

expression impacts on interpreting MDR in AML. **Methods:** We report three clinical cases of AML with absent CD33 assessed for FLT3 and NPM1 mutation, RUNX1/RUNX1T1 and CBF-B-MYH11 rearrangements, karyotype and an 8-color panel immunophenotyping (Table 1). Empty gating strategy was used to identify LAIPs (Leukemia Associated-Immunophenotype), different from normal and leukemic stem cells, compared to healthy and regenerating non-AML bone marrow (BM) from diagnosis and follow up (Figures 1 and 2). Assays were performed at the Hematology Laboratory of Ribeirão Preto the Medical School, University of São Paulo, in accordance to Local Ethical Boards. **Results:** Patient's demographic and clinical data are summarized on Table 2. MFC revealed completely negative CD33 from diagnosis to follow-ups. Treatment consisted of 2 induction cycles (cycle 1: 3 days of Daunorubicin 60 mg/m² and 7 days of cytarabine 200 mg/m²; cycle 2: 6 days of cytarabine 1 g/m² twice a day). Consolidation consisted of 1 or 2 cycles of 6 days of cytarabine 1 g/m² twice a day. BMs were obtained at diagnosis, after 1st and 2nd induction, after 1st and 2nd Consolidation, and 3, 9, 12 and 15 months after consolidation of chemotherapy. Even with different number of follow-ups for each patient, time analysis was preserved. Complete remission (complete or incomplete) was achieved by day 30 after 1st induction and no change in the outcome was reported, even though an altered maturational phenotype persisted with complete absent CD33 expression, during and after treatment, suggesting a very rare polymorphism of CD33 receptor that mimicked MRD positivity. Since CD33 is a common myeloid antigen expressed on malignant blasts in AML, it is prominent evaluate and carefully analyze this marker, once is known that polymorphisms, for example, rs12459419 can affect CD33-antibody conjugated based therapy. CD33low blasts are associated to a more mature AML and its high expression is related to adverse landscapes in pediatric AML, highlighting the importance of CD33 evaluation. Regarding vulnerable steps of MRD assessment, Post –analytical phase must embrace a set of standards in order to prevent report errors. Here we present three cases of AML with absent CD33 from diagnosis till follow-ups visits. CD33 absence mimics positivity for MRD studies. This data emphasizes the importance of caution in MFC analysis and correlation of diagnostic and follow-ups results and interpretation, as constant training of the team.

<https://doi.org/10.1016/j.htct.2023.03.004>

LACTANTE COM SÍFILIS CONGÊNITA E LEUCEMIA DE CÉLULAS PRECURSORAS MIELOIDE/NATURAL KILLER

Rossana Suelle Nascimento dos Santos,
Tereza Cristina Teixeira da Fonseca,
Mecneide Mendes Lins, Norma Lucena-Silva

Serviço de Oncologia Pediátrica do Instituto de Medicina Integral Professor Fernando Figueira (IMIP), Recife, PE, Brasil

Introdução: A Leucemia de células precursoras Mieloides/Natural Killer (NK) é rara, geralmente com comprometimento de linfonodos e massa de mediastino, o diagnóstico é feito a

partir da presença de blastos com morfologia de LMA-M0 ou minimamente diferenciada e fenótipo: CD7⁺/CD56⁺/CD3⁻/CD34⁺, com positividade para algum dos抗ígenos mieloides (CD13 ou CD33) e ausência de MPO e de outros marcadores linfoides T. (HANDA et al., 2002; MA et al., 2009). **Relato do caso:** Lactante nascida de parto cesáreo, a termo, com 3,2kg, diagnosticada com Tetralogia de Fallot e sífilis congênita (VDRL 1/2) ainda na maternidade, e tratada. Aos 2 meses apresentou icterícia, sugerindo colestase secundária a sífilis, recebendo novo tratamento para sífilis. Aos 3 meses foi atendida na emergência com a piora da icterícia, vômitos, diarreia, perda de peso, anemia, irritabilidade, e piora da dispneia. Antecedentes familiares de câncer de intestino da avó paterna. Ao exame físico: EGR, com 0,59cm e 4kg (baixo peso), afebril, icterica, hipocorada (3/4+), hidratada, fontanela anterior plana e normotensa. Pulmões com murmúrio vesicular (+AHT) sem ruídos adventícios, ritmo cardíaco regular com sopro sistólico (4+/6+), bem perfundida, abdômen semi-globoso com aumento fígado (2cm) e baço (1 cm) do rebordo costal, petéquias nos MMSS. O US abdômen revelou aumento de baço (6,3cm) e baço acessório (1,3cm). No hemograma, Hemácias = 1,55 milhões, Hb = 4,5 g/dL; leucócitos = 19.700/uL com 15% de blastos; Plaquetas = 42.000/uL. Na bioquímica, Fe = 376, Ferritina = 596, TGO = 57, TGP = 67, BT = 2,01, BD = 1,39, FA = 388, GGT = 155, DHL = 866, função urinária preservada. O mielograma apresentou 27% de mieloblastos sugestivos de LMA-M0, a citologia do LCR mostrou células mesoteliais sem blastos. A citometria da medula óssea mostrou população de 17% de células com fenótipo: CD45^{low}, CD56⁺, CD7⁺⁺, CD34⁻, CD38⁺⁺ CD33⁺⁺, CD13⁻, CD117⁺, HLA-DR⁻, demais marcas de linhagem mieloide, linfoides T e B negativos, sendo classificada como células precursoras de linhagem mieloide/Natural Killer (NK). Na biologia molecular foi negativa para t(8;21), t(9;11), t(10;11), Inv(16), t(4;11), t(6;11), t(11;19), pesquisa de CMV e EBV. A citogenética não identificou nenhuma síndrome genética. A conduta terapêutica incluiu ursacol, furosamida (2mg/kg/dia), alupurinol (300mg/m²), e o esquema MAG de tratamento da leucemia. Após o 1º ciclo, foi detectado 8% de células blásticas na medula com modulação do CD56. Aos 5 meses veio a falecer em decorrência de complicações da cardiopatia. **Conclusão:** A co-expressão de antígeno mieloides e de células NK na leucemia de células precursoras mieloides/NK requer o diagnóstico diferencial com leucemia mieloide com marcadores T aberrantes, e com leucemia aguda de células mieloide/NK, essa caracterizada pela presença antígeno HLA-DR em substituição ao CD34, associado a presença de MPO. Alguns relatos de leucemia de células precursoras mieloides/NK são em adultos, maioria do sexo masculino, com baixo índice de sobrevida (SUZUKI; NAKAMURA, 1999). Ademais, a sífilis congênita pode apresentar alterações hematológicas sem a presença de blastos que mimetizam leucemia, assim como uma reação leucemoide revertida com o tratamento para sífilis (AL-FARIAS; AL-HUMOOD, 2012; LANDERS et al., 2005). A literatura sobre a associação de sífilis e leucemia em lactantes, e a Leucemia de células precursoras mieloides/NK é escassa, e mais casos como esse precisam ser relatados para melhor compreensão da patogenia desse tipo de leucemia.

<https://doi.org/10.1016/j.htct.2023.03.005>