






# EPÓNIMOS EN UROLOGÍA Y ANDROLOGÍA (G-N)

**EPÓNIMO:** persona, real o ficticia, que da el nombre a una enfermedad, estructura anatómica, procedimiento diagnóstico o terapéutico, clasificación, o un instrumento que por alguna razón está asociado con él / ella

	Epónimo	Definición	
G	GALLAUDET, FASCIA	Fascia que recubre los músculos perineales superficiales.	 D.F. Gleason
	GEROTA, FASCIA	Fascia que rodea el riñón y la grasa perirrenal. Se divide en una parte anterior (fascia de Toldt) y una parte posterior (fascia de Zuckerkandl)	
	GIMBERNAT, LIGAMENTO	También llamado ligamento lacunar. Se origina en el extremo medial del ligamento inguinal y termina en la línea pectínea.	
	GIORDANO, MANIOBRA	Percusión del ángulo costovertebral con el margen cubital de la mano. Maniobra que exacerba el dolor en caso de cálculos renales, cólico renal o pielonefritis.	
	GLEASON, PUNTUACIÓN	Sistema de clasificación de cáncer de próstata.	
	GLENARD, MANIOBRA	Palpación manual del riñón. La mano "engancha" el lateral del paciente, con el pulgar colocado anteriormente y los otros cuatro dedos colocados posteriormente si el médico está delante, viceversa si el médico está detrás.	
	GOUVERNEUR, SÍNDROME	Dolor suprapúblico, molestias al orinar, frecuencia urinaria aumentada y tenesmo en pacientes con fístula enterovesical.	
	GUÉRIN, SENO	Depresión de la fosa navicular de la uretra, donde se abren múltiples glándulas de Littre.	
	GUYON, MANIOBRA	Palpación bimanual del riñón. Una mano se coloca en el abdomen y la otra en la región lumbar.	
	GUYON, PRUEBA	También llamada la prueba de tres vasos. Da indicaciones sobre el origen de la hematuria. Hematuria en el primer vaso (inicial) indica un origen uretral, en el tercer vaso (final) un origen vesical, en los tres vasos (total) un origen renal.	
H	HALLER, RED	También llamada rete testis. Es una red de túbulos que conecta los túbulos seminíferos a los eferentes. Localizado en el mediastino testicular.	 J. L. Hunner
	HAUTMANN, NEOVEJIGA ORTOTÓPICA	Derivación urinaria continente tras una cistectomía radical. Se usa íleon para hacer una neovejiga.	
	HIGMORE, CUERPO	También llamado mediastino testicular. Consiste en un engrosamiento de la túnica albugínea a la altura del hilo de los testículos.	
	HINMAN, SÍNDROME	Vejiga neurogénica no neurogénica. Se caracteriza por obstrucción funcional de la salida de la vejiga en ausencia de déficits neurológicos.	
	HUNNER, ÚLCERAS	Lesión patognomónica de la mucosa vesical detectable en la cistitis intersticial.	
I	IVANISSEVIC, PROCEDIMIENTO	Procedimiento quirúrgico para la corrección del varicocele. Consiste en la ligadura y sección de la vena testicular interna utilizando un abordaje inguinal, con preservación de la arteria testicular.	
J	JABOULAY, PROCEDIMIENTO	Procedimiento quirúrgico para la corrección del hidrocele. Consiste en la escisión y posterior eversion de la túnica vaginal.	
	JOUBERT, SÍNDROME	Enfermedad genética autosómica recesiva caracterizada por malformaciones del sistema nervioso central ("signo del diente molar" en neuroimagen). Síntomas: déficits neurológicos, oculares y renales.	
K	KALLMANN, SÍNDROME	Enfermedad genética. La forma vinculada a X es causada por la mutación del gen KAL-1 (anosmin-1). Síntomas: hipogonadismo hipogonadotrópico y anosmia.	 F. Leydig
	KARTAGENER, SÍNDROME	Enfermedad genética autosómica recesiva. Pertenecer a la familia de cilopatías. Síntomas: situs inversus, bronquiectasias, sinusitis crónica. Se asocia a infertilidad por astenozoospermia.	
	KEGEL, EJERCICIOS	Ejercicios para fortalecer los músculos del suelo pélvico. Se utilizan en el tratamiento de la incontinencia urinaria de esfuerzo.	
	KELAMI, MÉTODO	Autofotografías del pene en erección para documentar la curvatura peneana.	
	KLINEFELTER, SÍNDROME	Enfermedad genética de los cromosomas sexuales (generalmente 47XXY). Síntomas: hipo-atrofia testicular, hipogonadismo hipergonadotrópico, azoospermia no obstructiva, ginecomastia, tumores de línea germinal.	
	KOCH, BOLSA	Derivación continente heterotópica urinaria tras cistectomía radical. Se utiliza íleon para crear un reservorio.	
	KUMPE, CATETER	Catéter ureteral con punta curva abierta.	
L	LERICHE, SÍNDROME	Arteriopatía obstructiva crónica que afecta la bifurcación aórtica. Síntomas: claudicación intermitente, reducción de pulsos femorales, disfunción eréctil.	 F. Leydig
	LESCH-NYHAN, SÍNDROME	Enfermedad genética ligada a X causada por una deficiencia de hipoxantina-guanina fosforibosiltransferasa. Síntomas: hiperuricemia (litiasis, artritis), trastornos neurológicos, autolesión.	
	LEYDIG, CÉLULAS	Células situadas en el estroma de los túbulos seminíferos de los testículos. Son estimulados por la LH y producen testosterona.	
	LEYDIG, TUMOR CÉLULAS	Tumor testicular originado a partir de células de Leydig. En la mayoría de los casos benigno. Puede producir hormonas sexuales (generalmente testosterona).	
	LITRÉ, GLÁNDULAS	Glándulas en uretra peneana. Producen una secreción mucosa cuya función todavía se debate.	
	LORD, PROCEDIMIENTO	Procedimiento quirúrgico para la corrección del hidrocele. Consiste en la plicatura de la túnica vaginal.	
M	MACMILLAN-DONATI, SUTURA	Sutura de la piel que consiste en un doble paso de la aguja entre los bordes de la herida, pasando primero más externamente y luego, en la misma línea pero en la dirección inversa más internamente.	 G.B. Morgagni
	MALÉCOT, CATETER	Catéter con punta recta, utilizado para drenar la pelvis renal (catéter de nefrostomía) o vejiga.	
	MARION, SÍNDROME	Síntomas de vaciado causados por una obstrucción del cuello vesical, sin lesiones visibles o trastornos neurológicos concomitantes.	
	MARMAR, PROCEDIMIENTO	Procedimiento quirúrgico para la corrección del varicocele. Consiste en la ligadura y sección de los vasos venosos del plexo pampiniforme utilizando un abordaje microquirúrgico subinguinal.	
	MAUERMAYER'S, PUNCH LITIASIS	Litotriptor mecánico. Se utiliza para la fragmentación endoscópica de cálculos vesicales.	
	MAYER-ROKITANSKY-KÜSTER-HAUSER, SÍNDROME	Malformación congénita causada por déficit del desarrollo de conductos de Müller. Síntomas: agenesia útero y parte superior de la vagina resultando en amenorrea primaria, dificultades en las relaciones sexuales e infertilidad. Puede haber malformaciones renales (por ejemplo, agenesia unilateral, hipoplasia, ectopia)	
	MCNEAL, CLASIFICACIÓN	Clasificación que divide anatómicamente la próstata en 4 zonas: transicional, central, periférica y estroma fibromuscular anterior.	
	MEARES-STAMEY, PRUEBA	Prueba de elección para el diagnóstico de prostatitis crónica. Implica la recolección de 4 muestras consecutivas: orina (muestra de uretra), orina (muestra de vejiga), secreción prostática después de masaje prostático (muestra de próstata), orina (muestra de vejiga tras masaje)	
	MECKEL-GRUBER, SÍNDROME	Enfermedad genética autosómica recesiva con mal pronóstico. Síntomas: encefalocele occipital, displasia quística renal, polidactilia.	
	MERCIER, CATETER	Catéter de vejiga con punta redondeada en ángulo. Es útil para sondajes difíciles.	
	MILLIN, PROSTATECTOMIA	Procedimiento quirúrgico para la HPB. Consiste en la extirpación del adenoma prostático con acceso transcapsular retróptico.	
	MONDOR, SÍNDROME	Tromboflebitis de la vena superficial dorsal del pene.	
		MORGAGNI, HIDÁTIDE	
	MORGAGNI, LAGUNAS	Pequeñas depresiones presentes en la superficie de la uretra peneana. Es el lugar de salida de las glándulas Littre.	
	MÜLLER, CONDUCTOS	También llamados conductos paramesonefricos. Estructuras embrionarias que en la mujer dan lugar a las trompas de Falopio, útero y tercio superior de la vagina.	
	NELATON, CATÉTER	Catéter vesical con punta recta redondeada, con dos agujeros opuestos y simétricos.	
N	NESBI, PROCEDIMIENTO	Procedimiento quirúrgico para la corrección de la curvatura peneana. Implica la escisión de una elipse transversal de túnica albugínea en el lado convexo del pene y posterior sutura transversal del defecto creado.	
	NOONAN, SÍNDROME	Enfermedad genética autosómica dominante (generalmente). Síntomas: facies característica, baja estatura, malformaciones cardíacas, defectos esqueléticos, anomalías de coagulación y criptorquidia.	