicatricielle

Prurit

## Histopathologie:

Infiltrat lymphocytaire péri et intra folliculaire +/- mucinose Atteinte des canaux sudoraux (syringotropisme)

#### Pronostic et évolution :

Forme précoce indolente : idem MF classique Forme avancée plus agressive : plus difficile à traiter



Collection Dr Amatore



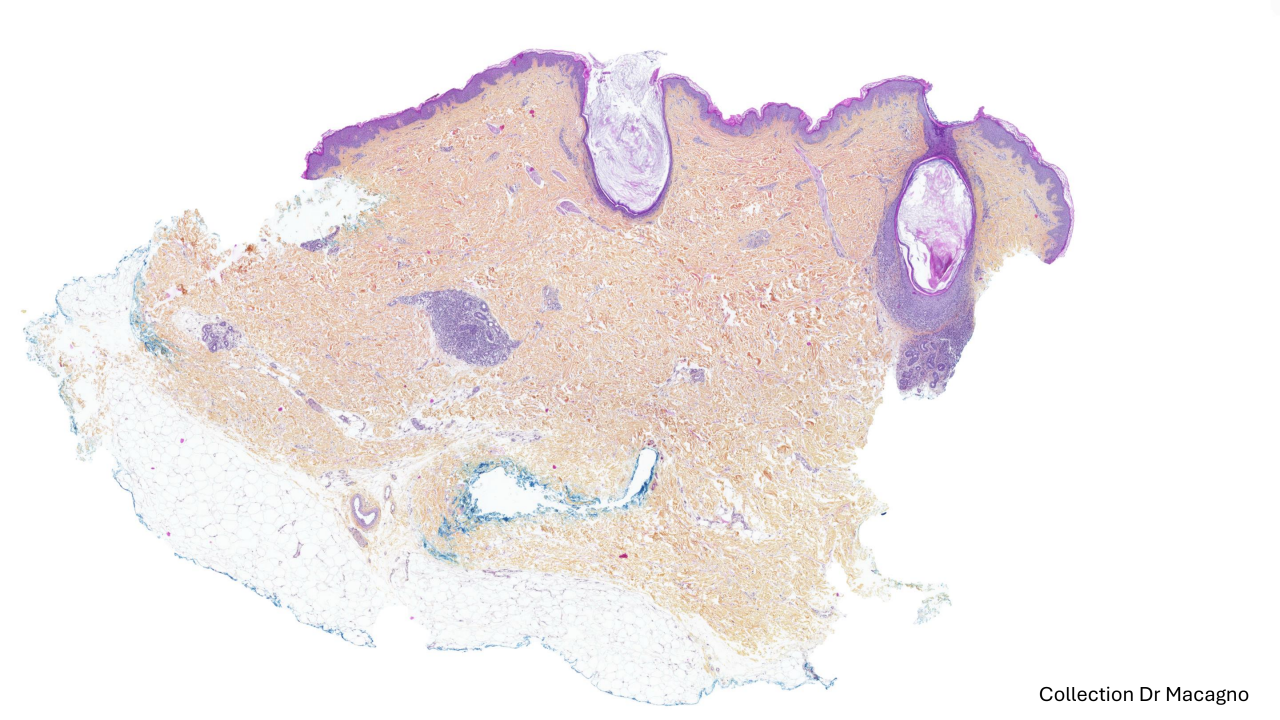
## **SOUS TYPE FOLLICULOTROPE**



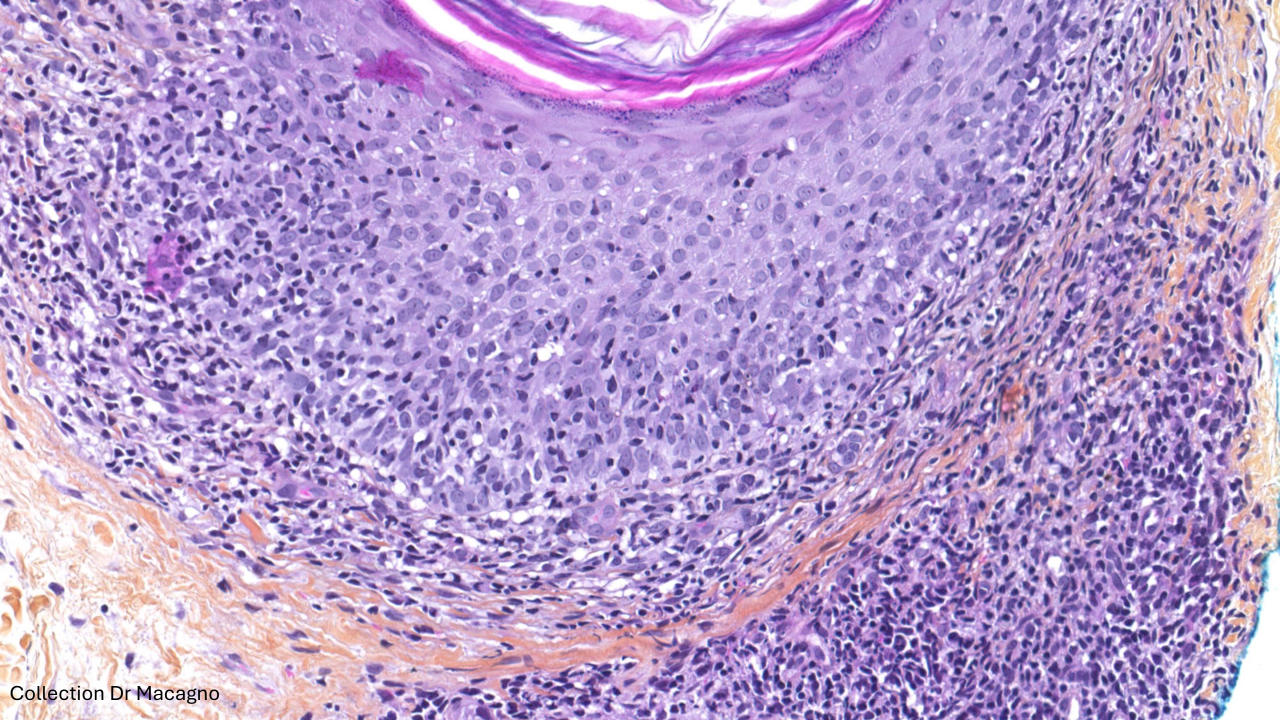


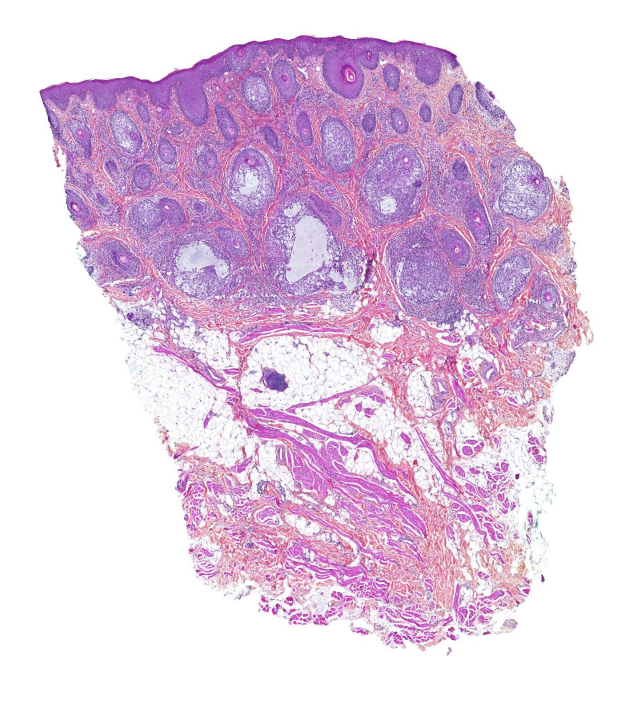


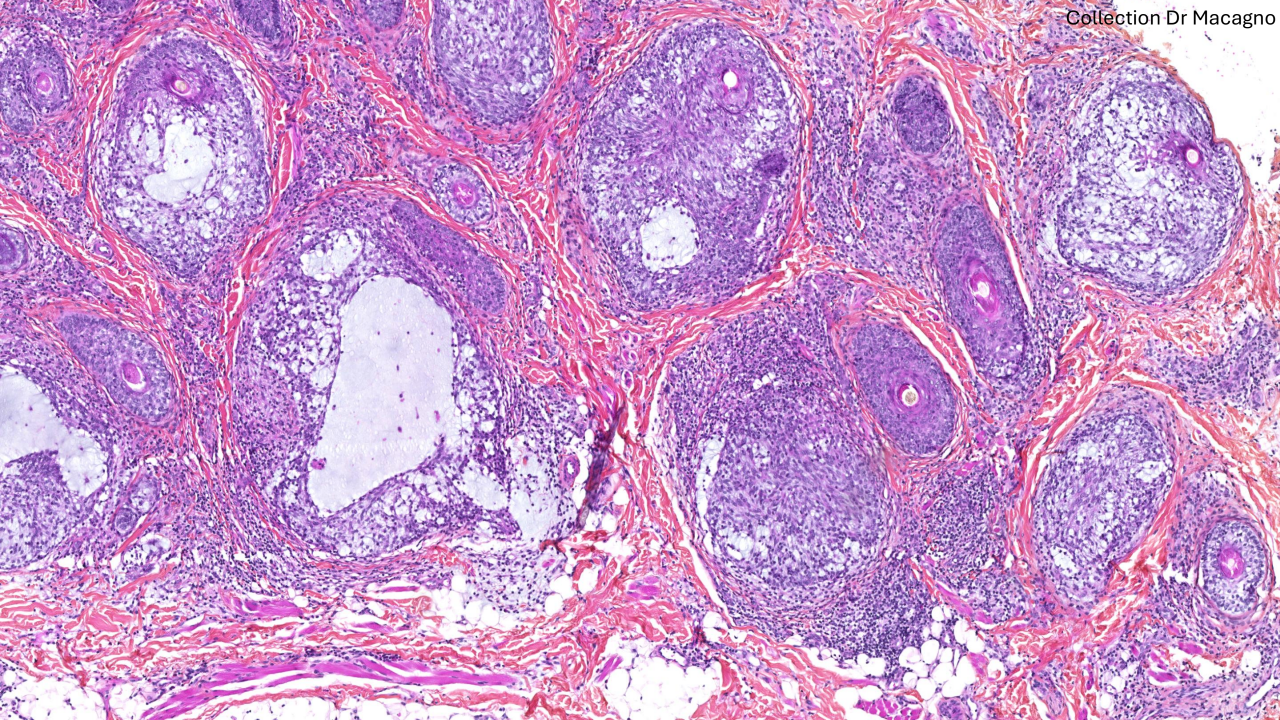
Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4<sup>e</sup> édition Wiley

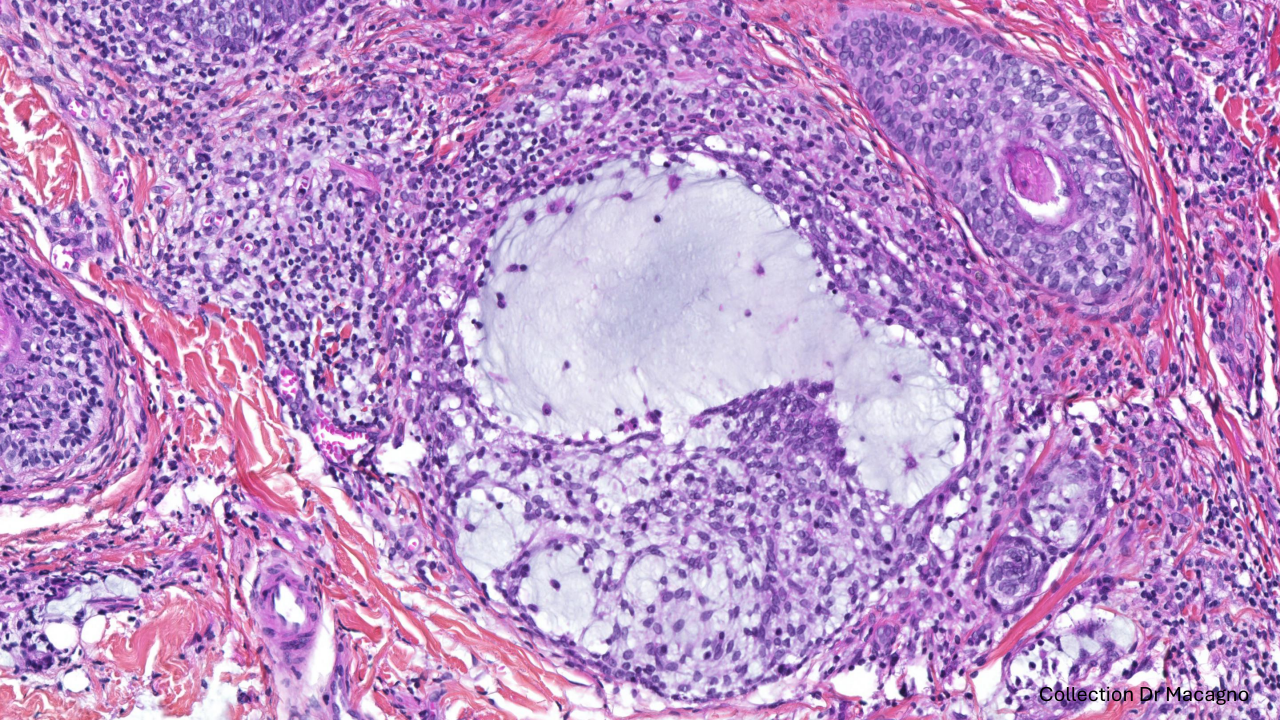












## **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

#### **SOUS TYPE PAGETOIDE**

= maladie de Woringer-Kolopp

Epidémiologie: Très rare

## Clinique:

Plaque érythémateuse unique

Psoriasiforme ou hyperkératosique Souvent en région acrale

#### Histopathologie:

Lymphocytes pagétoides (noyau large hyperchromatique avec halo clair), acanthose avec hyperkératose parakératosique
Souvent CD8+ et CD30+

#### Pronostic et évolution :

Forme plutôt indolente de bon pronostic Possible forme disséminée aggressive : maladie de Ketron-Goodman



Muñoz-González H, Molina-Ruiz AM, Requena L. Clinicopathologic Variants of Mycosis Fungoides. Actas Dermosifiliogr. 2017 Apr;108(3):192-208. English, Spanish. doi: 10.1016/j.ad.2016.08.009. Epub 2016 Nov 18. PMID: 27871620.

## **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

#### **SOUS TYPE PAGETOIDE**

= maladie de Woringer-Kolopp

Epidémiologie: Très rare

## Clinique:

Plaque érythémateuse unique

Psoriasiforme ou hyperkératosique Souvent en région acrale

#### Histopathologie:

Lymphocytes pagétoides (noyau large hyperchromatique avec halo clair), acanthose avec hyperkératose parakératosique
Souvent CD8+ et CD30+

#### Pronostic et évolution :

Forme plutôt indolente de bon pronostic Possible forme disséminée aggressive : maladie de Ketron-Goodman



Muñoz-González H, Molina-Ruiz AM, Requena L. Clinicopathologic Variants of Mycosis Fungoides. Actas Dermosifiliogr. 2017 Apr;108(3):192-208. English, Spanish. doi: 10.1016/j.ad.2016.08.009. Epub 2016 Nov 18. PMID: 27871620.

## **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

#### **SOUS TYPE PAGETOIDE**

= maladie de Woringer-Kolopp

Epidémiologie: Très rare

#### Clinique:

## Plaque érythémateuse unique

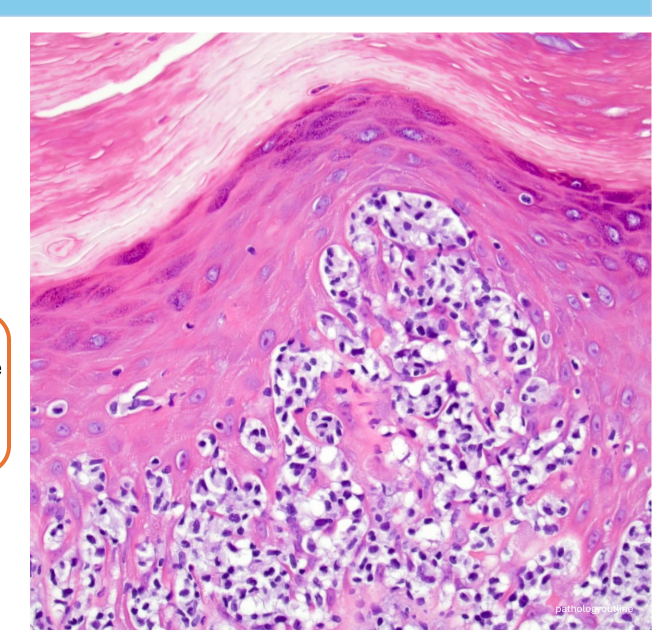
Psoriasiforme ou hyperkératosique Souvent en région acrale

## Histopathologie:

Lymphocytes pagétoides (noyau large hyperchromatique avec halo clair), acanthose avec hyperkératose parakératosique
Souvent CD8+ et CD30+

#### Pronostic et évolution:

Forme plutôt indolente de bon pronostic Possible forme disséminée aggressive : maladie de Ketron-Goodman



## **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

#### **SOUS TYPE PAGETOIDE**

= maladie de Woringer-Kolopp

Epidémiologie: Très rare

#### Clinique:

## Plaque érythémateuse unique

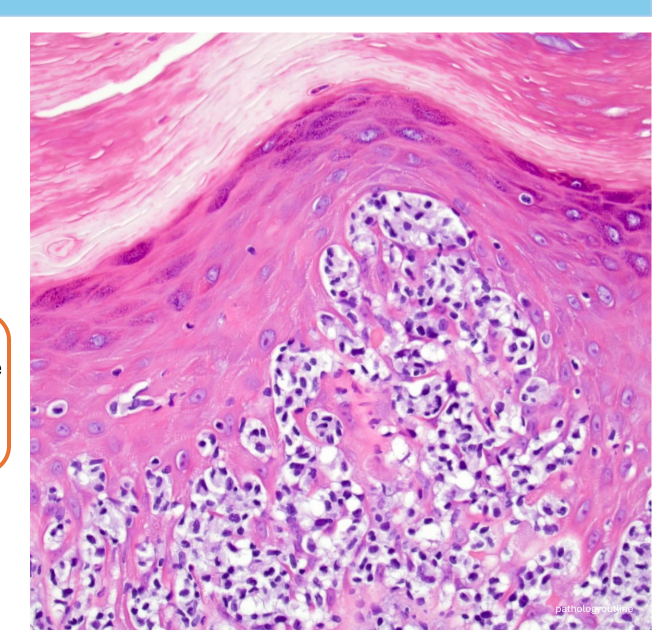
Psoriasiforme ou hyperkératosique Souvent en région acrale

## Histopathologie:

Lymphocytes pagétoides (noyau large hyperchromatique avec halo clair), acanthose avec hyperkératose parakératosique
Souvent CD8+ et CD30+

#### Pronostic et évolution:

Forme plutôt indolente de bon pronostic Possible forme disséminée aggressive : maladie de Ketron-Goodman



## **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

## **SOUS TYPE CHALAZIODERMIQUE**

= Granulomatous slack skin disease

Epidémiologie: Très rare

### Clinique:

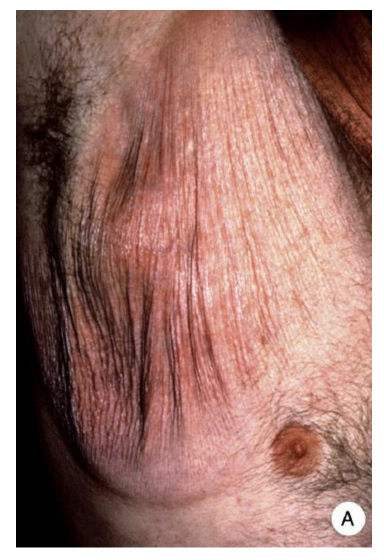
Plaques infiltrées poikilodermique Aspect masse pendante avec laxité cutanée Le plus souvent dans les plis Coexistence avec plaques de MF

#### Histopathologie:

Infiltrat granulomateux Perte des fibres élastiques

#### Pronostic et évolution :

Evolution indolente mais traitement difficile Association avec autres hémopathies (lymphome de Hodgkin)



Muñoz-González H, Molina-Ruiz AM, Requena L. Clinicopathologic Variants of Mycosis Fungoides. Actas Dermosifiliogr. 2017 Apr;108(3):192-208. English, Spanish. doi: 10.1016/j.ad.2016.08.009. Epub 2016 Nov 18. PMID: 27871620.

## **SOUS TYPE CHALAZIODERMIQUE**

= Granulomatous slack skin disease





Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4e édition Wiley

## **SOUS TYPE CHALAZIODERMIQUE**

= Granulomatous slack skin disease

Epidémiologie: Très rare

## Clinique:

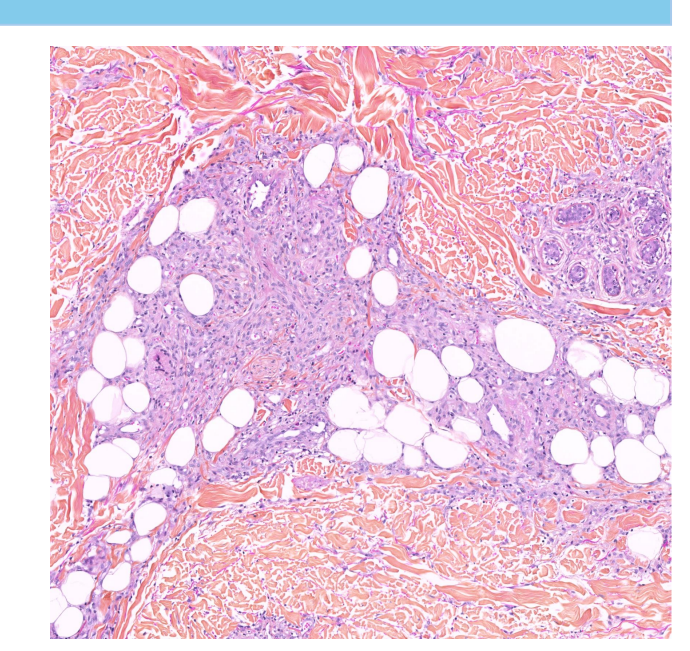
Plaques infiltrées poikilodermique Aspect **masse pendante avec laxité cutanée** Le plus souvent dans les plis Coexistence avec plaques de MF

### Histopathologie:

Infiltrat granulomateux Perte des fibres élastiques

#### Pronostic et évolution :

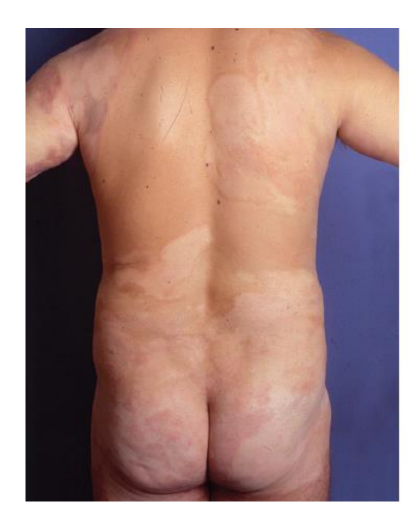
Evolution indolente mais traitement difficile Association avec autres hémopathies (lymphome de Hodgkin)

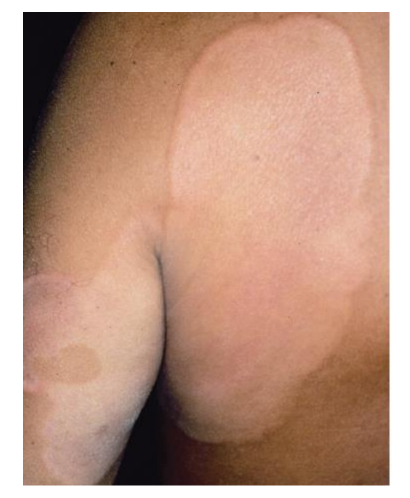


## **AUTRES FORMES**

Variants cliniques Clinique distincte mais histologie similaire au MF classique	Variants clinico-pathologiques Clinique et histologie distinctes du MF classique	Variants histopathologiques Nécessitant une biopsie pour la distinction avec MF classique
Hypopigmenté, érythrodermique, ichthyosiforme, palmo-plantaire, papillomateux, papuleux, unilésionnel ou invisible	Avec kystes infundibulaires, poikilodermique, bulleux, anétodermique, hyperpigmenté, purpurique, pustuleux, verruqueux	MF pagétoide MF interstitiel MF transformé

# AUTRES FORMES MF HYPOPIGMENTE





Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4<sup>e</sup> édition Wiley

# AUTRES FORMES MF ERYTHRODERMIQUE





Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4<sup>e</sup> édition Wiley

# AUTRES FORMES MF PAPULEUX

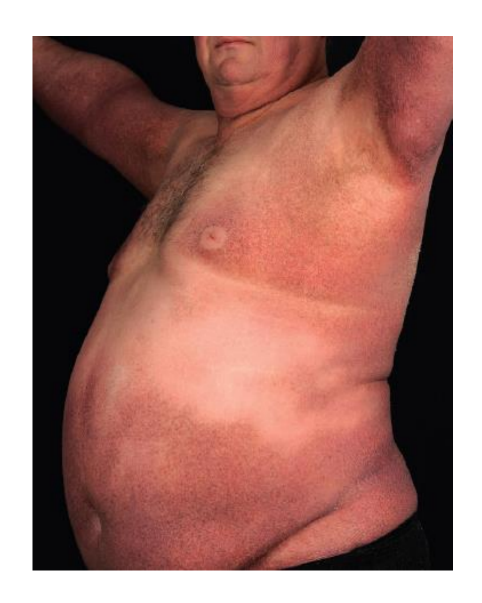




Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4<sup>e</sup> édition Wiley

# AUTRES FORMES MF POIKILODERMIQUE





Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4<sup>e</sup> édition Wiley

# AUTRES FORMES MF ICHTYOSIFORME



Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4<sup>e</sup> édition Wiley

## **Classification TNM**

T1	Macules, plaques ou papules < 10% de la surface corporelle	<b>1A</b> : Uniquement macule <b>1B</b> : Plaque/papule
T2	Patches, plaques, ou papules ≥10% de la surface corporelle	2A: Uniquement macule 2B: Plaque/papule
Т3	Au moins une lesion tumorale ≥1 cm de diametre	
T4	Confluence de l'erythème avec atteinte > 80% de la surface corporelle totale	

Olsen E, Vonderheid E, Pimpinelli N, Willemze R, Kim Y, Knobler R, Zackheim H, Duvic M, Estrach T, Lamberg S, Wood G, Dummer R, Ranki A, Burg G, Heald P, Pittelkow M, Bernengo MG, Sterry W, Laroche L, Trautinger F, Whittaker S; ISCL/EORTC. Revisions to the staging and classification of mycosis fungoides and Sezary syndrome: a proposal of the International Society for Cutaneous Lymphomas (ISCL) and the cutaneous lymphoma task force of the European Organization of Research and Treatment of Cancer (EORTC). Blood. 2007 Sep 15;110(6):1713-22. doi: 10.1182/blood-2007-03-055749. Epub 2007 May 31. Erratum in: Blood. 2008 May 1;111(9):4830. PMID: 17540844.

## **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

#### **Classification TNM**

Table 4. ISCL/EORTC revision to the classification of mycosis fungoides and Sézary syndrome

TNMB stages	
Skin	Limited natabas * nanulas and/aviologues Laguering < 100/ of the skip surface May further stratify into T. (natabank) vs T. (plague Lineals)
T <sub>1</sub>	Limited patches,* papules, and/or plaques† covering < 10% of the skin surface. May further stratify into T <sub>1a</sub> (patch only) vs T <sub>1b</sub> (plaque ± patch)
T <sub>2</sub>	Patches, papules or plaques covering $\geq$ 10% of the skin surface. May further stratify into $T_{2a}$ (patch only) vs $T_{2b}$ (plaque $\pm$ patch).
T <sub>3</sub>	One or more tumors‡ (≥ 1-cm diameter)
T <sub>4</sub>	Confluence of erythema covering ≥ 80% body surface area
Node	
$N_0$	No clinically abnormal peripheral lymph nodes§; biopsy not required
N <sub>1</sub>	Clinically abnormal peripheral lymph nodes; histopathology Dutch grade 1 or NCI LN <sub>0-2</sub>
$N_{1a}$	Clone negative#
$N_{1b}$	Clone positive#
$N_2$	Clinically abnormal peripheral lymph nodes; histopathology Dutch grade 2 or NCI LN <sub>3</sub>
$N_{2a}$	Clone negative#
N <sub>2b</sub>	Clone positive#
$N_3$	Clinically abnormal peripheral lymph nodes; histopathology Dutch grades 3-4 or NCI LN <sub>4</sub> ; clone positive or negative
$N_x$	Clinically abnormal peripheral lymph nodes; no histologic confirmation
Visceral	
$M_0$	No visceral organ involvement
M <sub>1</sub>	Visceral involvement (must have pathology confirmation¶ and organ involved should be specified)
Blood	
B0	Absence of significant blood involvement: ≤ 5% of peripheral blood lymphocytes are atypical (Sézary) cells∥
$B_{0a}$	Clone negative#
B <sub>0b</sub>	Clone positive#
B1	Low blood tumor burden: > 5% of peripheral blood lymphocytes are atypical (Sézary) cells but does not meet the criteria of B <sub>2</sub>
B <sub>1a</sub>	Clone negative#
B <sub>1b</sub>	Clone positive#
B2	High blood tumor burden: ≥ 1000/μL Sézary cells∥ with positive clone#

Olsen E, Vonderheid E, Pimpinelli N, Willemze R, Kim Y, Knobler R, Zackheim H, Duvic M, Estrach T, Lamberg S, Wood G, Dummer R, Ranki A, Burg G, Heald P, Pittelkow M, Bernengo MG, Sterry W, Laroche L, Trautinger F, Whittaker S; ISCL/EORTC. Revisions to the staging and classification of mycosis fungoides and Sezary syndrome: a proposal of the International Society for Cutaneous Lymphomas (ISCL) and the cutaneous lymphoma task force of the European Organization of Research and Treatment of Cancer (EORTC). Blood. 2007 Sep 15;110(6):1713-22. doi: 10.1182/blood-2007-03-055749. Epub 2007 May 31. Erratum in: Blood. 2008 May 1;111(9):4830. PMID: 17540844.

## **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

#### **Classification TNM**

Il peut exister dans certains MF (surtout T4) un passage sanguin des cellules tumorales

Ces cellules ont le même phénotype sanguin que les cellules de Sezary

B0 < 250/μL soit <5% MF erythrodermique

Table 4. ISCL/EORTC revision to the classification of mycosis fungoides and Sézary syndrome

TNMB stages	
Skin	
T <sub>1</sub>	Limited patches,* papules, and/or plaques† covering $<$ 10% of the skin surface. May further stratify into $T_{1a}$ (patch only) vs $T_{1b}$ (plaque $\pm$ patch).
T <sub>2</sub>	Patches, papules or plaques covering $\geq$ 10% of the skin surface. May further stratify into $T_{2a}$ (patch only) vs $T_{2b}$ (plaque $\pm$ patch).
T <sub>3</sub>	One or more tumors‡ (≥ 1-cm diameter)
T <sub>4</sub>	Confluence of erythema covering ≥ 80% body surface area
Node	
$N_0$	No clinically abnormal peripheral lymph nodes§; biopsy not required
$N_1$	Clinically abnormal peripheral lymph nodes; histopathology Dutch grade 1 or NCI LN <sub>0-2</sub>
$N_{1a}$	Clone negative#
N <sub>1b</sub>	Clone positive#
$N_2$	Clinically abnormal peripheral lymph nodes; histopathology Dutch grade 2 or NCI LN <sub>3</sub>
N <sub>2a</sub>	Clone negative#
$N_{2b}$	Clone positive#
N <sub>3</sub>	Clinically abnormal peripheral lymph nodes; histopathology Dutch grades 3-4 or NCI LN <sub>4</sub> ; clone positive or negative
N <sub>x</sub>	Clinically abnormal peripheral lymph nodes; no histologic confirmation
Visceral	
Mo	No visceral organ involvement
M <sub>1</sub>	Visceral involvement (must have pathology confirmation¶ and organ involved should be specified)
Blood	
B0	Absence of significant blood involvement: ≤ 5% of peripheral blood lymphocytes are atypical (Sézary) cells∥
$B_{0a}$	Clone negative#
B <sub>0b</sub>	Clone positive#
B1	Low blood tumor burden: $>$ 5% of peripheral blood lymphocytes are atypical (Sézary) cells but does not meet the criteria of $B_2$
B <sub>1a</sub>	Clone negative#
B <sub>1b</sub>	Clone positive#
B2	High blood tumor burden: ≥ 1000/μL Sézary cells∥ with positive clone#

Olsen E, Vonderheid E, Pimpinelli N, Willemze R, Kim Y, Knobler R, Zackheim H, Duvic M, Estrach T, Lamberg S, Wood G, Dummer R, Ranki A, Burg G, Heald P, Pittelkow M, Bernengo MG, Sterry W, Laroche L, Trautinger F, Whittaker S; ISCL/EORTC. Revisions to the staging and classification of mycosis fungoides and Sezary syndrome: a proposal of the International Society for Cutaneous Lymphomas (ISCL) and the cutaneous lymphoma task force of the European Organization of Research and Treatment of Cancer (EORTC). Blood. 2007 Sep 15;110(6):1713-22. doi: 10.1182/blood-2007-03-055749. Epub 2007 May 31. Erratum in: Blood. 2008 May 1;111(9):4830. PMID: 17540844.

# **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

# **STADES**

Stade I: T1/T2 N0 M0

Stade II A: T1/T2 N1/N2 M0

Stade II B: T3 N0/N1/N2 M0

Stade **III**: **T4** N0/N1/N2 M0

Stade IV: M+

Stades I et II > stades précoces Bon pronostic

Stade III et IV > stades avancés Pronostic plus réservé

Table 7. ISCL/EORTC revision to the staging of mycosis fungoides and Sézary syndrome

	Т	N	M	В
IA	1	0	0	0,1
IB	2	0	0	0,1
II	1,2	1,2	0	0,1
IIB	3	0-2	0	0,1
III	4	0-2	0	0,1
IIIA	4	0-2	0	0
IIIB	4	0-2	0	1
IVA <sub>1</sub>	1-4	0-2	0	2
IVA <sub>2</sub>	1-4	3	0	0-2
IVB	1-4	0-3	1	0-2

Olsen E, Vonderheid E, Pimpinelli N, Willemze R, Kim Y, Knobler R, Zackheim H, Duvic M, Estrach T, Lamberg S, Wood G, Dummer R, Ranki A, Burg G, Heald P, Pittelkow M, Bernengo MG, Sterry W, Laroche L, Trautinger F, Whittaker S; ISCL/EORTC. Revisions to the staging and classification of mycosis fungoides and Sezary syndrome: a proposal of the International Society for Cutaneous Lymphomas (ISCL) and the cutaneous lymphoma task force of the European Organization of Research and Treatment of Cancer (EORTC). Blood. 2007 Sep 15;110(6):1713-22. doi: 10.1182/blood-2007-03-055749. Epub 2007 May 31. Erratum in: Blood. 2008 May 1;111(9):4830. PMID: 17540844.

#### **EVOLUTION ET PRONOSTIC**

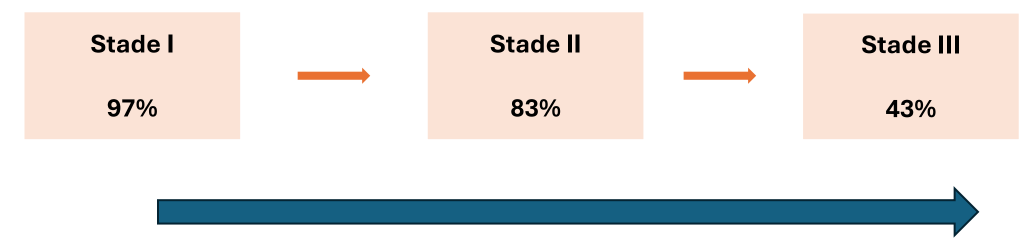
- Evolution classiquement indolente sur plusieurs décennies
- Evolution IMPOSSIBLE à prédire
- Environ 25% des patients développeront une forme avancée de la maladie (donc 75% resteront dans une forme de bon pronostic)
- Atteinte extra cutanée rare mais de mauvais pronostic
- Possible transformation en lymphome à grandes cellules (MF transformé) de plus mauvais pronostic

	INDOLENT	AGRESSIF
Lymphome T	MF stade précoce	MF stade avancé
75% des cas	Lymphoprolifération CD30 -Papulose lymphomatoide	Syndrome de Sezary
	-Lymphome anaplasique	Lymphome T γ/δ
	Lymphoprolifération CD4 à	Lymphome T CD8 cytotoxique
	petites et moyennes cellules	Lymphome T NOS (inclassable)
	Lymphoprolifération CD8 acrale	
	Lymphome T sous cutané type panniculite	
Lymphome B	Lymphome B de la zone	Lymphome B à grandes cellules,
25% des cas	marginale	type jambe
	Lymphome B centro folliculaire	Lymphome B intra-vasculaire

# **EVOLUTION ET PRONOSTIC**

Evolution impossible à prédire

Survie à 10 ans



Transformation lymphome grandes cellules (souvent CD30+)

# **BILAN INITIAL**

**Examen clinique** 

> Type de lésion, nombre de tumeurs, surface corporelle, aires ganglionnaires

Biopsie cutanée

Punch sur 2 lésions différentes, au centre de la lésion Examen histologique et biologie moléculaire

**Biologie** 

Bilan standard avec LDH
Si > 50% de SC : recherche de cellules de Sezary, circulantes, clonalité sanguine et immunophénotypage sanguin avec recherche de KIR3DL2

Radiologie

Stade I et II, N0 : aucun bilan
Si ADP suspecte, stade tumoral et MF erythrodermique : scanner TAP ou TEP-TDM

Biopsie ganglionnaire

Si ADP suspecte > 1.5cm : biopsie ganglionnaire (histologie et clonalité)

#### **TRAITEMENTS**

Attention aux sur-traitement et sous-traitement Réévaluation régulière du rapport bénéfice/risque

Le traitement n'est pas systématique, nécessité d'évaluation du rapport bénéfice/risque

- Symptomatologie du patient, présence ou non d'une altération de sa qualité de vie
- Comorbidités, état général
- Stade de sa maladie (précoce ou avancé)

L'évolution vers une forme grave est imprédictible et ne dépend pas des traitements antérieurs

>Pas d'interet de traiter un patient dans le but « d'éviter le passage » à une forme plus avancée

Discuter une décroissance thérapeutique en cas de rémission voire envisager un arrêt de traitement

#### **TRAITEMENTS**

# **TOPIQUES**

Dermocorticoides très forts Chlormethine gel (LEDAGA)

#### **AUTRES**

UVA, UVB bande étroite, Radiothérapie localisée, Irradiation totale par faisceux d'éléctrons (TSEB)

Greffe allogénique = seul traitement curatif

# **SYSTEMIQUES**

Conventionnels:

Retinoides (Bexarotène = TARGRETIN)

Methotrexate

PegInterféron alpha

# *Immunothérapies*:

Anti-CD30 : Brentuximab vedotin (ADCETRIS)
Anti-CTLA4 : Mogamulizumab (POTELIGEO)

Chimiothérapies:

Doxorubicine (CAELYX)

Gemcitabine

Inhibiteur des histones désacétylases :

(Romidepine = ISTODAX) en ATU

# Stades précoces : Stade I et II

**Traitement local** 

#### **Dermocorticoides très forts**

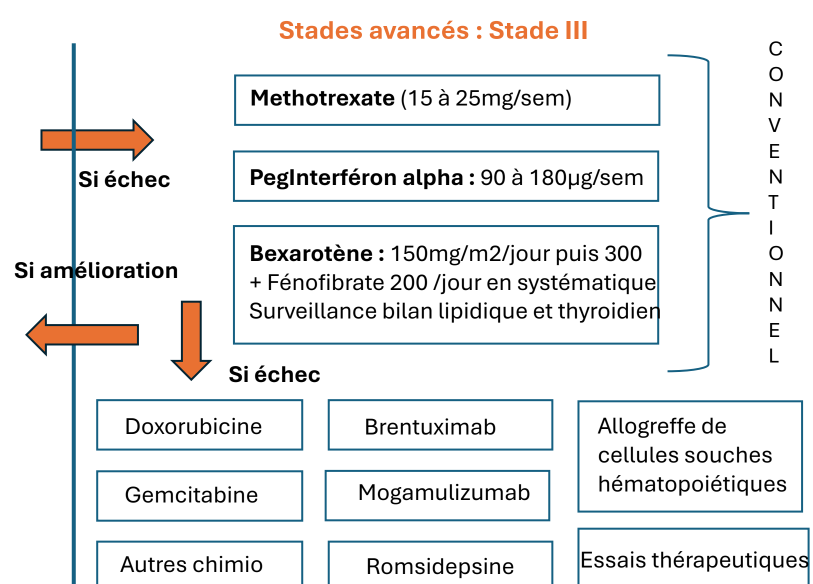
# **Chlormethine gel:**

Augmentation progressive jusqu'à 1 fois/jour puis en entretien 3 fois par semaine

# Photothérapie:

20-30 séances (3 fois/sem) UVB si lesions peu infiltrées PUVA si lesions infiltrées

Radiothérapie localisée



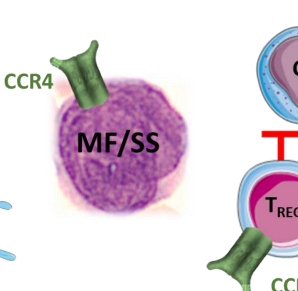
# **TRAITEMENTS**

**FOCUS: MOGAMULIZUMAB** 

• Anticorps monoclonal humanisé anti CCR4 (CC chemokine receptor 4)

• CCR4 = récepteur exprimé par les LT tumoraux et les LT régulateurs

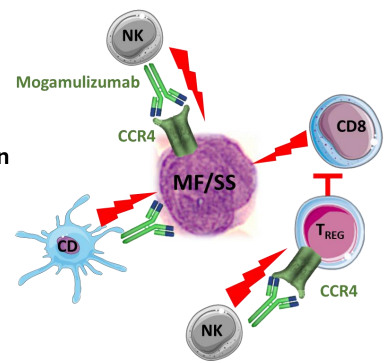
 Responsable notamment de leur localisation dans le tissu cutané et d'un microenvironnement permissif à la prolifération tumorale



#### **TRAITEMENTS**

**FOCUS: MOGAMULIZUMAB** 

- Blocage sélectif du CCR4
- Inhibition de l'interaction du CCR4 avec les chimiokines donc diminution des LT tumoraux dans la peau
- Modification du micro-environnement tumoral favorisant une réponse immunitaire antitumorale active notamment via blocage des LT régulateurs et activation des LT cytotoxiques, NK et macrophages



# **TRAITEMENTS**

**FOCUS: MOGAMULIZUMAB** 

Modalités d'administration :

Perfusion de 1mg/kg par voie IV sur 60 minutes

1 fois par semaine pendant 5 semaines puis 1 fois tous les 15 jours

Prémédication par antipyrétique et antihistaminique

Bilan biologique pré-cure nécessaire

• Durée de traitement :

Si bonne réponse :

Discuter espacement des doses

Si non réponse, échappement ou mauvaise tolérance :

Discuter changement thérapeutique

# **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

**TRAITEMENTS FOCUS: MOGAMULIZUMAB** 

> Effets auto-immuns via l'activation des LT CD8 et diminution des LTreg

Tableau 1 : Effets indésirables survenus chez les patients recevant POTELIGEO (N = 184)

Classe de systèmes d'organes (SOC)	Fréquence	Effet indésirable
Affections hématologiques et du système	Fréquent	Anémie, neutropénie, leucopénie,
lymphatique	rrequent	thrombopénie
Affections endocriniennes	Fréquent	Hypothyroïdie
	Très fréquent	Constipation, diarrhée, nausées,
Affections gastro-intestinales		stomatite
	Fréquent	Vomissements
Troubles généraux et anomalies au site d'administration	Très fréquent	Fatigue, œdème périphérique, pyrexie
Affections hépatobiliaires	Peu fréquent	Hépatite aiguë, hépatite
	Très fréquent	Infectionsa
Infections et infestations	Fréquent	Infection des voies respiratoires supérieures
Lésions, intoxications et complications liées aux procédures	Très fréquent	Réaction liée à la perfusion
Investigations	Fréquent	Augmentation de l'alanine aminotransférase, augmentation de l'aspartate aminotransférase, augmentation de la phosphatase alcaline sanguine, diminution du taux de lymphocytes
Troubles du métabolisme et de la nutrition	Peu fréquent	Syndrome de lyse tumorale
Affections du système nerveux	Très fréquent	Céphalées
Affections de la peau et du tissu sous-cutané	Très fréquent	Éruption médicamenteuse (incluant rash cutané)

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> Folliculite, cellulite, candidose, pneumonie, sepsis, infection cutanée, otite externe, zona, infection cutanée à staphylocoque, infection urinaire, herpès et infection à cytomégalovirus.

Commission européenne du médicament

# **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

### **TRAITEMENTS**

#### FOCUS: MOGAMULIZUMAB et toxicité cutanée

- Survient en général après le 100<sup>e</sup> jour
- 4 principaux patterns identifiés :
- Atteinte folliculotrope (MF-like) avec alopécie (42%)
- Papules/ plaques (32%)
- Photodermatose (26%)
- Eruption morbilliforme ou erythrodermique (26%)

- Plutôt en faveur d'une bonne réponse
- Peut nécessiter un espacement de dose voir un arret de traitement
- Traitement avec dermocorticoides +/corticothérapie systémique +/- Methotrexate

# $\sum$

Toxicité cutanée versus évolution de la maladie? -> corrélation anatomo-clinique

Infiltrat plutot macrophagique Pas d'épidermotropisme Diminution du rapport CD4/CD8 Pas de trou phénotypique, pas de clone T

#### **TRAITEMENTS**

FOCUS : La greffe allogénique de cellules souches

- Seul traitement permettant une éventuelle guérison complète (dans 50% des cas)
- Nécessite une rémission complète du patient avant de greffer sinon inefficacité
- Option thérapeutique lourde avec risque d'effets secondaires graves (infections, GVH)
- Critères stricts d'élégibilité : < 70 ans, peu de comorbidités</li>
- Rechute possible après guérison



Se discute dans les formes de mycosis fongoide sévères de mauvais pronostic chez des patients sans comorbidités majeures non réfractaires aux thérapeutiques puisque rémission nécessaire en pré greffe

# **MYCOSIS FONGOIDE (MF)**

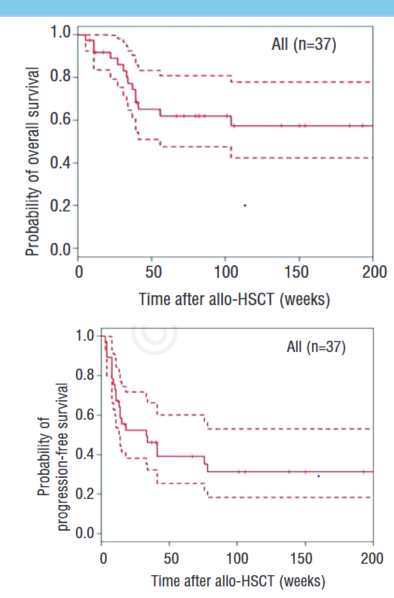
#### **TRAITEMENTS**

FOCUS : La greffe allogénique de cellules souches

Etude française multicentrique 2014 37 patients avec MF stade avancé ou Sezary ayant bénéficié d'une allogreffe de cellules souches

Survie globale > 50% à 2 ans 14 décès (38%) : 8 liés à la maladie, 6 secondaires aux complications de la greffe

Survie sans progression < 50% à 2 ans 19 patients sur 32 ont rechuté (dans la première année) Rechutes moins sevères que maladie initiale



de Masson A, Allogeneic stem cell transplantation for advanced cutaneous T-cell lymphomas: a study from the French Society of Bone Marrow Transplantation and French Study Group on Cutaneous Lymphomas. Haematologica. 2014 Mar;99(3):527-34. doi: 10.3324/haematol.2013.098145. Epub 2013 Nov 8. PMID: 24213148

### **SUIVI**

#### Forme indolente:

- Suivi clinique tous les 6 mois recommandé
- Rechercher signe de toxicité induite par les traitements ++
- Réévaluation du rapport bénéfice risque

# Forme agressive:

- Réévaluation plus précoce (tous les mois à trois mois)
- Suivi clinique et histologique > rechercher une transformation histologique
- Si point d'appel clinique : renouveler imageries
- Réévaluation du rapport bénéfice risque

# **SYNTHESE**

Le plus fréquent des lymphomes cutanés (50% des cas)

Rare

Age moyen 50 ans, possible à tout âge Cas pédiatriques (souvent hypopigmenté)

Diagnostic sur faisceau d'arguments

Forme classique 80% des cas Macule > plaque > tumeur Lésions fixes En zones non photo exposées Nombreux variants cliniques

MF transformé si >25% de grandes cellules

**Epidermotropisme** sans spongiose **Atypies lymphocytaires** 

Trou phénotypique Réarrangement monoclonal TCR

# **Evolution imprévisible**

Stades précoces de bon pronostic (75%) Pronostic plus réservé pour stade tumoral et MF transformé

Traitement selon le stade et balance bénéfice risque Possibilité de non traiter Privilégier un traitement topique si suffisant, réévaluation fréquente

# **BIBLIOGRAPHIE**

1/ Alibert JL, Mycosis fongoïde, monographie des dermatoses ou précis théorique et pratique des maladies de la peau, Paris, Daynac, 1832, p 274

2/ Willemze R, et al. The 2018 update of the WHO-EORTC classification for primary cutaneous lymphomas. Blood. 2019 Apr 18;133(16):1703-1714.

3/ Cai ZR, et al. Incidence Trends of Primary Cutaneous T-Cell Lymphoma in the US From 2000 to 2018: A SEER Population Data Analysis. JAMA Oncol. 2022 Nov 1;8(11):1690-1692.

4/ Miyashiro D, Sanches JA. Mycosis fungoides and Sézary syndrome: clinical presentation, diagnosis, staging, and therapeutic management. Front Oncol. 2023 Apr 14;13:1141108

5/ Dobos G, et al. French Study Group on Cutaneous Lymphomas (GFELC). Epidemiological changes in cutaneous lymphomas: an analysis of 8593 patients from the French Cutaneous Lymphoma Registry. Br J Dermatol. 2021 Jun;184(6):1059-1067

6/ F. Amatore, Physiopathologie des lymphomes T cutanés épidermotropes (Mycosis Fongoïde et Syndrome de Sézary), Elsevier, 2022

# **BIBLIOGRAPHIE**

7/ Van Doorn R, Oncogenomic analysis of mycosis fungoides reveals major differences with Sezary syndrome. Blood. 2009 Jan 1;113(1):127-36.

8/ Pimpinelli N, et al. Defining early mycosis fungoides. J Am Acad Dermatol. 2005 Dec;53(6):1053-63.

9/ Muñoz-González H, Molina-Ruiz AM, Requena L. Clinicopathologic Variants of Mycosis Fungoides. Actas Dermosifiliogr. 2017 Apr;108(3):192-208. English, Spanish.

10/ Skin Lymphoma, L. Cerroni, 5e édition Wiley

11/ Miyashiro D, Sanches JA. Mycosis fungoides and Sézary syndrome: clinical presentation, diagnosis, staging, and therapeutic management. Front Oncol. 2023 Apr 14;13:1141108.

12/ Hodak E, et al. M. New insights into folliculotropic mycosis fungoides (FMF): A single-center experience. J Am Acad Dermatol. 2016 Aug;75(2):347-55.

13/ Van Santen S, et al. Clinical Staging and Prognostic Factors in Folliculotropic Mycosis Fungoides. JAMA Dermatol. 2016 Sep 1;152(9):992-1000

# **BIBLIOGRAPHIE**

14/ Shah A, Safaya A. Granulomatous slack skin disease: a review, in comparison with mycosis fungoides. J Eur Acad Dermatol Venereol. 2012 Dec;26(12):1472-8.

15/ Olsen E, et al. Revisions to the staging and classification of mycosis fungoides and Sezary syndrome: a proposal of the International Society for Cutaneous Lymphomas (ISCL) and the cutaneous lymphoma task force of the European Organization of Research and Treatment of Cancer (EORTC). Blood. 2007 Sep 15;110(6):1713-22.

15/ Willemze R, et al. ESMO Guidelines Committee. Primary cutaneous lymphomas: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. Ann Oncol. 2018 Oct 1;29(Suppl 4):iv30-iv40.

16/ Latzka J, et al. EORTC consensus recommendations for the treatment of mycosis fungoides/Sézary syndrome - Update 2023. Eur J Cancer. 2023 Dec;195:113343.

17/ Johnson WT, et al. Allogeneic hematopoietic stem cell transplantation in advanced stage mycosis fungoides and Sézary syndrome: a concise review. Chin Clin Oncol. 2019 Feb;8(1):12

18/ Hosing C, et al. Allogeneic stem-cell transplantation in patients with cutaneous lymphoma: updated results from a single institution. Ann Oncol. 2015 Dec;26(12):2490-5.

# **BIBLIOGRAPHIE**

19/ Prince HM, et al. Brentuximab vedotin or physician's choice in CD30-positive cutaneous T-cell lymphoma (ALCANZA): an international, open-label, randomised, phase 3, multicentre trial. Lancet. 2017 Aug 5;390(10094):555-566.

20/ Poteligeo; INN-mogamulizumab - EC Europa, commission européenne du médicament, 2012

21/ De Masson A, Allogeneic stem cell transplantation for advanced cutaneous T-cell lymphomas: a study from the French Society of Bone Marrow Transplantation and French Study Group on Cutaneous Lymphomas. Haematologica. 2014 Mar;99(3):527-34.

#### SOMMAIRE

- 1/ Mycosis fongoide
- 2/ Lymphoprolifération CD30+
- Papulose lymphomatoide
- Lymphome anaplasique à grandes cellules
- 3/ Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules
- 4/ Lymphome T sous cutané type panniculite
- 5/ Lymphoprolifération T CD8 acrale

# Lymphoprolifération de lymphocytes T helper CD30+



Papulose lymphomatoide

Lymphome T anaplasique à grandes cellules

Formes borderlines

Lymphoprolifération de lymphocytes T helper CD30+



•



Papulose lymphomatoide

Lymphome T anaplasique à grandes cellules

Formes borderlines

> Aspects histopathologiques et immunohistochimiques proches, clinique distincte

Lymphoprolifération de lymphocytes T helper CD30+



-



Papulose lymphomatoide

Lymphome T anaplasique à grandes cellules

Formes borderlines

> Représente 20 à 30% des lymphomes T cutanés (soit deuxième plus fréquent après le MF)

Lymphoprolifération de lymphocytes T helper CD30+



Lymphome T anaplasique à grandes cellules

Formes borderlines

Papulose lymphomatoide

# INTRODUCTION

- Lymphoproliferation dermique de lymphocytes T CD30+ se traduisant par des poussées de papulo-nodules nécrotiques avec auto-regression, évoluant de manière chronique
- Première description en 1968 par Macaulay
- Terminologie anglaise : lymphomatoid papulosis

# **EPIDEMIOLOGIE**

- Représente environ **12**% des lymphomes cutanés
- Rare, 1 cas pour 1 000 000 aux USA
- Terrain:

Peut survenir à tout âge, pic 40 ans Légère prédominance masculine sexe ratio 1,5H/1F Cas pédiatriques décrits

# **PHYSIOPATHOLOGIE**

# CD30 Récepteur transmembranaire présent à la surface des LT et LB Famille du récepteur au TNF Facteurs impliqués non connus Hyper-activation du complexe Dysrégulation survie/apoptose lymphocytaire

Lymphoprolifération LT CD30+

# **PHYSIOPATHOLOGIE**

# L'expression de CD30 par les LT :

- Se retrouve dans d'autres hémopathies
- Également dans des pathologies inflammatoires ou réactionnelles (toxidermies, infections) donc n'est pas un marqueur de malignité

# Expression de CD30 +

#### Primary CD30-positive cutaneous lymphoproliferative disorders

Lymphomatoid papulosis

Primary cutaneous anaplastic large cell lymphoma

# Cutaneous T-cell lymphoma with expression of CD30+

Mycoses fungoides with large cell transformation

Pagetoid reticulosis

Sézary syndrome with large cell transformation

Extranodal NK/T-cell lymphoma, nasal type

Peripheral T-cell lymphoma, not otherwise specified

#### Mature T and NK neoplasms

Angioimmunoblastic T-cell lymphoma

Systemic anaplastic large cell lymphoma

Martinez-Cabriales SA, Walsh S, Sade S, Shear NH. Lymphomatoid papulosis: an update and review. J Eur Acad Dermatol Venereol. 2020 Jan;34(1):59-73. doi: 10.1111/jdv.15931. Epub 2019 Oct 14. PMID: 31494989.

#### LYMPHOPROLIFERATION T CD30+: PAPULOSE LYMPHOMATOIDE

#### Collection Dr Amatore

# **CLINIQUE**Forme classique

Papules rosées ou nodules Parfois nécrotiques Variable en nombre (1 à plusieurs centaines)

Souvent **disséminées**Prédominantes sur **tronc et membres**Asymptomatique (50%, prurit possible)

Possible coexistence de lésions d'âge différentes (si poussées rapprochées)

**Involution spontanée systématique** en 3 à 12 semaines

Hyperpigmentation post inflammatoire, cicatrices varioliformes



# **CLINIQUE**Forme classique



Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4<sup>e</sup> édition Wiley



# LYMPHOPROLIFERATION T CD30+: PAPULOSE LYMPHOMATOIDE

# **CLINIQUE**Formes atypiques

Forme segmentaire
Forme acrale
Atteinte visage
Atteinte muqueuse
Variant pustuleux
Variant bulleux
Variant folliculaire



Nijsten T, Curiel-Lewandrowski C, Kadin ME. Lymphomatoid papulosis in children: a retrospective cohort study of 35 cases. Arch Dermatol. 2004 Mar;140(3):306-12. doi: 10.1001/archderm.140.3.306. PMID: 15023774.

# LYMPHOPROLIFERATION T CD30+: PAPULOSE LYMPHOMATOIDE

# **CLINIQUE**Formes atypiques

Forme segmentaire
Forme acrale
Atteinte visage
Atteinte muqueuse
Variant pustuleux
Variant bulleux
Variant folliculaire





Pujol RM, Muret MP, Bergua P, Bordes R, Alomar A. Oral involvement in lymphomatoid papulosis. Report of two cases and review of the literature. Dermatology. 2005;210(1):53-7. doi: 10.1159/000081485. PMID: 15604547.

# LYMPHOPROLIFERATION T CD30+: PAPULOSE LYMPHOMATOIDE

# **CLINIQUE**Formes atypiques

Forme segmentaire
Forme acrale
Atteinte visage
Atteinte muqueuse
Variant pustuleux
Variant bulleux
Variant folliculaire



Deroo-Berger MC, Skowron F, Ronger S, Balme B, Berard F, Causeret AS, Perrot H, Thomas L. Lymphomatoid papulosis: a localized form with acral pustular involvement. Dermatology. 2002;205(1):60-2. doi: 10.1159/000063132. PMID: 12145437.

# LYMPHOPROLIFERATION T CD30+: PAPULOSE LYMPHOMATOIDE

# **CLINIQUE**Formes atypiques

Forme segmentaire
Forme acrale
Atteinte visage
Atteinte muqueuse
Variant pustuleux
Variant bulleux
Variant folliculaire



Sureda N, Thomas L, Bathelier E, Balme B, Depaepe L, Dalle S. Bullous lymphomatoid papulosis. Clin Exp Dermatol. 2011 Oct;36(7):800-1. doi: 10.1111/j.1365-2230.2011.04046.x. Epub 2011 May 17. PMID: 21575041.

# HISTOPATHOLOGIE ET IMMUNOHISTOCHIMIE

6 sous types histologique
---------------------------

- Aucune incidence sur le pronostic
- Présentation clinique similaire (hormis type E angioinvasion se traduisant par plus de lésions nécrotiques)

Type	Histology	Immunophenotype
A	Wedge-shaped dermal infiltrate of large atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
В	Small lymphocytes with cerebriform nuclei and marked epidermotropism	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
C	Dermal infiltrate of large atypical lymphocytes without significant mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
D	Small to medium-sized pleomorphic lymphocytes usually expressing cytotoxic markers	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup> Cytotoxic markers <sup>+</sup>
Е	Angioinvasive dermal infiltrate of atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup>
6p25.3	Biphasic pattern with small to medium-sized epidermotropic lympho- cytes with cerebriform nuclei, and a dermal infiltrate of large atypical lymphocytes	CD4 CD8 CD30+

# HISTOPATHOLOGIE ET IMMUNOHISTOCHIMIE

# Type A:

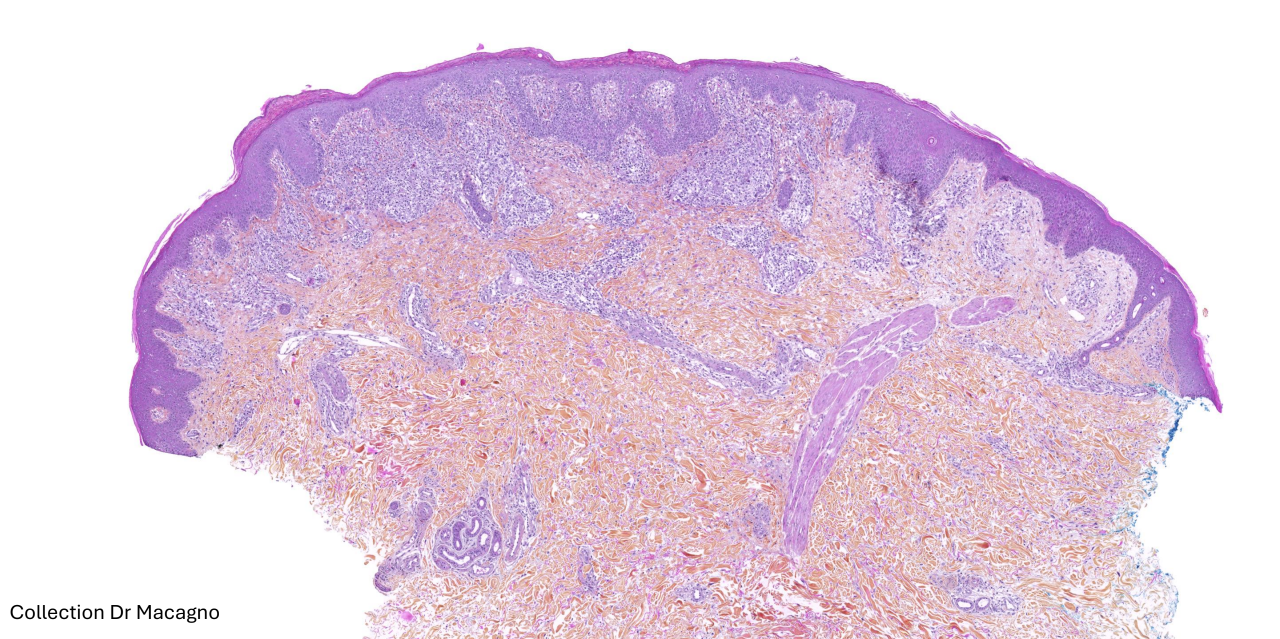
# Le plus fréquent (75% des cas)

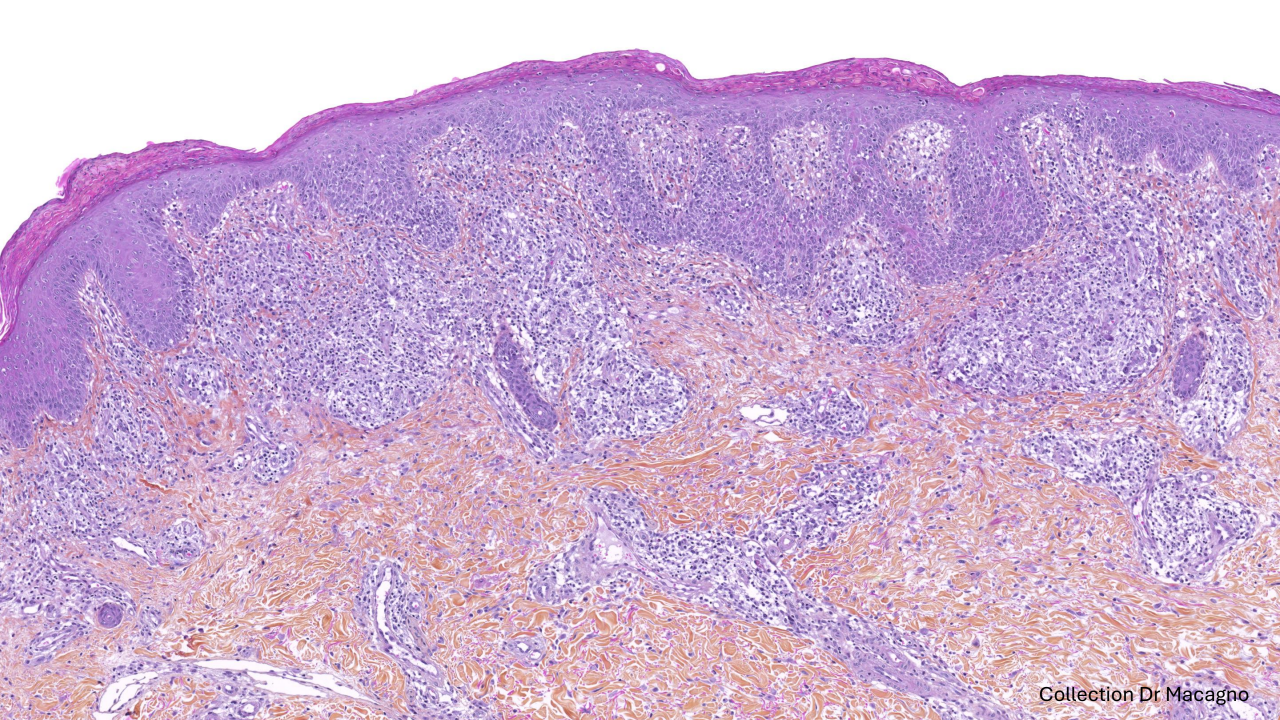
Infiltrat cunéiforme de larges lymphocytes atypiques

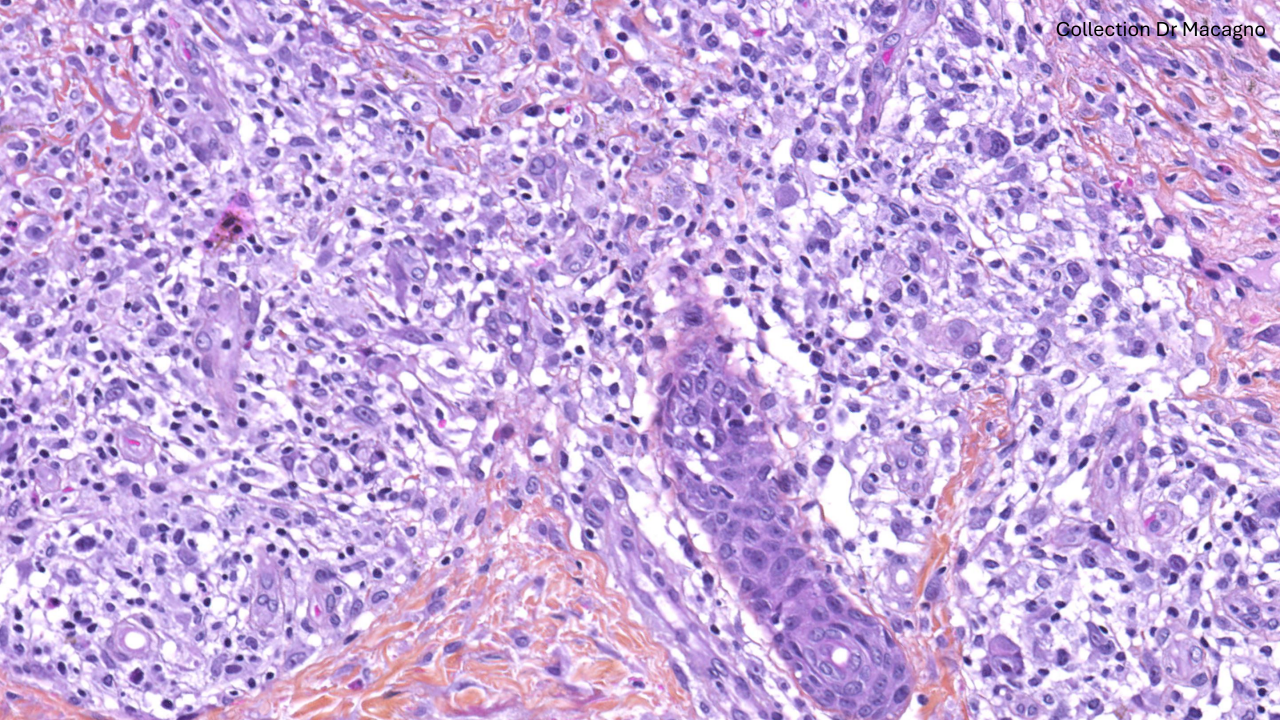
Infiltrat réactionnel associé

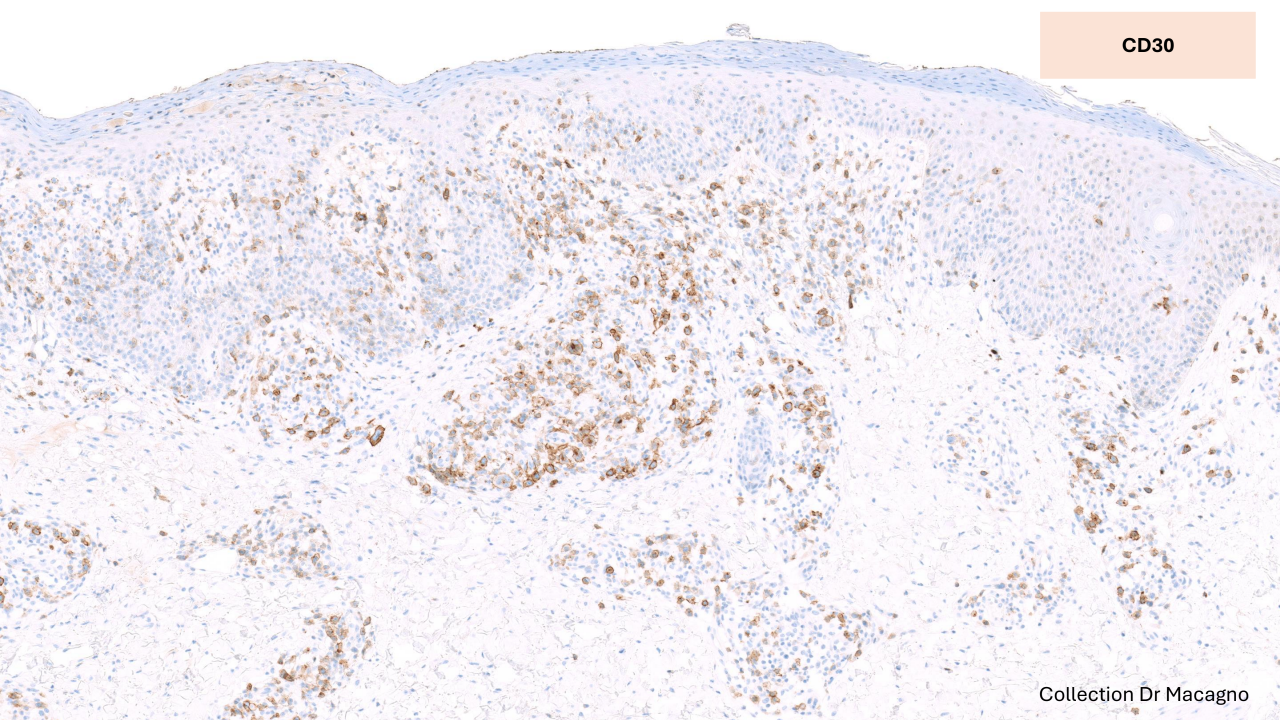
CD4+ CD30+

Type	Histology	Immunophenotype
A	Wedge-shaped dermal infiltrate of large atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
В	Small lymphocytes with cerebriform nuclei and marked epidermotropism	CD4 CD8 CD30
C	Dermal infiltrate of large atypical lymphocytes without significant mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
D	Small to medium-sized pleomorphic lymphocytes usually expressing cytotoxic markers	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup> Cytotoxic markers <sup>+</sup>
E	Angioinvasive dermal infiltrate of atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup>
6p25.3	Biphasic pattern with small to medium-sized epidermotropic lympho- cytes with cerebriform nuclei, and a dermal infiltrate of large atypical lymphocytes	CD4 CD8 CD30 CD30 CD30 CD30 CD30 CD30 CD30 CD30









# HISTOPATHOLOGIE ET IMMUNOHISTOCHIMIE

Tv	pe	B	•
			•

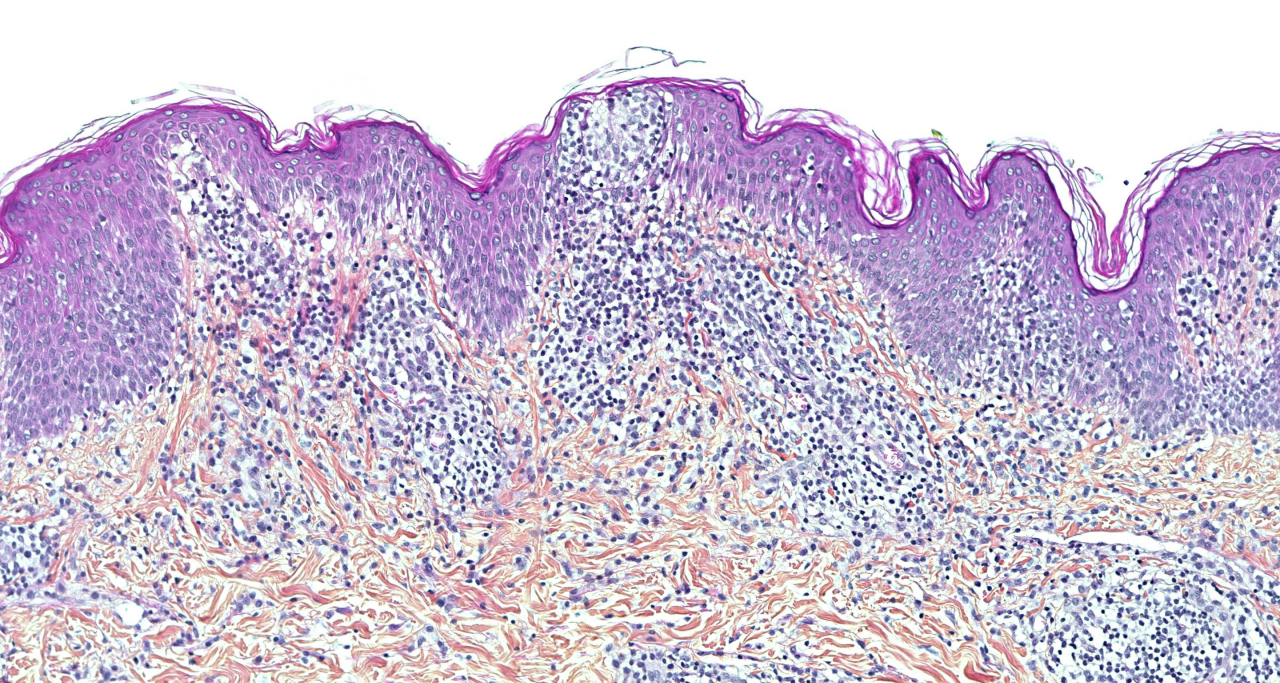
5% des cas

Petits lymphocytes atypiques **Epidermotropisme** 

Diagnostic différentiel du MF papuleux

CD4+ CD30+

Type	Histology	Immunophenotype
A	Wedge-shaped dermal infiltrate of large atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
В	Small lymphocytes with cerebriform nuclei and marked epidermotropism	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
С	Dermal infiltrate of large atypical lymphocytes without significant mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
D	Small to medium-sized pleomorphic lymphocytes usually expressing cytotoxic markers	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup> Cytotoxic markers <sup>+</sup>
E	Angioinvasive dermal infiltrate of atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup>
6p25.3	Biphasic pattern with small to medium-sized epidermotropic lympho- cytes with cerebriform nuclei, and a dermal infiltrate of large atypical lymphocytes	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>



# HISTOPATHOLOGIE ET IMMUNOHISTOCHIMIE

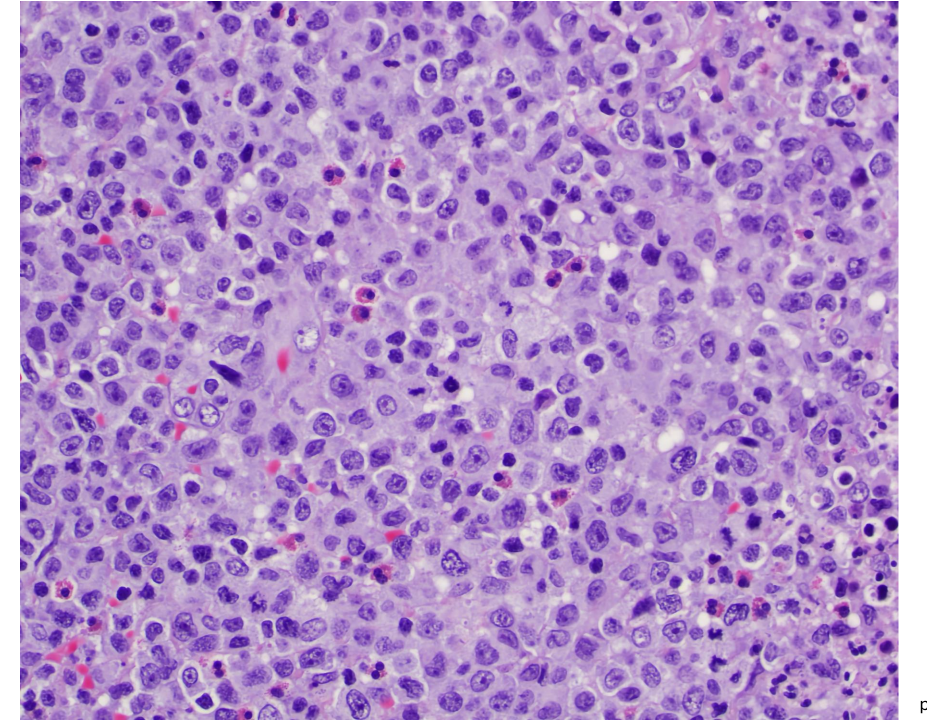
# Type C:

Similaire à A

Mais sans infiltrat réactionnel associé

CD4+ CD30+

Type	Histology	Immunophenotype
A	Wedge-shaped dermal infiltrate of large atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
В	Small lymphocytes with cerebriform nuclei and marked epidermotropism	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
С	Dermal infiltrate of large atypical lymphocytes without significant mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
D	Small to medium-sized pleomorphic lymphocytes usually expressing cytotoxic markers	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup> Cytotoxic markers
E	Angioinvasive dermal infiltrate of atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup>
6p25.3	Biphasic pattern with small to medium-sized epidermotropic lympho- cytes with cerebriform nuclei, and a dermal infiltrate of large atypical lymphocytes	CD4 CD8 CD30



pathologyoutline

#### HISTOPATHOLOGIE ET IMMUNOHISTOCHIMIE

# Type D:

Lymphocytes exprimant marqueurs cytotoxiques

**CD8+** CD30+

Type	Histology	Immunophenotype
A	Wedge-shaped dermal infiltrate of large atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
В	Small lymphocytes with cerebriform nuclei and marked epidermotropism	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
C	Dermal infiltrate of large atypical lymphocytes without significant mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
D	Small to medium-sized pleomorphic lymphocytes usually expressing cytotoxic markers	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup> Cytotoxic markers
E	Angioinvasive dermal infiltrate of atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup>
6p25.3	Biphasic pattern with small to medium-sized epidermotropic lympho- cytes with cerebriform nuclei, and a dermal infiltrate of large atypical lymphocytes	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>

# CD8 Collection Dr Macagno

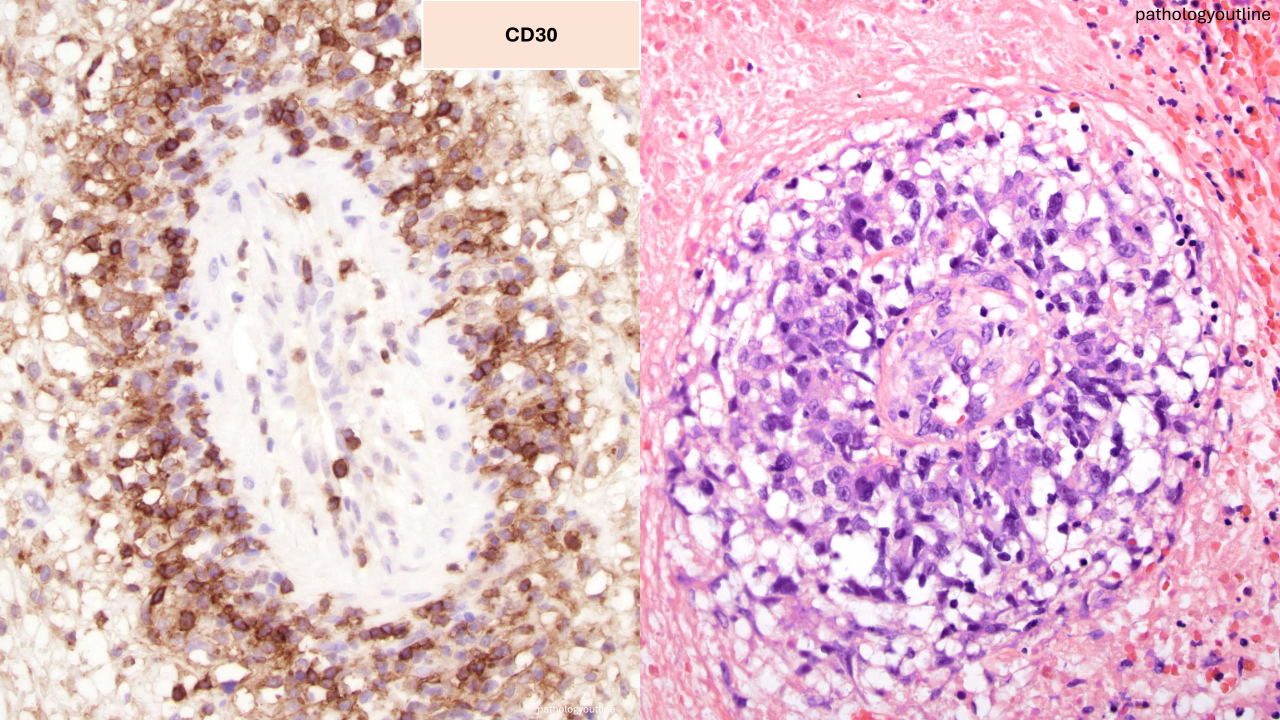
# HISTOPATHOLOGIE ET IMMUNOHISTOCHIMIE

# Type E:

Présence d'une angioinvasion avec destruction vasculaire

**CD8+** CD30+

Type	Histology	Immunophenotype
A	Wedge-shaped dermal infiltrate of large atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
В	Small lymphocytes with cerebriform nuclei and marked epidermotropism	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
C	Dermal infiltrate of large atypical lymphocytes without significant mixed inflammatory background	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> CD30 <sup>+</sup>
D	Small to medium-sized pleomorphic lymphocytes usually expressing cytotoxic markers	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup> Cytotoxic markers
E	Angioinvasive dermal infiltrate of atypical lymphocytes in a mixed inflammatory background	CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> CD30 <sup>+</sup>
6p25.3	Biphasic pattern with small to medium-sized epidermotropic lympho- cytes with cerebriform nuclei, and a dermal infiltrate of large atypical lymphocytes	CD4 CD8 CD30



# **MOLECULAIRE**

Réarrangement monoclonal du TCR

# **DIAGNOSTICS DIFFERENTIELS**

- Spectre des lymphoproliférations CD30 +
- Lymphome anaplasique cutanés primitifs (CD30+ ALK-)
- Lymphome anaplasique systémique (CD30+ ALK+ dans 80% des cas)



- MF transformé CD30+ 🛆
- Infiltrat réactionnel dans le cadre d'une dermatose bénigne

# **LYMPHOME T**

#### LYMPHOPROLIFERATION T CD30+: PAPULOSE LYMPHOMATOIDE

# **STADES**

#### T: atteinte cutanée

T1: lésion cutanée solitaire:

T1a: lésion < 5 cm T1b: lésion > 5 cm

T2: atteinte cutanée régionale: multiples lésions limitées à 1 ou 2 régions contiguës du corps:

T2a: surface cutanée atteinte < 15 cm

T2b: > 15 cm et < 30 cm

T2c: > 30 cm

T3: atteinte cutanée généralisée

T3a: multiples lésions cutanées touchant deux régions cutanées non contiguës

T3b: multiples lésions touchant plus de trois régions du corps

N: atteinte ganglionnaire:

NO: absence d'adnéopathie clinique ou d'envahissement histologique ganglionnaire

N1: atteinte ganglionnaire périphérique dans l'aire ganglionnaire (1 adénopathie) de drainage de l'atteinte cutanée

N2: atteinte d'au moins 2 adénopathies ou d'au moins une adénopathie en dehors d'une aire ganglionnaire de drainage

N3: atteinte d'une adénopathie profonde

M0: absence d'atteinte viscérale

M1: atteinte viscérale: doit être documentée histologiquement

Par définition un lymphome cutané primitif non épidermotrope est NO, MO au diagnostic.

EORTC: European Organization for Research and Treatment of Cancer; ISCL: International society for cutaneous lymphoma; MF: syndrome de Sézary; SS: syndrome de Sézary.

# **EVOLUTION ET PRONOSTIC**

- Evolution chronique marquée par des poussées autorégressives (100% des cas)
- Evolution similaire chez adultes et enfants
- Rémission spontanée possible

- Pronostic excellent = lymphoprolifération bénigne
- MAIS dans 20% des cas, association à un autre lymphome
   Mycosis fongoide et lymphome T CD30+ anaplasique à grandes cellules
   Décrit également: lymphome de Hodgkin, myélome, syndrome hyperéosinophilique...
   >Surveillance clinique régulière

	INDOLENT	AGRESSIF
Lymphome T	MF stade précoce	MF stade avancé
75% des cas	Lymphoprolifération CD30 -Papulose lymphomatoide	Syndrome de Sezary
	-Lymphome anaplasique	Lymphome T γ/δ
	Lymphoprolifération CD4 à petites et moyennes cellules	Lymphome T CD8 cytotoxique
	Lymphoprolifération CD8 acrale	Lymphome T NOS (inclassable)
	Lymphome T sous cutané type panniculite	
Lymphome B	Lymphome B de la zone	Lymphome B à grandes cellules,
25% des cas	marginale  Lymphome B centro folliculaire	type jambe  Lymphome B intra-vasculaire

# **BILAN INITIAL**

- AUCUN bilan systématique initial ou de suivi
- Suivi clinique tous les 6 mois à 1 an
- Si argument pour autre lymphome associé : Bilan biologique, radiologique et histologique nécessaire

#### **TRAITEMENTS**

# **ABSTENTION THERAPEUTIQUE**

Si asymptomatiqueAuto régression des lésions

# **TOPIQUES**

Dermocorticoides Chlorméthine gel Corticoïdes intra-lésionnel Si lésions localisées symptomatiques Ne réduit pas le risque de récidive

# **SYSTEMIQUES**

Methotrexate
Rétinoides
Photothérapie
Brentuximab vedotin (anti CD30)

Si lésions disséminées symptomatiques

Ne réduit pas le risque de second lymphome

12% des lymphomes cutanés 2<sup>e</sup> lymphome le plus fréquent Rare Age moyen 50 ans, possible à tout âge Cas pédiatriques

Diagnostic repose sur clinique + histologie + immunohistochimie + moléculaire

Papules/nodules **disséminées**Parfois nécrotiques
Coexistence lésions d'âge différent **Auto-régression** dans 100% des cas

Aucun examen biologique ou radiologique systématique

Lymphoprolifération **LT CD30+** dans le derme 6 sous types histologiques sans incidence sur pronostic et sans corrélation anatomo-clinique (sauf type E) Type A dans 75% des cas Réarrangement monoclonal TCR

Evolution chronique
Très bon pronostic
Association à autre lymphome (20%)
Surveillance clinique

- •Asymptomatique : abstention thérapeutique
- •Symptomatique et pauci-lésionnel : traitement local
- •Symptomatique et lésions disséminées : traitement systémique

Traiter ne réduit pas le risque de récidive ou de second lymphome

#### PAPULOSE LYMPHOMATOIDE

# **BIBLIOGRAPHIE**

- 1/ Willemze R, et al. CJ. WHO-EORTC classification for cutaneous lymphomas. Blood. 2005 May 15;105(10):3768-85.
- 2/ Martires KJ, et al. Characterization of primary cutaneous CD8+/CD30+ lymphoproliferative disorders. Am J Dermatopathol. 2015 Nov;37(11):822-33.
- 3/ Kartan S, et al. The spectrum of CD30+ T cell lymphoproliferative disorders in the skin. Chin Clin Oncol. 2019 Feb;8(1):3.
- 4/ Wagner G, et al. Lymphomatoid papulosis. J Dtsch Dermatol Ges. 2020 Mar; 18(3):199-205.
- 5/ Nijsten T, et al. Lymphomatoid papulosis in children: a retrospective cohort study of 35 cases. Arch Dermatol. 2004 Mar;140(3):306-12.
- 6/ Martinez-Cabriales SA, Walsh S, Sade S, Shear NH. Lymphomatoid papulosis: an update and review. J Eur Acad Dermatol Venereol. 2020 Jan;34(1):59-73.
- 7/ Skin Lymphoma, L. Cerroni, 5e édition Wiley

#### PAPULOSE LYMPHOMATOIDE

# **BIBLIOGRAPHIE**

8/ Swallow MA, et al. Clinical and Histologic Variants of CD8+ Cutaneous T-Cell Lymphomas. Cancers (Basel). 2024 Sep 5;16(17):3087.

9/ Pujol RM, et al. Oral involvement in lymphomatoid papulosis. Report of two cases and review of the literature. Dermatology. 2005;210(1):53-7.

10/ Deroo-Berger MC et al. Lymphomatoid papulosis: a localized form with acral pustular involvement. Dermatology. 2002;205(1):60-2.

11/ Sureda N, et al. Bullous lymphomatoid papulosis. Clin Exp Dermatol. 2011 Oct;36(7):800-1.

12/ Chimenti S, Fargnoli MC, Pacifico A, Peris K. Mucosal involvement in a patient with lymphomatoid papulosis. J Am Acad Dermatol. 2001 Feb;44(2 Suppl):339-41.

13/ Di Raimondo C, et al. Primary Cutaneous CD30+ Lymphoproliferative Disorders: a Comprehensive Review. Curr Hematol Malig Rep. 2020 Aug;15(4):333-342.

14/ Prise en charge des lymphomes T cutanés : recommandations du Groupe français d'étude des lymphomes cutanés, M. Beylot-Barry, Annales de dermatologie et de vénéréologie (2010) 137, 611—621

# Lymphoprolifération de lymphocytes T helper CD30+



Papulose lymphomatoide

Lymphome T anaplasique à grandes cellules

Formes borderlines

# LYMPHOPROLIFERATION T CD30+: Lymphome T anaplasique à grandes cellules

# INTRODUCTION

- Lymphoproliferation dermique de lymphocytes T matures avec expression de CD30+ dans >75% des cellules tumorales
- Terminologie anglaise: Primary cutaneous anaplastic large cell lymphoma (C-ALCL)

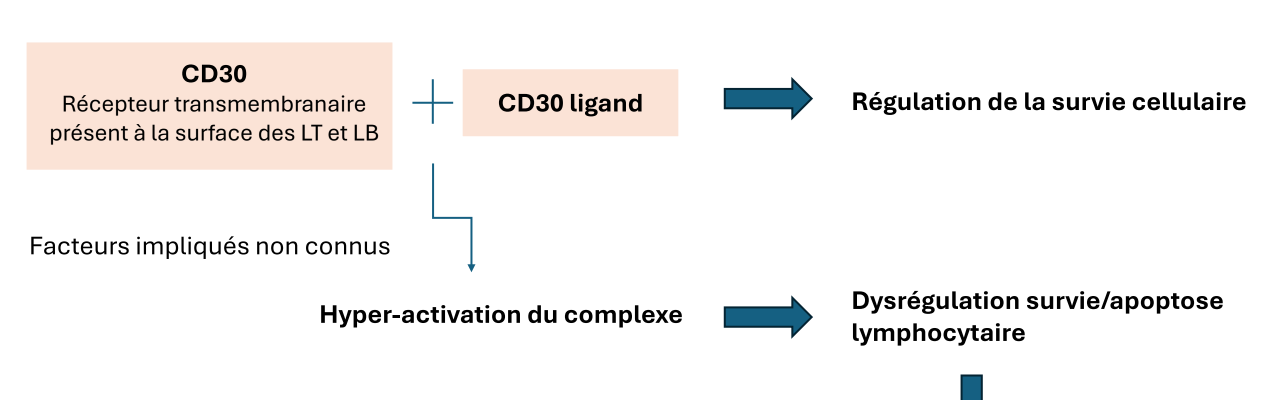
# LYMPHOPROLIFERATION T CD30+: Lymphome T anaplasique à grandes cellules

# **EPIDEMIOLOGIE**

- Représente environ 8 % des lymphomes cutanés
- Rare
- Terrain:

Peut survenir à tout âge, age moyen 50 ans Prédominance masculine sexe ratio 2H/1F Cas pédiatriques exceptionnels

# **PHYSIOPATHOLOGIE**



**Lymphoprolifération LT CD30+** 

# LYMPHOPROLIFERATION T CD30+: Lymphome T anaplasique à grandes cellules

# **CLINIQUE**Forme classique

**Nodule** violacé voire volumineuse tumeur Souvent **ulcéré** Le plus souvent **unique** (multifocal 20%)

Prédominance visage, cou, extrémités

Souvent asymptomatique avec état général conservé

Régression spontanée 20%

>Clinique impressionnante avec évolution rapide



Collection Dr Amatore

**LYMPHOME T** 

# LYMPHOPROLIFERATION T CD30+: Lymphome T anaplasique à grandes cellules

# **CLINIQUE**Forme classique







Skin Lymphoma, L. Cerroni, 4<sup>e</sup> édition Wiley

# **HISTOPATHOLOGIE**

- Infiltrat lymphocytaire nodulaire dense dans le derme +/- tissu sous cutané
- Cellules de grandes tailles, plémorphisme cellulaire
- Généralement pas d'épidermotropisme, souvent ulcération
- Noyaux irréguliers, nucléole éosinophile en fer à cheval Cytoplasme abondant pâle ou éosinophile
- Infiltrat réactionnel associé de lymphocytes, éosinophiles, histiocytes...

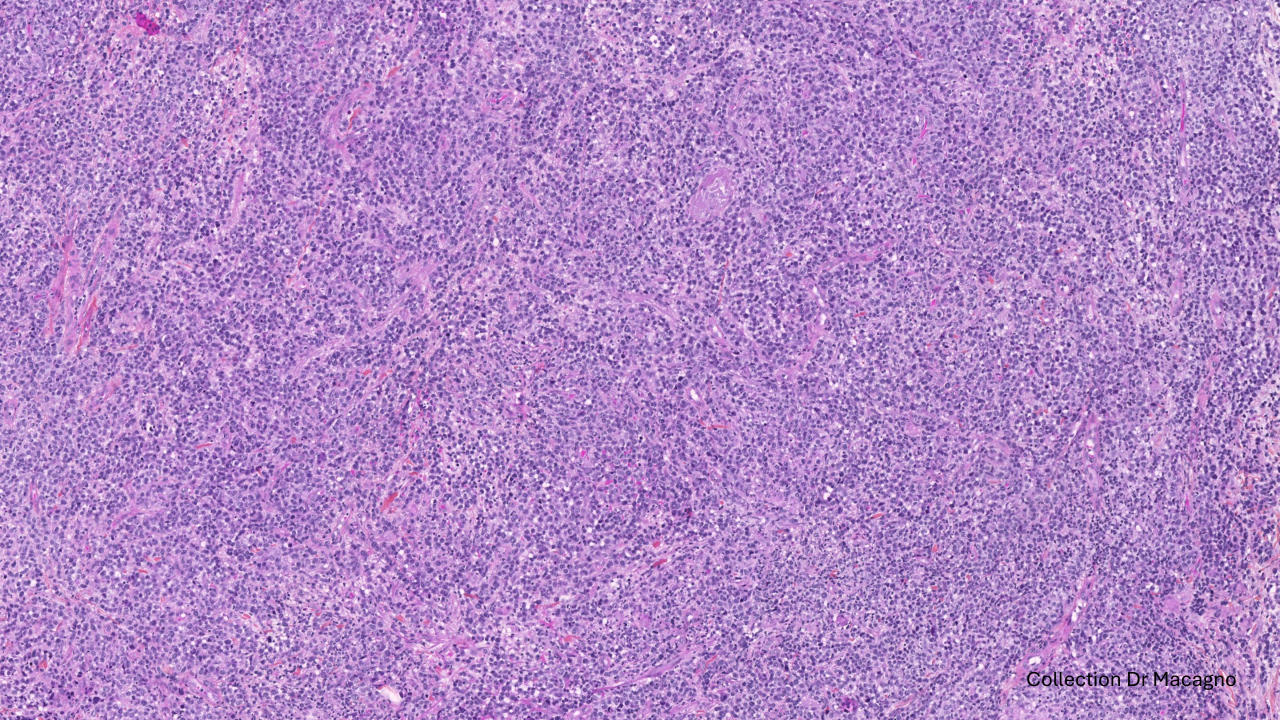
# **IMMUNOHISTOCHIMIE**

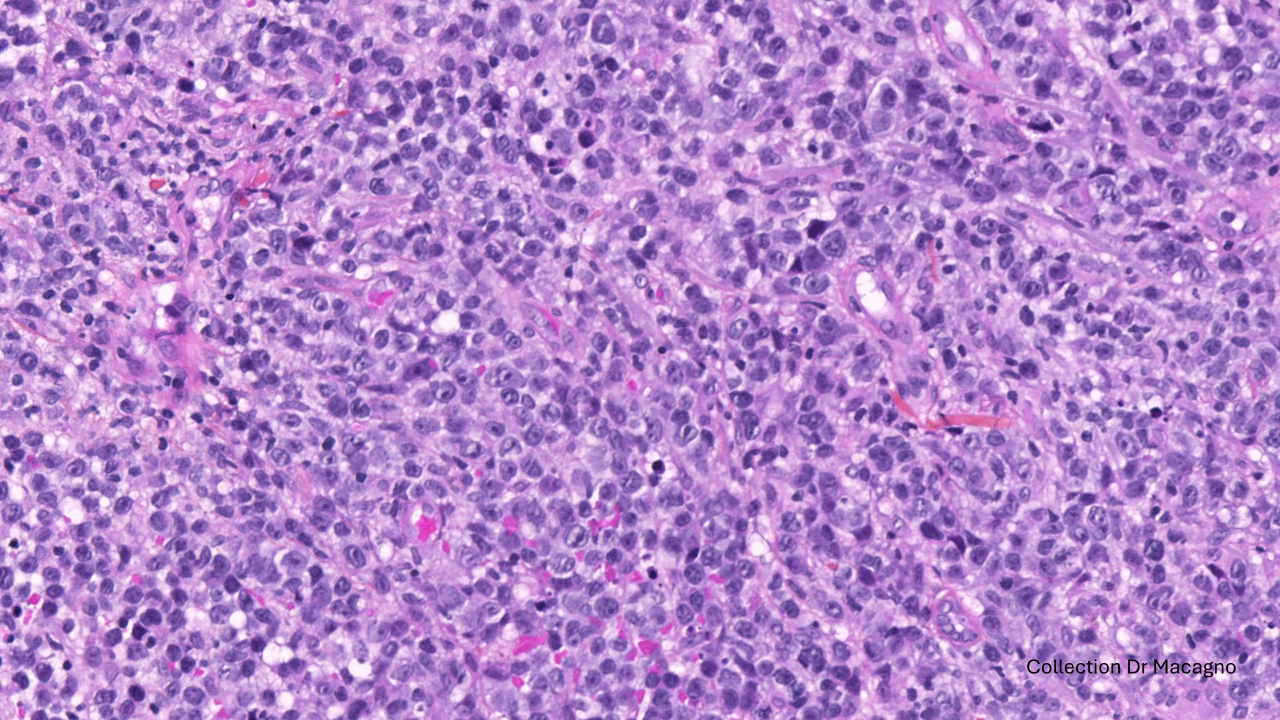
- CD3+, **CD4+,** CD8-
- CD30+ exprimé par >75% des cellules
- Expression de CD45RO, CD15 (40% des cas)
- Possible perte d'expression des marqueurs T (CD2, CD3, CD5)
- Possible marqueurs cytotoxiques (granzyme B, perforine..) (50%)
- Absence d'expression ALK (anaplastic lymphoma kinase), rare cas de positivité (adolescent surtout)

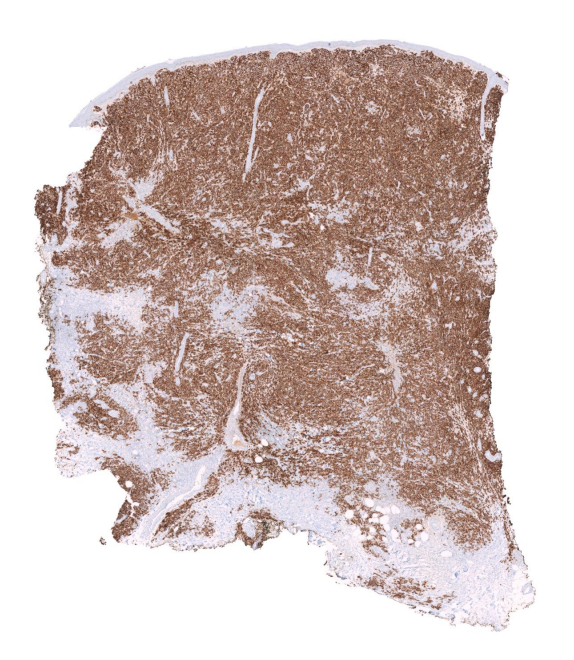


La positivité de ALK doit faire rechercher un lymphome systémique avec localisation cutanée secondaire

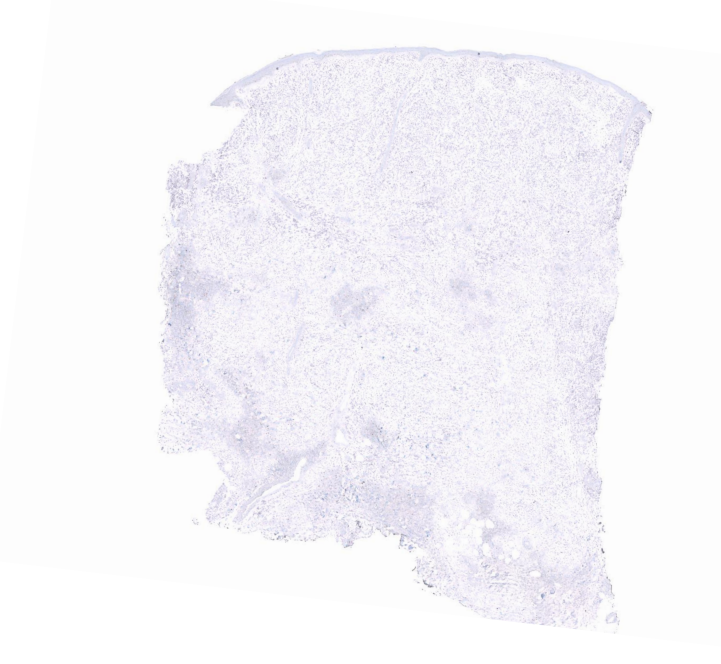


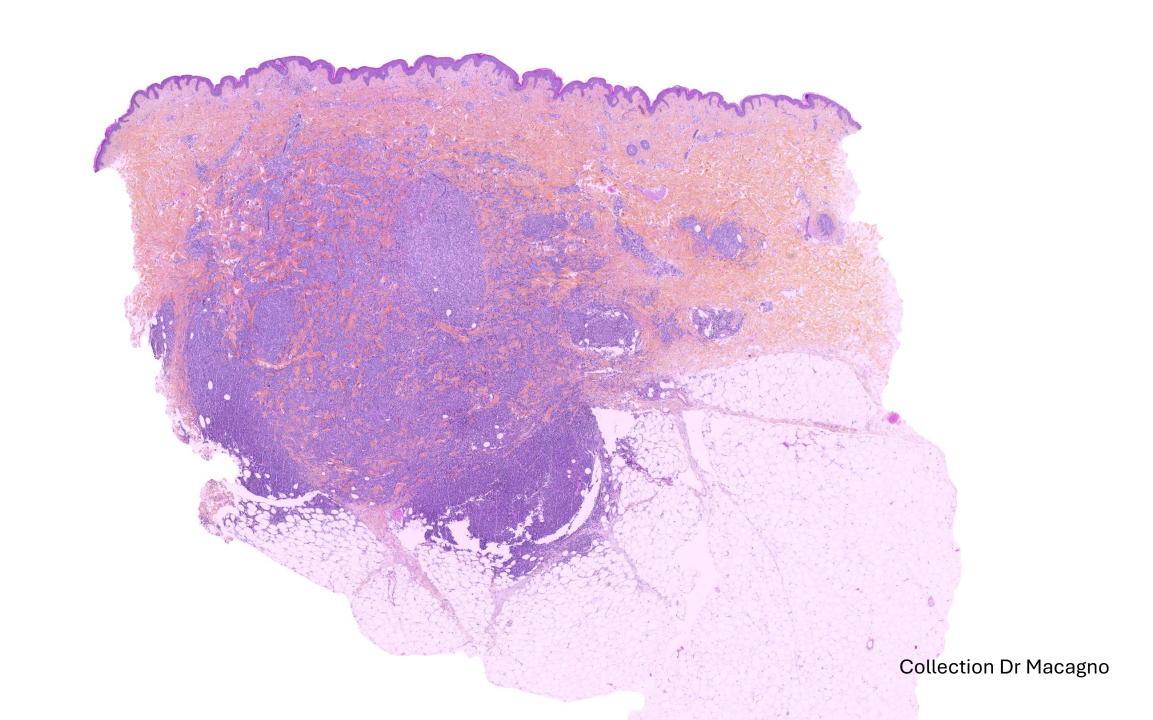


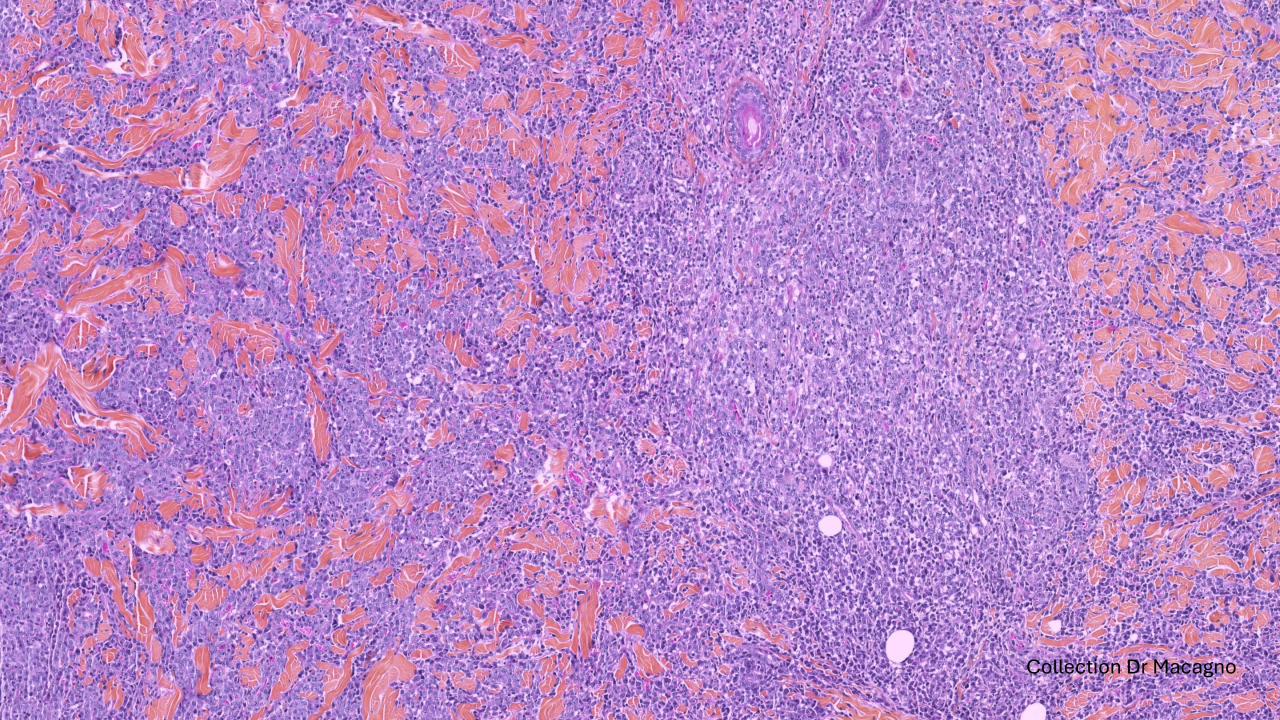


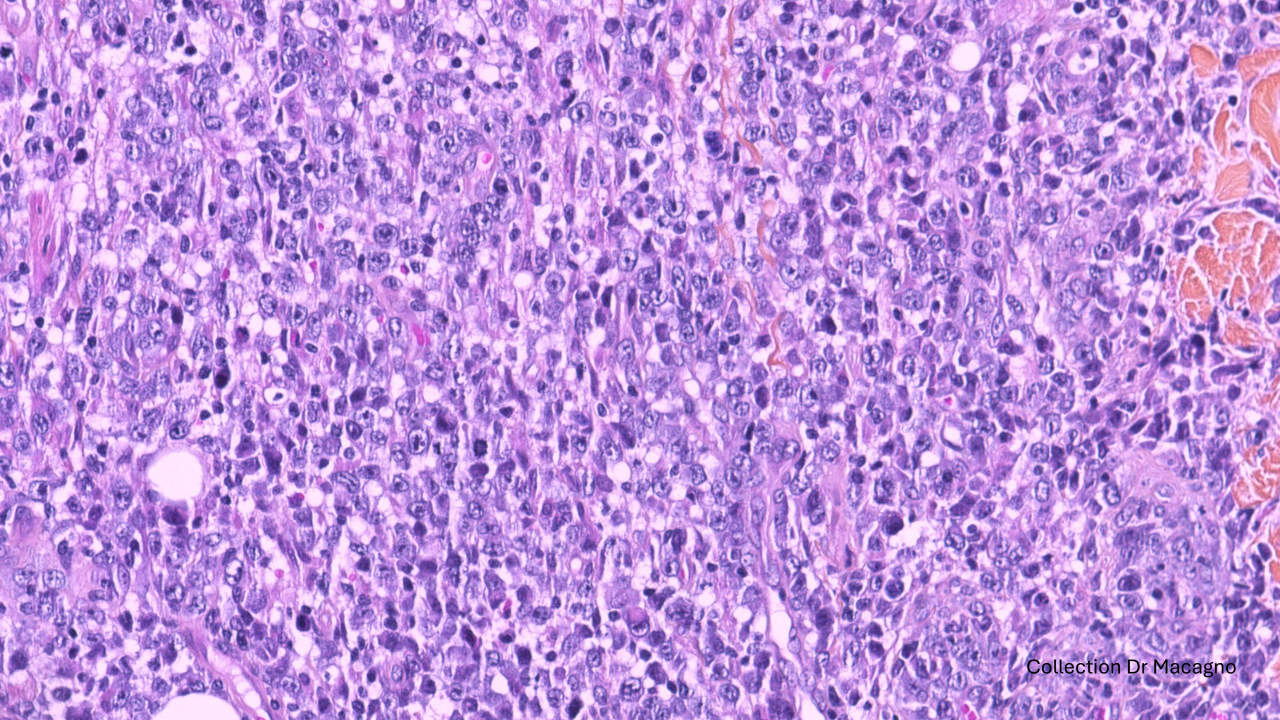


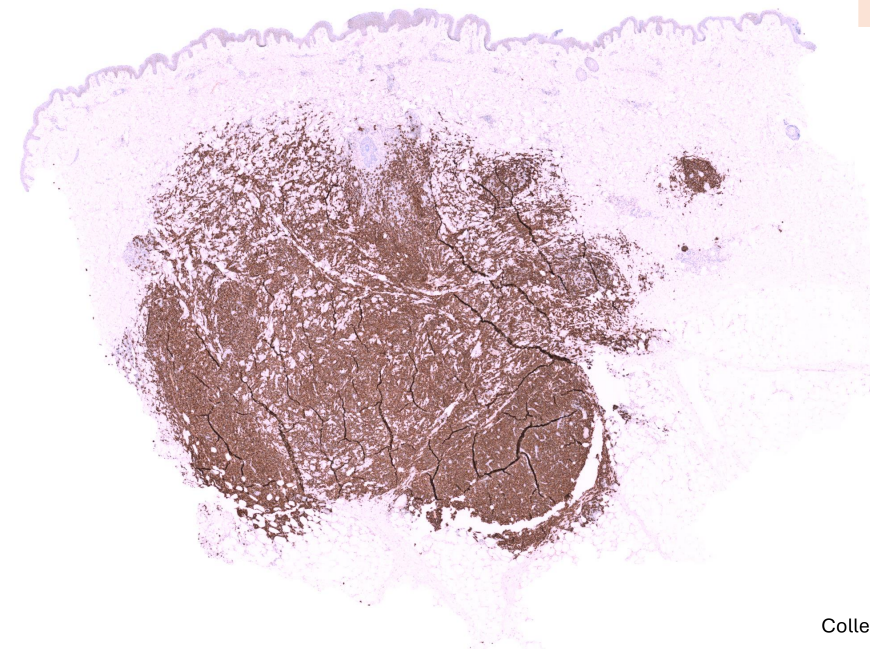
# ALK

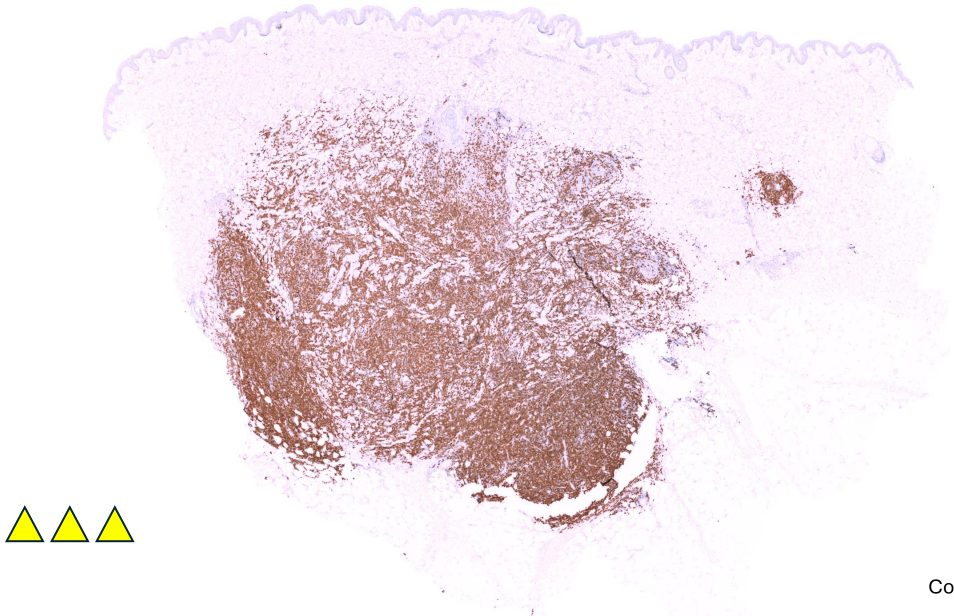




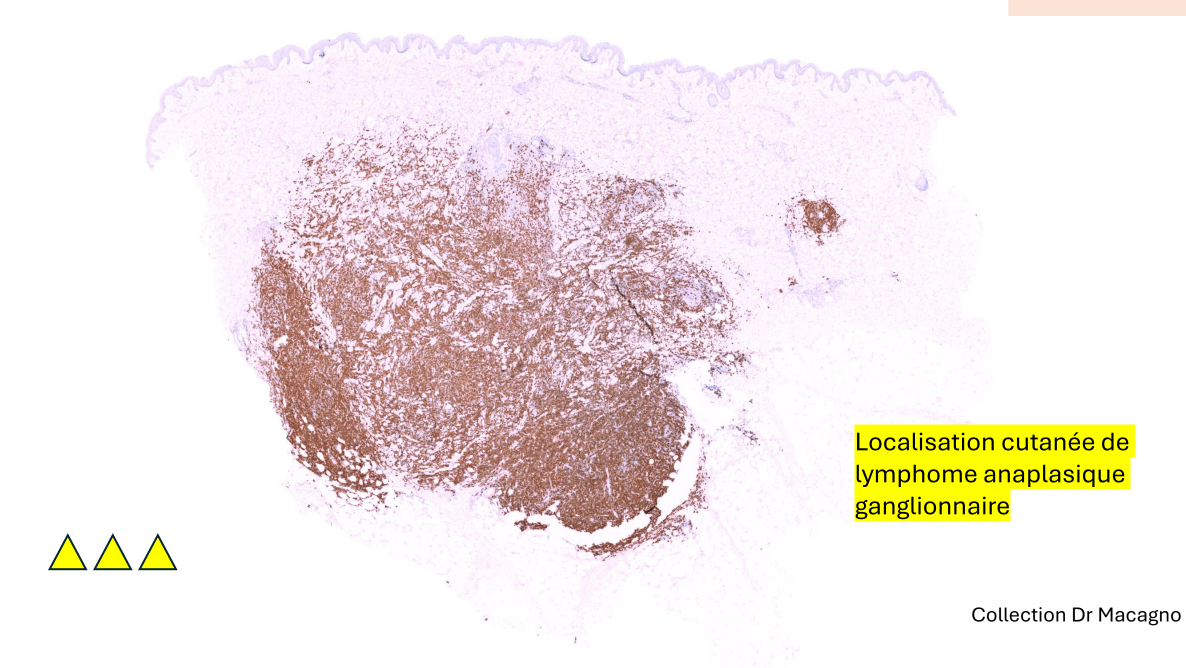








### **ALK**



### **MOLECULAIRE**

- Réarrangement monoclonal du gène TCR gamma dans 90% des cas
- Absence de ALK, absence de translocation t(2;5)
- Anomalie génétique (réarrangement IRF4-DUSP22 sur chromosome 6p25.3 dans 25% des cas)



La positivité de ALK doit faire rechercher un lymphome systémique avec localisation cutanée secondaire

### **DIAGNOSTICS DIFFERENTIELS**

- Spectre des lymphoproliférations CD30 +
- Papulose lymphomatoide
- Lymphome anaplasique systémique (CD30+ ALK+ dans 80% des cas) 🔥



- MF transformé CD30+  $\bigwedge$
- Infiltrat réactionnel dans le cadre d'une dermatose bénigne

#### LYMPHOME T

## LYMPHOPROLIFERATION T CD30+: Lymphome T anaplasique à grandes cellules

### **STADES**

T: atteinte cutanée

T1: lésion cutanée solitaire:

T1a: lésion < 5 cm T1b: lésion > 5 cm

T2: atteinte cutanée régionale: multiples lésions limitées à 1 ou 2 régions contiguës du corps:

T2a: surface cutanée atteinte < 15 cm

T2b: > 15 cm et < 30 cm

T2c: > 30 cm

T3: atteinte cutanée généralisée

T3a: multiples lésions cutanées touchant deux régions cutanées non contiguës

T3b: multiples lésions touchant plus de trois régions du corps

N: atteinte ganglionnaire:

NO: absence d'adnéopathie clinique ou d'envahissement histologique ganglionnaire

N1: atteinte ganglionnaire périphérique dans l'aire ganglionnaire (1 adénopathie) de drainage de l'atteinte cutanée

N2: atteinte d'au moins 2 adénopathies ou d'au moins une adénopathie en dehors d'une aire ganglionnaire de drainage

N3: atteinte d'une adénopathie profonde

M0: absence d'atteinte viscérale

M1: atteinte viscérale: doit être documentée histologiquement

Par définition un lymphome cutané primitif non épidermotrope est NO, MO au diagnostic.

EORTC: European Organization for Research and Treatment of Cancer; ISCL: *International society for cutaneous lymphoma*; MF: syndrome de Sézary; SS: syndrome de Sézary.

### **EVOLUTION ET PRONOSTIC**

- **Bon pronostic** avec survie à 10 ans >90% Critères bon pronostic : <60 ans et régression spontanée des lésions Critères mauvais pronostic : >60 ans, atteinte extra cutanée et lésions extensives des membres
- Atteinte ganglionnaire dans 10% des cas, n'aggravant pas le pronostic
- Régression spontanée dans 20% des cas
- Récidive des lésions fréquente environ 50% (surtout en l'absence de traitement)

	INDOLENT	AGRESSIF
Lymphome T	MF stade précoce	MF stade avancé
75% des cas	Lymphoprolifération CD30 -Papulose lymphomatoide -Lymphome anaplasique	Syndrome de Sezary  Lymphome T γ/δ
	Lymphoprolifération CD4 à petites et moyennes cellules Lymphoprolifération CD8 acrale Lymphome T sous cutané type	Lymphome T CD8 cytotoxique  Lymphome T NOS (inclassable)
	panniculite	
Lymphome B	Lymphome B de la zone marginale	Lymphome B à grandes cellules, type jambe
25% des cas	Lymphome B centro folliculaire	Lymphome B intra-vasculaire

### **BILAN INITIAL**

**Examen clinique** 

> Type de lésion, nombre de tumeurs, surface corporelle, aires ganglionnaires

Biopsie cutanée

Examen histologique et biologie moléculaire

**Biologie** 

Bilan standard avec LDH

Radiologie

Scanner TAP (ou TEP TDM)

Biopsie ganglionnaire

Si ADP suspecte > 1.5cm : biopsie ganglionnaire (histologie et clonalité)

#### **TRAITEMENTS**

## Atteinte unique ou localisée

# Abstention thérapeutique

Si lesion auto-regressive (20% des cas)

Chirurgie : exerese lésion

Radiothérapie localisée

### Atteinte cutanée diffuse

Methotrexate (15 à 25mg/sem)

PegInterféron alpha: 90 à 180µg/sem

**Bexarotène :** 150mg/m2/jour puis 300 + Fénofibrate 200 /jour en systématique Surveillance bilan lipidique et thyroidien

#### **Thalidomide**

Brentuximab: anticorps anti CD30
1 perfusion/3 semaines

Atteinte ganglionnaire ou extra-cutanée

Polychimiothérapie CHOP

**8**% des lymphomes cutanés Rare Age moyen 50 ans, Cas pédiatriques très rare

Diagnostic repose sur clinique + histologie + immunohistochimie + moléculaire

Nodule violacé voire volumineuse tumeur Souvent ulcéré Le plus souvent unique Evolution rapide

Auto-régression des lésions 20% des cas

Lymphoprolifération clonale **LT CD30+** dans le derme (>75% infiltrat)

**Absence d'expression ALK** 

Trou phénotypique Réarrangement monoclonal TCR

Bon pronostic Récidive fréquente Atteinte ganglionnaire 10% des cas

- •Forme auto régressive : abstention thérapeutique
- •Forme localisée : chirurgie ou radiothérapie
- •Forme diffuse: traitement systémique (Methotrexate, PegInterféron, rétinoides, brentuximab..)
- •Atteinte extra cutanée : polychimiothérapie

## LYMPHOME T ANAPLASIQUE A GRANDES CELLULES

### **BIBLIOGRAPHIE**

1/ Willemze R, et al. CJ. WHO-EORTC classification for cutaneous lymphomas. Blood. 2005 May 15;105(10):3768-85.

2/ Martires KJ, et al. Characterization of primary cutaneous CD8+/CD30+ lymphoproliferative disorders. Am J Dermatopathol. 2015 Nov;37(11):822-33.

3/ Kartan S, et al. The spectrum of CD30+ T cell lymphoproliferative disorders in the skin. Chin Clin Oncol. 2019 Feb;8(1):3

4/ Di Raimondo C, et al. Primary Cutaneous CD30+ Lymphoproliferative Disorders: a Comprehensive Review. Curr Hematol Malig Rep. 2020 Aug;15(4):333-342.

5/ Skin Lymphoma, L. Cerroni, 5e édition Wiley

6/ Prise en charge des lymphomes T cutanés : recommandations du Groupe français d'étude des lymphomes cutanés, M. Beylot-Barry, Annales de dermatologie et de vénéréologie (2010) 137, 611—621

### **SOMMAIRE**

- 1/ Mycosis fongoide
- 2/ Lymphoprolifération CD30+
- Papulose lymphomatoide
- Lymphome anaplasique à grandes cellules

# 3/ Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules

- 4/ Lymphome T sous cutané type panniculite
- 5/ Lymphoprolifération T CD8 acrale

### INTRODUCTION

- Lymphoprolifération de lymphocytes T CD4+ atypiques de petites et moyennes cellules sans argument clinico-histopathologique pour un MF
- Terminologie anglaise: Primary cutaneous CD4+ small- to medium-sized pleomorphic Tcell lymphoproliferative disorder (PCSM-LPD)

### **EPIDEMIOLOGIE**

- 6% des lymphomes cutanés
- Rare
- Terrain:

Peut survenir à tout âge, age moyen 50 ans Sexe ratio équilibré Cas pédiatriques décrits

# **CLINIQUE**

**Nodule** violacé ou papule erythémateuse Le plus souvent **unique et asymptomatique** 

Prédominance visage et cou Partie supérieure du tronc

Etat général conservé

Plus rarement:
Prurit ou douleur
Lésions multifocales
Ulcération

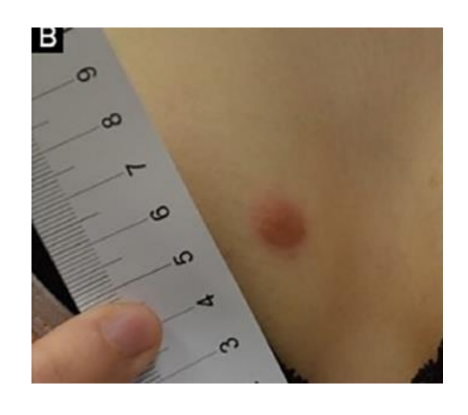


Maurelli M, Primary Cutaneous CD4+ Small/Medium Pleomorphic T-Cell Lymphoproliferative Disorder: A Case Series. J Cutan Med Surg. 2017 Nov/Dec;21(6):502-506. doi: 10.1177/1203475417715209. Epub 2017 Jun 13. PMID: 28605998.

**LYMPHOME T** 

### LYMPHOPROLIFERATION CD4+ A PETITES ET MOYENNES CELLULES

# **CLINIQUE**







Sarac E, Primary cutaneous CD4+ small/medium T-cell lymphoproliferative disorder: a case with multiple tumors. An Bras Dermatol. 2023 Sep-Oct;98(5):720-722. doi: 10.1016/j.abd.2022.05.008. PMID: 37225627

Valentim FO, Case for diagnosis. Primary cutaneous CD4+ small/medium T-cell lymphoproliferative disorder. An Bras Dermatol. 2019 Jan-Feb;94(1):99-101. doi: 10.1590/abd1806-4841.20198513. PMID: 30726474;

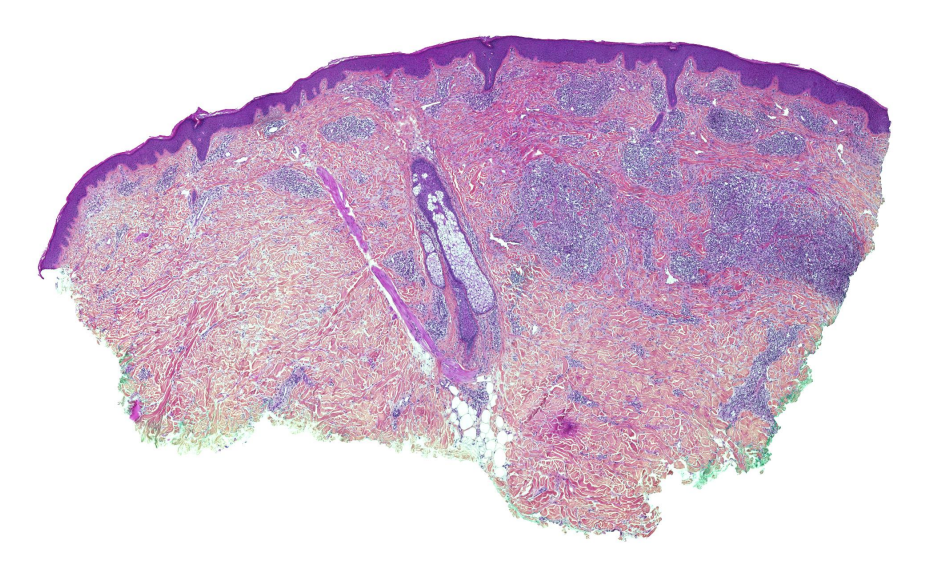
Salah E. Primary cutaneous CD4+ small/medium pleomorphic T-cell lymphoproliferative disorder: Where do we stand? A systematic review. J Dtsch Dermatol Ges. 2019 Feb;17(2):123-136. doi: 10.1111/ddg.13691. Epub 2018 Dec 3. PMID: 30506921.

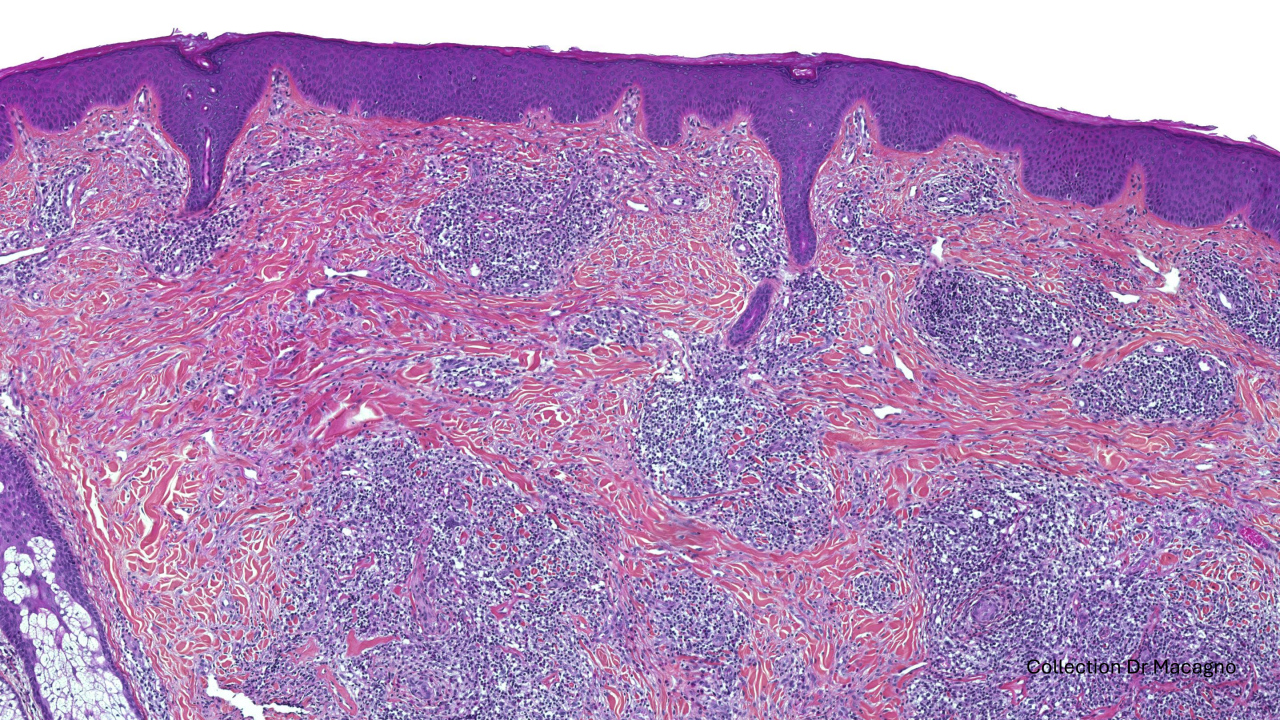
### **HISTOPATHOLOGIE**

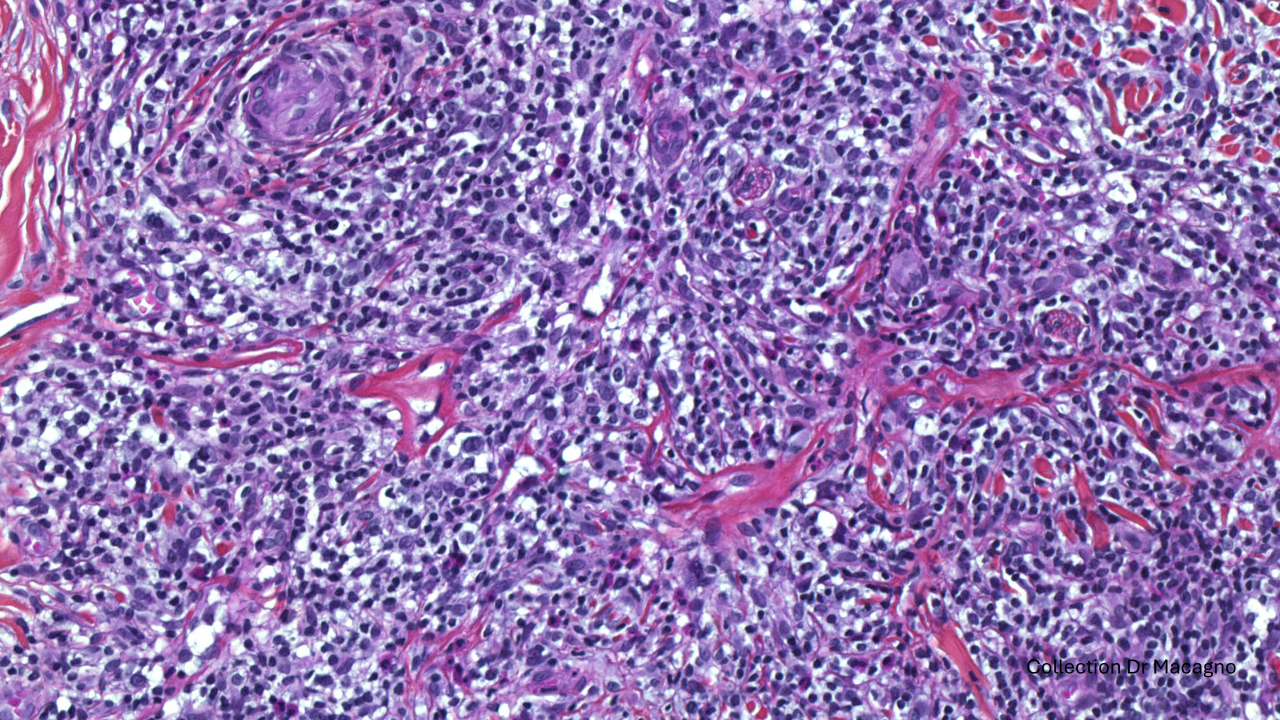
- Infiltrat dermique dense de lymphocytes T de taille petite à moyenne
- Pléomorphisme cellulaire
- Grandes cellules < 30%</li>
- Infiltrat réactionnel associé avec presence de lymphocytes B, histiocytes
- Pas ou peu d'épidermotropisme, presence d'une "grenz zone"

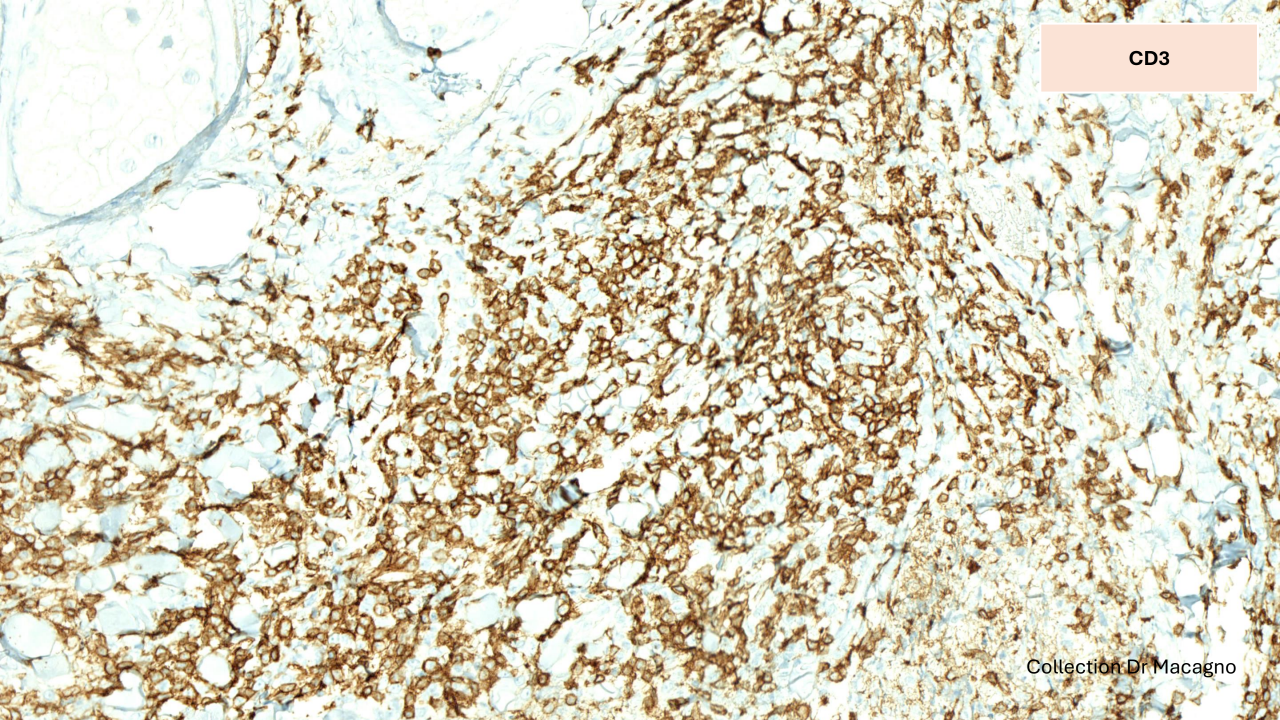
### **IMMUNOHISTOCHIMIE**

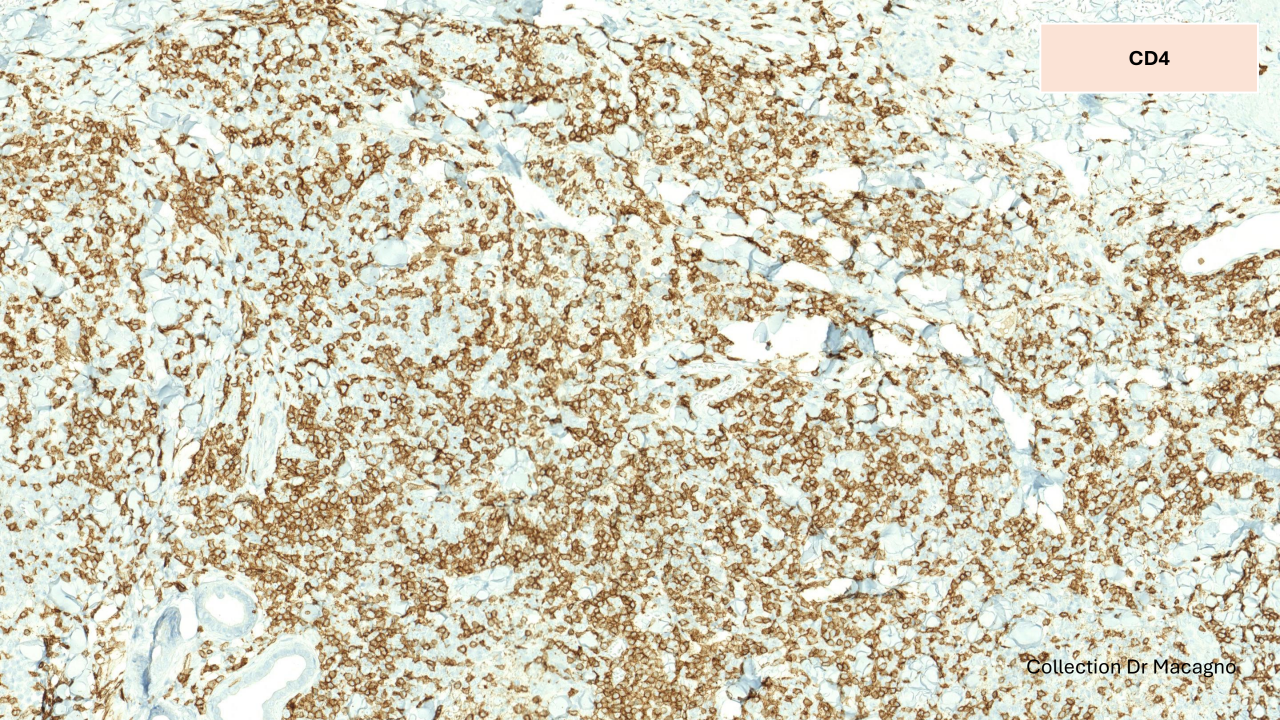
- CD3+, CD4+, CD8-, CD30-
- Trou phénotypique possible sur CD7
- Index de prolifération faible
- Marqueurs cytotoxiques négatifs, EBER-
- Expression de marqueurs de **phenotype T helper** : PD1, BCL6, CXCL13, ICOS, CD10 mais CXCR5- et BCL2-
- Lymphocytes B (CD20+) présents dans 10 à 50% de l'infiltrat

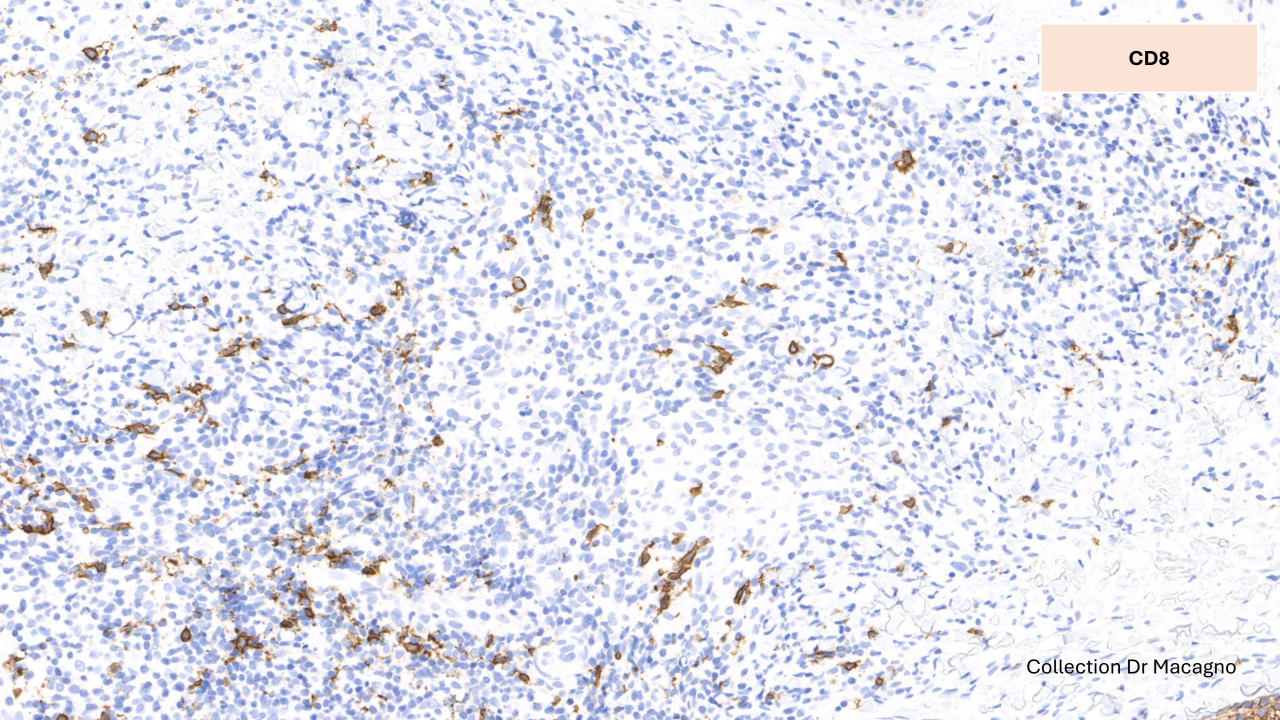


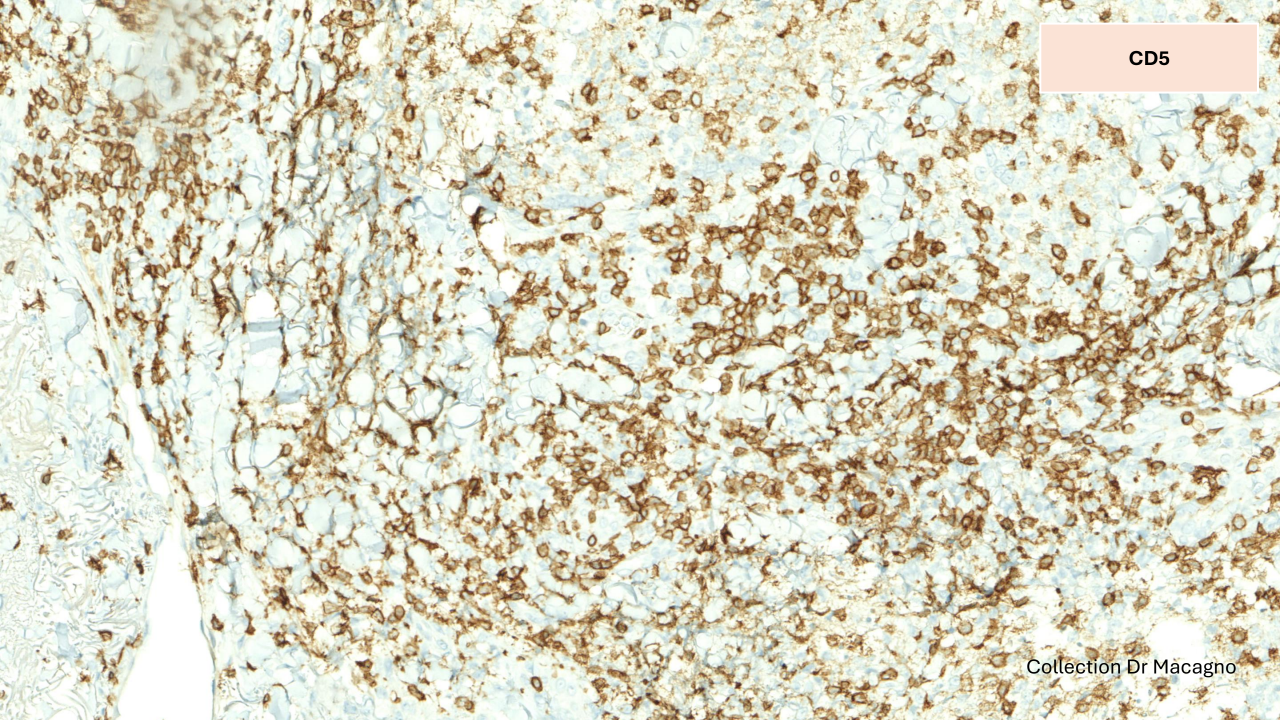


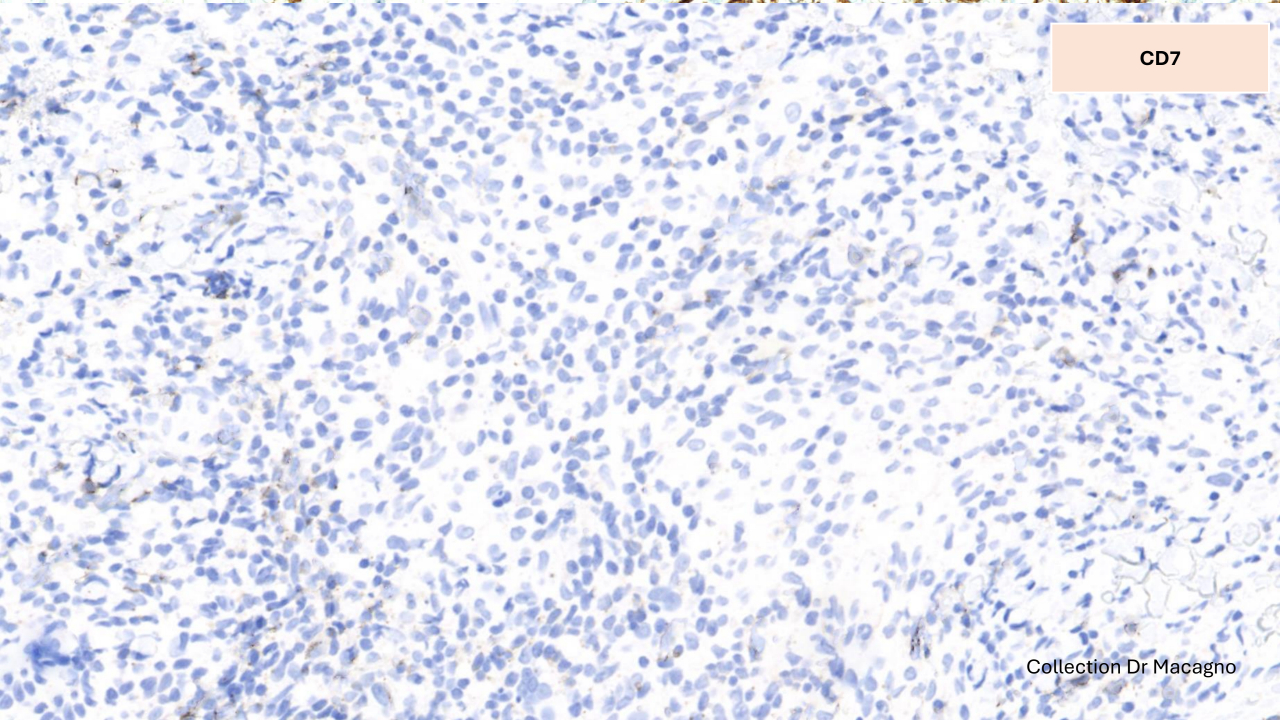


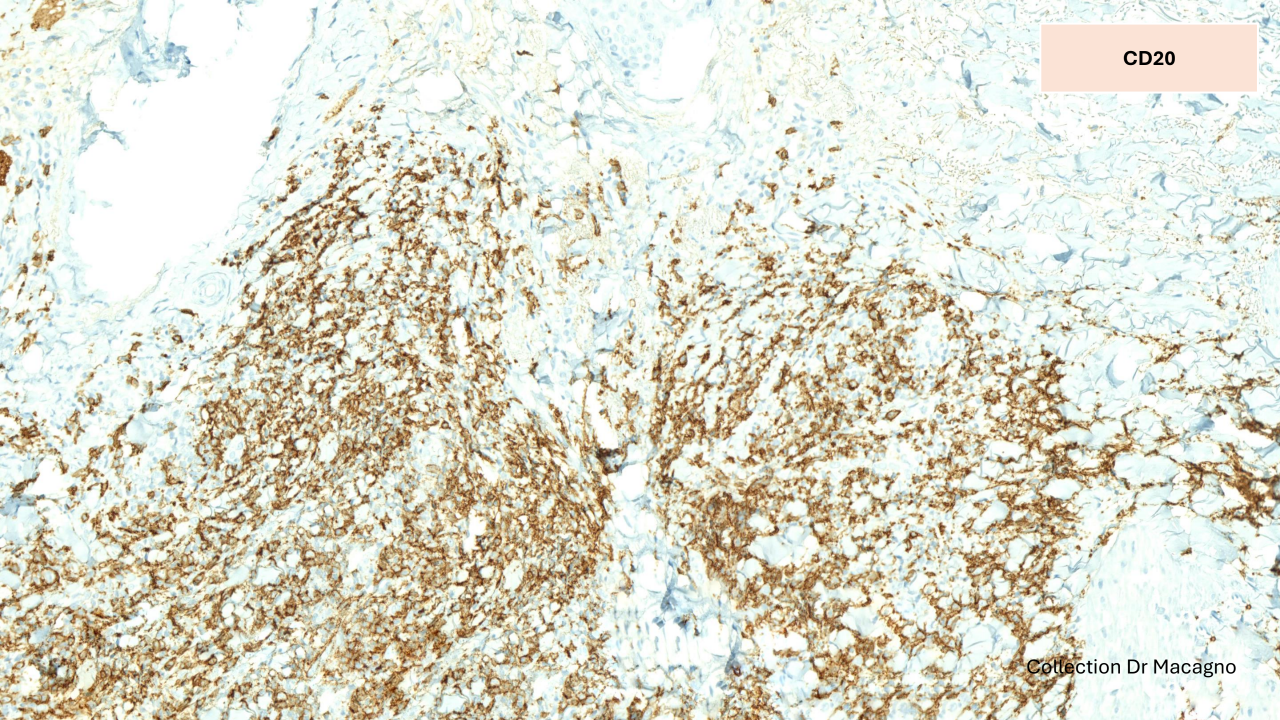


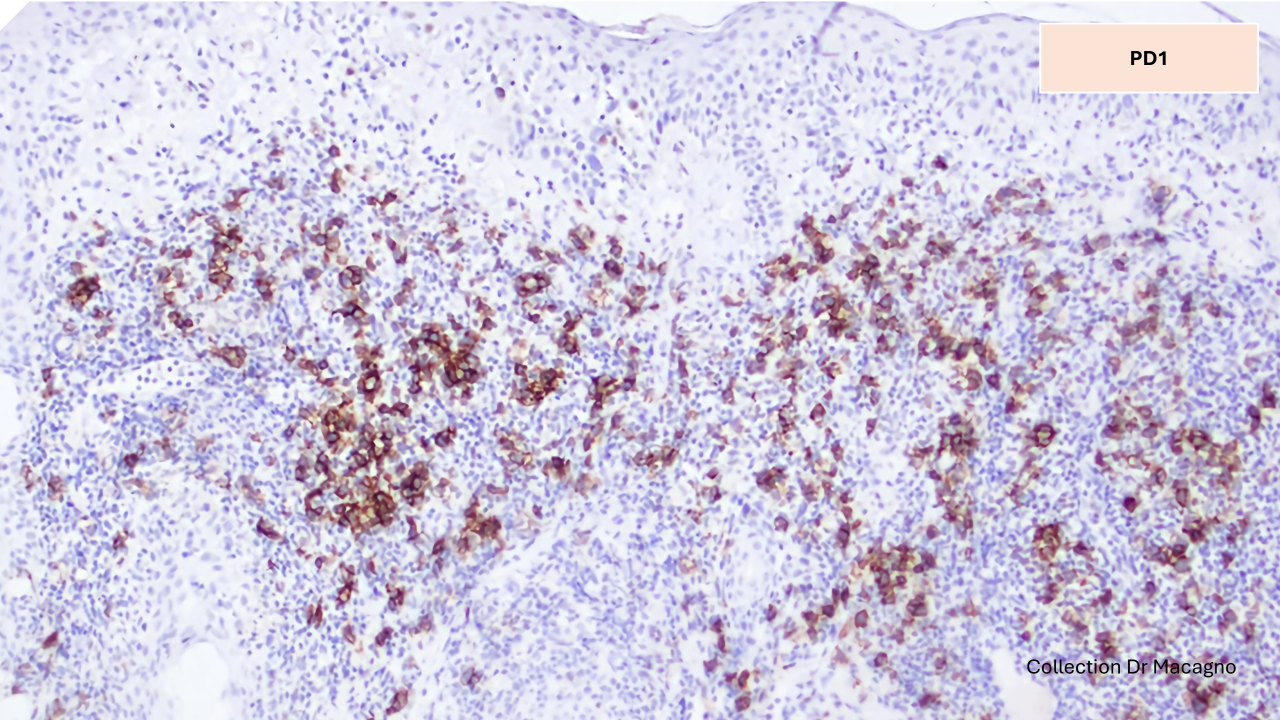


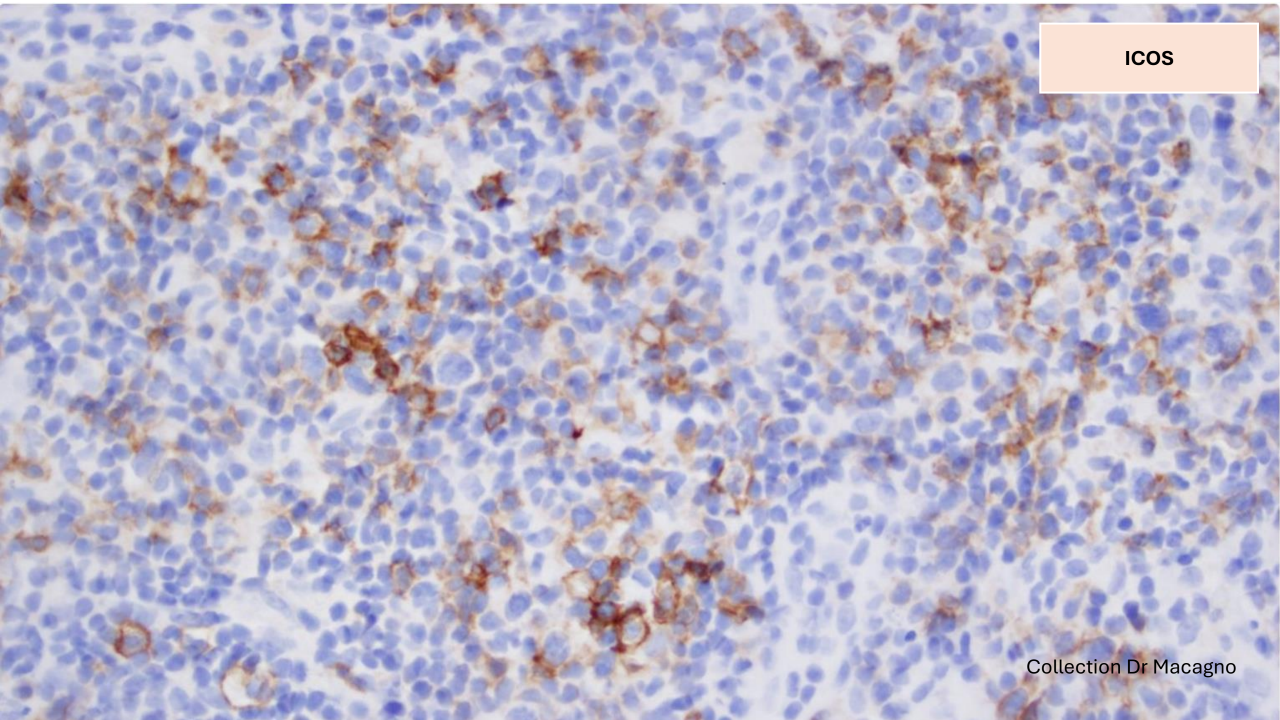












# **MOLECULAIRE**

Réarrangement monoclonal du gène TCR

#### **LYMPHOME T**

#### LYMPHOPROLIFERATION CD4+ A PETITES ET MOYENNES CELLULES

### **STADES**

T: atteinte cutanée

T1: lésion cutanée solitaire:

T1a: lésion < 5 cm T1b: lésion > 5 cm

T2: atteinte cutanée régionale: multiples lésions limitées à 1 ou 2 régions contiguës du corps:

T2a: surface cutanée atteinte < 15 cm

T2b: > 15 cm et < 30 cm

T2c: > 30 cm

T3: atteinte cutanée généralisée

T3a: multiples lésions cutanées touchant deux régions cutanées non contiguës

T3b: multiples lésions touchant plus de trois régions du corps

N: atteinte ganglionnaire:

NO: absence d'adnéopathie clinique ou d'envahissement histologique ganglionnaire

N1: atteinte ganglionnaire périphérique dans l'aire ganglionnaire (1 adénopathie) de drainage de l'atteinte cutanée

N2: atteinte d'au moins 2 adénopathies ou d'au moins une adénopathie en dehors d'une aire ganglionnaire de drainage

N3: atteinte d'une adénopathie profonde

M0: absence d'atteinte viscérale

M1: atteinte viscérale: doit être documentée histologiquement

Par définition un lymphome cutané primitif non épidermotrope est NO, MO au diagnostic.

EORTC: European Organization for Research and Treatment of Cancer; ISCL: *International society for cutaneous lymphoma*; MF: syndrome de Sézary; SS: syndrome de Sézary.

#### **EVOLUTION ET PRONOSTIC**

- Bon pronostic
- Survie à 5 ans : >90% pour les lésions uniques, >70% si multifocales
- Possible cas de rémission spontanée après phase de croissance initiale

#### **DIAGNOSTICS DIFFERENTIELS**

# Mycosis fongoide

Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules	Mycosis fongoide (plaque stage ou tumor stage)
<b>De novo</b> Lésion <b>unique</b> asymptomatique Visage et cou	Evolution macule>plaque>tumeur Lésions multiples avec prurit Zones photo protégées
Petits à moyens lymphocytes atypiques Pléomorphisme cellulaire Pas d'épidermotropisme (ou focal) Grenz zone présente	Petits à moyens lymphocytes atypiques Noyau cérébriforme Epidermotropisme Grenz zone absente
CD4+, CD3+, CD20+, CD30-, CD10+ Trou phénotypique	CD4+ (ou CD8+ parfois), CD3+, CD20-, CD30 +/-, CD10- Trou phénotypique

## **DIAGNOSTICS DIFFERENTIELS**

# Lymphomes B

Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules	Lymphome cutané B (zone marginale ou du manteau)
De novo Lésion unique asymptomatique Visage et cou	De novo Lésion unique asymptomatique Visage et cou
Petits à moyens lymphocytes atypiques du derme superficiel Pléomorphisme cellulaire Pas d'épidermotropisme	Lymphocytes, centrocytes, centroblastes atypiques du derme profond Pas d'épidermotropisme
CD4+, CD3+, CD20+, CD30-, CD10+ Trou phénotypique sur les marqueurs T BCL2- BCL6+	CD4-, CD8-, CD3+/-, CD20+, CD30-, CD10+/- BCL2+ si manteau BCL6+ si zone marginale
Réarrangement monoclonal TCR	Pas de réarrangement monoclonal TCR, mais réarrangement Ig

### **DIAGNOSTICS DIFFERENTIELS**

# Infiltrats réactionnels bénins (ex post piqure d'insecte)

Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules	Infiltrats réactionnels bénins
De novo Lésion unique asymptomatique Visage et cou	Papulo-nodule de novo Unique Toute localisation
Petits à moyens lymphocytes atypiques du derme superficiel Pléomorphisme cellulaire Pas d'épidermotropisme	Petits à moyens lymphocytes atypiques du derme superficiel Pléomorphisme cellulaire Pas d'épidermotropisme
Trou phénotypique possible (CD7-)	Absence de trou phénotypique
Réarrangement monoclonal TCR	Pas de réarrangement monoclonal TCR

#### **BILAN INITIAL**

**Examen clinique** 

Type de lésion, nombre de tumeurs, surface corporelle, aires ganglionnaires

Biopsie cutanée

Examen histologique et biologie moléculaire

**Biologie** 

Bilan standard avec LDH

Radiologie

Non systématique
Scanner TAP (ou TEP TDM) à discuter

Biopsie ganglionnaire

Si ADP suspecte > 1.5cm : biopsie ganglionnaire (histologie et clonalité)

#### **TRAITEMENTS**

- Non codifié
- Traitement non agressif > chimiothérapie
- Chirurgie, radiothérapie, corticoïdes intra lésionnel le plus souvent suffisant
- Si échec ou lésions multifocales : traitement systémique (Methotrexate)

	INDOLENT	AGRESSIF
Lymphome T	MF stade précoce	MF stade avancé
75% des cas	Lymphoprolifération CD30 -Papulose lymphomatoide	Syndrome de Sezary
	-Lymphome anaplasique	Lymphome T γ/δ
	Lymphoprolifération CD4 à petites et moyennes cellules	Lymphome T CD8 cytotoxique
	Lymphoprolifération CD8 acrale	Lymphome T NOS (inclassable)
	Lymphome T sous cutané type panniculite	
Lymphome B	Lymphome B de la zone	Lymphome B à grandes cellules,
	marginale	type jambe
25% des cas		
	Lymphome B centro folliculaire	Lymphome B intra-vasculaire

**6**% des lymphomes cutanés Rare Age moyen 50 ans, sexe ratio équilibré Cas pédiatriques décrit

Diagnostic repose sur clinique + histologie + immunohistochimie + moléculaire

Nodule violacé ou papule erythémateuse Le plus souvent unique et asymptomatique Prédominance visage et cou, partie supérieure du tronc Etat général conservé

Absence d'argument clinico-biologique pour un MF

Lymphoprolifération de lymphocytes T CD4+ atypiques de petites et moyennes cellules
Pleomorphisme cellulaire
Phénotype T helper
Trou phénotypique sur CD7
Rearrangement monoclonal TCR

**Bon pronostic**, survie à 5 ans >70% Diagnostic différentiel MF, lymphome B, infiltrat réactionnel bénin

Privilégier un traitement peu aggressif Chirurgie, radiothérapie si lésion localisée Traitement systémique (Methotrexate > chimiothérapie) si lésions diffuses

## Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules

#### **BIBLIOGRAPHIE**

1/ Willemze R, et al. The 2018 update of the WHO-EORTC classification for primary cutaneous lymphomas. Blood. 2019 Apr 18;133(16):1703-1714.

2/ Alberti-Violetti S, et al. Clinicopathological and molecular study of primary cutaneous CD4+ small/medium-sized pleomorphic T-cell lymphoma. J Cutan Pathol. 2016 Dec;43(12):1121-1130.

3/ Maurelli M, et al. Primary Cutaneous CD4+ Small/Medium Pleomorphic T-Cell Lymphoproliferative Disorder: A Case Series. J Cutan Med Surg. 2017 Nov/Dec;21(6):502-506.

4/ Sarac E, Primary cutaneous CD4+ small/medium T-cell lymphoproliferative disorder: a case with multiple tumors. An Bras Dermatol. 2023 Sep-Oct;98(5):720-722

5/ Valentim FO, et al. Case for diagnosis. Primary cutaneous CD4+ small/medium T-cell lymphoproliferative disorder. An Bras Dermatol. 2019 Jan-Feb;94(1):99-101.

6/ Salah E. Primary cutaneous CD4+ small/medium pleomorphic T-cell lymphoproliferative disorder: Where do we stand? A systematic review. J Dtsch Dermatol Ges. 2019 Feb;17(2):123-136

## Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules

#### **BIBLIOGRAPHIE**

7/ Grogg KL, et al Primary cutaneous CD4-positive small/medium-sized pleomorphic T-cell lymphoma: a clonal T-cell lymphoproliferative disorder with indolent behavior. Mod Pathol. 2008 Jun;21(6):708-15.

8/ Davick JJ, et al. Primary Cutaneous Small/Medium CD4+ T-CELL Lymphoproliferative Disorder Occurring in a Patient With Metastatic Melanoma. Am J Dermatopathol. 2018 Jan;40(1):60-63

9/ James E, et al. CD4 + primary cutaneous small/medium-sized pleomorphic T-cell lymphoma: a retrospective case series and review of literature. Leuk Lymphoma. 2015 Apr;56(4):951-7.

10/ Williams VL, et al. Primary cutaneous small- to medium-sized CD4+ pleomorphic T-cell lymphoma: a retrospective case series and review of the provisional cutaneous lymphoma category. Am J Clin Dermatol. 2011 Dec 1;12(6):389-401.

11/ Leeolou MC, et al. Primary cutaneous CD4+ small/medium-sized pleomorphic T-cell lymphoproliferative disorder in a young woman. Dermatol Online J. 2022 Dec 15;28(6)

12/ Prise en charge des lymphomes T cutanés : recommandations du Groupe français d'étude des lymphomes cutanés, M. Beylot-Barry, Annales de dermatologie et de vénéréologie (2010) 137, 611—621

#### **SOMMAIRE**

- 1/ Mycosis fongoide
- 2/ Lymphoprolifération CD30+
- Papulose lymphomatoide
- Lymphome anaplasique à grandes cellules
- 3/ Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules

## 4/ Lymphome T sous cutané type panniculite

5/ Lymphoprolifération T CD8 acrale

#### INTRODUCTION

- Lymphoprolifération clonale de lymphocytes T cytotoxiques de phénotype alpha/beta avec tropisme pour les adipocytes induisant une panniculite (hypodermite)
- Description récente en 1991 par Gonzalez et al
- Fait partie de la classification OMS depuis 2001
- En anglais : Subcutaneous panniculitis-like T-cell lymphoma (SPTL)

#### **INTRODUCTION**

Initialement (avant 2005):

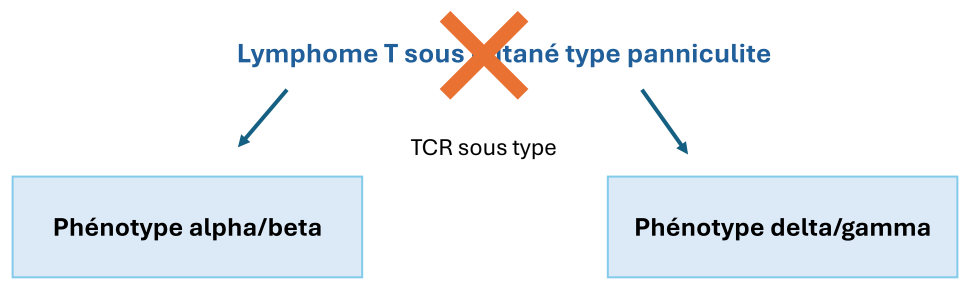


TCR sous type

Phénotype alpha/beta TCR 2 Phénotype delta/gamma TCR 1

#### INTRODUCTION

*Initialement (avant 2005):* 



> Aspects cliniques, histopathologiques et immunohistochimiques <u>distincts</u>, pronostic différent

#### **INTRODUCTION**

Actuellement:

Lymphome T sous cutané type panniculite

Phénotype alpha/beta

Lymphome T delta/gamma

Phénotype delta/gamma

#### **EPIDEMIOLOGIE**

- 1% des lymphomes cutanés
- Très rare
- Age médian 40 ans
- Sexe ratio 2F/1H
- Cas pédiatriques décrits

#### **PHYSIOPATHOLOGIE**

- Mutation germinale du gène HAVCR2
- > Altération TIM3 (T-cell immunoglobulin Mucin)
- Mauvais repliement des protéines membranaires
- > Dysfonctionnement du point de contrôle immunitaire
- > Activation immune
- Présente chez 25% patients européens et jusqu'à 85% patients asiatiques
- Patients sans mutation: trigger infectieux? Auto-immun?

## **CLINIQUE**

Nodules sous cutané indolores Plaque profonde indurée Souvent pas d'ulceration présente

De 1 à 20 cm

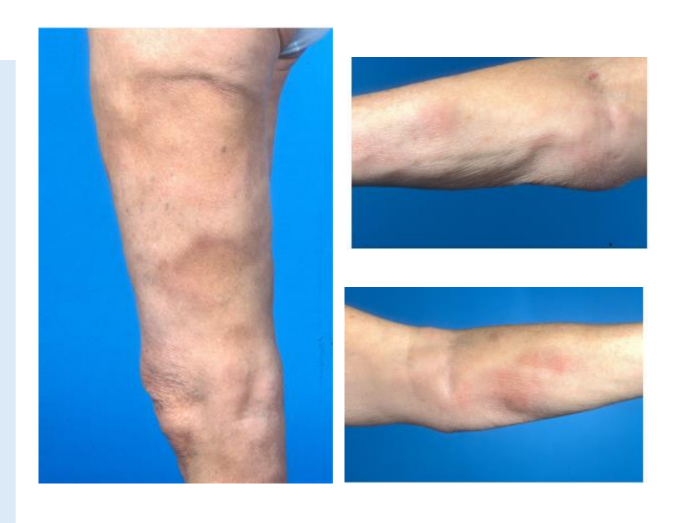
Membres et tronc surtout, parfois visage

Souvent multifocal

Cicatrice atrophique

Signes généraux avec fièvre, perte de poids, sueurs nocturnes

Possible adénopathies et hepato-splénomégalie



Willemze R. Cutaneous lymphomas with a panniculitic presentation. Semin Diagn Pathol. 2017 Jan;34(1):36-43. doi: 10.1053/j.semdp.2016.11.009. Epub 2016 Nov 29. PMID: 27986433.

# **CLINIQUE**

Lee DW, Subcutaneous panniculitis-like T-cell lymphoma: a clinical and pathologic study of 14 korean patients. Ann Dermatol. 2011 Aug;23(3):329-37. doi: 10.5021/ad.2011.23.3.329. Epub 2011 Aug 6. PMID: 21909203; PMCID: PMC3162262.







## **PARTICULARITES CLINIQUES**

Stade précoce

Tendance à la régression spontanée des lésions avec +/- atrophie séquellaire

Cas sévères de mauvais pronostic

Syndrome hémophagocytose/ syndrome d'activation macrophagique 15% des cas

**Terrain** 

Association avec pathologies auto-immunes (lupus, polyarthrite juvénile, Sjogren..)

**Diagnostics** différentiels

Lymphome delta/gamma et panniculites auto-immunes (<u>lupus panniculite</u>, érythème noueux, dermatomyosite..)

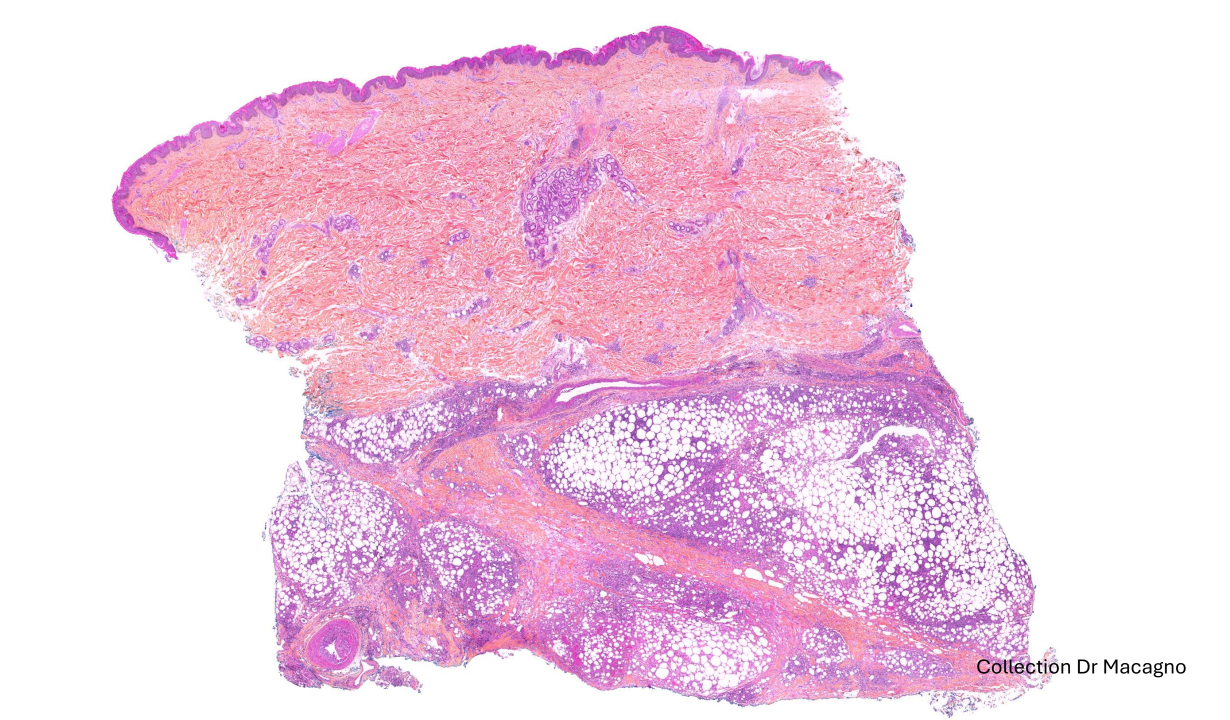
#### **HISTOPATHOLOGIE**

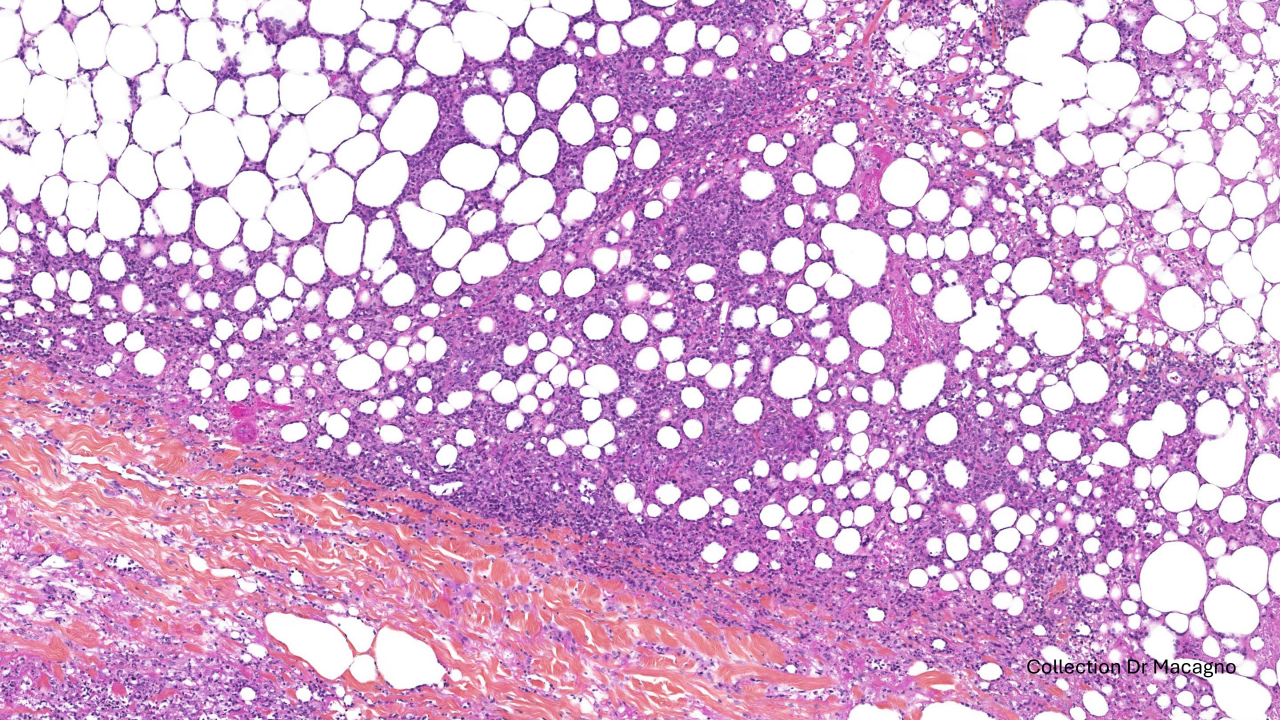
- Infiltrat nodulaire sous cutané
- Panniculite lobulaire ou mixte
- Lymphocytes atypiques avec noyaux hyperchromatiques avec encorbellement des adipocytes
- Infiltrat réactionnel dermique, épiderme sain
- Images de nécrose, caryorrhexie, phagocytose fréquentes

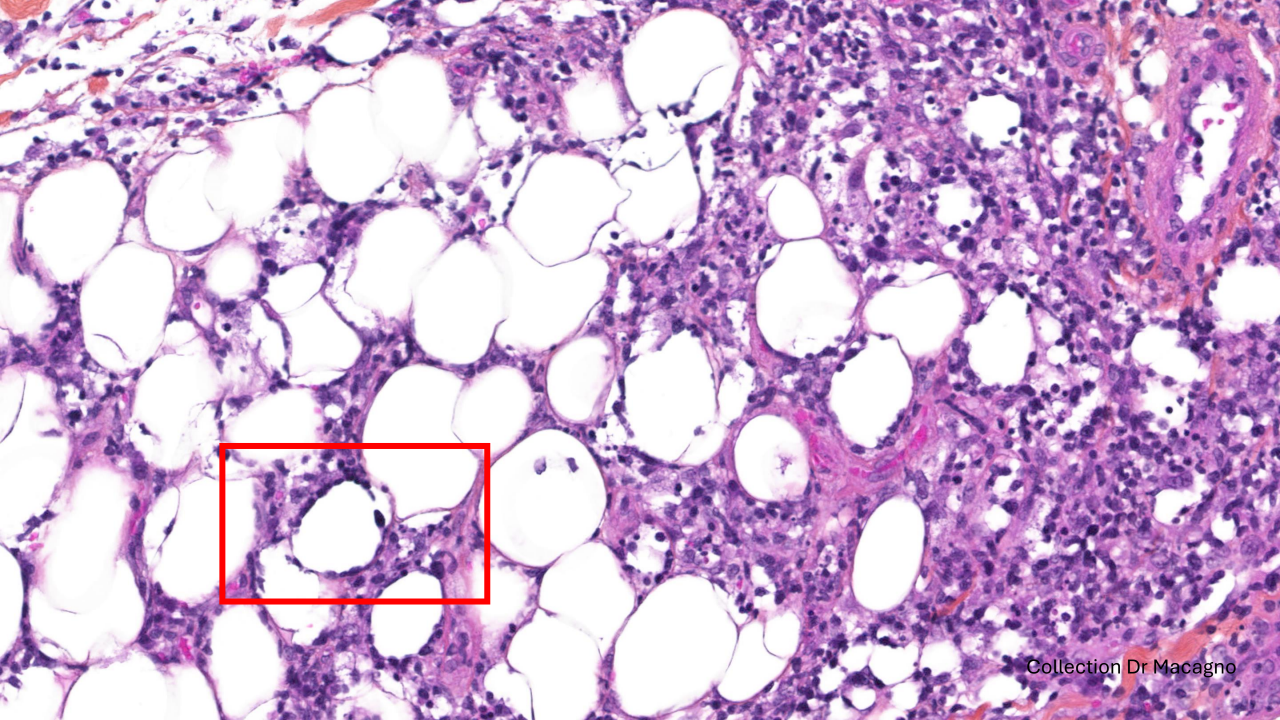
#### **IMMUNOHISTOCHIMIE**

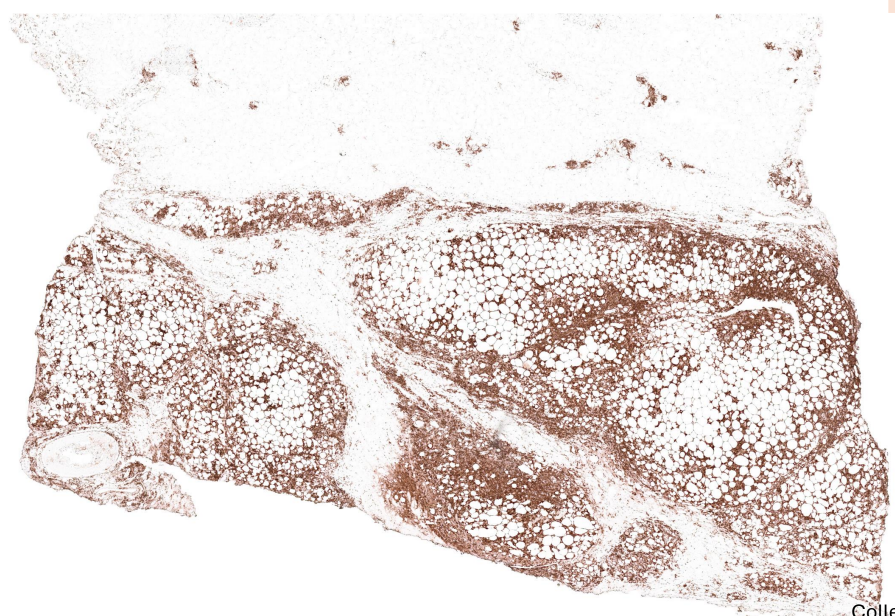
## Classiquement:

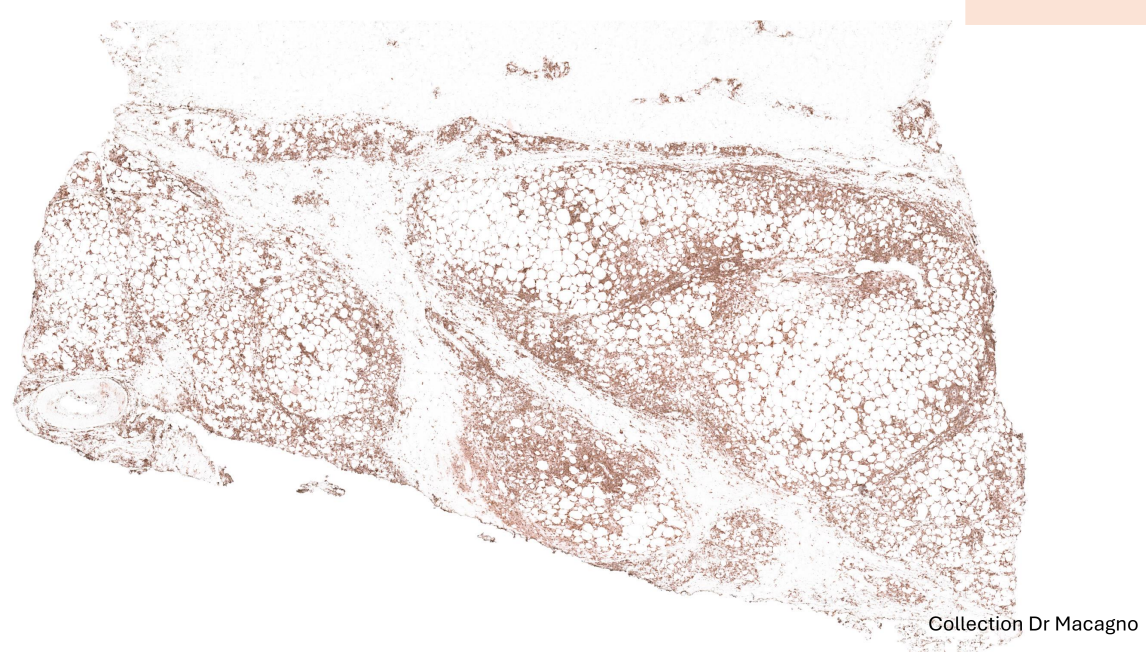
- **CD4-, CD8+, CD56-,** CD20-, CD30-
- BetaF1 positif (anticorps anti TCR beta)
- Expression de proteines cytotoxiques
- EBER -
- Perte d'expression de CD7 (majoritairement), CD5 ou CD2
- Indice de proliferation élevé (KI67)
- Absence d'expression de TCR γ/TCRδ

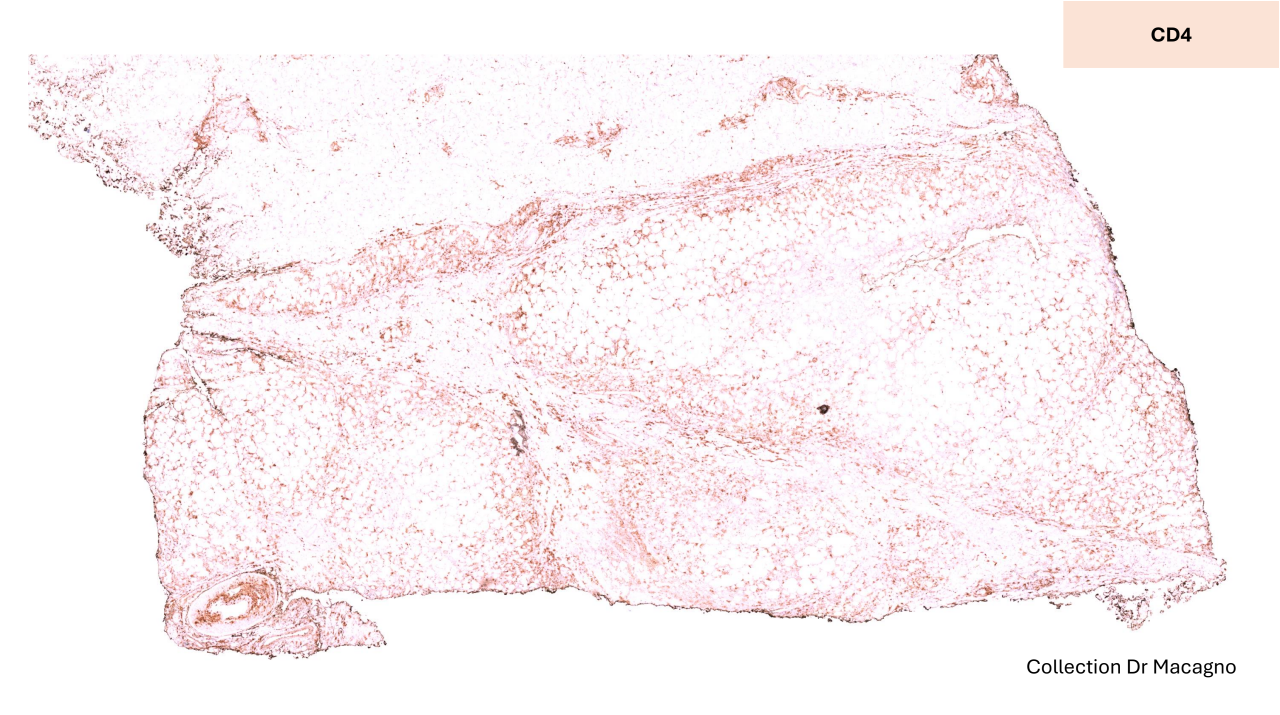


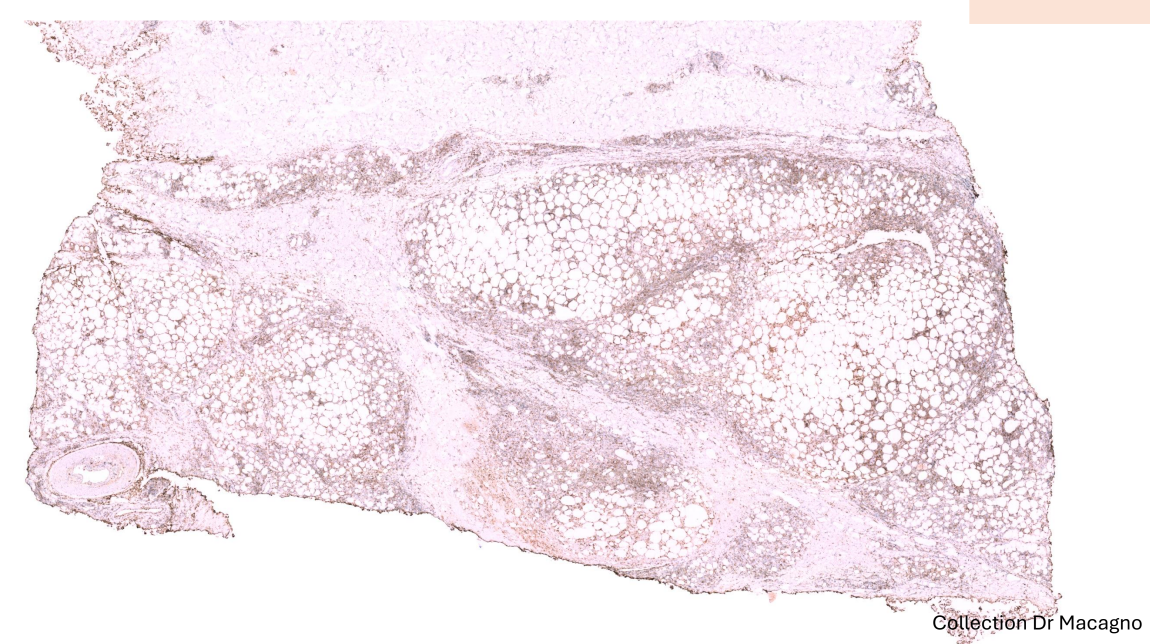


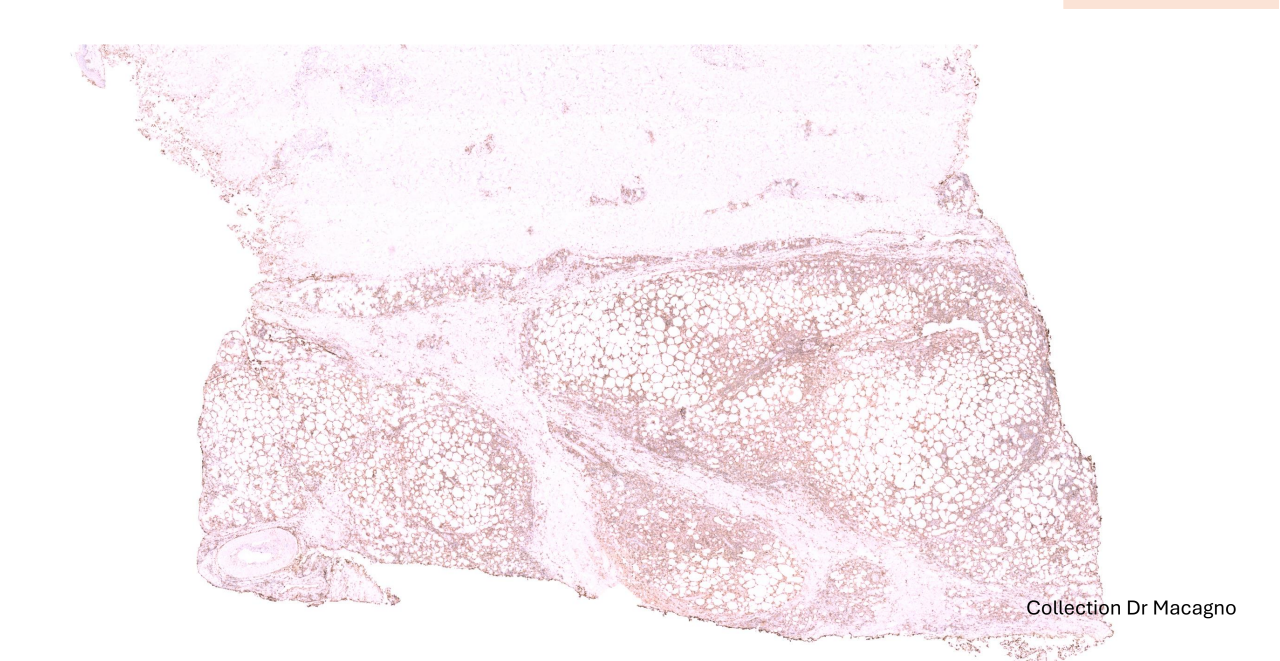


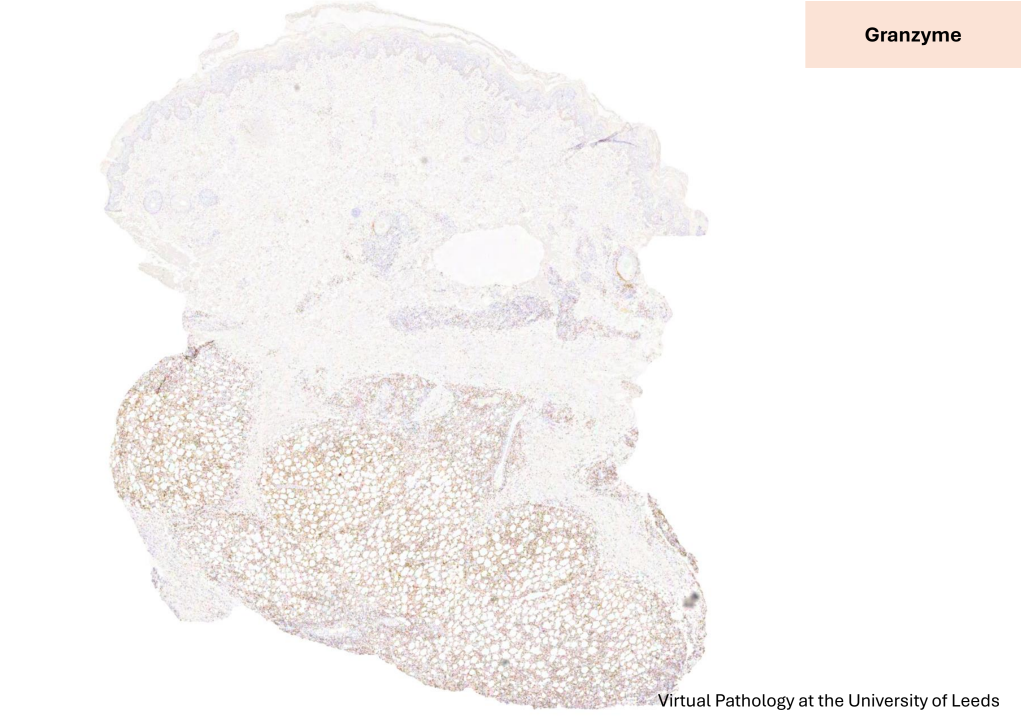


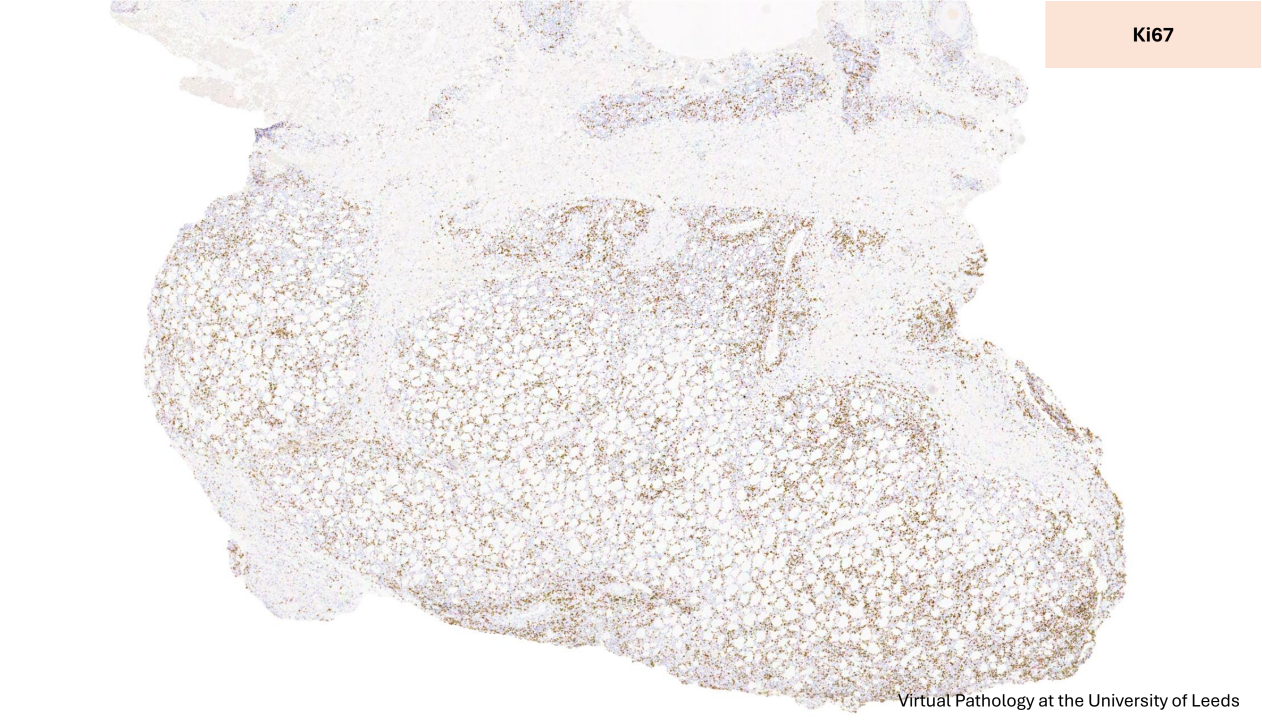












#### **MOLECULAIRE**

- Réarrangement monoclonal gène TCR
- EBV-
- Mutation HAVCR2 (25% patients européens et jusqu'à 85% patients asiatiques)

### **DIAGNOSTIC DIFFERENTIEL: LYMPHOME GAMMA/DELTA**

Lymphome T sous cutané type panniculite	Lymphome delta/gamma
Nodules sous cutané multifocaux Pas de nécrose, pas d'ulcération Signes généraux Syndrome d'activation macrophagique peu fréquent	Nodules et plaques sous cutanés disséminés Nécrose et/ou ulcérations Signes généraux <b>Syndrome d'activation macrophagique fréquent</b>
Panniculite lobulaire avec lymphocytes atypiques Atteinte sous cutanée	Infiltrat lymphocytaire atypiques sous cutané mais aussi dans le derme et l'épiderme
CD8+, CD56-, CD30- TCR αβ + Trou phénotypique Gene TCR monoclonal Mutation gène HAVCR2	CD3+, CD4-, CD8-, CD56+/- <b>TCR γδ +</b> Trou phénotypique  Gene TCR monoclonal

# **DIAGNOSTIC DIFFERENTIEL: LUPUS PANNICULITE**

Lymphome T sous cutané type panniculite	Lupus panniculite
Terrain adulte âge moyen	Terrain: jeune femme
Nodules sous cutané multifocaux Signes généraux	Nodules sous cutanés avec zones d'atrophie Pas de signes généraux
Panniculite lobulaire avec lymphocytes atypiques (noyaux hyperchromatiques)	Panniculite lobulaire sans atypies cytologiques Présence de mucine et de vascularite
CD8+, CD56-, CD30- Expressions protéines cytotoxiques Trou phénotypique Gene TCR monoclonal Mutation gène HAVCR2	Infiltrat réactionnel CD3+, CD4+, CD8+, CD20+ Cellules dendritiques plasmocytaires CD123+ Pas de trou phénotypique Gene TCR polyclonal

# LYMPHOME T SOUS CUTANE TYPE PANNICULITE ( $\alpha\beta$ )

### **STADES**

T: atteinte cutanée

T1: lésion cutanée solitaire:

T1a: lésion < 5 cm T1b: lésion > 5 cm

T2: atteinte cutanée régionale: multiples lésions limitées à 1 ou 2 régions contiguës du corps:

T2a: surface cutanée atteinte < 15 cm

T2b: > 15 cm et < 30 cm

T2c: > 30 cm

T3: atteinte cutanée généralisée

T3a: multiples lésions cutanées touchant deux régions cutanées non contiguës

T3b: multiples lésions touchant plus de trois régions du corps

N: atteinte ganglionnaire:

NO: absence d'adnéopathie clinique ou d'envahissement histologique ganglionnaire

N1: atteinte ganglionnaire périphérique dans l'aire ganglionnaire (1 adénopathie) de drainage de l'atteinte cutanée

N2: atteinte d'au moins 2 adénopathies ou d'au moins une adénopathie en dehors d'une aire ganglionnaire de drainage

N3: atteinte d'une adénopathie profonde

M0: absence d'atteinte viscérale

M1: atteinte viscérale: doit être documentée histologiquement

Par définition un lymphome cutané primitif non épidermotrope est NO, MO au diagnostic.

EORTC: European Organization for Research and Treatment of Cancer; ISCL: *International society for cutaneous lymphoma*; MF: syndrome de Sézary; SS: syndrome de Sézary.

### **EVOLUTION ET PRONOSTIC**

- Bon pronostic
- Survie à 5 ans >80%
- Possible survenue de **syndrome d'activation macrophagique dans 20% des cas** alourdissant le pronostic (survie 45% à 5 ans)

	INDOLENT	AGRESSIF
Lymphome T	MF stade précoce	MF stade avancé
75% des cas	Lymphoprolifération CD30 -Papulose lymphomatoide	Syndrome de Sezary
	-Lymphome anaplasique	Lymphome T γ/δ
	Lymphoprolifération CD4 à petites et moyennes cellules	Lymphome T CD8 cytotoxique
	Lymphoprolifération CD8 acrale	Lymphome T NOS (inclassable)
	Lymphome T sous cutané type panniculite	
Lymphome B	Lymphome B de la zone marginale	Lymphome B à grandes cellules, type jambe
25% des cas	Lymphome B centro folliculaire	Lymphome B intra-vasculaire

#### **TRAITEMENTS**

#### Formes indolentes



# Immunosuppresseurs:

Méthotrexate

Ciclosporine

Corticothérapie systémique

Formes agressives
Formes associées au SAM
Forme ne répondant pas aux immunosuppresseurs



# **Chimiotérapies:**

Polychimiothérapies

Allogreffe de cellules souches

### **SYNTHESE**

Lymphome T alpha/beta

Willemze R. Cutaneous lymphomas with a panniculitic presentation. Semin Diagn Pathol. 2017 Jan;34(1):36-43. doi: 10.1053/j.semdp.2016.11.009. Epub 2016 Nov 29. PMID: 27986433.

Distinguishing features between PTCL and PCGD-TCL<sup>5</sup>.

	SPTCL	PCGD-TCL
Immunophenotype	TCR-β, CD4-, CD8+, CD56-	TCR-γ/δ+, CD4-,
Architecture	Subcutaneous	CD8—, CD56+/— Subcutaneous and/or epidermal/ dermal
Clinical features	Nodules and plaques; rarely ulcera- tion; association with auto-immune	
	disorders (20%), including reported cases of coexistence of SPTLC and lupus erythematosus	Ulceration common
HPS	Uncommon (15–20%)	Common (50%)
5-year survival	80% <sup>a</sup>	10–20%
Treatment	Systemic steroids and im-	Systemic
	munomodulatory agents	chemotherapy

SPTCL: subcutaneous panniculitis-like T-cell lymphoma;

PCGD-TCL: primary cutaneous  $\gamma/\delta$  T-cell lymphoma.

HPS: hemophagocytic syndrome.

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> 5-year survival: 91% in patients with HPS, 46% in patients with HPS.<sup>5</sup>

1% des lymphomes cutanés Très rare Age moyen 40 ans. Sex ratio 2F/1H Cas pédiatriques possible

Nodules sous cutanés ou plaques indurées indolore

Membres et tronc surtout Cicatrice atrophique **Signes généraux** 

Diagnostics différentiels : lupus panniculite et lymphome gamma delta

Lymphoprolifération clonale **LT cytotoxique alpha/beta** Infiltrat lymphocytaires atypiques **sous cutané** Panniculite lobulaire

CD4-, CD8+, CD56-, protéines cytotoxiques Réarrangement monoclonal TCR, mutation HAVCR2

Lymphome indolent, bon pronostic

Survenue de **syndrome d'activation macrophagique** dans 20% des cas alourdissant pronostic Survie à 5 ans >80% (45% si SAM)

Association à pathologies auto-immunes

Traitement par immunosuppresseurs Si échec ou forme agressive : polychimiothérapies

### **BIBLIOGRAPHIE**

1/ Willemze R, et al. EORTC Cutaneous Lymphoma Group. Subcutaneous panniculitis-like T-cell lymphoma: definition, classification, and prognostic factors: an EORTC Cutaneous Lymphoma Group Study of 83 cases. Blood. 2008 Jan 15;111(2):838-45.

2/ Vose J, et al/ International T-Cell Lymphoma Project. International peripheral T-cell and natural killer/T-cell lymphoma study: pathology findings and clinical outcomes. J Clin Oncol. 2008 Sep 1;26(25):4124-30.

3/ Willemze R. Cutaneous lymphomas with a panniculitic presentation. Semin Diagn Pathol. 2017 Jan;34(1):36-43

4/ Lee DW, Subcutaneous panniculitis-like T-cell lymphoma: a clinical and pathologic study of 14 korean patients. Ann Dermatol. 2011 Aug;23(3):329-37.

5/ Koh J, et al. Genetic profiles of subcutaneous panniculitis-like T-cell lymphoma and clinicopathological impact of HAVCR2 mutations. Blood Adv. 2021 Oct 26;5(20):3919-3930.

6/ Swallow MA, et al. Clinical and Histologic Variants of CD8+ Cutaneous T-Cell Lymphomas. Cancers (Basel). 2024 Sep 5;16(17):3087.

### **BIBLIOGRAPHIE**

7/ Sugeeth MT, et al. Subcutaneous panniculitis-like T-cell lymphoma. Proc (Bayl Univ Med Cent). 2017 Jan;30(1):76-77.

8/ Kong YY, et al. Subcutaneous panniculitis-like T-cell lymphoma: a clinicopathologic, immunophenotypic, and molecular study of 22 Asian cases according to WHO-EORTC classification. Am J Surg Pathol. 2008 Oct;32(10):1495-502.

9/ Hoque SR, et al. Subcutaneous panniculitis-like T-cell lymphoma: a clinicopathological, immunophenotypic and molecular analysis of six patients. Br J Dermatol. 2003 Mar;148(3):516-25.

10/ Shen G, et al Subcutaneous Panniculitis-like T Cell Lymphoma Mimicking Early-Onset Nodular Panniculitis. Am J Case Rep. 2016 Jun 25;17:429-33.

11/ Prise en charge des lymphomes T cutanés : recommandations du Groupe français d'étude des lymphomes cutanés, M. Beylot-Barry, Annales de dermatologie et de vénéréologie (2010) 137, 611—621

12/ Alsomali DY, et al. Diagnosis and Treatment of Subcutaneous Panniculitis-like T-cell Lymphoma: A Systematic Literature Review. Hematol Oncol Stem Cell Ther. 2023 Jan 17;16(2):110-116.

### **SOMMAIRE**

- 1/ Mycosis fongoide
- 2/ Lymphoprolifération CD30+
- Papulose lymphomatoide
- Lymphome anaplasique à grandes cellules
- 3/ Lymphoprolifération CD4+ à petites et moyennes cellules
- 4/ Lymphome T sous cutané type panniculite
- 5/ Lymphoprolifération T CD8 acrale

### INTRODUCTION

- Lymphoprolifération clonale de LT CD8+ de disposition acrale, d'évolution indolente sans épidermotropisme
- Description récente par Patrella et al en 2007
- Initialement "Primary cutaneous acral CD8+ T cell lymphoproliferative disorder"
- Changement nomenclature en 2018 dans la 4e edition WHO: "primary cutaneous acral CD8-positive T cell lymphoma"

# **EPIDEMIOLOGIE**

- 1% des lymphomes cutanés
- Très rare
- Adulte age moyen 50 ans
- Legère predominance masculine sexe ratio 2/1
- Pas de cas pédiatrique décrit

# **CLINIQUE**

# Papule ou nodule rouge/pourpre

Souvent **unique** (parfois lésions multifocales voire bilatarérales)

#### Lentement évolutive

Disposition acrale (face et extrémités)

Pas d'ulcération ou de nécrose

Pas de signe extra-cutané ou généraux



# **CLINIQUE**



# **CLINIQUE**



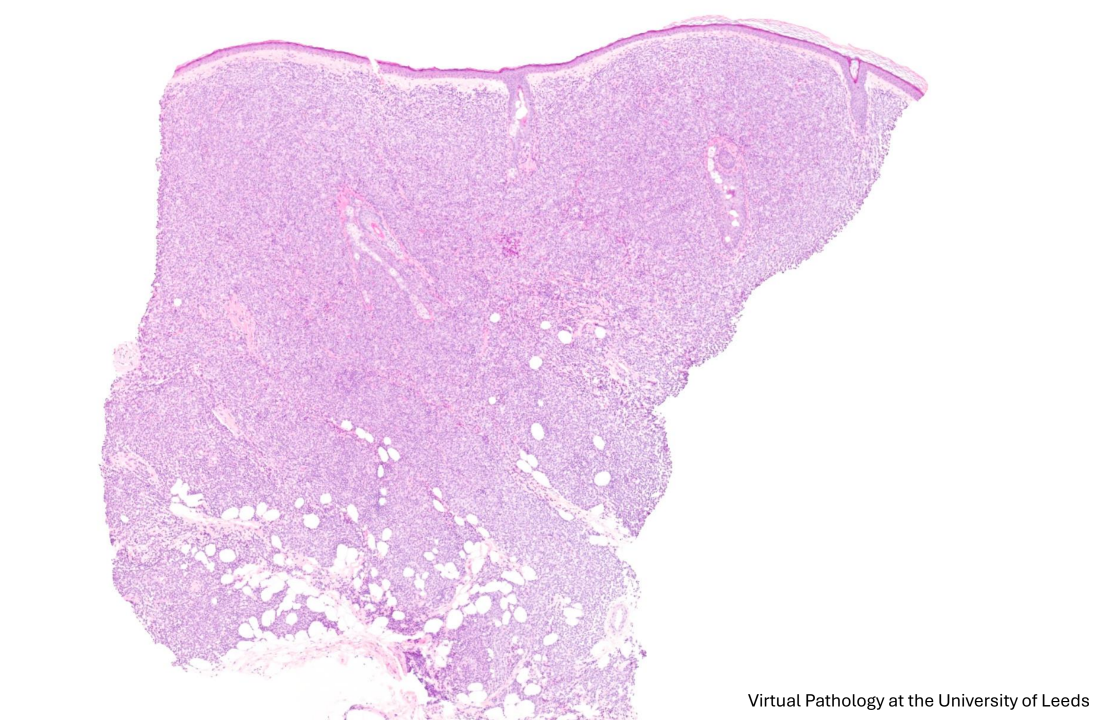
Ryan AJ, Primary cutaneous peripheral T-cell lymphoma, unspecified with an indolent clinical course: a distinct peripheral T-cell lymphoma? Clin Exp Dermatol. 2010 Dec;35(8):892-6. doi: 10.1111/j.1365-2230.2010.03849.x. PMID: 20456402.

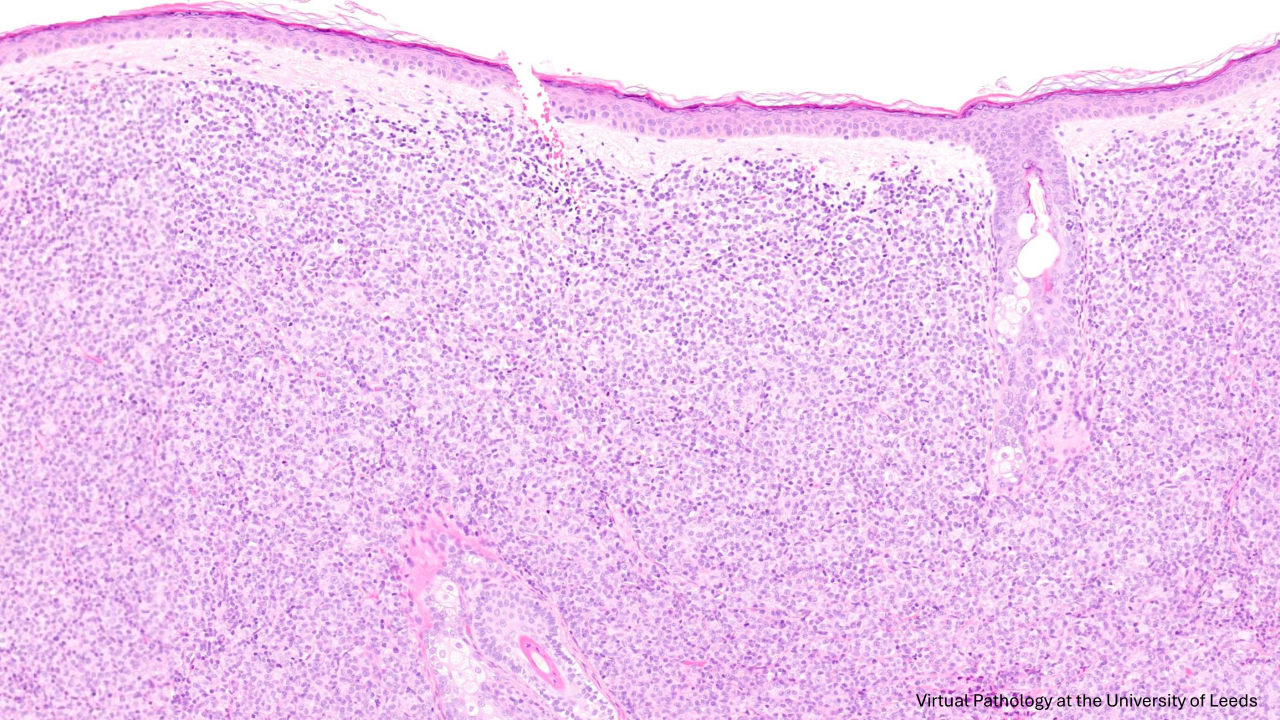
### **HISTOPATHOLOGIE**

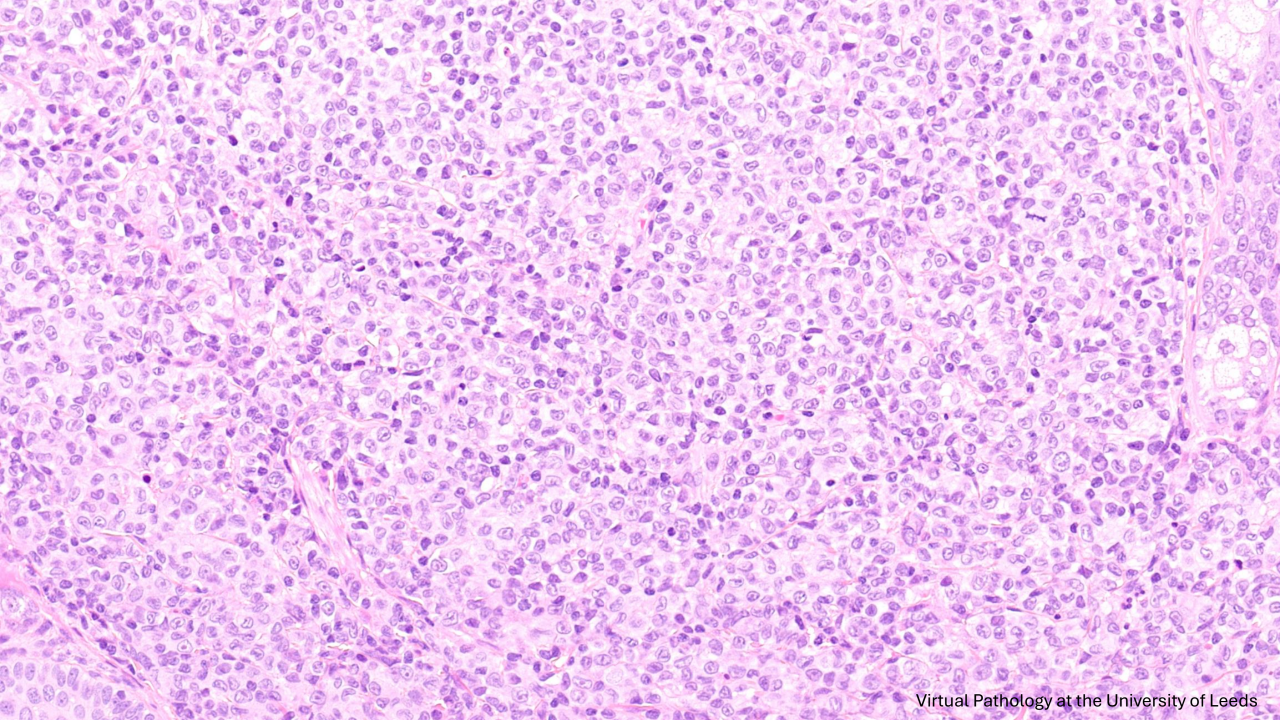
- Infiltrat dermique diffus avec possible atteinte sous cutanée
- Lymphocytes monomorphes de taille intermédiaire avec noyaux irréguliers, chromatine dispersée
- Absence d'épidermotropisme
- Peu de mitose, pas de nécrose ou d'angioinvasion

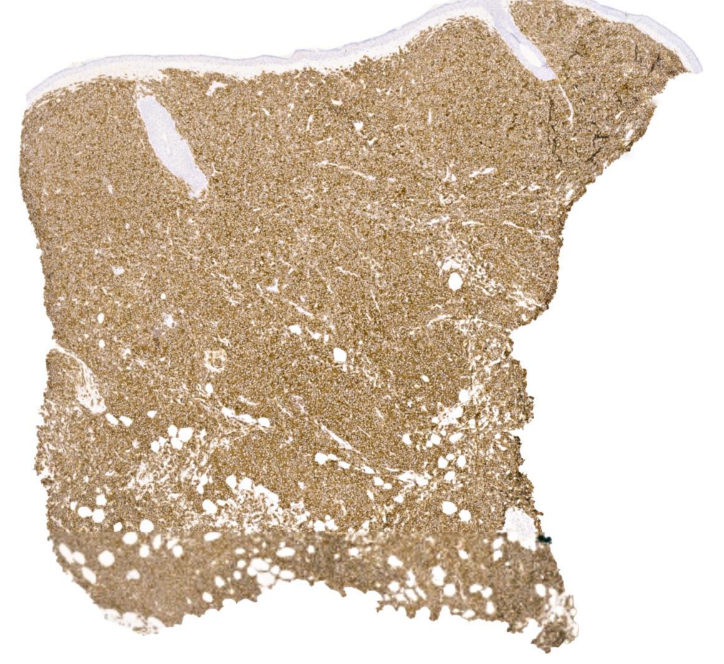
### **IMMUNOHISTOCHIMIE**

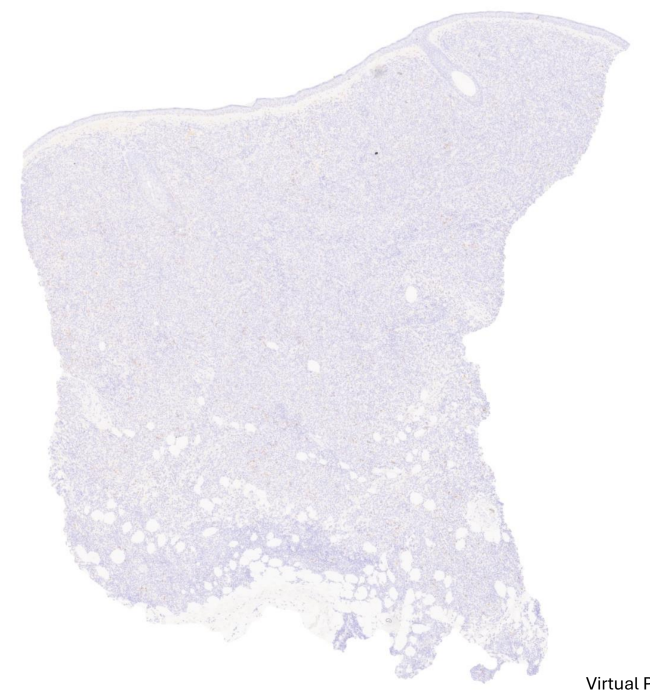
- **CD8+,** CD4-, CD3+
- Trou phénotypique interessant le CD2, CD5 et/ou CD7
- CD68 + en périnucléaire
- Marqueurs cytotoxiques +/- surtout TI1A
- Index de proliferation (Ki67) faible
- CD30-, CD56-, EBV-

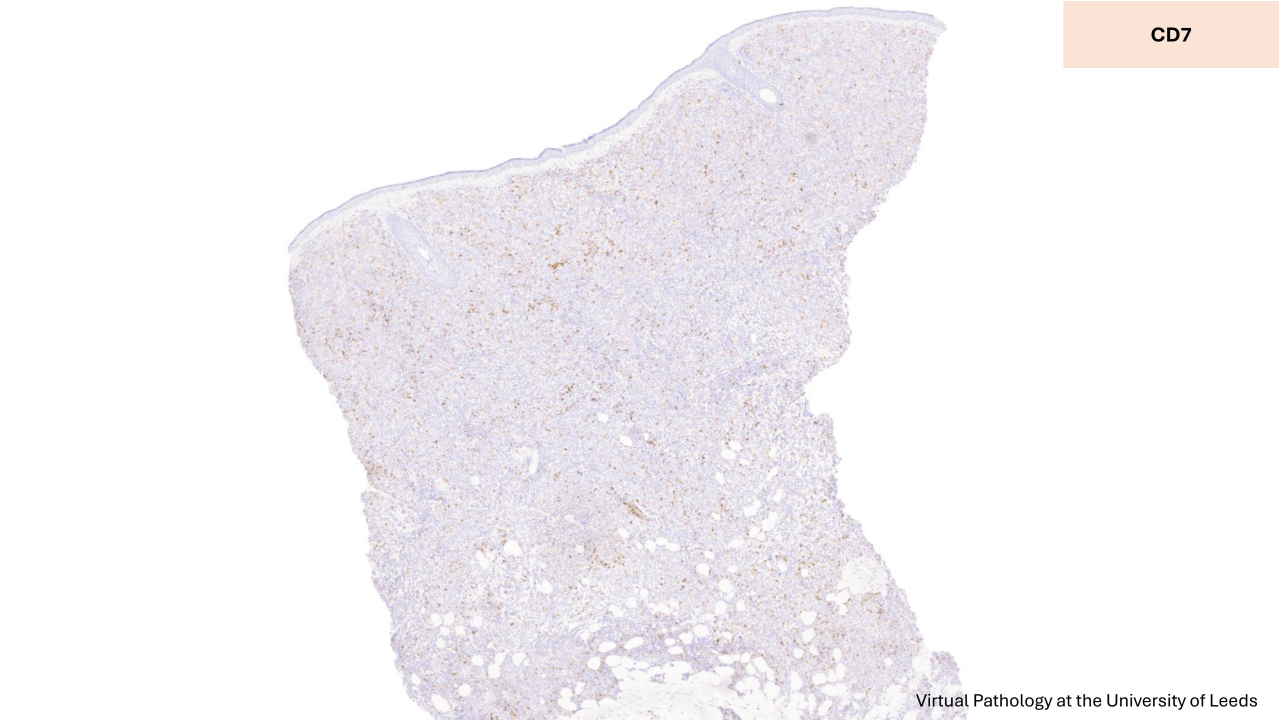












# **MOLECULAIRE**

• Réarrangement monoclonal du TCR

### **DIAGNOSTICS DIFFERENTIELS**

• Principal (à éliminer) = Lymphome agressif epidermotrope cytotoxique TCD8+

Lymphoprolifération acrale CD8+	Lymphome agressif epidermotrope cytotoxique TCD8+
Papule/nodule erythémateux	Papule/nodule ulcérée, nécrotique
Lésion unique	Multifocale, atteinte extra cutanée
Disposition acrale	Lésions généralisées
Evolution lente	Evolution rapide
Pas d'épidermotropisme	Epidermotropisme
CD8+ avec trou phénotypique	CD8+ avec trou phénotypique
Indice prolifération faible, PD1-	Indice prolifération elevé, PD1+
CD68+	CD68-

### **DIAGNOSTICS DIFFERENTIELS**

• Principal (à éliminer) = Lymphome agressif epidermotrope cytotoxique TCD8+

Lymphoprolifération acrale CD8+	Lymphome agressif epidermotrope cytotoxique TCD8+
Papule/nodule erythémateux	Papule/nodule ulcérée, nécrotique
Lésion unique	Multifocale, atteinte extra cutanée
Disposition acrale	Lésions généralisées
Evolution lente	Evolution rapide
Pas d'épidermotropisme	Epidermotropisme
CD8+ avec trou phénotypique	CD8+ avec trou phénotypique
Indice prolifération faible, PD1-	Indice prolifération elevé, PD1+
CD68+	CD68-

# **DIAGNOSTICS DIFFERENTIELS**

Lymphoprolifération acrale CD8+	Mycosis fongoide CD8+	Papulose lymphomatoide type D
Papule/nodule erythémateux  Lésion unique Disposition acrale Evolution lente	3 stades évolutif macule > plaque > nodule Multifocale Zones photo-protégées Evolution lente	Papule/nodule erythémateux  Multifocale, disséminée Tronc et extrémités Evolution par poussées avec auto-regression
Pas d'épidermotropisme	Epidermotropisme	Pas d'épidemotropisme
CD8+ avec trou phénotypique CD30-	CD8+ avec trou phénotypique CD30-	CD8+ avec trou phénotypique CD30+

	INDOLENT	AGRESSIF
Lymphome T	MF stade précoce	MF stade avancé
75% des cas	Lymphoprolifération CD30 -Papulose lymphomatoide	Syndrome de Sezary
	-Lymphome anaplasique	Lymphome T γ/δ
	Lymphoprolifération CD4 à petites et moyennes cellules	Lymphome T CD8 cytotoxique
	Lymphoprolifération CD8 acrale	Lymphome T NOS (inclassable)
	Lymphome T sous cutané type panniculite	
Lymphome B	Lymphome B de la zone marginale	Lymphome B à grandes cellules, type jambe
25% des cas	Lymphome B centro folliculaire	Lymphome B intra-vasculaire

# **EVOLUTION ET PRONOSTIC**

- Evolution indolente
- Pronostic excellent
- Pas d'atteinte extra cutanée
- 20% de rechute
- Aucun decès rapporté

### **BILAN INITIAL**

**Examen clinique** 

> Type de lésion, nombre de tumeurs, surface corporelle, aires ganglionnaires

Biopsie cutanée

Examen histologique et biologie moléculaire

**Biologie** 

Non systématique

Radiologie

Non systématique

Biopsie ganglionnaire

Si ADP suspecte > 1.5cm : biopsie ganglionnaire (histologie et clonalité)

# **TRAITEMENTS**

- Exerese chirurgicale
- Radiothérapie

1% des lymphomes cutanés Entité récemment décrite Très rare Age moyen 50 ans, Pas de cas pédiatrique décrit

Diagnostic repose sur clinique + histologie + immunohistochimie + moléculaire

Papule ou nodule rouge violacé
Le plus souvent unique
Evolution lente
Disposition acrale
Pas d'atteinte extra cutanée
Pas d'altération de l'état général

Lymphoprolifération clonale de lymphocytes dermique diffuse
Absence d'épidermotropisme
CD8+, CD68+, CD30-, CD56Trou phénotypique
Réarrangement monoclonal TCR

### **Excellent pronostic**

Récidive 20%
Pas d'atteinte extra cutanée
Aucun décès rapporté

Traitement chirurgical Radiothérapie

### **BIBLIOGRAPHIE**

- 1/ García-Herrera A, Calonje E. Cutaneous Lymphomas with Cytotoxic Phenotype. Surg Pathol Clin. 2017 Jun;10(2):409-427.
- 2/ Petrella T, et al. Indolent CD8-positive lymphoid proliferation of the ear: a distinct primary cutaneous T-cell lymphoma? Am J Surg Pathol. 2007 Dec;31(12):1887-92.
- 3/ Kluk J, Indolent CD8-positive lymphoid proliferation of acral sites: three further cases of a rare entity and an update on a unique patient. J Cutan Pathol. 2016 Feb;43(2):125-36.
- 4/ Petrogiannis-Haliotis T, et al. Primary Cutaneous Multifocal Indolent CD8+ T-Cell Lymphoma: A Novel Primary Cutaneous CD8+ T-Cell Lymphoma. Biomedicines. 2023 Feb 20;11(2):634.
- 5/ Ormerod E, Primary cutaneous acral CD8+ T-cell lymphoma of the ear: A case report. J Cutan Pathol. 2019 Oct;46(10):790-793.
- 6/ Ryan AJ, Primary cutaneous peripheral T-cell lymphoma, unspecified with an indolent clinical course: a distinct peripheral T-cell lymphoma? Clin Exp Dermatol. 2010 Dec;35(8):892-6.

### **BIBLIOGRAPHIE**

7/ Sahraoui G, et al. The enigmatic ear: Unveiling a rare case of a primary cutaneous CD8+ acral T-cell lymphoproliferative disorder with a literature review. Rare Tumors. 2023 Sep 22;15:20363613231204046.

8/ Wobser M, et al. CD68 expression is a discriminative feature of indolent cutaneous CD8-positive lymphoid proliferation and distinguishes this lymphoma subtype from other CD8-positive cutaneous lymphomas. Br J Dermatol. 2015 Jun;172(6):1573-1580.

9/ Hathuc VM, et al. Primary Cutaneous Acral CD8+ T-Cell Lymphoma. Arch Pathol Lab Med. 2017 Nov;141(11):1469-1475.

10/ Swallow MA, et al. Clinical and Histologic Variants of CD8+ Cutaneous T-Cell Lymphomas. Cancers (Basel). 2024 Sep 5;16(17):3087. doi: 10.3390/cancers16173087.

11/ Tjahjono LA et al. Primary Cutaneous Acral CD8+ T-Cell Lymphoma-A Single Center Review of 3 Cases and Recent Literature Review. Am J Dermatopathol. 2019 Sep;41(9):644-648.

# **Lymphomes T classiquement CD4+:**

- Mycosis fongoide
- Syndrome de Sezary
- Lymphoprolifération CD30 + : lymphome anaplasique à grandes cellules et papulose lymphomatoide (sauf type D)
- CD4+ lymphoprolifération à petites et moyennes cellules

# **Lymphomes T classiquement CD8+:**

- Lymphome T CD8+ épidermotrope agressif cytotoxique
- Lymphome T sous cutané type panniculite (alpha/beta)
- Lymphome T delta/ gamma
- Lymphoprolifération CD8+ acrale
- Papulose lymphomatoide (type D)

# Lymphomes T avec épidermotropisme

- Mycosis fongoide
- Syndrome de Sezary
- Lymphome T CD8+ épidermotrope agressif cytotoxique
- Papulose lymphomatoide (type B)