

INDICE DE MATERIAS

CAPITULO 1	CONCEPTO, FUNCION Y ORIGEN DEL ERITRON	1
	<i>Dr. Hernando Sarasti O.</i>	
	La hemoglobina -pulmón molecular.....	1
	El eritrocito -célula transportadora de oxígeno.....	6
	Concepto y mecanismo de la anemia	11
	Lecturas recomendadas	14
CAPITULO 2	DEFICIENCIA DE HIERRO	15
	<i>Dr. Francisco Cuéllar Ambrosi</i>	
	<i>Myriam Posada Jaramillo - nutricionista dietista</i>	
	Epidemiología	15
	Etiología	15
	Patogenia	18
	Sintomatología	18
	Laboratorio	19
	Diagnóstico diferencial	19
	Tratamiento	19
	Lecturas recomendadas	20
CAPITULO 3	LAS PORFIRIAS	21
	<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
	Biosíntesis del heme	21
	Lecturas recomendadas.....	26
CAPITULO 4	ANEMIAS MEGLOBLASTICAS Y DEFICIENCIA DE VITAMINA B₁₂.....	28
	<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
	Etiología	29
	Vitamina B ₁₂	29
	Anemia perniciosa	31
	Anemia megaloblástica postgastrectomía	35
	Trastornos intestinales	35
	Lecturas recomendadas	35
CAPITULO 5	ANEMIAS MEGLOBLASTICAS POR DEFICIENCIA DE ACIDO FOLICO	36
	<i>Dr. José Domingo Torres Hernández</i>	
	Generalidades	36
	Química	36
	Fuentes	36
	Absorción	36
	Funciones y metabolismo	37
	Deficiencia de folatos	38
	Malabsorción	39

Aumento de las necesidades	41
Inhibición del metabolismo	42
Lecturas recomendadas	45
CAPITULO 6	
ANEMIA APLASTICA -INSUFICIENCIA DE LA MEDULA OSEA- PANCITOPENIA	46
<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
Introducción	46
Anemia aplásica	47
Anemia aplásica constitucional o tipo Fanconi	53
Aplasia pura de la serie roja	53
Anemia hipoplásica congénita o síndrome de Blackfan-Diamond	53
Anemia aplásica pura de la serie roja adquirida	53
Lecturas recomendadas	54
CAPITULO 7	
ANEMIAS HEMOLITICAS I	55
<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
Generalidades	55
Destrucción normal de los eritrocitos	55
Hallazgos clínicos de la hemólisis excesiva	56
Hallazgos sanguíneos en las anemias hemolíticas	56
Clasificación de los estados hemolíticos	58
Lecturas recomendadas	59
CAPITULO 8	
ANEMIAS HEMOLITICAS II: HEREDITARIAS POR DEFECTO DE MEMBRANA Y ANORMALIDAD DE LA GLICOLISIS	60
<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
Defectos de membrana	60
Esferocitosis hereditaria	60
Elíptocitosis hereditaria	62
Acantocitosis	63
Estomatocitosis hereditaria	64
Anormalidades enzimáticas del eritrocito	64
Lecturas recomendadas	70
CAPITULO 9	
ANEMIAS HEMOLITICAS III: TRASTORNOS HEMOGLOBINOPATICOS	72
<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
Hemoglobina	72
Hemoglobinas anormales	75
Hemoglobinas M. Metahemoglobinemias hereditarias, cianosis familiar	82
Hemoglobinas inestables. Anemia hemolítica congénita de cuerpos de Heinz (AHCH)	83
Hemoglobinas con mayor afinidad por el oxígeno. Eritrocitosis familiar	86

Hemoglobinas anormales con baja afinidad por el oxígeno.	88
Cianosis familiar	89
Hemoglobinas anormales adquiridas	89
Lecturas recomendadas	91
CAPITULO 10	
ANEMIAS HEMOLITICAS IV: LAS TALASEMIAS Y ERITROPOYESIS INEFECTIVA Y ANEMIAS DISERITROPOYETICAS	92
<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
Las talasemias	92
Hallazgos clínicos	94
Persistencia hereditaria de hemoglobina fetal (PHHF)	98
Eritropoyesis inefectiva	98
Anemias diseritropoyéticas congénitas (CDA)	99
Lecturas recomendadas	99
CAPITULO 11	
ANEMIAS HEMOLITICAS V: ADQUIRIDAS	100
<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
Anemias hemolíticas inmunes	100
Anemias hemolíticas por isoanticuerpos	104
Anemias hemolíticas inmunes inducidas por drogas	105
Anemias hemolíticas no inmunes	106
Lecturas recomendadas	110
CAPITULO 12	
OTROS TIPOS DE ANEMIAS	111
<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
Anemia por deficiencia de proteínas	111
Anemia de la insuficiencia renal	111
Anemia de los trastornos endocrinos	112
Anemias sideroblásticas	112
Anemia de enfermedades crónicas	114
Anemias mielopíticas	115
Lecturas recomendadas	116
CAPITULO 13	
POLICITEMIA	118
<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
Introducción	118
Policitemia vera, policitemia rubra vera, enfermedad de Vásquez-Osler	118
Policitemia secundaria (eritrocitosis)	121
Policitemia relativa	124
Lecturas recomendadas	125
CAPITULO 14	
EL LEUCOGRAMA, MIELOFIBROSIS, MONONUCLEOSIS INFECCIOSA	126
<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
Leucograma	126

	Granulocitos	127
	Leucocitosis y neutrofilia	129
	Neutropenia	131
	Defectos funcionales de los granulocitos	133
	Eosinófilos	134
	Basófilos	134
	Monocitos	135
	Reacción leucemoide	135
	Reacción leucoeritroblástica	135
	Metaplasia mieloide y mielofibrosis	135
	Mononucleosis infecciosa	136
	Lecturas recomendadas	137
CAPITULO 15	LAS LEUCEMIAS AGUDAS	139
	<i>Dr. Francisco Cuéllar Ambrosi</i>	
	Etiología	139
	Leucemia aguda linfoblástica (LAL) del niño	139
	Leucemia aguda linfoblástica del adulto	142
	Tratamiento	146
	Lecturas recomendadas	148
CAPITULO 16	LAS LEUCEMIAS CRONICAS	149
	<i>Dr. Francisco Cuéllar Ambrosi</i>	
	Leucemia mieloide crónica	149
	Leucemia linfoide crónica (LLC)	151
	Lecturas recomendadas	153
CAPITULO 17	LINFOMA NO HODGKIN	154
	<i>Dr. Amado J. Karduss U.</i>	
	Definición	154
	Epidemiología	154
	Etiología	154
	Origen celular	155
	Diagnóstico	156
	Clasificación	156
	Estadificación	158
	Características clínicas	160
	Linfomas de baja agresividad	161
	Linfomas de agresividad intermedia	161
	Linfomas de alta agresividad	162
	Tratamiento	163
	Lecturas recomendadas	164
CAPITULO 18	ENFERMEDAD DE HODGKIN	165
	<i>Dr. Rodolfo Gómez W.</i>	
	Etiología y fisiopatogenia	165
	Epidemiología	166
	Patología y biología	167

Diagnóstico y etapificación	169
Presentación clínica	171
Tratamiento	172
Enfermedad de Hodgkin en pacientes VIH positivos	174
Lecturas recomendadas	175
CAPITULO 19 DESORDENES NEOPLASICOS DE LAS CELULAS PLASMATICAS	176
<i>Dr. Amado J. Karduss Ureta</i>	
Mieloma múltiple	176
Macroglobulinemia de Waldström	183
Lecturas recomendadas	183
CAPITULO 20 ENFERMEDADES DEL BAZO, HISTIOCITOSIS Y LIPIDOSIS	184
<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
El bazo	184
Espolenomegalia congestiva	188
Síndrome de espolenomegalia tropical	189
Histiocitosis	190
Enfermedad de Gaucher	192
Enfermedad de Niemann-Pick	194
Lecturas recomendadas	195
CAPITULO 21 MIELODISPLASIAS	196
<i>Dr. Hernando Sarasti O.</i>	
Introducción	196
Hallazgos clínicos	196
Clasificación de las mielodisplasias	198
Lecturas recomendadas	199
CAPITULO 22 HEMOSTASIA	200
<i>Dr. Francisco Falabella F.</i>	
A. Aspectos generales	200
Factores de la coagulación	203
Inhibidores de la coagulación	208
B. Función y mecanismos de acción vascular y plaquetario	210
Función y mecanismos del sistema de la coagulación	213
Vía clásica común	214
Sistema fibrinolítico	214
C. Investigación del paciente con historia de tendencia hemorrágica	216
Historia clínica	216
Las pruebas de laboratorio en el diagnóstico de las alteraciones de la coagulación	219
D. Alteraciones adquiridas de la coagulación	224
I. Síntesis disminuida de factores vitamina K dependientes	224
Causas de deficiencia de vitamina K	226
II. Enfermedades hepáticas	228

	III. Consumo de factores	229
	IV. Pérdida de factores	234
	V. Inhibidores patológicos	235
E.	Alteraciones hereditarias de la coagulación	235
	Hemofilia A	235
	Hemofilia B	237
	La enfermedad de von Willebrand	238
	Hemofilia C	240
	Deficiencias hereditarias de los factores XII, prekallikreína y kininógeno de alto peso molecular	241
	Deficiencias hereditarias de los factores V, VII, X, protrombina y fibrinógeno	241
	Deficiencia de factor XIII	241
	Lecturas recomendadas	241
CAPITULO 23	PURPURAS VASCULARES	243
	<i>Dr. Miguel A. Escobar M.</i>	
	Clasificación de los desórdenes hemorrágicos vasculares	243
	Lecturas recomendadas	252
CAPITULO 24	TRASTORNOS PLAQUETARIOS	253
	<i>Dr. Alberto Restrepo M.</i>	
	Las plaquetas	253
	Trombocitopenias	255
	Trombocitosis	267
	Defectos funcionales de las plaquetas	269
	Lecturas recomendadas	273
CAPITULO 25	ESTADOS DE HIPERCOAGULABILIDAD Y TROMBOSIS	275
	<i>Dr. Miguel A. Escobar M.</i>	
	Factores clínicos de riesgo	275
	La coagulación intravascular diseminada (CID)	276
	Enfermedades con alto riesgo de trombosis	277
	Proteínas C y S	280
	Lecturas recomendadas	281
CAPITULO 26	LOS GRUPOS SANGUÍNEOS	283
	<i>Dr. Juan Manuel Herrera Parga</i>	
	Historia	283
	Genética de los grupos sanguíneos	283
	El sistema ABO	284
	Los antígenos asociados al ABO	285
	Los sistemas inmunógenos	285
	Lecturas recomendadas	288
CAPITULO 27	TRANSFUSION SANGUINEA	289
	<i>Dr. Juan Manuel Herrera Parga</i>	

Historia	289
Los productos sanguíneos y sus indicaciones	290
El acto transfusional	293
Reacciones adversas a la transfusión	294
Anexo 1	295
Lecturas recomendadas	295