

PORTADA



AUTORES

Javier López del Val
Juan Andrés Burguera Hernández

TÍTULO

Enfermedad de Huntington

SUBTÍTULO

Claves y respuestas para un desafío singular

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

- EAN 9788498353525
- DIMENSIONES 17 x 24 cm
- PÁGINAS 160
- EDICIÓN 1
- ENCUADERNACIÓN Rústica
- AÑO 2010

PUNTOS CLAVES

- Reúne los múltiples avances en el conocimiento de las alteraciones genéticas y moleculares causantes de la enfermedad y de sus formas clínicas, su diagnóstico y el tratamiento sintomático.
- Una obra rigurosa destinada a los neurólogos y a todos aquellos profesionales de la salud interesados en conocer y acabar con la transmisión evolutiva de tan terrible enfermedad.

DESCRIPCIÓN

La enfermedad de Huntington es sin duda una de las enfermedades más penosas para el paciente y más apasionantes para el neurólogo del siglo XXI. La aparatosidad de sus manifestaciones (trastornos psíquicos, movimientos anormales y espasmódicos, etc.) y su incertidumbre evolutiva, unidas a la dificultad del diagnóstico clínico si se desconocen los antecedentes, hacen que las familias lleguen a ocultar a sus propios enfermos o a no declararlos.

Este libro de los Dres. Luis Javier López del Val y Juan Andrés Burguera Hernández reúne los múltiples avances en el conocimiento de las alteraciones genéticas y moleculares causantes de la enfermedad y de sus formas clínicas, su diagnóstico y el tratamiento sintomático.

Una obra rigurosa destinada a los neurólogos y a todos aquellos profesionales de la salud interesados en conocer y acabar con la transmisión evolutiva de tan terrible enfermedad.

CONTENIDO

| | |
|---|---|
| Capítulo 1 | Capítulo 2 |
| Historia de los coreas y de la enfermedad de Huntington | Epidemiología y distribución geográfica |
| | Capítulo 3 |

TELÉFONO

(5255) 5025-0664

EMAIL

infomp@medicapanamericana.com.mx

Historia natural de la enfermedad

Capítulo 4

Manifestaciones motoras

Capítulo 5

Manifestaciones no motoras

Capítulo 6

Variantes clínicas

Capítulo 7

Estudios de neuroimagen. Estudios de activación funcional (PET Y RMf)

Capítulo 8

Neuropatología

Capítulo 9

Modelos transgénicos

Capítulo 10

Diagnóstico diferencial

Capítulo 11

Tratamiento médico

Capítulo 12

Cirugía en la Enfermedad de Huntington

Capítulo 13

Estudios genéticos

Capítulo 14

Diagnóstico presintomático y consejo genético

Capítulo 15

Asociaciones de pacientes y redes de investigación. Su papel en el tratamiento de la enfermedad de Huntington