

Assoziationen Innere Medizin

HÄMATOLOGIE

IgM-Mangel:

rezidivierende Infektionen, Neurodermitis, SLE, AIHA

Selektiver IgA-Mangel:

Zufallsbefund, sprueähnliche Enteropathie, Allergien, Autoimmunerkrankungen (RA, SLE, perniziöse Anämie)

Louis Bar-Syndrom (Ataxia Teleangiektasia):

Sinubronchiale Infekte, Malignome, Teleangiektasien, zerebelläre Ataxie

Wiskott Aldrich-Syndrom:

Thrombopenie, rezidiv. Infektionen, erhöhtes Malignomrisiko, Ekzeme

Leberhämangiom:

Hereditäre hämorrhagische Teleangiektasie (M. Osler-Weber-Rendu)

KARDIOLOGIE

Phäochromozytom:

in 10% familiär gehäuft, bei MEN II, bei von Hippel-Lindau-Syndrom

GASTROENTEROLOGIE

Glutensensitive Enteropathie:

Dermatitis herpetiformis Duhring, Diabetes mellitus Typ I, Mongolismus, selektiver IgA-Mangel

Laktasemangel:

Sekundär: glutensensitive Enteropathie (einheimische Sprue), M. Crohn, nach Magenresektion/Gastrektomie

Enteropathische Arthritis/Sakroiliitis:

CED's, M. Whipple

Erythema nodosum:

CED's

Pyoderma gangraenosum:

M. Crohn

Sigmadivertikel:

Adenome

Chronische Hepatitis B:

Panarteriitis nodosa, membranoproliferative GN

Akute/chronische Hepatitis C:

Porphyria cutanea tarda, Sjögren-Syndrom, Autoimmunthyreoiditis, membranöse/membranproliferative GN, gemischte Kryoglobulinämie

Autoimmunhepatitis (AIH):

Vitiligo, Autoimmunthyreoiditis, rheumatoide Arthritis, Vaskulitis

Primär biliäre Zirrhose (PBC):

Autoimmunthyreoiditis, rheumatoide Arthritis, Kollagenosen (in je 10% Overlap-Syndrome mit AIH und CREST-Syndrom)

Primär sklerosierende Cholangitis (PSC):

Colitis ulcerosa, Overlap-Syndrom mit AIH

NEPHROLOGIE**Autosomal dominante polyzystische Nephropathie (ADPN):**

Leberzysten, Hirnbasisarterienaneurysmen

RHEUMATOLOGIE**Sekundäres Sjögren-Syndrom:**

Rheumatoide Arthritis, andere Kollagenosen, Hepatitis C, primär biliäre Zirrhose (PBC)

Kryoglobulinämie:

Hepatitis C, Plasmozytom, M. Waldenström

ENDOKRINOLOGIE**Autoimmunthyreoiditis Hashimoto:**

Hepatitis C

Osteoporose:

Rheumatoide Arthritis