

# Inhalt

---

<b>Familienhilfe Polyposis coli e.V.</b>	3
<b>Einführung</b>	4
<b>Der Verdauungstrakt</b>	5
<b>Adenomatöse Polyposis</b>	6
<b>Verschiedene Formen der adenomatösen Polyposis</b>	7
<b>Weitere gut- und bösartige Manifestationen</b>	9
1. Gutartige Neoplasien oder Hyperplasien bei der FAP	9
2. Primär gutartige Neoplasien mit Gefahr der bösartigen Entartung bei FAP	12
3. Primär bösartige Neoplasien bei FAP	12
<b>Genetik – Ursachen und Vererbung der FAP</b>	15
Ermittlung der Risikopersonen, Humangenetische Beratung	16
Molekulargenetische Untersuchung	17
<b>MUTYH-assoziierte Polyposis (MAP)</b>	19
Krankheitsbild	19
Genetische Grundlagen der MAP	19
<b>Weitere seltene Formen der adenomatösen Polyposis</b>	21
<b>Vorsorge / Früherkennung</b>	23
Warum ist die Früherkennung so wichtig?	23
<b>Endoskopische Untersuchungen</b>	24
Enddarmspiegelung (Rektosigmoidoskopie)	24
Vollständige Dickdarmspiegelung (Koloskopie)	24
Magenspiegelung (sog. Gastroduodenoskopie)	24
Vorsorge-/Früherkennungsprogramm bei der klassischen FAP	25
Vorsorgeprogramm bei der attenuierten FAP (AFAP)	27
Vorsorgeprogramm für MAP-Patienten	27
Vorsorgeprogramm für heterozygote Anlageträger einer MUTYH-Mutation	28
Vorsorgeprogramm für Familien mit PPAP, NAP und MSH3-assoziiierter Polyposis	29
<b>Therapie</b>	30
Operationsmethoden	30
Dauer des Krankenhausaufenthalts und Verlauf nach der Operation	34
Veränderung der Lebensqualität nach Dickdarmentfernung	34
Möglichkeiten einer medikamentösen Prävention (Chemoprävention)	35
<b>Nachsorge</b>	36
<b>Fachbegriffe</b>	37
<b>Relevante Übersichtsartikel zu verschiedenen Aspekten der FAP</b>	42
<b>Anlaufstellen für Patienten mit FAP</b>	47