

Plantilla de informe para el examen de neoplasias malignas linfoides precursoras y maduras

Sitio(s) de compromiso tumoral en la muestra (Nota A) (seleccione todas las que correspondan)

___ Médula ósea (especificar porcentaje de afectación de las células neoplásicas):
_____ %

___ Sangre (especificar porcentaje de afectación de las células neoplásicas): _____
%

___ Mediastino anterior

___ Ganglio linfático

___ Cutáneo

___ Sitio extraganglionar/mucoso

___ Otro (especifique): _____

Diagnóstico Final Integrado (Nota B)

___ Neoplasias de células B precursoras

Leucemia linfoblástica B / linfomas

___ Leucemia linfoblástica B / linfoma NOS

___ Leucemia linfoblástica B / linfoma con hiperdiploidía alta

___ Leucemia linfoblástica B / linfoma con hipodiploidía

___ Leucemia linfoblástica B / linfoma con iAMP21

___ Leucemia linfoblástica B/linfoma con fusión BCR::ABL1

___ Leucemia linfoblástica B/linfoma con características similares a BCR::ABL1

___ Leucemia linfoblástica B/linfoma con reordenamiento de KMT2A

___ Leucemia linfoblástica B/linfoma con fusión ETV6::RUNX1

___ Leucemia linfoblástica B/linfoma con características similares a ETV6::RUNX1

___ Leucemia linfoblástica B/linfoma con fusión TCF3::P BX1

___ Leucemia linfoblástica B/linfoma con fusión IGH::IL3

___ Leucemia linfoblástica B/linfoma con fusión TCF3::HLF

___ Leucemia linfoblástica B/linfoma con otras alteraciones genéticas definidas

Otras neoplasias precursoras de células B

___ Leucemia linfoblástica B/linfoma, pendiente de estudios adicionales (especificar):

___ Neoplasias de células B maduras

Proliferaciones linfoides preneoplásicas (se informa opcionalmente)

+ ___ Linfocitosis monoclonal de células B, tipo LLC, recuento bajo (especifique el recuento absoluto de células clonales, si

posible) ($\times 10^9 / L$): _____ $\times 10^9 / L$

+ ___ Linfocitosis monoclonal de células B, tipo LLC (especifique el recuento absoluto de células clonales, si es posible) (x

$10^9 / L$): _____ $\times 10^9 / L$

+ ___ Linfocitosis monoclonal de células B, tipo no LLC (especifique el recuento absoluto de células clonales, si

posible) ($\times 10^9 / L$): _____ $\times 10^9 / L$

CLL / SLL

___ Leucemia linfocítica crónica / linfoma linfocítico pequeño

Neoplasias foliculares

- ☐ Neoplasia folicular de células B in situ
- ☐ Linfoma folicular tipo clásico (cFL)
- ☐ Linfoma folicular con características citológicas inusuales (uFL)
- ☐ Linfoma folicular con patrón de crecimiento predominantemente difuso (dFL)
- ☐ Linfoma folicular de células B grandes
- ☐ Linfoma folicular de tipo pediátrico
- ☐ Linfoma folicular de tipo duodenal
- ☐ Linfoma cutáneo primario del centro del folículo

Neoplasias de células del manto

- ☐ Neoplasia de células del manto in situ
- ☐ Linfoma de células del manto
- ☐ Linfoma leucémico de células del manto no ganglionar

Linfoma linfoplasmocítico

- ☐ Linfoma linfoplasmocítico

Linfomas de la zona marginal

- ☐ Linfoma extraganglionar de la zona marginal de tejido linfoide asociado a la mucosa
- ☐ Linfoma cutáneo primario de la zona marginal
- ☐ Linfoma ganglionar de la zona marginal
- ☐ Linfoma de la zona marginal ganglionar pediátrica

Linfomas / leucemias de células B esplénicas

- ☐ Leucemia de células pilosas
- ☐ Linfoma esplénico de la zona marginal
- ☐ Linfoma difuso de células B de pulpa roja esplénica
- ☐ Linfoma / leucemia de células B esplénicas con nucléolos prominentes

Linfomas de células B grandes

- ☐ Linfoma difuso de células B grandes, NOS
- ☐ Linfoma de células T / linfoma de células B grandes rico en histiocitos
- ☐ Linfoma difuso de células B grandes / linfoma de células B de alto grado con

reordenamientos de MYC y BCL2

- ☐ Linfoma de células B grandes ALK positivo
- ☐ Linfoma de células B grandes con reordenamiento de IRF4
- ☐ Linfoma de células B de alto grado con aberraciones 11q
- ☐ Granulomatosis linfomatoide
- ☐ Linfoma difuso de células B grandes positivo para el VEB
- ☐ Linfoma difuso de células B grandes asociado con inflamación crónica
- ☐ Linfoma de células B grandes asociado a la fibrina
- ☐ Linfoma de células B grandes asociado a la sobrecarga de líquidos
- ☐ Linfoma plasmoblástico
- ☐ Linfoma primario de células B grandes de sitios inmunoprivilegiados
- ☐ Linfoma cutáneo difuso primario de células B grandes, tipo pierna
- ☐ Linfoma intravascular de células B grandes
- ☐ Linfoma mediastínico primario de células B grandes
- ☐ Linfoma de la zona gris mediastínica
- ☐ Linfoma de células B de alto grado, NOS
- ☐ Linfoma de Burkitt

Proliferaciones linfoides y linfomas de células B asociados a KSHV/HHV8

- ☐ Linfoma de derrame primario
- ☐ Linfoma difuso de células B grandes positivo para KSHV/HHV8
- ☐ Trastorno linfoproliferativo germinotrópico positivo para KSHV / HHV8

Linfomas de Hodgkin

- ☐ Linfoma de Hodgkin clásico
- ☐ Linfoma de Hodgkin con predominio linfocítico nodular

Otras neoplasias de células B maduras

- ___ Neoplasia de células B maduras (especificar): _____
- ___ Neoplasias de células T precursoras
 - ___ Leucemia linfoblástica T / linfoma, NOS
 - ___ Leucemia linfoblástica / linfoma precursor T temprano
 - ___ Neoplasia de células T precursoras, pendiente de estudios adicionales (especifique): _____
- ___ Neoplasias maduras de células T y células NK
 - Leucemias de células T maduras y células NK*
 - ___ Leucemia t-prolinfocítica
 - ___ Leucemia linfocítica granular T grande
 - ___ Leucemia linfocítica granular NK grande
 - ___ Leucemia / linfoma de células T en adultos
 - ___ Síndrome de Sezary
 - ___ Leucemia agresiva de células NK
 - Proliferaciones linfoides y linfomas cutáneos primarios de células T*
 - ___ Trastorno linfoproliferativo cutáneo primario de células T pequeñas o medianas CD4 positivas
 - ___ Trastorno linfoproliferativo cutáneo primario de células T CD8 positivas para acral
 - ___ Micosis fungoide
 - ___ Trastorno linfoproliferativo cutáneo primario de células T CD30 positivas: papulosis linfomatoide
 - ___ Trastorno linfoproliferativo cutáneo primario de células T CD30 positivas: Trastorno linfoproliferativo cutáneo primario
 - ___ linfoma anaplásico de células grandes
 - ___ Linfoma subcutáneo de células T similar a la paniculitis
 - ___ Linfoma cutáneo primario de células T gamma/delta
 - ___ Linfoma cutáneo primario de células T citotóxicas epidermotrópicas agresivas CD8 positivas
 - ___ Linfoma cutáneo primario de células T periféricas, NOS
 - Proliferaciones linfoides y linfomas de células T y linfomas intestinales*
 - ___ Linfoma indolente de células T del tracto gastrointestinal
 - ___ Trastorno linfoproliferativo de células NK indolente del tracto gastrointestinal
 - ___ Linfoma de células T asociado a enteropatía
 - ___ Linfoma epiteliotrópico monomórfico de células T intestinales
 - ___ Linfoma intestinal de células T, NOS
 - Linfoma hepatoesplénico de células T*
 - ___ Linfoma hepatoesplénico de células T
 - Linfomas anaplásicos de células grandes*
 - ___ Linfoma anaplásico de células grandes ALK positivo
 - ___ Linfoma anaplásico de células grandes ALK negativo
 - ___ Linfoma anaplásico de células grandes asociado a implantes mamarios
 - Linfomas de células T foliculares auxiliares (TFH) ganglionares*
 - ___ Linfoma ganglionar de células TFH, tipo angioinmunoblástico
 - ___ Linfoma de células TFH ganglionar, tipo folicular
 - ___ Linfoma ganglionar de células TFH, NOS
 - Otros linfomas de células T periféricas*
 - ___ Linfoma periférico de células T, NOS
 - Linfomas de células NK / T positivos para el VEB*
 - ___ Linfoma de células NK y células T positivas para el VEB
 - ___ Linfoma ganglionar de células T y NK positivo para el VEB
 - ___ Linfoma extraganglionar NK / Linfoma de células T
 - Proliferaciones linfoides y linfomas infantiles de linfocitos T y linfomas positivos para el VEB*
 - ___ Alergia grave a la picadura de mosquito
 - ___ Trastorno linfoproliferativo por Hydroa vacciniforme
 - ___ Enfermedad sistémica crónica activa por VEB

☐ Linfoma sistémico de células T positivo para el VEB en la infancia

Otras neoplasias maduras de células T o NK

☐ Neoplasia madura de células T o NK (especificar): _____

☐ Proliferaciones linfoides y linfomas asociados con inmunodeficiencia y desregulación

☐ Hiperplasias que surgen en inmunodeficiencia / desregulación

☐ Trastornos linfoproliferativos polimórficos que surgen en inmunodeficiencia / desregulación

☐ Úlcera mucocutánea positiva para VEB

☐ Linfomas que surgen en inmunodeficiencia / desregulación

☐ Error congénito de proliferaciones linfoides y linfomas asociados a la inmunidad

+Especificar el nombre de la lesión: _____

+Especificar el estado del virus: _____

+Especificar tipo de inmunodeficiencia: _____

+Posible transformación de linfoma indolente (Nota [C](#))

☐ No aplicable

☐ No hay evidencia evidente de transformación de un linfoma más indolente u otro tipo de linfoma

☐ Linfoma favorecido para representar el evento de transformación del linfoma indolente (explique):

ESTUDIOS ESPECIALES (Nota [D](#))

Inmunohistoquímica

☐ No realizado

☐ Realizado (especificar resultados): _____

☐ Pendiente

Citometría de flujo

☐ No realizado

☐ No se detectó ninguna aberración a nivel de sensibilidad del ensayo

☐ Positivo para población linfocitaria anormal (especificar inmunofenotipo, si es posible):

☐ Pendiente

Citogenética convencional

☐ No realizado

☐ Cariotipo diploide normal

☐ Cariotipo anormal (especifique, si es posible): _____

☐ Pendiente

Hibridación fluorescente in situ (seleccione todas las que correspondan)

☐ No realizado

☐ Sondas normales (especificar loci probados): _____

☐ Sondas anormales (especificar loci probados): _____

☐ Pendiente

Alteraciones Moleculares Detectadas# (seleccione todas las que correspondan)

Seleccionar todos aquellos con mutaciones significativas

☐ Translocación de ALK (especificar): _____

☐ Translocación de MALT1 (especificar): _____

☐ Mutación ATM (especificar): _____

___ Mutación B2M (especificar): _____
___ Translocación BCL10 (especificar): _____
___ Mutación BIRC3 (especificar): _____
___ Mutación BTK (especificar): _____
___ Mutación CARD11 (especifique): _____
___ Mutación CD79A/B (especificar): _____
___ BCR::Transcripción de fusión ABL1 p190
___ BCR::Transcripción de fusión ABL1 p210
___ BCR::ABL1, transcripción no especificada
___ Mutación BCL2 (especificar): _____
___ Translocación BCL2 (especificar): _____
___ Mutación BCL6 (especificar): _____
___ Translocación BCL6 (especificar): _____
___ Mutación BRAF (especificar): _____
___ Mutación CDKN2A / 2B (especificar): _____
___ Translocación CCND1 (ciclina D1) (especificar): _____
___ Translocación CCND2 (ciclina D2) (especificar): _____
___ Translocación de CCND3 (ciclina D3) (especificar): _____
___ Mutación CXCR4 (especificar): _____
___ Translocación DUSP22 (especificar): _____
___ Mutación DNMT3A (especificar): _____
___ Mutación ETV6 (especificar): _____
___ ETV6::RUNX1 fusión (especificar): _____
___ Mutación EZH2 (especificar): _____
___ Mutación FBXW7 (especificar): _____
___ Mutación GATA3 (especifique): _____
___ iAMP21 (especificar): _____
___ Mutación IDH1/2 (especificar): _____
___ Reordenamiento de IGH::IL3 (especificar): _____
___ IGHV mutado (especifique): _____
___ IGHV no mutado (especificar): _____
___ Mutación IRF4 (especificar): _____
___ Mutación JAK1 (especifique): _____
___ Mutación JAK2 (especifique): _____
___ Mutación JAK3 (especifique): _____
___ Mutación KLKF2 (especificar): _____
___ Mutación KRAS (especificar): _____
___ Reordenamiento de KMT2A (especificar): _____
___ Reordenamiento de MYC (especifique): _____
___ Mutación MYD88 (especificar): _____
___ Mutación NOTCH1 (especificar): _____
___ Mutación NOTCH2 (especifique): _____
___ Mutación NRAS (especifique): _____
___ Translocación de PDGFRA (especificar): _____
___ Mutación PLCG1/2 (especificar): _____
___ Mutación PTEN (especifique): _____
___ Mutación RB1 (especifique): _____
___ Mutación RHOA (especificar): _____
___ Mutación RPS15 (especifique): _____
___ Mutación SF3B1 (especificar): _____
___ Mutación STAT3 (especifique): _____
___ Mutación STAT5B (especifique): _____

___ Mutación STAT6 (especificar): _____
___ Mutación TET2 (especificar): _____
___ Reordenamiento de TCF3::P BX1 (especificar): _____
___ TCF3::Reordenamiento de fusión HLF (especificar): _____
___ TNFAIP3 mutación (especifique): _____
___ TNFRSF14 mutación (especifique): _____
___ Mutación TP53 (especificar): _____
___ Translocación TP63 (especificar): _____
___ Mutación TRAF3 (especificar): _____
___ Mutación XPO1 (especificar): _____
___ Otras alteraciones detectadas (especificar): _____
___ Pendiente: _____

+Especificar las alteraciones moleculares ensayadas: _____

COMENTARIOS

Comentario(s): _____