

Inhaltsverzeichnis

Teil A Allgemeine Pharmakologie

K. H. Graefe

1	Grundbegriffe und Gebiete der Pharmakologie.....	17	3.6	Beziehung zwischen Pharmakokinetik und Pharmakodynamik	62
1.1	Grundbegriffe.....	17	3.6.1	Zeitverlauf der Pharmakonwirkung	62
1.2	Gebiete der Pharmakologie.....	17	3.6.2	Determinanten der Wirkdauer von Pharmaka	63
2	Pharmakodynamik	18	3.7	Pharmakokinetische Ursachen der Variabilität von Pharmakonwirkungen	63
2.1	Definition	18	3.7.1	Pharmakokinetische Toleranz	63
2.2	Mechanismen der Pharmakonwirkung	18	3.7.2	Pharmakogenetik.....	64
2.2.1	Rezeptorvermittelte Wirkungen	18	3.7.3	Pharmakokinetische Wechselwirkungen.....	66
2.2.2	Durch rezeptorähnliche Proteine vermittelte Wirkungen.....	23	4	Besonderheiten der Pharmakotherapie in bestimmten Lebensabschnitten	68
2.2.3	Anders vermittelte Wirkungen	23	4.1	Pharmakotherapie in Schwangerschaft und Stillperiode	68
2.3	Quantitative Aspekte der Pharmakonwirkung	23	4.1.1	Schwangerschaft	68
2.3.1	Kinetik der Pharmakon-Rezeptor-Interaktion	23	4.1.2	Stillperiode	68
2.3.2	Quantitative Konzentrations- bzw. Dosis-Wirkungs-Kurven	27	4.2	Pharmakotherapie im Kindesalter.....	69
2.4	Qualitative Dosis-Wirkungs-Kurven	31	4.3	Pharmakotherapie beim alten Menschen.....	71
2.5	Pharmakodynamische Ursachen der Variabilität von Pharmakonwirkungen.....	33	4.3.1	Hohe Anzahl verordneter Pharmaka.....	71
2.5.1	Pharmakodynamische Toleranz	33	4.3.2	Altersbedingte Veränderungen der Pharmakodynamik	71
2.5.2	Pharmakodynamische Sensibilisierung und Potenzierung	34	4.3.3	Altersbedingte Veränderungen der Pharmakokinetik.....	71
2.5.3	Pharmakodynamische Wechselwirkungen	35	5	Entwicklung und Anwendung von Arzneimitteln	73
3	Pharmakokinetik	36	5.1	Arzneimittelentwicklung	73
3.1	Überblick	36	5.1.1	Präklinischer Abschnitt der Entwicklung.....	73
3.2	Von der Applikation des Arzneimittels bis zum Eintritt des Pharmakons in den systemischen Kreislauf	38	5.1.2	Klinischer Abschnitt der Entwicklung	73
3.2.1	Applikation des Arzneimittels und Freisetzung des Pharmakons	38	5.2	Zulassung, Anwendung und Überwachung von Arzneimitteln	76
3.2.2	Resorptionsmechanismen	38	5.2.1	Zulassung	76
3.2.3	Zusammenspiel von Applikationsart und Resorption	39	5.2.2	Anwendung und Überwachung.....	76
3.3	Verteilung.....	43	5.3	Rezeptieren von Arzneimitteln	77
3.3.1	Verteilungsräume und Verteilungsmechanismen	43	5.3.1	Privatrezept	77
3.3.2	Einflüsse auf das Verteilungsmuster von Pharmaka	43	5.3.2	Kassenrezept und Betäubungsmittelrezept	78
3.4	Elimination.....	47	6	Besondere (alternative) Therapierichtungen.....	80
3.4.1	Elimination durch Metabolisierung (Biotransformation)	47	6.1	Phytotherapie.....	80
3.4.2	Elimination durch Ausscheidung (Exkretion).....	51	6.2	Antiempirische Therapiesysteme	80
3.5	Klinische Pharmakokinetik.....	55	6.2.1	Homöopathische Arzneitherapie.....	80
3.5.1	Bioverfügbarkeit	55	6.2.2	Anthroposophische Arzneitherapie	81
3.5.2	Plasma-Halbwertszeit.....	57			
3.5.3	Clearance	58			
3.5.4	Verteilungsvolumen	59			
3.5.5	Lineare und nicht lineare Kinetik	60			
3.5.6	Pharmakokinetische Berechnungen.....	61			

Teil B Klinische Pharmakologie übergreifender Systeme

K. H. Graefe

1	Autonomes Nervensystem	85	4	Gefäßsystem	162
1.1	Überblick	85	4.1	Anatomische und physiologische Grundlagen	162
1.2	Sympathisches Nervensystem	85	4.1.1	Regulation des Gefäßtonus	163
1.2.1	Klinische Bedeutung	85	4.2	Pharmaka mit Wirkung auf das Gefäßsystem	169
1.2.2	Anatomische und physiologische Grundlagen	85	4.2.1	Hemmstoffe des Angiotensin-Konversionsenzym (ACE)	170
1.2.3	Sympathomimetika	92	4.2.2	AT ₁ -Rezeptor-Antagonisten	174
1.2.4	α-Rezeptor-Antagonisten	97	4.2.3	Fixe Kombination aus Valsartan und Sacubitril ..	176
1.2.5	β-Rezeptor-Antagonisten	99	4.2.4	Aliskiren	177
1.2.6	Antisympathotonika	102	4.2.5	Nitrovasodilatatoren	177
1.3	Parasympathisches Nervensystem	104	4.2.6	Hemmstoffe der Typ-5-Phosphodiesterase (PDE5) ..	181
1.3.1	Klinische Bedeutung	104	4.2.7	Stimulatoren der löslichen Guanylatcyclase	183
1.3.2	Anatomische und physiologische Grundlagen	105	4.2.8	Endothelinrezeptor-Antagonisten	183
1.3.3	Parasympathomimetika	109	4.2.9	Dihydralazin	184
1.3.4	Muskarinrezeptor-Antagonisten	114	4.3	Pharmakotherapie ausgewählter Erkrankungen des Gefäßsystems	185
1.3.5	Periphere Muskelrelaxanzien	117	4.3.1	Arterielle Hypertonie, koronare Herzkrankheit, Herzinsuffizienz	185
2	Gewebshormone	122	4.3.2	Pulmonal-arterielle Hypertonie (PAH)	185
2.1	Überblick	122	5	Immunsystem	188
2.2	Histamin	122	5.1	Physiologische und pathophysiologische Grundlagen	188
2.2.1	Klinische Bedeutung	122	5.1.1	Komponenten des Immunsystems	188
2.2.2	Physiologische Grundlagen	123	5.1.2	Immunallergische Überempfindlichkeitsreaktionen ..	190
2.2.3	Hemmstoffe der IgE-vermittelten Mastzell-aktivierung	126	5.2	Immunsuppressiva	191
2.2.4	Histaminrezeptor-Antagonisten	127	5.2.1	Zytotoxische Immunsuppressiva	191
2.3	Serotonin	132	5.2.2	Immunsuppressiva mit hemmender Wirkung auf die antigeninduzierte T-Zell-Aktivierung	197
2.3.1	Klinische Bedeutung	132	5.2.3	Immunsuppressiva mit hemmender Wirkung auf den IL-2-Rezeptor und seine Signaltransduktion ..	203
2.3.2	Physiologische Grundlagen	132	5.2.4	Immunsuppressiva mit unklarem Wirkungsmechanismus	207
2.3.3	5-HT-Rezeptor-Agonisten	136	5.2.5	Immunologisch wirkende Immunsuppressiva	209
2.3.4	5-HT-Rezeptor-Antagonisten	138	5.3	Immunstimulanzen	210
2.4	Arachidonsäure-Metabolite	139	5.3.1	Antigenspezifische Immunstimulation	210
2.4.1	Klinische Bedeutung	140	5.3.2	Unspezifische Immunstimulation	210
2.4.2	Physiologische Grundlagen	140	5.4	Mediatoren des Immunsystems	211
2.4.3	Prostaglandine und Prostaglandin-Analoga	144	5.4.1	Immunglobuline (Antikörper)	211
2.4.4	COX-Hemmstoffe	146	5.4.2	Interferone (IFN)	211
2.4.5	Leukotrienrezeptor-Antagonisten	146	5.4.3	Aldesleukin	213
3	Ionenkanäle	148	5.5	Antagonisten von Mediatoren oder Rezeptoren des Immunsystems	214
3.1	Klinische Bedeutung	148	5.5.1	TNF-α-Antagonisten	214
3.2	Physiologische Grundlagen	148	5.5.2	Omalizumab	216
3.3	Na⁺-Kanalblocker	149	5.5.3	Anakinra	216
3.3.1	Lokalanästhetika	149	5.5.4	Tocilizumab	217
3.3.2	Antikonvulsiva und Klasse-I-Antiarrhythmika	153	5.6	Pharmakotherapie ausgewählter (Auto)-Immunerkrankungen	217
3.4	Ca²⁺-Kanalblocker	153	5.6.1	Rheumatoide Arthritis (RA)	217
3.4.1	Spannungsabhängige Ca ²⁺ -Kanäle und ihre physiologische Bedeutung	153	5.6.2	Systemischer Lupus erythematoses (SLE)	219
3.4.2	L-Kanalblocker	154	5.6.3	Multiple Sklerose (MS)	220
3.4.3	Antikonvulsiva (Antiepileptika)	157	5.6.4	IgE-vermittelte Erkrankungen	221
3.5	Pharmaka mit Wirkung auf K⁺-Kanäle	157	5.6.5	Akutes rheumatisches Fieber	222
3.5.1	K ⁺ -Kanäle und ihre physiologische Bedeutung	157			
3.5.2	K _v -Kanalblocker	159			
3.5.3	K _{ATP} -Kanalöffner	159			
3.5.4	K _{ATP} -Kanalblocker	161			

6	Nozizeptives System.....	223
6.1	Physiologische Grundlagen	223
6.1.1	Mechanismen der Schmerzentstehung und -verarbeitung.....	223
6.1.2	Schmerzformen.....	226
6.1.3	Möglichkeiten der Pharmakotherapie von Schmerzen	227
6.2	Opioid-Analgetika und andere Opioidrezeptor-Agonisten.....	228
6.2.1	Nomenklatur und Einteilung.....	228
6.2.2	Struktur und Wirkungsmechanismus	228
6.2.3	Wirkungen.....	229
6.2.4	Pharmakokinetik.....	233
6.2.5	Indikationen.....	234
6.2.6	Unerwünschte Wirkungen.....	237
6.2.7	Kontraindikationen.....	239
6.2.8	Wechselwirkungen	239
6.3	Opioidrezeptor-Antagonisten	239
6.4	Antitussiva	240
6.5	Nichtopiod-Analgetika: Antipyretische Analgetika	241
6.5.1	Wirkprofil der gesamten Wirkstoffgruppe	242
6.5.2	Allgemeine Aspekte der therapeutischen Anwendung	243
6.5.3	Antipyretische Analgetika ohne antiphlogistische Wirkung	246
6.5.4	Antipyretische Analgetika mit antiphlogistischer Wirkung	248
6.6	Nichtopiod-Analgetika: Andere Substanzen	255
6.6.1	Flupirtin	255
6.6.2	Ketamin	256
6.6.3	Capsaicin	256
6.6.4	Ziconotid	256
6.7	Adjuvante Schmerztherapeutika	257
6.7.1	Antidepressiva	257
6.7.2	Antikonvulsiva	257
6.7.3	Glukokortikoide	258
6.7.4	Bisphosphonate	258
6.8	Pharmakotherapie ausgewählter Schmerzsyndrome	258
6.8.1	Grundlagen	258
6.8.2	Kopfschmerzen	260
6.8.3	Andere akute Schmerzsyndrome	262
6.8.4	Andere chronische Schmerzsyndrome	263

Teil C Klinische Pharmakologie einzelner Organsysteme und wichtiger Indikationsgebiete

K. H. Graefe: C1–C14

H. Bönisch: C15

1	Zentrales Nervensystem	269
1.1	Physiologische Grundlagen	269
1.1.1	Dopamineriges System	269
1.1.2	Glutamaterges System	271
1.1.3	GABAerges System	273
1.1.4	Glycinerges System	274
1.2	Narkose	275
1.2.1	Allgemeine Grundlagen	275
1.2.2	Narkotika	276
1.2.3	Andere injizierbare Wirkstoffe in der Anästhesie..	283
1.3	Angststörungen und Spannungszustände	285
1.3.1	Anxiolytika	285
1.4	Schlafstörungen	291
1.4.1	Hypnotika	291
1.5	Epilepsie	294
1.5.1	Antikonvulsiva	295
1.6	Parkinson-Syndrom	308
1.6.1	Grundlagen	309
1.6.2	Antiparkinsonmittel	310
1.6.3	Therapie des Parkinson-Syndroms	317
1.7	Demenzen	319
1.7.1	Grundlagen	319
1.7.2	Pharmakotherapie von Demenzen	320
1.8	Schizophrenie	321
1.8.1	Grundlagen	321
1.8.2	Neuroleptika (Antipsychotika)	323
1.8.3	Pharmakotherapie der Schizophrenie	332
1.9	Affektive Störungen	333
1.9.1	Depression	334
1.9.2	Manie und bipolare Störung	348
1.10	Abhängigkeit (Sucht)	350
1.10.1	Klinische und pathophysiologische Grundlagen...	350
1.10.2	Suchterzeugende Stoffe	351
1.10.3	Pharmakotherapie des Abhängigkeitssyndroms...	355
2	Hormonelle Systeme	358
2.1	Hypothalamus und Hypophyse	358
2.1.1	Physiologische Grundlagen	358
2.1.2	Hormone des Hypothalamus und ihre klinische Anwendung	359
2.1.3	Hormone der Hypophyse und ihre klinische Anwendung	361
2.2	Schilddrüse	366
2.2.1	Grundlagen	366
2.2.2	Wirkstoffe	368
2.2.3	Pharmakotherapie ausgewählter Schilddrüsenerkrankungen	373
2.3	Nebennierenrinde	375
2.3.1	Grundlagen	375
2.3.2	Wirkstoffe	375
2.4	Keimdrüsen	384
2.4.1	Grundlagen	384
2.4.2	Wirkstoffe	386
2.4.3	Wichtige Anwendungsgebiete für Sexualhormone.	399
3	Stoffwechsel	405
3.1	Überblick	405
3.2	Diabetes mellitus	405
3.2.1	Pathophysiologische Grundlagen	405

3.2.2	Wirkstoffe zur Behandlung des Diabetes mellitus ..	410	6.2.2	Schleifendiuretika	475
3.2.3	Pharmakotherapie des Diabetes mellitus	417	6.2.3	Thiazid-Diuretika (Thiazide)	478
3.3	Fettstoffwechselstörungen	421	6.2.4	Kaliumsparende Diuretika	479
3.3.1	Pathophysiologische Grundlagen	421	6.2.5	Andere Diuretika	481
3.3.2	Hemmstoffe der Cholesterolsynthese (Statine) ..	424			
3.3.3	Hemmstoffe des LDL-Rezeptor-Abbaus	427			
3.3.4	Hemmstoffe der intestinalen Cholesterolresorption	427			
3.3.5	Colestyramin	427			
3.3.6	Fibrate	428			
3.3.7	Pharmakotherapie der Adipositas	429			
3.4	Gicht (Hyperurikämie)	431			
3.4.1	Pathophysiologische Grundlagen	431			
3.4.2	Pharmaka mit Wirkung gegen Gicht	432			
3.4.3	Rasburicase	434			
3.5	Knochenstoffwechselstörungen	435			
3.5.1	Physiologische Grundlagen	435			
3.5.2	Hemmstoffe der Knochenresorption (antiresorptive und antikatabol wirkende Stoffe) ..	437			
3.5.3	Die Knochenneubildung fördernde, osteoanabole Stoffe	441			
3.5.4	Pharmakotherapie ausgewählter Erkrankungen des Knochens	442			
4	Blutbildendes System	444			
4.1	Erythropoese	444			
4.1.1	Pathophysiologische und klinische Grundlagen ..	444			
4.1.2	Eisen und Eisenmangelanämie	445			
4.1.3	Vitamin B ₁₂ und Vitamin-B ₁₂ -Mangel-Anämie ..	448			
4.1.4	Folsäure und Folsäuremangelanämie	450			
4.1.5	Erythropoetin (EPO) und renale Anämie	452			
4.2	Leukopoese	453			
4.2.1	Granulozyten-koloniestimulierender Faktor (G-CSF)	453			
4.3	Plasmaersatzstoffe	454			
4.3.1	Gelatine	455			
5	Gerinnungssystem	456			
5.1	Physiologische Grundlagen	456			
5.1.1	Thrombozyten-Aktivierung	456			
5.1.2	Blutgerinnung	456			
5.2	Hemmstoffe der Thrombozytenaggregation	458			
5.2.1	Acetylsalicylsäure (ASS)	459			
5.2.2	ADP-Rezeptor-Antagonisten	459			
5.2.3	Glykoprotein (GP)-IIb/IIIa-Antagonisten	461			
5.3	Antikoagulanzen	462			
5.3.1	Direkt wirkende Antikoagulanzen	462			
5.3.2	Indirekt wirkende Antikoagulanzen (Cumarin-Derivate)	466			
5.4	Fibrinolytika (Thrombolytika)	468			
5.4.1	Direkte Fibrinolytika	468			
5.4.2	Indirekte Fibrinolytika	469			
5.5	Antifibrinolytika	470			
6	Niere	471			
6.1	Grundlagen	471			
6.2	Diuretika	472			
6.2.1	Carboanhydrase-Hemmstoffe	473			
7	Kardiovaskuläres System	483			
7.1	Arterielle Hypertonie	483			
7.1.1	Grundlagen	483			
7.1.2	Allgemeine Therapieoptionen	484			
7.1.3	Klinisch-therapeutisches Vorgehen	486			
7.1.4	Antihypertensive Therapie bei besonderen Patientengruppen	491			
7.2	Koronare Herzkrankheit (KHK)	492			
7.2.1	Klinische und pathophysiologische Grundlagen ..	492			
7.2.2	Pharmakotherapie der koronaren Herzkrankheit ..	495			
7.2.3	Primär- und Sekundärprävention der KHK ..	499			
7.3	Herzrhythmusstörungen	500			
7.3.1	Tachykarde Rhythmusstörungen	500			
7.4	Herzinsuffizienz	512			
7.4.1	Klinische und pathophysiologische Grundlagen ..	512			
7.4.2	Wirkstoffe	515			
7.4.3	Therapie der chronischen Herzinsuffizienz ..	523			
8	Respiratorisches System	526			
8.1	Obstruktive Atemwegserkrankungen	526			
8.1.1	Pathophysiologische und klinische Grundlagen ..	526			
8.1.2	Therapieprinzipien	530			
8.1.3	Wirkstoffgruppen	531			
8.1.4	Therapie des Asthma bronchiale	539			
8.1.5	Therapie der COPD	541			
9	Gastrointestinales System	544			
9.1	Magensaureassoziierte Erkrankungen	544			
9.1.1	Physiologische Grundlagen der Magensaftsekretion	544			
9.1.2	Wirkstoffe	546			
9.1.3	Pharmakotherapie der Ulkuskrankheit	550			
9.1.4	Pharmakotherapie der Refluxösophagitis	552			
9.2	Gastrointestinale Motilitätsstörungen	553			
9.3	Obstipation	553			
9.3.1	Pathophysiologische Grundlagen	553			
9.3.2	Laxanzien	554			
9.3.3	Behandlung der Obstipation	555			
9.4	Diarröhö	556			
9.4.1	Pathophysiologische Grundlagen	556			
9.4.2	Antidiarrhoika	557			
9.4.3	Behandlung der Diarröhö	558			
9.5	Übelkeit und Erbrechen	558			
9.5.1	Pathophysiologische Grundlagen	558			
9.5.2	Wirkstoffe	560			
9.5.3	Pharmakotherapie ausgewählter Syndrome mit Übelkeit und Erbrechen	562			
9.6	Chronisch-entzündliche Darmerkrankungen	563			
9.6.1	Pathophysiologische und klinische Grundlagen ..	563			
9.6.2	Wirkstoffe	564			
9.6.3	Therapie der chronisch-entzündlichen Darmerkrankungen	565			

10 Bakterielle Infektionen	568
10.1 Grundlagen	568
10.1.1 Grundprinzipien einer antibakteriellen Pharmakotherapie	568
10.2 Antibakterielle Wirkstoffe	571
10.2.1 Antibiotika	571
10.2.2 Antibakteriell wirkende Chemotherapeutika	587
10.2.3 Antimykobakterielle Stoffe	594
10.3 Pharmakotherapie ausgewählter bakterieller Infektionen	599
10.3.1 Pneumonien	599
10.3.2 Harnwegsinfektionen	600
10.3.3 Tuberkulose	601
11 Pilzinfektionen	604
11.1 Grundlagen	604
11.2 Antimykotika	604
11.2.1 Polyen-Makrolide	605
11.2.2 Azole	607
11.2.3 Echinocandine	609
11.2.4 Flucytosin	610
11.2.5 Terbinafin	610
11.2.6 Weitere topische Antimykotika	610
11.3 Pharmakotherapie ausgewählter Pilzinfektionen	611
11.3.1 Dermatomykosen	611
11.3.2 Pilzinfektionen der Schleimhäute	612
11.3.3 Systemische Mykosen	613
12 Virusinfektionen	614
12.1 Grundlagen	614
12.2 Virustatika	615
12.2.1 Wirkstoffe gegen Herpesviren	615
12.2.2 Wirkstoffe gegen Influenzaviren	619
12.2.3 Wirkstoffe gegen hepatotrope Viren	621
12.2.4 Antiretrovirale Wirkstoffe	626
12.3 Pharmakotherapie ausgewählter Virusinfektionen	632
12.3.1 Chronische Hepatitis B	632
12.3.2 Chronische Hepatitis C	634
12.3.3 HIV-Infektion	635
13 Protozoeninfektionen	636
13.1 Malaria	636
13.1.1 Grundlagen	636
14 Wurmerkrankungen	648
14.1 Grundlagen	648
14.2 Wirkstoffe gegen Würmer (Anthelminthika)	649
14.2.1 Praziquantel	649
14.2.2 Mebendazol und Albendazol	650
14.2.3 Niclosamid	650
14.2.4 Pyrviniumhemiembonat	651
14.2.5 Pyrantelambonat	651
14.3 Pharmakotherapie ausgewählter Wurmerkrankungen	651
14.3.1 Askariasis	651
14.3.2 Echinokokkose	652
14.3.3 Schistosomiasis (Bilharziose)	653
15 Maligne Tumoren	654
15.1 Grundlagen	655
15.2 Unselektiv zytotoxische Chemotherapeutika (Zytostatika)	658
15.2.1 Antimetabolite	660
15.2.2 Alkylierende Zytostatika	664
15.2.3 Topoisomerase-Hemmer	669
15.2.4 Mitosehemmer	671
15.2.5 Zytostatisch wirkende Antibiotika	672
15.2.6 Sonstige Zytostatika	674
15.3 Zielgerichtete Tumortherapeutika	675
15.3.1 Monoklonale Antikörper	676
15.3.2 Tyrosinkinase-Hemmer	678
15.3.3 Hormone und Hormon-Antagonisten	681
15.4 Sonstige Tumortherapeutika	682
15.5 Pharmakotherapie ausgewählter Tumorerkrankungen	683

Teil D Toxikologie

W. Lutz

1 Allgemeine Toxikologie	687
1.1 Überblick	687
1.2 Grundlegende Begriffe	687
1.3 Erkennen von Gefahrstoffen	688
1.3.1 Epidemiologische Studien	688
1.3.2 Fallberichte	688
1.3.3 Toxizitätsprüfung am Tier	689
1.4 Toxikologische Risikocharakterisierung	689
1.4.1 Abgrenzung der Begriffe „Gefahr“ und „Risiko“	689
1.4.2 Abschätzung der Potenz für toxische Wirkungen	690
1.4.3 Probleme bei Persistenz von Gefahrstoffen	691
1.4.4 Dosis-Wirkungs-Beziehungen	692
1.4.5 Individuelle Empfindlichkeit	694
1.4.6 Zeitfenster der Empfindlichkeit	694
1.4.7 Toxizität von Gemischen	694

1.5 Begrenzung von Gefahrstoffbelastungen	695	3.4.3 Funktionelle Antidote	737
1.5.1 Bereiche der Grenzwertsetzung.....	695	3.4.4 Spezifische Therapieansätze	738
1.5.2 Grenzwerte für den Arbeitsplatz	696	3.5 Übersicht konkreter Therapiemaßnahmen bei Vergiftungen	739
1.5.3 Referenzdosen für Lebensmittel.....	697	3.5.1 Übersicht: Gefahrstoffe und Therapieoptionen ..	739
1.5.4 Gefahrstoffe in Bedarfsgegenständen	698	3.5.2 Übersicht: Antidote und ihre Anwendung	740
1.5.5 Grenzwerte für die Luft (Umwelt und Innenraum)	698		
1.5.6 Schadstoffanalysen	699		
1.5.7 Probleme der Grenzwertsetzung.....	699		
1.6 Biomarker	700		
1.6.1 Biomarker der Exposition	700		
1.6.2 Biomarker für Effekte	703		
1.6.3 Biomarker der individuellen Empfindlichkeit	704		
2 Mechanismen toxischer Wirkung	705		
2.1 Überblick	705	4 Akute Vergiftungen	746
2.2 Interaktionen zwischen Gefahrstoff und Zielstruktur	705	4.1 Überblick	746
2.2.1 Nicht kovalente Bindung.....	705	4.2 Medikamente	746
2.2.2 Kovalente (chemische) Bindung.....	705	4.2.1 Antidepressiva	747
2.2.3 Photoaktivierung	706	4.2.2 Hypnotika	748
2.2.4 Radikalbildung	706	4.2.3 Neuroleptika	749
2.3 Toxikokinetik	706	4.2.4 Analgetika	750
2.3.1 Aufnahme von Gefahrstoffen	706	4.2.5 Antikonvulsiva	752
2.3.2 Metabolische Aktivierung/Inaktivierung	707	4.2.6 Kardiovaskuläres System	753
2.4 Mechanismen akuter Toxizität	710	4.2.7 H ₁ -Antihistaminika	754
2.4.1 Organotropie toxischer Wirkungen.....	710	4.2.8 Weitere Wirkstoffe.....	755
2.4.2 Akute Neurotoxizität	711	4.3 Drogen	756
2.4.3 Zytotoxizität	712	4.3.1 Grundlagen	756
2.4.4 Enzyme als Toxine	714	4.3.2 Wirkstoffe und Gruppen	756
2.4.5 Immunreaktionen	715	4.4 Produkte und Stoffe in Haushalt und Gewerbe	761
2.4.6 Reaktionen der Haut	716	4.4.1 Grundlagen	761
2.5 Mechanismen irreversibler Wirkungen	718	4.4.2 Produkte	763
2.5.1 Entwicklungsstörungen	718	4.4.3 Stoffgruppen	763
2.5.2 Neurotoxizität.....	720	4.5 Vergiftungen durch Gase und Rauch	768
2.5.3 Mutagenese und Kanzerogenese	721	4.5.1 Stickgase	768
3 Grundlagen der Vergiftungsbehandlung	725	4.5.2 Reizgase	769
3.1 Überblick	725	4.5.3 Gasgemische	770
3.1.1 Vergiftungsepidiologie.....	725	4.6 Produkte für Landwirtschaft, Gartenbau und Bauwesen	770
3.1.2 Erste Schritte bei Vergiftungen.....	726	4.6.1 Herbizide	771
3.2 Diagnostik und symptomatische Behandlung	727	4.6.2 Insektizide	771
3.2.1 Anamnese und Umfeld	727	4.6.3 Fungizide	772
3.2.2 Status und Symptomatik.....	728	4.6.4 Rodentizide	772
3.2.3 Labor- und apparative Untersuchungen	728	4.7 Pflanzliche Gift- und Inhaltsstoffe	773
3.2.4 Aufrechterhaltung der Vitalfunktionen.....	728	4.7.1 Nikotin in Tabak	774
3.3 Vom Symptom zum Gefahrstoff	729	4.7.2 Koffein, Theobromin, Theophyllin in Getränken ..	775
3.3.1 Cholinerges (parasympathomimetisches) Syndrom	729	4.8 Giftpilze, Pilzgifte	775
3.3.2 Anticholinerges (parasympatholytisches) Syndrom	730	4.9 (Gift-)Tiere	777
3.3.3 Syndrom der Opioid-, Sedativa- oder Alkohol-Intoxikation.....	730	4.9.1 Giftschlangen	777
3.3.4 Sympathomimetisches Syndrom	731	4.9.2 Nesseltiere und Stachelpflanzen	778
3.3.5 Weitere Toxidrome	731	4.10 Nahrungsmittel (akute Ereignisse)	779
3.3.6 Prädiktivität von Toxidromen.....	732	4.10.1 Mikrobielle Kontamination	779
3.4 Prinzipien der Vergiftungsbehandlung	733	4.10.2 Toxine in Muscheln und Fischen	780
3.4.1 Primäre Dekontamination bei oraler Aufnahme ..	733	4.10.3 Glykoside	780
3.4.2 Sekundäre Dekontamination und Dekorporations-antidote	735	4.10.4 Fermentationsprodukte, Glutamat	781
5 Chronische Toxizität	782		
5.1 Überblick	782		
5.2 Krebs und Krebsrisikofaktoren	782		
5.2.1 Krebsepidemiologie	782		
5.2.2 Tabakrauchen	784		
5.2.3 Alkoholische Getränke	784		
5.2.4 Ernährung	785		
5.2.5 Belastungen am Arbeitsplatz	788		
5.2.6 Luftverschmutzung	790		
5.2.7 Geophysik/Strahlung	790		

5.2.8 Unerwünschte Therapieeffekte	791	5.3.1 Arsen	795
5.2.9 Infekte	792	5.3.2 Blei	796
5.2.10 Sexualverhalten und Fortpflanzung	793	5.3.3 Cadmium	796
5.2.11 Genetische Krebsrisikofaktoren	793	5.3.4 Quecksilber	796
5.2.12 Krebsrisiko und Vermeidbarkeit	795	5.3.5 Behandlungsoptionen bei Metallvergiftungen	797
5.3 Metalle	795	5.4 „Umweltkrankheiten“.....	797

Teil E Anhang

H. Bönisch

1 Freinamen der Wirkstoffe, deren Handelsnamen als Arzneimittel und Einordnung in Indikations- und Substanzgruppe	800
--	------------

Sachverzeichnis.....	818
-----------------------------	------------