

*Chers Collègues,*

*Le variant lymphoïde du syndrome hyperéosinophilique (SHE) est une entité rare et donc la description clinique dans la littérature reste à ce jour très incomplète, principalement basé sur de petites séries de moins de 10 patients ou des revues de la littérature. De nombreuses questions restent en suspens: évolution (qualitative et quantitative) dans le temps (spontanée ou sous traitement) de la population lymphoïde sécrétrice d'IL-5, risque d'évolution vers un lymphome...*

*Le Réseau Eosinophile a collecté à ce jour 19 observations de patients SHE présentant une population circulante CD3-CD4+ (clonale ou non). Nous souhaiterions étendre cette série rétrospective. Seuls seront retenues les patients avec population CD3-CD4+ (les patients avec T CD3+CD7- et CD3+CD4-CD8-, ou avec une clonalité T isolé sans anomalie du phénotypage seront exclus de l'analyse à proprement parler, mais leur signalement nous intéresse)*

*Nous faisons appel au conseil scientifique de la SNFMI pour solliciter par mail les membres de la SNFMI pour un appel à observations.*

*Les participants ayant inclus des observations seront bien entendu associés à ce travail.*

*Vous pouvez contacter le Dr Jean Emmanuel KAHN ([je.kahn@hopital-foch.org](mailto:je.kahn@hopital-foch.org)), ou le Dr Guillaume Lefevre ([guillaume.lefevre@chru-lille.fr](mailto:guillaume.lefevre@chru-lille.fr))*

*Dr Jean Emmanuel Kahn*

*Service de Médecine Interne - Hôpital Foch  
40 rue Worth  
92151 Suresnes Cedex- France  
Tel + 33 1 46 25 25 79  
Tel + 33 1 46 25 26 20  
Mail: [je.kahn@hopital-foch.org](mailto:je.kahn@hopital-foch.org)*

*Réseau Eosinophile - Laboratoire d'Immunologie EA2686  
CRHU de Lille- Pole Recherche  
1 Place de Verdun  
59045 Lille Cedex- France  
Tel +33 3 20 62 68 61*