

## CONTENIDO

Cap. I Herencia y Medio Ambiente	15
Cap. I Factores Antropológicos y Malformaciones:	19
a) Antropología Biológica.	19
b) Antropología Cultural y Social.	22
<b>Malformaciones de Anexos Oculares</b>	
Cap. III Pliegues Palpebrales Congénitos y Ametropías.	27
Cap. IV Estrabismo y Malformaciones	42
a) Síndrome de Turk-Stilling-Duane bilateral	42
b) Ptosis y Oftalmoplejia Parcial	43
<b>Malformaciones del Globo Ocular en su Conjunto</b>	
Cap. V Microftalmia y Colobomas del Tracto Uveal.	48
<b>Malformaciones del Segmento Anterior</b>	
Cap. VI Membrana Pupilar Persistente. Melanosis Congénita bilateral del Iris. Heterocromía del Iris. Iridosquiasis.	58
Cap. VII Disgenesias Mesodermales de la Cámara Anterior (Primera Parte). Estafiloma Corneal.	71
Cap. VIII Disgenesias Mesodermales de Cámara Anterior (Segunda Parte). Aniridia. Esclerocórnea.	78
Cap. IX Goniadisgenesias: Glaucomas Infantil, Juvenil y Crónico Simple del Adulto.	85
Cap. X Catarata Congénita. Lenticono.	
Cap. XI Cristalino Ectópico: Síndrome de Marfán. Homocistinuria.	93
	108

## **Malformaciones de Polo Posterior**

- Cap. XII a) Vitreo-retinopatias Congénitas: Pliegues Retinianos Congénitos. Distrofias Vitreo-retinianas: Retinosquisis Juvenil Ligada al Sexo. 125
- Cap. XII Distrofias motedas de la retina: Fundus Albipunctatus. Fundus Flavimaculatus y Enfermedad de Stargardt 133
- Cap. XIV Distrofia Viteliforme de la Mácula. 139
- Cap. XV Algunas Malformaciones de la Papila Optica Síndrome de Aicardi. 145

## **Malformaciones Generalizadas con Manifestaciones Oculares.**

- Cap. XVI Anomalías de Pigmentación. Albinismo. Albinismo Parcial y Heterocromía del Iris; Síndrome de Waardenburg 155
- Cap. XVII Reticubendoteliosis: Enfermedad de Hand-Schuller-Christian. 171

## **Deformaciones Cráneo-Faciales**

- Cap. XVIII Malformaciones Cráneo-Faciales: Enfermedad de Crouzón. 175
- Cap. XIX Atrofia Hemifacial Progresiva. 181
- Cap. XX Displasias de Arcos Branquiales: Síndromes de Franceschetti y Goldenhar. Coristomas y Displasias de Arcos Branquiales. 189
- Cap. XXI Síndrome de Hallerman-Streiff-Francois. 215

## **Facomatosis (Displasias Embrionarias)**

- Cap. XXII Displasias Neuroectodermales:  
a) Neurofibromatosis. b) Esclerosis Tuberosa. 225
- Cap. XXIII Displasias Vasculares:  
a) Angiomatosis Retiniana.  
b) Enfermedad de Sturge-Weber.  
Síndrome de Klippel-Trenaunay-Weber 233
- Cap. XXIV Displasias Pigmentarias Neuroectodermales:  
Nevus de Ota. 245
- Cap. XXV Tumores Hereditarios: Retinoblastoma. 251