

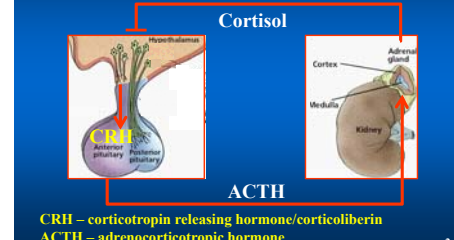


Dr. rer. nat. Manfred Fobker
Zentrale Einrichtung Labor
- Zentrallaboratorium -
Universitätsklinikum Münster
Albert-Schweitzer-Campus 1
48149 Münster
Tel.: 0251 83-48701
Fax: 0251 83-47225
fobker@uni-muenster.de
www.kichi.uni-muenster.de

Sommersemester 2020)

- 1 -

Homöostatische Regulation von Cortisol-Sekretion



- 2 -

Übersicht: Erkrankungen der Nebennieren

- Cushing-Krankheit → genuine adrenale Hyperfunktion
 - primär (adrenal)
 - sekundär (hypophysal)
 - tertiär (hypothalamisch)
- Cushing-Syndrom → funktionale Manifestation des erhöhten Spiegels von Cortikosteroiden
- Addison-Krankheit → genuine adrenale Hypofunktion
 - primär
 - sekundär
 - tertiär

- 3 -

Cushing-Syndrom 1913 – Klinische Symptome



- 5 -

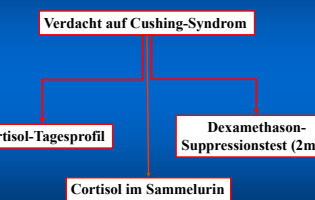
Cushing-Syndrom – Klinische Symptome



- Mondgesicht
- Zentrale Adipositas
- Akne
- Haarausfall (Frauen)
- Dünne Haut
- Hautinfektionen
- Gestörte Wundheilung
- Pathologische Frakturen
- Muskelschwund
- Glycosurie

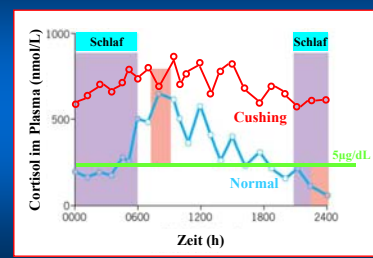
- 6 -

Diagnostik des Cushing-Syndroms



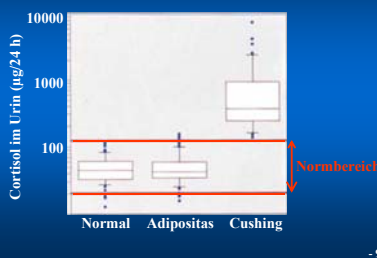
- 7 -

Cortisol-Tagesprofil



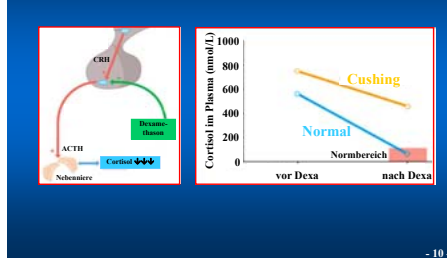
- 8 -

Cortisol im Sammelurin



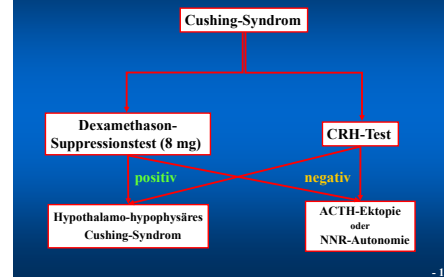
- 9 -

Dexamethason-Hemmtest (2 mg)



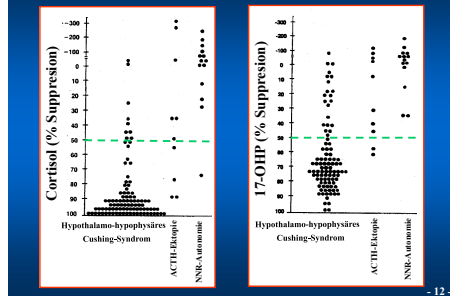
- 10 -

Cushing-Syndrom – Differenzierung



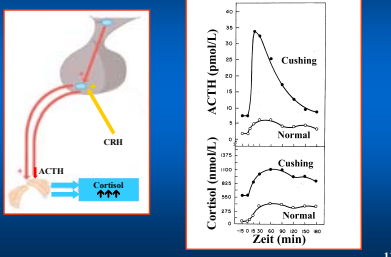
- 11 -

Dexamethason-Hemmtest (8 mg)



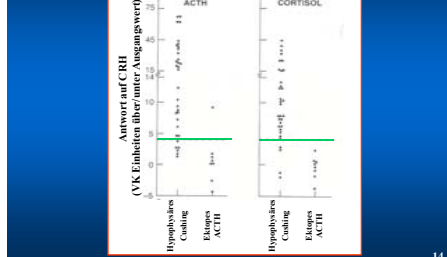
- 12 -

CRH-Test bei hypothalamo-hypophysärem Cushing-Syndrom



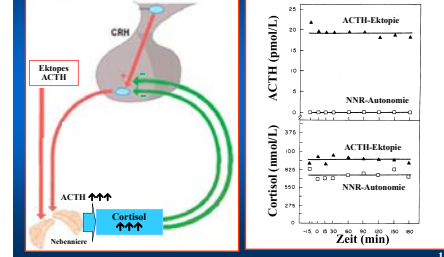
- 13 -

CRH-Test bei hypothalamo-hypophysärem Cushing-Syndrom



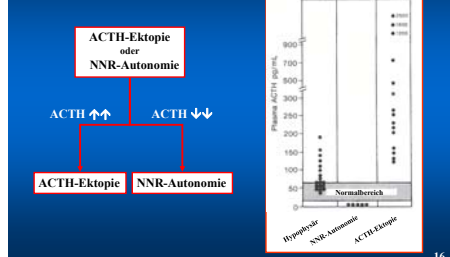
- 14 -

CRH-Test bei ACTH-Ektopie und NNR-Autonomie



- 15 -

ACTH-Ektopie vs. NNR-Autonomie Differenzierung



- 16 -

Cushing Syndrom – Ätiologie

- ACTH-abhängig (80%)
 - hypophysär – zumeist kleine Adenome
 - ektope ACTH-Produktion – Bronchialkarzinom, auch Thymus, Leber, und Nierenkarzinome
- ACTH-unabhängig (20%)
 - Nebennierenadenom
 - Nebennierenkarzinom (selten, Inzidenz ca. 0,001%)
 - noduläre Nebennierenhyperplasie/-dysplasie
 - exogene Glucocorticoidgabe

- 4 -

Morbus Addison – Ätiologie

Ursache	Ergänzende Laboruntersuchungen
Primäre NNR-Insuffizienz	
• autoimmun (75%) • Tuberkulose • Hämorrhagien • Sarkoidose • Amyloidose • adrenogenitales Syndrom • Adrenoleukodystrophie	Nebennieren-AK Tine-Test Neisseria meningitidis ACE; Ca ²⁺ ; 1,25-OH-D ₃ 17-OH-Progesteron
Sekundäre und tertiäre NNR-Insuffizienz	
• Tumor • Granulome • Entzündungen • Blutungen • Strahlentherapie	

- 17 -

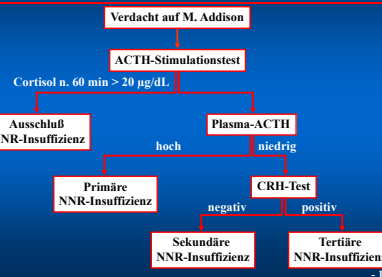
Morbus Addison – Klinische Symptome



- 18 -

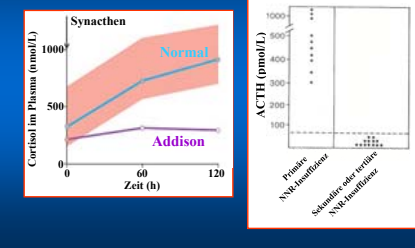
Morbus Addison

Labordiagnostisches Vorgehen



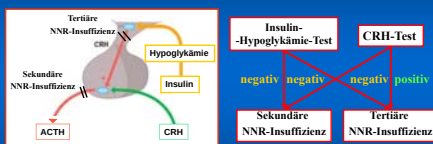
- 19 -

ACTH-Stimulationstest



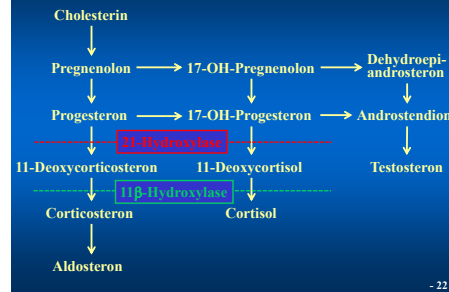
- 20 -

Differenzierung Sekundäre vs. tertiäre NNR-Insuffizienz



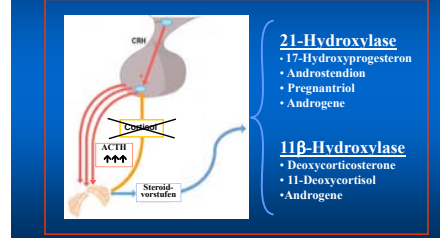
- 21 -

Biosynthese von Steroiden



- 22 -

Adrenogenitales Syndrom (AGS) Pathogenese



- 23 -

21-Hydroxylase-Mangel

Defizienz	21-Hydroxylase (klassische Form)	21-Hydroxylase (nicht-klassische Form)	11β-Hydroxylase
Enzym/Gen	CYP21/P450c21	CYP21/P450c21	CYP11B/p450c11
Inzidenz	1:14.000	1:500	1:100.000
Hormone			
Glucocorticoide	↓	N	↓
Mineralocorticoide	↓	N	↑
Androgene	↑	N	↑
17-OHP ↑↑	17-OHP ↑ oder ↑	DOC, 11-DC	
Klinische Symptome			
Anämie Genitalien	♀	*	♀
Salzverlust	+	-	-
Bluthochdruck	N	N	↑
Natrium	↓	N	↑
Kalium	↑	N	↓

- 24 -

Klassisches AGS

Symptome	
• Pseudopubertas precoox	
• Pseudo-POS	
• Wachstumsstörungen	
• Anomale Genitalien	
• Salzverlust:	▪ Hyponatriämie
	▪ Hyperkalämie (bis 10 mEq/L)
	▪ Hyperreninämie
	▪ Gedeckstörungen
	▪ Erbrechen
	▪ Gewichtverlust

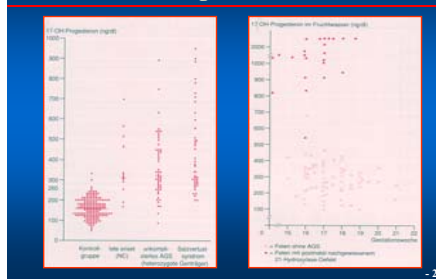
- 25 -

Nicht-Klassische („late-onset“) AGS

Symptome
• Acne
• Hirsutismus
• Oligomenorrhea
• premature Pubarche
• 17-OHP normal oder leicht erhöht

- 26 -

17-OH-Progesteron in der Diagnostik von AGS



- 27 -

Polyzystisches Ovarsyndrom (POS) (Stein-Leventhal Syndrom)

Symptome
• Hirsutismus
• Acne, Seborrhö
• androgenetische Aloperie
• Oligo/Amenorrhö
• Infertilität
• 17-OHP normal oder leicht erhöht

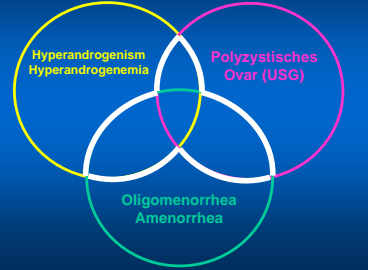
Erweiterte Symptomatik

- Adipositas (BMI > 30 kg/m²)
- Zentrales Fettverteilungsmuster (Taille > 80 cm)
- Dysliproteinämie (TG ↑ HDL↓)
- arterielle Hypertonie



- 28 -

Polyzystisches Ovarsyndrom (PCOS) Diagnostische Kriterien



- 29 -

Hyperandrogenemie Differentialdiagnose

	Testosteron	Androstendion	17-OH-Prog	Cortisol
PCOS	↑	↑ oder N	↑ oder N	N
AGS	↑	↑ oder N	↑ oder N	↓
Tumor	↑↑	↑↑	↑	↑ oder N
Cushing-S.	↑ oder N	↑ oder N	N	↑↑

- 30 -

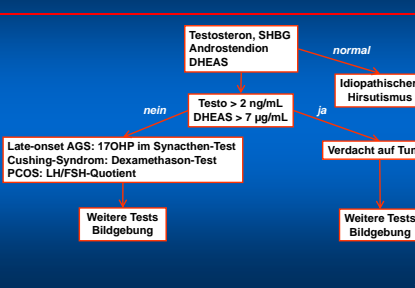
Androgen-produzierendes Nebennieren-Karzinom

Symptome
• Extremer Hirsutismus
• Oligo/Amenorrhö
• Androgenetische Aloperie
• Clitoromegalie
• Testosteron > 2 ng/mL
• DHEAS > 7 ng/mL
• Schnelle Entwicklung von Symptomen



- 31 -

Diagnostik beim Hirsutismus



- 32 -