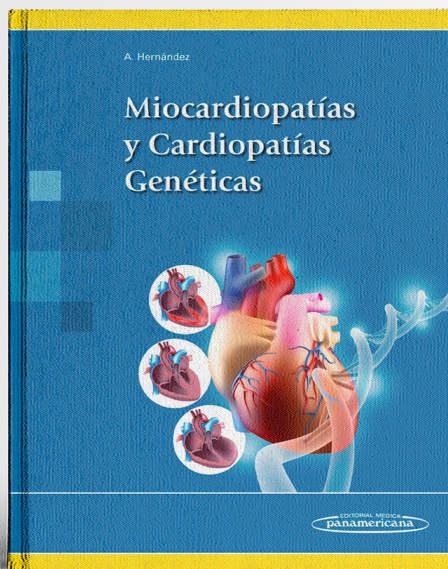




Peso	1.5 kg
Dimensiones	28 × 21 × 2 cm
Encuadernación	Tapa blanda
Páginas	554
Año	2023
Autor	Aitor Hernández Hernández, Manuel García de Yebenes
Edición	1era edición
Editorial	Panamericana
ISBN	9788491109624
Idioma	Español

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

Las cardiopatías genéticas, que comprenden las miocardiopatías, canalopatías y aortopatías familiares, son un grupo de enfermedades cardiovasculares con base genética, presentación familiar -se evalúan familias, no pacientes- y que se relacionan con la muerte súbita.

Este tipo de patologías son entidades frecuentes, ya que afectan a una de cada 200 personas, y en la actualidad el conocimiento e interés en ellas está en aumento, en parte gracias a la realización más extensa de estudios genéticos y el desarrollo de nuevas terapias específicas.

Miocardiopatías y Cardiopatías Genéticas está especialmente dirigido a cardiólogos clínicos con interés en las cardiopatías genéticas, para que sirva de introducción detallada y completa a este apasionante mundo. Además, los médicos en formación de Cardiología y Radiología interesados en imagen cardíaca y cardiólogos pediátricos podrán encontrar en esta obra un interesante material de estudio.

Puntos clave del libro Miocardiopatías y Cardiopatías Genéticas 1era edición

- Facilita al lector un conocimiento básico pero completo de genética e interpretación de estudios genéticos.

- » [Más libros de Pediatría](#)
 » [Más libros de Cardiología](#)
 » [Más libros de Cardiología pediátrica](#)
 » [Síguenos en Facebook](#)

Descubre muchos más en www.campus.com.pe

SECCIÓN IV. MIOCARDIOPATÍA ARRITMOGÉNICA, MIOCARDIOPATÍA NO COMPACTADA Y MIOCARDIOPATÍA RESTRICTIVA

- 16 Miocardiopatía no compactada
- 17 Miocardiopatía arritmogénica
- 18 Imagen en miocardiopatía arritmogénica
- 19 Manejo de la arritmias y de la muerte súbita en la miocardiopatía arritmogénica
- 20 Miocardiopatía restrictiva

SECCIÓN V. MIOCARDIOPATÍA INFILTRATIVA Y POR DEPÓSITO

- 21 Amiloidosis cardíaca. Clasificación y diagnóstico
- 22 Amiloidosis cardíaca por transtiretina. Manejo y tratamiento específico
- 23 Amiloidosis cardíaca AL. Manejo y tratamiento específico
- 24 Enfermedad de Danon. Enfermedad por PRKAG2. Desminopatías
- 25 Enfermedad de Fabry

SECCIÓN VI. CANALOPATÍAS

- 26 Síndrome de Brugada
- 27 Síndrome de QT largo
- 28 Síndrome de QT corto. Síndrome de repolarización precoz
- 29 Taquicardia ventricular polimórfica catecolaminérgica
- 30 Algoritmo de estudio de muerte súbita en paciente y familiares

SECCIÓN VII. AORTOPATÍAS FAMILIARES

- 31 Síndrome de Marfan
- 32 Síndrome de Loeys-Dietz
- 33 Aortopatías familiares no sindrómicas
- 34 Imagen en aortopatías familiares
- 35 Dispositivos y cirugía en miocardiopatías y cardiopatías genéticas

SECCIÓN VIII. CARDIOPATÍAS FAMILIARES EN PEDIATRÍA

- 36 Miocardiopatías en pediatría
- 37 Canalopatías en pediatría
- 38 Aortopatías en pediatría
- 39 Rasopatías, glucogenosis y miocardiopatías mitocondriales
- 40 Deporte y cardiopatías genéticas en niños

SECCIÓN IX. SITUACIONES ESPECIALES EN CARDIOPATÍAS GENÉTICAS

- 41 Deporte y miocardiopatías. Diagnóstico diferencial

- 42 Deporte en canalopatías y aortopatías. Arritmias y deporte
- 43 Embarazo en cardiopatías genéticas
- 44 Miopatías, enfermedades neuromusculares y miocardiopatías
- 45 Situaciones clínicas que pueden inducir miocardiopatías