

ÍNDICE

ÍNDICE

PRIMERA PARTE

CAPÍTULO I.	Págs.
Morfogénesis de las células sanguíneas	13
Hematopoyesis embrionaria prehepática	14
Hematopoyesis hepática	16
Hematopoyesis en la vida postfetal	17
CAPÍTULO II.	
Constitución histológica de los tejidos citohematógenos	21
Médula ósea	22
Aparato linfático	23
Bazo	24
Tejido hemohistioblastico difuso	26
CAPÍTULO III.	
Elementos figurados de la sangre normal y patológica	31
CAPÍTULO IV.	
Constitución citológica de los órganos hematopoyéticos estudiada por medio de la punción exploradora	49
Punción esternal	50
Punción esplénica	58
Punción ganglionar	68
Punción del hígado	77

SEGUNDA PARTE

CAPÍTULO I.

	Págs.
Hemopatías con alteraciones predominantes en la serie roja	84
Las anemias	94
Clasificación general de las anemias	100
Anemias por hemorragia	103
Anemias por hemólisis	104
Anemias por carencia de hierro	116
Anemias por carencia de principio antianémico	127
Anemia perniciosa de Addison-Biermer	130
Anemias por alteración anatómico funcional de la médula ósea	143
Las poliglobulias	153
La poliglobulia esencial o enfermedad de Vaquez	157
La mielosis eritrómica	168
La eritroleucemia o mielosis eritroleucémica	169
La enfermedad eritroblástica de Weil	171

CAPÍTULO II.

Hemopatías caracterizadas por alteraciones predominantes en la serie granulocítica	173
 Hemopatías granulocitarias hiperplásicas: leucemias y seudoleucemias mieloídes	180
Hemopatías hiperplásicas tumorales	199
Mieloma o enfermedad de Kahler	199
Cloroma	202
Hemopatías granulocitarias hipoplásicas y aplásicas	204
La agranulocitosis o enfermedad de Schultz	205
La atrofia mieloide aguda	210
La atrofia mieloide crónica	113

CAPÍTULO III.

Hemopatías con alteraciones predominantes en la serie linfocitaria.	220
Leucemia linfoide crónica	221
Leucemia linfoide aguda	224
Hemopatías linfocitarias tumorales	224
Linfosarcoma y linfosarcomatosis	225

CAPÍTULO IV.

Hemopatías con alteraciones predominantes en la serie monocítica .	232
Mononucleosis infecciosa	233
Leucemia monocítica	237

CAPÍTULO V.

Síndromes hemorragíparos	242
Clasificación de los síndromes hemorragíparos	251
Síndromes purpúricos	252
Púrpura constitucional de Werlhof	253
Púrpuras adquiridos	261
Púrpura de Schoenlein-Henoch	262
Púrpuras infecciosos primitivos	264
Púrpuras secundarios	265
Síndromes hemofílicos. La hemofilia	266
Síndromes hemorragíparos por hipoprotrombinemia	272

CAPÍTULO VI.

Hemopatías caracterizadas por alteraciones predominantes en el S. R. E.	275
Enfermedad de Gaucher	279
Enfermedad de Nieman-Pick	286
Enfermedad de Schüller-Christian	288
Enfermedad de Hodgkin	291

CAPÍTULO VII.

Esplenomegalias crónicas	324
Enfermedad de Banti	349
Enfermedad de Frugoni	352
Otros tipos de esplenomegalia primitiva	335
Esplenomegalias crónicas de origen infeccioso: tuberculosis y sífilis	357
Esplenomegalias parasitarias: equinococosis esplénica	359
Esplenomegalias tumorales	362

HEMOPATÍAS INFANTILES

PRIMERA PARTE,

El cuadro hemático en el niño sano	Págs.
-----------------------------------------------------	--------------

SEGUNDA PARTE.

Las anemias del niño	373
Caracteres generales de las anemias de la primera infancia	374
Las anemias del recién nacido	376
Eritroblastosis fetal	377
Síndrome de Winckel	385
Las anemias del lactante	387
Anemias infantiles hipoerómicas	389
Anemias globulares	392
Clasificación de las eritroblastosis	395
La enfermedad hemolítica	398
La anemia a células falciformes	399
La anemia mediterránea de Coolcy	400
La anemia hemolítica aguda de Lederer	402
Las anemias graves no esplenomegálicas	404
Las anemias del niño	405
Algunas consideraciones generales sobre tratamiento	407



Inscripto en el Registro de la Propiedad
Literaria y Artístico. - Biblioteca Nacional
Montevideo (R. O. del Uruguay)