

ÍNDICE ALFABÉTICO

A

Aberrometría, **736-737**
Ablación láser, triquiasis, **3-4**
Absceso orbitario, **579**
– saco lagrimal, **55**
Acné rosácea, **717-718**
Acomodación, **739-740**
Acrocefalosindactilia. *Ver* Síndrome Apert
Acromegalía, **693-694**
Acropaquia tiroidea, **729-730**
Adaptaciones sistema sensorial ocular, **536**
Adaptometría Goldmann-Weekes, **499**
– oscuridad, **499-500**
Adenoma epitelio pigmentario iris, **326**
– hipofisario, **652-654**
– pleomórfico glándula lagrimal, **589-591**
– sebáceo, esclerosis tuberosa, **705**
Agentes hiperosmóticos, **262**
– inmunosupresores, tratamiento uveítis, **285**
Agnosia, **660**
Agonistas alfa-2, **260**
Agrafia, **660**
Agudeza visual, **735-736**
Agujero estenopeico, **738**
– macular relacionado edad, **427-430**
– – seudoagujeros, **430**
– – traumático, **681**
Albinismo, **524-526**
Alcaptonuria, decoloración escleral, **163**
Alexia, **660**
Allopurinol, catarata inducida fármacos, **170**
Alteraciones pestañas, **2-6**
– supranucleares motilidad ocular, **639-641**
Alucinaciones visuales, **660**
Amaurosis congénita Leber, **514-515**
– fugax, **473, 615**
– – estenosis carotídea, **709**
Amблиopía, **37, 533-534**
– alcohol-tabaco, **618-619**
Amétropías, **740-744**
Amiloidosis subepitelial familiar córnea, **131-132**
Amiodarona, catarata inducida fármacos, **170**
– neuropatía óptica, **619**
– queratopatía remolino, **140**
Amniontocele, **52**
Ampulotonía, estenosis primaria
– punto lagrimal, **49**
Análogos prostaglandinas, **260**
Anemia, neuropatía óptica, **495**

Anemia, retinopatía, **495**
Aneurismas arteria retiniana, **486-489**
– compresión nervio óptico, **650-651, 652**
– – tercer par, **643, 643, 645**
– intracraeales, **605, 605, 662-664, 662-664**
– – aspectos neurooftálmicos, **663-664**
– – RNM, **605, 605**
– miliares Leber, **491-492**
Angiografía con indocianina verde, **410-411**
– – – efectos adversos, **410**
– – – fases, **410-411**
– – – hiper/hipofluorescencia, **411**
– – – técnica fotográfica, **410**
– fondo ojo, **401-411**
– – con aspecto fóvea, **405-406**
– – – barrera hematorretiniana, **402-403**
– – – efectos adversos, **403-404**
– – – fases, **404-406**
– – – fluoresceína, **401-410**
– – – hiper/hipofluorescencia, **406-409**
– – – interpretación, **409-410**
– – – técnica fotográfica, **402-404**
– nuclear magnética, **605**
Angiomatosis encefalotrigeminal.
– *Ver* Síndrome Sturge-Weber
Angiomiolipomas, esclerosis tuberosa, **705**
Anillo Fleischer, queratocono, **136**
– Kayser-Fleischer, enfermedad Wilson, **142**
– Soemmerring, **190**
– Vossius, concusión, **168-169, 169**
– Wessely, queratitis disciforme herpética, **112**
Aniridia, **256-257**
– traumática, **679**
Anisometropía, **744**
– clínica, **744**
– tratamiento, **744**
Anomalía Peters, **255-256**
– – córnea plana, **143**
– – microesferofaquia, **192**
Anomalías dentales, síndrome Reiger, **255**
– microvasculares intrarretinianas, **449**
– – – retinopatía diabética preproliferativa, **453-454**
Anquiloblefarón, penigoide cicatricial, **78**
Antimetabolitos, tratamiento uveítis, **285**
Antipalúdicos, maculopatía inducida
– fármacos, **440-442**
– queratopatía remolino, **140**
Apoplejía hipofisaria, **653-654**
– – parálisis tercer par, **644**
Aracnodactilia, síndrome Marfan, **724-725**

Arco senil, **122-123**
Arteriolosclerosis, retinopatía hipertensiva, **479-480**
Arteritis células gigantes, **615-617, 694-695**
Articulaciones Charcot, diabetes mellitus, **699**
Artritis. *Ver también* Artritis idiopática
– juvenil; Artritis psoriásica
– enfermedad Crohn, **703**
– idiopática juvenil, **695-696**
– – uveítis, **286-287**
– – psoriásica, **696-697**
– – uveítis, **286, 287**
– reactiva. *Ver* Síndrome Reiter
– reumatoide, **697-698**
– – adelgazamiento corneal, **121**
– – disolución corneal, **122**
– – escleritis, **158**
– – queratitis, **121-122**
Artrooftalmopatía. *Ver* Síndrome Stickler
Asa Axenfeld, **85**
Astigmatismo, **743-744**
– cirugía refractiva, **154**
– clasificación, **743**
– clínica, **744**
– etiología, **743-744**
– irregular, lentes contacto, **144**
– tratamiento, **744**
Astrocitomas retinianos, **340-341**
Ataque isquémico transitorio, **662**
Atrofia *gyrata*, **517-518**
– óptica, **609-610**
– hereditaria, **618**
– parapapilar, glaucoma, **210-212**
– retinocoroidea paravenosa pigmentada, **519-520, 519-520**

B

Baja visión, **744-745**
Balanitis, síndrome Reiter, **726**
Banco nieve, *pars planitis*, **314**
Betabloqueantes, **258-260**
Biopsia arteria temporal, arteritis células gigantes, **695**
– con aguja fina, trastornos orbitarios, **572**
Blebitis, **273**
Blefaritis, **9-13**
– seborreica, **9-10**
Blefarocalasia, **39**
Blefarospasmo esencial, **666**

Buftalmos, 251
 Busulfano, catarata inducida fármacos, 170

C

Cabeza nervio óptico, 206-212
 -- anatomía, 206-207
 -- aspecto normal, 207-208
 -- lesión glaucomatosa, 208-211
 -- tumores, 342-352
 Calcosis, 687
 Cálculos lagrimales, 50
 Campo visual, definición, 212-213
 Canaliculitis, 53-54
 Canaliculodacriocistorrinostomía, obstrucción canalicular, 50
 Canalículos, 44
 -- laceraciones, 671-672
 -- obstrucción, 50
 Canaliculotomía, canaliculitis, 54
 Candidiasis, 307-308
 -- sida, 723
 Carcinoma celular escamoso, conjuntiva, 92
 -- Merkel, 25-27
 -- células basales párpados, 20-21
 -- escamosas, cérvix/ano, sida, 723
 -- párpados, 22
 -- etmoidal, 599
 -- glándula lagrimal, 591-592
 -- sebácea, 11, 22-23
 -- conjuntival, 92-93
 -- maxilar, 598-599
 -- nasofaríngeo, 599
 -- renal, megalocórnea, 142-143
 -- síndrome von Hippel-Lindau, 729
 Catarata laminar congénita, 186
 -- nuclear, 186
 -- polar congénita, 187
 -- zonular, 186
 Cataratas adquiridas, 165-171
 -- congénitas, 185-191
 -- inducidas fármacos, 169-170
 -- preseniles, 168
 -- secundarias, 170-171
 Cavernoma múltiple, hemangioma cavernoso retiniano, 351
 Ceguera nocturna estacionaria, 515
 Células Wedl, opacificación capsular posterior, 183
 Celulitis, 580, 597
 -- orbitaria, 578-579, 580
 -- preseptal, 55, 578
 Chalazión, 13-14
 CHARGE (coloboma, defectos cardíacos, atresia coanas, retraso crecimiento/desarrollo, anomalías genitales/auriculares), 629
 Cicloablación láser diodo, 265
 Ciprofloxacino, precipitado corneal, 105
 Cirugía catarata, anestesia, 172
 -- complicaciones, 175-176
 -- facoemulsificación, 173

Cirugía catarata, facoemulsificación técnica, 174-175
 -- técnica extracción extracapsular, 173-174
 -- valoración postoperatoria, 172
 -- corneal/refractiva, 147-155
 -- refractiva, 153-155
 -- retiniana, 383-392
 Cistinosis, 140-141
 Cloroma, 597
 Cloroquina, maculopatía, 440-442
 -- queratopatía en remolino, 140
 Clorpromazina, cataratas inducidas fármacos, 169
 -- retinotoxicidad, 442
 Colgajo rotación mejilla Mustarde, 25-26
 Colitis ulcerosa, 698
 -- uveítis, 287
 Coloboma, 42
 -- CHARGE, 629
 -- cristalino, 191
 -- disco óptico, 625-629
 -- fondo ojo, 626
 -- nervio óptico, 625-629, 653
 -- párpados, 41-42
 Concreciones, canaliculitis, 54
 -- conjuntivales, 84
 Conducto nasolagrimal, 44
 -- obstrucción, 51
 Conjuntiva, 62-95
 -- anatomía aplicada, 63
 -- degeneraciones, 82-84
 -- enfermedades mucocutáneas ampollosas, 77-80
 -- evaluación clínica, 63-66
 -- infecciones *Chlamydia*, 70-73
 -- virales, 68-70
 -- inflamaciones, 80-82
 -- alérgicas, 73-77
 -- diversas, 80-82
 -- lesiones pigmentadas, 84-90
 -- pruebas laboratorio, 66
 -- tumores diversos, 92-95
 -- escamosos, 90-92
 Conjuntivitis atópica, 76-77
 -- bacteriana, 66-67
 -- gonocócica, 67-68
 -- leñosa, 81
 -- neoanatal *Chlamydia*, 71-72
 -- papilar gigante, lentes contacto, 145-146
 -- tóxica, 82
 Conjuntivoplastia, estenosis punto lagrimal, 49-50
 Conmoción retiniana, 680
 Convergencia, prueba punto cercano convergencia, 548-549
 Copos nieve, 382
 Corectopia, anomalía Rieger, 254
 -- síndrome endotelial iridiocorneal, 246
 Coristoma dermoide, 93
 -- epibulbar, 93-94
 -- lipodermoide, 93-94
 -- óseo coroideo (osteoma), 340
 Córnea, 96-146
 -- anatomía, 97
 -- anomalías congénitas, 142-144
 -- degeneraciones, 122-126
 -- distrofias, 126-134
 -- documentación signos clínicos, 100-101
 -- ectasias, 134-137
 -- en remolino, 140
 -- exploraciones, 101-103
 -- *farinata*, 123
 -- *guttata*, 123-124
 -- lente contacto, 121
 -- plana, 143
 -- queratitis, microbiana, 103-109
 -- viral, 109-116
 -- síndrome erosión recurrente, 139-140
 -- topografía, 101-102
 -- trastornos periféricos, 116-122
 Coroidopatía serpiginosa, 316-317
 Coroideremia, 516-517
 Coroiditis, *Candida*, 307
 -- *Cryptococcus*, 308
 -- en panal abejas Doyne. Ver Drusas familiares
 -- Jensen, 301
 -- mulifocal con panuveítis, 319-321
 -- sifilítica, 310
 -- tuberculosis, 308, 731
 Coroidopatía interna puntiforme, 319, 321
 -- puntiforme, 319, 321
 -- serpiginosa, 316-317
 Correspondencia retiniana anómala, adaptación sensorial, 536
 -- -- detección, 544
 Corticoides, cataratas inducidas fármacos, 169
 -- endoftalmitis postoperatoria, 180
 -- tratamiento uveítis, 283-285
Cover tests, medición desviación, 545-547
 Craneofaringioma, 654-655
 Craneosinostosis, 599
 -- orbitaria, 599
 Crecimiento epitelial cámara anterior, glaucoma, 249-250
 Crioterapia retiniana, 381-382
 -- triquiasis, 3
 -- tumores palpebrales malignos, 27
 Crisisias, 140
 Cristalino, 164-194
 -- anatomía, 165-166
 -- anomalías forma, 191-192
 -- catarata adquirida, 165-171
 -- congénita, 185-191
 -- relacionada edad, 171-185
 -- ectopia lentis, 192-194
 Cuadros agudeza visual Kay, 538-539
 Cuerpo cutáneo, 17
 Cuerpos extraños corneales, 686
 -- extraoculares, 686
 -- intraoculares, 687-688
 -- Hassall-Henle, 124
 -- hialinos. Ver Drusas, disco óptico

D

- Dacrioadenitis, **581-582**
 Dacriocèle congénito, **52**
 Daciocistitis, granulomatosis Wegener, 709
 – obstrucción conducto lagrimal, **50-51, 54-55**
 Daciocistografía, **48**
 Daciocistoplastia balón, **53**
 Daciocistorrinostomía convencional, **52-53**
 – endoláser, **53**
 – endoscópica, **53**
 Dacirolitiasis (cálculos lagrimales), **50**
 Dacirops, **586**
 Decoloración escleral, **163**
 Deficiencia galactocinasa, catarata, **188**
 – sulfato oxidasa, ectopia lentis, **194**
 Degeneración coriorretiniana parapapilar helicoidal, **519**
 – corneal esferoidea, **125-126**
 – hepatolenticular, **142**
 – marginal pelúcida, **137**
 – Terrien, **118-119**
 – microcistoide, **382**
 – nodular Salzmann, **126**
 – pigmentaria ora, **383**
 – reticular en panal abejas, **383**
 – retiniana en baba caracol, **370**
 – pavimentosa, **382**
 – reticular, **368-370**
 Dellen, **116**
 Depósitos adrenocromos, **85**
 – corneales inmunoproteínas, **141**
 Derivaciones drenaje, **275-276**
 – complicaciones, **275-276**
 – tipos implantes, **275**
 Dermatitis, **701**
 – atópica, **7**
 – contacto, **6-7**
 Dermatocalasia, **33, 39, 653**
 Dermatogafismo, enfermedad Behçet, **701-702**
 Descompresión orbitaria, oftalmopatía tiroidea, **576**
 Desprendimiento coroideo, **378-379**
 – retina, **356-396**
 – cirugía, **383-392**
 – diagnóstico diferencial, **378-379**
 – exudativo, **377-378**
 – regmatógeno, **373-377**
 – técnicas exploración, **360-366**
 – tracional, **377, 463**
 Diabetes mellitus, **698-700**
 – articulaciones Charcot, **699**
 – cataratas, **168**
 – complicaciones renales, **699**
 – vasculares, **699**
 – glaucoma neovascular, **238**
 – manifestaciones cutáneas, **699-700**
 – parálisis tercer par, **644, 699**
 – signos oftálmicos, **699**
 Diálisis retiniana, traumatismo contuso, **681**
 DIDMOAD (diabetes insípida, diabetes mellitus, atrofia óptica, sordera), **618**
 Dioptría, **733**

- Diplopía, adaptación motora, **536-537**
 – cirugía retiniana postoperatoria, **391-392**
 – exploraciones, **550-552**
 – fractura por hundimiento suelo óbita, **673**
 – miastenia gravis, **664-665, 713**
 Dirección visual, definición, **535**
 Discos inclinados, **653**
 Discrasias sanguíneas, retinopatía, **495-496**
 Diseminación pagetoide, carcinoma glándula Meibomio, **22-23**
 Disgenesia iridocorneal, **253-257**
 Disociación luz-cerca, **635**
 Displasia frontonasal, hipoplasia nervio óptico, **631**
 – síndrome *morning glory*, **629-630**
 – retiniana, **347**
 Distiquiasis, **4-5**
 Distopia orbitaria, **569-570**
 Distrofia Biber-Haab-Dimmer, **128-129**
 – corneal Avellino, **130-131**
 – Cogan, **126-127**
 – en forma gota gelatina, **131-132**
 – granular, **130**
 – macular, **131**
 – Meesmann, **126-127**
 – polimorfa posterior, **132-133**
 – Reis-Bücklers, **127-128**
 – reticular, **128-130**
 – Schnyder, **128**
 – Thiel-Behnke, **128**
 – cristalina Bietti, **513**
 – endotelial hereditaria congénita, **133-134**
 – epitelial Fuchs, **132**
 – foveomacular viteliforme adulto, **509**
 – macular Carolina Norte, **511-512**
 – corneal, **131**
 – hemorrágica. Ver Distrofia macular seudoinflamatoria Sorsby
 – juvenil. Ver Enfermedad Stargardt
 – mariposa, **512**
 – seudoinflamatoria Sorsby, **510-511**
 – mapa-punto-huella dactilar, Ver Distrofia corneal Cogan
 – membrana basal epitelial. Ver también Distrofia corneal Cogan
 – síndrome erosión corneal recurrente, **139**
 – miotónica, **700-701**
 – contracción subcapsular posterior estrellada, **168**
 – oculofaringea, **666**
 – viteliforme. Ver Enfermedad Best juvenil
 Distrofias capa Bowman, **127-128**
 – conos, **505-506**
 – corneales endoteliales, **132-134**
 – epiteliales, **126-127**
 – coroideas, **516-520**
 – fondo ojo hereditarias, **497-526**
 – retinianas, **501-516**
 Drusas, **383, 414-415**
 – degeneración macular relacionada edad (senil), **415-416**
 – disco óptico, **624-625**
 – familiares, **509-511**

E

- Eccema atópico, **701**
 Ecografía doble, estenosis carotídea, **708**
 Ectopia lente, **192-194**
 – homocistinuria, **710**
 – síndrome Marfan, **725**
 – Stickler, **522**
 Ectropión, **27-30**
 – cicatricial, **28-29**
 – involutivo (relacionado edad), **27-28**
 – mecánico, tumores, **30**
 – paralítico, **29-30**
 – uveal, **254**
 – congénito, **668**
 – neurofibromatosis-1, **258**
 Edema macular cistoide (quístico), **432-434, 512-513**
 – causas/tratamiento, **433-434**
 – signos clínicos, **433-434**
 – clínicamente significativo, **455-457**
 Eje visual, definición, **528**
 Electrólisis, triquiasis, **3**
 Electrooculografía, **499**
 Electrorretinografía, **498-499**
 Émbolos carotídeos, oclusión arteria retiniana, **472**
 – colesterol, oclusión arteria retiniana, **473**
 – fibrinoplaquetarios, oclusión arteria retiniana, **473**
 – oclusión arteria retiniana, **472-473**
 Encefalitis, herpes zoster oftálmico, **115**
 Encefalocele, **587-588**
 – esfenoorbitario, neurofibromatosis-1, **667**
 Endarterectomía carotídea, **709, 709**
 Endoftalmitis asociada ampolla, **273**
 – *Candida*, **307-308**
 – postoperatoria aguda, **177-181**
 – crónica tardía, **181-182**
 – queratitis bacteriana, **104**
 Enfermedad Behçet, **291-293, 701-703**
 – uveítis, **291-293**
 – Best juvenil, **508-509**
 – multifocal, **509-510**
 – Bourneville, **705-706**
 – células falciformes, **480-483**
 – lesiones no retinianas, **483**
 – retinopatía, **480-483**
 – Coats, **346-347, 491-493**
 – Crohn, **703**
 – uveítis, **287-288**
 – Devic, **611**
 – Fabry, queratopatía en remolino, **140**
 – Graves. Ver Tirotoxicosis
 – Hansen. Ver Lepra (enfermedad Hansen)
 – Harada, **163, 432**
 – inflamatoria intestinal, espondilitis anquilosante, **707**
 – uveítis, **287-288**
 – orbitaria idiopática, **580-581**
 – Lyme, **315, 704**
 – neuritis óptica, **611, 613**
 – uveítis, **287, 290, 311**

Enfermedad Niemann-Pick, mancha rojo-cereza mácula, 526
 – Oguchi, ceguera nocturna estacionaria, 515
 – Paget, estría angioide, 438
 – por arañazo gato, 315, 704
 – – neuritis óptica, 611, 613
 – – signos oftálmicos, 704
 – – síndrome oculoglandular Parinaud, 81
 – Refsum, retinitis pigmentaria, 504
 – Sandhoff, mancha rojo-cereza mácula, 526
 – Schilder, 611
 – Stargardt, 506-507
 – Steinert. Ver Distrofia miotónica
 – Still, 696
 – Tay-Sachs, mancha rojo cereza mácula, 526
 – vascular retiniana, 447-496
 – von Recklinghausen. Ver también Neurofibromatosis tipo 1 (NF-1)
 – – glaucoma, 258
 – Whipple, 315
 – uveítis intermedia, 290
 – Wilson, 142
 – depósitos corneales, 142
 Enfermedades mucocutáneas ampollosas, 77-80
 – sistémicas, 692-731
 Enfisema subcutáneo periorbitario, 675-676, 676
 Enoftalmos, 570
 – fractura por hundimiento suelo órbita, 673
 Entropión, 30-32
 – cicatricial, 32
 – congénito, 32
 – involutivo (relacionado edad), 30-31
 Enzima convertidora angiotensina, sarcoidosis, 719
 Epiblafaron, 41
 Epiescleritis, 157-158
 Epitelio pigmentario retiniano, desgarro, 419-420
 – – desprendimiento, 416-419
 – – hamartoma, 354-355
 – – hipetrofia congénita, 353-354
 – – tumores, 353-355
 Epitelio pigmentario placoide multifocal posterior aguda, 316
 Epitelitis pigmentaria retiniana aguda, 323
 Erisipelas, 8-9
 Eritema multiforme mayor. Ver Síndrome Stevens-Johnson
 Erosiones epiteliales punto lagrimal, 98
 Escleritis, 158
 – anterior, 159-162
 – posterior, 162-163
 Esclerocórnea, 143
 Esclerodactilia, esclerosis sistémica, 704-705
 Esclerodermia, esclerosis sistémica, 704-705
 Escleromalacia perforante, escleritis anterior necrotizante sin inflamación, 161-162
 Escleroqueratitis, herpes zoster oftálmico, 114
 Esclerosis múltiple, 704
 – – signos oftálmicos, 704
 – – uveítis intermedia, 290
 – tuberosa, 705-706

Esotropía, 552-557
 – acomodativa, 553-554
 – infantil esencial, 554-556
 – no acomodativa, 557
 Espasmo convergencia, 649
 – *nutans*, 638
 – oculomotor cíclico, 557
 Espiral Tillaux, 529-530
 Espondilitis anquilosante, 707
 – – uveítis, 285-287
 Estados hiperviscosidad, retinopatía, 496
 Estafiloma parapapilar, 631-633
 Estenosis carotídea, 707-709
 Estomatitis aftosa, enfermedad Behcet, 701
 Estrabismo, 527-566
 – ambliopía, 533-534
 – consecuencias funcionales, 533-536
 – definiciones, 528
 – determinación desviación, 544-548
 – diplopía, 534-537
 – evaluación clínica, 537-552
 – fijo, 561
 – parético, tratamiento, 564-565
 – patrones alfábéticos, 562-563
 – principios quirúrgicos, 563-566
 – refracción/funduscopy, 549-550
 – síndrome Brown, 560-561
 – – Duane, 559-560
 – – Möbius, 560-561
 – síndromes fibrosis, 561-562
 Estrías angiodes, 437-439
 – Siegrist, retinopatía hipertensiva, 479-480
 – Vogt, queratocono, 135
 Etambutol, neuropatía óptica, 618-619
 Exceso convergencia, 557
 Exotropía, 557-559
 – constante, 557-558
 – intermitente, 558-559
 Exploración retiniana, dibujo fondo ojo, 362-363
 – – examen con lente tres espejos Goldmann, 363-364
 – – indentación escleral, 361-362
 – – oftalmoscopia indirecta, 360-361

F

Facomatosis, glaucoma, 257-258
 – neurooculocutáneas, hemangioma cavernoso retiniano, 351
 Fascitis necrotizante, 9
 – plantar, síndrome Reiter, 726
 Fenómeno Riddoch, ceguera cortical, 659
 Fibroma *molluscum*, neurofibromatosis-1, 715
 Fibrosis capsular, 183, 183
 Fiebre faringoconjuntival, 68
 – glandular, neuritis óptica, 613
 – uveoparótidea, sarcoidosis, 718
 Filamentos, enfermedad corneal, 99
 Filtros, 745
 Fístula carótido-cavernosa, 584-586
 – glaucoma, 248-249

Fístula carótido-cavernosa parálisis tercer par, 644
 Flichtenulosis, 118
 5-fluorouracilo (5-FU), 274
 Fotocoagulación con láser (retiniana), 455-456
 – – – complicaciones, 412-413
 – – – sistemas aplicación, 412
 Fractura base cráneo, hematoma, 670
 – – parálisis sexto par, 648
 Fracturas orbitarias pared lateral, 676-677
 – – por hundimiento suelo órbita, 649, 672-677
 – – techo, 676
 Fuego San Antonio, 8
Fundus albipunctatus, ceguera nocturna estacionaria, 515
flavimaculatus, 507-508
 Fusión motora, definición, 535
 – sensorial, definición, 535

G

Gafas, 741
 – estriadas Bagolini, 541-542
 Galactosemia, catarata, 188
 Gammagraffia lagrimal, 48-49
 Gammapatía, depósitos corneales inmunoproteínas, 141
 Gangliosidosis, mancha rojo-cereza mácula, 526
 Gangrena, diabetes mellitus, 699
 – fascitis necrotizante, 9
 Glándula hipófisis, 649-650
 – – disfunción, 651-652
 – – hormonas, 650-651
 – Meibomio, carcinoma, 22-23
 – Zeis, carcinoma, 23
 Glándulas conjuntivales, 63
 – Krause, 63
 – Wolfring, 63
 Glaucoma, 134, 195-276
 – ángulo abierto, 222-226, 237
 – – primario, detección, 223
 – – – factores riesgo, 221
 – – – genética, 223
 – – – respuesta corticoides, 222-223
 – – – tratamiento, 224-226
 – – secundario, 198, 239
 – – cerrado, crónico, 232-233
 – – iris plateau, 227, 233
 – – latente, 228-229
 – – patogenia, 227-228
 – – primario congestivo agudo, 229-231
 – – secundario, 198-199, 239-241
 – – subagudo (intermitente), 229
 – cabeza nervio óptico, 206-212
 – células fantasma, 248
 – cirugía, 265-273
 – clasificación, 198-199
 – congénito primario, 251-253
 – defectos campo visual, 216-221

- H**

Halo límbico Vogt, **123**

Hemangioblastoma, síndrome von Hippel-Lindau, **729**

Hemangioma capilar (nevus frambuesa), **18-19, 588-589**

 - - retiniano, **349-350**, 487, 493
 - - - cabeza nervio óptico, **349-350**
 - - - endofítico, **349-350**
 - - - exofítico, **349-350**
 - - cavernoma múltiple, 351
 - - cavernoso (mancha vino Oporto), **19-20, 589-590**
 - - retiniano, **350-352**
 - - corideo, **336-337**
 - - racemoso retiniano, **352**

Hemianopia homónima, 655, **657**

Hemocromatosis, decoloración escleral, **163**

Hemorragia subaracnoidea, aneurisma intracraneal, 662-663

 - supracoroidea, cirugía catarata, **176**

Herpes zoster oftálmico, **7-8, 113-116, 294, 662**

 - - - fase aguda, 113-114
 - - - - crónica, 115
 - - - - recidiva, 115-116
 - - - - herpes zoster sin herpes, 294-295
 - - - - uveítis, **294-295**

Heterocromía iris, **312-313**

Hidrocefalia, **620-621**

 - retracción palpebral, 40

Hidrocistoma, glándula sudorípara, **15**

Hídrops agudo, queratocono, **136**

Hidroxicloroquina, queratopatía en remolino, 140

Hiperlisinemia, ectopia lentis, **193**

 - microesferofaquia, 192

Hipermetropía, **742-743**

 - cirugía refractiva, **153-154**
 - clasificación, 742
 - clínica, 742
 - etiología, 742
 - microcórnea, 142
 - tratamiento, 742-743

Hipertelorismo, encefalocele, 588

Hipertensión, 709-710

 - intracraneal idiopática, **623-624**
 - ocular, 220-222

Hipertiroidismo. Ver *Tirotoxicosis*

Hipertricosis, **6**

Hipoparatiroidismo, catarata, 188

Hipoplasia nervio óptico, **630-631**

Histiocitosis células Langerhans (granulomatosis), **597-598**

Histoplasmosis, **305-306**

Homocistinuria, **710**

 - ectopia lentis, 193

Horóptero, definición, **535**

Humor acuoso, anatomía, **196**

 - - fisiología, **197**

Huso Krukenberg, glaucoma pigmentario, **236**

Ictericia, decoloración escleral amarilla, **163**

Idiocia familiar amaurotica infantil. Ver *Enfermedad Tay-Sachs*

Impétigo, **8**

Incontinentia pigmenti, **347, 493**

Infección *Actinomyces*, canaliculitis crónica, **53-54**

 - - endoftalmitis postoperatoria crónica retrasada, 181
 - *Bartonella henselae*, enfermedad por arañazo gato, 704
 - - - sida, 723
 - *Borrelia burgdorferi*. Ver *Enfermedad Lyme*
 - - citomegalovirus, retinitis, **295-297**

Infección citomegalovirus sida, **723**

 - *Corynebacterium*, queratitis bacteriana, 103
 - - - endoftalmitis postoperatoria crónica retrasada, 181
 - *Cryptococcus*, coroiditis, **308**
 - - sida, 723
 - glándula lagrimal, 581
 - *Haemophilus*, conjuntivitis, 66
 - queratitis, 103
 - *Listeria*, queratitis bacteriana, 103
 - *Mycobacterium*, lepra, 309
 - - sida, 723
 - - tuberculosis, 308
 - *Pneumocystis carinii*, neumocistosis coroidea, **304-305**
 - *Propionibacterium acnes*, endoftalmitis postoperatoria retrasada, 181
 - *Proteus*, endoftalmitis, 177
 - VIH/sida, **722-724**
 - - coroiditis criptocócica, **308**
 - - infecciones oportunistas, **723**
 - - necrosis retiniana externa progresiva, **297-298**
 - - neumocistosis coroidea, **304-305**
 - - pruebas diagnósticas, **723**
 - - retinitis citomegalovirus, **295-297**
 - - - por *Toxoplasma*, **300-303**
 - - signos oftálmicos, 724
 - - síndrome consunción por VIH, 723
 - - tratamiento, 724
 - - uveítis, 297

Infecciones *Chlamydia*, conjuntivitis, **70-71**

 - - genitales, 710
 - estafilocócicas, blefaritis, **9-10**
 - - celulitis orbitaria, 578-579
 - - conjuntivitis, **66**
 - - endoftalmitis, 177, 178
 - orbitarias, 578-580
 - - celulitis bacteriana, **578-579**
 - - - preseptal, **578**
 - - mucormicosis rinoorbitaria, **579-580**
 - *Pseudomonas*, endoftalmitis, 177
 - - escleritis, 159
 - - uso lentes contacto, 103

Inhibidores anhidrasa carbónica, **261-262**

 - células T, tratamiento uveítis, 285

Inserción tubo Lester Jones, cirugía lagrimal, **53**

Insuficiencia divergencia, **557**

Inyección toxina botulínica, **566**

 - - - blefarospasmo esencial, **666**
 - - - miopatía restrictiva, 577

Iridodiálisis, traumatismo contuso, **679**

Iridosquisis, glaucoma, **250**

Iridotomía, láser Nd:YAG, 231, **264-265**

Iris bombé, uveítis anterior, **281**

 - plateau, glaucoma ángulo cerrado primario, **227, 233**

Isóptera, definición, 212-213

L

- Laceraciones corneales, **683-685**
 Láser argón, ablación, triquiásis, **3-4**
 – – trabeculoplastia, **262-264**
 – diodo, cicloablación, 265
 – – trabeculoplastia, 264
 – Nd:YAG, capsulotomía, 181, **183**
 – – hialoidotomía, 487
 – – iridotomía, **264-265**
 Laserterapia (no retiniana), capsulotomía, **183**
 – – – cicloablación, 265
 – – – endoláser, DCR, 53
 – – – glaucoma, 262-265
 – – – iridotomía, 231, 242
 – – – puntoplastia, 49
 – – – tumores palpebrales, 27
 LASIK, 743
 Leiomioma, **327**
 Lente tres espejos Goldmann, exploración retiniana, **363-364**
 Lentes contacto, **144-146**, 741
 – intraoculares, 172
 – fórmula potencia, 171
 – punteado con láser, **183-184**
 – – subluxación/luxación, 184
 Lenticono, **191-192**
 Lentíglobo, 191
 Lentigo maligno, melanoma, 24
 Lepra (enfermedad Hansen), **308**, **710-712**
 Lesiones químicas, 689-691
 Leucemia, depósitos corneales
 inmunoproteínas, 141
 signos oculares, **495-496**
 Leucoencefalopatía, sida, 723
 Ley Hering, motilidad ocular, **532-533**
 – Sherrington, motilidad ocular, **532**
 Línea Khodadoust, fallo injerto corneal, **150-151**
 – Sampaolesi, síndrome seudoexfoliación, **235**
 – Stocker, pterigión, 82-83
 Linfangioma, 584
 Linfoma no Hodgkin células B, 315
 – – – sida, 723
 – – – uveítis intermedia, 290
 Linfomas, **595-596**
 – clasificación REAL, 595
 – conjuntivales, **94**
 – intraoculares, 163, **341-342**
 Linforreticulosis benigna. Ver Enfermedad por arañazo gato
 Líquido cefalorraquídeo, **620**
 Lupus eritematoso sistémico, **712-713**

M

- Macroaneurisma arterial retiniano, **486-489**
 Macroglobulinemia Waldenström, depósitos corneales inmunoproteínas, 141
 Maculopatía cantaxantina, **443**
 – diabética, **455-456**
 – foseta colobomatosa, **444-445**

- Maculopatía inducida fármacos, **440-443**
 – – fenotiazinas, **442**
 – metoxiflurano, 443
 – tamoxifeno, **442-443**
 – Valsalva, **446**
 – postoperatoria cirugía retiniana, **391**
 – solar, **445**
 Madarosis, **6**
 Magnificación, **745**
Malattia levantine. Ver Drusas familiares
 Malformaciones vasculares orbitarias, 582-586. Ver también Fístula carótido-cavernosa
 Mamelones iris, 86
 Mancha Foerster-Fuchs, miopía, **435-436**
 – rojo-cereza mácula, **526**
 – vino Oporto, **19-20**
 – – síndrome Sturge-Weber, **728**
 Manchas café con leche, neurofibromatosis-1, **714-715**
 – chagrín, esclerosis tuberosa, **705-706**
 – hoja fresno, esclerosis tuberosa, **705-706**
 – Krachmer, fallo injerto corneal, **150**
 Manosidosis, catarata, 188
 Megalocórnea, **142-143**
 Megalopapila, **631-633**
 Meibomitis, **11-13**
 Melanocitoma, **90**, **340-341**
 Melanocitosis congénita, **85-87**
 – dérmica, 85
 – ocular, 85
 – – melanoma uveal, 325
 – oculodérmica, **85-86**
 Melanoma, **24**
 – conjuntival, **88-90**
 – coroideo, **330-334**
 – cuerpo ciliar, **90**, 326, **329-330**
 – iris, **325-327**
 – palpebral, 24
 Melanosis adquirida primaria, **87-88**
 – epitelial, **84-85**
 Membrana epirretiniana macular, **436-437**
 Membranas conjuntivales, **65-66**
 Meningioma, **655-657**
 – canal olfatorio, 657
 – cresta esfenoidal, **656-657**
 – parálisis tercer par, 644
 – tubérculo silla turca, **655-656**
 – vaina nervio óptico, **593-594**
 Meningitis, *Cryptococcus*, sida, neuritis óptica, 613
 – sida, neuritis óptica, 611
 Metabolismo queratán-sulfato, distrofia corneal macular, 131
 Miastenia gravis, 649, **664-665**, **713**
 Microcórnea, **142**
 Microesferofaquia, 192
 Microfaquia, **192**
 Micropunción estroma epitelial, 140
 Microquistes epiteliales, distrofia corneal Cogan, **126-127**
 Microscopía espectral, exploración corneal, **101**

- Microtropía, **556-557**
 Midriáticos, uveítis, 283
 Mieloma, depósitos corneales inmunoproteínas, 141
 Migraña, 660-662
 – basilar, 661
 – cefalea en racimo, 661
 – clásica, **660-661**
 – común, 660
 – hemipléjica familiar, 661
 – oftalmopléjica, 661
 – retiniana, 661
 – sin migraña, 661
 Milio, **16**
 Minociclina sistémica, decoloración escleral, 163
 Miopatía distiroidea, 582
 – tiroidea restrictiva, **577**
 Miopía, **740-741**
 – cambios generales, **435-436**
 – catarata secundaria, 171
 – cirugía refractiva, **153**
 – clasificación, **740**
 – clínica, 741
 – complicaciones, 741
 – corrección óptica, 741
 – desprendimiento retina, 372-373
 – epidemiología, 741
 – etiología, 740-741
 – maculopatía, **434-436**
 – mancha Foerster-Fuchs, **435-436**
 – prevención/medidas generales, 741
 – progresión, 741
 Miositis orbitaria, **582**, 649
 Mióticos, glaucoma, 260
 – quistes iris secundarios, **328-329**
 Mitomicina C, glaucoma, 274-275
 Moll, glándulas, **2**
 – quiste, **15**
Molluscum contagiosum, conjuntivitis, 70
 – – palpebral, **14**
 Monocromatismo, **516**
 Motilidad ocular, **530-533**
 – – alteraciones supranucleares, 639-641
 – – leyes, **531-533**
 – – movimientos oculares conjugados, 639
 – – parálisis mirada horizontal, **639-640**
 Mucocele, **586-587**
 – dacriocistitis, **55**
 Mucopolisacaridosis, 134, **141-142**
 Mucormicosis rinoorbitaria, **579-580**
 Müllerectomía, enfermedad ocular tiroidea, 576
 Músculo Müller, **2**
 Músculos extraoculares, anatomía, **528-530**
 – horquilla, motilidad ocular, 531
 – rectos, **529**
 – – recesión, **563-564**

N

- Necrosis retiniana aguda, **298-299**
 – – externa progresiva, **297-298**

- Nefritis tubulointersticial/uveítis
 (**NTIU**), 288
 – uveítis, 288
- Neoplasia intraepitelial conjuntival, 84
 – – en placa, 91
 – – conjuntival/corneal, 90-92
- Neovascularización coroidea, 432, 487
 – – angiografía con fluoresceína, 419-421
 – – – indocianina verde, 421-423
 – – terapia fotodinámica, 426
- Nervio óptico, 606-620
 – – anatomía aplicada, 606-607
 – – anomalías congénitas, 624-633
 – – avulsión, traumatismo contuso, 681-682
 – – exploraciones especiales, 608-609
- Neuralgia, 662
 – occipital, 662
 – paratrigeminal Raeder, 662
 – postherpética, 115
 – trigémino, 662
- Neurinoma acústico, parálisis sexto par, 648
- Neuritis óptica, 610-613
 – retrobulbar, 610
- Neuroblastoma, 597
- Neurofibromas, 594-595
 – palpebrales, neurofibromatosis-1, 715
 – ptosis mecánica, 38
- Neurofibromatosis tipo 1 (NF-1), 666-668, 714-716
 – 2 (NF-2), 668, 716
- Neuropatía óptica, 577
 – hereditaria Leber, 617-618
 – inducida fármacos, 618-620
 – isquémica anterior arterítica, 615-617
 – – no arterítica, 613-615
 – – oftalmopatía tiroidea, 577
 – – traumatismo contuso, 681-682
- Neuroqueratopatías, 137-139
- Neuroretinitis, 611
 – enfermedad por arañazo gato, 704
 – sifilítica, 310, 504
- Nevus conjuntival, 87
 – coroideo, 334-336
 – en beso, 17
 – frambuesa, 18-19
 – iris, 326, 327-328
 – melanocítico, 17-18
 – *naevus flammeus*, 19-20
- Ota, 86
 – palpebral, 17-18
- Nistagmus, 636-639
 – alternante periódico, 638
 – causas/principios fisiológicos, 636-637
 – clasificación, 636-637
 – convergencia-retracción, 638
 – deprivación sensorial, 639
 – desequilibrio motor, 637-638
 – en vaivén Maddox, 638, 654
 – – – adenoma hipofisario, 653
 – hacia abajo, 638
 – – abajo/hacia arriba, 638
 – – arriba, 638
 – optocinético, 637, 659
- Nistagmus vestibular, 637
- Nódulos acneiformes, Behçet, 701-702
 – Busacca, 280-281
 – iris, uveítis anterior, 280-281
 – Koeppe, uveítis anterior, 280
 – Lisch, 667-668
 – – neurofibromatosis-1, 327, 715
- O**
- Oclusión arteria retiniana, 472-477
 – – central, 474-476
 – – ciliarretiniana, 475-476
 – – rama, 474
 – – tratamiento urgente, 476-477
 – punto lagrimal, queratoconjuntivitis seca, 61
 – venosa retiniana, 465-472
 – – central isquémica, 470-471
 – – – no isquémica, 469-470, 478
 – – hemirretiniana, 471-472
 – – patogenia, 465
 – – una rama, 466-469, 487
- Oftalmitis simpática, 688-689
- Oftalmodinia periódica, 662
- Oftalmopatía tiroidea, 573-577
 – – afectación partes blandas, 574
 – – miopatía restrictiva, 577
 – – neuropatía óptica, 577
 – – patogenia, 573
 – – proptosis, 576
 – – retracción palpebral, 574-576
 – – signos clínicos, 573-574
- Oftalmoplejía, 570-571
 – externa progresiva crónica, 665-666
 – restrictiva/neurológica, 570-571
 – síndrome Kearns-Sayre, 724
- Oftalmoscopia, 360-361
- Ojo lloroso, evaluación, 45-49
 – seco. Ver Queratoconjuntivitis seca
- Opacificación capsular anterior, 184
 – – posterior, 183-184
 – – cirugía catarata neonatal, 190
- Ora serrata, 358-359
- Órbita, 567-599
 – anatomía aplicada, 568
 – exploraciones especiales, 572-573
 – signos clínicos, 568-572
- Orbitotomía, adenoma pleomórfico glandular lagrimal, 591
- Oro, cataratas inducidas fármacos, 170
- Orzuelo, 14, 14
- Oscurecimientos visuales, 662
- Osteogénesis imperfecta, decoloración escleral azul, 163
 – – megalocórnea, 143
 – – queratocono, 134
- P**
- Paladar ojival, síndrome Marfan, 725-726
- Pantalla Lees, diplopía, 550
- Papilas conjuntivales, 65
- Papiledema, 621-623
- Papilitis, 611
- Papiloflebitis, 471
- Papiloma celular basal palpebral, 16
 – – escamoso conjuntival, 90
 – – – palpebral, 16
 – – conjuntival, 90
- Papilopatía diabética, 617
- Paquimetría, exploración corneal, 101
- Parálisis cuarto par, 645-647
 – – anatomía aplicada, 645-646
 – – pruebas, 646-647
 – – signos clínicos, 646
 – – divergencia, 557, 649
 – – facial, 40
 – – mirada horizontal, 639-640
 – – vertical, 640-641, 643
 – – nervio motor ocular, 663-664
 – – oculosimpática. Ver Síndrome Horner
 – – recto lateral, 564-565
 – – sexto par, 564-565, 647-649
 – – – anatomía aplicada, 647-649
 – – – aspectos clínicos, 649
 – – supranuclear progresiva, 641
 – – tercer par, 641-645
 – – – anatomía aplicada, 641-644
 – – – aspectos clínicos, 644-645
- Parotiditis, neuritis óptica, 613
- Parpadeo mandibular, ptosis, 35
- Párpados, 1-42
 – anatomía aplicada, 2
 – blefaritis, 9-13
 – drenaje linfático, 2, 2-3
 – ectropión, 27-30
 – entropión, 30-32
 – infecciones, 7-9
 – – nódulos/quistes benignos, 13-16
 – – ptosis, 32-39
 – – retracción, 39-40
 – traumatismo, 670-671
 – tumores benignos, 16-20
 – – malignos, 20-27
 – – principios tratamiento, 25-27
- Pars planitis, banco de nieve, 314
- Peca Hutchinson (lentigo maligno), 24
- Pecas axilares, neurofibromatosis-1, 715
 – conjuntivales, 85
 – iris, 327-328
- Película lagrimal, anomalías,
 – ojo seco, 58
 – – capas, 57
 – – tiempo rotura, 59-60
- Penfigoide cicatricial, 77-79, 716-717
 – – ocular, 77-79
 – membrana mucosa benigno, 716
- Periarteritis, oclusión rama arteria retiniana, 473-474
- Periflebitis, 289
- sarcoidosis, 719
– tuberculosis, 731
- Perimetría, 212-220
 – automatizada onda corta, 220

Perimetria doble frecuencia, 220
 – fuentes error, 214
 – Goldmann, enfermedad disco óptico, 608
 – Humphrey, 214-216
 Periostitis calcánea, síndrome Reiter, 726
 Perlas Elschnig, 183
 Piel cocodrilo, 123
 Pigmentación trabecular, 204-205
 Pinguécula, 82-83
 Pitiriasis palpebral, 5
 Placa salmón, queratitis intersticial, 108
 Placas moco, queratopatía, 58-59
 Pliegue macular, 436-437
 Pliegues coroideos, 439-440, 571-572
 – palpebrales epicanto, 40
 Polarimetría, exploración con láser, glaucoma, 212
 Poliarteritis nodosa, 717
 Policondritis recurrente, escleritis, 158
 Polígono Willis, anatomía, 662-663
 Polimialgia reumática, arteritis células gigantes, 694
 Polinomios Zernocke, 736-737
 Poliosis, 5
 Poliposis adenomatosa familiar, 354
 Politricosis, Ver Hipertricosis
 Potenciales evocados visuales, enfermedad nervio óptico, 608-609
 Presbicia, 739-740
 Presión intracranal, aumento, 620-624
 – parálisis sexto par, 648
 Prismas, 733-734
 Procedimiento colgajo frontal, 26
 – Tenzel, 25
 – Faden, DVD, 564
 – Fasanella-Servat, ptosis, 38-39
 – Harada-Ito, exciclotropía, 565
 – Hotz, entropión párpado inferior congénito, 32
 – epibléfaron, 41
 – Hummelsheim, parálisis recto lateral, 565
 – Jensen, parálisis recto lateral, 565
 – Jones, entropión involutivo, 31
 – Kuhnt-Szymanowski, ectropión, 28-29
 – Lazy-T, ectropión medial, 28
 – Weis, entropión involutivo, 31
 – Z-plastia, ectropión cicatricial, 29
 Prolapso válvula mitral, queratocono, 134
 Proyección, definición, 535
 Prueba agudeza visual «cientos y miles», 538
 – niña verbal, agrupación Keeler LogMAR, 538-539
 – Sheridan-Gardiner, 538-539
 – ala Maddox, 547
 – anticuerpos citoplasmáticos antineutróflicos (ANCA), granulomatosis Wegener, 582
 – barras Maddox, 547-548
 – parálisis cuarto par, 647
 – con edrofonio, 665
 – cuatro puntos Worth, 541-542
 – fotoestrés, maculopatía, 400-401

Prueba Frisby, 540-541
 – haz láser apuntado, agujero macular relacionado edad, 428
 – Hess, diplopía, 550-551
 – fractura por hundimiento suelo óbita, 674, 674
 – Hirschberg, desviación determinación, 544-545
 – Krimsky, medida desviación, 545
 – Lang, 540
 – patergia, enfermedad Behcet, 701-702
 – postimagen, 542-543
 – prisma base externa, 540-541
 – punto cercano acomodación, 549
 – convergencia, 548-549
 – rejilla Amsler, enfermedad macular, 400-401
 – retención (desaparición) fluoresceína, 46-47
 – Schirmer, 60
 – tinción Jones, 47-48
 – Titmus, 539-540
 – TNO, 540
 – tres etapas Parks, parálisis cuarto par, 646-647
 – visión colores 100 matices Farnsworth-Munsell, 500-501
 – City University, 500
 – D15 Farnsworth, 501
 – Hardy-Rand-Rittler, 500
 – Ishihara, 500
 – Watzke-Allen, agujero macular relacionado edad, 428
 Pruebas amplitud fusional, 549
 – anomalía sensorial, 541-544
 – movimiento ocular, 548
 Pterigón, 82-84
 Ptosis, 6, 32-39
 – aponeurótica, 37-38
 – clasificación, 32
 – congénita, 36-37
 – evaluación clínica, 33-35
 – fenómeno Bell, 35
 – involutiva, 38
 – mecánica, 38
 – mediciones, 34
 – procedimientos quirúrgicos, 38-39
 Punciones con cauterio Ziegler, estenosis secundaria punto lagrimal, 49
 Punto lagrimal, 45-46
 – accesorio, 45-46
 – atresia, 45
 – obstrucción, 45-46
 – supurante, canaliculitis, 54
 Puntoplastia, estenosis primaria punto lagrimal, 49
 Puntos Trantas, queratoconjuntivitis vernal límbica, 75
 Pupil Adie, 635
 – Argyll Robertson, 635
 – hemianopsia Wernicke, 657-658
 – Marcus Gunn, 634-635

Q
 Quelación, queratopatía en banda, 125
 Queratectasia, 144
 Queratectomía fotorrefractiva, miopía, 154-155
 – síndrome erosión corneal recurrente, 139-140
 Queratitis *Acanthamoeba*, 106-108
 – bacteriana, 103-105
 – disciforme, herpes simple, 111-112
 – zoster oftálmico, 114
 – epitelial punto lagrimal, 98
 – fúngica, 105-106
 – húmeda filamentosa, lentes contacto, 144
 – intersticial, 108
 – marginal, 116-117
 – medicamentosa, 111
 – microbiana, 103-109
 – necrótica estroma por herpes simple, 112-113
 – numular, herpes zoster oftálmico, 114
 – por herpes simple, 109-113
 – *Microsporidium*, 108
 – puntiforme superficial Thygesson, 116
 – lentes contacto, 144
 – rosácea, 117-118
 – viral, 109-116
 Queratoacantoma, 18
 Queratoconjuntivitis adenovirus, 68-69
 – epidémica, 68
 – gonocócica, 67-68
 – límbica superior Theodore, 80-81
 – seca, 11, 56-61, 574
 – causas, 57-58
 – evaporativa, 57, 58
 – exploraciones, 59-60
 – fisiología aplicada, 57
 – hiposecretora, 57
 – reducción drenaje lagrimal, 61
 – signos clínicos, 58-59
 – síndrome no Sjögren, 58
 – Sjögren, 727
 – tratamiento, 60-61
 – vernal, 74-76
 Queratocono, 134-135, 136-137
 – posterior, 143
 – signos, 135-136
 Queratodermia blenorragica, síndrome Reiter, 726
 Queratoglobulo, 137
 Queratometría, 737-738
 – estudio corneal, 101
 Queratomicosis, 105-106
 Queratomileusis in situ con láser, 155
 Queratopatía en banda, 124-125
 – remolino, 140
 – estriada, 100
 – inducida fármacos, 140
 – lipídica, 124
 – metabólica, 140-142
 – neuroparalítica, 137-138
 – neurotrófica, 138-139

Queratoplastia, 148-152

– laminar, 151-152

– penetrante, 148-151

Queratoprótesis, 152-153

Queratosis actínica, 16-17

– seborreica, 16

– solar. Ver Queratosis actínica

Quiste Dandy-Walker, coloboma disco

óptico, 629

– dermoide, 586-587

– sebáceo, 15

– Zeis, 15

Quistes estroma iris, 328

– iris, 328-329

R

Rabdomiomas, esclerosis tuberosa, 705

Rabdomiosarcoma, 596-597

Radiación infrarroja, catarata, 169

– ionizante, catarata, 169

Radiocirugía estereotáctica, melanoma coroideo, 333

Radioterapia estereotáctica con corte gamma, adenoma hipofisario, 654

– placa (braquiterapia), melanoma coroideo, 333

Reacción cadena polimerasa, 66

– folicular conjuntival, 64-65

Reacciones pupilares, 633-636

– – anatomía aplicada, 633-634

– – defectos aferentes, 634-635

– – disociación luz-cerca, 635

– – inervación simpática, 634

– – reflejo cerca, 634

– – lumínico, 633-634

– – síndrome Horner, 635-636

Receptores adrenérgicos, farmacología, 258-259

Recesión ángulo, traumatismo contuso, 679

Reflejo «ojos vueltos», retracción palpebral, 40

– lumínico, vía anatómica, 633-634

Regla RAF, prueba PCA, 549

Reparación aponeurosis, ptosis, 39

Resonancia nuclear magnética, 601-605

Retina moteada familiar, 514

Retinitis, *Candida*, 307

– enfermedad Behcet, 291-292, 703

– pigmentaria, 501-505

– *Toxoplasma*, 300-303

Retinoblastoma, 342-347

Retinocitoma (retinoma), 347-348

Retinocoroidopatía peridigonal, 317-319

Retinopatía asociada cáncer, 445-446, 504

– diabética, 448-465, 478

– – consideraciones sistémicas, 448

– de base, 450-452, 487

– – desprendimiento retina traccional, 463

– – detección, 465

– – edema macular clínicamente significativo, 455-457

Retinopatía diabética, factores riesgo, 448

– – maculopatía, 455-456

– – patogenia, 448-450

– – preproliferativa, 452-455

– – proliferativa, 457-463

– – – fotocoagulación láser panretiniana, 459-462

– – – signos clínicos, 457

– – – valoración clínica, 458-459

– – – vitrectomía, 464-465

– hipertensiva, 478-480

– por radiación, 493-494

– prematuridad, 347, 483-487

– – activa, 483-486

– – cicatricial, 486-487

– – Purtscher, 494

– – serosa central, 430-432

Retinoscopía, 737

Retinosquisis congénita, 520-521

– degenerativa, 370-372, 378

Retinotoxicidad por tioridazina, 442, 504

Rinoconjuntivitis alérgica, 73-74

Rosacea, 717-718

Rotura coroidea, traumatismo contuso, 680-681

Roturas retinianas, clasificación, 357-358

– – profilaxis, 379-380

Rubeola congénita, catarata, 188-189

– – microesferofaquia, 192

– – uveítis, 299-300

– neuritis óptica, 613

– queratitis, 134

Rubeosis iridis, 238-239

S

Saco lagrimal, 44

– – absceso, 55

Sarampión, neuritis óptica, 613

Sarcoidosis, 315, 321, 718-719

– uveítis, 288-291

Sarcoma granulocítico, 597, 597

– Kaposi, conjuntival, 94-95

– – palpebral, 24

– – sida, 723

Sensibilidad contraste, 736

– – enfermedad nervio óptico, 608

– – diferencial luz definida, 213

Seudodendrita, queratitis *Acanthamoeba*, 106-107

Seudogerontoxón, queratoconjuntivitis vernal, 75

Seudohipoparatiroïdismo, catarata, 188

Seudohipopio, glaucoma facolítico, 244

Seudomembranas, queratoconjuntivitis adenoviral, 68-69

– – gonocócica, 67

Seudopolicoria, síndrome endotelial iridocorneal, 246

Seudopterigón, 84

– degeneración marginal Terrien, 119

Seudoptosis, 33

Seudotriquiasis, 3

Seudoxantoma elástico, 719-720

– – estría angioide, 438

Shunts arteriovenosos, 449

– opticociliares, 571-572

Sialidosis (síndrome mioclono/mancha rojo-cereza), 526

Sida, Ver Infección VIH/sida

Siderosis, 687

Sífilis adquirida, 310-311, 720-721

– congénita, 721

– neuritis óptica, 611, 613

Signo Collier cerebro medio, retracción palpebral, 40

Dalrymple, retracción palpebral, 575

– fasciculación palpebral Cogan, miastenia gravis, 35, 713

Hutchinson, herpes zoster oftálmico, 113, 294

Kestenbaum, atrofia óptica primaria, 610

Kocher, retracción palpebral, 575

Munson, queratocono, 136

Parkinson, parálisis sexto par, 649

Summerskill, retracción palpebral, 40

von Graefe, retracción palpebral, 575

Simbléfaron, lesión química, 691

– penfigoide cicatricial, 78

– síndrome Stevens-Johnson, 79

Síndrome Aicardi, 631-632

– alcohólico fetal, microcórnea, 142

Alport, 513-514

– – lenticeno anterior, 191

– Anton, 659

– Apert, 599

Axenfeld-Rieger, 253-255

– – anomalía Axenfeld, 253-254

– – Rieger, 254-255

Bardet-Biedl, retinitis pigmentaria, 505

Bassen-Kornzweig, retinitis pigmentaria, 504

– Behr, 618

Benedikt, parálisis tercer par, 642

blefarofimosis, 37

Bloch-Sulzberger, 347

Breughel, 666

Brown, 560-561

– captura moco, 81-82

– centurión, epífora, 45

– Chandler, 246, 248

– Chediak-Higashi, albinismo oculocutáneo, 525

– Claude, parálisis tercer par, 642

– Cogan-Reese, 242, 246

Cornelia Lange, microcórnea, 142

– Criswick-Schepens. Ver Vitreoretinopatía exudativa familiar

– Crouzon, 599

– Cushing, 721-722

– cutáneo/articular neurológico

infantil/crónico-enfermedad inflamatoria

multisistémica inicio neonatal

(CINCA/NOMID), uveítis, 287

Síndrome De Morsier (displasia septoóptica), hipoplasia nervio óptico, **630-632**
 – dispersión pigmentaria, **235-238**
 – Down, catarata, 189
 – – megalocórnea, 143
 – – queratocono, 134
 – – retracción palpebral, 40
 – Duane, 40, **559-560**, 649
 – Edwards, catarata, 189
 – – coloboma nervio óptico, 629
 – efusión uveal, 163, **379**
 – Ehlers-Danlos, decoloración escleral azul, **163**
 – – ectopia lentis, 194
 – – estría angioide, 438
 – – megalocórnea/microcórnea, 142-143
 – – miopía, 436
 – – queratocono, 134
 – – tipo 6 (esclerótico ocular), 722
 – en piolet, 662
 – endotelial iridocorneal, **246-248**
 – – distrofia polimorfa posterior, 133
 – erosión corneal recurrente, **139-140**
 – Favre-Goldmann, **522**
 – Foville, parálisis sexto par, 647
 – Gardner, poliposis adenomatoidea familiar, 354
 – Gillespie, 256
 – Goldenhar, coloboma nervio óptico, 629
 – – dermoide límbico, **93**
 – Goltz, coloboma nervio óptico, 629
 – Gorlin-Goltz (síndrome carcinoma células basales nevoide), 20
 – Gradenigo, parálisis sexto par, 648
 – Groenblad-Strandberg, 719
 – Hallermann-Streiff-Francois, catarata, **188-189**
 – Heerfordt, sarcoidosis, 718
 – Hermansky-Pudlak, albinismo oculocutáneo, 526
 – Holmes-Adie, disociación luz-cerca, 635
 – Horner, **635-636**
 – – cefalea en racimo, 661
 – Hurler, mucopolisacaridosis, **141**
 – isquémico ocular, **477-478**
 – Kasabach-Merritt, hemangioma capilar, 589
 – – nevus frambuesa, 19
 – Kearns-Sayre, **665-666**, 724
 – – retinitis pigmentaria, **504**
 – Kjer, 618
 – linfedema-triquiasis, 4
 – Lofgren, sarcoidosis, **718**
 – Lowe (oculocerebrorrenal), catarata, 188
 – – microfagia, 192
 – Maffucci, hemangioma capilar, 589
 – – nevus frambuesa, 19
 – Marfan, **724-725**
 – maullido gato, coloboma nervio óptico, 629
 – Meckel-Gruber, coloboma nervio óptico, 629
 – Meige, 666
 – Meretoja, **129**
 – Millard-Gubler, parálisis sexto par, 647

Síndrome Miller, 256
 – Möbius, **560-561**
 – – telecanto, 41
 – monofijación. Ver Microtropía
 – *morning glory*, **629-630**
 – – – encefalocele, 588
 – músculos extraoculares, **561-562**
 – Nance-Horan, catarata, 189
 – – microcórnea, 142
 – nevus iris, **248**
 – niño maltratado, **682**
 – Nothnagel, parálisis tercer par, 642
 – Parinaud, 40, **81, 641**
 – parpadeo mandibular Marcus Gunn, **35-36**
 – – – retracción palpebral, 40
 – párpados laxos, **39**
 – Patau, catarata, 189
 – – coloboma nervio óptico, 629
 – Pierre-Robin, miopía, 436
 – Posner-Schlossman (crisis glaucomatociclíca), **243**
 – puntos blancos multifocales idiopáticos, 315-323
 – – múltiples evanescentes, **322-323**
 – Reiter, **725-726**
 – – uveítis, 181-182, 287
 – Rieger, **255**
 – Riley-Day, queratoconjuntivitis seca no Sjögren, 58
 – Rubinstein-Taybi, coloboma nervio óptico, 629
 – – telecanto, 41
 – seudoexfoliación, **233-235**
 – Sjögren, **726-727**
 – – queratoconjuntivitis seca, 58
 – Steele-Richardson-Olszewski, 641
 – Stevens-Johnson, **79-80, 727-728**
 – Stickler, **521-522**
 – – ectopia lentis, 194
 – – miopía, 436
 – Sturge-Weber, **728**
 – – glaucoma, **257-258**
 – – hemangioma coroideo difuso, **337-338**
 – Terson, 487, **664**
 – Tolosa-Hunt, 582
 – – parálisis tercer par, 644
 – – tracción vitreoretiniana, 434
 – Treacher Collins, colobomas, **42**
 – – – telecanto, 41
 – Turcot, poliposis adenomatoidea familiar, 354
 – Turner, decoloración escleral azul, **163**
 – – microcórnea, 142
 – – queratocono, 134
 – – telecanto, 41
 – Usher, retinitis pigmentaria, 504
 – uveítis Fuchs, **311-313**, 315
 – – glaucoma, 243
 – – Vogt-Koyanagi-Harada, **728-729**
 – – fase convalecencia, **294**
 – – uveítis, **293-294**
 – von Hippel-Lindau, **729**
 – – hemangioma capilar retiniano, 349

Síndrome Waardenburg, microcórnea, 142
 – – telecanto, 41
 – Wagner, 522
 – Walker-Warburg, coloboma nervio óptico, 629
 – Weber, parálisis tercer par, 642
 – Weill-Marchesani, ectopia lentis, **193**
 – – glaucoma ángulo cerrado secundario, 193
 – – microcórnea, 142
 – – microesferofaquia, 192
 – Wolfrem (DIDMOAD), 618
 – Wyburn-Mason, 352
 Síndromes dirección errónea tercer par, **36**
 – – – retracción palpebral, 40
 – fibrosis, **561-562**
 Sinoptóforo, **543**
 Sistema drenaje lagrimal, 43-55
 – – – anatomía aplicada, **44**
 – – – dacriocistografía con contraste, **48**
 – – – fisiología aplicada, **44-45**
 – – – gammagrafía, 48-49
 – – – infecciones, 53-55
 – – – mecanismo bomba, **44, 44-45**
 – – – obstrucción, **49-53**
 – – – prueba tinción Jones, **47-48**
 – – – sondaje/irrigación, **47**
 Sondaje, obstrucción canalicular, **50**
 Surco senil, arco senil, 123
 Sustitutos lágrimas, 61
 Sutura fijación posterior, 564

T

Tarjetas agudeza Cardiff, **538**
 – – Teller, **538**
 Tarsorría, queratoconjuntivitis seca, 61
 – temporal, ectropión paralítico, **30**
 Técnica suspensión frontal, ptosis, **38**
 Técnicas neuroimagen, 601-606. Ver también Resonancia nuclear magnética;
 Tomografía computarizada
 Telangiectasia, esclerosis sistémica, 705
 – retiniana yuxtafoveolar idiopática, **489-491**
 Telecanto, **40-41**
 Tendinitis Aquiles, síndrome Reiter, **726**
 Terapia antirretroviral altamente activa, sida, 724
 – fotodinámica, neovascularización coroidea, 426
 Termoterapia transpupilar, melanoma coroideo, 333
 Tirotoxicosis, **729-730**
 Tomografía coherencia óptica, agujero macular relacionado edad, **428-429**
 – computarizada, **605-606**
 – retiniana Heidelberg, glaucoma, 212
 Tonometría, glaucoma, **199-201**
 – Goldmann, **199-200**
 Tonómetro Perkins, **200**
 – Pulsair 2000 Keeler, **200-201**
 – Schiotz, **200**

Topografía corneal, 101-102
 – computarizada, 738
 – queratocono, 135
 Tos ferina, neuritis óptica, 613
 Toxocariasis, 303-304, 347, 493
 Trabeculectomía, 265-273
 – combinada/facoemulsificación, 267-268
 – complicaciones postoperatorias, 268-273
 – técnicas quirúrgicas, 265-268
 Trabeculodisgenesia, glaucoma congénito primario, 251
 Trabeculoplastia láser, 262-264
 – argón, 262-264
 – diodo, 264
 Trabeculotomía, glaucoma congénito primario, 253
 Tracción vitreoretiniana dinámica, 366-368
 Tracoma, 72-73
 Transporte axoplasmático, 607-608
 Trastornos corteza estriada, 659
 – maculares adquiridos, 397-446. Ver también Edema macular cistoide (quístico); Retinopatía serosa central
 – agujero macular relacionado edad, 427-430
 – degeneración relacionada edad, 413-427
 – estrías angioïdes, 437-439
 – membrana epirretiniana, 436-437
 – pliegues coroideos, 439-440
 – quiasma, 649-657
 – radiaciones ópticas, 658-659
 – tracto óptico, 657-658
 – trombofílicos, 474
 Traumatismo, 669-691. Ver también Lesiones químicas; Traumatismo contuso;
 Traumatismo globo ocular
 – cataratas, 168-169, 679
 – contuso, 678-682
 – complicaciones segmento anterior, 678-680
 – posterior, 680-682
 – mecanismos lesión intraocular, 678
 – globo ocular, 677-689
 – contuso, 678-682
 – definiciones, 677
 – lesión no accidental, 682

Traumatismo globo ocular penetrante, 682-686
 – rotura, 680
 – tratamiento, 677-678
 – palpebral, 670-671
 – parálisis tercer par, 643, 643, 645
 – penetrante, 682-686
 Tricomegalia. Ver Hipertrofia
 Triquiasis, 2-4
 Tuberculosis, 730-731
 – uveítis, 308
 Tularemia, síndrome oculoglandular Parinaud, 81
 Tumor proliferativo vascular retiniano, 352
 Tumores coroideos, 163, 330-341, 432
 – glándula lagrimal, 582
 – intraoculares, 324-355
 – iris, 325-328. Ver también Melanoma, iris; Nevus, iris
 – nasofaringeos, parálisis sexto par, 648
 – orbitarios, 588-599
 – retina/cabeza nervio óptico, 342-352
 – sinusales, invasión orbitaria, 598-599

U

Úlcera catarral, 116-117
 – herpética dendrítica, 110-111
 – Mooren, 119-120
 Ulceración aftosa, enfermedad Crohn, 703
 Umbral visible, definición, 213
 Uveítis, 277-324
 – anterior, 178
 – artritis juvenil, 286-287, 695
 – clasificación anatómica, 278
 – enfermedad inflamatoria intestinal, 287-288
 – enfermedades frecuentes uveítis específica, 311-315
 – multisistémicas no infecciosas, 288-294
 – espiroquetas, 310-311
 – espondiloartropatías, 285-286
 – fúngica, 305-308
 – intermedia, 281, 313-315, 347
 – micobacterias, 308-309
 – nefritis, 288
 – parasitaria, 300-305

Uveítis posterior, 281-283
 – síndromes puntos blancos multifocales idiopáticos, 315-323
 – tratamiento, 283-285
 – viral, 294-300

V

Valoración visión colores, 500-501
 Varicela, neuritis óptica, 613
 Varices orbitarias, 582-584
 Vasculopatía coroidea polipoide idiopática, maculopatía, 443-444
 Vasos fantasma, 108
 Vergencia fusional, definición, 535-536
 Verruga viral (papiloma celular escamoso) ojos, 16
 Versenato sódico, queratopatía en banda, 125
 Vigabatrina, neuropatía óptica, 619-620
 Viscocanalostomía, 274
 Vitíligo, síndrome Vogt-Koyanagi-Harada, 728-729
 – tirotoxicosis, 729-730
 Vitrectomía pars plana, 392-396, 464-465
 – complicaciones postoperatorias, 241, 395-396
 – endoftalmitis, 308
 – instrumentación, 392-393
 – retinopatía diabética proliferativa, 464-465
 – retirada cuerpo extraño, 688
 – técnicas, 394-395
 Vítreo primario hiperplásico persistente, 346
 Vitreorretinocoroidopatía dominante, 524
 Vitreorretinopatía, 520-524
 – erosiva, 524
 – exudativa familiar, 522-524
 – inflamatoria neovascular dominante, 524

X

Xantelasma, 14-15
 Xeroderma pigmentosum, carcinoma células basales, 20