

ANCA-assoziierte Vaskulitiden: GPA, MPA und EGPA

Prof. Dr. Frank Moosig, Priv.-Doz. Dr. Julia U. Holle, Prof. Dr. Bernhard Hellmich (Hrsg.)

UNI-MED, 1. Auflage 2014, 96 Seiten, Hardcover, ISBN 978-3-8374-2316-7, Euro 4,95

ePDF-Version: ISBN 978-3-8374-6316-3, Euro 4,95



Systemische Vaskulitiden umfassen eine heterogene Gruppe von entzündlichen Erkrankungen der Blutgefäße, die gleichermaßen durch ihre Diversität als auch durch eine Überlappung klinischer und pathologischer Befunde und Manifestationen gekennzeichnet sind. Können dabei sogenannte Anti-Neutrophile Zytoplasmatische Antikörper (ANCA) nachgewiesen werden, handelt es sich um eine sogenannte ANCA-assoziierte Vaskulitis.

Die vorliegende Monographie befasst sich mit den drei ANCA-assoziierten Vaskulitiden Granulomatose mit Polyangiitis (GPA, Wegener), Mikroskopische Polyangiitis (MPA) und Eosinophile Granulomatose mit Polyangiitis (EGPA, Churg-Strauss).

Dabei werden Gemeinsamkeiten und Unterschiede dieser Vaskulitisformen abgehandelt, die klinischen Erscheinungsbilder sowie die Diagnostik beschrieben und in mehreren Kapiteln schlussendlich aktuelle Therapiekonzepte dargelegt.