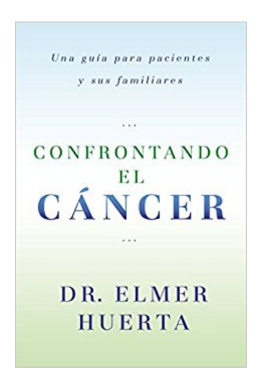


The book was found

Confrontando El Cancer: Una Guia Complete Para Pacientes Y Sus Familiares (Spanish Edition)





Synopsis

El mejor aliado del m $ilde{A}f\hat{\mathbb{A}}$ ©dico en la lucha contra el c $ilde{A}f\hat{\mathbb{A}}_i$ nceres un paciente motivado e informado. $ilde{A}$ $\hat{\mathbb{A}}_i$ Qu $\hat{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}$ © esperas? Todo lo que necesitas saber para prevenirlo,o dar la pelea y hasta ganar la batalla, $\tilde{\mathbb{A}}$ $\hat{\mathbb{A}}_i$ est $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ en tus manos! \mathbb{E} I c $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ ncer es una de las enfermedades m $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ s frecuentes y m $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ s temidas de la actuali $\tilde{\mathbb{A}}$ $\hat{\mathbb{A}}$ -dad. $\tilde{\mathbb{A}}$ $\hat{\mathbb{A}}_i$ Pero sab $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}$ - as que el c $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ ncer no es una enfermedad moderna? $\tilde{\mathbb{A}}$ $\hat{\mathbb{A}}_i$ Sab $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}$ - as que tambi $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}$ 0n pueden contraer la enfermedad los animales y las plantas? $\tilde{\mathbb{A}}$ $\hat{\mathbb{A}}_i$ Y sab $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}$ - as que ha avanzado tanto el estudio y tratamiento de esta enfermedad, que es cada vez m $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ s controlable? En Confrontando el c $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ ncer descubrir $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ s una gu $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}$ - a imprescindible para despejar tus dudas con explicaciones claras y esenciales, incluyendo:Qu $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}$ 0 es el c $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ ncer, y cu $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ 1 es su historia. $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ 1 mo se estudia el avance del c $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ ncer en el cuerpo.Los diversos tratamientos del c $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ ncer.La importancia de la prevenci $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ 1 n y la detecci $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ 2 n precoz. $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ 3 n precoz. $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ 4 n prometedor del tratamiento del c $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ 3 n cer.Para los pacientes y sus seres queridos que se enfrentan a esta enfermedad, el Dr. Huerta ofrece un faro que les permitir $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ 3 ver el horizonte en ese mar agitado. Confrontando el c $\tilde{\mathbb{A}}f\hat{\mathbb{A}}_i$ 3 n n puerto seguro.

Book Information

Paperback: 352 pages

Publisher: Celebra (November 4, 2014)

Language: Spanish

ISBN-10: 0147512018

ISBN-13: 978-0147512017

Product Dimensions: 6 x 0.7 x 9 inches

Shipping Weight: 9.9 ounces

Average Customer Review: 4.7 out of 5 stars 12 customer reviews

Best Sellers Rank: #837,898 in Books (See Top 100 in Books) #53 inà Â Books > Health, Fitness

& Dieting > Nutrition > Cancer Prevention #1197 inà Â Books > Health, Fitness & Dieting >

Diseases & Physical Ailments > Cancer #20695 inà Â Books > Libros en espaÃfÆ'Ã Â ol

Customer Reviews

DR. ELMER HUERTA, MD, MPH, considerado una de las fuentes de informaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n m $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dica en espa $\tilde{A}f\hat{A}$ ol m $\tilde{A}f\hat{A}$ is confiables en Estados Unidos y Am $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ rica Latina, se especializ $\tilde{A}f\hat{A}$ en Medicina Interna y Oncolog $\tilde{A}f\hat{A}$ - a M $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dica y obtuvo su Maestr $\tilde{A}f\hat{A}$ - a en Salud P $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ blica y su especiliadad en prevenci $\tilde{A}f\hat{A}$ n y control del c $\tilde{A}f\hat{A}$ incer. Presidi $\tilde{A}f\hat{A}$ la Sociedad Americana Contra

el CÃfÂ $_{i}$ ncer y fundÃf el Preventorio del CÃfÂ $_{i}$ ncer, el cual dirige, en el Instituto de CÃfÂ $_{i}$ ncer del MedStar Washington Hospital Center en Washington, DC.

Introducci $\tilde{A}f\hat{A}$ nSeg $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ n el Instituto Nacional del C $\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ ncer de los Estados Unidos, uno de cada dos hombres y una de cada tres mujeres desarrollar $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n alg $\tilde{A}f\hat{A}^o$ n tipo de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer en el transcurso de sus vidas. Esa dura estad $\tilde{A}f\hat{A}$ - stica hace que el c $\tilde{A}f\hat{A}$ incer, una de las enfermedades $m\tilde{A}f\hat{A}_i$ s temidas por el ser humano, sea tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n una de las $m\tilde{A}f\hat{A}_i$ s frecuentes, pues de acuerdo a la misma fuente, el n $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ mero de casos de c $\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ ncer se duplicar $\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ en el a $\tilde{A}f\hat{A}$ o 2050. A pesar del temor que ocasiona la simple menci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de la palabra â⠬œcÃf¡ncerâ⠬•, es nuestro deber decirte en estas primeras lÃfÂ- neas que en la actualidad el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es una enfermedad perfectamente manejable y que las cosas han cambiado mucho desde el tiempo en que tus padres o abuelos sufrieron esta enfermedad. En 1960, por ejemplo, solo 30% de las personas que desarrollaban un c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer lograban pasar los primeros cinco a $\tilde{A}f\hat{A}$ os despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s del diagn $\tilde{A}f\hat{A}$ stico. En la actualidad, aproximadamente 80% de las personas que sufren $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer sobrepasan los primeros cinco $a\tilde{A}f\hat{A}$ os y con excelente calidad de vida. Es m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s, en esa $\tilde{A}f\hat{A}_i$ poca la sobrevida del paciente con c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer era tan rara que $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg A$ "se invent $\tilde{A}f\hat{A}$ $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A} \cdot$ el famoso $t\tilde{A}f\hat{A}$ ©rmino de $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg A$ "curaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n del $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer a cinco $a\tilde{A}f\hat{A}$ os $\tilde{A}c\hat{a}$ $\neg\hat{A}$. En la actualidad, ya se habla de curaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n a diez, quince o veinte a $\tilde{\mathbf{A}}f\hat{\mathbf{A}}$ os. En este libro pondremos al c $\tilde{\mathbf{A}}f\hat{\mathbf{A}}_{i}$ ncer en su verdadero contexto cient $\tilde{\mathbf{A}}f\hat{\mathbf{A}}$ -fico. Con la ciencia como bandera desmitificaremos la enfermedad y describiremos en $qu\tilde{A}f\hat{A}\odot$ consiste, c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se origina, c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se estudia y clasifica, c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se trata, c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se vive con ella, c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se enfrenta el momento en el que ya no hay nada que hacer, c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se distribuye en la poblaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n y c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo las mejores armas para combatirla son la prevenci $\tilde{A}f\hat{A}$ n y la detecci $\tilde{A}f\hat{A}$ n precoz. Pero veremos tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n que el c $\tilde{A}f\hat{A}$ incer no es exclusivo de los seres humanos y que ataca tambi $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ n a plantas y animales, y que es falso que es una enfermedad moderna, pues veremos que ha existido desde los albores de la humanidad. Y, por $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ ltimo, le echaremos una mirada a los a $\tilde{A}f\hat{A}$ os que vienen, a c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo vemos que ser $\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ n el estudio y el tratamiento del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer en el futuro. En mi experiencia como m $\tilde{A}f\hat{A}$ ©dico cancer $\tilde{A}f\hat{A}$ logo y educador a trav $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de la radio y televisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n, pienso que no hay momento m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s grave en la vida de una persona y la de su familia que el momento en que el m $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dico anuncia que el paciente tiene c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. El mundo se viene abajo, el futuro desaparece y la idea de la muerte y la desesperanza no deja percibir la realidad. Si el paciente o su familia pensaban que conoc $\tilde{A}f\hat{A}$ - an algunos de los conceptos b $\tilde{A}f\hat{A}_i$ sicos acerca de lo que es el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, al enfrentarse con la

enfermedad los invade la duda y la confusi $\tilde{A}f\hat{A}$ n. En ese momento se busca una luz, un faro que permita ver claramente el horizonte en ese mar agitado. Eso es precisamente en lo que pretendemos que se convierta este libro. En una qu $\tilde{A}f\hat{A}$ - a de f $\tilde{A}f\hat{A}$; cil lectura, en el compa $\tilde{A}f\hat{A}$ ero inseparable del paciente en la jornada del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, en el libro que est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ encima del velador del dormitorio para consultar cuando se llega a casa despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de la conversaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n con el mÃf©dico. El libro que aclare dudas y que se convierta en la nave que te permita navegar a un puerto seguro. Pero tambi $\hat{A}f\hat{A}$ ©n pretendemos que este libro sea de utilidad para los familiares de los pacientes con c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, un libro que les permita entender la situaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n y los tratamientos por los que est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ pasando su ser querido. Y por qu $\tilde{A}f\hat{A}$ © no, deseamos que este libro sea tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n le $\tilde{A}f\hat{A}$ - do por el lector interesado en su salud, para que sepa c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo actuar en la prevenci $\tilde{A}f\hat{A}$ n y la detecci $\tilde{A}f\hat{A}$ n del c $\tilde{A}f\hat{A}$ incer y que a su vez est $\tilde{A}f\hat{A}$ © listo para poder atender a un familiar o amigo o ayudarse a s $\tilde{A}f\hat{A}$ - mismo si contrae la enfermedad. En este libro no encontrar $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s falsas promesas ni tratamientos o conceptos que no hayan sido cient $\tilde{A}f\hat{A}$ -ficamente probados, pues he visto de cerca el da $\tilde{A}f\hat{A}$ o que las falsas esperanzas de los comerciantes del dolor humano han provocado en pacientes y familiares. He visto c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo hombres v mujeres con c $\tilde{A}f\hat{A}$ inceres curables abandonaban tratamientos salvavidas en busca de una car $\tilde{A}f\hat{A}$ - sima $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "alternativa natural $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ •, solo para verlos despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s regresar arrepentidos y ya con el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer avanzado y m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s dif $\tilde{A}f\hat{A}$ - cil de controlar. En mi carrera de cancer $\tilde{A}f\hat{A}$ logo he visto miles de casos de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, he hablado con miles de pacientes y familiares y es a ellos a quienes dedico este libro. Escrito en palabras sencillas y con af $\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ n pedag $\tilde{A}f\hat{A}$ gico, espero que estas p $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ginas se conviertan en una fuente de consulta imprescindible para entender que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es una enfermedad seria pero manejable y que si sabemos usar todas las armas con que dispone la ciencia, podemos derrotarla. El c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer puede prevenirse, puede detectarse temprano y puede tratarse adecuadamente. El c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es la enfermedad cr $\tilde{A}f\hat{A}$ nica m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s curable que existe que afecta al ser humano. Pero por sobre todas las cosas, tenemos que saber que durante toda la jornada del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer existen soluciones para cada una de las molestias que nos ocasiona la enfermedad, y que si el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer nos gana la batalla tenemos que aprender a aceptarlo sabiendo que nos est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ganando un fen $\tilde{A}f\hat{A}$ meno complejo tan perteneciente a la naturaleza como lo son un terremoto o un maremoto. En mi experiencia como m $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dico he aprendido que el mejor aliado que tiene el m $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dico es un paciente motivado y bien informado. Espero que en este libro encuentres el arma de conocimiento que t $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ y tu familia necesitan para pelearle cada cent $\tilde{A}f\hat{A}$ - metro del terreno de vida al $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer y, por qu $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ no, ganarle la batalla.PRIMERA PARTECAP $\tilde{A}f\hat{A}$ -TULO 1El origen del

cangrejo est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ en los genes...Hip $\tilde{A}f\hat{A}$ crates, el padre de la medicina, bautiz $\tilde{A}f\hat{A}$ la enfermedad modernamente conocida como c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer con el nombre de $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg A$ "karkinos $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$, que en griego significa cangrejo, en el a $\tilde{A}f\hat{A}$ o 400 a. C. Casi guinientos a $\tilde{A}f\hat{A}$ os despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s, el fil $\tilde{A}f\hat{A}$ sofo greco-romano Aulo Cornelio Celso tradujo la palabra $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \mathring{A}$ "karkinos $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A} \cdot y$ us $\tilde{A}f\hat{A}$ por primera vez la palabra $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "c $\tilde{A}f\hat{A}$ incer $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}\bullet$, que en lat $\tilde{A}f\hat{A}$ - n significa cangrejo. Cien $a\tilde{A}f\hat{A}$ os despu $\tilde{A}f\hat{A}\otimes$ s, Galeno, otro famoso $m\tilde{A}f\hat{A}\otimes$ dico greco-romano, dio validez al $t\tilde{A}f\hat{A}$ ©rmino \tilde{A} ¢ \hat{a} ¬ \hat{A} "c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer \tilde{A} ¢ \hat{a} ¬ \hat{A} • cuando describi $\tilde{A}f\hat{A}$ que el tumor canceroso se extend $\tilde{A}f\hat{A}$ - a dentro del seno como los $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "brazos y las pinzas de un cangrejo $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ •.Se piensa que esos eruditos compararon al c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer con el cangrejo por tres razones: porque el tumor canceroso es duro como la caparaz $\tilde{A}f\hat{A}$ n del animal, porque el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer avanzado duele como cuando el cangrejo te atrapa con sus pinzas y porque una vez que te atrapa con su pinza, el cangrejo no te suelta. Fue precisamente Hip $\tilde{A}f\hat{A}$ crates quien postul $\tilde{A}f\hat{A}$ la primera explicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n sobre el origen del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer: un exceso y almacenamiento de bilis negra, uno de los cuatro fluidos del cuerpo que, seg $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ n Hip $\tilde{A}f\hat{A}$ crates, balanceaban la salud del organismo (los otros eran sangre, bilis amarilla y flema). Hip $\tilde{A}f\hat{A}$ crates consideraba que la depresi $\tilde{A}f\hat{A}$ n depend $\tilde{A}f\hat{A}$ - a tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n de un exceso de bilis negra, un $I\tilde{A}f\hat{A}$ - quido que nunça pudo ser encontrado simplemente porque no existe. Ese concepto hipocr $\tilde{A}f\hat{A}_i$ tico del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer se mantuvo durante cientos de a $\tilde{A}f\hat{A}$ os hasta 1854, a $\tilde{A}f\hat{A}$ o en que el m $\tilde{A}f\hat{A}$ ©dico alem $\tilde{A}f\hat{A}$ in Rodolfo Virchow, considerado el padre de la patolog $\tilde{A}f\hat{A}$ - a, descubri $\tilde{A}f\hat{A}$ mirando por un microscopio que el tumor canceroso estaba compuesto por c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas deformes y aumentadas de tama $\tilde{A}f\hat{A}$ o, y postul $\tilde{A}f\hat{A}$ la teor $\tilde{A}f\hat{A}$ - a de que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer era consecuencia del crecimiento desordenado de las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas en un $\tilde{A}f\hat{A}$ rgano determinado. M $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s adelante, en el cap $\tilde{A}f\hat{A}$ - tulo 21, veremos $c\tilde{A}f\hat{A}$ mo los modernos estudios gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©ticos del $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n echando por tierra esa manera de clasificar al c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de acuerdo al $\tilde{A}f\hat{A}$ rgano en que se origina. Podemos decir, entonces, sin lugar a equivocarnos, que el verdadero estudio cient $\tilde{A}f\hat{A}$ - fico del origen del $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer empieza reci $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ n hace poco m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s de ciento cincuenta a $\tilde{A}f\hat{A}$ os. Desde entonces la ciencia ha aprendido mucho acerca de lo que es el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, de c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se origina, de $c\tilde{A}f\hat{A}$ mo se desarrolla, de $c\tilde{A}f\hat{A}$ mo se disemina, de $c\tilde{A}f\hat{A}$ mo logra evadir los controles del cuerpo, de c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se hereda, de c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se trata y de c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo en muchos casos se cura. En este primer cap $\tilde{A}f\hat{A}$ -tulo, entonces, trataremos los conceptos modernos acerca de lo que es el $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer y $cu\tilde{A}f\hat{A}_i$ l es su origen. EL $C\tilde{A}f\hat{A}$ •NCER NO APARECE DE UN $D\tilde{A}f\hat{A}$ •A PARA OTROUn concepto fundamental para entender el desarrollo del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer no es una enfermedad que aparece de un d $\tilde{A}f\hat{A}$ - a para otro, es decir, no existe tal cosa como que uno se

acuesta una noche sin cĂf¡ncer y amanece con cĂf¡ncer al dĂfÂ- a siguiente. El cĂf¡ncer es una enfermedad que se desarrolla siguiendo un proceso lento y progresivo, el cual puede durar muchos aĂf os y cuyo desarrollo inicial es silencioso y traicionero, es decir, no da sĂfÂ- ntomas.PARA ENTENDER LA CAUSA DEL CĂf•NCER HAY QUE ENTENDER UN POCO DE GENĂfâ TICADebido a que el cĂf¡ncer es un proceso genĂf©tico de comienzo a fin, es importante recordar algunos conceptos e hitos histĂf ricos elementales de genĀf©tica. Tenemos que aclarar que cuando decimos que el cĂf¡ncer es un padecimiento genĂf©ticamente determinado, no estamos diciendo que el cĂf¡ncer sea siempre una enfermedad hereditaria. Y esto porque no hay que confundir lo genĂf©tico con lo hereditario.La genĂf©tica es una amplia ciencia que tiene como objeto el estudio de los genes y tiene al estudio de la herencia de las enfermedades como una de sus varias disciplinas. Otras disciplinas de la genĂf©tica son el estudio de la estructura y funciĂf n de los genes y el estudio de la distribuciĂf n y variaciĂf n de los genes en las diversas poblaciones.

 \tilde{A} ¢â ¬Å"Hereditario \tilde{A} ¢â ¬Â• significa que una cierta caracter $\tilde{A}f$ Â- stica se pasa obligatoriamente de padres a hijos. Esto es importante porque a pesar de que el 100% de los c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ nceres tiene un mecanismo gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©tico en su origen y desarrollo, solo de 5 a 10% de los c $\tilde{A}f\hat{A}$ inceres son hereditarios, es decir se trasmiten de padres a hijos. Esto nos permite concluir que 90 a 95% de los $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ nceres ocurren en personas que no tienen historia familiar de $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. EL CURA MENDEL Y SUS ESTUDIOS GENà fâ TICOS: LAS CARACTERà f STICAS HEREDITARIAS NO SE HEREDAN AL AZARGregorio Mendel fue un cura austrohÃfºngaro que a partir de 1860 estudi $\tilde{A}f\hat{A}$ durante siete a $\tilde{A}f\hat{A}$ os 29.000 plantas de guisantes en la huerta del monasterio en el que viv $\tilde{A}f\hat{A}$ - a. A Mendel le fascinaba saber c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se distribu $\tilde{A}f\hat{A}$ - an tres caracter $\tilde{A}f\hat{A}$ - sticas de las plantas: el color de las flores, el tama $\tilde{A}f\hat{A}$ o de la planta y el aspecto de las semillas.Lo que Mendel descubri $\tilde{A}f\hat{A}$ despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de miles de experimentos cruzando las plantitas, fue que las caracter $\tilde{A}f\hat{A}$ - sticas hereditarias de las plantas se trasmit $\tilde{A}f\hat{A}$ - an de acuerdo a leyes estrictas y predecibles, leves que contradec $\tilde{A}f\hat{A}$ - an las creencias de la $\tilde{A}f\hat{A}$ ©poca que sosten $\tilde{A}f\hat{A}$ - an que las caracter $\tilde{A}f\hat{A}$ - sticas hereditarias no ten $\tilde{A}f\hat{A}$ - an leyes de trasmisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n y eran completamente al azar. Esas leves constituyen la base de la genÃf©tica y se las conoce como las Leves de la Herencia de Mendel Mendel no supo nunca c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se trasmit $\tilde{A}f\hat{A}$ - an los rasgos gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©ticos de las plantas (color de flores, tama $\tilde{A}f\hat{A}$ o de las plantas y aspecto de las semillas). Sus estudios se limitaron a describir el modo preciso en que la trasmisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n de rasgos hereditarios segu $\tilde{A}f\hat{A}$ - a leyes precisas y predecibles. Ese fue un legado muy valioso para la ciencia. El cura Mendel falleci $\tilde{A}f\hat{A}$ en 1884 y sus important $\tilde{A}f\hat{A}$ - simos estudios de trasmisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n de rasgos hereditarios

fueron olvidados y no reaparecer $\tilde{A}f\hat{A}$ - an sino hasta m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s de veinte a $\tilde{A}f\hat{A}$ os despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s.LOS HUEVOS DE SALAMANDRA DE WALTHER FLEMMING: DESCUBRIMIENTO DE LOS CROMOSOMASLos huevos de la salamandra son $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ nicos porque son $\tilde{c}\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ lulas gigantes. Walther Flemming, bi $\tilde{A}f\hat{A}$ logo alem $\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ n, empez $\tilde{A}f\hat{A}$ a estudiarlos en 1879. En ese a $\tilde{A}f\hat{A}$ o hizo un descubrimiento incre $\tilde{A}f\hat{A}$ - ble para la $\tilde{A}f\hat{A}$ ©poca: vio en el microscopio que en el centro o $n\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ cleo de la c $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ lula del huevo de salamandra hab $\tilde{A}f\hat{A}$ - a unas estructuras como hilos que se coloreaban de azul profundo con la anilina. Por colorearse fuertemente, Flemming las llam $\tilde{A}f\hat{A}$ \tilde{A} ¢â ¬ \mathring{A} "cromosomas \tilde{A} ¢â ¬ \hat{A} • (en griego, cromo significa color, soma cuerpo) o sea \tilde{A} ¢â ¬Å"cuerpos coloreados \tilde{A} ¢â ¬Â•.Flemming descubri \tilde{A} f tambi \tilde{A} f©n que cada vez que las $c\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas de los huevos de salamandra se divid $\tilde{A}f\hat{A}$ - an o multiplicaban, los catorce cromosomas que conten $\tilde{A}f\hat{A}$ - a el n $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ cleo se duplicaban, por lo que cada c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lula hija ten $\tilde{A}f\hat{A}$ - a el mismo $n\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ mero de cromosomas que las c $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ lulas progenitoras. Al igual que el cura Mendel, Flemming nunca supo exactamente cu $\tilde{A}f\hat{A}_i$ l era la funci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de los cromosomas que hab $\tilde{A}f\hat{A}$ - a descubierto. Al igual que Mendel, s $\tilde{A}f\hat{A}$ lo se limit $\tilde{A}f\hat{A}$ a describir sus hallazgos sin saber que hab $\tilde{A}f\hat{A}$ - a descubierto la divisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular y la replicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de los cromosomas.LOS CROMOSOMAS SE RELACIONAN CON EL ORIGEN DEL Cà f NCERDavid Paul von Hansemann fue un pat $\tilde{A}f\hat{A}$ logo alem $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n que observ $\tilde{A}f\hat{A}$ que los cromosomas de las $c\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas cancerosas ten $\tilde{A}f\hat{A}$ - an cromosomas incompletos, deformes y en $n\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ meros anormales, por lo que fue el primer cient $\tilde{A}f\hat{A}$ - fico que postul $\tilde{A}f\hat{A}$ que el $c\tilde{A}f\hat{A}$; ncer podr $\tilde{A}f\hat{A}$ - a tener su origen en una alteraci $ilde{\mathbf{A}}f\hat{\mathbf{A}}$ n de esos misteriosos cromosomas. Otro bi $ilde{\mathbf{A}}f\hat{\mathbf{A}}$ logo alem $\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ n, Theodor Boveri, en sus estudios con huevos de erizos de mar, postul $\tilde{A}f\hat{A}$ en 1914 que debido a que los cromosomas llevaban informaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n fundamental para la multiplicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular, el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer era consecuencia de una anormalidad en la funci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de los cromosomas.THOMAS MORGAN Y SUS MOSCAS DE LA FRUTA: DESCUBRIMIENTO DE LOS GENESHasta aqu $\tilde{A}f\hat{A}$ -, el postular que los cromosomas eran el origen del c $\tilde{A}f\hat{A}$ incer eran meras especulaciones; no se sab $\tilde{\mathsf{A}}f\hat{\mathsf{A}}$ - a exactamente lo que era un cromosoma. Faltaba saber qu $\tilde{\mathsf{A}}f\hat{\mathsf{A}}$ estructuras espec $\tilde{A}f\hat{A}$ -ficas dentro de los cromosomas pod $\tilde{A}f\hat{A}$ - an ser las causantes del $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. Esa respuesta la dio el embri $\tilde{A}f\hat{A}$ logo norteamericano Thomas Morgan en 1915, ganador del Premio Nobel de Medicina en 1933. Al estilo del cura Mendel, el Dr. Morgan estudi $\tilde{A}f\hat{A}$ el modo en el que algunas caracter $\tilde{A}f\hat{A}$ - sticas hereditarias, como el color de los ojos y la forma y tama $\tilde{A}f\hat{A}$ o de las alas, se trasmit $\tilde{A}f\hat{A}$ - an en las moscas de la fruta. Al observar que solo los machos ten $\tilde{A}f\hat{A}$ - an ojos blancos, Morgan postul $\tilde{A}f\hat{A}$ que dentro de los cromosomas (en este caso cromosomas sexuales o determinantes del sexo de la mosca) deb $\tilde{A}f\hat{A}$ - an existir ciertas

estructuras responsables de acarrear las caracter $\tilde{A}f\hat{A}$ - sticas gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©ticas de los seres vivos. A esta estructura se la llam $\tilde{A}f\hat{A}$ $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "gene $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$, en ingl $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s ($\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "gen $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ • en espa $\tilde{A}f\hat{A}$ ol), y se la consider $\tilde{A}f\hat{A}$ la unidad fundamental de la herencia.DESCUBRIMIENTO DE LA COMPOSICIÁ fâ œN QUÁ f MICA DE GENES Y CROMOSOMAS Recapitulando, Mendel descubri $\tilde{A}f\hat{A}$ las leyes de la herencia e investigadores posteriores descubrieron los cromosomas y se intuy $\tilde{A}f\hat{A}$ que en ellos deb $\tilde{A}f\hat{A}$ - an existir estructuras m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s finas llamadas genes, responsables de transmitir los rasgos hereditarios. Pero nadie sab $\tilde{A}f\hat{A}$ - a en realidad qu $\tilde{A}f\hat{A}$ © eran esos genes, de qu $\tilde{A}f\hat{A}$ © tipo de sustancia qu $\tilde{A}f\hat{A}$ - mica estaban compuestos ni c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo era que acarreaban las caracter $\tilde{A}f\hat{A}$ - sticas hereditarias. Fue reci $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n en 1944 que el bacteri $\tilde{A}f\hat{A}$ logo norteamericano Oswald Avery y sus colegas Colin MacLeod y Maclyn McCarty descubrieron que los cromosomas (y por lo tanto los genes) estaban en realidad compuestos de una sustancia $qu\tilde{A}f\hat{A}$ - mica llamada $\tilde{A}f\hat{A}$ •cido Desoxirribonucleico o ADN. Esta sustancia, considerada la $\tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A}$ "mol $\tilde{A}f\hat{A}$ ©cula de la vida $\tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A}$ • es fundamental para entender lo que es el $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer.GENES. MUCHO M $\tilde{A}f\hat{A}$ •S QUE TRASMISORES DE CARACTERES HEREDITARIOS: FABRICANTES DE PROTE $\tilde{A}f\hat{A}$ •NASEs muy importante saber que adem $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s de trasmitir los caracteres hereditarios, los genes constituyen los verdaderos caballitos de batalla de las funciones de las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas.Si comparamos a los genes con los planos de un edificio, los genes no solo contienen informaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n acerca de la estructura del edificio, sino que tienen tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n la capacidad de â⠬œproducirâ⠬• los materiales que se van a necesitar. En otras palabras, los genes no solamente llevan instrucciones de c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo construir el edificio, sino tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n saben qu $\tilde{A}f\hat{A}$ © tipo de materiales (madera, acero, concreto, cables el $\tilde{A}f\hat{A}$ ©ctricos, etc.) se necesitar $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n para construirlo. Estos $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "materiales $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ • son las prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - nas que se elaboran por orden de los genes. El gen es el plano maestro y las prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - nas que se producen bajo sus $\tilde{A}f\hat{A}$ rdenes son los $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "materiales $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ • con los que se va a construir el edificio. Es decir, el trabajo fundamental de los genes es ser el molde en el que se forman diversos tipos de prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - nas, sustancias que en buena cuenta son las que $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ hacen el verdadero trabajo \tilde{A} ¢â $\neg \hat{A}$ • de cumplir las funciones de las c \tilde{A} f \hat{A} ©lulas y tejidos. En ese sentido, las prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - nas cumplen miles de funciones en las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas. Por ejemplo, gracias a prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - nas especializadas llamadas $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "receptores celulares $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ •, las $c\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas pueden comunicarse y reconocerse entre s $\tilde{A}f\hat{A}$ -; mediante otro tipo de prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - nas llamadas $\tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A}$ "enzimas celulares $\tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A}$, las c $\tilde{A}f\hat{A}$ Olulas producen energ $\tilde{A}f\hat{A}$ - a y se deshacen de sus desechos $t\tilde{A}f\hat{A}$ xicos. Pero adem $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s de esas actividades puramente funcionales, las prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - nas les dan estructura a las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas, formando una especie de esqueleto que les

permite albergar a las diversas estructuras celulares. Si el gen funciona bien, la prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - na que produce ser $\tilde{A}f\hat{A}_i$ normal; si el gen es anormal, la prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - na que produce ser $\tilde{A}f\hat{A}_i$ anormal y tendr $\tilde{A}f\hat{A}_i$ funciones diferentes a las normales, un concepto fundamental para entender lo que es el $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer.NUESTROS CROMOSOMAS Y GENES HAN SIDO HEREDADOS DE NUESTROS PADRESNuestros 46 cromosomas, y por tanto todos nuestros genes (se calculan en aproximadamente 30.000), han sido heredados de nuestros padres a trav $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de la fecundaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n del $\tilde{A}f\hat{A}$ vulo por el espermatozoide y la formaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n del huevo. El $\tilde{A}f\hat{A}$ vulo y el espermatozoide son las llamadas c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas sexuales o gametos y contienen solo 23 cromosomas cada uno. Una vez desarrollado el huevo (el cual progresa de embri $\tilde{A}f\hat{A}$ n a feto dentro del $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ tero de la madre), todas las miles de millones de $c\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ lulas de nuestro organismo adulto contienen 46 cromosomas, excepto obviamente los espermatozoides y ovulos que solo tienen 23 cromosomas porque dar $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n origen a un nuevo ser. Cada uno de los 30.000 genes heredados de nuestros padres produce entonces prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - nas que son las que determinan nuestra carga hereditaria, tales como caracter $\tilde{A}f\hat{A}$ - sticas $f\tilde{A}f\hat{A}$ - sicas, intelectuales y nuestra predisposici $\tilde{A}f\hat{A}$ n al c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer y a otras enfermedades.GENES MUTANTES: LA CLAVE DEL ORIGEN DEL CÃf•NCERSi por alguna razÃf n tenemos algÃfºn gen defectuoso, este gen producir $\tilde{A}f\hat{A}_i$ entonces una prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - na defectuosa, la cual acarrear $\tilde{A}f\hat{A}_i$ entonces una funci $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n defectuosa y una enfermedad determinada. Un gen se vuelve defectuoso como consecuencia de una mutaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n, y la mutaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de un gen es la que origina el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer.Las razones por las que los genes mutan son muchas. Algunas veces heredamos un gen defectuoso de nuestros padres (como el gen BRCA1 que predispone al c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de mama, por ejemplo), pero la mayor $\tilde{A}f\hat{A}$ - a de las veces nuestros genes mutan en el trascurso de nuestra vida por exponernos a agentes f $\tilde{A}f\hat{A}$ - sicos y qu $\tilde{A}f\hat{A}$ - micos del medio ambiente tales como rayos X, rayos ultra violeta o el humo del cigarrillo.LOS ONCOGENES, GENES MUTANTES FACILITADORES O ââ ¬Å"ACELERADORESâ⠬• DEL CÃf•NCEREn 1911, un cient $\tilde{A}f\hat{A}$ -fico norteamericano llamado Peyton Rous hizo un descubrimiento importante y que por $d\tilde{A}f\hat{A}$ ©cadas no tuvo explicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n. Encontr $\tilde{A}f\hat{A}$ que un raro c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de pollos (c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de tipo sarcoma) era producido por un virus, el cual fue bautizado como Virus del Sarcoma de Rous (RSV, por sus siglas en ingl $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ s). Lo interesante es que Rous fue el primer cient $\tilde{A}f\hat{A}$ - fico que $\log r\tilde{A}f\hat{A}$ reproducir el $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer en otros pollos invect $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ndoles un concentrado $l\tilde{A}f\hat{A}$ - quido, sin $c\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas, del tumor. El modo en que este virus causaba $c\tilde{A}f\hat{A}$ incer en pollos permaneci $\tilde{A}f\hat{A}$ un misterio durante sesenta a $\tilde{A}f\hat{A}$ os. Fue reci $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n en 1970 cuando investigadores norteamericanos descubrieron que el virus del sarcoma de Rous insertaba un trozo de su material

bautizado como el $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "gen src $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ • (de la palabra sarcoma) hac $\tilde{A}f\hat{A}$ - a que la c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lula produjera una enorme cantidad de una prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - na anormal que favorec $\tilde{A}f\hat{A}$ - a la divisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n y multiplicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular, lo que ocasionaba el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. Debido a que ese $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg A$ "gen $\operatorname{src}\tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A} \cdot \operatorname{causaba} \operatorname{c}\tilde{A}f\hat{A}_{\parallel}\operatorname{ncer}$, se lo bautiz $\tilde{A}f\hat{A}$ con el nombre de $\tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A}$ "oncog $\tilde{A}f\hat{A}\otimes n\tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A}\bullet$ (onco significa $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer) o gen productor de $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, y fue el primer oncog $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ n de una larga lista descubierta hasta ahora. Pero lo interesante vino en 1976 cuando los investigadores Harold Varmus y Michael Bishop descubrieron que el gen src no era exclusivo del virus del sarcoma de Rous (RVS), sino que era un gen normalmente presente en los cromosomas de animales y seres humanos. A esa copia normal del oncogà f©n src, la bautizaron \tilde{A} ¢â ¬Å"proto-oncog \tilde{A} f©n \tilde{A} ¢â ¬Â• (\tilde{A} ¢â ¬Å"proto \tilde{A} ¢â ¬Â• significa precursor), y tiene como funci $\tilde{A}f\hat{A}$ n principal controlar la velocidad de divisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n o multiplicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular. Ese crucial hallazgo permiti $\tilde{A}f\hat{A}$ entonces postular la teor $\tilde{A}f\hat{A}$ - a gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©tica del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, que dice que el $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es consecuencia de la mutaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de un determinado proto-oncog $\tilde{A}f\hat{A}\odot n$, mutaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n que como dijimos puede producirse en el trascurso de la vida como consecuencia de exposici $\tilde{\mathbf{A}}f\hat{\mathbf{A}}$ n a factores f $\tilde{\mathbf{A}}f\hat{\mathbf{A}}$ -sicos o qu $\tilde{\mathbf{A}}f\hat{\mathbf{A}}$ -micos del medio ambiente.Los proto-oncogenes pueden compararse con el acelerador de un autom $\tilde{A}f\hat{A}$ vil. Un proto-oncog $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n mantiene al veh $\tilde{A}f\hat{A}$ - culo normalmente $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "acelerado $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ • a una velocidad constante (digamos a cincuenta millas por hora), pero un oncog $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n (o sea un proto-oncog $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n mutado) hace que el acelerador se quede $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "trabado $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A} \cdot y$ hace que el veh $\tilde{A}f\hat{A}$ - culo acelere a doscientas millas por hora y tenga un $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "accidente $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$, el cual en esta comparaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n ser $\tilde{A}f\hat{A}$ - a el desarrollo del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. Para ser m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s precisos, la acci $\tilde{A}f\hat{A}$ n del oncog $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n hace que al quedarse \tilde{A} ¢ \hat{a} ¬ \hat{A} "aceleradas \tilde{A} ¢ \hat{a} ¬ \hat{A} •, las c \tilde{A} f \hat{A} ©lulas normales empiecen a multiplicarse desordenadamente y formen tumores cancerosos. Un proto-on $\cos \tilde{A} f \hat{A} \odot n$ llamado \tilde{A} ¢â ¬Å"ras \tilde{A} ¢â ¬Â•, descubierto en 1982 en diversos tipos de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer del ser humano, despert $\tilde{A}f\hat{A}$ un entusiasmo enorme y una carrera para descubrir un medicamento que lograra modificarlo. Mucho tiempo y millones de d $\tilde{A}f\hat{A}$ lares se gastaron en encontrar un medicamento que bloqueara la prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - na anormal que produc $\tilde{A}f\hat{A}$ - a el oncog $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n \tilde{A} ¢â $\neg \hat{A}$ "ras \tilde{A} ¢â $\neg \hat{A}$ • v que con esto se pudiera curar el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. Lamentablemente ese entusiasmo no logr $\tilde{A}f\hat{A}$ traducirse en un avance significativo. Si bien es cierto que el src fue el primer oncog $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n descubierto, posteriormente se han descrito decenas de ellos, entre ellos el $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "myc $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$, $\tilde{A}\phi\hat{a} - \tilde{A}''$ jun $\tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A} \cdot y$ el $\tilde{A}\phi\hat{a} - \tilde{A}''$ p $3K\tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A} \cdot y$, causantes de diversos tipos de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer en animales y seres humanos.LOS GENES SUPRESORES DE TUMORES O LOS

gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©tico dentro del cromosoma de la c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lula del pollo. Ese trozo de material gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©tico.

 \tilde{A} ¢â $\neg \tilde{A}$ "FRENOS \tilde{A} ¢â $\neg \hat{A}$ • DEL C \tilde{A} f \hat{A} •NCERAs \tilde{A} f \hat{A} - como hemos visto que nuestros proto-oncogenes normales mutan y se convierten en oncogenes causantes del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, existen tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n genes que tienen el efecto exactamente contrario. Son los llamados $\tilde{A}\phi\hat{a}$ "genes supresores de tumores \tilde{A} ¢ \hat{a} $\neg \hat{A}$ •, los cuales nos est $\tilde{A}f\hat{A}$ in protegiendo de que se produzca un $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer.Los genes supresores de tumores m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s estudiados son el $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}\phi\hat{a}$ descubierto en 1979 y el $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "RB $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$, descubierto en 1983. El p53 est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ mutado en un 70% de los casos de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de colon, en un 30 a 50% de los casos de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de mama y en un 50% de los casos de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de pulm $\tilde{A}f\hat{A}$ n. El gen RB est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ asociado a un raro tipo de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer del ojo de los ni $\tilde{A}f\hat{A}$ os llamado $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "retinoblastoma $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ •.En condiciones normales, estos genes supresores de tumores impiden que las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas empiecen a dividirse sin control, es decir las est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n frenando y est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n impidiendo que se vuelvan cancerosas. Cuando estos genes supresores mutan, o sea se da $\tilde{A}f\hat{A}$ an, entonces las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas pierden el freno y empiezan a dividirse sin control y se vuelven cancerosas. Dos tipos de genes supresores de $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, hechos famosos por el caso de la actriz Angelina Jolie, son los genes BRCA1 y BRCA2. Estos genes se heredan de los padres y su presencia puede aumentar el riesgo de desarrollar c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de mama hasta en un 90% al llegar a los setenta a $\tilde{A}f\hat{A}$ os de edad. Angelina Jolie, cuya madre fue diagnosticada con c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer a los cuarenta y siete a $\tilde{A}f\hat{A}$ os y falleci $\tilde{A}f\hat{A}$ a los cincuenta y seis, descubri $\tilde{A}f\hat{A}$ que ten $\tilde{A}f\hat{A}$ - a una mutaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n del gen BRCA1 y su riesgo de desarrollar c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de mama fue estimado en 87%. Para evitar el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer en el futuro, Angelina Jolie decidi $\tilde{A}f\hat{A}$ operarse y extraerse ambos senos en mayo de 2013.EL SUICIDIO CELULAR: LA APOPTOSISLos dos tipos de genes que hemos revisado, el proto-oncog $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n y el gen supresor de tumores, controlan la multiplicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular a trav $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de un interesante y misterioso fen $\tilde{A}f\hat{A}$ meno: la $\tilde{A}\phi\hat{a}$ ¬ \hat{A} "apoptosis $\tilde{A}\phi\hat{a}$ ¬ \hat{A} • o el suicidio celular. Cuando una c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lula se da cuenta de que $\tilde{A}\hat{\varphi}\hat{a} \neg \hat{A}$ "est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ vieja $\tilde{A}\hat{\varphi}\hat{a} \neg \hat{A}$ • o de que ha sido intoxicada por alg $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ n elemento qu $\tilde{A}f\hat{A}$ - mico y no se puede recuperar, desencadena el fen $\tilde{A}f\hat{A}$ meno de apoptosis. Para esto la mitocondria, una estructura celular que regula la producci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de energ $\tilde{A}f\hat{A}$ - a, se autodestruye $\tilde{A}\hat{c}\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "plantando una bomba $\tilde{A}\hat{c}\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ • en su interior. Al \tilde{A} ¢â $\neg \tilde{A}$ "explosionar \tilde{A} ¢â $\neg \hat{A}$ • la mitocondria, la \tilde{C} A \hat{A} ©lula \tilde{A} ¢â $\neg \tilde{A}$ "revienta \tilde{A} ¢â $\neg \hat{A}$ • en muchos pedazos y deja de existir. La apoptosis es un fen $\tilde{A}f\hat{A}$ meno muy com $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ n en la vida celular. Se calcula que en un adulto ââ ¬Å"se suicidanâ⠬• de cincuenta a setenta mil millones de c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas cada d $\tilde{A}f\hat{A}$ - a. En ni $\tilde{A}f\hat{A}$ os de entre ocho y catorce a $\tilde{A}f\hat{A}$ os, se autoeliminan de veinte a treinta mil millones de c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas cada d $\tilde{A}f\hat{A}$ - a. Este fen $\tilde{A}f\hat{A}$ meno de apoptosis nos demuestra que nuestro organismo est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ en un continuo balance entre divisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n

y muerte celular. El c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer no es m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s que una perturbaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de ese equilibrio, un exceso de divisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular y menor muerte celular. INFLUENCIA DEL MEDIO AMBIENTE EN LA GENÃfâ TICA: LA EPIGENÃfâ TICAHasta ahora hemos visto entonces que el cÃfÂ $_{i}$ ncer se produce por la mutaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de los proto-oncogenes y los genes supresores de tumores. La mutaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de esos genes hace que se produzcan prote $\tilde{A}f\hat{A}$ - nas anormales que activan mecanismos de multiplicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular y detienen el fen $\tilde{A}f\hat{A}$ meno natural de la apoptosis. El problema es que esa teor $\tilde{A}f\hat{A}$ - a da la impresi $\tilde{A}f\hat{A}$ n de que todo est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ fr $\tilde{A}f\hat{A}$ - amente calculado y programado en los genes, y que nada podemos hacer para cambiar el funcionamiento de dichos genes. Pero desde tiempos inmemoriales se ha reconocido que el medio ambiente es muy importante en la producci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de diversas enfermedades.La gran pregunta ser $\tilde{A}f\hat{A}$ - a entonces: \tilde{A} \hat{A} ¿Puede el medio ambiente influir sobre la funci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de nuestros genes? \tilde{A} \hat{A} ¿Es posible modificar los genes por acci $\tilde{A}f\hat{A}$ n del medio ambiente?Un reciente estudio responde afirmativamente a esas preguntas y reafirma un concepto que se ha venido estudiando por los $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ ltimos veinte a $\tilde{A}f\hat{A}$ os. Y, me atrevo a decir, ser $\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ la llave maestra para entender y controlar no solo el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer sino muchas otras enfermedades que afectan al ser humano. Me refiero a la $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \mathring{A}$ "epigen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©tica $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ •.Desde hace tiempo se sabe que los hijos nacidos de madres obesas tienen mayor probabilidad de tener obesidad y sufrir de enfermedades relacionadas a esa condici $\tilde{A}f\hat{A}$ n, tales como diabetes y enfermedades del coraz $\tilde{A}f\hat{A}$ n. Por otro lado, recientes observaciones demostraron que si la madre obesa se hac $\tilde{A}f\hat{A}$ - a una cirug $\tilde{A}f\hat{A}$ - a de reducci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de est $\tilde{A}f\hat{A}$ mago para corregir su obesidad y lograba bajar de peso, los hijos que tendr $\tilde{A}f\hat{A}$ - a a partir de entonces tendr $\tilde{A}f\hat{A}$ - an peso normal, es decir perder $\tilde{A}f\hat{A}$ - an su \tilde{A} ¢â ¬Å"capacidad \tilde{A} ¢â ¬Â• de sufrir de obesidad. No se sab \tilde{A} fÂ- a la causa de este misterio. \tilde{A} $\hat{A}_{\dot{c}}$ Qu $\tilde{A}_{\dot{f}}$ \hat{A} \otimes ten $\tilde{A}_{\dot{f}}$ \hat{A} - a que ver la correcci $\tilde{A}_{\dot{f}}$ \hat{A} n de la obesidad en la desaparici $\tilde{A}_{\dot{f}}$ \hat{A} n del riesgo de obesidad de los hijos? La madre era la misma, ten $\tilde{A}f\hat{A}$ - a sus mismos genes y lo $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ nico que hab $\tilde{A}f\hat{A}$ - a cambiado era su peso. \tilde{A} $\hat{A}_{\dot{c}}C\tilde{A}f\hat{A}$ mo era posible que un hecho tan simple como bajar de peso pudiera cambiar tanto el destino del ni $\tilde{A}f\hat{A}$ o?Pues esas son las respuestas que investigadores de la Universidad Laval de Quebec en Canad $\tilde{A}f\hat{A}_i$ trataron de responder con una interesante investigaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n. Estudiaron a los hijos de veinte mujeres que se hicieron una cirug $\tilde{A}f\hat{A}$ - a de estomago para bajar de peso; en promedio, cada mujer baj $\tilde{A}f\hat{A}$ cien libras de peso despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de la operaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n. El asunto es que algunos de esos hijos hab $\tilde{A}f\hat{A}$ - an nacido antes, y otros despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de la cirug $\tilde{A}f\hat{A}$ - a para bajar de peso. En total fueron cincuenta hijos los nacidos de esas mujeres, veinticinco nacieron antes de la cirug $\tilde{A}f\hat{A}$ - a y veinticinco despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s. Tal como se hab $\tilde{A}f\hat{A}$ - a visto en estudios anteriores, se comprob $\tilde{A}f\hat{A}$ una vez m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s que los hijos nacidos antes de la ciruq $\tilde{A}f\hat{A}$ - a eran obesos y los nacidos despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de la ciruq $\tilde{A}f\hat{A}$ - a ten $\tilde{A}f\hat{A}$ - an peso normal.Lo revolucionario del estudio fue que los investigadores estudiaron en cada uno de esos cincuenta hijos un grupo de 5.698 genes que regulan la obesidad y los riesgos de enfermedades del coraz $\tilde{A}f\hat{A}$ n. Lo que se encontr $\tilde{A}f\hat{A}$ fue simplemente incre $\tilde{A}f\hat{A}$ -ble: \tilde{A} \hat{A}_i los genes eran diferentes en los hijos nacidos antes y despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de que las madres bajaran de peso! \tilde{A} $\hat{A}_{\dot{c}}$ $\tilde{C}\tilde{A}f\hat{A}$ mo se explica que los genes de los veinticinco hijos nacidos despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de que las madres bajaran de peso fueran $\tilde{A}\phi\hat{a} - \tilde{A}^{\dagger}m\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ s sanos $\tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A}^{\bullet}$ que los genes de los veinticinco hijos nacidos cuando las madres eran obesas? La $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ nica explicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n es que el ambiente intrauterino en que se desarrollaron los fetos nacidos de madres que hab $\tilde{A}f\hat{A}$ - an bajado de peso despu $\tilde{A}f\hat{A}$ s de la operaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n ejerci $\tilde{A}f\hat{A}$ una extraordinaria influencia en la actividad de los genes de los hijos. Es como cuando maceramos una carne para la barbacoa del fin de semana. La carne macerada en salsa de soya y pimienta tendr $\tilde{A}f\hat{A}_i$ un sabor diferente de aquella macerada en vinagre y comino... Del mismo modo los bebes $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "macerados $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ • en el $\tilde{A}f\hat{A}$ $^{\circ}$ tero de una madre obesa tendr $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n un $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "diferente sabor gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©tico $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ • que los bebes \tilde{A} ¢â $\neg Å$ "macerados \tilde{A} ¢â $\neg \hat{A}$ • en el $\tilde{A}f\hat{A}$ $^{\circ}$ tero de una madre de peso normal.Esa es la epigen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©tica, es decir la moderna especialidad de la gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©tica que trata de explicar los cambios gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©ticos que se producen como consecuencia del medio ambiente en que vivimos. Esta teor $\tilde{A}f\hat{A}$ - a nos ayuda a entender entonces el rol del medio ambiente en la mutaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de los proto-oncogenes y los genes supresores de tumores, y por tanto en nuestro riesgo de desarrollar $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. \tilde{A} \hat{A}_i Cu $\tilde{A}f\hat{A}_i$ I ser $\tilde{A}f\hat{A}_i$ I la influencia que tienen sobre la expresi $\tilde{A}f\hat{A}$ n de nuestros genes, y por tanto sobre nuestro riesgo de padecer $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, los diferentes tipos de alimentos que consumimos, la calidad del aire que respiramos, los compuestos qu $\tilde{A}f\hat{A}$ - micos a los que estamos expuestos en nuestra moderna vida diaria, la radiaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de tel $\tilde{A}f\hat{A}$ ©fonos, televisores y computadoras y, por qu $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ no, el estr $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ s que vivimos y las alteraciones en nuestra salud mental (depresiones, estr $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s, ansiedad)? Estoy seguro de que en los pr $\tilde{A}f\hat{A}$ ximos a $\tilde{A}f\hat{A}$ os la moderna disciplina de la epigen $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ tica nos responder $\tilde{A}f\hat{A}_i$ todas esas preguntas. En suma, no todo en el desarrollo del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©tico, es decir no todo est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ en el plano maestro que traemos al momento de nacer. La influencia del medio ambiente es extraordinaria y el modo en que vivimos puede cambiar nuestros planos y por tanto nuestro riesgo de enfermedad.LA PROGRESIÃfâ cen DEL CÃf•NCERUna vez entendido que el cÃf¡ncer es, de principio a fin, un trastorno gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©tico en el cual ocurre un desbalance en la funci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de los genes que estimulan o frenan la divisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular, es importante ahora entender que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer no se produce de un momento a otro. Como dijimos al inicio del cap $\tilde{A}f\hat{A}$ -tulo, no existe tal cosa como

que uno se acueste una noche sin c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer y amanezca con c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer al d $\tilde{A}f\hat{A}$ - a siguiente. El $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es una enfermedad que se desarrolla siguiendo un proceso lento y progresivo que dura muchos a $\tilde{A}f\hat{A}$ os y cuyo desarrollo inicial es silencioso y traicionero, es decir no da s $\tilde{A}f\hat{A}$ - ntomas. En ese transcurso, las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas normales sufren cambios progresivos en su forma y tama $\tilde{A}f\hat{A}$ o, cambios que pueden ser observados bajo el microscopio, y que pueden ser aprovechados para la detecci $\tilde{A}f\hat{A}$ n precoz del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, con un examen de citolog $\tilde{A}f\hat{A}$ - a, por ejemplo.LAS DISPLASIASSe conoce como ââ ¬Å"displasiaâ⠬• (en griego, ââ ¬Å"disâ⠬• significa diferente, ââ ¬Å"plasiaâ⠬• forma) al proceso por el cual las $c\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas normales empiezan a mostrar cambios visibles al microscopio. Es importante entender que esas llamadas $\tilde{A}\phi\hat{a} - \mathring{A}^*c\tilde{A}f\hat{A}\odot$ lulas displ $\tilde{A}f\hat{A}_i$ sicas $\tilde{A}\phi\hat{a} - \mathring{A}^*$ no siempre son precursoras del $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer pues pueden producirse por muchas otras razones adem $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s de una mutaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©tica que las lleve al c $\tilde{A}f\hat{A}$ incer. En otras palabras, no todas las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas displ $\tilde{A}f\hat{A}_i$ sicas van a desembocar en un c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. Por ejemplo, la inflamaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n duradera del cuello del $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ tero por una infecci $\tilde{A}f\hat{A}$ n por el virus papiloma humano (VPH), la irritaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de la lengua por una dentadura en mal estado o el uso del alcohol o el tabaco van a producir c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas displ $\tilde{A}f\hat{A}_i$ sicas en los tejidos afectados, pero no todas estas displasias van a avanzar al c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. El progreso al c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer va a depender de una serie de factores, entre los cuales est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n la susceptibilidad personal y la duraci $\tilde{A}f\hat{A}$ n del est $\tilde{A}f\hat{A}$ -mulo irritante.NO TODAS LAS DISPLASIAS SON IGUALESDe acuerdo a la intensidad del est $\tilde{A}f\hat{A}$ - mulo que las origina, las displasias son de tres tipos, y a pesar de que no siempre van a llegar al c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, cuanto m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s alto el grado de la displasia, mayor la posibilidad de que una displasia llegue a c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. Los tres grados de la displasia son: displasia leve, displasia moderada y displasia severa. Veamos un c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer en el que este concepto puede demostrarse claramente: el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de cuello de $\tilde{A}f\hat{A}^o$ tero. Veamos tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo esos cambios pueden ser aprovechados para la detecci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de ese $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer con el uso de la citolog $\tilde{A}f\hat{A}$ - a o el Papanicolaou. Debido al est $\tilde{A}f\hat{A}$ - mulo irritante que produce el virus papiloma humano (VPH) sobre las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas del cuello uterino, las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas normales empiezan a cambiar y se producen las primeras c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas alteradas. Esos primeros cambios reciben el nombre de ASCUS (del ingl $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s Atypical Squamous Cells of Undetermined Significance) o c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas escamosas at $\tilde{A}f\hat{A}$ - picas de origen indeterminado. El ASCUS no es un $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer y lo cierto es que muy pocas de esas $c\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas llegar $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n al $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, pero en el caso de que lo hagan, primero deber $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n convertirse en c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas de displasia leve. De continuar el est $\tilde{A}f\hat{A}$ - mulo inflamatorio del VPH, la displasia leve se convertir $\tilde{A}f\hat{A}_i$ en una displasia moderada y de continuar la irritaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n, las $c\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas llegar $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n a la displasia severa. Es muy

importante saber que esos cambios, desde el ASCUS hasta el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, pueden demorar entre diez y quince $a\tilde{A}f\hat{A}$ os, por lo que el seguimiento de las citolog $\tilde{A}f\hat{A}$ - as anormales es clave en el control del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de cuello uterino. Se calcula que cada a $\tilde{A}f\hat{A}$ o en los Estados Unidos, de 250.000 a un mill $\tilde{A}f\hat{A}$ n de mujeres son diagnosticadas con alg $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ n tipo de displasia cervical, la mayor $\tilde{A}f\hat{A}$ - a de ellas entre los veinticinco y treinta y cinco $a\tilde{A}f\hat{A}$ os de edad. La mayor parte de las displasias pueden ser tratadas y curadas adecuadamente, pero sin tratamiento se calcula que un 30 a 50% de las displasias pueden terminar en c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer.Lo importante es saber que esos cambios pueden ser f $\tilde{A}f\hat{A}_i$ cilmente detectados con ex $\tilde{A}f\hat{A}_i$ menes muy simples. En el caso del cuello del $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ tero, las anormalidades iniciales pueden descubrirse con un examen de citolog $\tilde{A}f\hat{A}$ - a o Papanicolaou y, en el caso de que este fuera anormal, se profundiza el estudio con un examen llamado colposcop $\tilde{A}f\hat{A}$ - a, en el que el cuello del $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ tero es examinado con un lente de aumento y se toman peque $\tilde{A}f\hat{A}$ as biopsias o trozos de tejido para su examen y determinaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de las displasias. EL $\tilde{C}Af\hat{A}$ NCER IN SITUSi el est $\tilde{A}f\hat{A}$ - mulo irritante persiste, la $c\tilde{A}f\hat{A}$ ©lula con displasia severa sufre una profunda alteraci $\tilde{A}f\hat{A}$ n en sus cromosomas y se convierte en una c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lula cancerosa, la cual est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ lista para adquirir la capacidad de invadir los tejidos sanos que la rodean. El c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es entonces una enfermedad producida por una alteraci $\tilde{A}f\hat{A}$ n en el ritmo de divisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular en la que, debido a cambios gen $\tilde{A}f\hat{A}$ ©ticos en sus cromosomas, las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas empiezan a sufrir cambios en su aspecto y comportamiento y comienzan a dividirse sin control. Cada cà f© lula humana tiene un tiempo determinado de divisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n normal. Algunos tejidos son muy activos en su ritmo de recambio, otros son mucho $m\tilde{A}f\hat{A}_i$ s lentos. Por ejemplo, las $c\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas de la piel se dividen y se recambian una vez cada treinta d $\tilde{A}f\hat{A}$ - as, las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas del aparato digestivo, incluyendo el es $\tilde{A}f\hat{A}$ fago, el est $\tilde{A}f\hat{A}$ mago y el intestino, se dividen y renuevan cada tres d $\tilde{A}f\hat{A}$ - as y los gl $\tilde{A}f\hat{A}$ bulos blancos pueden regenerarse cada ocho a doce horas. Por su parte, otros tejidos $\tilde{A}\phi = -\hat{a} \cdot como las c \tilde{A}f \hat{A} = las de$ la mama, del m $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ sculo o del cerebro $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg\hat{a}$ • tienen ritmos de recambio muy lentos, que se miden en meses o en a $\tilde{A}f\hat{A}$ os. Cuando ese ritmo normal de divisi $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular se altera, se produce el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, una enfermedad que desde que empieza sigue un proceso muy ordenado y preciso. En el a $\tilde{A}f\hat{A}$ o 2011, Robert Weinberg y Douglas Hanahan, cient $\tilde{A}f\hat{A}$ -ficos del Instituto Suizo de Investigaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n Experimental del $\tilde{C}Af\hat{A}_i$ ncer, esbozaron una teor $\tilde{A}f\hat{A}$ - a muy interesante: que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer se desarrolla como un intruso que no $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "inventa $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ • mecanismos biol $\tilde{A}f\hat{A}$ gicos raros ni especiales para desarrollarse. El c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer prolifera aprovech $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ndose de los mecanismos normales de funcionamiento celular. Es decir, el $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es un intruso que se aprovecha de nuestros propios mecanismos biol $\tilde{A}f\hat{A}$ gicos para

destruirnos. EL MANIFIESTO DEL CÃf•NCER: SUS NUEVE PRINCIPIOSEn su magnÃfÂ- fico art $\tilde{A}f\hat{A}$ - culo $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "Se $\tilde{A}f\hat{A}$ as de identidad del $\tilde{c}Af\hat{A}$ incer $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}\bullet$, publicado el 4 de marzo de 2011 en la revista Cell, Weinberg y Hanahan postulan que tomando como base el fen $\tilde{A}f\hat{A}$ meno de inestabilidad del genoma (los cromosomas) que genera constantes cambios gen $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ ticos, y el de inflamaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n que fomenta m $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ ltiples cambios en las funciones celulares, el c $\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ ncer se caracteriza por nueve capacidades biol $\tilde{A}f\hat{A}$ gicas adquiridas en m $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ ltiples pasos durante su desarrollo. 1. Inicia, desarrolla y mantiene un sistema aut $\tilde{A}f\hat{A}$ nomo de se $\tilde{A}f\hat{A}$ ales moleculares que favorece la multiplicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular. Al ocurrir la mutaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de los proto-oncogenes, se refuerzan los mecanismos de multiplicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular aut $\tilde{A}f\hat{A}$ noma. Es decir, promueve la formaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de un $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \mathring{A}$ "ente biol $\tilde{A}f\hat{A}$ gico independiente, constantemente acelerado, desbocadoâ⠬•. 2. Desarrolla mecanismos que ââ ¬Å"estropean los frenosâ⠬• del sistema que controla la multiplicaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n celular. Al mutar los genes supresores de tumores, se favorece la formaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n del $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \mathring{A}$ "ente independiente, constantemente acelerado, desbocado $\tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A}$. 3. Desarrolla mecanismos que impiden el fen $\tilde{A}f\hat{A}$ meno normal de muerte o suicidio celular (apoptosis) con lo que se consiguen c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas inmortales. 4. Permite que las $c\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas inmortales contin $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ en multiplic $\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ ndose indefinidamente. Esto favorece el crecimiento del ââ ¬Å"ente independiente, constantemente acelerado, desbocadoâ⠬• del que hablamos antes. 5. El tumor canceroso se fabrica su propia fuente de alimentaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n. Para esto, favorece la formaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de vasos sangu $\tilde{A}f\hat{A}$ - neos que traen alimentos frescos, alimentos que le son extra $\tilde{A}f\hat{A}$ - dos al organismo normal. 6. Las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas cancerosas desarrollan la capacidad de moverse y trasladarse, con lo cual logran dos importantes caracter $\tilde{A}f\hat{A}$ - sticas que explican el da $\tilde{A}f\hat{A}$ o que ocasiona el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer: invaden tejidos advacentes y viajan a distancia para colonizar $\tilde{A}f\hat{A}$ rganos sanos (met $\tilde{A}f\hat{A}_i$ stasis). 7. Aprenden a administrar la energ $\tilde{A}f\hat{A}$ - a que producen, adapt $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ndose incluso a un medio ambiente adverso, como el de la falta de $ox\tilde{A}f\hat{A}$ - geno, por ejemplo. Esto hace que las $c\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas cancerosas sigan creciendo y creciendo a pesar de que la $v\tilde{A}f\hat{A}$ - ctima est $\tilde{A}f\hat{A}$ © en muy malas condiciones generales de salud (el paciente ya no come ni bebe). 8. Aprenden a evadir los controles del sistema de defensa del cuerpo. Es decir, son como terroristas que han aprendido a conocer el sistema de inteligencia de la organizaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n o pa $\tilde{A}f\hat{A}$ -s que est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n atacando. 9. Los tumores reclutan como \tilde{A} ¢â $\neg \hat{A}$ "rehenes \tilde{A} ¢â $\neg \hat{A}$ • a poblaciones de c \tilde{A} f \hat{A} ©lulas normales a quienes usan para cumplir $m\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ ltiples funciones que hacen que se mantenga un $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "microambiente tumoral $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$, vital para que las c $\tilde{A}f\hat{A}$ ©lulas cancerosas rebeldes puedan cumplir su nefasta misi $\tilde{A}f\hat{A}$ n de acabar con el organismo que les dio origen. El Dr. Harold Varmus, descubridor de los proto-oncogenes, dijo en su discurso de aceptaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n del Premio Nobel de Medicina en 1989 que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer no es otra cosa que una versi $ilde{A}f\hat{A}$ n distorsionada de nosotros mismos. Esa frase es muy aguda y penetrante porque nos dice que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es en realidad nuestro propio organismo que se ha vuelto rebelde y quiere consumirnos. Es como una especie de terrorista de nuestra propia existencia. Ahora que hemos aprendido qu $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ es el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer y c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo se desarrolla en el ser humano, \tilde{A} \hat{A}_{i} sabes cu \tilde{A}_{f} \hat{A}_{i} n antigua o cu \tilde{A}_{f} \hat{A}_{i} n moderna es la enfermedad del c \tilde{A}_{f} \hat{A}_{i} ncer? \tilde{A} \hat{A}_{i} Has escuchado hablar de la reina Atocha y su operaci \tilde{A}_{i} \hat{A} n de c \tilde{A}_{i} \hat{A}_{i} ncer de mama hace $m\tilde{A}f\hat{A}_i$ s de dos mil a $\tilde{A}f\hat{A}$ os...?CAP $\tilde{A}f\hat{A}$ •TULO 2Yo pensaba que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer era una enfermedad moderna...Muchas personas est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n convencidas de que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es una enfermedad de los tiempos modernos y dicen $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "antes no hab $\tilde{A}f\hat{A}$ - a c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ •. Nada m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s alejado de la verdad. El c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer ha existido desde los albores de la humanidad. Como prueba de eso, un reciente estudio de la Universidad de Kansas ha encontrado que la costilla de un hombre de Neanderthal, encontrada en una excavaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n en lo que ahora es Croacia, ha revelado que tiene un tumor $\tilde{A}f\hat{A}$ seo llamado displasia fibrosa. La costilla est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ tan bien conservada que una radiograf $\tilde{A}f\hat{A}$ - a de la misma revela claramente al tumor infiltrando y destruvendo el hueso. Si bien es cierto que la displasia $\tilde{A}f\hat{A}$ sea es un tumor no canceroso, este hallazgo demuestra que los hombres prehist $\tilde{A}f\hat{A}$ ricos tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n sufr $\tilde{A}f\hat{A}$ - an de tumores.Un reciente estudio de una momia egipcia albergada en el Museo de Ciencias Naturales de La Plata en Argentina ha revelado que una de ellas, un var $ilde{A}f\hat{A}$ n llamado Horwetjaw, podr $ilde{A}f\hat{A}$ - a haber muerto de un c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de los huesos llamado mieloma m $\tilde{A}f\hat{A}^0$ ltiple.Pero quiz $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s la documentaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s antigua que existe sobre el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es el Papiro de Smith. En 1862, el egipt $\tilde{A}f\hat{A}$ logo norteamericano Edwin Smith compr $\tilde{A}f\hat{A}$ un antiguo papiro en la ciudad de Luxor. El Sr. Smith conserv $\tilde{A}f\hat{A}$ el papiro sin poderlo traducir y a su muerte en 1906, este fue donado por su hija a la Sociedad Hist $\tilde{A}f\hat{A}$ rica de Nueva York, la que exhibi $\tilde{A}f\hat{A}$ el papiro en el Museo de Brooklyn. Fue reci $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n en 1930 que el papiro fue traducido y al comprobarse que el papiro era un tratado m $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dico quir $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ rgico, fue donado en 1932 a la Academia de Medicina de Nueva York.La medicina en el antiguo Egipto, como la medicina en la mayor parte del antiguo mundo, era $b\tilde{A}f\hat{A}_i$ sicamente un arte m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ gico y religioso. Lo interesante del Papiro de Smith es que, por primera vez, el m $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dico Imhotep describe de una manera exacta y cient $\tilde{A}f\hat{A}$ -fica cuarenta y ocho tipos de enfermedades y diversos tipos de lesiones, la mayor parte de ellas fracturas y heridas de diversas partes del cuerpo. Una sola vez en el papiro el autor invoca la magia como $m\tilde{A}f\hat{A}$ ©todo de curaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n, y en $\tilde{A}f\hat{A}$ ©l Imhotep establece por primera vez los pron $\tilde{A}f\hat{A}$ sticos $m\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dicos, es decir, establece lo que va a pasar en el futuro con el paciente enfermo. Habla

as $\tilde{A}f\hat{A}$ - de pron $\tilde{A}f\hat{A}$ stico favorable, incierto y desfavorable, situaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n esta $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ ltima en la que Imhotep dice que el m $\tilde{A}f\hat{A}$ ©dico nada puede hacer.Lo interesante con respecto al c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer es el caso $n\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ mero cuarenta y cinco, en el que Imhotep describe un $c\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ ncer de mama, $\operatorname{crey} \tilde{A} f \hat{A} \odot \operatorname{ndose} \operatorname{que} \operatorname{esta} \operatorname{es} \operatorname{la} \operatorname{descripci} \tilde{A} f \hat{A} \operatorname{n} \operatorname{m} \tilde{A} f \hat{A}_{i} \operatorname{s} \operatorname{antigua} \operatorname{que} \operatorname{existe} \operatorname{de} \operatorname{esa} \operatorname{enfermedad}.$ En ella Imhotep dice que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de mama se palpa como una $\tilde{A}\hat{\varphi}\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "dura fruta $\tilde{A}\hat{\varphi}\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ • dentro de la mama y que esa dureza es $\tilde{A}\phi\hat{a} - \tilde{A}'' fr \tilde{A} f \hat{A} - a \tilde{A}\phi\hat{a} - \hat{A} \bullet al tacto. A pesar de que en la$ mayor $\tilde{A}f\hat{A}$ - a de los cuarenta y ocho casos, Imhotep recomienda diversos tipos de tratamientos y dice que los casos son favorables o inciertos, en este caso del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de mama es categ $\tilde{A}f\hat{A}$ rico en decir que el pron $\tilde{A}f\hat{A}$ stico es desfavorable y que el m $\tilde{A}f\hat{A}$ ©dico no puede hacer nada.Hip $\tilde{A}f\hat{A}$ crates, el gran m $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dico griego que vivi $\tilde{A}f\hat{A}$ entre 460 y 375 a. C., describe muy elocuentemente el caso de una mujer con c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de mama y asocia por primera vez que esta enfermedad aparece m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s frecuentemente cuando la mujer ha dejado de menstruar (la enfermedad es m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s frecuente despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de que cesa la menstruaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n en la menopausia). En su descripci $\tilde{A}f\hat{A}$ n, Hip $\tilde{A}f\hat{A}$ crates dice que el tumor de mama crece inconteniblemente, que es duro, fr $\tilde{A}f\hat{A}$ - o al tacto y que no contiene pus. Describe tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n con mucha acuciosidad que el tumor se extiende a otras partes del cuerpo y que, a medida que el $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer progresa, la mujer desarrolla un $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ "gusto amargo en su boca $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$, rechaza los alimentos, desarrolla dolores en el seno y en la espalda y cuello del mismo lado, se queja de mucha sed y baja mucho de peso. Dice $Hip\tilde{A}f\hat{A}$ crates que cuando la mujer llega a ese estado, ya no hay tratamiento posible y que la muerte es inminente. Dice tambi $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n Hip $\tilde{A}f\hat{A}$ crates con una extraordinaria visi $\tilde{A}f\hat{A}$ n al futuro, que si el m $\tilde{A}f\hat{A}$ ©dico intenta dar un tratamiento cuando el $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ avanzado, lo $\tilde{A}f\hat{A}^o$ nico que logra es acortarle la vida a la mujer. Como prueba de que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de mama era una enfermedad relativamente frecuente en la mujer, los tratados de famosos m $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dicos de la antig $\tilde{A}f\hat{A}$ edad como Le $\tilde{A}f\hat{A}$ nidas (alrededor de 100 d. C.) y Galeno (129 a 200 d. C.) describieron muchos casos de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de mama y desarrollaron tratamientos basados en el grado de avance del c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. Fue Le $\tilde{A}f\hat{A}$ nidas precisamente el primer m $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dico que se dio cuenta de que el c $\tilde{A}f\hat{A}$ incer de mama se extend $\tilde{A}f\hat{A}$ - a de una manera progresiva de la mama a la axila v. de all $\tilde{A}f\hat{A}$ -, al resto del cuerpo.LA HISTORIA DE LA REINA ATOSSALa reina Atossa de Persia vivi $\tilde{A}f\hat{A}$ entre 550 y 475 a. C. y adem $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s de ser conocida por ser la esposa del rey Dar $\tilde{A}f\hat{A}$ - o I, su fama como una de las mujeres m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s poderosas de la antig $\tilde{A}f\hat{A}$ edad fue reconocida por muchos historiadores. De acuerdo al historiador Her $\tilde{A}f\hat{A}$ doto, Atossa empez $\tilde{A}f\hat{A}$ a desarrollar un $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \mathring{A}$ "bulto $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \hat{A}$ • en uno de sus senos, el cual ocult $\tilde{A}f\hat{A}$ por algunos d $\tilde{A}f\hat{A}$ - as. Solo cuando el dolor se hizo insoportable, ella

 $llam\tilde{A}f\hat{A}$ a Democedes, un famoso $m\tilde{A}f\hat{A}\odot$ dico griego de la corte, guien aparentemente cur $\tilde{A}f\hat{A}$ el tumor de Atossa, de quien se cuenta que tuvo hijos y lleg $\tilde{A}f\hat{A}$ a vivir muchos a $\tilde{A}f\hat{A}$ os. Por mucho tiempo, la historia de Atossa fue aceptada como el primer caso de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de mama en la antiq $\tilde{A}f\hat{A}$ edad. En los $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ ltimos a $\tilde{A}f\hat{A}$ os, sin embargo, se ha discutido la posibilidad de que el caso de Atossa no fuera un c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer sino un absceso que fue operado y curado por el mÃf©dico griego.EL CÃf•NCER EN LAS CULTURAS AMERICANAS ANTIGUASCON excepci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de los cuerpos momificados de la cultura inca en Am $\tilde{A}f\hat{A}$ ©rica del Sur, no existe un adecuado registro de casos de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer en los pobladores de las antiguas culturas de Am $\tilde{A}f\hat{A}$ ©rica. Los estudios de las tradiciones mayas y aztecas no reconocen al c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer como un problema que haya ocurrido en esa cultura. Obviamente, el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer s $\tilde{A}f\hat{A}$ - debe haber ocurrido en esas poblaciones, pero ese hecho no ha quedado documentado. Debido a la costumbre de momificar a sus muertos, los incas en AmÃf©rica del Sur nos han dado la oportunidad de conocer que sufrieron de diversos tipos de $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer. El estudio de $m\tilde{A}f\hat{A}_i$ s de mil momias de Per $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ y Chile ha revelado c $\tilde{A}f\hat{A}_{i}$ nceres de m $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ sculo (rabdomiosarcoma) y un tumor benigno del tejido graso llamado lipoma. Tambi $\tilde{A}f\hat{A}\odot$ n se han encontrado evidencias de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer en los huesos de las momias. EL CASO DEL C $\tilde{A}f\hat{A}$ •NCER DE PULM $\tilde{A}f\hat{a}$ ∞ NSi bien hemos visto que el $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de mama existi $\tilde{A}f\hat{A}$ desde siempre, la historia del $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de los pulmones nos demuestra c $\tilde{A}f\hat{A}$ mo el ser humano puede causar una epidemia de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer en sus semejantes. Contaba el Dr. Alfred Ochsner, uno de los mejores cirujanos de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer del siglo pasado y ex presidente de la Sociedad Americana Contra el C $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer, que siendo estudiante de Medicina en 1919, un profesor de patolog $\tilde{A}f\hat{A}$ - a lo llam $\tilde{A}f\hat{A}$ a ver $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg \mathring{A}$ "un extra $\tilde{A}f\hat{A}$ o caso de $c\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg\hat{A}\bullet$, un caso del cual probablemente $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg\hat{A}$ "no ver $\tilde{A}f\hat{A}$ - a otro $\tilde{A}\phi\hat{a}$ $\neg\hat{A}\bullet$ el resto de su vida: un cad $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ver con c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de pulm $\tilde{A}f\hat{A}$ n. Y eso era cierto: el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de pulm $\tilde{A}f\hat{A}$ n a comienzos del siglo pasado era una rareza, casi no exist $\tilde{A}f\hat{A}$ - a. A pesar de que siempre se sospech $\tilde{A}f\hat{A}$ que el cigarrillo era nocivo para la salud, no se hab $\tilde{A}f\hat{A}$ - a establecido todav $\tilde{A}f\hat{A}$ - a la relaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n de causa y efecto entre el fumar y el c $\tilde{A}f\hat{A}$ incer de las v $\tilde{A}f\hat{A}$ - as respiratorias. Debido a que el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer relacionado al uso del cigarrillo demora aproximadamente treinta a $\tilde{A}f\hat{A}$ os en desarrollarse, y que la epidemia de tabaquismo empez $\tilde{A}f\hat{A}$ despu $\tilde{A}f\hat{A}$ ©s de la Primera Guerra Mundial en 1918, la epidemia de c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de pulm $\tilde{A}f\hat{A}$ n empez $\tilde{A}f\hat{A}$ reci $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n a fines de los $a\tilde{A}f\hat{A}$ os cuarenta y fue reci $\tilde{A}f\hat{A}$ ©n en 1950 que se public $\tilde{A}f\hat{A}$ el primer estudio cient $\tilde{A}f\hat{A}$ -fico que relacionaba al cigarrillo con el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de pulm $\tilde{A}f\hat{A}$ n.En la actualidad, el c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de pulm $\tilde{A}f\hat{A}$ n es la causa n $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ mero uno de muerte en hombres y mujeres en los Estados Unidos, calcul $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ndose que en el a $\tilde{A}f\hat{A}$ o 2014, un total de 224.210 personas ser $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n diagnosticadas

con c $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer de pulm $\tilde{A}f\hat{A}$ n (116.000 hombres y 108.210 mujeres) y 159.260 personas morir $\tilde{A}f\hat{A}_i$ n de la enfermedad (86.930 hombres y 72.330 mujeres). Se calcula que siete millones de personas mueren cada a $\tilde{A}f\hat{A}$ o en el mundo por alguna enfermedad relacionada con el cigarrillo y que, en total, en el siglo pasado el cigarrillo caus $\tilde{A}f\hat{A}$ la muerte de m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s de cien millones de personas en el mundo.

Estamos afrontando un caso familiar en la actualidad; esto acontecio de una manera improvista. Quedamos m $\tilde{A}f\hat{A}_i$ s golpeados a a $\tilde{A}f\hat{A}^o$ n por que est $\tilde{A}f\hat{A}_i$ enfermedad le dio a uno de los miembros de nuestra familia, que a nuetsra opini $\tilde{A}f\hat{A}$ n era menos probable de padecer esta enfermedad, por que aparentemente llevaba una vida tranquila, sin tabaco, y sin alcohol. Recomiendo el libro por que en moemntos de deseperaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n y triteza el libro del Dr, Elmer Huerta fue la linterna en la oscuridad de la casa. Muchas Gracias! desde Lima - Per $\tilde{A}f\hat{A}^o$

El libro Confrontando el Cancer del Dr. Elmer Huerta es una obra muy ilustrativa y que debe ser de acceso a la gente no solo de habla hispana. En mi caso por formacion estoy ligado a la Medicina de toda la vida y esta obra significa un gran esfuerzo de divulgacion no solo para pacientes y familiares, si no al publico en general. Diria que trabajos de este tipo son necesarios y ojala el Dr. Huerta pueda seguir en sus esfuerzos de ilustrar a la gente.

Lo mejor de este libro es que es Muy facil de entender. Lo maravilloso es que mi Hijo de 11 anos esta interesado en el y ha despertado su curiosidad sobre lo que es esta enfermedad.

Muy claro y bien organizado.

Profesor Huerta explain every detail of the disease, its treatments, pro and con, in a very easy way. Is a book for anyone who need informatikn regards cancer, verybdidatic

Arrived on time

ok

Muy buen libro escrito por un peruano, gracias Dr. Elmer Huerta.

Download to continue reading...

Confrontando El Cancer: Una Guia Complete Para Pacientes Y Sus Familiares (Spanish Edition) La Ley de salud mental de Puerto Rico: Manual para su manejo por miembros de la rama Judicial, representantes legales, pacientes y sus familiares y profesionales de la salud. (Spanish Edition) Cancer: Coping With Cancer: Controlling and Understanding Emotions of Cancer (Cancer, Cancer Books, Breast Cancer, Colon Cancer, Lung Cancer, Cancer Diet, Preventing Cancer, Cancer Prevention, Cancer Cure) Cancer: Cancer Cure: Natural Cancer Cures And Chemo Alternatives (Cancer, Cancer Cure, Cancer Diet, Coping With Cancer, Cancer Books, Breast Cancer, Lung Cancer, Cancer Prevention, Colon Cancer) Cancer: Cancer Prevention: Killing Cancer By Preventing It. Instantly Prevent Cancer (Cancer, Cancer Prevention, Cancer Cure, Coping With Cancer, Cancer Books, Breast ... Cancer, Leukemia, Colon Cancer, Skin Cancer) Outsmart Cancer: The Proven Cure For Beating Cancer With Healthy Nutrition And Vitamin B17 (Cancer, Cancer Cure, Cancer Diet, Coping With Cancer, Cancer Books, Breast Cancer, Lung Cancer, Cancer Prevention) Cancer: Coping With Cancer: How To Cope When A Loved One Has Cancer Without Any Grieving (Cancer, Coping With Cancer, Cancer Books, Breast Cancer, Colon Cancer, Lung ... Cure, Prostate Cancer, Cancer Prevention) Alternative Cancer Therapies (Cancer, Cancer Cure, Cancer Diet, Coping With Cancer, Cancer Books, Breast Cancer, Lung Cancer, Cancer Prevention, Colon Cancer) (Alternative Medicine Book 1) Alivio De Parrocos O Pl $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ticas Familiares Adecuadas Para Los Pueblos: Dos Para Cada Dominica, Y Ademas Para Todos Los Misterios Del Se $\tilde{A}f\hat{A}$ or, Festividades ... De Guardarlas, Volume 1... (Spanish Edition) Alivio De Parrocos O PI $\tilde{A}f\tilde{A}_i$ ticas Familiares Adecuadas Para Los Pueblos: Dos Para Cada Dominica, Y Ademas Para Todos Los Misterios Del Se $\tilde{A}f\hat{A}$ or, Festividades ... De Guardarlas, Volume 2 (Spanish Edition) Linfedema (Lymphedema): Una Gu $\tilde{A}f\hat{A}$ - a de Prevenci $\tilde{A}f\hat{A}$ n y Sanaci $\tilde{A}f\hat{A}$ n Para Pacientes Con C $\tilde{A}f\hat{A}_i$ ncer De Mama (A Breast Cancer Patient's Guide to Prevention and Healing) (Spanish Edition) Cancer: Taboo Cancer Cures 6 Impressive and Secret Cancer Cures that Most People do not know about (Cancer, Cancer Cures, Yoga, Cancer Treatments, Cancer Medicine, Cancer Patient Book 1) The Cancer Cure Diet: The Complete Cookbook of 20 Cancer Diet Recipes That Work And Why (Cancer Cure, Cancer Nutrition and Healing, Cancer Prevention, ... Cancer Diet Guide, Cancer Recipe Books) Breast Cancer Prevention and Recovery: The Ultimate Guide to Healing, Recovery and Growth: prostate cancer, bone cancer, brain cancer, breast cancer, colorectal, ... cancer killers, cancer is not a disease,) Guia practica para una vida anticancer (Spanish Edition) Plagas y enfermedades. Una guia esencial para el tratamiento y la prevencion de las diversas afecciones del jardin (Jardineria Practica/ Practical Gardening) (Spanish Edition) Multiplicacion de plantas. Una guia esencial para conocer los distintos tipos de mul;tiplicacion y su correcta aplicacion en el inicio

de un cultivo ... / Practical Gardening) (Spanish Edition) Los cuatro acuerdos: una guia practica para la libertad personal (Spanish Edition) No sufras por la pubertad / Do Not Suffer Through Puberty: Respuestas a todas las preguntas sobre tu cuerpo que no te atreves a plantear (Una Guia Para Jovenes) (Spanish Edition) 3 Gu $\tilde{A}f\hat{A}$ - as para corredores.: Incluye la Guia $\tilde{A}f\hat{A}^{\circ}$ til para runners principiantes (Spanish Edition)

Contact Us

DMCA

Privacy

FAQ & Help