## Inhaltsverzeichnis

1	Grundlagen der allgemeinen Chemie	1
1.1	Atombau und Periodensystem der Elemente	1
1.1.1	Der Aufbau der Atome	1
1.1.2	Das Periodensystem der Elemente	4
1.2	Die Grundtypen der chemischen Bindung	5
1.2.1	Die Ionenbindung	5
1.2.2	Die Atombindung	7
1.2.3	Wasserstoffbrückenbindung	13
1.2.4	VAN-DER-WAALS-Bindung	13
1.3	Funktionelle Gruppen	13
1.4	Stereochemie	17
1.5	Chemische Reaktionen	22
1.5.1	Stoffmenge und molare Masse	23
1.5.2	Konzentration	26
1.5.3	Stöchiometrische Berechnungen	27
1.5.4	Chemisches Gleichgewicht	28
1.5.5	Massenwirkungsgesetz	29
1.6	Thermodynamik chemischer Reaktionen	30
1.6.1	Der Begriff des Systems	31
1.6.2	Der erste Hauptsatz der Thermodynamik	32
1.6.3	Die Reaktionsenthalpie	33
1.6.4	Der zweite Hauptsatz: Immer diese Unordnung	34
1.6.5	GIBBS-HELMHOLTZ-Gleichung	35
1.7	Kinetik chemischer Reaktionen	36
1.7.1	Die Aktivierungsenergie	36
1.7.2	Reaktionsordnung und Molekularität	38
1.7.3	Reaktionen 1. Ordnung	38
1.7.4	Reaktionen 2. Ordnung	40
1.7.5	Reaktionen pseudo-erster Ordnung	42
1.7.6	Reaktionen 0. Ordnung	42
1.8	Säuren und Basen	44
1.8.1	Säuren und Basen nach BRÖNSTED	44
1.8.2	pH- und pK-Begriff, Ionenprodukt des Wassers	46
1.8.3	pH-Wert-Berechnungen starker und schwacher Säuren	50
1.8.4	Säure/Base-Titrationen	51
1.8.5	Puffer und Pufferkapazität	52
1.9	Redoxreaktionen	57
1.9.1	Oxidation und Reduktion - Definition der Begriffe	57
1.9.2	Die Oxidationszahlen	58
1.9.3	Elektrodenpotential und elektrochemische Spannungsreihe	59
1.9.4	Die NERNST-Gleichung	63
1.10	Literatur	64

	Aminosäuren, Peptide und Proteine	65
	Die allgemeine Struktur der Aminosäuren	65
,	Chemische Einteilung der Aminosäuren	
	G 1	66

**Inhaltsverzeichnis** 

VIII

2	Aminosäuren, Peptide und Proteine	65
2.1	Die allgemeine Struktur der Aminosäuren	05
2.2	Chemische Einteilung der Aminosäuren	65
2.3	Seltene Aminosäuren	66
2.4	Der isoelektrische Punkt pI	70
2.5	Essentielle Aminosäuren	71 75
2.6	Aufbau der Peptidbindung	75 76
2.7	Wichtige Peptide	70 77
2.8	Peptidgifte	80
2.9	Proteine	81
2.9.1	Einteilung und Bedeutung der Proteine	81
2.9.2	Primär-, Sekundär-, Tertiär- und Quartärstruktur	82
2.9.3	Hämoglobin und Myoglobin: Ein Vergleich	88
2.9.4	Sauerstoffbindungsverhalten von Hämo- und Myoglobin	92
2.9.5 <b>2.10</b>	Hämoglobinallosterie und Einfluß äußerer Faktoren	99
2.10	Literatur	103
3	Experimentelle Methoden	104
3.1	Trenn- und Reinigungsverfahren für Proteine und Nukleinsäuren	104
3.2	Elektrophoretische Trennmethoden	105
3.3	Chromatographische Trennmethoden	110
3.3.1 3.3.2	Gelchromatographie	111
	Ionenaustauschchromatographie	114
3.3.3 3.3.4	Affinitätschromatographie	116
3.3.4 <b>3.4</b>	Dünnschichtchromatographie	118
3.5	Proteinsequenzierung Literatur	120
	The latur	123
4	Enzyme und Coenzyme	124
4.1	Definitionen	124
4.2	Benennung und Einteilung der Enzyme	126
4.3	Der Begriff des Coenzyms	126
4.3.1	Definition	126
4.3.2	Der Vitaminbegriff	130
4.4 4.5	Aktivierungsenergie und Übergangszustand	130
4.5 4.6	Das aktive Zentrum	135
4.7	Die Triosephosphat-Isomerasereaktion	137
4.7.I	MICHAELIS-MENTEN-Kinetik	139
4.7.2	Die MICHAELIS-MENTEN-Gleichung Die MICHAELIS-Konstante	139
4.7.3		143
4.7.4	Die MICHAELIS-MENTEN-Auftragung	144
4.7.5	Die LINEWEAVER-BURK-Gleichung und ihre Auftragung	144
4.8	Die EADIE-HOFSTEE-Gleichung und ihre Auftragung	145
4.8.1	Hemmung enzymatisch katalysierter Reaktionen Die kompetitive Hemmung	146
4.8.2	Die nichtkompetitive Hemmung	146
4.8.3	Die unkompetitive Hemmung	149 152
		1.17.

Inhaltsverzeichnis		IX
4.8.4	Die Substratüberschußhemmung	155
4.8.5	Die irreversible Hemmung	158
4.9	Die Regulation der Enzymaktivität	159
4.9.1	Regulation durch Rückkopplung	159
4.9.2	Die allosterische Regulation von Enzymen	159
4.9.3	Regulation durch Interkonversion	161
4.9.4	Die regulierte Aktivierung von Enzymen durch Proteolyse	162
4.10	Isoenzyme und Multi-Enzym-Komplexe	162
4.11	Enzymeinheiten	164
4.12	Enzymdiagnostik in der Klinik	165
4.12.1	Allgemeines	165
4.1.2	Creatinkinase und Herzinfarkt	166
4.1.3	Lactat-Dehydrogenase	167
4.1.4	Alkalische Phosphatase und γ-Glutamyl-Transpeptidase	167
4.1.5	Transaminasen und akute Virushepatitis	168
4.1.6	Glutamat-Dehydrogenase	168
4.1.7	Pankreasenzyme und Akute Pankreatitis	169
4.13	Literatur	170
5	Kohlenhydrate I	171
5.1	Begriffe und Definitionen	171
5.2	Darstellungsformen	174
5.3	Disaccharide und Polysaccharide	178
5.4	Abgeleitete Verbindungen	182
5.5	Die Biotransformation	189
5.6	Glucosediagnostik in der Klinik: Der optische Test	194
5.7	Heteroglykane: Glykoproteine	199
5.8	Literatur	202
6	Lipide I	203
6.1	Definition und Einteilung der Lipide	203
6.2	Fettsäuren und Triglyceride	204
6.2.1	Struktur und physikalische Eigenschaften der Fettsäuren	204
6.2.2	Die Autoxidation ungesättigter Fettsäuren und Vitamin E	210
6.2.3	Bedeutung der Fettsäuren	214
6.2.4	Triglyceride (Triacylglycerole)	215
6.2.5	Wachse	220
6.3	Phosphatide	220 228
6.4	Sphingolipide Cladelipide	230
6.5 6.6	Glykolipide Cholesterol	231
6.6.1	Bedeutung	231
6.6.2	Struktur, Isomerie und Nomenklatur des Cholesterols	233
6.6.3	Die Synthese des Cholesterols	236
6.6.4	Die Regulation der Cholesterolsynthese	238
<b>6.7</b>	Vitamin A	240
6.8	Die Plasmamembran	244

X	Inhaltsverz	zeichnis
6.8.1	Allgemeine Figenscheften der Di	
6.8.2		244
6.8.3	Find del Memoranen	245
6.8.4		247
6.9	Transportvorgänge durch Membranen	248
6.9.1	Begriffsdefinitionen	249
6.9.2		249
6.9.3	Aktiver Transport	249
6.10	Literatur	252 <b>253</b>
7	Kohlenhydrate II	254
7.1	Verdauung und Resorption von Kohlenhydraten	
7.2	Glykolyse	254
7.2.1	Definiton und Bedeutung der Glykolyse	256
7.2.2	Übersicht und Einteilung der Glykolyse	256
7.2.3	Die Bilanz der Glykolyse	257 258
7.2.4	Die Schritte der Glykolyse	259
7.2.5	Die Regulation der Glykolyse	266
7.2.6	Die alkoholische Gärung	270
7.2.7	Stoffwechsel von Galactose, Fructose und Mannose	270
7.3	Gluconeogenese	273
7.3.1	Definition und Bedeutung der Gluconeogenese	273
7.3.2	Uberblick über die Gluconeogenese	274
7.3.3	Wichtige Schritte der Gluconeogenese im einzelnen	275
7.3.4	Die Bilanz der Gluconeogenese	278
7.3.5 7.3.6	Die Regulation der Gluconeogenese	278
7.3.0 <b>7.4</b>	CORI- und Alaninzyklus	281
7. <b>4</b> 7.4.1	Die oxidative Decarboxylierung und ihre Coenzyme	282
7.4.1	Definition der oxidativen Decarboxylierung	282
7.4.3	Coenzyme der oxidativen Decarboxylierung und ihre zugehörigen Vitamine	283
7.4.4	Die Enzyme der oxidativen Decarboxylierung	289
7.5	Die Regulation der oxidativen Decarboxylierung  Der Pentosephosphatweg	291
7.5.1	Definition und Bedeutung des Pentosephosphatweges	292
7.5.2	Der Pentosephosphatweg im Überblick	292
7.6	Glykogenstoffwechsel	292
7.6.1	Bedeutung des Glykogens	<b>296</b>
7.6.2	Der Aufbau des Glykogens	296
7.6.3	Der Abbau des Glykogens	296 299
7.6.4	Die Regulation des Glykogenstoffwechsels	301
7.7	Die Synthese der Aminozucker	301 302
7.8	Klinischer Bezug	304
7.9	Literatur	307
8	Citratzyklus und Atmungskette	308
8.1	Der Citratzyklus	200
8.1.1	Bedeutung und Lokalisation des Citratzyklus	<b>308</b> 308

Inhalts	verzeichnis	XI
8.1.2	Die Reaktionen des Citratzyklus im Überblick	309
8.1.3	Die Schritte des Citratzyklus im einzelnen	311
8.1.4	Die Bilanz des Citratzyklus	317
8.1.5	Die Regulation des Citratzyklus	318
8.1.6	Stellung des Citratzyklus im Stoffwechsel	319
8.2	Die Atmungskette als Folge von Redoxreaktionen	320
8.1.1	ATP als universeller Energielieferant	320
8.2.2	Die kontrollierte Knallgasreaktion als Grundprinzip der Atmungskette	322
8.2.3	Der Begriff der Redoxreaktion	324
8.2.4	Die Atmungskette in der Übersicht	326
8.2.5	Die einzelnen Komponenten der Atmungskette	328
8.3	Chemiosmotische Kopplung: ATP-Synthese	334
8.4	Transporter der Mitochondrienmembran	339
8.5	Sauerstoffaktivierende Enzyme	341
8.5.1	Oxidasen	341
8.5.2	Dioxygenasen	341
8.5.3	Monooxygenasen	341
8.5.4	Katalase und Peroxidase	341
8.6	Literatur	342
9	Lipide II	343
9.1	Lipidverdauung	343
9.1.1	Die Emulgierung des Nahrungsfettes	343
9.1.2	Die Gallensäuren und die Cholelithiasis	343
9.1.3	Die Pankreaslipasen	347
9.2	Transport von Lipiden: Lipoproteine	350
9.3	Die Beta-Oxidation	355
9.3.1	Die Cobalamine (Vitamin-B <sub>12</sub> -Gruppe): perniziöse Anämie	362
9.4	Synthese von Fettsäuren	366
9.5	Die Ketogenese	370
9.6	Arachidonsäurestoffwechsel und Prostaglandine	372
9.7	Hyperlipoproteinämien	375
9.8	Literatur	376

377

377

379

380

380

384

385

387

390

391

392

392

393

10

10.1

10.2

10.3

10.3.1

10.3.2

10.3.3

10.4

10.5

10.5.1

10.5.2

10.5.3

10.5.4

Aminosäurestoffwechsel

Übersicht über den Stickstoff-Stoffwechsel

Oxidative und eliminierende Desaminierung

Aspartat und Asparagin: Abbau zu Oxalacetat

Abbau des Kohlenstoffgerüstes der Aminosäuren

Glutamin und Glutamat, Histidin, Prolin und Arginin

Alanin, Serin, Threonin und Cystein: Abbau zu Pyruvat

Abbau verzweigtkettiger Aminosäuren: Leucin, Isoleucin und Valin

Verdauung von Proteinen

Der Aminosäureabbau

**Transaminierung** 

Decarboxylierung

Der Harnstoffzyklus

	Inhaltsverzeichnis
Phenylalanin und Tyrosin	395

XII

10.5.	5 Phenylalanin und Tyrosin	205
10.5.	6 Tryptophan	395
10.6	Klinischer Bezug	397
10.6.		398
10.6.	2 Phenylketonurie	398
10.6.		399
10.6.4		399
10.6.5	5 Ahornsirupkrankheit	400
10.6.6	6 Homocystinurie	400
10.7	Literatur	400 <b>400</b>
11	Purin- und Pyrimidinstoffwechsel	401
11.1	Definition der Purine und Pyrimidine	
11.2	Synthese der Pyrimidine	401
11.3	Die Ribonukleotidreduktase	404
11.4	Thymidylat-Synthase-Reaktion: Die Bedeutung von Tetrahydrofolat	408
11.5	Abbaureaktionen der Pyrimidine	410
11.6	Purinbiosynthese	415
11.7	Abbau der Purine	417
11.8	ATP als Ausgangssubstanz für FAD und NAD <sup>+</sup>	420
11.9	Klinischer Bezug	422
11.9.1	Gicht 423	423
11.9.2	LESCH-NYHAN-Syndrom	100
11.9.3	Adenosin-Desaminase-Mangel	426
11.10	Literatur	427 <b>427</b>
12	Nukleinsäuren und molekulare Genetik	428
12.1	Der Begriff der biologischen Information	
12.2	Der Aufbau des Informationsträgers DNA	428
12.3	Der Informationsfluß vom Gen zum Protein: RNA	430
12.3.1	Die Transkription bei Prokaryonten	435
12.3.2	Die Regulation der Transkription: Das Operonmodell	435
12.3.3	Die Transkription bei Eukaryonten	438
12.3.4	Das Prozessieren des Primärtranskripts bei Eukaryonten: Polyadenylierung,	440
	Capping und Spleißen	4.45
12.3.5	Die Transkription von rRNA-Genen im Nucleolus	447
12.3.6	Prozessierung von tRNA-Transkripten	453
12.3.7	Das Ribosom	455
12.3.8	Der genetische Code	456
12.3.9	tRNA	458
12.3.10	Die Proteinbiosynthese	459
12.3.11	Synthese der Glykoproteine: Endoplasmatisches Retikulum	464
12.4	Die Weitergabe von Information: DNA-Replikation	468
12.5	Veränderungen der Information: Mutationen	474
12.5.1	Die Polymerase ist fehlbar	<b>478</b>
12.5.2	Mutagene	478 478
12.5.3	Reparaturmechanismen	478 479
		4/9

Inhaltsverzeichnis XII		
12.5.4	Mutationen im Großen	480
12.6	Der Einfluß fremder Information: Viren	482
12.6.1	Aufbau und Vermehrung von Viren	482
12.6.2	Der Aufbau eines Retrovirus	484
12.6.3	Das humane Immundefizienz Virus HIV	486
12.7	Fehlgeleitete Informationen: Krebs	488
12.8	Methoden der Molekulargenetik	490
12.8.1	Das Zerschneiden von DNA: Restriktionsendonukleasen	491
12.8.2	Das Vermehren von DNA-Fragmenten in vivo	493
12.8.3	Northern- und Southern-Blot	495
12.8.4	In-vitro-Amplifizierung von DNA	497
12.8.5	Ansätze zur Gentherapie	499
12.9	Literatur	501
13	Prinzipien der Signaltransduktion	502
13.1	Das Prinzip von Rezeptor und Ligand	502
13.2	Der zweite Bote	505
13.3	G-Proteine	508
13.3.1	Aufbau und Funktion der G-Proteine	508
13.3.2	Aktivierung der Proteinkinase A durch cAMP	510
13.3.3	Aktivierung der PKC durch DAG und Ca <sup>2+</sup>	511
13.3.4 13.3.5	Eine Reaktivierung der Calmodulin-abhängigen Kinase II Die Kehrseite der Medaille: Die Phosphatasen	512
13.3.3 13.4	Membranständige Tyrosinkinasen	514 <b>515</b>
13.4.1	Proteine mit SH2-Domänen erkennen den aktivierten Tyro- sinkinas	
13.4.2	Die GTPasen der Ras-Familie und der MAP-Kinase-Weg	516
13.4.3	Aufbau und Signalweitergabe des Insulinrezeptors	518
13.4.4	Rezeptor-assoziierte Tyrosinkinasen	519
13.5	Serin-/Threoninkinase-Rezeptoren	520
13.6	Signalübertragung bei Steroid- und Schilddrüsen- hormonen	522
13.7	NO - Stickstoffmonoxid	526
13.7.1	Chemie des NO	526
13.7.2	Synthese des NO	528
13.7.3	Stickstoffmonoxid-Synthasen	529
13.7.4	Stickstoffmonoxid und das Gefäßsystem: Guanylcyclase	532
13.7.5	Stickstoffmonoxid und das Nervensystem	534
13.7.6	Stickstoffmonoxid und das Immunsystem	535
13.8	Literatur	537
14	Hormone	539
14.1	Allgemeine Grundlagen der Endokrinologie	539
14.2	Hormone der Hypophyse	543
14.2.1	Ocytocin	545
14.2.2	Adiuretin (Vasopressin)	546
14.2.3	Diabetes insipidus	549
14.2.4	Somatotropin (STH, Wachstumshormon) und IGF I/II	550
14.2.5	Melanotropin (MSH) und Corticotropin (ACTH)	556

XIV		Inhaltsverzeichnis
14.2.6	Prolactin	***
14.2.7	Thyreotropin (TSH) und Thyreoliberin (TRH)	558
14.2.8	Gonadoliberin, Follitropin (FSH) und Lutropin (LH)	562
14.2.9	Klinischer Bezug	564
14.3	Melatonin, ein Hormon der Zirbeldrüse (Epiphyse)	567
14.4	Hormone der Schilddrüse	567
14.4.1	Anatomie der Schilddrüse	569
14.4.2	Die Synthese der Schilddrüsenhormone	569
14.4.3	Der Transport der Schilddrüsenhormone im Blut	571
14.4.4	Die periphere Konversion	575
14.4.5	Die Wirkung der Schilddrüsenhormone	575
14.4.6	Abbau der Schilddrüsenhormone	577
14.4.7	Hyperthyrose: Morbus BASEDOW und autonome Adenome	579
14.4.8	Hypothyreosen: Die Autoimmunthyreoiditis HASHIMOTO	579
14.5	Parathyrin Calcitation Coloistation I and Calcitation Coloistation Col	580
14.5.1	Parathyrin, Calcitonin, Calcitriol und der Calciumstoffwechs Calcium	sel 581
14.5.2	Das Parathyrin oder Parathormon	581
14.5.3	Das Calcitonin	585
14.5.4	Das Calcitriol oder D-Hormon	588
14.5.5	Das Parathyroid related must be come.	589
14.5.6	Das Parathyroid-related protein (PTH-rp) Hypercalcämie	592
14.5.7		593
14.5.8	Primärer Hyperparathyreoidismus	594
14.5.9	Sekundärer Hyperparathyreoidismus Hypocalcämie	596
	Hypoparathyreoidismus	598
- 1.5.10	11) poparatily reoldismus	500

14.6

14.6.3

14.7.1

14.8.1

14.8.2

14.8.3

14.8.4

14.8.5

14.8.6

14.9

14.9.1

14.9.2

14.9.3

14.9.4

14.9.5

14.9.6

14.9.7

14.10

14.10.1 Gastrin

14.7

14.8

14.6.1 Insulin

14.6.2 Glucagon

Hormone des Pankreas

Adrenalin und Noradrenalin

Die Hormone der Nebennierenrinde

Definition und Einteilung der Hormone

Der Abbau der Nebennierenrindenhormone

Hormonelle Erkrankungen der Nebennierenrinde

Estrogene in der Therapie und bei der Kontrazeption

Hormone der Keimdrüsen und der Plazenta

Gestagene als hormonelle Kontrazeptiva

Gewebshormone und Mediatoren

Die Biosynthese der Steroidhormone

Diabetes mellitus

Phäochromocytom

Glucocorticoide

Die Androgene

Das Progesteron

Hormone der Plazenta

Der Schwangerschaftstest

Die Estrogene

Mineralcorticoide

598

600

600

604

604

609

614

615

615

616

618

619

622

626

627

627

636

642

644

645

646

649

649

649

Inhalts	verzeichnis	xv
14.10.2	Sekretin und Pankreozymin (Cholecystokinin)	650
	Histamin	651
14.10.4	Serotonin	652
	Kinine	654
	Die Prostaglandine	656
14.11	Literaturhinweise	657
15	Nerv und Muskel	659
15.1	Wichtige Begriffe der Neurochemie	659
15.1.1	Aufbau der Nervenzelle, Begriff des Neurotransmitters	659
15.1.2	Das Aktionspotential	660
15.2	Dopamin, Noradrenalin und der M. PARKINSON	661
15.3	GABA, Glycin und Serotonin	662
15.4	Acetylcholin als Neurotransmitter	663
15.4.1	Die zwei Cholinorezeptoren des Acetylcholins	663
15.4.2	Stoffwechsel des Acetylcholins	665
15.5	Spongiforme Enzephalopathien	669
15.6	Die Histologie des Muskels	671
15.7	Muskelkontraktion	672
15.8	Neuromuskuläre Erkrankungen	677
15.9	Literatur	679
16	Niere, Mineralstoffe und Spurenelemente	680
16.1	Einführung	680
16.2	Anatomische Vorbemerkungen	680
16.3	Die Alkalimetalle	682
16.3.1	Natrium und die Osmolalität	682
16.3.2	Kalium	688
16.4	Erdalkalimetalle	691
16.4.1	Magnesium	691
16.5	Chlor	693
16.6	Phosphat	695
16.7	Säure/Base-Haushalt: Azidose und Alkalose	696
16.7.1 16.7.2	Respiratorische Azidose	697
	Nichtrespiratorische Azidose	698
16.7.3	Respiratorische Alkalose	699
16.7.4	Nichtrespiratorische Alkalose Spurenelemente	699
<b>16.8</b> 16.8.1	Kupfer und der Morbus WILSON	<b>700</b> 700
16.8.2	Zink	
16.8.3	Mangan und Molybdän	701 702
16.8.4	Fluor	702
16.8.5	Selen	702
16.8.5 16.9	Literatur	<b>703</b>
17	Binde- und Stützgewebe	704
17.1	Histologie des Bindegewebes	704

XVI		Inhaltsverzeichnis
17.2 17.2.1 17.2.2 17.2.3 17.2.4 17.3	Die Kollagene Nomenklatur und Einteilung der Kollagene Die molekulare Architektur der Kollagene Kollagen I Kollagen IV Elastin, Fibronektin und Laminin	<b>705</b> 705 706 707 711
17.4	Proteoglykane	714 716
17.5	Literatur	717
18	Blut	718
18.1 18.2 18.2.1	Funktion und Bedeutung des Blutes Der Erytrozyt Entwicklung und Aufbau des Erytrozyten	718 719
18.2.2	Der Eisenstoffwechsel	719 722
18.2.3	Porphyrinstoffwechsel	724
18.3	Die Serumproteine	721

18.3.1

18.3.2

18.3.3

18.3.4

18.3.5

18.3.6

18.3.7

18.3.8

18.3.9

18.1.1

18.4.2

18.4.3

18.4.4

18.5

19

19.1

19.2

19.2.1

19.2.2

19.2.3

19.2.4

19.3

19.4

19.4.1

19.4.2

19.4.3

19.4.4

19.4.5

19.4.6

18.4

Serumelektrophorese

 $\alpha_l$ -saures Glykoprotein

Albumin

 $\alpha_1$ -Antitrypsin

α<sub>2</sub>-Makroglobulin

Akute-Phase-Proteine

Hämoglobinopathien

Hepatische Porphyrie

Ikterus (Gelbsucht)

Literaturhinweise

Der Thromobozyt

Übersicht

Übersicht

Hämophilie

Faktor V und VIII

Die Blutgerinnung

Die Aktivierung des Thromobozyten

Wichtige Thromobozyteninhibitoren

Die Faktoren der Kontaktphase

Die plasmatische Gerinnungskaskade

Vitamin K und die Faktoren IX, X, VII und II

Der Gewebefaktor (tissue factor TF, Faktor III)

Wichtige Thromobozytenaktivatoren im einzelnen

Hemmung der Cyclooxygenase durch Acetylsalicylsäure (Aspirin®)

Faktoren und Inhibitoren der plasmatischen Gerinnung

Erythropoetische Porphyrie

Klinischer Bezug

Coeruloplasmin

Haptoglobin

Transferrin

731

731

733

734

735

735

735

736

736

737

739

739

740

741

741

741

742

742

743

744

745

750

751

753

754

754

756

761

771

771

772

Inhaltsverzeichnis		XVII
19.4.7	Fibrinogen und Faktor XIII	
19.4.8		772
19.4.9		775
19.5	Die Fibrinolyse	779
19.6	Literatur	781 782
20	Immunologie - eine Einführung	782 783
20.1	Der Begriff der Immunität	
20.2	Die Organe des lymphatischen Systems	783
20.3	Die Zellen des Immunsystems	784
20.3.1	Die Zellen der unspezifischen Abwehr	<b>787</b>
20.3.2	Die spezifischen Zellen der Immunabwehr	787
20.4	Unspezifische Abwehr	789 705
20.5	Die spezifische Immunabwehr: Der Antikörper	795 799
20.5.1	Begriffsbestimmung	799 799
20.5.2	Die Immunglobulinklassen und ihre Subklassen	800
20.5.3	Die Immunglobulinfragmente	801
20.5.4	Domänen	802
20.5.5	Die Disulfidbrücken der Immunglobuline	804
20.5.6	Die Kohlenhydrate der Immunglobuline	805
20.5.7	Die funktionellen Bereiche des Immunglobulinmoleküls	805
20.5.8	Die Immunglobuline im einzelnen	807
20.5.9	Die Struktur von Antigenen	815
20.5.10	Das Prinzip der Herstellung monoklonaler Antikörper	816
20.6	Das Plasmozytom oder Multiple Myelom	817
20.6.1	Definition und Epidemiologie	817
	Pathologie	818
	BENCE-JONES-Proteine	819
20.6.4	Symptome	819
20.6.5	Labordiagnostik	821
20.6.6	Therapie und Prognose	821
20.7	Die Entstehung der Antikörpervielfalt	821
20.8	Aktivierung von T- und B-Lymphozyten	827
20.9	Die Interleukine	831
20.10	Komplement	833
20.10.1	Begriff, Nomenklatur und Eigenschaften des Komplements	833
20.10.2	Der klassische Weg der Komplementaktivierung	835
	Der alternative Weg der Komplementaktivierung	840
	Der lytische Weg	842
20.10.5	Die Regulation der Komplementkaskade	843
	Die sonstigen Effekte von C3b, C4a und C5a	844
	Klinischer Bezug	844
	Der Entzündungsprozeß	844
	Überempfindlichkeitsreaktionen	846
	Die Rhesus-Inkompatibilität und der COOMBS-Test	847
	Western-Blot-Analysen	852
20.13	Der Immunoassay	854

XVII	Ţ	Inhaltsverzeichnis
20.13 20.13 20.13	<ol> <li>Allgemeines</li> <li>Der kompetitive Immunoassay</li> <li>Der immunometrische Assay ("Sandwich-Assay")</li> <li>Trennverfahren</li> <li>Detektionsverfahren</li> </ol>	854 855 859 861
20.14 20.15 21	Immundiffusion nach MANCINI	861 864 865
21.1 21.2 21.3 21.4	Logarithmisches Rechnen Größen, Einheiten und Konstanten Lokalisation der Stoffwechselwege in der Zelle Etymologie	866 866 867 870
22	Register	870 875