

LINFOMA DE CÉLULAS DO MANTO: EXPLORANDO PERSPECTIVAS ATUAIS

DENIAN MÜLLER BORGES

Introdução: O linfoma de células do manto (LCM) representa um subtipo raro de linfomas não-Hodgkin de células B, distinguindo-se por uma translocação que resulta na superexpressão do gene da ciclina D1. Sua designação deriva do fato de as células tumorais terem origem na "zona do manto" dos nódulos linfáticos. **Objetivo:** Analisar as manifestações clínicas, métodos de diagnóstico e opções terapêuticas disponíveis para o tratamento do linfoma de células do manto (LCM). **Metodologia:** Revisão bibliográfica utilizando as bases de busca como PubMed e UpToDate. Após realizar a análise de 8 artigos, foram selecionados criteriosamente 2 deles com base em sua relevância e atualidade. **Resultados:** As manifestações mais comuns do LCM, como linfadenopatia extensa, febre, suores noturnos, sintomas de perda de peso e desconforto relacionado à esplenomegalia, junto com anormalidades no hemograma devido ao envolvimento da medula óssea e sintomas associados a órgãos extranodais, são características proeminentes. No entanto, é preocupante observar que a maioria dos pacientes com linfoma de células do manto é diagnosticada em estágios avançados da doença. A importância da biópsia excisional de um linfonodo ou de um local extranodal envolvido é crucial para o diagnóstico definitivo de LCM. Além disso, exames laboratoriais, como hemograma completo com microglobulina diferencial, LDH e beta-2, juntamente com biópsia de medula óssea e exames de imagem, são fundamentais como parte da investigação diagnóstica padrão. No entanto, é importante notar que, até o momento, não há um tratamento curativo estabelecido para o LCM, destacando a necessidade de pesquisa contínua e desenvolvimento de novas abordagens terapêuticas. **Conclusão:** A análise abrangente das manifestações clínicas, métodos diagnósticos e opções terapêuticas para o LCM destacou a complexidade dessa doença e a necessidade de abordagens terapêuticas eficazes e personalizadas. A falta de um tratamento curativo padrão enfatiza a importância da pesquisa contínua e da colaboração multidisciplinar para melhorar os resultados clínicos e a qualidade de vida dos pacientes afetados por esse subtipo de linfoma não-Hodgkin.

Palavras-chave: Células do manto, Diagnóstico, Tratamento, Manifestações, Linfoma.