

Το Σύνδρομο της Πολλαπλής Ενδοκρινικής Νεοπλασίας τύπου 1 ή MEN-1 είναι κληρονομική νόσος που οφείλεται σε μεταλλάξεις του γονιδίου MEN και επηρεάζει τους ενδοκρινείς αδένες, δηλαδή οργάνων που παράγουν ορμόνες. Οι αδένες που προσβάλλονται πιο συχνά είναι οι παραθυρεοειδείς, το πάγκρεας και η υπόφυση.