

Inhaltsverzeichnis

Akute demyelinisierende Enzephalomyelitis (ADEM)	1	Status epilepticus im Erwachsenenalter	71
Alkoholdelir	2	Status generalisiert tonisch-klonischer Anfälle (SGTKA)	72
Alzheimer-Demenz (AD) und Demenz mit Lewy-Körperchen (DLB)	6	Konvulsiver oder nonkonvulsiver Status einfacher oder komplex-fokaler Anfälle	73
Nichtrupturierte intrakranielle Aneurysmen	10	Absence-Status (generalisierter nonkonvulsiver Status epilepticus)	74
Ataxien	13	„Subtle status epilepticus“	74
Friedreich-Ataxie	13	Epilepsie im Erwachsenenalter (ICD 10: G40.x)	76
Ataxie-Teleangiektasie	14	Periphere Fazialisparese	84
Andere rezessive Ataxien	14	Frühsommer-Meningoenzephalitis (FSME)	87
Dominante Ataxien/ Spinozerebelläre Ataxien	16	Atypischer Gesichtsschmerz	90
Episodische Ataxien	18	HIV-1-assoziierte Erkrankungen	94
Sporadische degenerative Ataxien des Erwachsenenalters und Multisystematrophie (MSA)	18	HIV-1-assoziierte Enzephalopathie	94
Alkoholische Kleinhirndegeneration	19	Geringfügige motorische Defizite (= minor motor deficits/MMD)	95
Paraneoplastische Kleinhirndegeneration	19	HIV-1-assoziierte Myelopathie	95
Periphere Augenmuskelparesen	21	HIV-1-assoziierte Neuropathien	96
Intrazerebrale Blutung	23	HIV-1-assoziierte Myopathien	96
Carpaltunnelsyndrom (KTS)	27	Opportunistische zerebrale Infektionen	97
Chorea	31	Primär zerebrales Lymphom	98
Cluster-Kopfschmerzen	33	Hochaktive antiretrovirale Therapie (HAART)	99
Crampi/Muskelkrampf	36	Insomnie	100
Creutzfeldt-Jakob-Krankheit	38	Nicht erholsamer Schlaf	100
Vaskuläre Demenz	42	Akute zerebrale Ischämie	102
Pick-Komplex (frontotemporale Lobärdegeneration)	50	Primäre und Sekundäre Prävention der zerebralen Ischämie	109
Myotone Dystrophien und nichtdystrophe Myotonien	60	Primäre Prävention	109
Myotone Dystrophien	60	Sekundäre Prävention	114
Myotone Dystrophie Typ 1 (DM1/Curschmann-Steinert-Erkrankung)	60	Amyotrophe Lateralsklerose	125
Myotone Dystrophie Typ 2 (DM2/PROMM)	61	Zerebrale Lymphome	128
Nichtdystrophe Myotonien	62	Primäre ZNS-Lymphome	128
Chloridkanal-Myotonien	62	Nicht eitrige/nicht virale Meningoenzephalitis	131
Myotonia congenita Thomsen	63	Meningeosis neoplastica	133
Myotonia congenita Becker	64	Hirnmetastasen	137
Natriumkanalmyotonien	65	Migräne	141
Paramyotonia congenita (Eulenburg)	65	Mitochondriale Erkrankungen	148
Hyperkaliämische Paralyse mit und ohne Myotonie oder Paramyotonie	66	Allgemeine Einführung	148
Kalium-sensitive Myotonien (Potassium aggravated myotonia/PAM)	67	Störungen der oxidativen Phosphorylierung	148
Myotonia fluctuans	67	Mitochondriale Enzephalomyopathie, Laktat-Azidose und schlaganfallähnliche Symptome (MELAS)	149
Azetazolamid-empfindliche Myotonie	67	Myoklonus Epilepsie mit Ragged Red Fasern (MERRF)	150
Myotonia permanens	67	Mitochondriale Neurogastrointestinale Enzephalopathie (MNGIE)	150
Erstmaliger epileptischer Anfall	69		

Neuropathie, Ataxie und Retinitis pigmentosa (NARP)	151	Spastik	264
Leber'sche hereditäre Optikus-Neuropathie (LHON)	152	Vorgehensweise	264
Chronisch Progressive Externe Ophthalmoplegie (CPEO)	153	Subarachnoidalblutung	270
Kearns-Sayre-Syndrom (KSS)	154	Neurogene Synkopen	276
Therapie mitochondrialer Erkrankungen	154	Transiente globale Amnesie (= Amnestische Episode)	278
Störungen des oxidativen Fettsäureabbaus	156	Tics	282
Carnitin-Palmitoyl-Transferase-II-Mangel	157	Tremor	284
Multiple Sklerose	159	Die Tremorsyndrome	284
Myalgie, insbesondere Polymyalgia rheumatica (arteriitica)	164	Physiologischer Tremor	284
Zervikale spondylotische Myelopathie	167	Verstärkter physiologischer Tremor	284
Myoklonien	172	Essentielle Tremorsyndrome	287
Myositiden	174	Klassischer essentieller Tremor	287
Narkolepsie	181	Primärer orthostatischer Tremor	288
Neuroborreliose	184	Aufgaben- und positionsspezifische Tremores	289
Zusammenfassung	187	Primärer Schreibtremor	289
Postzosterische Neuralgie	192	Isolierter Stimmtremor	289
Diagnostik bei Polyneuropathien	196	Dystoner Tremor	290
Definition	196	Tremor bei Parkinson-Syndromen	290
Klinische Diagnostik	196	Typ I, klassischer Parkinson-Tremor	290
Manifestationstypen	197	Typ II, Ruhe- und Haltetremor unterschiedlicher Frequenz	291
Allgemeine Untersuchung	198	Typ III, reiner Halte- und Aktionstremor	291
Zusatzdiagnostik	198	Monosymptomatischer Ruhetremor	291
Klinisch-chemische Untersuchungen	200	Zerebelläre Tremorsyndrome	292
Sonstige Zusatzuntersuchungen	200	Holmes Tremor	293
Morphologische Diagnostik	200	Gaumensegeltremor	294
Polyneuropathie ungeklärter Ätiologie	203	Symptomatischer Gaumensegeltremor (SGT)	294
Zusammenfassung Basisuntersuchungen und ergänzende Untersuchungen in der Diagnostik von Polyneuropathien	203	Essentieller Gaumensegeltremor (EGT)	294
Neuritis: Chronische immunvermittelte Polyneuritis, infektiöse Neuritis	204	Medikamenten- und Toxin-induzierte Tremorsyndrome	295
Diagnostik und Therapie der vaskulitischen Neuropathien und Neuropathien bei Kollagenosen ..	209	Tremor bei peripherer Neuropathie	296
Normaldruckhydrozephalus	220	Psychogener Tremor	296
Paraneoplastische Syndrome	227	Trigeminusneuralgie	299
Peroneusparese	233	Chronische Ulnarisneuropathie am Ellenbogen (ulnar neuropathy at the elbow, UNE)	305
Querschnittlähmung	235	Pathogenese und Ursachen	305
Motorische Rehabilitation nach Schlaganfall	237	Zerebrale Vaskulitis	309
Restless Legs Syndrom (RLS) und Periodic Limb Movement Disorder (PLMD)	243	Isolierte Angiitis des zentralen Nervensystems (IAN)	309
Leichtes Schädel-Hirn-Trauma	248	Systemische Vaskulitiden	311
Schweres Schädelhirntrauma	251	Riesenzellararteriitiden	312
Schlaf-bezogene Atmungsstörungen (SBAS) bei neurologischen Erkrankungen	254	Panarteriitis nodosa (PAN)	313
Stiff man-Syndrom (SMS; Synonym: Stiff person-Syndrom)	257	Wegener Granulomatose (WG), Churg-Strauss-Syndrom (CSS) und Mikroskopische Polyangiitis (MPA)	315
Episodischer und chronischer Spannungskopfschmerz	260	Behçet-Syndrom	316
		Systemischer Lupus erythematodes (SLE)	318
		Sjögren-Syndrom (SS)	319
		Sonstige ZNS-Vaskulitiden und Vaskulopathien ..	320
		Zervikale Radikulopathie	323
		Lumbale Radikulopathie	326