Klinische Medizin

Folien und Mitschrift Wintersemester 2014/15 https://bitbucket.org/Arkonos/km

Inhaltsverzeichnis

1	Tun	norlehre
	1.1	Grundlagen
	1.2	borderline lesions (=semimaligne Tumore)
	1.3	Präkanzerosen
	1.4	Metastasen
	1.5	Tumorrezidiv
	1.6	5-Jahres-Heilungsrate / 5-Jahres-Überlebensrate
	1.7	Tumorbeurteilung
	1.8	typing (Tumornomenklatur)
	1.9	staging: Tumorstadien - Klassifizierung nach dem TNM-System:
		grading: Beurteilung der Malignität:
		Tumorhäufigkeit:
		Folgen maligner Neoplasmen:
		Todesursachen bei malignen Tumoren
	1.13	Ätists sie seeliseer Neuerlanden
	1.14	Ätiologie maligner Neoplasmen
	1.15	Onkogenese (Karziogenese)
	1.16	Diagnostik: Tumormarker
	1.17	Behandlung
		möglich unerwünschte NW
		einzelne Tumorbeispiele
		einzelne Tumorbeispiele
		Einschub: Erethrozyten
	1.22	Entzündungsbeispiele
	1.23	Atemwegserkrankungen
		1.23.1 Lungendiagnostik
		1.23.2 Therapie
	1.24	Erkrankungen des Atmungssystems
		1.24.1 akute Bronchitis
		1.24.2 COPD
		1.24.3 Asthma bronchiale
		1.24.4 Pneumonie
		1.24.5 Lungenembolie
		1.24.6 Lungenödem
	1 95	Aneurysma
		pAVK (periphäre arterielle Verschlusskrankheit
	1.20	akuter Arterienverschluss
	1.27	Dethelenis der Veren Verien
		Pathologie der Venen Varizen
		Varizen
		entzündliche venöse Gefäßerkrankungen
		Hypertonie
		arterielle Hypertonie
		Hypertonie-TH
	1.34	Schock
2		zerkrankungen 24
	2.1	Übersicht
	2.2	Herzerkrankungen
		2.2.1 Grundformen der kardialen Überlastung
	2.3	Herzinsuffizienz
		2.3.1 Def
		2.3.2 Einteilung
		2.3.3 Ätiologie
		2.3.4 Klinik
		2.3.5 Leitsymptome Linksherzinsuffizienz
		2.3.6 Leitsymptome Rechtsherzinsuffizienz
		2.3.7 Begleitsymptome
		2.3.8 "Globalinsuffizienz"
		2.3.9 Diagnostik
		2.3.10 pharmakologische Therapie
	9.4	
	2.4	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
		2.4.1 Definition

		2.4.2	Einteilung				 	 	 	 	 			25
		2.4.3	Ätiologie											
		2.4.4	Symptome				 	 	 	 	 			26
		2.4.5	Diagnostik				 	 	 	 	 			26
		2.4.6	Therapie				 	 	 	 	 			26
	2.5	entzün	dliche Herzerkrar	nkungen .			 	 	 	 	 			26
		2.5.1	Einteilung nach	der Ursac	he		 	 	 	 	 			26
		2.5.2	Endokarditis .				 	 	 	 	 			26
	2.6	KHK.					 	 	 	 	 			26
			Definition											
			Ätiologie											
	2.7		pectoris											
			Letisymtom											
		2.7.2	Einteilung											
		2.7.3	Diagnostik											
		2.7.4	Therapie											
	2.8		dinfarkt											
			Definition											
		2.8.2	Einteilung											
		2.8.3	Symptome											
			Diagnostik											
		2.8.5	~											
			mögliche Kompl											
	2.9		nventitien											
	2.3		Einteilung											
		2.0.1	Emicending			• • •	 	 	 	 	 	•	•	20
3	Neu	ırologis	che Erkrankun	ıgen										29
	3.1		ht				 	 	 	 	 			29
	3.2		tseinsstörungen											
	3.3		ie											
	3.4		dungen											
	3.5		le Sklerose											30
	3.6		Parkinson											31
	3.7		vaskuläre Erkrar											
	3.8			_										
	3.9		nfall				 	 	 	 	 			
		Lähmu	ınfall											32
			ngen				 	 	 	 	 			
		Hirndr	ngen ıck				 	 	 	 	 			32
		Hirndr Demen	ngen ıck z				 	 	 	 	 	· · ·		$\frac{32}{32}$
		Hirndr Demen 3.11.1	ngen				 	 	 	 	 			32 32 33
	3.11	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2	ngen				 		 	 	 			32 32 33 33
	3.11	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntu	ngen						 	 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	 			32 32 33 33 33
	3.11	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntur 3.12.1	ngen						 	 	 			32 33 33 33 33
	3.11	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntur 3.12.1 3.12.2	ngen							 	 			32 32 33 33 33 33
	3.11	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntur 3.12.1 3.12.2 3.12.3	ngen							 	 			32 33 33 33 33 34
	3.11	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntur 3.12.1 3.12.2 3.12.3 3.12.4	ngen							 				32 33 33 33 33 34 34
	3.11 3.12 3.13	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntur 3.12.1 3.12.2 3.12.3 3.12.4 Hirnme	ngen							 				32 33 33 33 33 34 34 34
	3.11 3.12 3.13	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntur 3.12.1 3.12.2 3.12.3 3.12.4 Hirnme einzeln	ngen							 				32 33 33 33 33 34 34 34 34
	3.11 3.12 3.13 3.14	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntu 3.12.1 3.12.2 3.12.3 3.12.4 Hirnme einzeln 3.14.1	ngen							 				32 32 33 33 33 34 34 34 34 34
	3.11 3.12 3.13 3.14	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntu 3.12.1 3.12.2 3.12.3 3.12.4 Hirnme einzeln 3.14.1	ngen							 				32 33 33 33 33 34 34 34 34
4	3.11 3.12 3.13 3.14 3.15	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntur 3.12.1 3.12.2 3.12.3 3.12.4 Hirnme einzeln 3.14.1 Polyne	ngen							 				32 32 33 33 33 34 34 34 34 35
4	3.11 3.12 3.13 3.14 3.15 Psy	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntur 3.12.1 3.12.2 3.12.3 3.12.4 Hirnme einzeln 3.14.1 Polyne	ngen											32 32 33 33 33 34 34 34 34 35
4	3.11 3.12 3.13 3.14 3.15 Psy 4.1	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntur 3.12.1 3.12.2 3.12.3 3.12.4 Hirnme einzeln 3.14.1 Polyne Chatrise Übersie	ngen ick z Einteilung Symptome more Übersicht Symptome Diagnostik Therapie etastasen e Hirntumore Übersicht uropathien che Erkrankun											32 32 33 33 33 34 34 34 34 35 36 36
4	3.11 3.12 3.13 3.14 3.15 Psy 4.1 4.2	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntur 3.12.1 3.12.2 3.12.3 3.12.4 Hirnme einzeln 3.14.1 Polyne Chatrise Übersie Verwirz	ngen ick z Einteilung Symptome Dibersicht Symptome Diagnostik Therapie Hirntumore Ubersicht tastasen Hirntumore Che Erkrankun cht ttheitszustände											32 32 33 33 33 34 34 34 34 35 36 36
4	3.11 3.12 3.13 3.14 3.15 Psy 4.1	Hirndr Demen 3.11.1 3.11.2 Hirntur 3.12.1 3.12.2 3.12.3 3.12.4 Hirnme einzeln 3.14.1 Polyne Chatrise Verwirz Psycho	ngen ick z Einteilung Symptome more Übersicht Symptome Diagnostik Therapie etastasen e Hirntumore Übersicht uropathien che Erkrankun											32 33 33 33 33 34 34 34 34 35 36 36 36

	ffwechsel-Erkrankungen	
5.1	Definition	38
5.2	Einteilung - Übersicht	38
5.3	Diabetes mellitus	38
	5.3.1 Einteilung des DM	36
5.4	Diabetes mellitus	36
5.5	$Gicht = Arthritis\ urica\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\ .\$	40
5.6	Mukoviszidose = zystische Fibrose	41
5.7	erworbene Stoffwechselerkrankungen	41

1 Tumorlehre

1.1 Grundlagen

- Tumor ("onkos") = Schwellung = Volumenzunahme
- synonym: Neoplasma ("Neubildung"), Blastom
 - Neubildung k\u00f6rpereigenen Gewebes mit autonomer Wachstumstendenz, die jene eines normalen Gewebes weit \u00fcbersteigt
 - Wachstum ist unkontrolliert und überschießend, auf Kosten der gesunden Zellen (Nährstoffentzug!)
 - Wachstum wird auch nach Wegfall der auslösenden Ursache nicht eingestellt
 - * vgl.Hypertrophie/-plasie: Wachstum vom auslösenden Reiz abhängig, reversibel
- Dignität: es gibt gutartige (benigne) und bösartige (maligne Tumore:)

benigne Tumore	maligne Tumore					
Wachstum						
langsam	rasch					
scharf begrenzt (Kapsel)	unscharf begrenzt					
expansiv, verdrängend	infiltrativ, eindringend					
komprimierend	destruierend					
eher verschieblich	nicht verschieblich					
Zellen						
keine Zellatypien	Zellatypien					
differenziert	undifferenziert					
reif	unreif					
Metastasen						
keine Metastasen	bildet Metastasen					
Verlauf						
geringe Allgemeinstörung	starke Allgemeinstörung					
wenig Rezidive	oft Rezidive					
meist keine direkte Lebensgefahr	meist hohe Lebensgefahr					

1.2 borderline lesions (=semimaligne Tumore)

- wachsen bösartig (lokal infiltrativ und destruierend)
- hochgradige Rezidivneigung
- metastasierend, jedoch sehr selten und sehr spät

1.3 Präkanzerosen

- Gewebsveränderungen mit erhöhtem Risiko der malignen Entartung
- fakultative Präkanzerose: Entartungsrisiko < 20%, Dauer > 5 Jahre
- \bullet obligate Präkanzerose: Entartungsrisiko > 20%, Dauer < 5 Jahre

1.4 Metastasen

- Absiedlungen (Tochtergeschwülste) vom Primärtumor(Muttergeschwulst) über
 - den Lymphweg (lymphogen)
 - \ast regionale Lymphknoten weitere Lymphknotengruppen über den Ductus thoracicus in das Blutgefäßsystem
 - den Blutweg (hämatogen)
 - * arterieller Typ
 - * Holvenen Typ
 - * Pfortadertyp
 - * vertebraler Typ

- innerhalb der Körperhölen (Absiedelung an Pleura, Peritoneum
- kanalikulär
- Knochenmetastasen (indifferent, osteoblastisch, osteoklastisch)

1.5 Tumorrezidiv

- entsteht aus liegen gebliebenen Zellen eines unvollständig entfernten Primärtumors
- 1.6 5-Jahres-Heilungsrate / 5-Jahres-Überlebensrate
 - fünf Jahre nach der Behandlung eines malignen Tumors weder ein Rezidiv noch Metastasen nachweisbar (= Behandlungserfolg) / überlebt

1.7 Tumorbeurteilung

- typing
- staging
- grading

1.8 typing (Tumornomenklatur)

- Benennung der Tumore: Endung "-om"
- Bezeichnung nach der Bauart bzw. dem Muttergewebe
 - Drüsengewebe
 - Bindegewebe
 - Fettgewebe
 - Muskelgewebe
 - Knorpelgewebe
 - Knochengewebe
 - Blutgefäße
- Mischtumore: Tumoren mit sowohl epithelialen als auch mesenchymalen Anteilen (z.B. Fibroadenom)
- maligner epithelialer Tumor: Carcinom
- maligner mesenchymaler Tumor: Sarkom
- Tumore des lymphatischen Systems:
 - maligne Lymphome
- Tumore des blutbildenden Systems bzw.Knochenmark:
 - maligne Leukosen bzw. Leukämie
- Tumore des Nervensystems:
 - Gehirnzwischensubstanz (Gliazellen)
 - Hirnhaut (Meningen)
 - periphere Nerven (Schwann'sche Zellen)
- Tumore des pigmentbildenden Systems
 - Nävus
 - malignes Melanom

1.9 staging: Tumorstadien - Klassifizierung nach dem TNM-System:

- Feststellung der Ausbreitung des Tumorgewebes
 - am primären Entstehungsort (Primärtumor = T)
 - Befall der Lymphknoten (Nodulus = N)
 - entferntere Organe (Metastasen = M)
- wichtig für Therapiewahl und Prognose!
- pTNM-Klassifizierung = postoperativ = aussagekräftiger!

1.10 grading: Beurteilung der Malignität:

- Grundlage für weitere Therapie und Prognose
 - 3 (4) Malignitätsgrade:
 - * G 1 niedrigste Malignität
 - * G 3 oder 4 höchste Malignität
 - Kriterien:
 - * gewebliche Entdifferenzierung
 - * Grad der Anaplasie
 - * Wachstumstendenz
 - * (Verhalten zum umliegenden Gewebe)

1.11 Tumorhäufigkeit:

- Frauen
 - Inzidenz
 - Mortalität
- Männer
 - Inzidenz
 - Mortalität

1.12 Folgen maligner Neoplasmen:

- lokal
 - Organfunktionsstörungen
 - Stenosen oder Verschluss von Hohlorganen
 - Tumornekrosen
- allgemein:
 - Tumorkachexie
 - Fieber
 - Tumoranämie
 - Infektanfälligkeit und herabgesetzte Immunabwehr
 - endokrine Effekte bei endokrin-aktiven Tumoren
 - paraneoplastische Syndrome

1.13 Todesursachen bei malignen Tumoren

- Zerstörung lebenswichtiger Organe
- akute oder chronische Blutungen
- Verschluss wichtiger Hohlorgane
- Infektion
- Metastasierung in lebenswichtige Organe
- Herzversagen
- Tumorkachexie

1.14 Ätiologie maligner Neoplasmen

- endogene Ursachen
 - genetische Faktoren
 - * 5%
 - * Bsp1.: familiäre Dickdarm-Adenomatose = fam. Polyposis
 - · Polypen: gutartige Tumore, aus denen mit d. Zeit bösartige entstehen können, treten im Alter einzeln auf, werden häufig Kontrolliert und ggf. entfernt
 - bei Polyposis: hunderte mit hohem Entartungsrisiko, in kurzer Zeit, auch in jungen Jahren!
 Engmaschige Kontrollen, ggf. operative Entfernung der betroffenen Dickdarm-Teile (muss zu viel entfernt werden, kann nicht mehr ausreichend eingedickt werden → künstlicher Ausgang = Stoma)
 - · Fehlen eines Tumor-Suppressor Gens (erstes entdecktes Tumor-Suppressor-Gen: p53Gen)
 - * Bsp2.: Gendefekt-verursachtes Mamma-Carzinom (sehr selten): sehr hohes Risiko, Angebot der präventiven Brust-Amputation
 - hormonelle Faktoren

zB.: Prostata Carcinom (Details folgen)

- chronische Gewebereizung

Chronisch gereiztes Gewebe hat höheres Karzinom Risiko zB.: chronische Entzündung, schlecht sitzende Implantate

- exogene Ursachen
 - chemische Faktoren
 - * häufigste Ursache
 - * bei geringer Dosis kann es durchaus lange dauern bis Auftreten, aber: Dosisakkumulation!
 - * Beispiele für chem. Verbindungen:
 - · Benzidin, Anilin \rightarrow Harnblasencarcinom
 - · Benzpyren, polyzyklische Wasserstoffe \rightarrow Hautcarcinom
 - \cdot versch. Substanzen \to Lebercarcinom (zB Schimmelpilz im Getreide \to Aflatoxin)
 - \cdot Arsen/Chrom Verbindungen
 - · Asbest, Nickel & Holzstaub \rightarrow Lungen und Nasennebenhöhlen
 - \cdot Asbest \rightarrow Pleuramesotheliom
 - · Nitrosamine, in gepökeltem/verbranntem Fleisch \to Magen (daher in Tirol & Vorarlberg höher wegen Speck, Japan durch geräucherten gepökeltem Fisch)
 - \cdot Tabak \to Mundhöhle, Lunge, Kehlkopf, Speiseröhre (meist Alkohol+Nikotin), Harnblase, Lippencarcinom (betrifft auch Zigarrenraucher ohne Inhalation)
 - · Hormone:
 - ' Androgene: doping Leber
 - ' Pille geringe Erhöhung gutartiger Lebertumore, aber deutliche Senkung d. Ovarialencarzinome

– physikalische Faktoren

- * Radioaktive Strahlung
 - → Plattenepidelkarz. an Händen durch ungeschützten, direkten Kontakt (z.B. erste Radiologie-Forscher, Hiroshima, Nagasaki, Tschernobyl: DNA-Schädigung → Leukämien, Schildrüsencarcinom)
- * UV-Strahlung: DNA-Schädigung
 - \rightarrow Plattenepidelcarzinom, Melanom (maligner Hauttumor), Basaliom (Haut "merkt" sich Schädigung, muss nach UV-Einstrahlung Reparaturmaßnahmen durchführen. \rightarrow bei zu viel UV-Einwirkung überfordert)
 - · Melanom: genetische Veranlagung, eventuell Viren u.a. unbekannte Einflüsse. Auch bei jungen Erwachsenen möglich

- infektiöse Faktoren

onkogene Viren (selten Alleinauslösende Faktoren):

- * Humanes Papillomavirus: Warzen an Haut u. Genitalien, deutlich erhöhtes
 - · Cervixkarzinomrisiko (Impfung gegen die häufigsten Arten, kostspielig!)
 - · STD! durch oralen Verkehr: Larynxkarzinomrisiko †
- * Herpes-Simplex-Virus (HSV) Typ2: genitaler Herpes \rightarrow Cervixkarzinomrisiko \dagger
- * Epstein-Barr-Virus: Preiffer'sches Drüsenfieber = Mononukleose
 - · engl. umgs. kissing disease
 - · (sichtbare) Schwellung der Hals-Lymphknoten
 - · meist komplikationslose Erkrankung i.d. Pubertät, aber: erhöhtes Risiko für maligne Lymphome

- Ernährung

* Nitrosamine, Ballaststoffe, tierische Fette?

1.15 Onkogenese (Karziogenese)

- immunologische Reaktion d. Wirtsorganismus
 - Immun-Überwachungs-Theorie: fehlende immunologische Reaktion d. Wirtsorganismus auf entartete Tumorzellen
- Tumorwachstum: Zellkommunikationsstörung
 - Zellkommunikationsstörung \rightarrow Tumorwachstum
- Tumor-Angiogenese-Faktor: ausreichende Blutversorgung ist für das Tumorwachstum essentiell
- Invasion und Metastatsierung: verminderter interzellurärer Zusammenhalt zB. Tarnung als Thrombus

1.16 Diagnostik: Tumormarker

- ullet im Blut messbare Substanzen, die mit malignem Tumorgewebe korrelieren $k\ddot{o}nnen$
- aber: nicht tumorspezifisch, nicht organspezifisch
- Nachweis teilweise bis zu Grenzwert normal
- daher v.a. für postoperative Verlaufskontrolle Vergleich mit pre-OP Wert
- Beispiele:
 - **AFP** Alpha Feto Protein, **CEA** Carcino Enbryonales Antigen:
 - * Bei Embryos vorhanden, gehen m.d.Z. verloren, bilden sich bei Erkrankung neu
 - * Bsp: Dickdarmcarzinom
 - HCG Humanes Choriongonadotropin (von Tumorzellen erzeugte Hormone)
 - * wird auch an Beginn d. Schwangerschaft gebildet (Schwangerschaftstest!)
 - \ast gut verwertbar beim Mann \rightarrow Hodentumor
 - Calcitonin: Kann mit Schilddrüsenkarzinom korrelieren
 - Enzyme: PSA Enzyme: Prostata Spezifisches Antigen, PAP Prostatic Acid Phosphatase (Indikator erst ab physiologischem Schwellwert)

1.17 Behandlung

- Operation
- Radiotherapie
 - Zelltod durch ionisierende Strahlung, präoperative oder/und postoperative Bestrahlung
- Chemotherapie mit Zytostatika
- neuere Methoden
 - monoklonale Antikörper
 - dendritische Zelltherapie
 - Hyperthermie
 - Neutronenstrahlung
 - **-** ..

1.18 möglich unerwünschte NW

- Knochenmarkschädigung
- \bullet gastrointestinale NW
- Haarausfall (Alopezie)
- Hyperpigmentierung der Haut
- Fieber, Schüttelfrost, depressive Verstimmung
- Organschäden (Leber, Niere, Lunge, Herz, Muskulatur, Nerven)
- lokale Gewebstoxizität
- sekundäre Neoplasien

1.19 einzelne Tumorbeispiele

- Basaliom
- malignes Melanom
- Leukämien / maligne Lymphome
- Hodencarcinom
- Prostatacarcinom
- Mammacarcinom
- Cervixcarcinom
- Coloncarcinom

Tumor-Therapie

- 3 Säulen der Schulmedizin
 - Operation
 - Radiotherapie:
 - * Zelltod duch ionisierende Stahlung, präoperative und/oder postoperative Bestrahlung
 - * auch pre-OP, verkleinert den Tumor, zerstört besonders aktive Zellen, verringert OP-bedingtes Streuungsrisiko
 - Chemotherapie mit Zytostatika

• Nebenwirkung

- auch gesunde Zellen in Teilung werden vorübergehend zerstört. v.a.
- Haut- und Schleimhautzellen, Haare \rightarrow Haarausfall
- Blutzellen:
 - \rightarrow Erythrozyten
mangel \rightarrow Anämie (Schwäche, depressive Verstimmung, . . .)
 - \rightarrow Leukozytenmangel \rightarrow Schwächung d. Immunsystems \rightarrow mangelnde Abwehr, Infektanfälligkeit
- -Strahlentherapie bzw. Chemotherapie ist je nach Dosis kanzerogen \rightarrow Risisko Zweittumor?

• neuere Methoden

- monoklonale Antikörper weist d. Tumor Antigenkörper auf, kann man Antikörper geben, die Tumorzellen zerstören sollen
- dendritische Zelltherapie
- Hyperthermie,...

1.20 einzelne Tumorbeispiele

• Malignes Melanom

Abgrenzung zum benignen Naevus (Muttermal) ABCD(E)-Regel:

- Asymmetrie
- Begrenzung
- Colour
- Durchmesser
- (Erhaben)

• Basaliom

"semimaligne" = borderline, lokal malignes Wachstum aber keine Metastasierung!

• Leukämien

Einteilung:

- akute Leukämie
 - * 90% Leukämien im Kindesalter
 - * myeloische (\rightarrow akute meloische Leukämie)
 - \ast lymphatische (\rightarrow akute lymphatische Leukämie
- chronische Leukämie
 - * myeloische (→ chronische myeloische Leukämie)
 - * lymphatische (→ chronische lymphatische Leukämie)
- \rightarrow Mangel an Erythrozyten = Anämie
- \rightarrow Mangel an Trombozyten \rightarrow Blutgerinnungsproblem, Spontanblutungen
- \rightarrow Mangel an Leukozyten \rightarrow Abwehrschwäche, Infektanfälligkeit

• maligne Lymphome

- M(orbus)-Hodgkin-Lymphom
 - * geht von B-Lympozyten aus
 - * Symptome
 - · Nachtschweiß, Gewichtsverlust, evtl. Fieber
 - \cdot erhöhte BSG, Blutsenkungsgeschwindigkeit (später mehr)
 - · manchmal Schmerzen/Juckreiz nach Alkoholkonsum
 - * Staging:
 - · Eine, zwei, mehrere Knoten befallen
 - · Behandlung: Strahlen & Chemo
 - * Prognose:
 - \cdot bei Früherkennung 70% Überlebensrate
- Non-Hodgkin-Lymphom

• Hodencarcinom

- Altersgipfel: 20-30
- -überwiegend v. Keimzellen ausgehend \to Keimzellentumore (häufigster maligner Tumor bei jungen Männern)
- Ätiologie: risikoerhöhend: Hoden zum Zeitpunkt der Geburt nicht im Skrotum (noch in Bauchhöhle)

• Prostatacarcinom

- überwiegend ältere ältere Männer
- durch Abfall v. Testosteron relativer Anstieg von Östrogen \rightarrow Wachstumsstimulus für Prostata
- Therapie:
 - * OP (möglichst Nerven-schonend! aber: höheres Risiko, nicht alle Carcinom-Anteile zu entfernen!)
 - * Hormontherapie: anti-androgen (Nebenwirkung: "Verweiblichung" \rightarrow z.B. Brustdrüsenwachstum)

• Mammacarcinom

- Insidenz nimmt stetig zu, zzT. jede 8. Frau
- Lymphknoten in der Achsel wird kaum noch durchgeführt
- Lokalisation meist obere Hälfte
- Risikofaktoren
 - * genetische Veranlagung
 - * Östrogene
 - · frühe Menarche (erste Regelblutung)
 - · späte Monopause
 - · Östrogentherapie i.d. Menopause
 - \cdot Keine Schwangerschaften (Schwangerschaft+Stillzeit unterbricht Zyklus)
 - · Adipositas
- mit dem Alter deutlich Ansteigend nach 50
- gute Prognose
- Behandlung
 - * Operation
 - * kosmetische Restauration

• Cervixcarcinom

_

• Coloncarcinom

- Insidenz nimmt stetig zu, vermutlich auf Grund von Lebensweise
- möglicherweise Ernärung und Genetik Ursachen (cancerogene Lebensmittel bleiben länger im Colon durch balaststoffarme Ernärung)
- 90% entwickeln sich aus malignen Polypen
 (Vorsorgliche Spiegelung im höheren Alter, Entfernung und Analyse der Polypen)
- Therapie
 - * Chemo Therapie mit Operation
- Metastasen \rightarrow Leber \rightarrow Lunge
- 90% Überlebensrate bei rechtzeitiger Behandlung

1.21 Einschub: Erethrozyten

Blut

- Flüssigkeit = Plasma (Serum: ohne Gerinnung)
- Zellen
 - Erythrozyten (Hämoglobin, O2-Transport, ABO-System, Rh-System
 - Thrombozyten: Gerinnselbildung (Thrombus) zur Gefäßwandabdichtung
 - Leukozyten
 - * Granulozyten
 - * Monozyten
 - * Lymphozyten
 - · T(hymus)-Lymphozyten
 - · B(one marrow)-Lymphozyten
 - · NK-Zellen

Entzündung

- Definition
 - Entzündung ist Reaktion des Gewebes auf einen schädigenden Reiz
- Bezeichnung
 - "-itis" (mit Ausnahme)
- Zweck der Entzündung
 - Ausschalten des ursprünglichen Entzündungsreizes)
 - Reparation, d.h. Ersatz des zugrundegegangenen Gewebes
- Ursachen (=Entzündungsreize)
 - lebende Organismen
 - mechanische, chemische, physikalische Einwirkung, u.a.
- Faktoren, die Art und Ablauf einer Entzündung beeinflussen
 - Beschaffenheit des Gewebes
 - Durchblutung
 - Alter, Ernärungszustand, konsumierende Erkrankungen
 - Störung der Imunabwehr
 - bei Infektion: Virulenz des Erregers
- an einer Entzündung sind beteiligt
 - Abwehrzellen (Granulozyten, Lymphozyten, Monozyten
 - Thrombozyten, Erythrozyten
- Entzündungsmediatoren
 - chemische Faktoren, die den Entzündungsprozess...
- Wirkung
 - Vasodilitation \rightarrow Permeabilitätssteigerung \rightarrow Schwellung
 - Erregung der Schmerzrezeptoren
 - Aktivierung der Phagozyten
 - Fieber, ...
- lokales Entzündungsgeschehen
 - Stärung der Miktozirkulation \rightarrow Rötung und Erwärmung
 - Steigerung der Gefäßpermeabilität \rightarrow Schwellung, Schmerz, eingeschränkte Funktion
 - Reparation \to Deckung des entstandenen Gewebsdefektes mit Granulationsgewebe anschließend Umwandlung in Narbengewebe
- \bullet lokale Entzündungszeichen = "Kardinalsymptome"
 - Rötung
 - Schwellung
 - Überwärmung
 - Schmerz
 - eingeschränkte Funktion
- allgemeine Entzündungszeichen
 - erhöhte Temperatur
 - Leukozytose (Welche sind erhöht? Hilft bei Diagnose)

- erhöhte BSG (Blutsenkungsgeschwindigkeit) und CRP (C-Reaktives Protein), erhöhte Immuglobuline (wieder Eintelung in Klassen zur Diagnose)
- (Krankheitsgefühl)
- Ausbreitungsmöglichkeiten einer Entzündung
 - hämatogene Streuung
 - lymphogene Streuung
 - kontinuierliche Ausbreitung
 - kanalikuläre Ausbreitung (in Organen mit Gangsystem)
- Eintelung nach Dauer und Verlauf
 - perakut (unmittelbar Lebensbedrohlich), akut, subakut, chronisch, rezidivierend
- Einteilung nach der Art des vorherrschenden Entzündungsgeschehens
 - exsudativ
 - * Austreten von flüssigen und zellulären Blutbestandteilen in das umliegende Gewebe (serös, fibrinös, eitrig, hämorrhagisch,...)
 - alterierend/nekrotisierend
 - * Schädigung des betroffenen Gewebes von Dystrophie bis...
 - proliferativ
 - * entzündungsbedingte, lokale Vermehrung von Granulationsgewebe (Narben)

1.22 Entzündungsbeispiele

- Rhinitis, Sinuitis, Otitis media, Pharyngitis, Laryngitis, Tracheitis
 - Rhinitis \rightarrow Sinuitis
 - * kann Eitrig werden
 - * bei komplexen Verlauf operative Entleerung
 - * bei bakteriellem Verlauf Antibiotika
 - Ausbreitung ins Mittelohr \rightarrow Otitis media

Wölbung des Trommelfells, starker Schmerz, oft eitrig, kann Trommelfell aufreisen \to Vernarbung, Einschränkung des Hören

- absteigen der Viren \rightarrow Pharyngitis

Meist nur Behandlung der Symptome nötig, bakteriell können sich Streptokokken ansammeln die mit Antibiotika zu therapieren sind, ansonsten Wochen später irrtümliche Auto-immun Reaktion, nach Streptokokken erkrankung an Herz und Nieren

- Laryngitis \rightarrow Heiserkeit
- Tracheitis (selten allein) \rightarrow Broncheitis
- Bronchitis
- Pneumonie
 - Pleuritis
- Endocarditis, Myocarditis, Pericarditis
- Appendicitis

(nicht der gesamte Blinddarm, nur Wrumvortsatz)

- Symptome:
 - * Schmerz meist im rechten Unterbauch
 - * aber auch hinten oder links unten
 - * Spannungsschmerz \rightarrow verkrümmte Haltung
- Diagnose
 - * Loslasschmerz and Druckschmerzpunkte

- $\ast\,$ Blutanalyse \rightarrow sämtliche oben genannte Indikatoren
- * Bildgeben: Ultraschall
- Operation = Appendectomie
- Komplikationen
 - \ast Druchbruch \rightarrow Ausweitung auf Bauchfell (Peritonitis) \rightarrow Bauchhöle
 - * Schockgeschehen, wird Lebensbedrohlich
 - * Sepsis, Streuung über Blutweg in den ganzen Körper ("Blutvergiftung")

• Gastritis

- Ursachen
 - * Autoimmun
 - * Bakteriell: Helicobacter pylori, hohe Druchseuchtungsfaktor, nur selten Komplikationen
 - * Chemisch, aggresive Nahrungsinhaltsstoff: Nikotin, Alkohol, zu heiß/kalt, zu scharf
- Symptome
 - * Rötung
 - * Schwellung
 - * kein Fieber, Blutwerte
- Behandlung
 - * diät Nahrung
- chronische Gastritis
- Helicobacter pylori \rightarrow Ulcus im Magen, Antibiotische Therapie
- Diagnose
 - * Endoskopie

• Enterocolitis

- Dünn/Dickdarm Entzündung
- Vieren, Häufung bei heißen, unhygienischer Umgebung
- Durchfall, Erbrechen
- Flüssigkeitsersatz (v.a. junge u. alte Menschen)
- Salmonellen
- Entzünungszeichen im Stul, Antigene im Blut

• Cholecystitis

- Entzündung + Steinleiden meist kombiniert
- Risikofaktoren
 - * 5 F 'Female '40 'fertile 'fat 'fair haired '(family)

• Pankreatitis

- Blutzuckerregulierende Hormone
- chronisch und akut
- Auslöser
 - * Alkoholexcess, auch in jungen Jahren
- Mitbeteiligung mit Gallenerkrankung

• Hepatitis

- Hep. A: komplikationsfreies Erbrechen/Durchfall ,fäkal-oral Übertragen
- Hep. B: kann in Leberzerose enden, relativ komplikationslos ,STD
- Hep. C: komplikationsreich \rightarrow Leberzerose

• Urocystitis

- überwiegend bakteriell (warm, feucht, dunkel)
 - \rightarrow hauptsächlich Frauen betroffen
- häufig rezidivierende Harnwegsinfekte
- Symptome
 - * Schmerzen
 - * blutiger Harn
- Ursachen
 - $\ast\,$ gehäuftes Auftreten bei jungen Frauen, bei häufigem Auftreten Ursachenforschung
 - * Geschlechtsverkehr (urinieren nach Geschlechtsverkehr)
 - * im Alter ist Restharn Auslöser
 - $\ast\,$ Belastung bei Schwangerschaft
 - $\ast\,$ Verengung d. Prostata
- Komplikationen
 - \ast Aufsteigen über Harnleiter \rightarrow Pyelonepthritis
 - * Glomerulonephritis
- Arthritis
- Neuritis
- Meningitis, Encephalitis
- Salpingitis, Orchitis
- ...

Erkrankungen des Atmungssystems

1.23 Atemwegserkrankungen

1.23.1 Lungendiagnostik

- klinische Diagnostik
 - Inspektion, Anamnese, klinische Untersuchung
 - Perkussion
 - Auskulation
- bildgebende Diagnostik
 - Thorax-Röntgen, Durchleuchtung
 - Sonographie
 - CT, MRT
 - nuklearmedizinische Untersuchungen (Szintigraphie)
 - Kontrastmitteluntersuchungen
- Labor-Diagnostik
 - Blutgasanalyse, pH-Wert
- Lungenfunktionsuntersuchung
 - Spirometrie
 - Peak-flow-Meter
 - Ganzkörperplethysmographie
- endoskopische Untersuchungen
 - Bronchoskopie
 - Mediastinoskopie
- Pleurapunktion

1.23.2 Therapie

- Ausschalten von schädigenden Einflüssen
- medikamentös
 - Antibiotikla bei bakteriell-infektiöse Erkrankungen
 - Entzündungshemmung (Cortison-Inhalation)
 - bronchialerweiternde Med. (Bronchodilatantien), Bronchospasmolytika
 - schleimlösende Med. (Mukolytika
 - hustenreizdämpfende Med. (Antitussiva)
- Sauerstoffgabe bei Mangel
- ev. Entwässerung
- atemstimulierende Maßnahmen
- atemunterstützende Lagerungen
- Lockern, Lösen und Absaugen von Sekret
- Inhalationen

1.24 Erkrankungen des Atmungssystems

Übersicht:

- Bronchitis
 - akute Bronchitis
- COPD
 - chronische Bronchitis
 - Lungenemphysem
- Asthma bronchiale
- Pneumonie
- Lungenembolie
- Lungenödem

1.24.1 akute Bronchitis

- Definition
 - akute Entzündung der Schleimhaut der Atemwege
- Ätiologie
 - meist viral
- Symptome
 - Husten, lokale und ev. allg. Entzündungszeichen
- Komplikationen
 - Pneumonie, Übergang in chron. Bronchitis
- Diagnostik
 - klinischer Verlauf; ev. Erregerdiagnostik, ev. Thorax-Röntgen
- Therapie
 - symptomatische Th; ev. AB

1.24.2 COPD

- "chronic obstructive pulmonary disease"
- chronische Lungenerkrankung, die mit Einengung der Atemwege einhergeht (Obstruktion):
 - chronische Bronchitis
 - * Definition
 - · Husten in 2 aufeinanderfolgenden Jahren mind. 3 Monate
 - · bei zusätzlicher Obstruktion = COPD
 - * Ätiologie
 - Rauchen
 - · andere inhalative Belastungen
 - · akute Bronchitis
 - * Symptome
 - · Husten, ev. anfallsartig
 - · Auswurf (bes. morgens)
 - · vermehrte Schleimabsonderung
 - $\cdot \ Umwandlung \ es \ Flimmer$ $epithels \ in \ Plattenepithel$

 \cdot später wird die Bronchiolenwand dünner und erschlafft \to bei verstärkter Ausatmung kommt es zum Kollaps des Bronchus \to Lungenemphysem

- Lungenemphysem

- * Vergrößerung / Erweiterung der Bronchiolen und Alveolen, Überblähung, Elastizitätsverlust \to irreversibler Zerstörung der Alveolen
- * \rightarrow Vergrößerung des Totraumes und Verkleinerung der Gasaustauschfläche
- * Symptome:
 - · Dyspnoe, ev. Zyanose, Husten ohne Auswurf
 - · ev. Bronchospasmen mit erschwerter Exspiration (Atemgeräusche!)
 - · "Fassthorax"

• Risikofaktoren

- Rauchen!
- inhalative Belastungen (beruflich, Luft, Ozon, Autoabgase!)
- rezidivierende Atemwegsinfekte
- genetische Disposition

• Komplikationen

- zunehmende Ateminsuffizienz
- Druckerhöhung im Lungenkreislauf Rechtsherzbelastung, Rechtsherzinsuffizienz ("Corpulmonale")
- Pneumonien (resistente Problemkeime!)
- Pneumothorax (durch Platzen einer großen Emphysemblase)

1.24.3 Asthma bronchiale

• Definition

- chronische, nicht erregerbedingte Entzündung der Atemwege mit Atemwegsobstruktion

• Ätiologie

- allergisch
- nicht allergisch (Infekte, Luftverschmutzung, Kälte, Belastungen, Medikamente)

• Symptome

- Atemnot (bes. Exspiration!) und Hustenattacken (bes. morgens) durch
 - * Bronchospasmus
 - $* \ddot{\mathbf{O}}\mathbf{dem} \rightarrow \mathbf{Schwellung}$
 - * zähes Sekret

• Komplikationen

- Atemwegsinfekte, Pneumonien
- Lungenemphysem und COPD
- "Status asthmaticus" mit Atemstillstand und/oder Rechtsherzversagen
- Cor pulmonale

1.24.4 Pneumonie

- Definition
 - Entzündungen des Lungengewebes
- Einteilung
 - nach Verlauf bzw. Erreger in typische / atypische Pneumonie
 - * typisch: akuter Beginn, hohes Fieber, Tachykardie, Husten mit Auswurf, Schmerzen beim Atmen, Dyspnoe, ev. Zyanose
 - * atypisch: Symptomatik wenig ausgeprägt; oft bei zuvor gesunden, jüngeren Patienten, meist nach grippaler Vorerkrankung
 - nach Lokalisation in Lobärpneumonie / Bronchopneumonie

• Komplikatinoen

- respiratorische Insuffizienz
- Ausbreitung innerhalb der Lunge (Lungenabszess) und in den Pleuraspalt (Pleuritis)
- Sepsis, Schock mit Herz-Kreislauf-Versagen
- bei Bettruhe und Exsikkose: cave Thromboembolie!

• Diagnostik

- Thoraxröntgen
- -BB
 - * Leukozytose mit Linksverschiebung (typisch bei bakterieller Pneumonie)
 - * erhöhtes CRP und erhöhte BSG
 - * BGA zur Einschätzung der Atemsituation
- ev. Erregernachweis

• Therapie

- symptomatisch
- Erregerbekämpfung (AB, antiviral, antimykotisch)
- Inhalationen, Atemgymnastik
- ausreichende Flüssigkeitszufuhr

1.24.5 Lungenembolie

• Definition

- Verschluss einer Lungenarterie durch venösen Thrombo-Embolus
- Folge: belüftetes, aber nicht durchblutetes Areal \rightarrow Druckerhöhung \rightarrow Rechtsherzbelastung

• Ätiologie

- Thromben aus den tiefen Bein- und Beckenvenen
- selten: anderes Embolie
material (Fettembolie bei Polytrauma, Trümmerfrakturen; Luftembolie
 $\dots)$
- Risikofaktoren (siehe Thrombose / Embolie)
 - vorübergehende
 - * eingeschränkte Mobilität und Immobilität
 - * postoperativ (cave: Hüft-oder Bein-OP!), posttraumatisch
 - $* \ Schwangerschaft, \ Wochenbett$
 - * Rauchen
 - * Pille plus Rauchen
 - permanente Risikofaktoren

- * Alter
- * maligne Erkrankungen (paraneoplastische Syndrome)
- * Übergewicht

• Symptome

- unspezifisch und abhängig vom Schweregrad
 - * von symptomlos (stumm) bis akutes Rechtsherzversagen (Cor pulmonale) mit akutem Herz-Kreislauf-Stillstand
- Dyspnoe (Atemnot), Tachypnoe, Tachykardie
- Brustbeklemmung (Patient will aufrecht sitzen!), atemabhängiger Thoraxschmerz
- Bluthusten (Hämoptysen)
- Unruhe, Angst

• Komplikationen

- akutes Cor pulmonale mit Abfall des HMV
- Schock
- Lungeninfarkt

• Diagnostik

- EKG
- Röntgen-Thorax
- CT
- Lungenszintigramm, Pulmonalisangiographie, Venensonographie

• Therapie

- Lungenembolie ist ein akuter Notfall!
- Sofortmaßnahmen
 - * absolute Bettruhe, Oberkörper hochlagern, Atemfunktion sichern, Schmerztherapie
- medikamentös
 - * Blutverdünnung ("Antikoagulation")
 - * Thrombus-Auflösung ("Lysetherapie")
- operativ
 - * Entfernung des Thromboembolus ("Thrombektomie")
 - * IVC Filter

1.24.6 Lungenödem

• Definition

 durch starken Rückstau von Blut in den Lungenkreislauf tritt Flüssigkeit in die Alveolen über

• Ursache

- Links-Herz-Insuffizienz ("Rückwärtsversagen")
- Folge: Behinderung des Gasaustausches

• Symptome

- Dyspnoe, Zyanose, "Blubbern"
- Husten mit schaumig / blutigem Auswurf
- ev. Brustschmerz
- Tachykardie

• Therapie

- Lagerung, O₂-Gabe, Schmerz- und Herz-Medikamente
- Entwässern
- ev. Beatmen

1.25 Aneurysma

- Definition
 - lokalisierte Ausweitung einer Arterie durch
 - * angeborene Wandschwäche Gefäß hält dem RR nicht Stand \to Aussackung (z.B. Hirnbasisgefäße) \to Ruptur, letale Blutung
 - * erworbene (atheriosklerotische) Wandschwäche durch schwere arteriosklerotische Wandschädigung, meist in der Bauchaorta
- Folgen eines Aneurysmas
 - Thrombose
 - * Durchblutungsstörung
 - * Emboliegefahr
 - Kompression
 - * Druckatrophie von Nachbarorganen
 - Perforation = Ruptur
 - * ev. tödliche Blutung

1.26 pAVK (periphäre arterielle Verschlusskrankheit

- Definition
 - Einengung der Extremitätenarterien (meist Beine)
- Ätiologie
 - Arteriosklerose (Risikofaktoren!)
- Folge
 - Durchblutungsstörung der Extremitäten
- Einteilung in Schweregrade
 - zunehmend kürzer werdende schmerzfreie Gehstrecke
- Schaufensterkrankheit: Schmerz zwingt zu Pausen
- Raucherbein
- ultimativ: Amputation

1.27 akuter Arterienverschluss

- Definition
 - plötzlich auftretender arterieller Durchbltgs.-Stop
 - 80% Beine betroffen
- Ätiologie
 - 80% Thrombo-Embolien, davon 90% kardial
 - lokale Thrombose (pAVK)
- Symptome
 - Schmerz, Blässe, Pulslosigkeit, Lähmung, Schwäche, Kältegefühl, ev. Schock
- Diagnostik
 - klinisches Bild
 - Gefäßdarstellung

- Ultraschall, Dopplerschall
- kontrastmittel
- (Fuß-) Pulse

• Therapie

- Thrombolyse

Blutgerinnungsmittel bei frischen Thromben

- Rekanalisation
 - * Thrombo-/Embolektomie
- ultima ratio: Amputation
- Rezidiv-Prophylaxe durch Antikoagulation

1.28 Pathologie der Venen Varizen

- Varicosis
 - Ausbuchtungen einer geschädigten Venenwand
- Ursache
 - Missverhältnis zwischen Wandstärke und intravenösem Druck
 - Wandschwäche
 - * angeboren-konstitutionell
 - * erworben
 - Blutstauung und Druckerhöhung
 - * kardial bedingte venöse Stauung
 - * langes Stitzen btw. Stehen
 - * Adipositas
 - * Abflussbehinderungen

1.29 Varizen

- allgemeine Folgen der Varizen
 - Durchblutungsstörung infolge langsamer Blutströmung
 - Thrombose und Embolie
 - Thrombophlebitis / Phlebothrombose
 - Ruptur mit Blutung (Ösophagus!)
- mögliche Spätfolgen an den Beinen
 - Ulcus cruris
 - postthrombotisches Syndrom (chronisch-venöse Insuffizienz)

1.30 entzündliche venöse Gefäßerkrankungen

- Thrombophlebitis / Phlebothrombose (TVT)
 - Thromben \rightarrow Entzündung der Venenwand
 - Venenwandentzündung \rightarrow Thrombusbildung
 - Lokalisation. v.a. untere Extremität
 - hohes Embolierisiko bei TVT!!
 - Risikofaktoren Phlebothrombose
 - * Strömungsverlangsamung
 - * Endothelschäden
 - * Hyperkoagulobilität

- Thrombophlebitis
 - oberflächliche Venen betroffen
 - Therapie: lokale Maßnahmen, Bewegung
- Phlebothrombose
 - tiefe Venen betroffen
 - Therapie: Bettruhe, Antikoagulation, Thrombolyse oder Thrombektomie
- Diagnostik
 - Druckschmerzpunkte
 - Gefäßdarstellung
 - * Doppler-Sonographie
 - * Phlebographie

1.31 Hypertonie

- RR-Erhöhung über den Normwert im
 - großen Kreislauf (Körperkreislauf) = arterielle Hypertonie
 - kleinen Kreislauf (Lungenkreislauf) = pulmonale Hypertonie
- arterielle Hypertonie Epidemiologie
 - gehört zu den häufigsten Erkrankungen
 - Risikofaktor erster Ordnung für Atherosklerose und ihre Folgeschäden (Gehirn, Herz, Nieren)

1.32 arterielle Hypertonie

- physiologische / pathologische Werte
 - WHO: über 140/90mmHg...
 - Klassifikation nach dt. Hochdruckliga
 - * optimal
 - * normal
 - * hochnormal (Grenzwerthypertonie)
 - pathologische Werte (Hypertonie) ab
 - * Stufe 1 (leicht)
 - * Stufe 2 (mittelschwer)
 - * Stufe 3 (schwer)
 - Einteilung nach der Ätiologie in
 - * prümare (=,,essentielle") Hypertonie
 - 90%-95%
 - 'Enstehung weitgehend ungelärt
 - ' multifaktoriell, "Wohlstandserkrankung"

erhöhter peripherer Gefäßwiderstand, erhöhtes HMV, Kochsalzkonsum, Sympathikus, RAAS, renale Faktoren, vaskuläre Faktoren, Umweltfaktoren, Adipositas,...

- * sekundäre (= organgebundene) Hypertonie
 - ' renale Hypertonie, endokrine Hypertonie, kardiovaskuläre Hypertonie,...
- Folgen der chronischen Hypertonie
 - * kardiale Schäden
 - $\cdot \ Linksherzhypertrophie, Linksherzinsuffizienz Linksherzhypertrophie, Linksherzinsuffizienz$
 - * frühzeitige Arteriosklerose
 - · Koronargefäße: KHK

- · Arterien: Elastizitätsverlust, pAVK, Aortenaneurysma
- · Gehirn: zerebrale Ischämie, Infarkt, Gefäßruptur, SAB
- · Nieren: Nephrosklerose, Niereninsuffizienz, Urämie
- Symptome
 - * wenig
 - * Kopfschmerz, Kopfdruck, Ohrensausen, Schwindel, ev. Nasenbluten
- Therapie
 - * Antihypertonika, Ziel: RR < 140/90 mm Hg, altersangepasst

1.33 Hypertonie-TH

- Diuretika
- β-Blocker
- Kalzium-Antagonisten
- ACE-Hemmer
- Sympathikolytika
- Angiotensin II-Rezeptorantagonisten
- arterioläre Vasodilatatoren

1.34 Schock

- Definition
 - akute Minderdurchblutung lebenswichtiger Organe (O₂-Mangel)
- Ursachen
 - peripher: ungenügender venöser Rückstrom zum Herzen
 - * Blutverlust: nach außen oder nach innen
 - * Blut versackt in erweiterten Kapillaren und Venolen
 - * Flüssigkeitsverlust nach außen oder nach innen (Plasma)
 - kardial: ungenügendes Auswurfvolumen des Herzens
- Stadium 1: Zentralisation
 - Kontraktion der peripheren Arteriolen (zB. Haut) als Reaktion auf das verminderte zirkulierende Blutvolumen \rightarrow Blutdruck wird aufrechterhalten \rightarrow Versorgung lebenswichtiger Organe
- Stadium 2: Dezentralisation
 - Weitstellen der Gefäße in der Peripherie, Blutdruckabfall mit Mangelversorgung lebenswichtiger Organe, zunehmende Sauerstoffnot
- Stadium 3: irreversibler Schock
 - schwere Organschäden an Gehirn, Herz, Lungen, Leber, Niere
- Schockformen nach klinischen Ursachen:
 - kardiogener Schock
 - Blutungsschock (hypovolämischer Schock)
 - allergischer (anaphylaktischer) Schock
 - traumatischer Schock
 - Verbrennungsschock
 - septischer Schock
 - **–** ...

2 Herzerkrankungen

2.1 Übersicht

- kardiale Überlastung: Herzhypertrophie
- Herzinsuffizienz
- Erkrankungen des Reizleitungssystems: Rhythmusstörungen
- entzündliche Herzerkrankungen: Endokarditis, Myokarditis, Perikarditis
- koronare Herzkrankheiten: KHK
 - Angina pectoris
 - Myokardinfarkt
- Klappenvitien

2.2 Herzerkrankungen

2.2.1 Grundformen der kardialen Überlastung

- chronische Druckbelastung
- chronische Volumenbelastung
- Folge: Adaptation der Ventrikel \rightarrow Hypertrophie, ab kritischem Herzgewicht: Hyperplasie \rightarrow Ventrikeldilatation \rightarrow enddiastolisches Volumen \uparrow \rightarrow zunehmende Herzinsuffizienz und Koronarinsuffizienz (durch Missverhältnis O_2 -Bedarf und O_2 -Angebot)

2.3 Herzinsuffizienz

2.3.1 Def

- ullet durch unzureichendes syst. Auswurfvolumen oder mangelhafte ventrikuläre Füllung ightarrow
- Missverhältnis zwischen Pumpleistung (geförderter Auswurfmenge) des Herzens und Blutbedarf der Körpergewebe

2.3.2 Einteilung

- akut oder chronisch
- den li, den re, oder beide Ventrikel betreffend
- in klinische Schweregrade nach der NYHA

2.3.3 Ätiologie

- Hypertonie
- Herzerkrankungen
 - KHK, Klappenfehler, Rhythmusstörungen, ...

2.3.4 Klinik

- "Rückwertsversagen": Blutstauung vor der infuffizienten Herzhälfte
- "Vorwärtsversagen": Ö nachlassende Pumpfunktion \rightarrow Unterversorgung der Organe mit O $_2$ und Nährstoffen

2.3.5 Leitsymptome Linksherzinsuffizienz

- Rückwärtsversagen
 - Lungenstauung, Dyspnoe, Stauungsbronchitis, Lungenödem, feuchte Rasselgeräusche über der Lunge, Zyanose
 - chronisch: Rechtsherzüberlastung mit Hypertrophie, "Corpulmonale"
- akutes Vorwärtsversagen: kardiogener Schock
- morphologisch: Linksherdilitation mit runbogiger Herzspitze

2.3.6 Leitsymptome Rechtsherzinsuffizienz

- ightarrow Rückstau des Blutes im gesamten Venensystem des großen Kreislaufs:
 - gestaute Halvene
 - Stauung im Bauchraum, Aszites, Hepatomegalie
 - Knöchelödeme
 - Gewichtszunahme

2.3.7 Begleitsymptome

- Schwäche, Müdigkeit, Leistungsabfall
- Nykturie
- tachykarde Herztythmusstörungen (Vorhofflimmern)

2.3.8 "Globalinsuffizienz"

2.3.9 Diagnostik

- Anamnese
- EKG, Herz-Ultraschall (Echokardiographie)
- bildgebende Diagnostik: MRT, CT, Thorax-Röntgen

2.3.10 pharmakologische Therapie

- Herz-Belastung senken: z.B. RR-Senkung
- Steigerung der Herzkraft und Auswurfleistung

2.4 Herzrhythmusstörungen

2.4.1 Definition

• Störung der Herzfrequenz/der Rhythmik

2.4.2 Einteilung

- Reizbildungsstörung
- Reizleitungsstörung
- nach der Frequenz
 - bradykarde Rhythmusstörungen (¡60/min)
 - tachykarde Rhythmusstörungen (¿100/min)
 - * SA-Block
 - * AV-Block (I. III.Grades
 - * Extrasystolen
 - * Vorhofflattern, Vorhofflimmern
 - * Kammerflattern, Kammerflimmern

2.4.3 Ätiologie

- kardial
- extrakardial

2.4.4 Symptome

- Beeinträchtigung der Auswufleistung
- Herzklopfen, Herzstolpern
- RR-Abfall, Schwindel
- Kurzatmigkeit, Schweißausbruch, Beklemmungsgefühle, Angst

2.4.5 Diagnostik

• EKG

2.4.6 Therapie

• medik.: Antiarrhythmika, Schrittmacher

2.5 entzündliche Herzerkrankungen

2.5.1 Einteilung nach der Ursache

- Endokarditis
- Myokarditis
- Perikarditis

2.5.2 Endokarditis

- Entzündung der Klappen
- Störung der hämodynamischen Klappenfunktion
- bevorzugt li-Herz Klappen
- nicht infektiös
 - Endocarditis verrucosa rheumatica
- infektiös
 - akute infektiöse Endokarditis
 - subakute infektiöse Endokarditis
- Komplikationen
 - Klappeninsuffizienz
 - septischer Schock

2.6 KHK

2.6.1 Definition

- Verengung der Koronararterien (Stenose)
- dadurch: Missverhältnis zwischen O2-Bedarf des Myokards und O2-Angebot
- vier Koronaraterienäste
 - RCA
 - LCA
 - RIVA
 - RCX

2.6.2 Ätiologie

- Arteriensklerose der Koronaraterien
 - Risikofaktoren:...

2.7 Angina pectoris

2.7.1 Letisymtom

- retrosternaler oder linksthorakaler Schmerz/Druckgefühl
- Ausstrahlung in ...

2.7.2 Einteilung

- stabile A.p.
- instabile A.p.

2.7.3 Diagnostik

- Anamnese
- Labor: herzspezifische Enzyme
- EKG
- Bildgebung
- Herzkatheteruntersuchung

2.7.4 Therapie

- medikamentös
- PTCA

2.8 Myokardinfarkt

2.8.1 Definition

- akuter Koronararterienast-Verschluss
- Folge: Nekrose

2.8.2 Einteilung

- fast immer linke Herzhälfte betroffen
- nach Lokalisation
 - Vorderwand, Seitenwand, Hinterwand
- nach Infarkttiefe in der Kammerwand
 - Innenschichtinfrarkt, transmuraler Infarkt
- ullet kaum Regeneration o Belastung des restlichen Gewebes o kompensatorische Hypertrophie

2.8.3 Symptome

- Leitsymptome (pektaginöser Schmerz)
- vegetative Begleitsymptome
- RR \downarrow , Herzfrequenz \uparrow (\rightarrow kardiogener Schock!)

2.8.4 Diagnostik

- Anamnese
- Diagnosekriterien (WHO)
 - akuter Brustschmerz ¿ 20 min
 - typische EKG-Veränderungen (STEMI, NON-STEMI)
 - erhöhte Serumwerte der Herzmarker-Enzyme
- Echokardiographie
- Koronarangiographie

2.8.5 Therapie

- MONA: Morphium, O2 Nitrate, ASS
- Blutverdünnung
- frühestmögliche Reperfusion = Blutfluss wiederherstellen
 - Auflösen des Gerinnsels mittels (Thrombolyse)
 - PTCA
 - Bypass-OP

2.8.6 mögliche Komplikationen

- kardiogener Schock
- Papillarmuskelabriss
- $\bullet \ Herzwand aneurysma, \ Herzwand ruptur$
- Reinfarkt, ...

2.9 Klappenventitien

2.9.1 Einteilung

- angeboren oder erworben (Endokarditis!)
- Klaüüenstenose oder Klappeninsuffizienz
 - Mitralklappenstenose
 - Mitralklappeninsuffizienz
 - Aortenklappenstenose
 - Aortenklappeninsuffizienz

3 Neurologische Erkrankungen

3.1 Übersicht

- Bewusstseinsstörungen (Übersicht)
- Epilepsie
- Entzündungen, MS
- Morbus Parkinson
- cerebrovaskuläre Erkrankungen
- Lähmung (Übersicht)
- Hirndruck
- Demenzen (Übersicht)
- Transmissible Spongiforme Enzephalopathie (TSE)
- Tumoren
- Poyneuropathien

3.2 Bewusstseinsstörungen

- Benommenheit
- Somnolenz
 - schläfrig, apathisch, aber weckbar, bedingt kooperativ
- Sopor
 - ähnlich dem Tiefschlaf, nur durch starke Reize (Schmerz) weckbar, gerichtete Abwehr
- Koma
 - nicht weckbar, Augen geschlossen, mit Intaktheit der vegetativen Funktionen vereinbar; vier Schweregrade

3.3 Epilepsie

- Episoden chaotischer elektrischer Entladungen im Gehirn
 - können das gesamte Gehirn oder einen umschriebenen Teil betreffen \to Unteschiede in der Form des Anfalls
 - * Grand mal Anfälle: tonisch-klonische Krämpfe
 - * Absencen: Patient wirkt "geistig" abweisend
 - * Anfälle mit unkontrollierten Bewegungen einzelner Gliedmaßen, der Patient hat keinerlei Bewusstseinsbeeinträchtigung
- Ursachen
 - Gehirnerkrankungen (z.B. Entzündungen, Vergiftungen, Tumore, Kopfverletzungen, Schlaganfall, . . .)
- \bullet Häufigkeit: ca. 1% der Bevölkerung
- Diagnose: mittels EEG

3.4 Entzündungen

- Einteilung
 - Meningitis
 - * akute bakterielle Meningitis
 - * akute lymphozytäre Meningitis (=viral)
 - * chronisch lymphozytäre Meningitis
 - Encephalitis
 - Hirnabszess
 - Borreliose
 - multible Sklerose

3.5 Multible Sklerose

- Enzephalitis disseminata
- chronisch-entzündliche ZNS-Entmarkungs-KH
 - Zerfall der isolierenden Markscheiden im Rahmen einer Entzündung, herdförmiger Myelinverlust an verschiedenen Stellen des Gehirns und des Rückenmarks
 - Narbenbildung nach Entzündungsrückgang
- Ätiologie ? autoimmun?, slow-virus?
- Beginn häufig zw. 20 40 a, mehr Freuen, genetische Disposition
- Verlauf: sehr variabel (schwierige Prognose)
 - schubförmig
 - chronisch progredient
- Symptome
 - Sehstörungen: Sehnervenentzündungen, Doppeltsehen
 - Sensibilitätsstörungen, Lähmungen, Blasen- und Mastdarmstörungen
 - Kleinhirnsymptome (Sprachstörungen, Zittern, Koordinationsstörungen)
 - psychische Veränderungen (Depressionen)
- Diagnostik
 - klinischer Verlauf
 - Liquor
 - Evozierte Potentiale
 - MRT
- Therapie
 - Glukokortikoide im Schub
 - Immunsuppression (Interferone, Azathioprin, ...)
 - symptomatische Th bei Spastik, Blasenstörungen, ...

3.6 Morbus Parkinson

- degenerative Erkrankung mit Zerstörung von Dopamin-produzierenden Strukturen im Gehirn
- Folge: Dopaminmangel
- Häufigkeit
 - etwa 1% der über 60-Jährigen, mehr Männer
- Ursache
 - ?
- Symptomen-Trias
 - Rigor (Muskelsteifigkeit)
 - Tremor (Ruhetremor)
 - Akinese (Bewegungsarmut)
- Therapie
 - Dopamin-Ersatz

3.7 zerebrovaskuläre Erkrankungen

- Mangeldurchblutung (Ischämie) des Gehirns
 - Hirninfarkt:=ischämischer Insult
 - * Ursache: Gefäßverschluss durch
 - · Thrombose einer Zerebralaterie
 - · Embolie (aus A.carotis oder aus dem Herzen: Vorhofflimmern, Klappenerkrankung)
 - · Arteriosklerose
 - Hirnblutung = intrazerebrales Hämatom (Gefäßruptur)
 - * bei älteren Menschen: Arteriosklerose, Hypertonie
 - * bei jungen Menschen: Gefäßdefekte (z.B. Aneurysma)
 - * altersunabhängig: Trauma

3.8 Schlaganfall

- Folge: Schlaganfall (syn.: Hirnschlag, Hirninfarkt, Apoplex, Apoplexie, apoplektischer Insult, ischämischer Insult, zerebrovaskulärer Insult)
 - -akute, zerebrovaskuläre Störung \to Minderversorgung der Nervenzellen mit Sauerstoff und Nährstoffen \to Funktionsausfall: Beeinträchtigung der Hirnleistung (motorisch, sensibel, kognitiv)
 - plötzliches Einsetzen eines neurologischen oder neuropsychologischen Defizits, je nach Lokalisation
 - * Bewusstseinsstörungen, Gedächtnisverlust, Sprachstörungen, Sensibilitätsausfälle
 - * Hemiparese (Halbseitenlähmung): motorisch, sensorisch oder beides

• TIA

- transiente ischämische Attacke = "Streifung" = akutes zerebrovaskuläres Ereignis mit vorübergehender Hirnleistungsstörung (Dauer: Sekunden bis max. ...)

• PRIND

- prolongiertes reversibles ischämisches neurologisches Defizit = akutes zerebrovaskuläres Ereignis, dessen Beeinträchtigung sich innerhalb von ... vollständig zurückbildet
- Hauptrisikofaktoren

- Hypertonie
- Herzrhythmusstörungen
- Arteriosklerose
- Diagnostik
- Therapie
- Rezidivprophylaxe

3.9 Lähmungen

- Lähmun einzelner Nerven
- Hemiplegie
 - Halbseitenlähmung
 - Schädigung der motorischen Zentren auf der "gegenüberliegenden" Gehirnhälfte
 - Schädigung der sensiblen Zentren auf der gleichen Gehirnhälfte
- Paraplegie
 - Lähmung beider Beine und Teile des Rumpfes durch eine Schädigung des Rückenmarks
- Tetraplegie
 - Lähmung aller vier Gliedmaßen durch Schädigung des Rückenmarks
 - je weiter oben die RM Schädigung ist, desto mehr Körperanteile sind betroffen

3.10 Hirndruck

- Volumenzunahme im Schädel führt zu einem intrakraniellen Druckanstieg
- steigt der Druck weiter an, kommt es zu einer Verlagerung von Gehirnanteilen nach unten in Richtung Hinterhauptsloch, da dies die einzige Ausweichmöglichkeit ist ("Einklemmung")
- Symptome
 - Kopfschmerzen
 - Erbrechen
 - Bewusstseinstrübung
 - Koma
 - lebensbedrohlicher Zustand mit Ausfall von Atmung und Kreislauf

3.11 Demenz

- psychopathologisches Symptomenbild mit
- Einbußen von Gedächtnisleistungen
- Einschränkungen intellektueller Fähigkeiten
- Auftreten emotionaler Störungen
- Persönlichkeitsveränderungen
- nachlassende körperliche Fähigkeiten und körperlicher Abbau
- ohne ausgeprägte Bewusstseinstrübung

3.11.1 Einteilung

- primäre Demenzen
 - Grunderkrankung im Gehirn, z.B. Alzheimer-Demenz
- sekundäre Demenzen
 - Gehirn ist im Rahmen einer anderen Grunderkrankung mitbeteiligt
 - * Herz-Kreislauf-Erkrankungen: vaskuläre Demenzen (Hypertonus!)
 - * akuter Sauerstoffmangel
 - * Stoffwechselerkrankungen
 - * Missbrauch von Medikamenten, Alkohol, Drogen
 - * Schädel-Hirntraumen
 - * etc.

3.11.2 Symptome

- Beginn schleichend, kaum bemerkt, bis verstärkt Auffälligkeiten sichtbar werden
- Merkfähigkeitsstörungen
- Gedächtnisausfälle, verlangsamte Denkabläufe
- Auffassungs-und Konzentrationsstörungen
- Reduzierung von Kritik-und Urteilsvermögen, erschwerte Entscheidungsfindung
- allgemeine Verlangsamung
- Störungen im affektiven Bereich
- Distanzlosigkeit, Abstumpfung, Enthemmung
- Konfabulation und Perseveration
- Depression
- Harn-und Stuhlinkontinenz
- bei fortgeschrittener Erkrankung: stereotype Bewegungen und Lautbildungen

3.12 Hirntumore

3.12.1 Übersicht

- primäre Hirntumore
 - neuroepithelialem Gewebe
 - umgebenden Strukturen
 - embryologische versprengten Zellen
- Gefäßtumore
- Metastasen

3.12.2 Symptome

- je nach Lokalisation und Wachstumsgeschwindigkeit
- ullet psychopathologische Veränderungen
- Kopfschmerzen
- erhöhter Hirndruck
- epileptische Anfälle

3.12.3 Diagnostik

- Differentialdiagnose: Raumforderung
 - intrakranielle Blutung
 - Entzündungen
 - Tumoren des Schädelknochens und der Weichteile
- Diagnostik
 - Bildgebung
 - Liquorbefund
 - ev. Biopsie
 - Angiographie

3.12.4 Therapie

- Totalresektion
- Teilresektion
- postoperative Chemo- oder Strahlentherapie
- Kortikosteroide
- Anlage eines Shunts

3.13 Hirnmetastasen

- meist hämatogen
- Primätumor
 - bei Männern: Bronchial-Ca
 - bei Frauen: Mamma-Ca
 - Hypernephrom
 - Malignes Melanom
 - Ca im Gastrointestinaltrakt
 - maligne Lymphome

3.14 einzelne Hirntumore

3.14.1 Übersicht

- Astrozytom
 - pilozytisches Astrozytom
 - Astrozytom WHO-Grad II
- Glioblastom (Astrozytom Grad 4)
- Oligodendrogliom
- Hypophysenadenom
- Meningeom
- Neurinom

3.15 Polyneuropathien

- Erkrankung peripherer Nerven ohne Trauma-Ursache
- Einteilung nach der Ursache
 - genetische P.
 - P. bei Stoffwechselstörungen (Diab. mell.)
 - P. bei Mangel- und Fehlernährung
 - P. bei Infektionskrankheiten
 - P. durch Gifte (Alkohol!), u.a.

• Sym

- distal beginnende Sensibilitätsstörungen (Socken- und Handschuhförmig), fehlende Reflexe
- -trophische Störungen (Muskelatrophie, geringe Schweißsekretion, trockene, glatte Haut, Ulcera)
- später auch motorische Ausfälle

4 Psychatrische Erkrankungen

4.1 Übersicht

- Verwirrtheitszustände
- Psychosen
- Depression

4.2 Verwirrtheitszustände

- akute Verwirrtheit Zeichen einer akuten Störung außerhalb des Gehirns, die den Gehirnstoffwechsel akut beeinflusst
- Blutdruck-oder Blutzuckerabfall (in den frühen Morgenstunden)
- Herz- und Kreislauf-Erkrankung (zB. Schlaganfall)
- Exsikkose, Störungen des Säure-Basen-Haushaltes
- akute fieberhafte Infekte
- Unverträglichkeit von Medikamenten, Narkose
- Mangelernährung (zB. Vit. B12, Folsäure)
- psychosoziale Ursachen
- Symptome
 - Gedächtnisstörungen, Orientierungsstörungen
 - Verlust von Vergangenheits- und Zukunftsbezug
 - unklare Denkabläufe, planloses Handeln
 - motorische Unruhe
 - Erzählung meist zufälliger Gedanken (Konfabulationen)
 - Bewußtseinsstörungen mit nachfolgender Erinnerungslücke

4.3 Psychosen

- endogene Psychosen
 - affektive Störungen: Depression, bipolar: MDK
 - Wahnstörungen: Schizophrenie (M.Bleuler)
- exogene, organische Psychosen = körperlich begründbare Psychosen
 - psych. Störungen aufgrund Gehirnschädigung oder körperl. Erkrankung
 - delirante Störungen
 - chronisch organische Psychosen: Demenzen
- Eßstörungen
- Zwangserkrankungen
- Angst-und Panikstörungen
- Persönlichkeitsstörungen und sexuelle Störungen
- Mißbrauch und Abhängigkeit
- Suizid

4.4 Depression

• Definition

- Störung des Affekts, des Denkens und des Antriebs aufgrund somatischer, psychogener, iatrogener Faktoren
- Auftreten erstmals im höheren Alter oder rezidivierende Phasen einer bereits länger dauernden Krankheitsgeschichte;
- möglich: Wechsel von depressiven mit manischen Phasen
- Pathogenese (häufig multifaktoriell bedingt)
 - genetische Prädisposition, zusätzlich Auslöser
 - Folge schwerer Belastung
 - Folge von Demenz
 - Folge somatischer Erkrankungen
 - Folge von Medikamenten

• Symptome

- Antriebsstörung
- Denkstörung
- Affektstörung
- Begleitsymptome
- Therapie: Antidepressiva
 - trizyklische AD
 - Mao-Hemmer
 - Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer

5 Stoffwechsel-Erkrankungen

5.1 Definition

- Krankheiten, die verursacht werden durch eine Störung
 - der Aufnahme
 - der Verarbeitung
 - des Abbaus eines Stoffes im Organismus

5.2 Einteilung - Übersicht

- Einteilung nach der Ursache
 - exogen (Zufuhr eines Stoffes)
 - endogen (Produktion oder Abbau eines Stoffes)
- nach der Art der Störung
 - Mangel oder Überschuss eines Stoffwechselproduktes
- angeboren (genetisch) oder erworben
 - genetisch bedingte Stoffwechselerkrankungen
 - * geringgradiger bis kein Umwelteinfluss
 - * Defekt oder Fehlen eines Enzyms \to Abbau bestimmter Substanzen blockiert \to Anhäufung \to Schädigung
 - durch genetische Disposition und Umwelteinflüsse bedingte Stoffwechselerkrankungen
 - \ast Hyperlipidämien, Diabetes mellitus, Gicht, Mukoviszidose, \ldots
 - erworbene Stoffwechselerkrankungen
 - * geringgradiger bis kein genetischer Einfluss
- Einteilung nach Stoffklassen
 - Störungen des Fettstoffwechsels
 - Störungen des Kohlenhydrat-Stoffwechsels
 - Störungen des Eiweiß- und Aminosäurenstoffwechsels
 - Störungen des Nukleinsäure-Stoffwechsels

- ..

5.3 Diabetes mellitus

- Def. Sammelbegriff verschiedener KH-Stoffwechselstörungen, gekennzeichnet durch Mangel an biologisch wirksamem Insulin
 - absoluter Mangel (Insulinproduktion vermindert)
 - relativer Mangel (nachlassende Insulinwirksamkeit oder Überwiegen der Insulin Antagonisten: Glukagon, Adrenalin und Kortison)
- Folgen des Insulinmangels (Leitsymptom)
 - Hyperglykämie (nü, postprandial)
 - ab Blutzuckerspiegel > 150 mg % \rightarrow Glucosurie

5.3.1 Einteilung des DM

- primärer DM
 - Typ 1 DMT 1 (IDDM)
 - * Insulinabhängig
 - * ca. 10% aller DM
 - * früher: "juveniler DM"
 - * absoluter Insulinmangel aufgrund zerstörter B-Zellen
 - * Ätiologie
 - · Autoimmun-Erkrankung
 - · genetisch (Vater!)
 - · viral? Nahrung?
 - Typ 2 DMT 2 (NIDDM)
 - * zunächst nicht insulinabhängig
 - * ca. 90% aller DM
 - * früher "Altersdiabetes"
 - * Störung der B-Zellen (anfangs Hyperinsulinämie, Down-Regulation der Rezeptoren, Sekretionsstarre) und Insulinresistenz der Muskel-und Fettzellen
 - * Ätiologie
 - · genetische Disposition der Insulinresistenz (deutliche familiäre Häufung)
 - erworbene Insulinresistenz Wohlstandserkrankung (Lebensweise!), Fettstoffwechselstörung
 - · metabolisches Syndrom:...
- sekundärer DM
 - Typ 3
 - * Pankreaserkrankungen, Pankreasektomie
 - * Überschuss kontrainsulinärer Hormone(Endokrinopathien)
 - * passagere Glukosetoleranzstörung (Stress, Med.)
 - Typ 4
 - * Gestationsdiabetes

5.4 Diabetes mellitus

- \bullet Symptome
 - DM Typ 1
 - * Polyurie
 - * Polydipsie
 - * Gewichtsabnahme
 - * Pruritus, trockene Haut, Furunkel etc.
 - * Müdigkeit, Leistungsschwäche
 - * Ketoazidose
 - DM Typ 2
 - * wenig auffällig, Zufallsbefund
 - * Mykosen, Pruritus, Müdigkeit
 - * Diagnose-Parameter (Blut, Urin)
 - * bereits vorhandene Folgeerkrankungen
- Diagnostik
 - BZ-Bestimmung (nüchtern, postprandial)
 - OGTT
 - Glucose im Urin bestimmen

- HBA-1c = glykosiliertes Hb (= "Blutzuckergedächnis")
- Therapie
 - Typ 1
 - * Insulin
 - Typ 2
 - * Lebensweise!
 - * orale Antidiabetika (Insulin unterstützende Medikamente)
 - * ev. Insulin
- Folgekomplikationen
 - diabetische Mikroangiopathiediabetische Retinopathie, diabetische Nephropathie
 - unspezifische Makroangiopathiefrühe, beschleunigte arteriosklerotische Veränderungen (RisikoKHK, Hirninfarkt, pAVK, Beingangrän)
 - Infektneigung
 - diabetische Polyneuropathie
 - diabetisches Fußsyndrom
 - Fettleber
 - AkutkomplikationenHypoglykämie, Hyperglykämie, diabetisches Koma (ketoazidotisch, hyperosmolar)

5.5 Gicht = Arthritis urica

- Störung des Purin- und Harnsäurestoffwechsels
 - Purine (Adenin und Guanin): Bestandteile der Nuleinsäuren RNA und DNA
 - Harnsäure = physiologisches Endprodukt des Purinabbaues, zu 90% über Nieren ausgeschieden
- Folgen
 - Hyperurikämie (erhöhter Harnsäurespiegel im Blut)
 - Ablagerung von Uratkristallen in Gelenken, gelenknahen Weichteilen (z.B. Sehnenscheiden), Knorpel (z.B. Ohrmuschel) und Niere
- Einteilung
 - primäre und sekundäre Gicht
- primäre Gicht
 - Störung des Purinstoffwechsels (genetische Disposition)
 - Ablauf in vier Stadien
 - $\ast\,$ asymptomatische Hyperurikämiegeste
igerte Purinsynthese in der Leber, verminderte renale Ausscheidung von Harnsäure
 - * akuter Gichtanfall = Arthritis urica
 - · exogene Auslöser (purinreiche Kost, Alkohol, etc.)
 - · Podagra, Gonagra, Chiragra, Omagra
 - * beschwerdefreie Intervalle
 - * chronische Gicht
 - \cdot extraartikuläre Uratablagerungen = Gichttophi an Prädilektionsstellen, Gelenkdeformierungen, Gichtnephropathie
- sekundäre Gicht
 - Hyperurikämie durch
 - * verminderte Harnsäureausscheidung
 - · Niereninsuffizienz
 - \ast vermehrten Harnsäure
anfall durch erhöhten Zellzerfall oder Blockade der Zellneubildung
 - \cdot maligne Tumore und deren Therapien
 - * Nebenwirkung von Medikamenten

5.6 Mukoviszidose = zystische Fibrose

- autosomal rezessiv vererbte Stoffwechselstörung
 - Defekt am Chromosom 7
 - Störung des Chlorid-Transportes in exokrinen Drüsenzellen \to erhöhte Viskosität des Sekretes \to Sekretrückstau \to Keimbesiedelung \to Infektion \to Organschädigungen

• Symptome

- Lungen: chronische Bronchitiden, Pneumonien
- Pankreas: Pankreasinsuffizienz (Untergewicht, Kleinwuchs, Fettstühle)
- Schweißdrüsen: stark salziger Schweiß
- Speicheldrüsen, Gallenwege, Dünndarm, ...

5.7 erworbene Stoffwechselerkrankungen

- Überernährung
 - mehr Energieaufnahme als Verbrauch \rightarrow Speicherung
 - Einteilung nach BMI in Adipositas Grad I III
- Unterernährung
 - langfristig zu geringe Kalorienzufuhr
 - * Marasmus
 - * Kwashiorkor
 - * Kachexie
 - * Anorexie
- Vitaminmangel
 - Rachitis
 - Skorbut