

Inhaltsverzeichnis

	Einleitung	11
	Definition und Klassifikation der Amyloidosen	13
	Pathogenese der Amyloidosen	17
	Epidemiologie der hereditären ATTR-Amyloidose	23
	Klinisches Bild der hereditären ATTR-Amyloidosen	27
5.1.	Sensomotorische Manifestation	27
5.2.	Autonome Manifestationen	30
5.3.	Weitere Organmanifestationen	32
5.3.1.	Kardial	32
5.3.2.	Gastrointestinal	33
5.3.3.	Urogenital und renal	35
5.3.4.	ZNS (okulo)-leptomeningeale Verlaufsform	37
	Diagnostik der hereditären ATTR-Amyloidosen	39
6.1.	Neurologische Diagnostik	39
6.2.	Kardiale Diagnostik	43
6.3.	Genetik	44
6.4.	Pathologie	49
	Differentialdiagnosen	53
7.1.	Chronisch inflammatorische demyelinisierende Polyneuropathie (CIDP)	53
7.2.	Amyloidneuropathie bei AL-Amyloidose	53
7.3.	Andere hereditäre Polyneuropathien	54
7.4.	Sonstige Polyneuropathien	54
	Therapie der hereditären ATTR-Amyloidose	57
8.1.	Transplantation	57
8.2.	Kausal orientierte medikamentöse Therapie	59
8.3.	Symptomatische Therapie	64
	Abkürzungsverzeichnis	69
	Index	