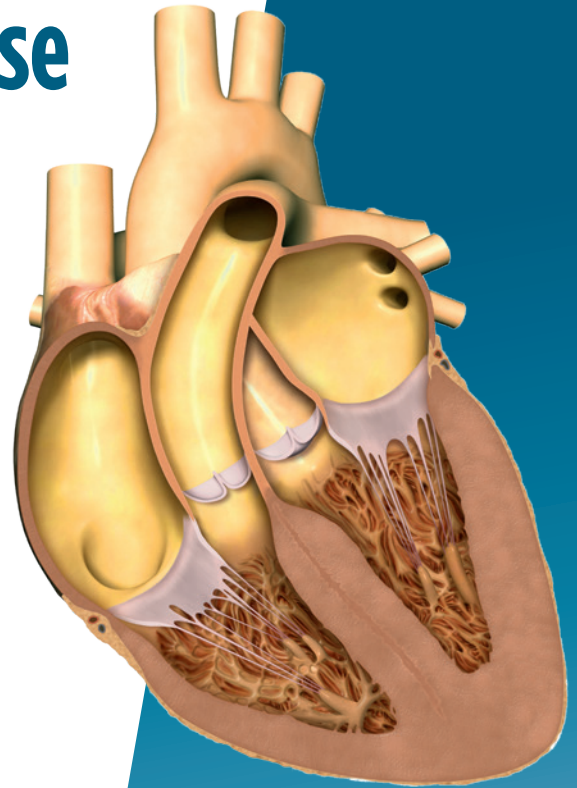


Transthyretin-Amyloidose mit Kardiomyopathie

- ▶ Breites Symptomspektrum¹
- ▶ Unterdiagnostiziert¹
- ▶ Lebensbedrohlich¹

Bei Herzinsuffizienz auch
an ATTR-CM denken!¹



Kardiale Amyloidose: Wichtigste Punkte



98% der kardialen Amyloidosen sind AL- und ATTR-Amyloidosen.²



Die wtATTR-CM ist die **häufigste Form** der ATTR-CM.¹



Die wtATTR-CM betrifft typischerweise **ältere Männer (> 65 Jahre)**.¹



Patienten profitieren von einer **frühzeitig gestellten Diagnose**.¹



Die ATTR-CM ist **unterdiagnostiziert**.¹

Bei Herzinsuffizienz auch an ATTR-CM denken!¹

▶ Die **Hälfte** der Herzinsuffizienz-Patienten haben eine HFpEF.³

▶ Bis zu **13,3 %** dieser Patienten weisen eine ATTR-CM auf.⁴



Die Diagnose basiert auf den Ergebnissen der Skelettszintigraphie und Blut- und Urinuntersuchung **und/oder** histologischer Untersuchung einer Biopsie.¹



Zur Unterscheidung der Wildtyp und hereditären ATTR-CM ist eine Genotypisierung des Transthyretins erforderlich.¹

Red Flags^{2,5}



1. Anamnese:

z. B. Bilaterales Karpaltunnelsyndrom, Lumbalstenose



2. CV-körperliche Untersuchung:

Kurzatmigkeit, Ödeme



3. ECHO:

Herzwandverdickung ≥ 12 mm



4. EKG:

Relative Niedervoltage



5. Labor:

Deutliche Erhöhung von NT-proBNP

Sie möchten mehr über die Transthyretin-Amyloidose mit Kardiomyopathie erfahren?

Nutzen Sie dafür www.pfizerpro.de/Therapiegebiet_ATTR-Amyloidose



▶ Hintergrundinformationen zur Erkrankung

▶ Experteninterviews

