

Feocromocitoma

¿QUIÉN?

- H=M Genética
 - MEN-2
 - VHL
 - NF1
 - Otros

¿QUÉ?

- Tumor Neuroendocrino secretor de Catecolaminas en la médula adrenal

CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS

∅ Síntomas

- HTA
10% de HTA 2ªndaria
- Episódico=Sostenida
- ⊕ Ortostasis

Incidentaloma Adrenal

5% → Feo

⊕ Síntomas

- Dolor de cabeza
- Diaforesis
- Palidez > rubor
- Tremor
- Náusea
- Vómitos

COMPLICACIONES

- Crisis simpática aguda
- Síndrome de vasoconstricción cerebral reversible (RCVS)
- Takutsubo
- Obstrucción intestinal

DX

PASO 1

Bioquímico
-Metanefrinas suero/orina

⊕ →

PASO 2

Imágenes
-TC/RM Adrenal

DX DIFERENCIAL

- Hipertensión secundaria
- Incidentaloma adrenal
- Toxicidad simpática

TTO

Médico

1. Bloqueadores α
Luego
2. Bloqueadores β

→

Quirúrgico

- Adrenalectomía