

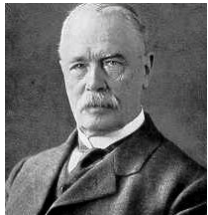







# EPONIMOS EN UROLOGÍA Y ANDROLOGÍA (O-Z)

**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	
O	SÍNDROME DE ORBELI	Enfermedad genética causada por la eliminación del brazo largo del cromosoma 13 (13q). Se asocia con malformaciones congénitas de varios órganos incluyendo riñón (agenesia, hipoplasia) y genitales (hipospadias, criptorquidia).	
	ENFERMEDAD DE ORMOND	Fibrosis retroperitoneal idiopática. Puede causar compresión de los uréteres e hidronefrosis.	
	URETROTOMIA DE OTIS	Instrumento equipado con una hoja fría y sin óptica utilizada para el tratamiento de estenosis uretrales.	
P	ENFERMEDAD PAGET EXTRAMAMARIA	Adenocarcinoma in situ que afecta a áreas ricas en glándulas apocrinas como las axilas, vulva, perineo, escroto y pene.	 <p>F. G. de La Peyronie</p>
	PROCEDIMIENTO DE PALOMO	Cirugía del varicocele. Ligadura y sección de la vena testicular interna y arteria testicular con abordaje retroperitoneal.	
	SÍNDROME DE PATAU	Enfermedad genética causada por la trisomía del cromosoma 13. Síntomas: malformaciones faciales, polidactilia, riñón multiquístico y micropene.	
	RESERVOIRIO DE PENN	Derivación urinaria continente heterotópica tras cistectomía radical. Utiliza el apéndice como mecanismo de continente.	
	ENFERMEDAD DE PEYRONIE	Se caracteriza por la formación de placas fibrosas en la túnica albugínea del pene y la consiguiente curvatura del mismo.	
	CATÉTER PEZZER	Catéter de punta de champiñón utilizado para drenar la pelvis renal (catéter de nefrostomía) o vejiga.	
	INCISIÓN DE PFANNSTIEL	Incisión suprapúbica transversal (ligeramente curvada) utilizada para la cirugía pélvica.	
	SECUENCIA DE POTTER	Afección causada por oligohidramnios prolongado. Resulta clásicamente en agenesia renal bilateral, facies característica, hipoplasia pulmonar y malformaciones de las extremidades.	
	LIGAMENTO DE POUPART	Otro nombre del ligamento inguinal. Conecta la espina iliaca antero-superior con el tubérculo púbico.	
	SIGNO DE PREHN	En caso de dolor testicular, reducción del dolor cuando se levanta el escroto. El signo es positivo cuando el dolor disminuye (orquiepididimitis) y negativo cuando el dolor persiste o aumenta (torsión testicular).	
Q	ERITROPLASIA DE QUEYRAT	Carcinoma escamoso in situ que puede afectar al glande o a la mucosa prepucial (PIN).	
R	SÍNDROME DE REITER	También llamada artritis reactiva. Es la consecuencia de una infección bacteriana. Síntomas: artritis, conjuntivitis/uveítis y uretritis.	 <p>R. Retzius</p>
	ESPACIO DE RETZIUS	También llamado espacio retroperitoneal. Es un espacio extraperitoneal, situado posteriormente a la sínfisis púbica y anteriormente a la vejiga.	
	PUNTO DE ROCCO	Técnica para la reconstrucción del plano musculofascial posterior después de la prostatectomía radical. Mejora recuperación de la continencia urinaria.	
S	URETROTOMÍA INTERNA SACHSE	Tratamiento endoscópico de estenosis uretral a través de una incisión fría.	 <p>F. Trendelenburg</p>
	PLEXO DE SANTORINI	Plexo venoso prostático situado anterolateralmente a la próstata.	
	CLASIFICACIÓN DE SARTESCHI	Clasificación mediante Eco-Doppler del varicocele.	
	FASCIA DE SCARPA	Fascia membranosa superficial de la pared abdominal anterior. Se encuentra justo debajo de la fascia de Camper.	
	SEPARADOR DE SCOTT	Dispositivo de retracción, basado en la aplicación de ganchos, utilizado para la cirugía de pene y uretra.	
	CÉLULAS DE SERTOLI	Células ubicadas en los túbulos seminíferos con una función de soporte para las células germinales. También tienen función endocrina produciendo inhibina y ABP.	
	SÍNDROME DE SOLO CEE SERTOLI	También llamado síndrome de Del Castillo. Infertilidad masculina caracterizada por la presencia de sólo células Sertoli en los túbulos seminíferos (falta de células germinales).	
	TUMOR CÉLULAS DE SERTOLI	Tumor testicular originado a partir de células Sertoli. En el 10% de los casos es maligno.	
	PRÓTESIS DE PENE SMALL-CARRIÓN	Prótesis de pene semirrígida.	
	SÍNDROME DE STAUFFER	Difunción hepática no metastásica asociada con tumor renal (síndrome paraneoplásico). Síntomas: hepatoesplenomegalia y aumento de la fosfatasa alcalina.	
NEOVEJIGA ORTOTÓPICA DE STUDER	Derivación urinaria continente tras una cistectomía radical. Utiliza un tracto de íleo para hacer una neovejiga.		
SÍNDROME DE SWYER	Trastorno del desarrollo sexual caracterizado por un cariotipo 46XY con genitales externos e internos femeninos pero ausencia de ovarios.		
T	PROCEDIMIENTO DE TAUBER	Tratamiento del varicocele. Consiste en una incisión en la raíz del escroto, aislamiento de los vasos sectoriales del plexo pampiniforme e inyección anterógrada de una sustancia esclerosante.	 <p>J. G. Valdivia Uría</p>
	CATÉTER TIEMANN	Catéter vesical con punta cónica de oliva en ángulo. Útil en caso de estenosis uretral para la dilatación.	
	FASCIA DE TOLDT	Lámina anterior de la fascia de Gerota que envuelve el riñón y la grasa perirrenal.	
	POSICIÓN DE TRENDELEBURG	Posición supina, con la cabeza más inclinada que la pelvis y las piernas.	
	SÍNDROME DE TURNER	Enfermedad genética caracterizada. Cariotipo 45XO. Se asocia con malformaciones renales, la más típica el riñón en herradura.	
	FASCIA DE TYRRELL	También llamada fascia de Denonvilliers. Fascia entre el recto en un lado y la próstata y vesículas seminales en el otro.	
V	GLÁNDULAS TYSON	Glándulas sebáceas presentes a los lados del frenillo. Su implicación en la producción de esmegma fue hipotética (no confirmada).	 <p>J. G. Valdivia Uría</p>
	POSICIÓN DE VALDIVIA	Posición supina con el lado a tratar ligeramente elevado por medio de una bolsa salina de 3 L. Se utiliza para NLPC. En la versión modificada por Galdakao se extiende la pierna ipsilateral y se flexiona la pierna contralateral.	
	MANIOBRA DE VALSALVA	Expiración forzada con glottis cerrados. Causa el aumento de la presión intraabdominal. Útil para el diagnóstico de varicocele.	
W	SÍNDROME DE VON-HIPPEL-LINDAU	También llamada angiomatosis familiar cerebroretinal familiar. Enfermedad autosómica dominante por mutación del gen VHL (3p25.3). Síntomas: angiomas retinianos, hemangioblastomas del SNC, tumores renales multicéntricos y bilaterales, feocromocitomas, quistes que afectan a diversos órganos (e. g.: riñón, páncreas, epididimis).	 <p>S. K. Wilson</p>
	URETEROENTEROCUTANEOSTOMIA DE WALLACE	Derivación urinaria no continente tras cistectomía radical. Consiste en una anastomosis de los uréteres (unidos) a un tracto del íleo y de este a la piel.	
	SÍNDROME DE WARKANY	Enfermedad genética causada por la trisomía del cromosoma 8. Se puede asociar con reflujo vesicoureteral y criptorquidia.	
	LEY DE WEIGERT-MEYER	En el caso de una duplicidad renal completa, el uréter del piélon superior se inserta a nivel inferior y medial (posición ectópica) en vejiga, mientras que el uréter del piélon inferior se inserta a nivel de vejiga más alto y lateralmente (posición ortotópica)	
	TUMOR DE WILMS	También llamado nefroblastoma. Tumor renal maligno típico de los niños.	
	SEPARADOR DE WILSON	Dispositivo de retracción basado en la aplicación de ganchos, utilizado para la cirugía de pene y uretra.	
	CONDUCTOS DE WOLFF	También llamado conducto mesonefórico. Estructura embrionaria que dará lugar a vesículas seminales, vas deferens, epididimos y conductos eyaculatorios.	
Y	SÍNDROME DE WOLF-HIRSCHHORN	Enfermedad genética causada por la eliminación del brazo corto del cromosoma 4. Se asocia con malformaciones urinarias, hipospadias y criptorquidia.	 <p>S. K. Wilson</p>
	SÍNDROME DE WUNDERLICH	Hemorragia retroperitoneal espontánea. Complicación rara del angiomiolipoma renal.	
	CORPOROPLASTIA DE YACHIA	Tratamiento quirúrgico para corregir la curvatura peneana en pacientes con enfermedad de Peyronie. Consiste en la incisión longitudinal de la túnica albugínea en el lado convexo del pene y la posterior sutura transversal.	
Z	SÍNDROME DE YOUNG	Enfermedad genética autosómica recesiva caracterizada por la asociación de azoospermia obstructiva e infecciones sino-bronquiales recurrentes.	 <p>S. K. Wilson</p>
	SÍNDROME DE ZELLWEGER	También llamado síndrome cerebro-hepato-renal. Enfermedad genética autosómica recesiva que causa disfunción de los peroxisomas. Síntomas: malformaciones craneofaciales, retraso mental, hipotonía, epilepsia, hepatomegalia, quistes renales, disfunción hepática, disfunción renal, cambios oculares.	
	SÍNDROME DE ZINNER	Enfermedad congénita caracterizada por la tríada de agenesia renal unilateral, quiste de la vesícula seminal ipsilateral y obstrucción ipsilateral del conducto eyaculatorio.	
	BALANITIS DE ZOON	También llamada balanitis de células plasmáticas. Es una inflamación benigna crónica e idiopática del glande.	
	FASCIA DE ZUCKERKANDL	Hoja posterior de la fascia de Gerota que envuelve el riñón y la grasa perirrenal.	