



<https://www.revclinesp.es>

## V-052 - TUMORES NEUROENDOCRINOS DUODENALES PRODUCTORES DE GASTRINA NO-SECRETORES DE ORIGEN ESPORÁDICO: CONTINUACIÓN DE ESTUDIO SOBRE UNA PATOLOGÍA INFRECUENTE, SU HISTORIA NATURAL Y POSIBLES FACTORES PRONÓSTICOS

L. Jorge Huerta<sup>1</sup>, I. Solares Fernández<sup>1</sup>, B. Sánchez-Moreno<sup>1</sup>, D. Males Maldonado<sup>2</sup>, C. Ibarrola de Andrés<sup>3</sup>, R. Díaz-Simón<sup>1</sup> y C. Lumbreiras Bermejo<sup>1</sup>

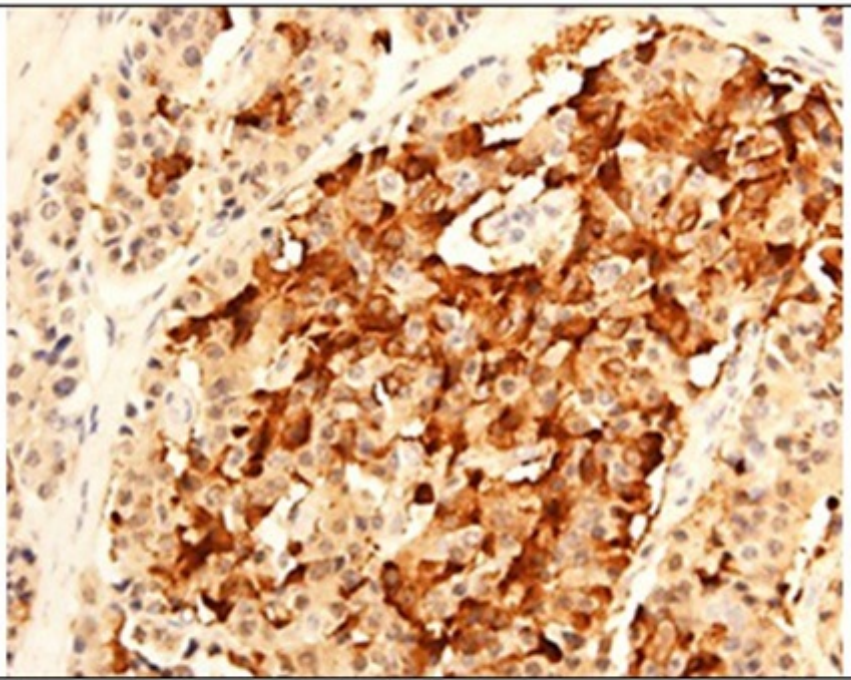
<sup>1</sup>Medicina Interna, <sup>2</sup>Endocrinología y Nutrición, <sup>3</sup>Anatomía Patológica. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid.

### Resumen

**Objetivos:** Los tumores neuroendocrinos-duodenales-no-funcionantes (dNET-NF) son una patología infrecuente con un curso clínico y manejo no bien establecidos dada su baja incidencia. Los más frecuentes son los productores de gastrina (PG) definiéndose como no-productores (dNET-NF-PG) aquellos sin clínica derivada de la producción de gastrina y/o niveles bajos/indetectables en sangre. El objetivo de este estudio es describir el curso clínico y características de este subtipo de tumores para aportar más información sobre esta patología infrecuente y posibles factores pronósticos.

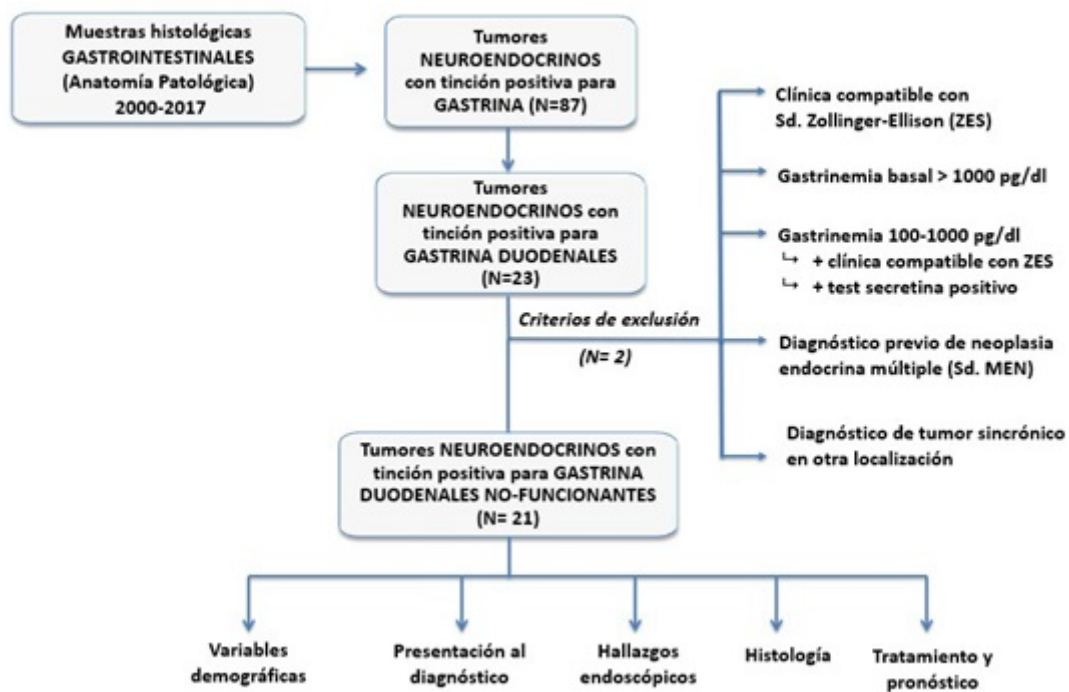
**Material y métodos:** Estudio observacional retrospectivo partiendo de los NET con tinción positiva para gastrina registrados en el servicio de Anatomía Patológica del Hospital 12 de Octubre entre 1 de enero de 2000 y 31 de diciembre de 2017. Se excluyeron aquellos que tuvieran datos de funcionalidad [clínica compatible con síndrome de Zollinger-Ellison (enfermedad ulcero-péptica múltiple endoscópica y/o refractaria a tratamiento médico optimizado) y/o gastrinemia basal > 1.000 pg/ml]; diagnóstico previo de neoplasia endocrina múltiple (síndrome-MEN) o de una neoplasia sincrónica en otra localización. Se recogieron variables clínicas, bioquímicas, anatomo-patológicas y terapéuticas, tiempo de seguimiento, recidiva y mortalidad.

**Resultados:** 21 pacientes fueron incluidos. La mayoría de los d-NET-NF-PG fueron diagnosticados incidentalmente en un estudio endoscópico como una lesión pequeña única y polipoidea en la primera porción duodenal, con escasa profundidad (mucosa y submucosa) y bajo grado histológico-índice mitótico. 4 pacientes (19%) presentaron afectación metastásica al diagnóstico (linfática y/o hepática) presentando todos ellos una infiltración más allá de la submucosa, afectación vascular, ulceración y un índice mitótico intermedio o alto. La resección endoscópica transmucosa fue el tratamiento más utilizado (38%) en estadios locales que supuso la curación en todos los casos. Un 23,8% no recibió tratamiento a pesar de estar indicado. La mediana se seguimiento fue de 14 meses. Solo hubo 2 recidivas y 2 muertes atribuidas al d-NET-NF-PG, en ambos casos en estadio metastásico (figs.).



**Figura 1:** Muestra histológica de tumor neuroendocrino duodenal con tinción positiva para gastrina. Tinción inmunohistoquímica (IHC) x 400. *Cortesía Servicio Anatomía Patológica del Hospital 12 de Octubre.*

### Diseño del estudio



RESULTADOS		TOTAL N=21 (% total)
<b>VARIABLES DEMOGRÁFICAS</b>		
Edad [media ± desviación estándar; años]	66,24 ± 11,51	
Sexo [%varones]	13 (61.9)	
<b>PRESENTACIÓN AL DIAGNÓSTICO</b>		
Diagnóstico incidental	17 (81.0)	
Gastrinemia [mediana (Q1-Q3); pg/ml]	165 (71.2-570.5)	
Metástasis	4 (19.0)	
• Linfáticas	2 (9.5)	
• Hepáticas	1 (4.8)	
• Linfáticas + hepáticas	1 (4.8)	
<b>MOTIVO DE ENDOSCOPIA</b>		
Dispepsia	6 (28.6)	
Anemia ferropénica	3 (14.3)	
Hemorragia digestiva alta	6 (28.6)	
Dolor abdominal	1 (4.8)	
Cuadro constitucional	1 (4.8)	
Vómitos recurrentes	1 (4.8)	
Hemorragia digestiva baja	1 (5.9)	
Otros	2 (9.5)	
<b>HALLAZGOS ENDOSCÓPICOS</b>		
Pólipo aislado	11 (52.4)	
Erosión duodenal	5 (23.8)	
Micronódulos (similar a hiperplasia de glándulas de Brunner)	3 (14.3)	
<b>Localización en duodeno</b>		
• 1 <sup>a</sup> porción (bulbar)	16 (76.2)	
• 2 <sup>a</sup> porción	4 (19.0)	
• 3 <sup>a</sup> porción	1 (4.8)	

RESULTADOS (II)		TOTAL N=21 (% total)
<b>HISTOLOGÍA</b>		
Tamaño [mediana (Q1-Q3); mm]	8.5 (4.3-16.3)	
Profundidad tumoral		
• Mucosa	6 (28.6)	
• Submucosa	10 (47.6)	
• <i>Muscularis mucosae</i>	3 (14.3)	
• Pared intestinal completa	2 (9.5)	
Grado histológico		
• G1 (bajo)	11 (52.4)	
• G2 (moderado)	5 (23.8)	
• G3 (alto)	1 (4.8)	
• No especificado/no disponible	4 (19.0)	
Índice mitótico Ki-67 (% positividad)		
• <10%	15 (71.4)	
• 10-20%	1 (4.8)	
• >20%	1 (4.8)	
• No medido	4 (19.0)	
Invasión vascular	1 (4.8)	
Necrosis	1 (4.8)	
<b>TRATAMIENTO</b>		
Resección endoscópica	8 (38.1)	
Cirugía	8 (38.1)	
Quimioterapia (para enfermedad diseminada)	4 (19.0)	
Ninguno	5 (23.8)	
<b>PRONÓSTICO</b>		
Recurrencia	2 (9.5)	
• Duodenal	1 (4.8)	
• Hepática	1 (4.8)	
Seguimiento [mediana (Q1-Q3); meses]	14 (9-48)	
Mortalidad global	6 (28.6)	
Mortalidad asociada a tumor	2 (9.5)	

**Conclusiones:** En nuestra cohorte hemos podido definir un perfil de presentación habitual de este tipo de tumores siendo la mayoría de pequeño tamaño y afectación local. Aun así, dado el riesgo potencial metastásico, es necesario un estudio de extensión y seguimiento cercano, especialmente en aquellos con factores anatomo-patológicos de agresividad como infiltración profunda o índice mitótico elevado.

## Bibliografía

1. Weatherall T, et al. Well Differentiated Non Functional Non Ampullary Duodenal Neuroendocrine Tumors.Toward Defining Evaluation and Management. World J Surg. 2017;41:844-50.