

Inhaltsverzeichnis

Teil I Grundlagen

1	Präanalytische und analytische Phase	20
1.1	Untersuchungsablauf im Überblick	20
1.1.1	Was ist Klinische Chemie?.....	20
1.1.2	Der Weg der klinisch-chemischen Untersuchung	20
1.2	Untersuchungsanforderung	21
1.2.1	Definition der Messgröße	23
1.2.2	Einheiten in der Klinischen Chemie.....	23
1.3	Untersuchungsmaterialien	24
1.3.1	Blutentnahmen.....	24
1.3.2	Gewinnung von Urin	27
1.3.3	Gewinnung von Liquor cerebrospinalis..	28
1.3.4	Gewinnung weiterer Untersuchungs-flüssigkeiten	29
2	Postanalytische Phase	40
2.1	Qualitätskontrolle im Überblick	40
2.1.1	Zufällige und systematische Fehler	40
2.1.2	Vorschriften zur Qualitätskontrolle	40
2.2	Ergebnismitteilung	41
2.2.1	Zuordnung zum Patienten und zur Untersuchungsprobe	41
2.2.2	Angaben zur Analysenprobe und zum Messergebnis.....	41
2.2.3	Übermittlung zeitkritischer Ergebnisse..	42
2.3	Befunderstellung	42
2.3.1	Analytische Beurteilung (technische Validation).....	42
2.3.2	Medizinische Beurteilung (medizinische Validation).....	43
2.3.3	Referenzintervalle.....	43
2.3.4	Prädiktive Werte (Vorhersagewerte)....	43
2.3.5	Inhalte des Befundes (Berichts)	44
2.3.6	Befundinterpretation	46
2.3.7	Maßnahmen bei nicht validen Befunden	46
2.4	Dokumentation im Überblick	46
2.4.1	Dokumentation der Analysenresultate ..	46
2.4.2	Dokumentation der Qualitätskontrolle ..	47
2.4.3	Dokumentation der Mitteilung von Ergebnissen und Befunden	47
2.4.4	Qualitätsmanagementhandbuch	47
2.4.5	Zertifizierung und Akkreditierung.....	48

Teil II Physikalische Untersuchungsverfahren

3	Verfahren zur Trennung von Substanzgemischen	50
3.1	Einfache Trennverfahren	50
3.1.1	Zentrifugation.....	50
3.1.2	Filtration und Fällung.....	51
3.1.3	Flüssig/flüssig- und Festphasen-extraktion	51
3.1.4	Lyophilisation	53
3.2	Elektrophorese	53
3.2.1	Allgemeines Prinzip der Elektrophorese.	53
3.2.2	Elektrophorese auf Agarose	54
3.2.3	SDS-Gelelektrophorese (SDS-PAGE)	55
3.2.4	Isoelektrische Fokussierung	56
3.2.5	Kapillarelektrophorese	56

3.3	Chromatografische Trennverfahren	57	3.3.4	Flüssig-Säulen-Chromatografie	61
3.3.1	Allgemeines Prinzip der Chromatografie	57	3.3.5	Ionen austauschchromatografie	65
3.3.2	Gaschromatografie (GC)	58	3.3.6	Gel(permeations)chromatografie.	66
3.3.3	Gaschromatografie-Massenspektrometrie.	59			
4	Fotometrie				68
4.1	Prinzip der Fotometrie und Geräte	68	4.3	Bichromatische Messtechnik	75
4.1.1	Physikalische Grundlagen	68	4.3.1	Durchführung der bichromatischen Messtechnik.	75
4.1.2	Lambert-Beer-Gesetz.	69	4.3.2	Vor- und Nachteile der bichromatischen Messtechnik.	76
4.1.3	Anwendung der Fotometrie	69			
4.1.4	Messtechnik der Fotometrie	70			
4.1.5	Fehlervermeidung	72			
4.1.6	Problemfälle bei der Fotometrie.	73	4.4	Fotospektrometrische Identifizierung von Substanzen (Absorptionsspektroskopie).	76
4.2	Fotometrische Quantifizierung von Substanzen (Absorptionsfotometrie).	73	4.4.1	UV-/vis-Spektren	76
4.2.1	Direkte Absorptionsfotometrie.	73	4.4.2	Verfahren zur Substanzidentifikation	77
4.2.2	Indirekte Absorptionsfotometrie	74			
5	Immunochemische Messverfahren				78
5.1	Grundlagen	78	5.4	Immunochemische Untersuchungsverfahren mit nicht radioaktiven Tracertechniken	88
5.1.1	Antigen-Antikörper-Reaktion.	78		ELISA-Verfahren (enzyme linked immunosorbent assay)	88
5.1.2	Gewinnung von Antikörpern	79		MEIA-Verfahren (Mikropartikel-Enzymimmunoassay).	90
5.1.3	Einsatz der Antigen-Antikörper-Reaktion in der Diagnostik	81	5.4.1	Lumineszenz-Immunoassay	90
			5.4.2	EMIT-Verfahren (enzyme multiplied immunoassay technique)	91
5.2	Immunochemische Untersuchungsverfahren durch direkte Antigen-Antikörper-Reaktion	81	5.4.3	CEDIA-Verfahren (cloned enzyme donor immunoassay).	92
5.2.1	Immunfluoreszenzverfahren	81	5.4.4	FPIA-Verfahren (Fluoreszenzpolarisationsimmunoassay)	92
5.2.2	Immunturbidimetrie und Immun-nephelometrie.	82		Durchflusszytometrie (FACS)	92
5.2.3	Immundiffusion	83			
5.2.4	Techniken der Immunfixation	83			
5.2.5	Western-Blotting	85			
5.3	Immunochemische Untersuchungsverfahren mit radioaktiven Tracertechniken	86	5.5	Näher betrachtet: Störfaktoren bei Immunoassays	93
5.3.1	Kompetitiver Radioimmunoassay (RIA)	86	5.5.1	Störfaktoren.	93
5.3.2	Nicht kompetitiver immunoradiometrischer Assay (IRMA)	87	5.5.2	Interferenzerkennung und -beseitigung.	93
			5.6	Verschleppungsprobleme	94
6	Weitere Messverfahren und Mechanisierung der Analytik				96
6.1	Spektroskopische Verfahren.	96	6.1.3	Flammen(emissions)fotometrie.	97
6.1.1	Fotometrie-ähnliche Verfahren zur Absorptionsmessung	96	6.1.4	Atomabsorptionsspektrometrie (AAS) ..	98
6.1.2	Fluorimetrie	97	6.1.5	ICP-Emissionsspektrometrie und	
			6.1.6	ICP-Massenspektrometrie (ICP-MS)....	99
				Lumineszenzmessung	100

6.2	Elektrochemische und radioaktive Messverfahren	101	6.3	Patientennahe Sofortdiagnostik (POCT).....	104
6.2.1	Potentiometrische Messungen.....	101	6.4	Mechanisierung der Analytik	104
6.2.2	Amperometrische Bestimmung des pO ₂	102	6.4.1	Überblick über die Funktionsprinzipien von Analysensystemen	104
6.2.3	Coulometrische Chloridbestimmung....	102	6.4.2	Automatisation	107
6.2.4	Ionensensitive Elektroden (ISE)	102	6.4.3	Einbeziehung der Labor-EDV	108
6.2.5	Radioaktivitätsmessung.....	103			

Teil III Proteine

7	Plasmaproteine	112			
7.1	Aminosäuren, Peptide und Proteine im Überblick	112	7.3.2	Komplementsystem	123
7.1.1	Aminosäuren.....	112	7.4	Elektrophoretische Trennung der Proteine	125
7.1.2	Peptide.....	114	7.4.1	Serumelektrophorese.....	125
7.1.3	Proteine	115	7.4.2	Immunfixationelektrophorese	126
7.2	Gesamtprotein (Totalprotein) und Albumin	117	7.4.3	Quantifizierung freier Leichtketten	129
7.2.1	Präanalytik.....	117	7.5	Bedeutung von Proteinen im Entzündungsgeschehen	129
7.2.2	Analytik	117	7.5.1	Das Entzündungsgeschehen	129
7.2.3	Bestimmungsindikationen und diagnostische Bedeutung.....	118	7.5.2	CRP (C-reaktives Protein)	130
			7.5.3	PCT (Prokalzitonin)	131
7.3	Immunglobuline und Komplementsystem.....	120	7.5.4	IL-6 (Interleukin 6)	132
7.3.1	Immunglobuline.....	120	7.5.5	Weitere im Entzündungsgeschehen wichtige Proteine	132
8	Proteine im Urin	133			
8.1	Nierenphysiologische Grundlagen und Überblick	133	8.2.4	Untersuchung der Urinprotein-zusammensetzung (Urinprotein-differenzierung)	136
8.1.1	Der Weg der Proteine vom Blutplasma in den Urin.....	133	8.3	Diagnostische Bedeutung der Urinprotein-differenzierung	136
8.1.2	Ursachen einer pathologischen Proteinurie.....	133	8.3.1	Expertensysteme als Hilfsmittel bei der Befunderstellung	137
8.1.3	Bestimmungsindikationen	134	8.3.2	Ausschluss einer Proteinurie	137
8.2	Methoden zur Proteinbestimmung und Differenzierung	135	8.3.3	Differenzierung der Proteinurie	138
8.2.1	Präanalytik.....	135	8.3.4	Verlaufskontrolle von Nierenerkrankungen	139
8.2.2	Messung von Gesamtprotein	135	8.4	NGAL	139
8.2.3	Messung von Albumin	135			
9	Tumormarker	140			
9.1	Überblick	140	9.2.1	Grundlagen der Tumorentstehung und des Tumorwachstums	141
9.2	Medizinischer Stellenwert und Analytik	141	9.2.2	Medizinische Bedeutung	141
			9.2.3	Messung der Tumormarker	142

9.3	Häufig untersuchte Tumormarker	142	9.3.9	Nukleinsäurenachweis (Molekularbiologische Erfassung von Mikrometastasen).	144
9.3.1	CEA (Carcinoembryonales Antigen).....	142	9.3.10	HER-2/neu	144
9.3.2	AFP (α -Fetoprotein)	143			
9.3.3	PSA (prostataspezifisches Antigen)	143	9.4	Wertigkeit der Tumormarker in der Diagnose und Verlaufskontrolle maligner Erkrankungen	145
9.3.4	hCG (humanes Choriongonadotropin) ..	143			
9.3.5	CA 19–9	143			
9.3.6	CA 125	143			
9.3.7	CA 15–3	144	9.4.1	Einsatz von Tumormarkern bei bestimmten Erkrankungen	145
9.3.8	pro-GRP (Vorstufe des Gastrin-releasing-Peptide)	144	9.4.2	Verlaufskontrolle	147

Teil IV Enzyme

10	Methoden der enzymatischen Analyse				150
10.1	Funktion der Enzyme	150	10.3	Messung der katalytischen Enzymkonzentration	155
10.1.1	Wirkungsweise von Enzymen	150		Ermittlung der Reaktionsgeschwindigkeit	155
10.1.2	Spezifität	151	10.3.1	Testprinzipien	157
10.1.3	Klassifikation (Nomenklatur)	151		Berechnung der Enzymaktivität in der Untersuchungsprobe	158
10.2	Grundlagen der Enzymkinetik	151	10.3.2		
10.2.1	Enzymeinheit	151	10.3.3		
10.2.2	Reaktionsbedingungen	151			
10.2.3	Optimierte Methoden	153	10.4	Quantifizierung von Isoenzymen	160
10.2.4	Theorie (der Enzymkinetik) von Michaelis-Menten.....	153			
11	Messverfahren für diagnostisch wichtige Enzyme und organspezifische Enzymdiagnostik				163
11.1	Aspartat-Aminotransferase (ASAT)	163	11.4	Gamma-Glutamyltransferase (γ-GT)	166
11.1.1	Bestimmungsverfahren	163	11.4.1	Bestimmungsverfahren	166
11.1.2	Präanalytik	164	11.4.2	Präanalytik	166
11.1.3	Referenzintervall	164	11.4.3	Referenzintervall	166
11.1.4	Bestimmungsindikationen	164	11.4.4	Bestimmungsindikationen	166
11.2	Alanin-Aminotransferase (ALAT)	164	11.5	Cholinesterasen (CHE und ACHE)	166
11.2.1	Bestimmungsverfahren	164	11.5.1	Bestimmungsverfahren	167
11.2.2	Präanalytik	165	11.5.2	Präanalytik	167
11.2.3	Referenzintervall	165	11.5.3	Referenzintervall	167
11.2.4	Bestimmungsindikationen	165	11.5.4	Bestimmungsindikationen	167
11.3	Glutamatdehydrogenase (GD)	165	11.6	Alkalische Phosphatase (ALP)	168
11.3.1	Bestimmungsverfahren	165	11.6.1	Bestimmungsverfahren	168
11.3.2	Präanalytik	165	11.6.2	Präanalytik	168
11.3.3	Referenzintervall	165	11.6.3	Referenzintervall	168
11.3.4	Bestimmungsindikationen	165	11.6.4	Bestimmungsindikationen	169

11.7	Pankreas-α-Amylase (P-Amylase, PAMY)	169	11.11	Laktatdehydrogenase (LD)	174
11.7.1	Bestimmungsverfahren	169	11.11.1	Bestimmungsverfahren	174
11.7.2	Präanalytik	170	11.11.2	Präanalytik	174
11.7.3	Referenzintervall	170	11.11.3	Referenzintervall	175
11.7.4	Bestimmungsindikationen	170	11.11.4	Bestimmungsindikationen	175
11.8	Lipase	171	11.12	Zielsetzung der Enzymdiagnostik und organspezifische Enzymdiagnostik im Überblick	175
11.8.1	Bestimmungsverfahren	171	11.12.1	Grundlagen der Enzymdiagnostik	175
11.8.2	Präanalytik	171	11.12.2	Beispiele für eine organspezifische Enzymdiagnostik	177
11.8.3	Referenzintervall	171			
11.8.4	Bestimmungsindikationen	171			
11.9	Gesamt-Kreatinkinase (Gesamt-CK) ..	172	11.13	Näher betrachtet: Akutes Koronarsyndrom und Herzinsuffizienz	180
11.9.1	Bestimmungsverfahren	172	11.13.1	Akutes Koronarsyndrom	180
11.9.2	Präanalytik	172	11.13.2	Plötzlicher Herztod	183
11.9.3	Referenzintervall	173	11.13.3	Kardiochirurgische Eingriffe	183
11.9.4	Bestimmungsindikationen	173	11.13.4	Herzinsuffizienz	183
11.10	Kreatinkinase-Isoenzym MB (CK-MB) ..	173	11.14	Enzymdefekte: Phenylketonurie und Porphyrie	185
11.10.1	Bestimmungsverfahren	173	11.14.1	Phenylketonurie	185
11.10.2	Präanalytik	173	11.14.2	Porphyrien	186
11.10.3	Referenzbereich	173			
11.10.4	Bestimmungsindikationen	174			

Teil V Stoffwechselmetabolite

12	Kohlenhydrate	190			
12.1	Aufbau, Eigenschaften und Stoffwechsel von Kohlenhydraten	190			
12.1.1	Aufbau und Eigenschaften	190	12.4.2	Diagnostische Bedeutung als Screeningparameter	200
12.1.2	Glukosestoffwechsel	190	12.4.3	Diagnostische Bedeutung als Langzeitparameter	201
12.2	Diabetes mellitus	193	12.5	Hypoglykämiediagnostik	202
12.2.1	Diabetes mellitus Typ 1	193	12.6	Bedeutung von Ketonkörpern	203
12.2.2	Diabetes mellitus Typ 2	195	12.6.1	Messmethodik im Blut	204
12.2.3	Besondere Diabetesformen	195	12.6.2	Diagnostische Aussage	204
12.3	Blutglukosebestimmung, Glukosetagesprofil und Glukosetoleranztest ..	196	12.7	Bedeutung von Laktat im Blut	204
12.3.1	Glukosebestimmung im Blut	196	12.7.1	Messmethodik	204
12.3.2	Diagnostische Bedeutung der Blutglukose	198	12.7.2	Diagnostische Aussage	204
12.3.3	Glukosetagesprofil	199	12.8	Beispiele für genetische Defekte im Kohlenhydratstoffwechsel	204
12.3.4	Oraler Glukosetoleranztest (oGTT)	199	12.8.1	Defekte im Galaktosestoffwechsel	205
12.3.5	Glukosebestimmung im Urin	199	12.8.2	Laktoseintoleranz (Laktasemangel)	205
12.4	Glykosyliertes Hämoglobin (HbA_{1c}) ..	200	12.8.3	Fruktosemalabsorption und Fruktoseintoleranz	206
12.4.1	Bestimmungsmethodik	200	12.8.4	Glykogenosen	206

13	Lipide.....				207
13.1	Aufbau von Lipiden und Lipoproteinpzieln.....	207	13.4.2	Anwendung der Friedewald-Formel zur Berechnung von VLDL- und LDL-Cholesterin	217
13.1.1	Lipide	207	13.4.3	Messung der LDL-Cholesterinkonzentration und Berechnung von VLDL-Cholesterin	217
13.1.2	Lipoproteinpartikel.....	208			
13.2	Lipoproteinstoffwechsel im Blut	209	13.5	Spezielle Lipidanalytik	218
13.2.1	Physiologischer Lipoproteinstoffwechsel	209	13.5.1	Lipidelektrophorese	218
13.2.2	Störungen des Lipoproteinstoffwechsels.....	212	13.5.2	Kleine dichte LDL (sdLDL)	219
13.3	Basisdiagnostik der Störungen des Lipoproteinstoffwechsels	213	13.5.3	Ultrazentrifugation.....	219
13.3.1	Strategie der Lipidbasisdiagnostik	213	13.5.4	Bestimmung von Apolipoprotein B	220
13.3.2	Bestimmung von Triglyceriden.....	214	13.5.5	Weitere Methoden für die Lipidanalytik.	220
13.3.3	Gesamt-Cholesterinbestimmung.....	215	13.6	Fettstoffwechselkrankungen	220
13.4	Differenzierung von HDL-, LDL- und VLDL-Cholesterin	216	13.6.1	Primäre Dyslipidämien	220
13.4.1	HDL-Cholesterin.....	216	13.6.2	Sekundäre Lipidämien.....	221
			13.6.3	Diabetische Dyslipidämie	221
			13.6.4	Hypolipidämien	221
14	Stoffwechselendprodukte				223
14.1	Bilirubin	223	14.4	Clearanceuntersuchungen.....	231
14.1.1	Bilirubinstoffwechsel	223	14.4.1	Grundlagen der Clearance- untersuchungen	231
14.1.2	Bestimmungsmethoden	225	14.4.2	Messung der renalen Clearance	232
14.1.3	Beurteilung der Bilirubinmesswerte	226	14.4.3	Schätzung der GFR.....	233
14.2	Ammoniak und Harnstoff	227	14.5	Harnsäure.....	234
14.2.1	Ammoniak.....	227	14.5.1	Bildung und Ausscheidung von Harnsäure	234
14.2.2	Harnstoff	229	14.5.2	Analytik	235
14.3	Kreatinin und Cystatin C	230	14.5.3	Beurteilung der Harnsäuremesswerte...	235
14.3.1	Kreatinin	230	14.5.4	Interpretation	235
14.3.2	Cystatin C.....	231			
15	Nukleinsäuren.....				237
15.1	Grundlagen der Biochemie von Nukleinsäuren.....	237	15.2.4	Restriktionsanalyse durch Hybridisierung nach Southern	242
15.1.1	Aufbau der DNA	237	15.2.5	Klonierung.....	243
15.1.2	Genetischer Code und Proteinbiosynthese	238	15.2.6	Mutationssuche mittels Sequenzierung ..	243
15.1.3	Replikation	238	15.2.7	Genom-Editierung	244
15.1.4	Mutationen	238	15.3	Beispielhafter Einsatz der Molekularbiologie in der Diagnostik	244
15.2	Molekularbiologische Techniken in der Genanalytik	239	15.3.1	Fragile-X-Syndrom	244
15.2.1	Polymerase-Kettenreaktion (PCR)	239	15.3.2	β-Thalassämie (Heterozygoten- Screening)	245
15.2.2	Nachweis der PCR-Produkte	240	15.3.3	Hippel-Lindau-Syndrom	245
15.2.3	Real-time-PCR.....	241			

15.3.4	Molekularbiologische Erfassung von Mikrometastasen	245	15.3.7	Mitochondriale Erkrankungen	246
15.3.5	Molekularbiologischer Nachweis von Dysplasien	245	15.3.8	Mutationen in der Infektabwehr	246
15.3.6	Genetischer Fingerabdruck.....	245	15.3.9	Hämochromatose	246
			15.3.10	Zellfreie DNA.....	247
			15.3.11	Liquid-Biopsie und SHERLOCK-Verfahren	247

Teil VI Anorganische Stoffe

16	Elektrolyte und Osmolalität	250			
16.1	Kationen	250	16.2.2	Phosphat	257
16.1.1	Natrium	250	16.3	Osmolalität	258
16.1.2	Kalium	251	16.3.1	Bestimmungsindikationen	258
16.1.3	Kalzium	253	16.3.2	Analytik	258
16.1.4	Magnesium	255	16.3.3	Referenzbereich	259
16.2	Anionen.....	256	16.3.4	Diagnostische Bedeutung	259
16.2.1	Chlorid	256			
17	Spurenelemente und Vitamine	261			
17.1	Spurenelemente.....	261	17.2	Vitamine	267
17.1.1	Essentielle Spurenelemente	261	17.2.1	Bedeutung und Analytik	267
17.1.2	Nicht essentielle Spurenelemente	266	17.2.2	Vitamine im Einzelnen.....	268
18	Säure-Basen-Status und Blutgase	273			
18.1	pH-Wert und Puffersysteme des Blutes.....	273	18.4.1	Messung der Grundgrößen	276
18.1.1	pH-Wert und Zellstoffwechsel	273	18.4.2	Berechnung der abgeleiteten Messgrößen.....	277
18.1.2	Puffersysteme	273	18.5	Ablauf der Blutgasanalyse.....	277
18.2	Transport und Ausscheidung von Säuren.....	274	18.5.1	Bestimmungsindikationen	277
18.2.1	Ausscheidung von CO ₂	274	18.5.2	Präanalytik.....	277
18.2.2	Ausscheidung von nicht flüchtigen Säuren	274	18.5.3	Referenzbereiche	277
18.2.3	Therapie von Störungen des Säure-Basen-Haushalts	275	18.5.4	Medizinische Beurteilung	278
18.3	Oxygenierung und Sauerstoff-transport	275	18.6.1	Pathobiochemie und Interpretation der Messwerte	278
18.3.1	Sauerstoffaufnahme.....	275	18.6.2	Ursachen der Blutgasstörungen	278
18.3.2	Sauerstofftransport und Sauerstoffgehalt im Blut	275	18.7	Interpretation der Messwerte.....	279
18.4	Messung und Berechnung der Größen der Blutgasanalytik	276	18.7.1	Näher betrachtet: Beispiele aus der Praxis.....	280
			18.7.2	Werte verschiedener Patienten	281
				Befundinterpretation	281

Teil VII Immun- und Hormonsystem

19	Spezielle Diagnostik des Immunsystems	284
19.1	Nachweis und Bedeutung von Autoantikörpern.....	284
19.1.1	Grundlagen	284
19.1.2	Labordiagnostische Nachweisverfahren für Autoantikörper	284
19.1.3	Interpretation des Autoantikörper-Nachweises	285
19.1.4	Autoimmunerkrankungen.....	287
19.2	Labordiagnostische Untersuchungen bei Allergien	290
19.2.1	Grundlagen der allergischen Reaktion ..	290
20	Hormone	296
20.1	Funktion der Hormone im Überblick ..	296
20.1.1	Zusammenwirken von Hormon- und Nervensystem	296
20.1.2	Einteilung der Hormone	297
20.1.3	Wirkungsweise und Regulation des Hormonsystems	299
20.1.4	Störungen des Hormonsystems	301
20.2	Prinzipien der endokrinen Diagnostik	301
20.2.1	Hormonbestimmung im Blut	301
20.2.2	Hormonbestimmung im Urin.....	302
20.2.3	Funktionsdiagnostik.....	302
20.3	Hypothalamus-Hypophysen-Nebennierenrinden-System (Glukokortikoid-System)	303
20.3.1	Hyperkortisolismus (Cushing-Syndrom).	303
20.3.2	Hypokortisolismus (Morbus Addison)...	304
20.3.3	Kortisolbestimmung	304
20.3.4	ACTH-Bestimmung.....	304
20.3.5	Stimulations- und Suppressionstests....	304
20.4	Hypophysen-Schilddrüsen-System ...	306
20.4.1	Biosynthese der Schilddrüsenhormone .	306
20.4.2	Regulation der Schilddrüsenfunktion ...	307
20.4.3	Wirkung der Schilddrüsenhormone	307
20.4.4	Pathologische Veränderungen der Schilddrüsenfunktion	308
20.4.5	Strategie der Schilddrüsenlabor-diagnostik	310
20.4.6	Weiterführende Untersuchungen bei auffälligem TSH-Wert	312
20.4.7	Autoantikörperbestimmung	313
19.2.2	Labordiagnostischer Nachweis von atopischer Veranlagung und Allergie....	291
19.3	Zellulärer Immunstatus: FACS-Analytik (Durchflusszytometrie).....	293
19.3.1	Methodik der Durchflusszytometrie	294
19.3.2	Durchführung der Lymphozytentifferenzierung.....	294
19.3.3	Interpretation der Lymphozytentifferenzierung (Immunstatus)	295
20.4.8	Therapiekontrolle bei Schilddrüsen-erkrankungen	314
20.4.9	Bestimmung von Thyreoglobulin.....	314
20.4.10	Kalzitonin-Pentagastrin-Test	315
20.4.11	Jodbestimmung im Urin	315
20.5	Intraoperative Bestimmung von Parathormon.....	315
20.6	Pankreas Hormone und andere gastrointestinale Hormone.....	315
20.6.1	Insulin und C-Peptid	315
20.6.2	Glukagon	317
20.6.3	Gastrin, vasoaktives intestinales Polypeptid (VIP) und pankreatisches Polypeptid (PP).	317
20.6.4	Untersuchungsverfahren.....	317
20.7	Gonadenhormone	318
20.7.1	Einteilung und Freisetzung der Sexualhormone	319
20.7.2	Bedeutung und Untersuchung der Sexualhormone bei der Frau.....	321
20.7.3	Untersuchungsverfahren.....	323
20.7.4	Bedeutung und Untersuchung der Sexualhormone beim Mann	326
20.7.5	Prolaktinsystem	327
20.8	Renin-Angiotensin-Aldosteron-System.....	327
20.8.1	Untersuchung von Aldosteron und Renin	328
20.8.2	Renin-Aldosteron-Orthostase-Test	328
20.8.3	Captopriltest	328

20.9	Katecholamine und ihre Metaboliten.	329	20.10	Hormone der Hypophyse.....	331
20.9.1	Biosynthese, Abbau und Wirkung	329	20.10.1	Wachstumshormon (GH)	331
20.9.2	Bestimmung von Adrenalin und Noradrenalin.....	330	20.10.2	Andere Hypophysenhormone.....	332
20.9.3	Phäochromozytom.....	330	20.11	Serotonin und 5-HIES	333
20.9.4	Abklärung von Synkopen	330			

Teil VIII Körperfremde Substanzen

21	Therapeutic Drug Monitoring (TDM)	336			
21.1	Grundzüge der Pharmakokinetik und Pharmakodynamik	336	21.3.1	Beurteilung der gefundenen Plasma-Arzneistoffkonzentrationen	345
21.1.1	Pharmakokinetik	336	21.3.2	Methoden der Dosisanpassung und Dosisvorausberechnung	345
21.1.2	Pharmakodynamik.....	341	21.4	Anwendung der HPLC-Tandem-Massenspektrometrie im TDM.....	347
21.2	Voraussetzung für ein sinnvolles TDM	343	21.4.1	Anwendungsüberblick HPLC-MS/MS im TDM	347
21.2.1	Indikationen für das TDM	343	21.4.2	Untersuchung von Immunsuppressiva ..	347
21.2.2	Probennahme für das TDM	344	21.4.3	Untersuchung von weiteren Medikamenten	347
21.2.3	Bestimmungsmethoden	344	21.5	TDM wichtiger Arzneistoffe.....	347
21.2.4	Funktionstests auf der Basis des TDM ...	344			
21.3	Interpretation: Dosisanpassung und Dosisvorhersage.....	345			
22	Vergiftungen.....	353			
22.1	Vergiftungsursachen und Unter- suchungsstrategie	353	22.3.3	Bedeutung des Paracetamolblutspiegels.	362
22.1.1	Vergiftungsursachen und Symptome....	353	22.4	Chromatografische Verfahren in der Vergiftungsanalytik.....	363
22.1.2	Strategie der Vergiftungsanalytik.....	354	22.4.1	Einsatz der GC-MS im Rahmen des General-unknown-Screening	363
22.2	Einfache Methoden der Vergiftungs- analytik.....	357	22.4.2	Einsatz von HPLC-Verfahren im Rahmen des General-unknown-Screening.....	366
22.2.1	Chromometrische Atemluftanalyse	357	22.5	Bedeutung klinisch-chemischer Messgrößen bei Vergiftungen	368
22.2.2	Nachweis von Paraquat	357	22.5.1	Allgemeine Messgrößen des Routinelabors	368
22.2.3	Bestimmung des Methämoglobin- Gehaltes im Blut	357	22.5.2	Spezielle Messgrößen des Routinelabors	368
22.2.4	Kohlenmonoxid-Hämoglobin.....	357	22.5.3	Die späte Phase der Vergiftung: Klinisch- chemische Messgrößen als Marker von Organschäden	369
22.2.5	Cyanid	358	22.6	Zentralisierung der toxikologischen Analytik.....	370
22.2.6	Alkohole und flüchtige Substanzen.....	358			
22.2.7	Immunchemische Gruppentests	358			
22.3	Näher betrachtet: Vergiftung mit Paracetamol.....	360			
22.3.1	Toxikokinetik von Paracetamol.....	361			
22.3.2	Klinisches Management bei Paracetamolvergiftung.....	361			

23	Drogen.....			371	
23.1	Drogenscreening	371	23.2	Bestätigungsverfahren und Ausweitung der Analytik auf weitere Suchtstoffe.....	377
23.1.1	Anforderungen an die Drogensuchtests .	371	23.2.1	Bestätigungsverfahren.....	377
23.1.2	Was wird warum und wie beim Drogenscreening untersucht?.....	372	23.2.2	Kreatinin-Quotienten-Konzept bei Cannabinoiden (THC-Carbonsäure).....	378
23.1.3	Testverfahren im Rahmen des Drogenscreenings.....	373	23.2.3	Nachweis des Alkoholkonsums (Alkoholismusmarker).....	378
23.1.4	Strategie und postanalytische Phase	375	23.2.4	Nachweis weiterer Suchtmittel	379
Teil IX Blut					
24	Hämatologie und Blutgruppenserologie			382	
24.1	Zelluläre Bestandteile des Blutes und Blutbildung	382	24.6	Neoplasien des blutbildenden Systems.....	417
24.1.1	Organsystem Blut.....	382	24.6.1	Klassifikation und Klinik	417
24.1.2	Blutbildung (Hämatopoese)	385	24.6.2	Myeloproliferative Neoplasien (MPN)...	417
24.2	Untersuchungsverfahren für Blutzellen	390	24.6.3	Myelodysplastische Syndrome (MDS)...	419
24.2.1	Präanalytik und Probengewinnung	390	24.6.4	Akute Leukämien	420
24.2.2	Messung der Parameter des kleinen Blutbildes.....	391	24.6.5	Maligne Lymphome	421
24.2.3	Differenzialblutbild	395	24.7	Laborverfahren bei Neoplasien des blutbildenden Systems.....	422
24.2.4	Qualitätssicherung	397	24.7.1	Peripheres Blutbild.....	423
24.3	Rotes Blutbild	397	24.7.2	Knochenmarkgewinnung und Knochenmarkzytologie	423
24.3.1	Messgrößen des roten Blutbildes.....	397	24.7.3	Immunzytologie (Immunphänotypisierung) und Einsatz der FACS-Analytik	424
24.3.2	Anämie.....	401	24.7.4	Zytochemische Reaktionen.....	425
24.3.3	Erythrozytose	406	24.7.5	Zytogenetik	426
24.4	Bedeutung der Veränderung von Thrombozytentzahl und -funktion	406	24.7.6	Molekulargenetik	427
24.4.1	Thrombozytosen.....	407	24.7.7	Bedeutung weiterer Laborparameter (Blutchemie)	428
24.4.2	Thrombozytopenien.....	407	24.8	Therapiekontrolle und Nachweis einer minimalen Resterkrankung	428
24.4.3	Thrombozytenfunktion	410			
24.5	Leukozytentzahl und Differenzialblutbild	411	24.9	HLA-System und Transplantationsimmunologie.....	429
24.5.1	Unauffälliges weißes Blutbild	411	24.9.1	HLA-System.....	429
24.5.2	Reaktive Leukozytose und Leukozytopenie.....	412	24.9.2	Knochenmarktransplantation.....	429
24.5.3	Veränderungen der Neutrophilen	412	24.9.3	Stammzelltransplantation.....	429
24.5.4	Veränderungen der Lymphozyten	414	24.9.4	Organtransplantation.....	430
24.5.5	Veränderungen der Eosinophilen.....	416	24.9.5	Autoimmunerkrankungen.....	430
24.5.6	Veränderungen der Basophilen	416	24.9.6	HLA-B27.....	430
24.5.7	Veränderungen der Monozyten	416	24.9.7	Weitere Spezialuntersuchungen.....	430
			24.10	Blutkörperchensenkungsgeschwindigkeit.....	431

24.11	Blutgruppenserologie.....	432	24.11.6	Bestimmung weiterer Blutgruppenmerkmale.....	440
24.11.1	Physiologie der Blutgruppenmerkmale..	432	24.11.7	Antikörpersuchtest.....	442
24.11.2	Untersuchungsanforderung	435	24.11.8	Serologische Verträglichkeitsprobe (Kreuzprobe) und Identitätstest.....	443
24.11.3	Untersuchungsverfahren.....	436			
24.11.4	Bestimmung der ABO-Blutgruppenmerkmale.....	439	24.11.9	Befundmitteilung und Dokumentation..	444
24.11.5	Bestimmung des Rh-Merkals D.....	440			
25	Blutgerinnung und Fibrinolyse				445
25.1	Physiologie und Präanalytik der Hämostase	445	25.4	Diagnostik der Fibrinolyse.	461
25.1.1	Hämostase	445	25.4.1	D-Dimere.....	461
25.1.2	Fibrinolyse.....	448	25.4.2	Plasminogen	462
25.1.3	Präanalytik.	448	25.4.3	Plasmininhibitor (α_2 -Antiplasmin)	462
			25.4.4	Tissue Plasminogen Aktivator (t-PA)	462
			25.4.5	Plasminogen-Aktivator-Inhibitor-1 (PAI-1)	463
			25.4.6	Weitere Regulatoren der plasmatischen Gerinnung und Fibrinolyse	463
25.2	Bestimmung der plasmatischen Gerinnungsfaktoren	448	25.5	Thrombose und Thrombophilie-Diagnostik	463
25.2.1	Thromboplastinzeit nach Quick und INR	449	25.5.1	APC-Resistenz	464
25.2.2	Aktivierte partielle Thromboplastinzeit (aPTT).....	452	25.5.2	Faktor-V-Leiden-Mutation	465
25.2.3	Fibrinogenbestimmung.....	453	25.5.3	Prothrombin-Mutation 20210 (Faktor-II-Mutation).....	465
25.2.4	Thrombinzeit (TZ).....	455	25.5.4	Nachweis eines Antiphospholipid-Antikörper-Syndroms	465
25.2.5	Faktor XIII (Aktivität)	455			
25.2.6	Einzelfaktortests.....	456			
25.2.7	Disseminierte intravasale Gerinnung (DIC)	457			
25.3	Diagnostik der plasmatischen Gerinnungsinhibitoren.....	458	25.6	Monitoring der direkten oralen Antikoagulanzien (DOAC)	466
25.3.1	Antithrombin	459			
25.3.2	Protein C.....	459			
25.3.3	Protein S.....	460			
Teil X Weitere Körperflüssigkeiten					
26	Harnuntersuchung.....				470
26.1	Harnstatus	470	26.2	Labordiagnostik der Nieren (Gesamtbefund)	475
26.1.1	Makroskopische Harnbeurteilung	470			
26.1.2	Teststreifenuntersuchungen.....	470	26.3	Harnsteinanalyse und Steinmetaphylaxe	475
26.1.3	Mikroskopische Sedimentuntersuchung.	472	26.3.1	Grundlagen	475
26.1.4	Verfahren zur Automatisierung der Sedimentanalyse.....	474	26.3.2	Methoden der Harnsteinanalyse und der Steinmetaphylaxe	475
27	Liquoruntersuchung.....				477
27.1	Liquorbildung und -gewinnung	477	27.2.1	Durchführung des Liquorstatus	477
27.2	Liquorstatus.....	477	27.2.2	Differenzierung der Blutungsursache in den Liquorraum	478

27.2.3	Quantitative Bestimmungsmethoden im Liquor	478	27.3.1	Liquor-Serum-Quotient für Albumin und IgG.....	479
27.2.4	Bewertung der Liquormessgrößen.....	478	27.3.2	Oligoklonale Banden (isoelektrische Fokussierung)	480
27.3	Weiterführende Liquoruntersuchungen.....	479	27.3.3	Spezielle Proteine im Liquor	481
28	Untersuchung von Stuhl und Punktionsflüssigkeiten				482
28.1	Klinisch-chemische Stuhlanalytik	482	28.2.1	Unterscheidung Transsudat und Exsudat	483
28.1.1	Okkultes Blut im Stuhl.....	482	28.2.2	Unterscheidung steriler und infizierter Erguss.....	484
28.1.2	Stuhlgewicht, fäkales Chymotrypsin, Stuhlfettbestimmung, Elastase im Stuhl ..	482	28.2.3	Klärung der Herkunft unbekannter Körperflüssigkeiten	484
28.2	Punktionsflüssigkeiten.....	483			
Teil XI Qualitätssicherung und Validierung					
29	Qualitätssicherung				488
29.1	Qualitätsmanagement im Überblick ..	488	29.3	Externe Qualitätssicherung (Ringversuche)	495
29.1.1	Anforderungen an ein Qualitätsmanagementsystem im Labor	488	29.3.1	Externe Qualitätssicherung quantitativer Verfahren.....	496
29.1.2	Standardarbeitsanweisungen (SOP).....	489	29.3.2	Externe Qualitätssicherung qualitativer Verfahren.....	497
29.1.3	Zertifizierung und Akkreditierung.....	490			
29.2	Interne Qualitätssicherung	491	29.4	Referenzbereiche und Validation.....	497
29.2.1	Grundlagen der internen Qualitätssicherung.....	491	29.4.1	Referenzbereiche	497
29.2.2	Qualitätssicherung quantitativer Verfahren nach Rili-BÄK Teil B1	492	29.4.2	Technische und medizinische Validation der Messergebnisse und Laborberichte..	498
29.2.3	Laborinterne Qualitätssicherung qualitativer Verfahren	495			
30	Methoden- und Gerätevalidierung				502
30.1	Validierung einer Analysenmethode (Reagenz, Testkit)	502	30.2.2	Validierung geschlossener Analysensysteme für heterogene immunchemische Messverfahren.....	509
30.1.1	Adaptierung einer Analysenmethode ...	502	30.2.3	Validierung von Blutbildanalysern für andere Körperflüssigkeiten (Liquor und Punktate).....	510
30.1.2	Validierung einer Analysenmethode	504	30.2.4	Validierung von Analysestraßen.....	510
30.2	Gerätevalidierung	508			
30.2.1	Validierung insbesondere offener Analysensysteme (Fotometerprinzip)...	508			

Teil XII Hinter den Kulissen von Laborwerten

31 Fallbeispiele	512
31.1 Klinischer Fall	512
31.2 Interpretationen und Erklärungen ...	513
Sachverzeichnis	516