

**“La gestione multidisciplinare dei tumori ipofisari: stato dell’arte e realtà
in Regione Liguria al 2025”
Genova Sala Convegni DIMI Dipartimento di Medicina Interna e Specialità Mediche,
17 ottobre 2025**

Razionale ed obiettivi del Convegno

La patologia tumorale ipofisaria è generalmente caratterizzata dalla presenza di neoformazioni con caratteristiche cliniche di benignità e ridotta aggressività. Il quadro clinico è spesso definito dall’eventuale ipersecrezione di ormoni antero-ipofisari (es. prolattina, GH o ACTH), che danno luogo a specifiche sindromi cliniche quali l’acromegalia, nel caso di eccessiva produzione di GH da parte del tumore ipofisario, o della Malattia di Cushing, qualora si presenti un eccesso di secrezione di ACTH.

L’Ospedale Policlinico San Martino di Genova rappresenta a livello regionale un *Hub* per la patologia ipofisaria, accreditato dalla EU come uno dei Centri di Eccellenza Italiani per il trattamento della patologia ipofisaria, nell’ambito della rete ENDO-ERN (European Reference Network on Rare Endocrine Conditions, <https://endo-ern.eu/it/competenze-specifiche/ghiandola-pituitaria-mtg6>).

Negli ultimi anni il ruolo del nostro Centro come riferimento regionale (e macro-regionale) per la diagnosi ed il trattamento degli adenomi ipofisari si è tradotto in un progressivo aumento della casistica ed in una maggiore complessità dei pazienti presi in carico (spesso valutati come *second opinion* nell’ambito di una rete *hub and spoke*).

Pertanto, la gestione di tumori ipofisari che presentano grandi dimensioni, invasività delle strutture anatomiche circostanti e caratteristiche clinico-radiologiche di aggressività si è fatta sempre più frequente e rappresenta ad oggi il fulcro dell’attività del team multidisciplinare (Pituitary Unit) che coinvolge in prima battuta endocrinologi, neurochirurghi, anatomopatologi e neuroradiologi.

Un adeguato *management* dei pazienti con adenoma ipofisario “complicato” non può prescindere dalla stretta collaborazione dei diversi specialisti coinvolti nella Pituitary Unit, per pianificare e effettuare il trattamento migliore per il singolo soggetto, sia esso terapia medica, chirurgica, radioterapia, o la combinazione di due o più di queste opzioni.

Il Convegno in oggetto ha lo scopo di illustrare le più recenti novità in ambito di diagnosi e trattamento di tumori ipofisari complicati, attraverso la presentazione della reale esperienza clinica della nostra Pituitary Unit, e al contempo sottolineare quelli che sono al momento dei limiti nella nostra comprensione ed inquadramento di queste patologie.

08:45 Introduzione e presentazione del Convegno (Prof. Diego Ferone e Prof. Gianluigi Zona)

Sessione 1: Diagnosi e terapia dei tumori ipofisari (09:00 – 11:00)

Moderatori: Dott. Diego Criminelli Rossi (U.O. Neurochirurgia), Dott. Federico Gatto (U.O. Clinica Endocrinologica)

09:00 Dott.ssa Claudia Campana– Terapia medica nei tumori ipofisari – Focus su acromegalia e Malattia di Cushing

09:15 Dott. Paolo Nozza - Diagnosi AnatomicoPatologica: stato dell'arte.

09:30 Dott.ssa Lara Castelletti– La diagnosi radiologica...oltre la morfologia

09:45 Dott. Alessandro Prior– Le opzioni chirurgiche nel trattamento dei tumori ipofisari

Discussione (10:00 – 10:30)

10:30 – 11:00 *Invited Lecture* Prof.ssa Chiara Villa – Il ruolo del patologo nella gestione dei tumori ipofisari aggressivi

11:00 – 11:30 Coffee break

Sessione 2: Tra casi clinici e linee guida (11:00 – 13:00)

Conduttori: Dott. Diego Criminelli Rossi Dott. Federico Gatto

Tavola rotonda: Dott.ssa Claudia Teti) Dott.ssa Elena Nazzari , Dott.ssa Giulia Graziani , Dott.ssa Federica Nista , Dott.ssa Valentina Bullara, Dott.ssa Micaela Cuttica, Flavio Giannelli, Dott.ssa Elisa Bennicelli .

11:30 – 12:00 Caso Clinico 1: Macroprolattinoma farmaco-resistente aggressivo

12:00 – 12:30 Caso Clinico 2: Tumore ipofisario ACTH-secerne

12:30 – 13:00 Caso Clinico 3: Tumore ipofisario non funzionante pluri-recidivato

13:00 Discussione

13:30 Conclusioni e Take home message