

Wat is het Sézary syndroom?

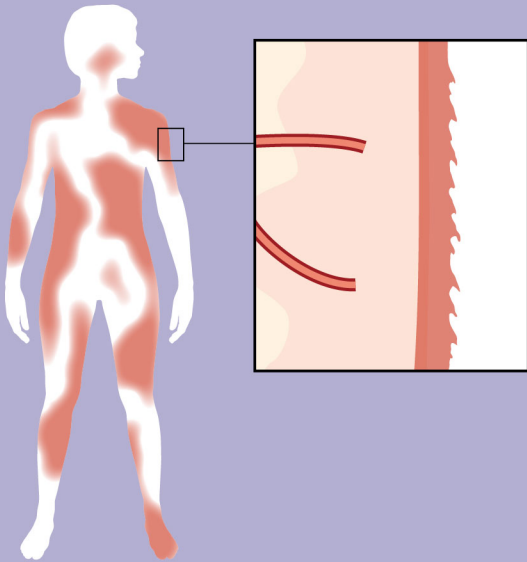
Wat is het Sézary syndroom?

Het Sézary syndroom is een huidlymfoom.
Het is kanker van T-lymfocyten in de huid, in het bloed en de lymfeklieren.
T-lymfocyten zijn witte bloedcellen.

In Nederland krijgen ieder jaar ongeveer 7 mensen het Sézary syndroom.
Er zijn ook andere soorten huidlymfoom.
Het Sézary syndroom is een ernstige vorm van huidlymfoom.

Hoe ontstaat het Sézary syndroom?

Het Sézary syndroom komt door fouten in het DNA van de lymfocyten.
Deze fouten ontstaan tijdens het leven en we weten niet waarom dat gebeurt.
Het is niet erfelijk en het komt niet door leefstijl of door de zon.



Klachten

Het Sézary syndroom geeft vaak de volgende klachten:

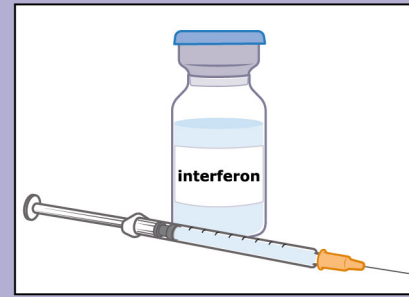
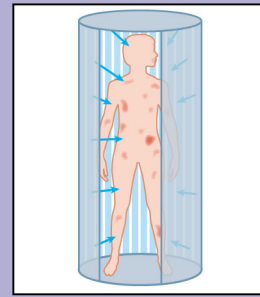
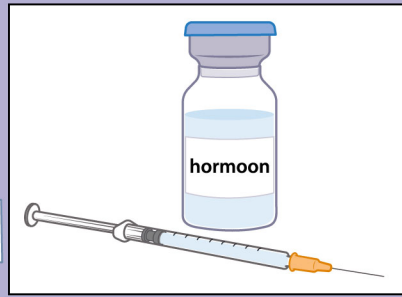
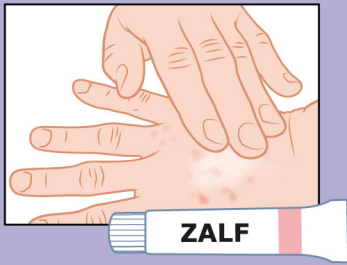
- Een rode huid over een groot deel van het lichaam
- De huid is warm, ruw, schilfert en jeukt erg
- Moe zijn en het koud hebben
- Koorts
- Dikke lymfeklieren
- Dikke nagels, brokkelige nagels
- Veel eelt onder de voeten en in de handen
- Oogproblemen doordat het ooglid naar buiten draait
- Haaruitval over het hele lichaam

Het Sézary syndroom is niet besmettelijk.

Onderzoek

Denkt de dermatoloog dat u misschien het Sézary syndroom heeft?
Dan neemt hij een klein stukje huid voor onderzoek. Dit is een biopt.
Een arts bekijkt het biopt onder de microscoop.

Ook krijgt u een CT-scan en onderzoek van uw bloed.
Dit is om te kijken op welke plekken in uw lichaam de kankercellen zitten.



Behandeling

Een team met verschillende artsen bespreekt uw situatie.
U beslist samen met uw arts welke behandeling voor u de beste is.
De behandelingen verminderen uw klachten en proberen de ziekte te remmen.

Mogelijke behandelingen van de huid zijn:

- Hormoon in een zalf of in een injectie. Dit hormoon is corticosteroiden.
- Licht-therapie
- Een injectie in de huid met interferon

Er zijn ook behandelingen mogelijk die in het hele lichaam werken, zoals:

- Pillen met corticosteroiden of pillen met methotrexaat
- Chemotherapie
- Immunotherapie
- Een stamceltransplantatie

Hoe gaat het verder?

De behandeling kan de ziekte een tijd remmen.
U blijft onder controle van de dermatoloog en zo nodig krijgt u onderzoeken.
Uw arts kan u ook vragen om mee te doen aan een wetenschappelijk onderzoek.
Vertel het aan uw arts als u hulp nodig heeft bij het omgaan met de ziekte.
Uw arts zal u helpen of verwijzen naar de juiste hulp.

Notities



Wilt u meer informatie? Of praten met andere mensen met een huidlymfoom?

Stichting Huidlymfoom helpt u hiermee.

www.stichtinghuidlymfoom.nl

**STICHTING
HUID
LYMFOOM**