Abstract

Outcome data from large series confirm increased mortality of patients with pituitary tumours, predominantly due to vascular disease. Control of cortisol secretion and growth hormone (GH) hypersecretion (together with cardiovascular risk factor reduction) is key in the normalisation of mortality rates in patients with Cushing’s disease and acromegaly, respectively, though some excess mortality may persist even in “cured” patients.

Résumé

Les données issues de grandes séries épidémiologiques confirment l’excès de mortalité des patients porteurs de tumeurs hypophysaires. Le contrôle de la sécrétion de cortisol et de l’hypersécrétion de GH (parallèlement à la réduction des facteurs de risque cardiovasculaire) sont déterminants dans la normalisation des taux de mortalité chez les patients atteints de maladie de Cushing ou d’acromégalie, même s’il persiste une surmortalité chez les patients « guéris ».

Disclosure of interest

The authors have not supplied their declaration of conflict of interest.

References


