



Trastornos adquiridos y congénitos de la deficiencia de vitamina B12 en niños

La deficiencia de cobalamina es un cuadro común que puede presentarse con anormalidades neurológicas, hematológicas o ambas. Este trabajo plantea un algoritmo diagnóstico que abarca los defectos adquiridos, de absorción, transporte e intracelular de la cobalamina, y se analizan diferentes estrategias para diferenciar ambos cuadros mediante biomarcadores y pruebas terapéuticas.

Es fundamental estudiar adecuadamente a los niños que presentan sospecha de déficit de vitamina B12 y evitar estudios innecesarios y diagnósticos erróneos.

Verónica Bindi, Experta invitada, Ciudad de Buenos Aires, Argentina (pág. 217)

Originales (pág. 205-216)

Revisiones (pág. 217-223)

Contrapuntos científicos (pág. 224-228)

Casos clínicos (pág. 229-232)

Red Científica Iberoamericana (pág. 233-237)

Revistas colegas informan (pág. 238-242)

Opiniones idóneas (pág. 243-248)

Noticias biomédicas (pág. 249-250)

Cartas a SIIC (pág. 251-252)

Instrucciones para los autores (pág. 253)

Salud al margen (pág. 254)