



<b>Peso</b>	0.6 kg
<b>Dimensiones</b>	11 × 17 × 3 cm
<b>Encuadernación</b>	Tapa blanda
<b>Páginas</b>	752
<b>Año</b>	2021
<b>Edición</b>	20a edición
<b>Autor</b>	Gerard Espinosa Garriga, Ricard Cervera Segura
<b>Editorial</b>	Panamericana
<b>ISBN</b>	9788491106524

## DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

En la actualidad, los pacientes que sufren enfermedades autoinmunes sistémicas presentan complejos problemas diagnósticos, terapéuticos y pronósticos en la práctica clínica diaria que, en ocasiones, exigen una toma de decisiones difícil y arriesgada. Este manual práctico sirve de apoyo al médico clínico para obtener puntos de referencia básicos, adquirir experiencia rápida y seleccionar la conducta que se debe seguir en cada enfermedad, en función de las condiciones particulares de cada paciente.

### Puntos claves

- Se ha añadido un capítulo dedicado específicamente al tratamiento de las manifestaciones inmunoinflamatorias de la COVID-19.
- Se han incluido actualizaciones de todos los capítulos de esta guía de práctica clínica para el diagnóstico y el tratamiento de las enfermedades autoinmunes sistémicas.
- Se han incrementado el número de entidades y situaciones clínicas complejas tratadas en el libro.
- Se han introducido las principales novedades terapéuticas surgidas en los últimos cuatro años y, especialmente, sobre el uso racional de las nuevas terapias biológicas.

## I. Enfermedades autoinmunes sistémicas clásicas

1. Lupus eritematoso sistémico
2. Síndrome antifosfolípídico
3. Síndrome de Sjögren
4. Esclerosis sistémica
5. Miopatías inflamatorias idiopáticas

6. Vasculitis sistémicas. Definición y clasificación
7. Arteritis de células gigantes. Polimialgia reumática
8. Arteritis de Takayasu
9. Poliarteritis nodosa
10. Tromboangiitis obliterante (Enfermedad de Buerger)
11. Enfermedad de Kawasaki
12. Vasculitis asociadas a anticuerpos anticitoplasma de neutrófilo (ANCA)
13. Vasculitis por IgA (Schönlein-Henoch)
14. Crioglobulinemia
15. Urticaria-vasculitis
16. Enfermedad de Behçet
17. Síndrome de Cogan
18. Vasculitis aisladas o limitadas

19. Policondritis recidivante
20. Sarcoidosis
21. Enfermedades autoinflamatorias monogénicas
22. Defectos congénitos de la inmunidad (inmunodeficiencias primarias)
23. Síndrome hemofagocítico en el adulto
24. Enfermedad de Still del adulto
25. Enfermedad autoinmune asociada a IgG4
26. Síndrome autoinmune/inflamatorio inducido por adyuvantes (síndrome ASIA)
27. Respuesta inmunoinflamatoria en la COVID-19

28. Uveítis
29. Neumopatía intersticial en las enfermedades autoinmunes
30. Manifestaciones extrahepáticas del virus de la hepatitis C
31. Evaluación del riesgo cardiovascular en enfermedades autoinmunes sistémicas
32. Fiebre en pacientes con enfermedades autoinmunes sistémicas en tratamiento inmunodepresor
33. Enfermedades autoinmunes e infecciones tropicales

- 34. Control perioperatorio del paciente con enfermedad autoinmune sistémica
- 35. El paciente con enfermedad autoinmune sistémica en urgencias
- 36. Embarazo y enfermedades autoinmunes sistémicas
- 37. Enfermedades autoinmunes inducidas por tratamientos biológicos
- 38. Manifestaciones autoinmunes relacionadas con terapias biológicas antineoplásicas

#### V. Fármacos

- 39. Antiinflamatorios no esteroideos
- 40. Antimaláricos
- 41. Glucocorticoides
- 42. Inmunodepresores
- 43. Immunoglobulinas
- 44. Vasodilatadores
- 45. Anticoagulantes
- 46. Terapias biológicas dirigidas contra el linfocito B
- 47. Otros tratamientos biológicos

Apéndices

Guías de referencia rápidas

Valores normales de laboratorio

Nombres comerciales de algunos fármacos comunes en los Estados Unidos

Índice

[Más de Medicina Interna »](#)

[Síguenos en Facebook »](#)