



43 - FEOCROMOCITOMAS Y PARAGANGLIOMAS: CORRELACIÓN GENOTIPO-FENOTIPO

R.M. García Moreno¹, N. Iñurritegui Arregui¹, J.J. Salazar González¹, P. Martín Rojas-Marcos¹, P. Parra Ramírez¹, M. Robledo² y C. Álvarez Escolá¹

¹Endocrinología y Nutrición. Hospital Universitario La Paz. Madrid.. ²Grupo de Cáncer Endocrino Hereditario. Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas (CNIO). Madrid.

Resumen

Introducción: Los feocromocitomas y paragangliomas (PG) son tumores neuroendocrinos derivados de las células del tejido cromafín. Aproximadamente el 70% de los tumores presentan una mutación, siendo somática en el 30% y germinal en el 40%. El objetivo de este estudio es analizar la correlación genotipo-fenotipo en pacientes con feocromocitoma o PG.

Métodos: Estudio transversal. Se incluyeron los pacientes con diagnóstico de feocromocitoma y/o PG en el Hospital Universitario La Paz, con estudio genético. En el análisis estadístico se utilizó test de χ^2 para variables dicotómicas y t-Student para variables continuas.

Resultados: Se incluyeron 33 pacientes (20 M/13 V), el 78,8% con feocromocitoma y el 21,2% con PG. El 48,4% presentaban mutación germinal (27,3% en RET, 12,1% en SDHD, 3% en SDHB, 3% en FH y 3% en NF1). En pacientes con mutación en RET las variantes encontradas fueron: Cys634 (44,45%), Cys618 (44,45%) y pK666N (11,1%). La media de edad al diagnóstico del tumor era 44,8 años (DE 17,4). La presencia de una mutación germinal se asoció a un diagnóstico más precoz del tumor (- 21,631, IC95% = - 32,398; - 13,632; $p < 0,001$), a mayor frecuencia de bilateralidad en los pacientes con feocromocitoma (30,8% vs. 0%; $p < 0,001$) y a PG múltiple (55,6% vs. 0%; $p = 0,018$). No se pudo demostrar una diferencia significativa en el desarrollo de metástasis entre los pacientes con mutación germinal o sin ella (9,1% vs. 3%; $p = 0,316$). En cuanto al perfil bioquímico del tumor la presencia de mutación germinal no se asoció a diferencias significativas en los niveles de metanefrinas ($p = 0,501$) ni de normetanefrinas ($p = 0,510$).

Conclusiones: 1. La presencia de una mutación germinal se asocia a una edad de aparición del tumor más precoz y a mayor riesgo de multifocalidad en los pacientes con feocromocitoma o PG. 2. El análisis genético (tanto en sangre como en el tumor) y el asesoramiento genético específico es fundamental ya que permite realizar un manejo clínico dirigido.