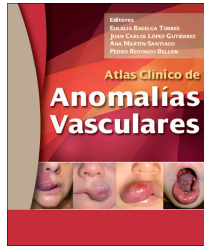


ATLAS CLINICO DE ANOMALIAS VASCULARES



Autor: Baselga
ISBN: 9788478856091
Páginas: 692
Año: 2016
Edición: 1
Idioma: Castellano
Disponible: **En Stock**
Precio: ~~60.00~~
57.00

Iva no incluido

DESCRIPCION:

Las anomalías vasculares son un grupo de enfermedades que comprenden ciertos tumores y malformaciones de los vasos sanguíneos, frecuentes en la edad pediátrica. Entre ellos, el más frecuente es el hemangioma infantil, pero también existen otros como las malformaciones capilares conocidas también como picotazo de la cigüeña y beso del ángel, manchas en vino de oporto, malformaciones venosas, arteriales o linfáticas.

Este atlas ayuda de forma visual al clínico y otras personas relacionadas en el ámbito de la salud a diagnosticar estas enfermedades y llamarlas de manera correcta para poder proporcionar el mejor tratamiento posible. El libro se encuentra dirigido a todos aquellos profesionales de la salud que se encuentran en contacto directo con estas anomalías, ya sean pediatras, dermatólogos, dermatólogos pediatras, enfermeras, médicos de familia y otros especialistas.

En la edición del libro participan prestigiosos dermatólogos y cirujanos expertos en el tema de anomalías vasculares, entre ellos la Dra. Eulàlia Baselga Torres, el Dr. Juan Carlos López Gutiérrez, la Dra. Ana Martín-Santiago y el Dr. Pedro Redondo Bellón, todos ellos coordinadores de la Sociedad Española de Anomalías Vasculares (SEAV).

INDICE:

1. HEMANGIOMA DE LA INFANCIA

- 1.1. Historia natural de los hemangimas
- 1.2. Clasificación clínica
- 1.3. Morfología según localización
- 1.4. Complicaciones de los hemangimas
 - 1.4.1. Ulceración
 - 1.4.2. Compromiso visual
 - 1.4.3. Compromiso de la vía aérea
 - 1.4.4. Compromiso estético
 - 1.4.5. Predictores de secuela
- 1.5. Hemangiomas segmentarios
- 1.6. Diagnóstico diferencial
- 1.7. Tratamiento

2. HEMANGIOMA CONGÉNITO

- 2.1. Hemangioma congénito rápidamente involutivo (RICH)
- 2.2. Hemangioma congénito no involutivo (NICH)
- 2.3. Hemangioma congénito parcialmente involutivo (PICH)

3. GRANULOMA PIÓGENO

4. ANGIOMA EN PENACHO/TUFTED ANGIOMA

5. HEMANGIOENDOTELIOMA KAPOSIFORME

6. HEMANGIOENDOTELIOMA RETIFORME

7. HEMANGIOENDOTELIOMA EPITELIOIDE

8. ANGIOSARCOMA

9. SARCOMA DE KAPOSI

MALFORMACIONES VASCULARES

MALFORMACIONES VASCULARES. INTRODUCCIÓN

1. MALFORMACIONES CAPILARES

- 1.1. Mancha en vino de Oporto
 - 1.1.1. Clínica
 - 1.1.2. Diagnóstico diferencial
 - 1.1.3. Tratamiento de las MVO
 - 1.1.4. Síndromes asociados
 - 1.1.4.1. Síndrome de Sturge-Weber
 - 1.1.4.2. Síndrome de Klippel-Trenaunay
 - 1.1.4.3. Síndrome CLOVES
 - 1.1.4.4. Síndrome de Proteus
 - 1.1.4.5. Síndrome de megalencefaliamalformación capilar-polimicrogiria o síndrome MCAO
 - 1.1.4.6. Malformación capilar difusa con sobrecrecimiento
 - 1.1.4.7. Síndromes de sobrecrecimiento asociados a mutaciones en PIK3CA/AKT
 - 1.1.4.8. Síndrome CLAPO
 - 1.1.4.9. Síndrome de malformación capilar- malformación arteriovenosa
 - 1.1.4.10. Síndrome microcefalia-malformación capilar
 - 1.1.5. Facomatosis pigmento-vasculares
- 1.2. Mancha salmón o nevus simplex
 - 1.2.1. Clínica
 - 1.2.2. Diagnóstico diferencial
 - 1.2.3. Síndromes
- 1.3. Cutis marmorata telangiectática congénita (CMTC)
- 1.4. Telangiectasia
 - 1.4.1. Araña vascular
 - 1.4.2. Telangiectasia hemorrágica hereditaria (THH) o síndrome de Rendu Osler
 - 1.4.3. Telangiectasia hereditaria benigna (THB)
 - 1.4.4. Telangiectasia nevoide unilateral

- 1.4.5. Angioma serpiginoso
 - 1.4.6. Telangiectasia esencial generalizada
 - 1.4.7. Vasculopatía colágena cutánea
 - 1.4.8. Ataxia telangiectasia o síndrome de Louis Barr
 - 1.4.9. Máculas telangiectásicas asociadas a cavernomatosis cerebral múltiple familiar (CCMF)
 - 1.4.10. Otras
 - 1.5. Otras malformaciones capilares
 - 1.5.1. Nevus anémico
 - 2. MALFORMACIONES LINFÁTICAS**
 - 2.1. Malformaciones linfáticas comunes
 - 2.1.1. Malformaciones linfáticas macroquísticas
 - 2.1.2. Malformaciones linfáticas microquísticas
 - 2.1.3. Diagnóstico diferencial
 - 2.2. Malformación linfática generalizada
 - 2.3. Enfermedad de Gorham-Stout
 - 2.4. Linfedema
 - 2.4.1. Linfedema congénito
 - 2.4.2. Linfedema tardío
 - 2.4.3. Linfedema en malformaciones combinadas
 - 2.4.4. Tratamiento del linfedema
 - 3. MALFORMACIONES VENOSAS**
 - 3.1. Malformación venosa común
 - 3.1.1. Malformaciones venosas en el polo cefálico
 - 3.1.2. Malformaciones venosas en las extremidades
 - 3.1.3. Malformaciones venosas en la región genital
 - 3.1.4. Malformaciones venosas difusas extensas
 - 3.1.5. Malformación venosa (flebectasia) superficial no evolutiva
 - 3.2. Malformación venosa familiar cutáneo-mucosa
 - 3.3. Síndrome del nevus azul en tetina de goma (blue rubber bleb nevus o síndrome de Bean)
 - 3.4. Malformaciones glomovenosas
 - 3.5. Malformación venosa verrucosa (antes denominado hemangioma verrucoso)
 - 3.6. Sinus pericranii
 - 3.7. Anomalía venosa fibroadiposa
 - 4. MALFORMACIONES ARTERIOVENOSAS**
 - 4.1. Malformaciones arteriovenosas esporádicas
 - 4.2. Malformaciones arteriovenosas sindrómicas
 - 5. FÍSTURAS ARTERIOVENOSAS**
 - 6. MALFORMACIONES COMBINADAS**
 - 6.1. Malformaciones combinadas capilares-venosas
 - 6.1.1. Malformaciones combinadas capilares-venosas con sobrecrecimiento
 - 6.2. Malformaciones combinadas capilares-linfáticas
 - 6.3. Malformaciones combinadas capilares-arteriovenosas
 - 6.4. Malformaciones combinadas linfático-venosas
 - 6.5. Malformaciones combinadas capilares-linfático-venosas
 - 7. MALFORMACIONES VASCULARES ASOCIADAS CON OTRAS ANOMALÍAS**
 - 7.1. Síndrome de Klippel-Trenaunay
 - 7.2. Síndrome de Parkes-Weber
 - 7.3. Síndrome CLOVES
 - 7.4. Síndrome de Proteus
 - 7.5. PROS (PIK3CA related overgrowth spectrum) asociado a malformación vascular
 - 8. MALFORMACIONES VASCULARES PROVISIONALMENTE INCLASIFICADAS**
 - 8.1. Linfangioendoteliomatosis multifocal con trombocitopenia
 - 8.2. Linfangiomatosis kaposiforme
 - 8.3. Síndrome de hamartomas PTEN
- Clasificación ISSVA