

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), ou le Dr Guillaume Lefevre (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*

*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*