

AOK	LKK	BKK	IKK	VdAK	AEV	Knappschaft	MVZ Labor PD Dr. Volkmann und Kollegen SE & Co. eGbr – Konsultation Porphyrrie – PD Dr. med. M. Volkmann Dr. rer. nat. T. Stauch Gerwigstr. 67 76131 Karlsruhe Tel. 0721/850000 Fax 0721/85000115 www.porphyrrie.de www.porphyrrie.com				
Name, Vorname des Versicherten											
geb. am											
Probenentnahme-Datum/Zeit											
Kassen-Nr.		Versicherten-Nr.		Status			Urinvolumen ml	Körpergröße cm	Körpergewicht kg		
Vertragsarzt-Nr.		VK gültig bis		Datum							
☐ Privat stationär ☐ Privat ambulant							☐ Kostenträger Krankenhaus		☐ Ambulante Patienten (Überweisungsschein genügt)	☐ Gutachten/ Aktenzeichen:	☐ BG-Patient (BG-Anschrift angeben)
Porphyrriediagnostik Porphyrinvorläufer (5-Aminolävulinsäure und Porphobilinogen), Porphyrine, Fluoreszenz-Scan im Plasma oder Serum, Enzyme der Porphyrinbiosynthese und molekulargenetische Analysen										10b	

Bitte Einsendervermerk (s. o.) nicht vergessen!

Klinische Diagnose und Fragestellung:

Klinische Information (bitte Werte unbedingt mit Maßeinheit angeben):

Abdominale Symptome:

Neurologische/psychiatrische Symptome:

Herz/Kreislauf-Symptome (Tachykardie/Hypertonie?):

Lichtabhängige Hautsymptome (Blasen/Erytheme/Schwellungen?):

Sonstige Schmerzsymptome (Kopf/Rücken/Oberschenkel?)

Medikamente/Alkohol/Drogen/Hormone:

Lebererkrankungen/Hyperbilirubinämien:

Hämoglobin-Konz. (Anämie?):

Serum-Eisen/Transferrinsättigung/Ferritin:

Serum-Natrium/-Magnesium:

Urinverfärbung:

Infektionskrankheiten:

An welche Porphyrie/Porphyristoffwechselstörung wird gedacht?

Hepatische Porphyrien (akute und chronische)

- ☐ Akute intermittierende Porphyrie (AIP)
- ☐ Porphyria variegata (VP)
- ☐ Hereditäre Koproporphyrin (HCP)
- ☐ Doss-Porphyrie (ALAD-Defekt-Porphyrie, DP)
- ☐ Chronische hepatische Porphyrie (Porphyria cutanea tarda, PCT)

Erythropoetische Porphyrien

- ☐ Congenitale erythropoetische Porphyrie (Morbus Günther, CEP)
- ☐ Erythropoetische Protoporphyrin (EPP)
- ☐ Geschlechtsgebunden-dominante Protoporphyrin (XLDPP)
- ☐ Schwermetallintoxikation/Blei-Belastung

Literatur:

- Stölzel U, Stauch T, Kubisch I. Porphyrien. Gastroenterologie up2date 2024; 20 (1): 89–105
- Stölzel U, Doss MO, Schuppan D. Clinical guide and update on porphyrias. Gastroenterology 2019; 157: 365–381.e4.
doi:10.1053/j.gastro.2019.04.050
- Thomas L. Kap. 14.6 Porphyrien. In: Thomas L, Herausgeber. Labor und Diagnose, Release 9 (2024)
- Anderson KE, Sassa S, Bishop DF, Desnick RJ. Disorders of heme biosynthesis: X-linked sideroblastic anemia and the porphyrias. In: Scriver CR, Beaudet AL, Sly WS, Valle D, Editors. The Metabolic and Molecular Bases of Inherited Disease, 8.Aufl. New York: McGraw-Hill, 2001: 2991-3062
- Doss MO, Doss M Porphyrien.
In: Steinbeck G, Paumgartner G, Herausgeber. Therapie Innerer Krankheiten, 11. Aufl. Heidelberg-New York: Springer, 2005: 930-939
- Doss MO. Porphyrien und Porphyristoffwechselstörungen.
In: Classen M, Diehl V, Kochsiek K, Herausgeber. Innere Medizin, 4. Aufl. München-Wien-Baltimore: Urban & Schwarzenberg, 1998: 929-940.
- Doss MO. Porphyrien, congenitale erythropoetische Porphyrie (Morbus Günther) und Doss-Porphyrie.
In: Adler G, Burg G, Kunze J, Pongartz D, Schinzel A, Spranger J, Herausgeber. Leiber:
Die klinischen Syndrome (Band 1), 8. Aufl. München-Wien-Baltimore: Urban & Schwarzenberg, 1996; 210-1, 691-3.
- Doss MO. Hepatische Porphyrien. Medizinische Klinik 1997; 92: 745-746.
- Gundlach F, Mössner J: Erythropoetische und hepatische Porphyrien, Dtsch. Med. Wochenschr. 2005, 130: 335–339
- Doss MO, Stoelzel U, Doss-Frank M, Stauch T. Arzneistoffe bei akuten hepatischen Porphyrien und Empfehlungen zur Anästhesie.
In: Rote Liste 2009. Rote Liste Service GmbH, Frankfurt/M., 2009: 615-616
- Kunitz O, Frank J. Anästhesiologisches Management bei Patienten mit akuten Porphyrien. Anästhesist 2001, 50: 957–969
- Thunell S, Pomp E, Brun A. Guide to drug porphyrogenicity prediction and drug prescription in the acute porphyrias. Br. J. Clin. Pharmacol. 2007, 64(5) : 338-679