

CRÍTICA DE LIBROS

TRAITÉ DES CARDIOPATHIES CONGÉNITALES, bajo la dirección de E. DONZELOT y F. D'ALLAINES, por R. HEIM DE BALSAC, C. MÉTIANU, M. DURAND, CH. DUBOST y M. ALLARY, N. DU BOUCHET, A. M. EMAMZADÉ, J. E. ESCALLE, B. LATSCHA, J. LE BRIGAND y N. OECONOMOS. Masson et Cie. Editeurs. París, 1954. Contiene 1155 figuras y 1116 páginas.

El sorprendente progreso de la Cirugía cardiovascular en estos últimos años ha despertado el más vivo interés de la clase médica mundial hacia las Cardiopatías congénitas. No hace mucho tiempo, la cianosis era considerada como el signo principal de las cardiopatías congénitas. Sin terapéutica posible no valía la pena el menor esfuerzo diagnóstico. Las primeras tentativas de diagnóstico más preciso se inician en 1888 con FALLOT, quien demuestra que ante la enfermedad azul no basta contentarse con el diagnóstico vago de malformación cardíaca.

En 1945 TAUSSIG-BLALOCK describen el tratamiento operatorio de la enfermedad de Fallot, y desde este momento las Cardiopatías congénitas dejan de ser una simple curiosidad anatómica. El médico se halla ante el deber de apurar el diagnóstico, ya que algunas Cardiopatías congénitas pueden tratarse eficazmente con una operación. Pero tanto el diagnóstico como el tratamiento son de tal complejidad que sólo pueden realizarlo cardiólogos, cardiocirujanos y radiólogos trabajando en equipo.

En los países más civilizados se han constituido equipos semejantes al de Baltimore y han aparecido numerosas publicaciones en Revistas o en forma de pequeñas obras. De dichos equipos el más destacado en Europa es el del Hospital Broussais dirigido por los Profesores DONZELOT y D'ALLAINES. Este equipo reúne figuras de gran prestigio en el campo de la cardiología y cardiocirugía. Su colaboración ha sido muy valiosa. De su labor conjunta ha surgido la obra que presentamos fruto de una experiencia que comprende a 1200 enfermos y 600 operaciones. Este tratado marca un nuevo salto en el incesante y audaz objetivo de ayuda terapéutica al cardíaco congénito. Su publicación al agrupar en un tratado todo el progreso realizado en estos últimos años permite adquirir conocimientos hasta ahora dispersos en múltiples publicaciones. Este libro que honra la Medicina francesa, será indispensable para los cardiólogos.

La obra se divide en seis grandes partes, subdivididas según las materias a tratar, al final de las cuales se incluye la bibliografía correspondiente.

La 1.^a PARTE, *Generalidades. Métodos de exploración y tratamiento*, abarca el estudio de la frecuencia, embriología, etiología, clasificación, fisiopatología, complicaciones de las cardiopatías en cuestión y los procedimientos de exploración por los métodos corrientes o especiales así como las directrices generales en el tratamiento médico y quirúrgico y cuanto deriva o tiene relación con él.

La 2.^a PARTE, *Malformaciones que por lo habitual no comportan un «shunt»*, trata de aquellas anomalías congénitas que, sin presentar por lo común «shunt» alguno, interesan esencialmente los dos gruesos troncos arteriales y sus orificios cardíacos, tales son las anomalías de las válvulas semilunares, las del orificio aórtico y de su infundibulum, las del arco aórtico y sus ramas, estenosis e interrupciones de la aorta, las anomalías volumétricas y parietales del árbol arterial aórtico, las del septum aórtico, las del orificio pulmonar y las del árbol arterial pulmonar.

La 3.^a PARTE, *Malformaciones por comunicación arteriovenosa*, agrupa las anomalías congénitas por comunicación arteriovenosa entre dos cavidades cardíacas o entre dos vasos, así: comunicaciones interventriculares e interauriculares, persistencia del orificio aurículoventricular común, comunicaciones aortopulmonares (persistencia del canal arterial y comunicaciones aortopulmonares directas e indirectas), aneurismas congénitos del sinus de Val-salva, comunicaciones y aneurismas arteriovenosos sistémicos congénitos.

La 4.^a PARTE y más extensa, *Malformaciones por comunicación venoarterial*, tras exponer el cuadro de la «Enfermedad azul», reúne la Tetralogía y Trilogía de Fallot, el Complejo de Eisenmenger, la atresia o hipoplasia tricúspide, las transposiciones vasculares completas y parciales, el tronco arterial común, el ventrículo único, el síndrome de atresia aórtica y mitral (hipoplasia ventricular izquierda), malformaciones ventriculares (hipoplasia derecha e izquierda, ventrículo apenas o no funcional derecho e izquierdo, ventrículos anatómica o funcionalmente únicos), anomalías en el número de cavidades cardíacas (corazón bi y trilocular) y angiomas y aneurismas arteriovenosos pulmonares.

La 5.^a PARTE se dedica a *Otras malformaciones*, y comprende las anomalías de las arterias coronarias, las anomalías venosas del sistema cava y del pulmonar, las de una parte del corazón, la Enfermedad de Ebstein, las anomalías congénitas del volumen cardíaco (cardiomegalias y microcardias), trastornos congénitos de la conducción del ritmo, anomalías congénitas de posición intratorácica del corazón (anomalías banales, dextrocardias, mesocardias y levocardias), anomalías congénitas del pericardio y ectopias cardíacas.

La 6.^a PARTE y última, *Síntesis semiológica y diagnóstico de las principales cardiopatías congénitas*, presenta un resumen de lo tratado en forma de cuadros esquemáticos.

Los Capítulos se acompañan de profusión de grabados, esquemas, fotografías, radiografías, etc., y la obra termina con *índice alfabético de materias*.

Está perfectamente editada por la casa Masson. Felicitamos a los autores y a la casa editora por este libro cuyo gran éxito puede darse de antemano por descontado.

F. MARTORELL