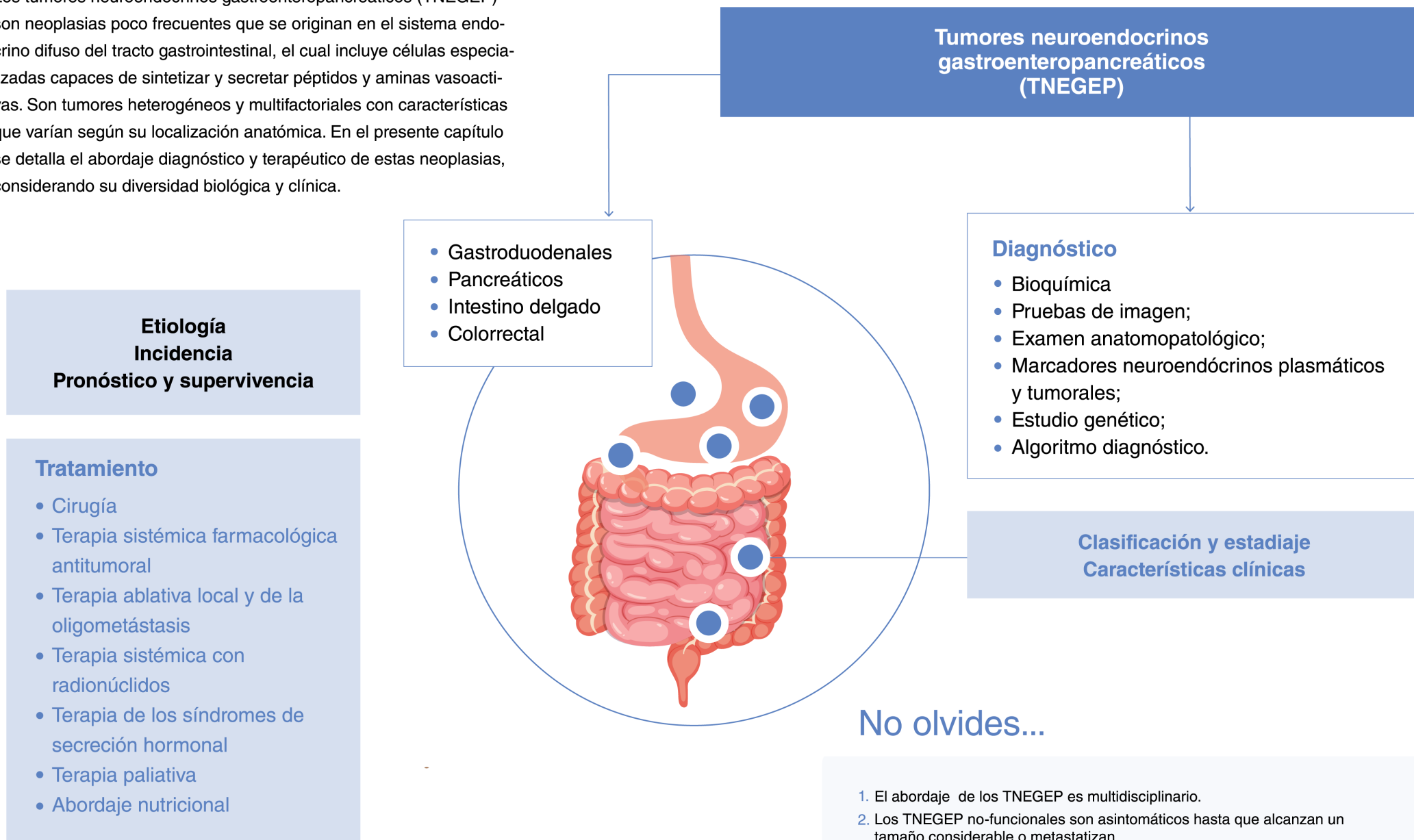


Introducción

Los tumores neuroendocrinos gastroenteropancreáticos (TNEGEP) son neoplasias poco frecuentes que se originan en el sistema endocrino difuso del tracto gastrointestinal, el cual incluye células especializadas capaces de sintetizar y secretar péptidos y aminas vasoactivas. Son tumores heterogéneos y multifactoriales con características que varían según su localización anatómica. En el presente capítulo se detalla el abordaje diagnóstico y terapéutico de estas neoplasias, considerando su diversidad biológica y clínica.



No olvides...

1. El abordaje de los TNEGEP es multidisciplinario.
2. Los TNEGEP no-funcionales son asintomáticos hasta que alcanzan un tamaño considerable o metastatizan.
3. Los TNEGEP funcionales determinando síndromes secretores: síndrome carcinoide; Zollinger Ellison, Cushing, insulinooma, glucagonoma, VIPoma, somatostatinooma, acromegalia.
4. La expresión de receptores de somatostatina depende del grado de diferenciación celular.