

## لوسمی پرولنفوسیتیک

مجله نظام پزشکی

سال هفتم: شماره ۵، صفحه ۳۰۱، ۱۳۵۹

دکتر ابوالقاسم بنی‌هاشمی\*

از آنجائیکه لوسمی پرولنفوسیتیک دارای یک سندرم بالینی مشخص بوده و معمولاً پیش آگاهی آن بد است، در درمان آن باید از یک روش احتیاط‌آمیز پیروی نموده لذا ضرور بنظر میرسد که موضع و موقعیت بالینی و وجه افتراق آن از دیگر انواع لوسمی نشان داده شود. بهمین دلیل در این مقاله جهت آشنائی بیشتر با خصوصیات بالینی، مرفولوژی و تشخیص این بیماری به شرح سه مورد از لوسمی پرولنفوسیتیک مبادرت میشود و سعی خواهد شد که مقایسه‌ای با گزارش‌های منتشر شده در منابع جهانی بعمل آید.

**روش بررسی و مواد مورد استفاده:**

هنگام تشخیص بیماری در کلیه موارد، آزمایش خون و رنگ آمیزی باروش مای‌گرون‌والد - گیمزا (May Grunwald) Giemsa انجام و آزمایش پاس (PAS) بعمل آمده است (۲). از نظر سیتوشیمی آزمایش‌های فسفاناز اسیدی (۱)، ناقول AS استرات (۱۸) و پراکسیداز (۱۳) انجام گرفته است. مطالعات درباره ایمونوگلوبولین نشان‌کننده غشاء سلولی، (Membrane Marker Ig) انجام گرفته است و برای تعیین T لنفوسیت‌ها از یک ماده اختصاصی بنام (Anti T-lymphocyte Globuline, ATCG) استفاده و از روش ایمونوپراکسیداز بهره‌گیری شده است (۱۰). علاوه بر این آزمون ثبوت مکمل و آزمایش خاصیت ضدسمی سلولی (Cytotoxicity) نسبت به ATCG

لوسمی پرولنفوسیتیک، نوع نادر لوسمی لنفوسیتیک مزمن است (۶۰۵). در این بیماری لنفوسیت‌ها بزرگتر از حد معمولی بوده و همانطوریکه شرح داده خواهد شد، دارای خصوصیات مرفولوژی و سیتوشیمی خاصی میباشند. این بیماری بیشتر در مردان و در سنین بالاتر از ۶۰-۷۰ سالگی دیده میشود و موجب بروز ضعف، سستی، کم شدن وزن و ایجاد تب میگردد. لوسمی پرولنفوسیتیک را میتوان بعلت یافته‌های بالینی و خون‌شناسی از لوسمی حاد لنفوبلاستیک، لوسمی مزمن لنفوسیتیک و لوسمی لنفوسارکم بخوبی تمیز داد. بزرگی شدیدطحال و بمیزان کمتر ابتدای کبد از یافته‌های معمولی این بیماری است، درحالیکه بزرگی شدن غدد لنفاوی محیطی خیلی نادر و یا اصلاً مشاهده نمیشود. سلولهای لوسمیک از رده سلولهای بزرگ لنفوئید سرچشمه‌میگیرند و کروماتین آنها نسبتاً متراکم و دارای هسته‌ای بزرگ میباشد. در گزارش‌های موجود از این سلولها بنام پرولنفوسیتیک نام برده شده است (۴، ۱۶، ۱۹).

هنگام تشخیص بیماری معمولاً تعداد گلبولهای سفید خیلی زیاد است و روشهای درمانی معمولی که اکثراً در لوسمی مزمن لنفوسیتیک موفقیت‌آمیز است، در مورد این بیماری رضایت بخش نیست. بنا بر این در بیشتر موارد عمر بیماران پس از تشخیص نسبتاً کوتاه میباشد.

\* دانشکده پزشکی دانشگاه تهران.

\* (انستیتو لودویک بولزمن - مرکز تحقیقاتی بیماریهای خون و لوسمی - وین - اطریش).

از نظریافته‌های خونشناسی در هر سه بیمار افزایش شدید گلبولهای سفید وجود داشت. تعداد کل گلبولهای سفید بالاتر از ۱۵۰/۰۰۰ در میلی‌متر مکعب شمارش گردید. در خون محیطی شماره گرانولوسیت‌ها، مونوسیت‌ها و لنفوسیت‌ها پائین بود و از این گذشته از نظر کیفی، لنفوسیت‌های طبیعی بندرت دیده شدند. در حالیکه قسمت اعظم سلولهای موجود مشخصات پرولنفوسیتیک‌ها را نشان میدادند. کمخونی متوسط و ترومبوسیتوپنی واضح از دیگر یافته‌های آزمایش خون هنگام تشخیص بیماری بود (جدول شماره ۲). در مغز استخوان وجود توده‌هائی که از ارتشاح لنفوسیت‌ها بوجود آمده بود، جلب توجه می‌کرد.

اقدام‌های درمانی در هر سه بیمار تقریباً در شرایط یکسان و شامل تجویز کلرآمبوسیل، کورتون، استفاده از لوکوفورزیس (Leucopheresis) و رادیوتراپی طحال بود. در هیچیک از بیماران نتیجه درمانی رضایت بخش بدست نیامد، تنها یک بهبود نسبی و ناقص و کوتاه مدت مشاهده گردید.

#### مرفولوژی و سیتوشیمی

در خون محیطی، سلولهای پرولنفوسیتیک به مراتب بزرگتر از سلولهای لوسمیک مورد انتظار در لوسمی لنفوسیتیک مزمن بود (شکل ۲ و ۱). میزان کروماتین نسبت به سلولهای لوسمی لنفوسیتیک کمتر و هسته گرد این سلولها اکثراً بین ۱ تا ۳ هسته‌وزیکولر نشان میداد. مقداری سیتوپلاسم بیشتر از لنفوسیت‌های طبیعی و مولوداری گرانولرهای بازوفیلیک بود. همچنین گرانولرهای آزروفیلیک در خیلی از سلولها دیده شد (شکل ۲).

در بررسی یافته‌های سیتوشیمی، فعالیت شدید فماتازاسیدی سلولهای پرولنفوسیتیک جلب توجه‌نمود، بطوریکه در هر سه بیمار فعالیت این آنزیم بیش از ۸۰٪ مشاهده گردید (جدول شماره ۳).

در (شکل ۴) حالت این آنزیم در گرانولهای مستقر در سیتوپلاسم پرولنفوسیت‌ها، بویژه در اطراف و کنار هسته بخوبی نمایان

اختصاصی در مورد سلولهای مشکوک اجرا گردیده است. برای تعیین ایمونوگلوبولین‌های سطح سلولی از آنتی‌گلوبولین‌های چند ظرفیتی و غیر اختصاصی استفاده شده است. همچنین روش E روزت (۱۲)، EA روزت (۲۲) و EAC روزت (۲۲) جهت بررسی و نشان دادن E روزت‌ها و گیرنده‌های مکمل و FC بکار رفته‌اند.

لنفوسیت‌های کلیه بیماران توسط میکروسکپ الکترونیک مورد بررسی قرار گرفته‌اند. در دو بیمار پادگن (آنتی‌ژن غشائی T و یا ایمونوگلوبولین غشائی) با استفاده از روش ایمونوپراکسیداز در معرض دید قرار گرفتند (۱۰).

از نظر تحریک سلولی در خارج بدن، عناصر تک هسته‌ای موجود در خون هپارین دار از یک بیمار و نیز دیگر افراد سالم مورد مطالعه قرار گرفت (۸).

#### نتایج:

هر سه بیمار از جنس مرد و بالاتر از ۵۷ سال بوده‌اند. از نظر بالینی مهمترین یافته یک طحال خیلی بزرگ با اندازه ۸ تا ۱۰ سانتیمتر در ناحیه چپ بالای شکم جلب توجه می‌نمود. همچنین کبد قابل لمس با قوام نسبتاً سخت، ولی نه چندان بزرگ، یافته دیگر بیماران بود. بزرگ شدن غدد لنفاوی در دو بیمار وجود نداشت و در یک بیمار بصورت نسبتاً کوچک قابل لمس بود. (جدول شماره یک)

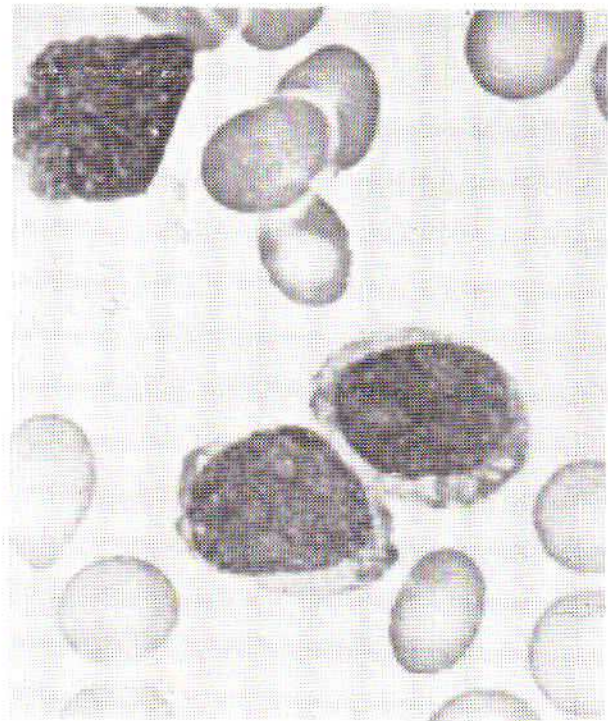
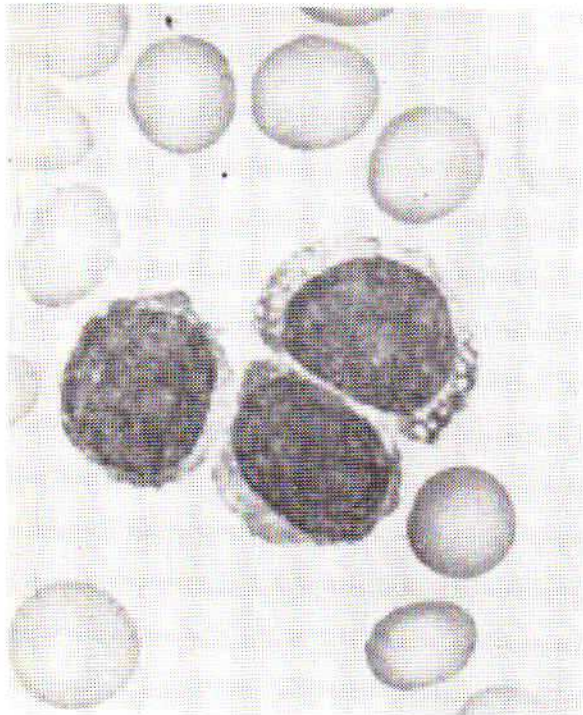
جدول شماره ۱- یافته‌های بالینی در سه بیمار

بیمار	سن/جنس	یافته‌های بالینی هنگام تشخیص		
		کبد	طحال	غدد لنفاوی
۱- ی/م	۷۴/مرد	+	+++	-
۲- ح/ت	۶۸/مرد	+	+++	-
۳- ب/س	۵۷/مرد	+	+++	(+)

جدول شماره ۲- یافته‌های آزمایشگاهی

نام بیمار	خون محیطی			ایمونوگلوبولین‌های سرم (میلی‌گرم٪)		
	هموگلوبین (گرم در صد)	پلاکت (میلی‌متر مکعب)	گلبولهای سفید (میلی‌متر مکعب)	مونسیت (درصد)	لنفوسیت کوچک (درصد)	پرو لئوسیت (درصد)
۱- ی/م	۱۰/۸	۴۸۰۰۰	۲۶۵۰۰۰	۱	۳	۹۵
۲- ح/ت	۱۳/۱۰	۷۰۰۰۰	۳۲۵۰۰۰	۳	۷	۹۰
۳- ب/س	۱۱/۵	۸۲۰۰۰	۱۵۵۰۰۰	۲	۱۵	۷۴

نام بیمار	ایمونوگلوبولین‌های سرم (میلی‌گرم٪)		
	M	A	G
۱- ی/م	۸۷	۷۴	۸۷۹
۲- ح/ت	۱۷۰	۲۸۴	۲۷۳۵
۳- ب/س	۲۰	۱۲۰	۸۵۰



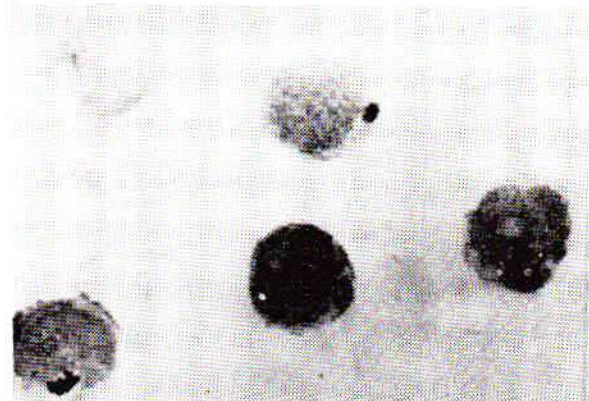
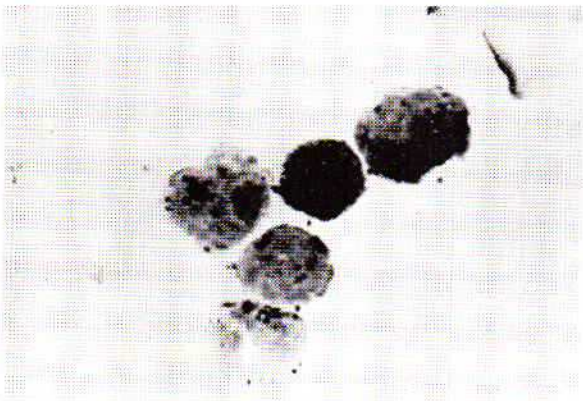
شکل ۳۰۹ : منظره سلولهای پرولنفوسیت درخون محیطی مربوط به بیمار شماره ۳۰۹

استراژ فقط بصورت ضعیف قابل تشخیص بود .  
بافت شناسی:

در نمونه برداری از یک غده لنفاوی (بیمار شماره ۳) مشاهده شد که شکل طبیعی آن توسط ارتشاح یکنواخت لنفوسیتیک از بین رفته و هسته‌های این سلولها اکثراً دارای هستک‌هایی با ابعاد متفاوت بودند . در یک بیمار (شماره ۱) پس از مرگ ، کبد ، طحال و کلیه‌ها از نظر بافت‌شناسی مورد مطالعه قرار گرفت . در کبد فقط مقدار متوسطی ارتشاح با سلولهای بزرگ لنفوسیتیک، بخصوص در نواحی مجرای ورید باب دیده شد. همچنین سینوزوئیدها مقداری لنفوسیت به‌مراه داشت . تقریباً سراسر بافت طحال بوسیله ارتشاح لنفوسیتیک اشغال شده بود . کلیه‌ها نیز بویژه در نواحی انساج بینابینی (Interstitial) دچار ارتشاح لنفوسیتیک شده بودند.

است (شکل ۴۰۳) . تنها تعداد کمی از گرانولهای کوچک محتوی سلولهای پرولنفوسیت در مقابل آزمایش پاس (PAS) واکنش مثبت نشان دادند . فعالیت پراکسید ازنمی و فعالیت نافتول AS استات جدول شماره ۳ - یافته‌های سیتوشیمی و عوامل نشان‌دار کننده غشاء سلولی در سلولهای پرولنفوسیت

نام بیمار	سیتوشیمی			نشان‌دار کننده‌های غشاء سلولی		
	پاس (PAS)	فسفاتاز اسیدی	E	EA	EAC	E
۱- ی/م	(+) ۲٪	++ ۸۵٪	۱	۷۵	۶۴	
۲- ح/ر	(+) ۴٪	++ ۹۵٪	۸۰	-	-	
۳- ب/س	+ ۱۶٪	++ ۸۰٪	۲	۸۷	۲۲	



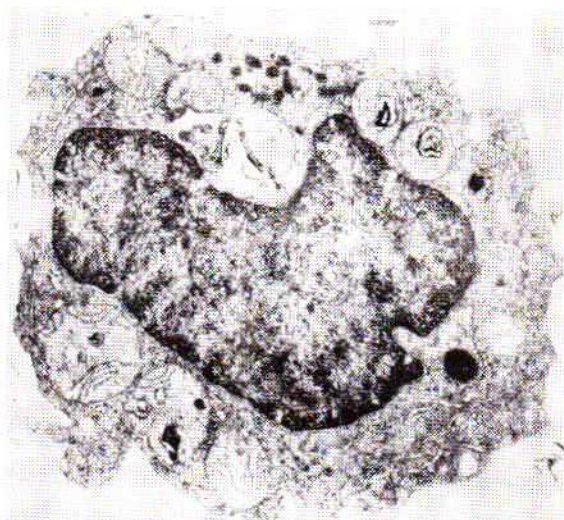
شکل ۴۰۳ : فعالیت شدید فسفاتاز اسیدی بصورت گرانول در سیتوبلاسم، بخصوص در اطراف و کنار پرولنفوسیتها مربوط به بیمار شماره ۳۰۹

EAC روزت را میدادند. میزان غلظت ایمونوگلوبولین‌های سطح سلولی، در مقام مقایسه با سلولهای لوسمیک در لوسمی مزمن لنفوسیتیک، قوی‌تر و بیشتر بودند. در بیمار شماره ۲ پرولنفوسیت‌ها با تشکیل E روزت از نوع T لنفوسیت بوده و با ATCG اختصاصی از طریق روش ایمونوپراکسیداز واکنش مثبت نشان میدادند (شکل ۶). در بیماران شماره یک و ۳ مقدار IgG و IgA نقصان یافته و همچنین در بیمار شماره ۳ میزان IgM نیز کاهش یافته بود. ولی ایمونوگلوبولین مرنوکلونال در سرم وادرار هیچک از بیماران مشاهده نگردید.

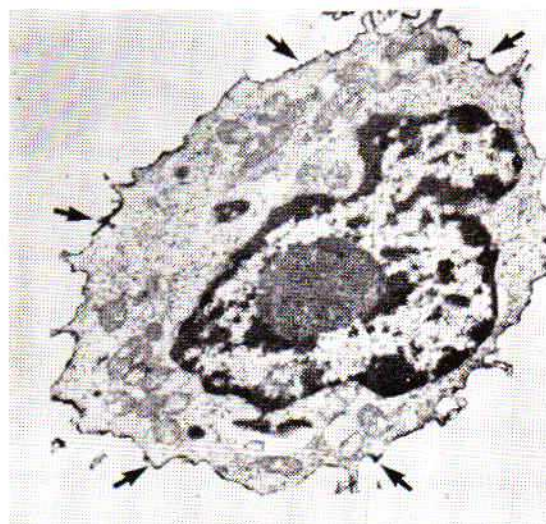
#### بحث:

لوسمی پرولنفوسیتیک را باید بعنوان يك اختلال در جهت افزایش سلولی که نزدیکی و رابطه زیادی بالوسمی لنفوسیتیک مزمن دارد، مورد بررسی قرار داد. بعلت وجود ویژگیهای بالینی و خون‌شناسی که نخستین بار توسط Galton (۵، ۶) گزارش شده است در اکثر موارد تشخیص افتراقی آن از لوسمی لنفوسیتیک مزمن، لوسمی حاد لنفو بلاستیک و لوسمی لنفوسارکم امکان پذیر میباشد. خصوصیات مزبور بر اساس یافته‌های مشخص بالینی (بزرگی زیاد از حد طحال) و خون‌شناسی (افزایش شدید گلبولهای سفید و مرفولوژی خاص سلولهای لوسمیک) تأیید میگردد. تشخیص بیماری از طریق آزمایش‌های سیتوشیمی (فعالیت قوی و گرانولرفناتاز اسیدی) و نیز بوسیله میکروسکپ الکترونیک پایه‌گذاری میشود. در بیماری لوسمی پرولنفوسیتیک پاسخ درمان با داروهائی که معمولاً در لوسمی مزمن لنفوسیتیک و لوسمی حاد لنفو بلاستیک معمول و مؤثر هستند، خیلی ضعیف و نا امیدکننده است، بطوریکه طول عمر بیماران مبتلا پس از تشخیص از چند ماه تجاوز نمیکند، تنها تعداد معدودی بیش از یکسال زنده مانده‌اند (۶).

این بیماری بنا بر گزارش گالتن (۵ و ۶) و تأیید آن توسط محققان دیگر (۴، ۱۱، ۱۴) نادر است. بطور قطع این بیماری را باید از لوسمی حاد لنفو بلاستیک جدا دانست، اگرچه شکل‌های دیگر بامرفولوژی مشابه با همین اسم از طرف ماته (۱۵) گزارش شده است. از نظر مرفولوژی، Peterson در يك تحقیق دیگر (۱۶) که در مورد ۹۰ بیمار مبتلا به لوسمی لنفوسیتیک مزمن انجام داد به وجود سه گروه فرعی دیگر اعتقاد پیدا کرد. بدین معنی که ۴۱ مورد از ۹۰ بیمار نامبرده را تحت گروه ۱ (لنفوسیت-های کوچک با هسته فشرده و سیتوپلاسم ناچیز و کم)، ۱۷ مورد را بعنوان گروه ۲ (لنفوسیت‌های بزرگ با هسته درخشان و سیتوپلاسم کم‌رنگ) و ۳۱ مورد را بعنوان گروه ۳ (مخلوطی از گروه‌های یک و ۲) طبقه بندی نموده است. نتایج آزمایش‌های سیتوشیمی در



شکل ۵: نمای میکروسکپ الکترونیک، پرولنفوسیت مربوط به بیمار شماره ۳، در سیتوپلاسم آن میتوکندوره‌های بزرگ، لیزوزوم‌های بزرگ و کوچک و تیغه‌های ریبوزوم آندوپلاسمیک مشاهده میشود



شکل ۶: نمای میکروسکپ الکترونیک، پرولنفوسیت مربوط به بیمار شماره ۴، بادگن (آنتی‌ژن) غشائی اختصاصی T لنفوسیت‌ها در سطح سلول بصورت نقطه‌های تاریک نمایان است

#### ایمنی‌شناسی:

بررسی درباره عوامل نشان‌دار کننده سطح سلولی سلولهای پرولنفوسیتیک در سه بیمار مورد بحث حاکی از نزدیکی و قرابت این سلولها با B لنفوسیت‌هاست (جدول شماره ۳). پرولنفوسیت‌ها اکثراً دارای ایمونوگلوبولین سطح سلولی میباشد. این یافته بوسیله استفاده از پادتن (آنتی کور) ضد ایمونوگلوبولین انسانی چند ظرفیتی بدست میآید. خاصیت مونوکلونال بودن این ایمونو-گلوبولین در دو بیمار قابل تشخیص بود و در بیمار شماره ۳، IgG مشاهده گردید. در تمام بیماران مبتلا به لوسمی پرولنفوسیتیک از نوع B لنفوسیت، سلولهای لوسمیک تشکیل EA و

پادکن غشائی در سلولهای لوسمیک T مشاهده گردید که احیاناً میتواند این فرض را تقویت کند که پادکن مزبور دارای خاصیت مونوکلونال میباشد. در بیماران با سلولهای B میزان ایمونو-گلوبولین‌ها در سرم کاهش یافته‌اند، یعنی در واقع همانطوریکه در لوسمی‌زمن لنفوسیتیک نیز دیده میشود، در حالیکه در نزد بیمار شماره ۲ با سلولهای پرولنفوسیتیک با منشأ T ایمونوگلوبولین G حتی افزایش نشان میدهد. در لوسمی حاد لنفوبلاستیک غلظت فسفاتاز اسیدی معمولاً در سلولهای T افزایش مییابد، در حالیکه در دو بیمار مورد بحث با سلولهای از نوع B، افزایش فسفاتاز اسیدی تقریباً در کلیه سلولهای لوسمیک مشاهده گردید. این یافته گویای این مطلب است که تشکیل لیزوزومها و فعالیت فسفاتاز اسیدی مختص سلولهای T لنفوسیت نبوده، بلکه احتمالاً نشانه عملکرد (فونکسیون) و تغییرات لنفوسیت‌ها میباشد.

#### خلاصه:

بیماری لوسمی پرولنفوسیتیک را باید بعنوان يك عارضه مشخص و حالت خاص لوسمی مزمن لنفوسیتیک اطلاق نمود که همراه با سلولهای بزرگ از منشأ لنفوسیت‌ها میباشد.

از خصوصیات مهم این بیماری پیدایش طحال خیلی بزرگ، افزایش زیاد گلبولهای سفید با مرفولوژی خاص سلولهای لوسمیک و عدم پاسخ مثبت درمانی را باید نام برد. با توجه باینکه در واقع اقدامات درمانی معمولی اکثراً در مورد لوسمی لنفوسیتیک مزمن با موفقیت همراه است.

سلولهای پرولنفوسیت دارای لیزوزومها و مقدار فسفاتاز اسیدی فراوان بوده و نمونه کروماتین آنها بین لوسمی لنفوسیتیک مزمن و لوسمی لنفوبلاستیک حاد قرار دارد. این سلولها میتوانند خواص B و T لنفوسیت‌ها را دارا باشند.

گروه ۲ با لنفوسیت‌های بزرگ حاکی از شباهت این سلولها با لوسمی پرولنفوسیتیک بوده است (۶). ولی با وجود این در نیمی از بیماران این گروه خصوصیات بالینی، بعلت عدم وجود بزرگی طحال و افزایش متوسط گلبولهای سفید فقط تا ۲۰۰۰۰۰ با لوسمی پرولنفوسیتیک فرق اساسی داشته است. نتیجه آنکه تنها عده‌ای از بیماران گزارش شده توسط Peterson را میتوان بعنوان بیماری لوسمی پرولنفوسیتیک قبول داشت.

در مورد مرفولوژی سلولهای پرولنفوسیت باید باین نکته توجه داشت که این سلولها مشخصات دیگری را نسبت به سلولهای لوسمیک در لوسمی مزمن لنفوسیتیک و با لوسمی حاد لنفوبلاستیک دارا میباشند. اثبات این مدعا بالاخص بعلت وجود دسته‌های لیزوزوم با محتوی زیاد فسفاتاز اسیدی بدست میآید. علاوه بر این همانطوریکه در بیماران با ماکروکری سلولهای B معمول است، وجود تیغه‌های رتیکولین آندوپلاسمیک غشائی بطور منظم مشاهده میشود. با وجود این عقیده دیگر (۳) بر اینستکه بر اساس هستکها و شکل کروماتین، سلولهای پرولنفوسیتیک را میتوان بعنوان سلولهای فیما بین سلولهای لوسمی مزمن لنفوسیتیک و لوسمی حاد لنفوبلاستیک بحساب آورد. در دو بیمار سلولهای لوسمیک دارای خاصیت سلولهای B و در يك بیمار عوامل نشان‌دار کننده سطح سلولی دلالت بر وجود سلولهای T داشتند. این نتایج موافق با گزارش‌های دیگری است (۱۴، ۱۶، ۱۳) مبنی بر اینکه در بیماران مبتلاء به لوسمی پرولنفوسیتیک خصوصیات هر دو نوع سلول B و T مشاهده شده است. هر چند برای تشخیص افتراقی دقیق بین سلولهای B و T استفاده از روشهای سیتوشیمی به تنهایی کافی نیست، در حالیکه شناسایی همزمان مرفولوژی سلولهای پرولنفوسیتیک، بخصوص ساختمان هسته آنها کمک کننده میباشد. در بیمار شماره ۲ (ح/رت)

#### REFERENCES:

- 1- Barka, T., Anderson, P.J.: Histochemical methods for acid phosphatase using hexazonium pararosanilin as coupler. *J. Histochem. Cytochem.* 10: 741-753, 1962.
- 2- Barka, T., Anderson, P.J.: *Histochemistry. Theory, Practive, and Bibliography.* Harper & Row, Publishers, Inc. New York, Evanston, and London 1965.
- 3- Catovsky, D., Galetto, J., Okos, A., Galton, D.A.G., Wiltshaw, E., Stathopoulos, G.: Prolymphocytic leukemia of B and T cell type. *Lancet II*: 232-234, 1973.
- 4- Catovsky, D., Frisch, B., van Noorden, S.: B, T and «null» cell leukemias, electron cytochemistry and surface morphology. *Blood Cells* 1: 115-124, 1975.
- 5- Galton, D.A.G., Wiltshaw, E., Boesen, E., Speed, D.E., Hollyhock, V., Goldenberg, G.J.: Prolymphocytic leukemia, British Empire Cancer Campaign for Research 41 st Annual Report, PP. 55, 1963.
- 6- Galton, D.A.G., Goldmann, J.M., Wiltshaw, E., Catovsky, D., Henry, K., Goldenberg, G.J.: Prolymphocytic leukemia, *Brit. J. Haemat.* 27: 7-23, 1974.

- 7- Götze, D., Ferrone, S.: A rapid micromethod for direct H-2 typing of mouse cultured lymphoid cells. *J. Immunol. Meth.* 1: 203-206, 1972.
- 8- Hartzmann, R.J., Segall, M., Bach, M.L., Bach, F.H.: Histocompatibility matching. VI. Miniaturization of the mixed leukocyte culture test: A preliminary report. *Transplantation* 11: 268-273, 1971.
- 9- Huhn, D., Dobbelstein, H., Engelhardt, D.: Sézary-Syndrom. *Blut* 25: 352-363, 1972.
- 10- Huhn, D., Rodt, H., Thiel, E., Grosse-Wilde, H., Fink, U., Thiel, H., Jager, G., Steidle, Ch., Thierfelder, S.: T-Zell Leukamien des Erwachsenen. *Blut* 33: 141-160, 1976.
- 11- Huhn, D., Rodt, H., Thiel, E., Jager, G.: Immunhistochemische Befunde bei malignen lymphatischen Systemerkrankungen. *Acta histochem. Suppl.-Bd.* 215-226, 1977.
- 12- Jondal, M., Holm, G., Wigzell, H.: Surface markers on human T and B lymphocytes. I.A. large population of lymphocytes forming non-immune rosettes with sheep red blood cells. *J. Exp. Med.* 136: 207-215, 1972.
- 13- Kaplow, L.S.: Simplified myeloperoxidase stain using benzidine dihydrochloride. *Blood* 26: 215-219, 1965.
- 14- Löffler, H., Graubner, M., Desaga, J.F., Jung, M.: Prolymphocytic leukemia with T-cell properties and tartrate-resistant acid phosphatase. In: *Immunological Diagnosis of Leukemias and Lymphomas.* Ed. S. Thierfelder, H. Rodt, E. Thiel. Haematology and Blood Transfusion, Vol. 20, Berlin-Heidelberg New York: Springer-Verlag, PP. 175-178, 1977.
- 15- Mathé, G., Sterescu, M., Amiel, J.L., Schwarzenberg, L., Schneider, M.: Morphological aspects of leukemia cells and prognosis of acute leukemias; PP. 141, In: *Malignant disease radiology and nuclear medicine*, Vol. 14, Vienne: Wiener med. Akad. 1971.
- 16- Peterson, L.C., Bloomfield, C.D., Sundberg, R.D., Gajl-Peczalska, K.J., Brunning, R.D.: Morphology of chronic lymphocytic leukemia and its relationship to survival. *Amer. J. Med.* 59: 316-324, 1975.
- 17- Rodt, H., Thierfelder, S., Thiel, E., Götze, D., Netzel, B., Huhn, D., Eulitz, M.: Identification and quantitation of human T-cell antigen by antisera purified from antibodies cross-reacting with hemopoietic progenitors and other blood cells. *Immunogenetics* 2: 411-430, 1975.
- 18- Schmalzl, F., Braunsteiner, H.: Cytochemische Darstellung von Esteraseaktivitäten in Blut- und Knochenmarkszellen. *Klin. Wschr.* 46: 642-650, 1968.
- 19- Schwartz, D.L., Pierre, R.V., Scheerer, P.P., Reed, E.C. Jr., Linman, J.W.: Lymphosarcoma cell leukemia. *Amer. J. Med.* 38: 778-786, 1965.
- 20- Stein, H., Petersen, N., Gaedicke, G., Lennert, K., Landbeck, G.: Lymphoblastic lymphoma of convoluted or acid phosphatase type-A tumor of T precursor cells. *Int. J. Cancer* 17: 292-295, 1976.
- 21- Thiel, E., Dörmer, P., Eulitz, M.: Quantitative <sup>125</sup>J-Autoradiographie einzelner Zellen, *Histochemistry* 43: 33-49, 1975.
- 22- Thiel, E., Dörmer, P., Rodt, H., Huhn, D., Bauchinger, M., Kley, H.P., Thierfelder, S.: Quantitation of T-antigenic sites and Ig-determinants on leukemic cells by microphotometric immunoradiography. Proof of the clonal origin of thymus-derived lymphocytic leukemias. In: *Immunological Diagnosis of Leukemias and Lymphomas.* Ed. S. Thierfelder, H. Rodt, E. Thiel, Haematology and Blood Transfusion, Vol. 20, Berlin-Heidelberg-New York, Springer-Verlag PP. 31-141, 1977.
- 23- Thiel, E., Bauchinger, M., Rodt, H., Huhn, D., Thiel, H., Thierfelder, S.: Evidence for monoclonal proliferation in prolymphocytic leukemia of T-cell origin. A cytogenetic and quantitative immunoradiographic analysis. *Blut*, Submitted 1978.