

Yves HECHT
Bernadette CHEVREL

Les stéatoses hépatiques

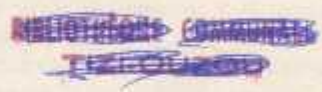
les
cahiers
baillièrè

MD 339

Yves HECHT
Bernadette CHEVREL



Les stéatoses hépatiques



IDC
1579
1/1

les
cahiers
baillièrè

Table des matières

5	Chapitre 1 — Rôle du foie dans le métabolisme des lipides
5	Oxydation des acides gras et production de corps cétoniques
6	Synthèse des acides gras
7	Synthèse et sécrétion des lipoprotéines
9	Chapitre 2 — La stéatose hépatique. Définition. Aspects histologiques
9	Aspects histologiques
11	Identification histochimique des lipides
12	Aspects ultrastructuraux
15	Chapitre 3 — Stéatoses hépatiques expérimentales
15	Stéatoses nutritionnelles
16	Stéatoses toxiques expérimentales
19	Mécanisme des stéatoses expérimentales
23	Chapitre 4 — Stéatoses alcooliques et maladies alcooliques non cirrhotiques du foie
24	Métabolisme de l'alcool et conséquences métaboliques
28	Physiopathologie des lésions alcooliques du foie. Expérimentation animale et humaine
30	Lésions structurales et ultrastructurales de l'alcoolisme
32	Mécanismes biochimiques de la stéatose
35	Aspect clinique
35	<i>Formes chroniques : la stéatose pure et les stéatofibroses</i>
46	<i>Hépatite alcoolique aiguë</i>
64	Traitement
71	Chapitre 5 — Stéatoses carencielles chez l'homme
71	Kwashiorkor
72	Gastrectomies et stéatoses
73	Pathologie pancréatique et stéatose
74	Maladies intestinales et stéatose
77	Stéatose, obésité et court-circuit intestinal

81	Chapitre 6 — Stéatoses et diabète
83	Stéatoses d'origine endocrinienne (en dehors du diabète)
85	Chapitre 7 — Stéatoses dégénératives
85	Stéatose gravidique aiguë
87	Stéatose aiguë de la tétracycline
90	Syndrome de Reye
94	Bush tea syndrome de la Jamaïque
99	Chapitre 8 — Surcharges en lipides complexes et autres maladies métaboliques congénitales
99	Surcharges en lipides complexes
	<i>Gangliosidose à GM2 ou maladie de Tay-Sachs</i>
100	<i>Gangliosidose à GM1 ou maladie de Landing</i>
101	<i>Sulfatidose ou leucodystrophie métachromatique</i>
101	<i>Lipidose à glucosyl-céramide ou maladie de Gaucher</i>
102	<i>Lipidose à sphingomyéline ou maladie de Niemann-Pick</i>
104	<i>Glycosphingolipidose ou maladie de Fabry</i>
104	<i>Surcharge en acide phytanique ou maladie de Refsum</i>
105	<i>Mucopolysaccharidoses</i>
105	Polycorie cholestérolique
108	Surcharge mixte en cholestérol et triglycérides ou maladie de Wolman
112	Stéatose hépatique familiale aiguë mortelle ou maladie de Peremans
112	Maladie de Smith
113	Déficits en lipoprotéines
113	<i>Déficit en α-lipoprotéines ou maladie de Tangier</i>
114	<i>Abêtalipoprotéïnémie</i>
116	<i>Hypobêtalipoprotéïnémie</i>
116	Hyperlipoprotéïnémie de type I ou hyperchylomicronémie
118	Stéatoses associées à d'autres maladies métaboliques de surcharge