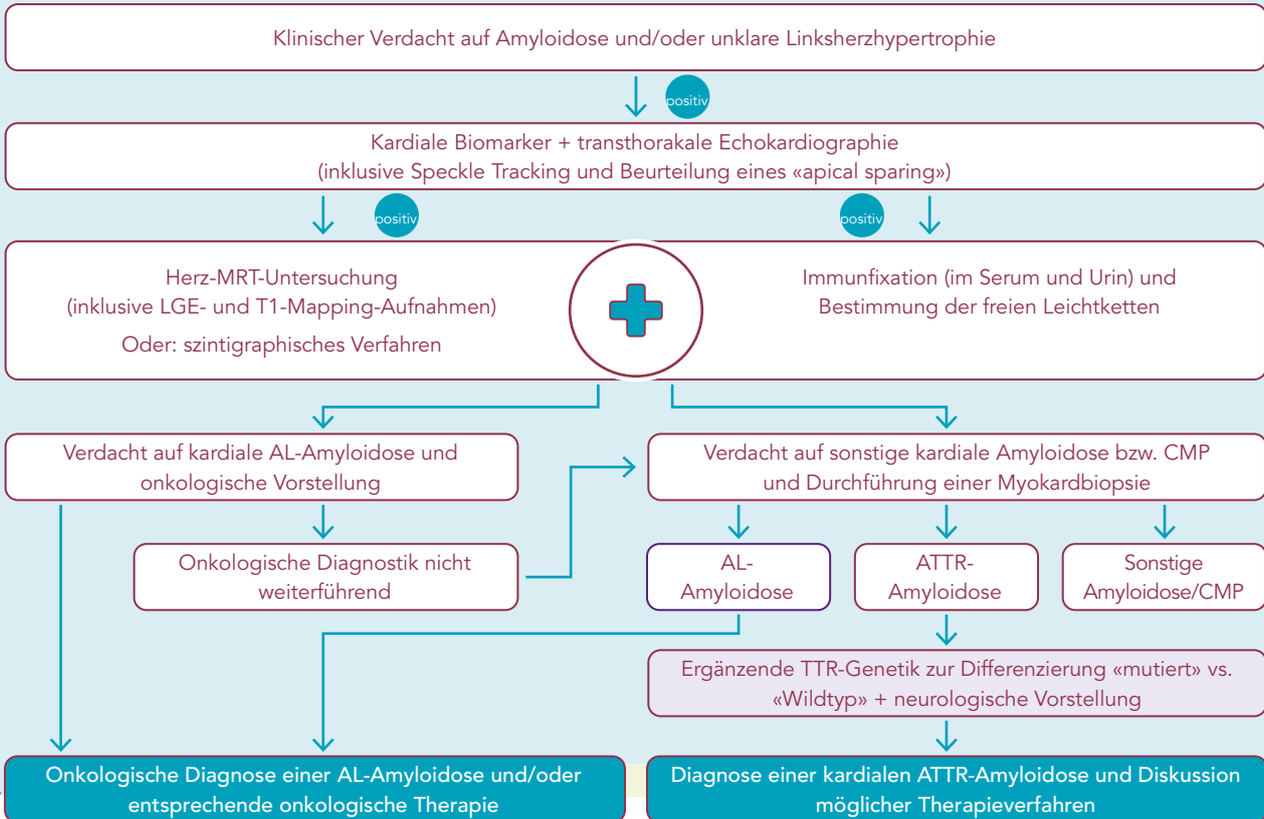


Transthyretin-Amyloidose:

Bei hypertrophischer Kardiomyopathie, progredienter Polyneuropathie und/oder autonomen Funktionsstörungen muss immer an eine Transthyretin-Amyloidose gedacht werden.¹

Empfohlener Diagnosepfad bei der Abklärung einer potenziellen kardialen Amyloidose. Wesentliches Ziel dieses Diagnosepfades ist es, das Vorliegen einer kardialen Amyloidose möglichst sicher und frühzeitig zu erfassen.²



Abkürzungen umseitig

Abkürzungen:

MRT	Magnetresonanztomografie
LGE	late gadolinium enhancement
T1-Mapping	Darstellung der longitudinalen Relaxationszeit T1
AL-Amyloidose	Leichtketten-Amyloidose
ATTR-Amyloidose	Transthyretin-Amyloidose
CMP	cardio myopathy, Kardiomyopathie
TTR	Transthyretin

Modifiziert nach:

1. Kristen, A.V. Was am Herzen nagt und auf die Nerven geht. *Internist* 59, 1208–1213 (2018). <https://doi.org/10.1007/s00108-018-0470-x>
Online publiziert: 23. Juli 2018
© Springer Medizin Verlag GmbH, ein Teil von Springer Nature 2018.
2. Positionspapier der Deutschen Gesellschaft für Kardiologie – Herz- und Kreislaufforschung e.V.
Der Kardiologe, Positionspapier 2019 · Kapitel 13 Abbildung 6 Seite 280
<https://link.springer.com/article/10.1007%2Fs12181-019-00344-5>
Online publiziert: 23. August 2019
© Deutsche Gesellschaft für Kardiologie – Herz- und Kreislaufforschung e.V.
Published by Springer Medizin Verlag GmbH, ein Teil von Springer Nature 2019.

