

Inhaltsverzeichnis

	Definition und Klassifikation	10
	Geschichte	14
	Diagnostik	16
3.1.	Differentialdiagnose	16
	Thrombotisch-thrombozytopenische Purpura (TTP)	22
4.1.	Bedeutung der von-Willebrand-Faktor spaltenden Protease ADAMTS13	22
4.2.	Immunvermittelte erworbene thrombotisch-thrombozytopenische Purpura (iTTP)	23
4.3.	Kongenitale thrombotisch-thrombozytopenische Purpura (cTTP) – Upshaw-Schulman-Syndrom	26
4.4.	Therapie einer TTP	26
4.5.	Besondere Situationen	28
	Hämolytisch-urämisches Syndrom (HUS)	32
5.1.	Definition	32
5.2.	Pathophysiologie	32
5.3.	Infektions-bedingtes typisches HUS – STEC-HUS, SP-HUS	33
5.4.	Atypisches hämolytisch-urämisches Syndrom (aHUS) – Komplement-bedingte TMA (cm-TMA)	33
5.5.	Sekundäres hämolytisch-urämisches Syndrom	35
5.5.1.	Medikamenten-induziertes HUS – TMA	35
5.5.2.	Transplantations-assoziierte TMA (TA-TMA)	35
5.5.3.	Schwangerschaft	35
5.5.4.	Malignom-assoziierte TMA	36
5.6.	Autoimmunerkrankungen mit TMA oder TMA ähnlichen Krankheitsbildern	36
5.7.	Therapieansätze	36
5.7.1.	Plasmatherapie bei Nicht-TTP-TMA	36
5.7.2.	Medikamentöse Therapieansätze	36
	Literatur	40
	Abkürzungsverzeichnis	46
	Index	47