

INDICE

PARTE PRIMA

ORGANI DELLA CIRCOLAZIONE

(Prof. Dr. MARTIN STAEMMLER, Aquisgrana)

SEZIONE I — Cuore	3
<i>Capitolo I — Pericardio (P)</i>	3
1. Alterazioni del contenuto.....	4
a) Idropericardio, Idrope pericardica, Hydrops pericardii....	4
b) Emopericardio	6
c) Pneumopericardio.....	9
2. Infiammazione del sacco pericardico, Pericardite.....	11
a) Pericardite sierosa e fibrinosa, rispettivamente sierofibrinosa. Ulteriore decorso della pericardite fibrinosa.....	11 14
b) Pericardite (purulenta, suppurativa) e gangrenosa	20
Eziologia della pericardite fibrinosa, purulenta e fibrino- purulenta	21
c) Pericardite emorragica.....	24
3. Infiammazioni specifiche del pericardio.....	25
4. Tumori del pericardio.....	27
5. Parassiti.....	29
6. Tessuto adiposo del pericardio.....	30
<i>Capitolo II — Endocardio</i>	30
1. Turbe del ricambio dell'endocardio (Endocardiosi).....	33
2. Disturbi di circolo dell'endocardio.....	40
3. Infiammazioni dell'endocardio (Endocarditi).....	43
a) I diversi quadri dell'endocardite.....	44
α) Endocardite semplice o endocardite sierosa.....	45
β) Endocardite verrucosa (in senso stretto).....	47
γ) Endocardite reumatica.....	52
δ) Endocardite ricorrente.....	54
ε) Endocardite di Libman-Sacks.....	54
ζ) Endocardite ulcerosa acuta	55
η) Endocardite ulcerosa subacuta (lenta, ulcero-poliposa)	59
θ) Endocardite parietale.....	65
b) Patogenesi dell'endocardite.....	71
Appendice: Endocardite cronica fibrosa (meglio fibropla- stica)	86
c) Esiti delle endocarditi	88
α) Embolie	88
β) Vizi valvolari cardiaci (vizio cardiaco, vitium cordis). Quadro anatomico dei singoli vizi cardiaci.....	91 93
1. Vizi valvolari della mitrale	93

2. Vizi della valvola aortica	94
3. Vizi della tricuspide.....	96
4. Vizi valvolari della polmonare	96
Frequenza dei singoli vizi valvolari	96
Conseguenze dei vizi valvolari	97
<i>Capitolo III — Miocardio</i>	99
Il sistema di conduzione degli stimoli.....	102
Turbe del ritmo cardiaco.....	104
A. Malattie del miocardio per turbe della sua nutrizione.....	108
(Miocardosi)	108
1. Atrofia del miocardio	108
2. Ricambio delle sostanze albuminoidi.....	111
3. Ricambio degli idrati di carbonio.....	117
4. Ricambio delle sostanze lipidiche.....	121
5. Ricambio delle sostanze minerali.....	127
6. Carezza di ossigeno	131
7. Muscolo cardiaco nelle turbe ormonali	131
8. Disturbi del ricambio vitaminico.....	133
9. Danni miocardici da radiazioni.....	134
B. Malattie del miocardio secondarie a disturbi della sua irrorazione sanguigna	136
1. Conseguenze dell'occlusione coronarica	140
C. Il miocardio nelle malattie infettive.....	157
D. Il reumatismo.....	171
E. La miocardite.....	185
Le principali forme di manifestazione e di decorso.....	185
1. La miocardite prevalentemente alterativa.....	186
2. La miocardite prevalentemente interstiziale.....	188
F. Infiammazioni specifiche del miocardio	199
G. I tumori del cuore.....	204
H. Parassiti del cuore e del pericardio.....	219
I. Lesioni traumatiche del cuore	222
L. Variazioni delle dimensioni del cuore.....	227
M. Formazione di trombi nel cuore.....	241
(Appendice: coaguli cadaverici).....	241
Distinzione tra coaguli cadaverici (coaguli ematici) e trombi....	246
 SEZIONE II — Arterie	 249
Anatomia dei vasi sanguigni.....	249
A. I disturbi del ricambio delle arterie (arteriosi).....	257
1. Disturbi semplici del ricambio.....	259
a. Disturbi del ricambio dei grassi (degenerazioni grasse della parete arteriosa, lipoidosi).....	259
b. Disturbi del ricambio delle proteine (proteinosi).....	262
c. Alterazioni del ricambio minerale specialmente del calcio (calcinosi)	269
d. Necrosi della parete arteriosa.....	275
2. Alterazioni complesse del ricambio.....	284
L'aterosclerosi	284
a. Sclerosi coronarica	314
b. Sclerosi cerebrale.....	319

c. Sclerosi delle arterie renali	320
d. Sclerosi delle arterie addominali	321
e. Sclerosi delle arterie delle estremità	322
B. L'ipertensione.....	324
1. L'ipertensione ormonale.....	331
2. L'ipertensione nervosa.....	333
3. L'ipertensione renale.....	335
4. L'ipertensione chimica.....	336
Appendice. L'ipertonia nel piccolo circolo.....	340
C. Infiammazioni delle arterie	346
1. Infiammazioni non specifiche	346
a. Infiammazioni delle arterie puramente locali.....	346
b. Malattie infiammatorio-degenerative delle arterie nelle infezioni generali.....	350
c. Le affezioni arteriose cosiddette reumatiche e reumatoidi..	354
(1) Affezioni arteriose nel reumatismo articolare....	354
(2) La periarterite nodosa.....	357
(3) Tromboangioite obliterante (Winiwarter-Bürger)..	369
L'arterite a cellule giganti (arterite temporale)	380
D. Disturbi circolatori vasomotori (Angioneuropatie Ratschow)....	382
E. Infiammazioni specifiche delle arterie.....	384
1. Sifilide delle arterie	384
2. Tubercolosi delle arterie.....	397
F. Aneurismi delle arterie.....	400
1. Aneurisma vero spontaneo.....	403
2. Il cosiddetto aneurisma dissecante (An. diss.).....	419
3. Aneurisma embolico.....	426
4. Aneurisma per arrosionem (ulcerationem)	427
Appendice: a) Aneurismi artero-venosi.....	429
b) Aneurisma congenitum (raro)	430
c) Flebarteriectasia genuina diffusa	430
G. Ipoplasia e atrofia delle arterie.....	431
H. Ipertrofia e neoformazioni.....	431
 SEZIONE III — Vene.....	 433
Struttura istologica pag. 253 e segg.....	433
A. Trombosi (formazione di trombo) ed embolia.....	433
1. Aspetto e struttura dei trombi.....	433
2. Dove e in quali circostanze si trovano trombosi?.....	435
3. Condizioni genetiche della formazione di trombi.....	439
4. L'azione delle singole condizioni nell'insorgenza dei trombi...	443
5. Migrazione secondaria dei trombi.....	446
6. Conseguenze della trombosi.....	447
Appendice: La cosiddetta trombosi delle vene ascellari.....	450
(<i>Claudicazione venosa intermittente delle estremità superiori</i> <i>secondo Lohr</i>).....	450
B. Disturbi del metabolismo ed involuzione delle vene (flebosi)....	451
C. Infiammazione delle vene — Flebite.....	452
1. Flebite infettiva cosiddetta tromboflebite.....	452
2. Flebite produttiva.....	457
3. Appendice: Forme particolari di flebite.....	459

D. Infiammazioni specifiche delle vene.....	463
E. Dilatazione delle vene.....	466
F. Comportamento di tumori rispetto alle vene. Metastasi tumorali.	478
G. Parassiti.....	481
SEZIONE IV — Capillari.....	483
A. Comportamento dei capillari nell'infiammazione.....	483
B. Disturbi metabolici dei capillari.....	484
C. Dilatazione, restringimento, occlusione.....	486
D. Emorragie.....	487
SEZIONE V — Vasi linfatici.....	489
A. Infiammazioni dei vasi linfatici.....	490
1. Linfangite acuta.....	490
2. Linfangite cronica.....	491
B. Infiammazioni specifiche dei vasi linfatici.....	493
C. Occlusione e dilatazione dei vasi linfatici.....	494
D. Disseminazione dei tumori maligni attraverso i vasi linfatici..	496
E. Parassiti.....	498
SEZIONE VI — Tumori dei vasi sanguigni e linfatici.....	499
A. Angiomi.....	499
1. Emangiomi.....	499
Appendice: Angiectasie.....	506
2. Linfangiomi.....	507
3. Tumori vascolari maligni.....	509
B. Formazioni tumorali a partenza dalle pareti dei grossi vasi.....	513

PARTE SECONDA

LE MALFORMAZIONI DEL CUORE E DEI GROSSI VASI

(Prof. Dr. WILHELM DOERR, Berlino)

<i>Capitolo I — Osservazioni sullo sviluppo embrionale.....</i>	<i>517</i>
<i>Capitolo II — Malformazioni d'alto grado.....</i>	<i>523</i>
1. Acardia.....	523
Teorie patogenetiche dell'acardia.....	524
2. Ectopia.....	524
3. Diverticoli del cuore.....	525
4. Multiplicitas cordis.....	526
<i>Capitolo III — Alterazioni nella formazione delle pareti cardiache.....</i>	<i>526</i>
<i>Capitolo IV — Malformazioni del sistema di conduzione degli stimoli (SC).....</i>	<i>528</i>
<i>Capitolo V — Disturbi di sviluppo della regione senoatriale.....</i>	<i>529</i>
1. Malformazioni nell'ambito delle vene cave.....	530
a. Persistenza di entrambe le vene cave superiori.....	530
b. Persistenza della vena cava superiore sinistra.....	530

2. Malformazioni nell'ambito delle vene polmonari.....	531
a. Anormale disposizione e imbocco delle vene polmonari ..	531
b. Il cosiddetto cor triatriatum.....	532
<i>Capitolo VI - Disturbi di sviluppo della regione atrioventricolare.....</i>	<i>534</i>
1. Ostio atrioventricolare comune.....	535
2. Disturbi di sviluppo in corrispondenza dell'O.a.v. sinistro....	535
a. Atresia dell'O.a.v. sinistro	535
b. Fenditura nel lembo settale della valvola mitrale.....	536
c. Aneurisma del lembo settale della valvola mitrale.....	536
d. Il cosiddetto raddoppiamento dell'O.a.v. sinistro.....	536
3. Disturbi di sviluppo in corrispondenza dell'O.a.v. destro....	536
a. Atresia dell'O.a.v. destro	536
b. Anomalie riguardanti il numero dei lembi valvolari....	537
c. La cosiddetta anomalia di Ebstein.....	537
<i>Capitolo VII - Malformazioni del tronco arterioso.....</i>	<i>538</i>
1. Tronco arterioso comune persistente (Tr. a. c. p.).....	538
2. Le stenosi arteriose.....	540
a. Atresia e stenosi dell'aorta (Atr. Ao.; St. Ao.)	540
b. Atresia e stenosi della polmonare (Atr. p.; Sten. p.).....	541
c. Le cause delle stenosi arteriose.....	542
3. Trasposizione di aorta e polmonare (Tr.).....	542
4. Malformazioni delle coronarie	545
<i>Capitolo VIII - I difetti settali del cuore.....</i>	<i>547</i>
1. Difetti del setto interatriale (septum atriorum, s. a.).....	547
2. Difetti del setto interventricolare (septum ventriculorum, s. v.)	550
3. Difetti del setto del bulbo e del tronco.....	550
<i>Capitolo IX - Malformazioni arteriose a distanza dal cuore.....</i>	<i>551</i>
1. Anomalie sopraaortiche.....	551
2. Stenosi istmica dell'aorta.....	553
3. Persistenza isolata del dotto arterioso di Botallo (d. a. B.)..	555
<i>Capitolo X - Note sul problema dell'inversione.....</i>	<i>556</i>
<i>Capitolo XI - Osservazioni sulla genesi causale e sulla frequenza dei vizi congeniti di cuore in genere.....</i>	<i>557</i>
<i>Capitolo XII - Appendice: La vascolarizzazione polmonare nei vizi congeniti di cuore</i>	<i>558</i>

PARTE TERZA

SANGUE E ORGANI EMPOIETICI

(Prof. Dr. WOLFGANG ROTTER, GIESSEN, e Prof. Dr. WALTER BÜNGELER, KIEL)

SEZIONE I — Sangue (Generalità)	571
<i>Capitolo I - Colore e coagulazione del sangue del cadavere</i>	<i>571</i>
<i>Capitolo II - Quantità totale del sangue degli adulti.....</i>	<i>571</i>

<i>Capitolo III - Componenti</i>	572
Il plasma sanguigno.....	573
Le sostanze proteiche del sangue, plasmaproteine del sangue..	573
I leucociti.....	582
a. Granulociti neutrofili.....	583
b. Leucociti con granulazioni eosinofile.....	587
c. Granulociti basofili.....	588
d. Monociti.....	588
e. Linfociti.....	589
f. Forme di disintegrazione dei leucociti.....	591
g. Anomalie costituzionali del nucleo dei leucociti.....	592
h. Cellule del Lupus erythematodes (cosiddette « cellule L. e. »).	592
Eritrociti.....	594
Trombociti.....	598
SEZIONE II — L'impalcatura reticolare di sostegno degli organi emopoietici e il sistema reticolo-endoteliale (S.R.E.)	603
Il cosiddetto sistema reticolo-endoteliale.....	607
SEZIONE III — Il midollo osseo (M.O.)	615
Anatomia, istologia e funzione.....	615
<i>Capitolo I - Metodi</i>	615
<i>Capitolo II - Vasi e nervi del midollo osseo</i>	618
<i>Capitolo III - Il reticolo (S.R.E. o S.R.I) del midollo osseo</i>	619
Piccola cellula reticolare linfoide.....	619
La grande cellula reticolare linfoide.....	619
La plasmacellula reticolare o cellula reticolare plasmocitaria.....	620
La cellula reticolare fagocitaria (cosiddetti macrofagi) ..	622
Mastzellen tessutali.....	622
La cellula adiposa.....	623
<i>Capitolo IV - Il parenchima emoformativo; emocitopoiesi</i>	624
L'emocitopoiesi embrionale.....	624
Teorie sulla emocitopoiesi postnatale.....	625
La monocitogenesi.....	629
Granulocitopoiesi.....	632
L'eritrocitopoiesi.....	634
Trombocitogenesi.....	637
Linfocitopoiesi.....	637
Numero assoluto di cellule e mielogramma.....	637
<i>Capitolo V - Rapporti fra midollo emopoietico rosso e adiposo giallo</i> ...	639
Modificazioni in rapporto all'età.....	639
<i>Capitolo VI - Istotopografia dello spazio midollare</i>	641
<i>Capitolo VII - Il meccanismo di liberazione delle cellule mature</i>	642
<i>Capitolo VIII - Modificazioni postmortalì</i>	644

SEZIONE IV — Insufficienza midollare	651
<i>Capitolo I — Reperti midollari nell'insufficienza midollare</i>	653
1. Atrofia o aplasia del midollo osseo come substrato della insufficienza mieloide	654
Ipoplasie del midollo osseo	654
2. Normo e iperplasia del midollo osseo, quale substrato dell'insufficienza mieloide	658
3. Mielosclerosi, mielofibrosi, osteomielosclerosi	660
<i>Capitolo II — Patogenesi formale dell'insufficienza del midollo osseo</i>	663
<i>Capitolo III — Patogenesi causale dell'insufficienza del midollo osseo</i>	673
1. Forme sintomatiche	673
a. Insufficienza midollare a genesi allergica	674
b. Insufficienza midollare a genesi tossica, non allergica	674
c. Insufficienza midollare in seguito a lesioni da raggi	676
d. Insufficienza midollare da causa splenica	680
e. Insufficienza midollare da carenza di attivatori	681
f. Insufficienza midollare da infezioni virali	682
g. Insufficienza midollare da infiltrazione nel parenchima midollare di tessuto estraneo, le cosiddette mielopatie da infiltrazione (WIENBECK) e rispettivamente mielopatie concomitanti (ROHR)	682
h. Forme criptogenetiche idiopatiche	682
<i>Capitolo IV — Forme di decorso della insufficienza midollare</i>	684
1. Forme a decorso acuto	684
2. Forme a decorso cronico	686
<i>Capitolo V — Le conseguenze sull'intero organismo della insufficienza del midollo osseo e della conseguente citopenia del sangue circolante</i>	687
 SEZIONE V — Anemie da carenza	695
<i>Capitolo I — Anemia perniciosa (ADDISON, 1849 - BIERMER, 1868). Anemia megaloblastica</i>	695
<i>Capitolo II — Anemie da carenza di ferro. Anemie ipocromiche (anemie secondarie). Ipo- e ipersiderosi</i>	710
1. Fisiologia del ricambio del ferro	710
2. Patologia del metabolismo ferrico	715
 SEZIONE VI — Reazioni semplici del sangue e degli organi emopoietici	723
<i>Capitolo I — Sistemi di regolazione</i>	723
<i>Capitolo II — Reazioni dei parenchimi emoformatori</i>	729
<i>Capitolo III — Reazioni delle cellule del sangue circolante</i>	731
 SEZIONE VII — Le iperplasie sistemiche dei tessuti ed organi emopoietici	739
<i>Capitolo I — Iperplasie sistemiche del S.R.E. (S.R., S.R.I.), cosiddette reticulosi, retoteliosi, reticoloendoteliosi, reticoloistiocitosi, reticulosi leucemiche e aleucemiche, reticulosi reattive ovvero reticulosi di accompagnamento, granulomatosi</i>	741

1. Definizione.	741
2. Suddivisione delle reticulosi.	744
3. Quadro anatomo-patologico delle reticulosi.	746
4. Iperplasia sistemica reattiva del S.R.E., reticulosi e granulomatosi a eziologia nota.	754
5. Reticulosi da tesauriosi lipidica.	757
a. Morbo di Gaucher, splenomegalia ovvero splenoepatomegalia primaria idiopatica, ecc.	757
b. Morbo di Niemann-Pick, ecc.	763
6. Reticulosi e granulomatosi ad eziologia sconosciuta.	769
a. Reticulosi essenziale, reticulosi in senso proprio o stretto. .	769
(1) Reticulosi acute del lattante, ecc.	769
(2) Reticulosi acute e croniche dei bambini, ecc.	770
(3) La cosiddetta leucemia monocitica.	771
(4) Reticulosi emocitoplastiche.	773
b. Linfoadenopatia o iperplasia macro-follicolare, ecc.	777
c. Reticulosi concomitanti, granulomatosi, ecc.	783
a) Linfogranulomatosi, ecc.	784
β) Il granuloma eosinofilo dell'osso, ecc.	799
γ) Granulomatosi lipoidea, malattia di Hand, ecc.	803
δ) Reticoloendoteliosi o reticulosi o granulomatosi cronica, a cellule epitelioidi, ecc.	811
7. Patogenesi ed eziologia delle reticulosi (R.osi) e granulomatosi (G.osi).	818
<i>Capitolo II - Iperplasie sistemiche dei parenchimi emopoietici; reazioni sistemiche mieloidi e linfoidi, reazioni leucemoidi, leucemie, leucosi, ecc.</i>	822
1. Definizione.	822
2. Suddivisione	824
3. Il quadro anatomo-patologico delle iperplasie sistemiche mieloidi e linfoidi.	825
a. Iperplasie sistemiche mieloidi (iperpl. sist. miel.)	831
b. Iperplasie sistemiche linfoidi (iperpl. sist. linf.)	836
4. Iperplasie sistemiche reattive dei parenchimi emopoietici. .	839
a. Iperplasie sistemiche mieloidi reattive acute e croniche comprese le mielosi acute.	839
b. Iperplasie sistemiche linfoidi reattive.	870
5. La leucemia cronica (L.) in senso vero e stretto, ecc.	871
a. La leucemia mieloide cronica (mielosi leucemica - miel. leuc.)	871
b. La leucemia linfatica cronica (linfoadenosi leucemica - linf. ad.)	871
6. Patogenesi ed etiologia.	875
SEZIONE VIII — Le anemie emolitiche.	895
<i>Capitolo I - Generalità sull'emolisi.</i>	<i>895</i>
<i>Capitolo II - Sintomatologia generale delle sindromi emolitiche acquisite e congenite.</i>	<i>903</i>
<i>Capitolo III - Sindromi emolitiche su base costituzionale ereditaria. Eritropatie costituzionali (SCHULTEN).</i>	<i>910</i>
1. Microsferocitosi congenita, costituzionale. Anemia emolitica costituzionale. Anemia sferocitica. Ittero familiare. Ittero emolitico	910

2. Ellittocitosi congenita, costituzionale, ecc.....	912
3. Meniscocitosi congenita, ecc.....	913
4. Talassemia major, ecc.....	917
5. L'anemia fisiologica del neonato, ecc.	920
<i>Capitolo IV — Sindromi emolitiche acquisite.....</i>	922
1. L'anemia emolitica acquisita, ecc.....	923
2. Anemie acute del tipo di Lederer-Brill.....	924
3. Anemia emolitica subacuta del tipo di Gasser.....	925
4. Anemie emolitiche croniche del tipo di Dyke-Young.....	925
5. Emoglobinemie ed emoglobinurie, ecc.	925
6. Anemie emolitiche causate da emolisine semplici.....	927
7. Le sindromi emolitiche causate da emolisine complesse.....	930
8. Sindromi emolitiche causate da agglutinine, ecc.	930
9. Sindromi emolitiche provocate da emoagglutinine, ecc.....	939
 SEZIONE IX — La malattia emorragica (Diatesi emorragica)	947
<i>Capitolo I — Fisiologia della coagulazione.....</i>	947
1. La coagulazione del sangue.....	947
2. La agglutinazione delle piastrine.....	950
3. Il fattore vascolare.....	953
4. Coordinazione dei fattori a-c.....	953
<i>Capitolo II — Malattie emorragiche dipendenti da unica o preponderante alterazione della coagulazione di sangue</i>	954
1. Carenza di protrombina.....	954
2. Carenza di tromboplastinogeno (Emofilia).....	955
3. Carenza di fibrinogeno.....	958
<i>Capitolo III — Malattie emorragiche causate da carenza di piastrine.....</i>	958
1. Trombocitopenia sintomatica nella insufficienza mieloide.....	958
2. Porpora trombotica trombopenica (meglio trombocitopenica), microangiopatia trombotica.....	959
<i>Capitolo IV — Emorragie causate da una alterazione della permeabilità delle pareti dei vasi.....</i>	961
<i>Capitolo V — Malattie emorragiche causate da una insufficienza combinata dei trombociti e della permeabilità delle pareti vasali</i>	961
1. Morbo maculoso emorragico di Werlhof. Trombopenia essenziale (FRANK), trombopatia, trombocitopatia (APITZ).....	961
2. Le trombopatie ereditarie.....	965
 SEZIONE X — Patologia delle proteine del plasma sanguigno	969
<i>Capitolo I — Alterazioni quantitative delle proteine del plasma sanguigno</i>	969
<i>Capitolo II — Alterazioni qualitative delle proteine del plasma sanguigno, cosiddette dis- etero e paraproteinemie</i>	970
<i>Capitolo III — Le amiloidosi</i>	975
Amiloidosi tipica vera e propria, « amiloidosi secondaria ».	977
Amiloidosi atipica, amiloidosi primaria, paraamiloidosi, paramiloide.	980

<i>Capitolo IV - Mieloma multiplex</i>	984
Quadro morboso.....	984
Reperto autopsico.....	984
Reperto istologico.....	986
La genesi formale della cellula mielomatosa.....	991
Localizzazione sistemica extraossea.....	991
Il mieloma solitario.....	992
Il mieloma diffuso, mielomatosi diffusa, mielosi plasmacellulare.....	992
La leucemia plasmacellulare.....	992
Plasmocitomi extraossei (plcit. exoss.).....	993
Paraproteinosi (paraproteinemia, paraproteinuria, paramiloidosi) nella malattia da plasmocitoma.....	996
Metabolismo lipidico, glucidico e minerale.....	1003
Patogenesi.....	1003
SEZIONE XI — Linfoghiandole o linfonodi	1013
<i>Capitolo I - Sviluppo, anatomia e funzione</i>	1013
<i>Capitolo II - Emolinfonodi</i>	1019
<i>Capitolo III - Atrofia e iperplasia</i>	1019
1. Curva vitale, atrofia.....	1019
2. Alinfocitosi totale, ecc.....	1020
3. Linfocitofisi sintomatica.....	1021
4. Iperplasia.....	1021
<i>Capitolo IV - Generalità sulle malattie delle linfoghiandole</i>	1022
<i>Capitolo V - Pigmenti e altre sostanze trattenute nei linfonodi</i>	1023
1. Polvere di carbone e altre sostanze minerali.....	1023
2. Altri pigmenti.....	1025
3. Varia.....	1030
<i>Capitolo VI - Disturbi metabolici</i>	1030
Disturbi del metabolismo proteico.....	1030
Disturbi del ricambio dei grassi neutri e dei lipoidi ..	1031
<i>Capitolo VII - Infiammazione delle linfoghiandole: linfadenite</i>	1032
1. Linfadenite acuta.....	1032
Forme più rare di linfadenite acuta e subacuta.....	1034
2. Linfadenite cronica.....	1036
3. Granulomi infettivi. Tubercolosi (Tbc.) delle linfoghiandole..	1037
Sifilide delle linfoghiandole.....	1048
Tularemia.....	1049
Lebbra delle linfoghiandole.....	1052
Tifo addominale.....	1052
Varia.....	1053
4. Malattie virali linfotrope.....	1053
Linfocitosi infettiva acuta.....	1053
Mononucleosi infettiva.....	1054
Linfoadenite virale benigna; Lymphoréticulose bénigne..	
d'inoculation; malattia da graffio di gatto.....	1059
Linfoadenite acuta addominale.....	1062
Linfogranuloma inguinale o venereo.....	1062
Linfogranuloma maligno (PALTAUF-STERNBERG-HODGKIN). ..	1064

<i>Capitolo VIII – Malattie sistematiche con interessamento dei linfonodi</i>	1064
1. Reticulosi e granulomatosi	1064
2. Leucosi, cloroma.....	1064
<i>Capitolo IX – Neoplasie del tessuto linfatico.....</i>	1065
1. Tumori benigni.....	1065
2. Tumori maligni primitivi.....	1066
Reticolosarcomi (Ret. Sarc.).....	1066
Reticolosarcomi immaturi puramente cellulari.....	1067
Reticolosarcomi a cellule miste.....	1070
Linfocitosarcomi	1072
Patogenesi e eziologia dei linfosarcomi.....	1077
3. Tumori metastatici secondari delle linfoghiandole.....	1079
SEZIONE XII — Milza.....	1089
<i>Capitolo I – Anatomia e fisiologia.....</i>	1089
<i>Capitolo II – Anomalie, vizi di posizione, ferite.....</i>	1101
Vizi di posizione.....	1102
<i>Capitolo III – Atrofia.....</i>	1103
<i>Capitolo IV – Disturbi del metabolismo.....</i>	1104
Disturbi del metabolismo proteico.....	1104
Disturbi del metabolismo lipidico.....	1105
Disturbi del metabolismo glucidico.....	1106
Disturbi del metabolismo dei minerali.....	1106
<i>Capitolo V – Disturbi di circolazione.....</i>	1107
1. Patologia delle arterie e vene spleniche.....	1107
2. La milza come organo del sistema della vena porta (S. p.); reazioni emodinamiche della milza (sistema splenoportale e reazioni splenoportali).....	1109
3. Iperemia attiva, o iperemia congestizia della milza e insufficienza dinamica della milza	1111
a. Iperemia attiva e splenomegalia (splmgl.) nell'ipertonìa rispettivamente stasi portale remittente.....	1112
b. Iperemia attiva con splenomegalia come conseguenza di processi infiammatori (splenite cronica)	1115
c. Le sindromi splenoportali con splenomegalia, cosiddetta sindrome di Banti	1118
4. Iperemia passiva della milza (stasi centrale, continua). Atrofia cianotica e indurimento della milza.....	1125
5. Oligoemia. Anemia della milza	1126
6. Embolia delle arterie della milza.....	1127
Embolia semplice (blanda); infarto della milza.....	1127
Embolia infettiva.....	1130
7. Emorragie	1130
<i>Capitolo VI – Infiammazioni della milza.....</i>	1131
1. Tumore infiammatorio acuto di milza. Iperplasia acuta della milza	1131
2. Splenite purulenta a focolaio. Ascesso splenico	1135
3. Tumore di milza (splenomegalia) infiammatorio cronico Iperplasia infiammatoria cronica.....	1136

4. Granulomi infettivi.....	1140
Sifilide.....	1140
Tubercolosi.....	1141
5. Alterazioni della milza da malattie tropicali.....	1146
Leishmaniosi.....	1146
Schistosomiasi (Bilharziosi).....	1151
Blastomicosi.....	1152
La cromoblastomicosi.....	1158
<i>Capitolo VII - Perisplenite, parasplenite.....</i>	<i>1158</i>
<i>Capitolo VIII - Sistematica delle splenomegalie.....</i>	<i>1159</i>
<i>Capitolo IX - Alterazioni tardive e complicazioni nelle splenomegalie di diversa eziologia.....</i>	<i>1161</i>
Iper- e disfunzioni della milza; milza predominante e do- minante la malattia.....	1161
Fibroadenia della milza.....	1162
Incrostazioni di ferro e calcio (sidero-sclerosi o sidero- fibrosi), cosiddetti noduli di Gandy-Gamna.....	1165
Cellule giganti in milze splenomegaliche.....	1167
Cunei necrotici e milza a chiazze.....	1167
Rottura spontanea della milza splenomegalica.....	1168
<i>Capitolo X - Tumori e parassiti della milza.....</i>	<i>1169</i>