

Ipopituitarismo acquisito

- L'ipopituitarismo acquisito è una condizione di ridotta funzionalità dell'ipofisi, una ghiandola localizzata all'interno della scatola cranica al di sotto dell'encefalo, che regola la funzione di tutte le altre ghiandole endocrine dell'organismo. Questo deficit funzionale può essere dovuto a:
 - ✓ tumori ipofisari o delle strutture circostanti
 - ✓ infiammazioni e infezioni (ipofisiti)
 - ✓ disturbi vascolari (emorragie, ischemia)
 - ✓ chirurgia e/o radioterapia sull'ipofisi o sulle strutture circostanti
 - ✓ trauma cranico
 - ✓ "sella vuota"

- Il difetto funzionale può interessare uno o più ormoni ipofisari, ed i sintomi clinici dipendono dagli ormoni coinvolti:
 - ✓ ipotiroidismo in caso di deficit di TSH
 - ✓ alterazioni dei cicli mestruali nella donna e disfunzione erettile nell'uomo in caso di deficit di FSH ed LH
 - ✓ ipotensione, ipoglicemia e astenia in caso di deficit di ACTH
 - ✓ ritardo di crescita nei bambini e nei ragazzi in caso di deficit di ormone della crescita (nell'adulto il deficit di ormone della crescita è di solito asintomatico)

- La diagnosi di ipopituitarismo acquisito avviene attraverso esami ormonali specifici e la RM con mdc della sella turcica per evidenziare eventuali alterazioni anatomiche della regione ("sella vuota", adenomi, ecc.).

- La terapia dell'ipopituitarismo acquisito prevede il trattamento della causa specifica (es. rimozione del tumore) e la reintegrazione degli ormoni mancanti.