

# Rara presentación de polineuropatía distal hipoglicémica causada por un insulinoma en el contexto de una neoplasia endocrina múltiple tipo 1

## An unusual presentation of hypoglycemic distal polyneuropathy caused by an insulinoma in the context of multiple endocrine neoplasia 1

Oscar Castillo Sayán<sup>1</sup>, Cecilia Medina Sánchez<sup>1</sup>, Roger Verona Rubio<sup>2</sup>, Enrique Machicado Zuñiga<sup>3</sup>, German Mendoza Pérez<sup>4</sup>, Lida Tello Cebreros<sup>5</sup>

<sup>1</sup> Servicio de Endocrinología, Hospital Nacional Arzobispo Loayza. Lima, Perú.

<sup>2</sup> Departamento de Patología, Hospital Nacional Arzobispo Loayza. Lima, Perú.

<sup>3</sup> Departamento de Cirugía, Hospital Nacional Arzobispo Loayza. Lima, Perú.

<sup>4</sup> Departamento de Medicina Nuclear, Instituto Peruano de Energía Nuclear. Lima, Perú.

<sup>5</sup> Oficina de Epidemiología, Hospital Nacional Arzobispo Loayza. Lima, Perú.

### Correspondencia:

Oscar Alejandro Castillo Sayán  
Instituto Nacional de Biología Andina  
Hospital Nacional Arzobispo Loayza  
Av. Alfonso Ugarte 848. Lima 1.  
969349149  
oscar.oculm@gmail.com

**Recibido:** 2 de julio 2018

**Aprobado:** 6 de noviembre 2018

**Conflictos de interés:** Los autores declaran no tener conflictos de interés.

### Fuentes de financiamiento:

Autofinanciado.

Reporte presentado parcialmente en el 41st. Annual Meeting of the European Association for the Study of Diabetes en septiembre de 2005, Atenas, Grecia

**Citar como:** Castillo O, Medina C, Verona R, Machicado E, Mendoza G, Tello L. Rara presentación de polineuropatía distal hipoglicémica causada por un insulinoma en el contexto de una neoplasia endocrina múltiple tipo 1. *An Fac med.* 2018;79(4):317-22.  
DOI: <http://dx.doi.org/10.15381/anales.v79i4.15637>

An Fac med. 2018; 79(4):317-22./ DOI: <http://dx.doi.org/10.15381/anales.v79i4.15637>

### Resumen

La neoplasia endocrina múltiple tipo 1 es una enfermedad de rara presentación. Se caracteriza por el compromiso tumoral neuroendocrino, de paratiroides, hipófisis y enteropancreático. Presentamos el caso de una paciente de 19 años con síntomas de cefalea, convulsiones y debilidad de las cuatro extremidades. Se confirmó la presencia de hipoglicemia 33mg/dL. El estudio electromiográfico evidenció polineuropatía sensitivo motora en las cuatro extremidades. La resonancia magnética abdominal mostró un tumor en la cola del páncreas que luego de la pancreatomecía se confirmó como insulinoma. La glicemia se normalizó. Además, presentó un macroadenoma hipofisario, hiperparatiroidismo primario y tumor adrenal no funcionante. A los 25 años presentó cefalea intensa y amaurosis de ojo derecho, en la tomografía axial se evidenció tumoración hipofisaria gigante y en estudio de patología se diagnosticó neoplasia maligna condroide (cordoma).

**Palabras clave:** Neoplasia Endocrina Múltiple tipo 1; Hipoglicemia; Polineuropatía; Insulinoma; Cordoma

### Abstract

Multiple endocrine neoplasia type 1 is a rare disease. It is characterized by the neuroendocrine, parathyroid, pituitary, and enteropancreatic tumor involvement. We present the case of a 19 year old patient with symptoms of headache, convulsions and weakness of the four extremities. The presence of hypoglycemia 33mg/dL was confirmed. The electromyographic study showed motor sensory polyneuropathy in all four extremities. The abdominal magnetic resonance showed a tumor in the tail of the pancreas that after the pancreatomecía was confirmed as insulinoma. The glycemia was normalized. In addition, he presented a pituitary macroadenoma, primary hyperparathyroidism and non-functioning adrenal tumor. At 25 years of age, he presented severe headache and amaurosis of the right eye. Axial tomography showed a giant pituitary tumor and in the study of pathology chondroid malignancy (chordoma) was diagnosed.

**Keywords:** Multiple Endocrine Neoplasia Type 1; Hypoglycemia; Polyneuropathies; Insulinoma; Chordoma

## INTRODUCCIÓN

La neoplasia endocrina múltiple de tipo 1 es una patología de presentación poco frecuente, con una incidencia anual de 1/30000. Suele comprometer 2 o más glándulas endocrinas tales como paratiroides, páncreas, hipófisis. Es una enfermedad autosómica dominante generada por la presencia de un alelo inactivo del gen MEN 1 (menina). El tejido paratiroideo es comprometido en mayor frecuencia y se encuentra asociado a gastrinoma, insulinoma y prolactinoma<sup>1,2</sup>. El motivo de presentación del presente caso es la rara asociación entre hipoglicemia crónica causada por insulinoma y polineuropatía periférica. A nivel mundial se han reportado menos de 40 casos que relacionan la presencia de neuropatía por hipoglicemia crónica<sup>3,4,5</sup>. Además, la paciente presentó una neoplasia maligna de tipo condroide (cordoma), tumor de rara presentación no reportado como componente de MEN tipo 1<sup>6</sup>.

## REPORTE DE CASO

Paciente de 19 años, natural de Hual, Lima. Presentaba un tiempo de enfermedad de un año y cinco meses, caracterizado por presentar cefalea de intensidad moderada, crisis convulsivas tónico clónicas generalizadas y disminución de la fuerza muscular en las 4 extremidades, la cual fue progresiva y ascendente (distal a proximal). Concomitantemente presentó periodos de sensación de frialdad corporal acompañada de temblor generalizado.

Fue hospitalizada en marzo de 2004 en el Instituto Nacional de Ciencias Neurológicas, con diagnóstico de hipoglicemia (glucosa en 33 mg/dL); durante su hospitalización presentó los siguientes hallazgos clínicos y de imágenes: acné, facie cushingoide, galactorrea, hipotrofia e hipotonía muscular generalizada sin signos meningeos ni sensitivos, macroadenoma hipofisario de 2cm que se extendía a nivel paraselar derecho y que comprime quiasma óptico según resonancia magnética de encéfalo (figura 1), formación hipodensa pararenal izquierda dependiente de glandula suprarrenal según tomografía abdominal; y según elec-

tromiografía: polineuropatía sensitiva motora con características axonales en las cuatro extremidades a predominio de miembros superiores así como miopatía no inflamatoria de fondo que compromete musculatura proximal. Así, el diagnóstico de la paciente fue de polineuropatía sensitivo motora por hipoglicemia asociado a prolactinoma en relación a una probable neoplasia endocrina múltiple. Durante su hospitalización recibió de tratamiento: dextrosa, cloruro de sodio, cloruro de potasio, dieta completa en 6 servicios diarios, hidrocortisona, prednisona, levotiroxina y cabergolina. Fue dada de alta hospitalaria y referida al Hospital Nacional Arzobispo Loayza (HNAL) para continuación de manejo de paciente.

En abril de 2004 la paciente fue atendida por el Servicio de Endocrinología del HNAL, presentando aún debilidad en las cuatro extremidades, cefalea ocasional, estreñimiento. Se ampliaron sus antecedentes: nacida de parto prematuro con peso al nacer de 1350g, menarquia a los 12 años, regimen catamenial 3 a 4 cada 28 a 45 días, desde los 16 años acné en cara, a los 17 años diagnosticada de tuberculosis ganglionar con tratamiento correspondiente. Al examen clínico: acné en cara, galactorrea en mama derecha, disminución de la fuerza e hipotonía en las cuatro extremidades. Recibió de tratamiento bromocriptina y prednisona.

En mayo de 2004 la paciente presentó cuadriparesia, con electromiografía informada como polineuropatía cronica activa (signos de denervación y reinervación) a predominio motor probablemente de tipo axonal. En septiembre de 2004 la re-

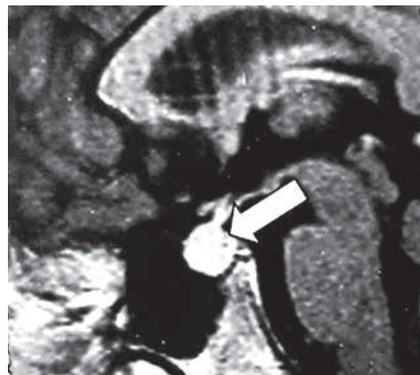


Figura 1. Resonancia magnética de encéfalo mostrando macroadenoma hipofisario de 2 cm.

sonancia magnética de abdomen superior mostró lesión sólida de 2cm de diámetro dependiente de cola de páncreas, hipercaptadora de sustancia de contraste sugestiva de corresponder a lesión de los islotes, tal como se aprecia en la figura 2. Asimismo, la resonancia mostró lesión nodular de 17mm en glándula suprarrenal izquierda. En diciembre de 2004 se le practicó endoscopia digestiva alta con hallazgo de tumor submucoso gástrico en cuerpo, gastritis crónica superficial cuya patología mostró gastritis crónica moderada a severa sin displasia ni metaplasia. Con la sospecha clínica y de exámenes de un probable insulinoma, se le realizó una pancreatectomía distal cuya anatomía patológica confirmó la presencia de insulinoma. (Figura 3).

En febrero de 2005 la gammagrafía con sestamibi realizada mostró imagen sugestiva de glándula paratiroidea inferior derecha hiperfuncionante con wash out rápido. En noviembre del mismo año la electromiografía de control determinó polineuropatía de tipo axonal en proceso de recuperación.

Durante los años 2007 y 2008 la paciente acudió a consulta externa en el HNAL de manera irregular; recibió tratamiento con bromocriptina manteniendo niveles de prolactina, glicemia y calcio dentro de límites normales. En la tabla 1 se muestran los valores de la analítica encontrada en la paciente desde el año 2004 hasta el año 2008. En enero de 2010 acude a la Emergencia del Hospital Nacional Dos de Mayo por presentar cefalea, náuseas, vómitos, amaurosis de ojo derecho y ptosis de párpado derecho, durante 3 semanas de evolución. Fue in-

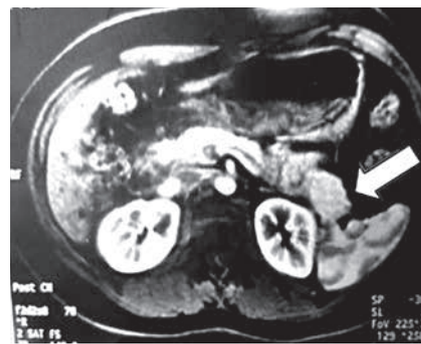


Figura 2. Resonancia magnética de abdomen superior mostrando lesión sólida de 2cm diámetro en cola del páncreas.

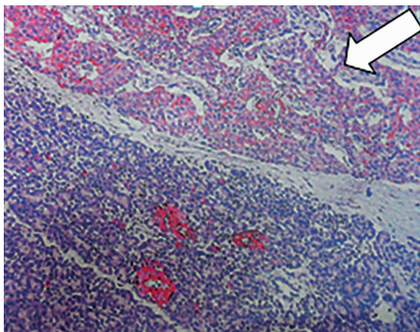


Figura 3. Microscopía de tumor pancreático que muestra tejido tumoral en la parte superior (insulinoma).

ternada y evaluada por neurocirugía que confirmó tumoración hipofisaria gigante que invade la región nasal derecha tal como se aprecia en la figura 4, según tomografía realizada. Fue intervenida quirúrgicamente por vía transcranial en marzo de dicho año, encontrándose un macroadenoma con extensión a senos paranasales y fosa nasal derecha, realizándose exéresis parcial del tumor, y un hallazgo patológico de neoplasia maligna con diferenciación condroide tipo cordoma, realizado en el Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas a donde fue referida para continuar manejo especializado. Según información de los familiares, posteriormente la paciente falleció.

## DISCUSIÓN

La neoplasia endocrina múltiple es una patología rara, con incidencia anual de 1/30000, y se define por la presen-

cia de un caso tumoral que implique dos de los órganos siguientes: paratiroides, tejido endocrino enteropancreático e hipófisis anterior. Es una enfermedad autosómica dominante con expresión variable, en la que los individuos afectados heredan un alelo inactivo del gen MEN1 (cromosoma 11q13). Como consecuencia de la inactivación del alelo normal se produce tumorigénesis en tejidos específicos<sup>1,2,7</sup>.

El caso de nuestra paciente inició su enfermedad a los 17 años con compromiso del sistema nervioso periférico relacionado con episodios de hipoglucemia crónica evidenciada con datos clínicos, bioquímicos y por valoración de velocidad de conducción nerviosa y electromiográficos. Posterior a la extirpación del insulinoma la glicemia e insulinemia se normalizaron y se observó mejoría del compromiso de la polineuropatía clínica y en el estudio electromiográfico. Es por ello que relacionamos estos cambios con la normalización de la glicemia. En relación a otras causas de polineuropatía, no encontramos datos en la historia clínica acerca de contacto con metales pesados. Otra posible causa como la deficiencia de vitamina B12, generalmente presenta incremento del volumen corpuscular medio y la hemoglobina corpuscular media de eritrocitos; además de ser frecuente en personas mayores de 30 años<sup>8</sup>, por lo que fueron descartados como agente causal de polineuropatía.

El compromiso del sistema nervioso periférico causado por la hipoglucemia asociada a insulinoma es un evento poco

común. En el mundo se han reportados menos de 40 casos de neuropatía hipoglucémica<sup>3</sup>, caracterizada por compromiso polineuropático sensitivo-motor, progresiva, simétrica, ascendente, de predominio distal y en miembros superiores<sup>3,4</sup>. Se plantea que la hipoglucemia causaría un fenómeno de isquemia y reperfusión en el sistema nervioso periférico. Asimismo, algunos investigadores proponen que el daño es morfológico, lo que explicaría la recuperación incompleta después de la pancreatectomía<sup>3</sup>. Los experimentos en laboratorio apuntan a que la hipoglucemia es el mediador del daño neuronal debido a que altera el transporte axonal rápido<sup>4,5</sup>, induciendo degeneración de las fibras nerviosas periféricas, particularmente de las localizadas centralmente. El grado de compromiso del sistema nervioso periférico está relacionado con la severidad, duración y frecuencia de los episodios de hipoglucemia. La incidencia anual del insulinoma es de 0,5 a 1 caso por millón de habitantes, 4 a 7% de ellos está asociado a neoplasia endocrina múltiple tipo 1, siendo en este caso de presentación múltiple, y maligna en 25%. La penetrancia a los 40 años es de 10%, y constituye el segundo tumor endocrino enteropancreático más frecuente, después del gastrinoma<sup>2,9</sup>. Vergés y col. encontraron que la presencia de tumor endocrino enteropancreático como única manifestación inicial de neoplasia endocrina múltiple tipo 1, retarda en promedio 4 años el diagnóstico<sup>10</sup>. En relación con el manejo, la cirugía resulta curativa en más de 80%, y el procedimiento indicado es la pancreatectomía distal, pues remueve 85% de la glándula<sup>11,12</sup>.

Se confirmó la presencia de galactorrea clínica, hiperprolactinemia y un macroadenoma hipofisario; la hiperprolactinemia fue controlada con un agonista dopamínico. Los tumores pituitarios ocurren en aproximadamente 40% de los casos sintomáticos de neoplasia endocrina múltiple tipo 1 y son más frecuentes en el sexo femenino. Datos del estudio multicéntrico del Groupe d'Etude des Néoplasies Endocriniennes Multiples<sup>10,13</sup>, reportaron que entre los 136 pacientes portadores de adenomas hipofisarios, estos son la manifestación inicial en 25% de los casos de neoplasia endocrina múltiple tipo 1 espo-

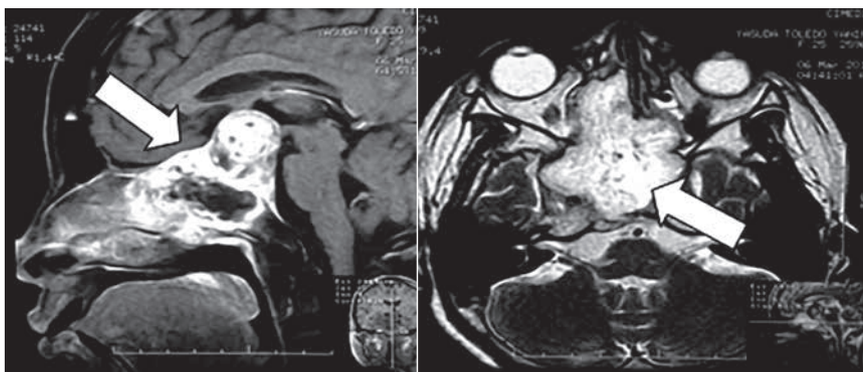


Figura 4. Tomografía donde se observa tumoración hipofisaria gigante que invade región nasal y paranasal derecha.

**Tabla 1.** Exámenes de laboratorio realizados de marzo 2004 a mayo 2008, en paciente con polineuropatía hipoglicémica causada por insulinoma en el contexto de neoplasia endocrina múltiple tipo 1.

<b>Fecha: 03-03-04</b>	
Glicemia	33 mg/dL (70-110)
<b>Fecha: 05-03-04</b>	
Glicemia	78mg/dL (70-110)
T4L	1,26 ng/dL (1-1,7)
TSH	1,92 uU/mL (0,27-4,24)
PRL	54,6 ng/mL (3,30- 24,0)
Calcio iónico	1,32mg/dL (1,13-1,32)
PTH	147 pg/mL (15-65)
Cortisol am	16,16 ug/dl (6,2-19,4)
Na <sup>+</sup>	147 mmol/L (136-146)
K <sup>+</sup>	4,32 mmol/L (3,5-5,2)
Cl <sup>-</sup>	106 mmol/L (98-108)
Aldolasa	56,7 Udes (3-10)
CPK	26 U/L (60-218)
DHL	118 U/L (90-285)
Autoanticuerpo músculo estriado	Negativo
<b>Fecha: 12-03-04</b>	
Cortisol am	6,7ug/dL (6,2-26)
Cortisol pm	3.9 ug/dL (2,3-12,3)
ACTH	1,2 pg/mL ( menor de 40)
<b>Fecha: 16-03-04</b>	
Glicemia	11 mg/dL (65-115)
Insulina	8,8 uU/mL
Rel I/G	0,8 (menos de 0,4)
Péptido C	1,2 ng/mL (0,9-4)
<b>Fecha: 23-03-04</b>	
Glicemia	82 mg/dL
PRL	3,25 ng/mL (3,9-29,5)
<b>Fecha: 12-04-04</b>	
T4	8,5 ng/mL (5,4-11,5)
TSH	2,9 uU/mL (0,27-4,2)
<b>Fecha: 26-05-04</b>	
Pool PRL	10,1 ng/mL (0,3-27)
<b>Fecha: 13-06-04</b>	
Calcio	9,9 mg/dL (8,5-11)
IGF	337,9 ng/dL (182-780)
<b>Fecha: 15-06-04</b>	
Cortisol am	16,16 ug/dL (6,2-19,4)
Cortisol pm	9,17 ug/dL (2,3-11,9)
Hemoglobina	11,5 g%
Hematocrito	35,9%

## Continuación de la tabla 1

<b>Fecha: 22-06-04</b>	
Glicemia	33 mg/dL (65-115)
Insulina	5,6 uU/mL (3-17)
<b>Fecha: 15-12-04</b>	
Glicemia	86mg/dL (65-115)
Insulina	2,2 uU/mL (3-17)
PTH	90 pg/mL (15-65)
Calcio	11,6 mg/dL (8,6-10,2)
PRL	13,6 ng/mL (3,9-29,5)
<b>Fecha: 15-08-05</b>	
Glicemia	86 mg/dL (65-115)
Insulina	2,2 uU/mL (3-17)
<b>Fecha: 13-12-05</b>	
Calcio	11,59 mg/dL (8,6-10,2)
PTH	90,81 pg/mL (15-65)
PRL	13,67 ng/mL (3,9-29,5)
<b>Fecha: 25-04-08</b>	
Calcio iónico	1.28 mmol/L (1,13-1,32)
PRL	5,77 ng/mL (4,79-23,3)
Fósforo	3,18 mg/dl (2,7-4,5)
Hemoglobina	12,2 g%
Hematocrito	37,4%
VCM	83,7 fL (82-101)
HBCM	27,3 pg (27-34)
CHBCM	32,6 % (31,5-36)
<b>Fecha: 06-05-08</b>	
Glicemia	92 mg/dL (70-110)
Calcio iónico	1,29 mmol/L (1,13-1,32)

rápido, y en 17% de los casos familiares; 15% de ellos son no funcionantes y aproximadamente 62% secretan prolactina, 9% son secretores de hormona de crecimiento y 4% producen ambas hormonas. Un estudio realizado en niños y adolescentes también encontró una mayor ocurrencia de prolactinomas<sup>14</sup>.

Los niveles de calcio estuvieron dentro de límites normales o ligeramente incrementados. Siempre con niveles elevados de parathormona, lo cual confirmaba el hiperparatiroidismo primario. Debido a la prioridad del tratamiento del insulinoma y la leve expresión clínica del hiperparatiroidismo no requirió tratamiento. El hiperparatiroidismo primario está presente en 80 a 100% de los casos de neoplasia

endocrina múltiple tipo 1, tiene una penetrancia a los 50 años de 100%<sup>9</sup>. La edad de presentación es en la tercera década de la vida, siendo menor que en los casos no asociados. Entre el 9 a 30% de casos asociados presentan síntomas de hiperparatiroidismo<sup>9</sup>. El aporte de la gammagrafía con sestamibi es controversial, por lo que su mayor utilidad radicaría en la reintervención quirúrgica, pues en estos casos de hiperplasia sólo se llega a visualizar la glándula que tenga mayor actividad mitocondrial, aquella con mayor avidéz por el radiotrazador, lo que a su vez explicaría el fenómeno de wash out rápido<sup>15</sup>. El momento de la cirugía es controversial, pues una paratiroidectomía temprana predispondría a recurrencia y a mayor dificultad en la reintervención. El

procedimiento propuesto es la paratiroidectomía total con autotransplante heterotópico de las paratiroides resecadas<sup>2</sup>.

El hallazgo en la tomografía abdominal de un nódulo en la glándula adrenal izquierda suele asociarse con neoplasia endocrina múltiple tipo 1. No se evidenció clínica de disfunción adrenal y el cortisol en varias oportunidades estuvo dentro de límites normales. En relación con el compromiso adrenal, la literatura reporta que 30 a 40% de los casos de neoplasia endocrina múltiple tipo 1, se encuentran en forma incidental lesiones adrenales, que pueden presentarse como adenoma, carcinoma o hiperplasia nodular bilateral. Los tumores adrenales no son considerados lesiones principales y usualmente son no funcionantes<sup>16</sup>.

Reportamos este caso de neoplasia endocrina múltiple tipo 1 por lo inusual de su presentación, con polineuropatía periférica relacionada con hipoglicemia crónica. Finalmente, durante el seguimiento de la paciente, se detectó por estudio de imagen la presencia de un tumor hipofisario con extensión supraselar con compromiso de la región paranasal y nasal derecha. El estudio anatomopatológico determinó el hallazgo de un cordoma maligno, tumor de rara presentación. En este momento surgió la controversia si la paciente presentó clínicamente un macroadenoma productor de prolactina o desde el inicio de su enfermedad presentó el cordoma. Dicha neoplasia en la mayoría de casos inicia su desarrollo en la región esfeno occipital (clivus) y sacra<sup>6,17,18</sup>, en el caso presentado, la resonancia no evidenció tumoración en esta zona, sino un macroadenoma hipofisario con extensión supraselar que produjo hiperprolactinemia por compresión del tallo pituitario. No existen reportes de lesión inicial de cordoma a nivel hipofisario<sup>6,19</sup>. Así, no podríamos aseverar que el condroma fue el causante directo de la hiperprolactinemia. De igual manera, no existen reportes de asociación de cordoma a neoplasia endocrina múltiple tipo 1<sup>6,17-19</sup>, dejando abierta la posibilidad que el presente reporte sea el primer caso de dicha asociación.

## REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Carney JA. Familial multiple endocrine neoplasia: the first 100 years. *Am J Surg Pathol*. 2005;29(2):254-274
2. Marx S, Wells SA. Multiple Endocrine Neoplasia. En: Melmed S, Polonsky K, Larsen PR, Kronenberg H. (editores). *Williams Textbook of Endocrinology*. EE.UU: Elsevier. 2011:1728-1767.
3. Striano S, Striano P, Manganelli F, Boccella P, Bruno R, Santoro L, et al. Distal hypoglycemic neuropathy. An insulinoma-associated case, misdiagnosed as temporal lobe epilepsy. *Neurophysiol Clin*. 2003;33(5):223-227. DOI:10.1016/j.neucli.2003.08.001
4. Jaspan JB, Wollman RL, Bernstein L, Rubenstein AH. Hypoglycemic peripheral neuropathy in association with insulinoma: Implication of glucopenia rather than hyperinsulinism. *Medicine*. 1982;61(1):33-44
5. Heckmann JG, Dietrich W, Hohenberger W, Klein P, Hanke B, Neundörfer B. Hypoglycemic sensorimotor polyneuropathy associated with insulinoma. *Muscle Nerve*. 2000;23(12):1891-4
6. Martínez FJ, Conde E, Manjón P, Ricoy JR, Pérez A. Cordoma. Sus variantes y diagnóstico diferencial. *Rev Esp Patol*. 2007;40(3):135-197. DOI: 10.1016/S1699-8855(07)70071-5
7. Taboada LB, Vera A, Kattah W, López R, Medina VL, González D. Mutación del gen de la menina: desde el hiperparatiroidismo familiar aislado a la neoplasia endocrina múltiple de tipo 1. *Rev Colomb Cir*. 2011;26(2):118-130
8. Martínez KM, Cadabal T, Miguens I, García L. Manifestaciones neurológicas por déficit aislado de vitamina B12. *Semergen*. 2013;39(5):245-288. DOI: 10.1016/j.semergen.2012.06.006
9. Kaltsas GA, Besser MG, Grossman AB. The diagnosis and medical management of advanced neuroendocrine tumors. *Endocr Rev*. 2004;25(3):458-511. DOI:10.1210/er.2003-0014
10. Vergès B, Boureille F, Goudet P, Murat A, Beckers A, Sassolas G, et al. Pituitary disease in MEN type1 (MEN1): Data from the France-Belgium MEN1 multicenter study. *J Clin Endocrinol Metab*. 2002;87(2):457-465. DOI: 10.1210/jcem.87.2.8145
11. Thakker RV, Newey PJ, Walls GV, Bilezikian J, Dralle H, Ebeling PR, et al. Clinical practice guidelines for Multiple Endocrine Neoplasia Type 1 (MEN1). *J Clin Endocrinol Metab*. 2012;97(9):2990-3011. DOI:10.1210/jc.2012-1230
12. Yates C, Newey P, Thakker RV. Challenges and controversies in management of pancreatic neuroendocrine tumours with MEN1. *Lancet*. 2015;3(11):895-905. DOI:https://doi.org/10.1016/S2213-8587(15)00043-1
13. Goudet P, Bonithon-Kopp C, Murat A, Ruszniewski P, Niccoli P, Ménégau F, et al. Gender-related differences in MEN 1 lesion occurrence and diagnosis: a cohort study of 734 cases from Groupe d'étude des Tumeurs Endocrines. *Eur J Endocrinol*. 2011;165(1):97-105. DOI: 10.1530/eje-10-0950
14. Mindermann T, Wilson CB. Pediatric pituitary adenomas. *Neurosurgery*. 1995;36(2):259-68
15. Nguyen BD. Parathyroid imaging with Tc-99m sestamibi planar and SPECT scintigraphy. *Radiographics*. 1999;19(3):601-14. DOI: 10.1148/radiographics.19.3.g99ma10601
16. Barzon L, Pasquali C, Grigoletto C, Pedrazzoli S, Boscaro M, Fallo F. Multiple endocrine neoplasia type 1 and adrenal lesions. *J Urol*. 2001;166(1):24-7
17. Ferraresi V, Nuzzo C, Zoccali C, Marandino F, Vidiri A, Salducca N, et al. Chordoma: clinical characteristics, management and prognosis of a case series of 25 patients. *BMC Cancer*. 2010;10:22. DOI: 10.1186/1471-2407-10-22
18. Gutiérrez-Partida CF, Ramirez-Barrios LR, Delgado-Peña B. Cordomas de la base del cráneo. *Rev Mex Neuroci*. 2014;15(4):207-210.
19. Khawaja A, Venkatraman A, Mirza M. Clival chordoma: case report and review of recent developments in surgical and adjuvant treatments. *Pol J Radiol*. 2017;82:670-675. DOI:10.12659/PJR.902008