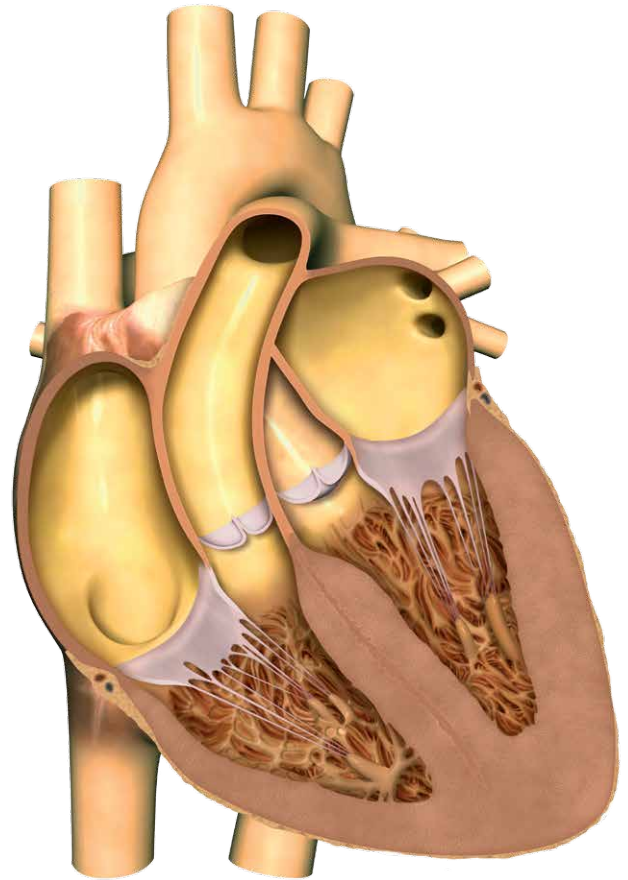


# Transthyretin- Amyloidose mit Kardiomyopathie

BREITES SYMPTOMSPEKTRUM  
UNTERDIAGNOSTIZIERT  
LEBENSBEDROHLICH

Bei Herzinsuffizienz auch  
an ATTR-CM denken!



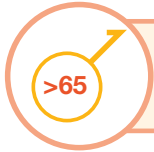
# Kardiale Amyloidose: Wichtigste Punkte



Bei der kardialen Amyloidose unterscheidet man zwischen AL- und ATTR-Amyloidose<sup>1,2</sup>



Die wtATTR-CM ist die **häufigste Form** der ATTR-CM<sup>1,3,4</sup>



Die wtATTR-CM betrifft typischerweise **ältere Männer (> 65 Jahre)**<sup>5</sup>



Patienten profitieren von einer **frühzeitig gestellten Diagnose**<sup>6-8</sup>








Die ATTR-CM ist **unterdiagnostiziert**<sup>9</sup>

# Bei Herzinsuffizienz auch an ATTR-CM denken!<sup>1,2</sup>

- ♥ Die  **Hälfte**  der Herzinsuffizienzpatienten haben eine HFpEF<sup>3</sup>
- ♥  **Fast jeder sechste**  HFpEF-Patient wies eine ATTR-CM auf<sup>4,5</sup>

## Red Flags

-  **1. Anamnese:** z.B. Bilaterales Karpaltunnelsyndrom, Spinalkanalstenose
-  **2. CV-körperliche Untersuchung:** Kurzatmigkeit, Ödeme
-  **3. ECHO:** Herzwandverdickung  $\geq 12$  mm<sup>6</sup>
-  **4. EKG:** Niedervoltage
-  **5. Labor:** Deutliche Erhöhung von NT-proBNP



Die Diagnose basiert in der Regel auf den Ergebnissen der **Szintigraphie, Biopsie** und der **genetischen Testung**.



# Sie möchten mehr über die ATTR-CM erfahren?

Nutzen Sie dafür: [www.pfizerpro.de/Therapiegebiet-ATTR-CM](http://www.pfizerpro.de/Therapiegebiet-ATTR-CM) 



Hintergrundinformationen zur Erkrankung



Experteninterviews

