



59 - ANÁLISIS DESCRIPTIVO DE FEOCROMOCITOMAS Y PARAGANGLIOMAS EN EL ÁREA SUR DE GRANADA

J. García Sánchez, E. Redondo Torres, M.D. Avilés Pérez, M.C. Andreo López, E. Martínez Silla y P.J. López-Ibarra Lozano

Endocrinología y Nutrición. Hospital Universitario Clínico San Cecilio. Granada.

Resumen

Introducción y objetivos: Los feocromocitomas y paragangliomas son tumores neuroendocrinos raros derivados del tejido enterocromafín, en su mayoría productores de catecolaminas, de la glándula suprarrenal (PCC) o de los paraganglios extrasuprarrenales (PGL). Nos llamó la atención la elevada incidencia de estos en nuestra área asistencial por lo que decidimos su estudio. El objetivo de este trabajo es evaluar las características clínicas y factores epidemiológicos de los pacientes diagnosticados de PCC o PGL.

Métodos: Estudio observacional descriptivo retrospectivo que analiza los pacientes diagnosticados de PCC o PGL en el Hospital Universitario Clínico San Cecilio de Granada entre el 01/01/2018 y el 31/12/2021. Se miden variables clínicas, radiológicas y patológicas. El análisis se realizó con el SPSS 15.0.

Resultados: Se diagnosticaron 18 casos en 4 años, lo cual equivale a una incidencia media de 10,27 casos/1.000.000 personas/años siendo esta una cifra superior a la descrita en la literatura (2-8 casos/1.000.000 personas/año). 15 eran PCC y 3, PGL, siendo el 72,2% mujeres, con una edad media de $49,17 \pm 15,59$ años. El 61,2% fueron diagnosticados por clínica compatible, el 27,8% fueron incidentalomas y el 11,1% por screening en portadores de mutaciones. El tamaño medio medido por TC fue de $45,22 \pm 23,02$ mm. El 72,2% también se realizó gammagrafía con MIBI, presentando captación positiva el 76,9%. El 80% elevó cromogranina A. Se realizó test genético en el 76,5% presentando mutaciones 5 de ellos. Fueron operados por laparoscopia 16 de los 18 realizándose alfa y beta bloqueo en todos y embolización previa en 2.

Conclusiones: Se confirma nuestra sospecha sobre la elevada incidencia de estos tumores en nuestra área. Vemos como la forma de diagnóstico es muy variada. Encontramos un 38,46% de formas hereditarias, concordando con lo descrito en la literatura presentando el 83,3% algún factor predictivo de mayor agresividad. No encontramos ningún caso con metástasis.