

Die klinische Untersuchung	1	Epheliden, LAMB-Syndrom, Peutz-Jeghers-Klostermann-Touraine-Syndrom (Pigmentfleckenpolypose)	39
Änderung der Hautfarbe	2	Urticaria pigmentosa	41
Blasse Haut	2	Gelblich pigmentierte Haut: Ikterus	42
Pseudoanämie	3	Prähepatischer Ikterus: Klassifikation der hämolytischen Anämien	43
Pseudoanämie; Anämie: allgemeine Zeichen	5	Prähepatischer Ikterus: β -Thalassaemia major	45
Anämie: allgemeine Zeichen	7	Prähepatischer Ikterus: Sichelzellanämie; geografische Verteilung der Hämoglobinopathien	47
Klassifikation der Anämien	9	Prähepatischer Ikterus: hereditäre Sphärozytose, hereditäre Elliptozytose, toxische hämolytische Anämie, Urin bei Malaria tropica (Schwarzwasserfieber)	49
Anämie bei Hämoblastosen	11	Hepatischer Ikterus: akute Virushepatitis, Weil-Krankheit; Fettskieren bei familiärer Hypercholesterinämie	51
Eisenmangelanämie	13	Hepatischer Ikterus: Vergleich der Virushepatitiden A bis C und E, serologischer Verlauf bei akuter und chronischer Hepatitis B	53
Blassgelbliche Haut	14	Hepatischer Ikterus: Leberzirrhose (Rhinophym, Gynäkomastie, Aszites, Bauch- und Brustglatze)	55
Perniziöse Anämie	15	Hepatischer Ikterus: Leberzirrhose (Gynäkomastie, Aszites, Bauch- und Brustglatze, Weiß-, Uhrglasnägel, Palmarerythem)	57
Amelanotische, hypomelanotische und depigmentierte Haut	16	Hepatischer Ikterus: Leberzirrhose (Dupuytren-Kontraktur, Spider-Nävi, Lackzunge); primäre Hämochromatose	59
Klassifikation des Albinismus	17	Hepatischer Ikterus: Wilson-Krankheit	61
Okulokutaner Albinismus Typ 1A und Typ 2, Chediak-Higashi-Syndrom, Waardenburg-Syndrom (Poliosis circumscripta, Dystopia canthorum, Blepharophimose)	19	Posthepatischer Ikterus: Gallengangskarzinom, primär sklerosierende Cholangitis; Ätiologie der Leberzirrhose	63
Piebaldismus, Vitiligo	21	Rote Haut	64
Leukoderma syphiliticum, Verbrennung 3. Grades, Leukoderma leprosum, Pityriasis versicolor alba	23	Polycythaemia vera: Pseudokonjunktivitis; gut durchblutete Konjunktiven bei einem Sportler	65
Bräunlich pigmentierte Haut	24	Polycythaemia vera: Rosazea; Facies rubra bei arterieller Hypertonie	67
Addison-Krankheit	25	Blaurote Haut	68
Addison-Krankheit, Östrogenmelanose (Chloasma uterinum, Therapie bei Prostatakarzinom)	27	Hämoglobinzyanose: Polycythaemia vera, chronisches Cor pulmonale	69
Argyrose, Hydrargyrose (Gingivaverfärbung), Arsenmelanose, primäre (hereditäre) Hämochromatose, Stauungsdermatose	29	Chronisches Cor pulmonale	71
Chronische Nephritis, Verfärbungen durch Busulfan	31		
Acanthosis nigricans benigna und maligna, Elastoidosis cutanea nodularis et cystica (Alterskomedonen)	33		
Fibröse Dysplasie (McCune-Albright-Syndrom)	35		
Café-au-lait-Flecke, von-Recklinghausen-Pigmentierung, Becker-Melanose, Pigmentierungsinseln bei okulokutanem Albinismus Typ 2, Alterspigmentierungen	37		

Chronisches Cor pulmonale; Flush bei Karzinoidsyndrom	73	Erytheme: systemischer Lupus erythematosus; Pemphigus erythematosus seborrhoicus Senear-Usher	127
Mitralstenose	75	Erytheme: systemischer Lupus erythematosus . . .	129
Mitralinsuffizienz, kombiniertes Mitralvitium, Pseudomitralgesicht	77	Erytheme: Dermatomyositis-Polymyositis- Komplex	135
Angeborene Herzfehler	79		
Acrodermatitis chronica atrophicans Herxheimer (Stadium III der Lyme-Borreliose); dorsopalmares Erythem bei Leberzirrhose	83	Veränderungen bei Pilzerkrankungen der Haut	138
Acrodermatitis chronica atrophicans Herxheimer (Stadium III der Lyme-Borreliose	85	Erkrankungen durch Dermatophyten: Tinea capitis, Tinea corporis, Tinea pedum	139
Erytheme und Exantheme	86	Erkrankungen durch Hefen: Hautsoor, Genitalsoor, Pityriasis versicolor	141
Arzneimittlexantheme	87		
Arzneimittlexantheme: Urtikaria	93	Pruritus, Kratzeffekte	142
Arzneimittlexantheme: Urtikaria, Quincke-Ödem	95	Kratzeffekte bei chronischem Pruritus	143
Arzneimittlexantheme: Erythema exsudativum multiforme	97	Pruritus lymphogranulomatosus, Dermatitis herpetiformis Dühring, chronische allergische Kontaktdermatitis	145
Arzneimittlexantheme: medikamenteninduziertes und staphylogenes Lyell-Syndrom	99	Atopische Dermatitis, Pruritus-bedingte Sekundärinfektion: Impetigo contagiosa (chronische Onchocerca-Dermatitis), Pemphigus neonatorum	147
Exantheme bei Viruskrankheiten: Pocken, Variolois, Ekzema vaccinatum	101	Epizoonosen: Skabies, Larva migrans; Myiasis . .	149
Exantheme bei Viruskrankheiten: Windpocken . .	103	Epizoonosen: Kleiderlaus- und Filzlausbefall, Flohstiche, mediterranes Fleckfieber (Eschar, kleinfleckiges papulöses Exanthem) .	151
Exantheme bei Viruskrankheiten: Herpes zoster .	105		
Exantheme bei Viruskrankheiten: Herpes zoster, Herpes simplex	107	Hämorrhagische Diathesen	152
Exantheme bei Viruskrankheiten: Masern	109	Klassifikation	153
Exantheme bei Viruskrankheiten: Röteln, Ringelröteln	111	Physikalische Untersuchungsmethoden	155
Exanthematische Kinderkrankheiten: Synopsis und Differenzialdiagnose	113	Hereditäre Koagulopathien: Hämophilie A	157
Exantheme bei bakteriellen Krankheiten: Scharlach	115	Erworbene Koagulopathien: Blutungen infolge Antikoagulanzen-therapie	159
Exantheme bei bakteriellen Krankheiten: Scharlach (Orbitalphlegmone); periorbitale phlegmonöse Entzündung anderer Genese . .	117	Erworbene Thrombozytopenien (Plättchen- bildungsstörungen): Panmyelopathie, akute Leukämie	161
Erytheme: Erysipel	119		
Erytheme: Erythema nodosum, Erythema induratum Bazin; Artefakte	121		
Erytheme: Psoriasis vulgaris	123		
Erytheme: Psoriasis vulgaris; seborrhoisches Ekzem, Impetigo contagiosa	125		

Erworbene Thrombozytopenien (Plättchenumsatzstörungen): akute postinfektiöse thrombozytopenische Purpura, chronische idiopathische thrombozytopenische Purpura (ITP, Morbus Werlhof) 163

Hereditäre Vasopathien: Rendu-Osler-Weber-Krankheit; Spider-Nävi bei Leberzirrhose . . . 165

Erworbene Vasopathien: Purpura Schönlein-Henoch, Purpura Majocchi, Purpura senilis . 167

Erworbene Vasopathien: infektiös-toxische Purpuraformen bei Meningokokkensepsis und florider bakterieller Endokarditis 169

Traumatisch bedingte Blutergüsse bei normaler Hämostase 171

Hämangiome 172

Haemangioma cavernosum, Haemangioma senilis, Haemangioma simplex (Flammennävus) 173

Sturge-Weber-Krabbe-Syndrom, Klippel-Trénaunay-Symptomenkomplex . . . 175

Durchblutungsstörungen 176

Arterielle Durchblutungsstörungen: Synopsis . . . 177

Arterielle Durchblutungsstörungen: Raynaud-Syndrom (Digitus mortuus, angiografische Befunde) 179

Arterielle Durchblutungsstörungen: chronische Kälteagglutinin-Krankheit, Kryoglobulinämie, Acrocyanosis sui generis . 181

Arterielle Durchblutungsstörungen: obliterierende Arteriosklerose, Kombination mit tiefer Beinvenenthrombose 183

Arterielle Durchblutungsstörungen: obliterierende Arteriosklerose, makroangiopathische Gangrän bei Diabetes mellitus . . . 185

Arterielle Durchblutungsstörungen: diabetisches Fußsyndrom 187

Arterielle Durchblutungsstörungen: primäre Vaskulitiden (Synopsis) 191

Arterielle Durchblutungsstörungen: primäre Vaskulitiden (Arteriitis temporalis Horton); hervortretende Stirnvenen bei Kachexie 193

Arterielle Durchblutungsstörungen: primäre Vaskulitiden (Schönlein-Henoch-Purpura, Thrombangiitis obliterans von Winiwarter-Buerger) 195

Arterielle Durchblutungsstörungen: sekundäre Vaskulitiden (progressive systemische Sklerodermie) 197

Arterielle Durchblutungsstörungen: sekundäre Vaskulitiden (progressive systemische Sklerodermie); zirkumskripte Sklerodermie; Amnionfurchen 201

Arterielle Durchblutungsstörungen: arterielle Embolie 203

Arterielle Durchblutungsstörungen: arterielle Embolie, Paravasatreaktionen und -nekrosen . 205

Arterielle Durchblutungsstörungen: Erfrierung, Verbrennung, Strahlenschäden 207

Arterielle Durchblutungsstörungen: Ulcera cruris arteriosa; chronische Veneninsuffizienz: Ulcera cruris venosa 209

Unterschenkelgeschwüre verschiedener Ursache: Ulcera cruris bei Thalassämie und Sichelzellanämie, Ulcera agranulocytotica; Pyoderma gangraenosum 211

Unterschenkelgeschwüre verschiedener Ursache: Ulcera syphilitica, Ulcus tropicum (Cancrum oris), Ulzera bei kutaner Leishmaniasis 213

Sichtbare Kollateralkreisläufe, Einfluss-Stauungen 214

Schema des Körpervenensystems 215

Besenreiservarizen; Sahli-Venenkranz; Verschluss der V. subclavia, Verschluss der V. cava superior (Lokalisation: III) 217

Verschluss der V. cava superior (Lokalisation: III), Verschluss der V. iliaca, Verschluss der V. cava inferior 219

Schema des Pfortadersystems 221

Einengung der V. axillaris (Narbenstriktur nach Mamma-Amputation und Bestrahlung), Einengung der V. cava superior (retrosternale Struma)	223	Knoten und Tumoren	256
Portale Hypertension: sichtbarer Kollateralkreislauf, anorektale Varizen	225	Lupus vulgaris; Rhinophym	257
Ödeme	226	Lupus vulgaris; Intrakutanteste	259
Klassifikation der Ödeme	227	Lepra: lepromatöse und tuberkuloide Form, Borderline-Typ, Erythema nodosum leprosum . . .	261
Herzinsuffizienz	229	Sarkoidose: Synopsis der klinischen Symptome und Organmanifestationen	263
Herzinsuffizienz, Peritonealkarzinose: Anasarka, Aszites, Skrotalödem	231	Sarkoidose; kutane Leishmaniasis	265
Nephrotisches Syndrom, Kwashiorkor	233	Sarkoidose; Lues: roseoliformes makulopapulöses Sekundärsyphilid	267
Glomerulonephritis, Sudeck-Dystrophie	235	Lues: roseoliformes makulopapulöses Sekundärsyphilid; Pityriasis rosea	269
Lymphödem, Lipödem	237	Lues: makulopapulosquamöses Sekundärsyphilid; tertiärluetische Veränderungen	271
Ödeme im Augenbereich, Wespenstichallergie, tiefe Beinvenenthrombose	239	Leishmaniasis: geografische Verbreitung, Hepatosplenomegalie bei viszeraler Form, Amastigote des Erregers im Makrophagen . . .	273
Fisteln, Abszesse und Eiterungen	240	Kutane Leishmaniasis der <i>Alten Welt</i> : trockene Läsionen durch <i>Leishmania tropica</i> , exsudativ ulzerierende Läsionen durch <i>L. major</i> ; <i>Mycobacterium marinum</i> -Infektion, tropisches Ulkus, Buruli-Ulkus . . .	275
Schwellungen und Fisteln infolge Zahnaffektion	241	Kutane und mukokutane Leishmaniasis der <i>Neuen Welt</i> : knotige und ulzerierende Läsionen (Chiclero-Ulkus), Nasenseptumdestruktion und »Tapirnasen«; Parakokzidioidomykose; diffuse kutane Leishmaniasis . . .	277
Fisteln bei chronischer Osteomyelitis, Lymphknotentuberkulose, kutaner Tuberculosis colliquativa, Aktinomykose und Morbus Crohn	245	Lipome	279
Kalter Abszess, Spritzenabszess, Orbitalphlegmone; Orbita- und Rippenmetastasen	247	Neurofibromatosis generalisata von Recklinghausen	281
Spritzenabszess, paranephritischer Abszess, Ophthalmoblennorrhoea neonatorum	249	Adenomata sebacea Pringle, Bourneville-Pringle-Syndrom	285
Osteomyelitis bei Sichelzellanämie, tropische Pyomyositis, Amöben-Leberabszess	251	Präkanzerosen der Haut: Melanosis circumscripta praeblastomatosa, solare und senile Keratose, Cornu cutaneum, Cheilitis actinica	287
Vorgewölbtes und vergrößertes Abdomen	252	Karzinome der Haut: Spinaliom, Basaliom, Merkel-Zell-Karzinom	289
Leberzirrhose, Ovarialkarzinom (Aszites); Ovarialkystom	253	Pigmentführende Tumoren der Haut: malignes Melanom; Melanosis circumscripta praeblastomatosa	291
Adipositas, Milztumor, Narbenhernie, Bauchwandbruch, Nabelhernie	255		

Pigmentführende Tumoren der Haut:
 Nävuszellnävus, Sutton-Nävus, Histiocytom,
 thrombosiertes Angiom, Kaposi-Sarkom;
 überzählige Mamille 293

Pigmentführende Tumoren der Haut: seborrho-
 ische Warzen; vulgäre Warzen, Schwielen . . . 295

HIV-Krankheit: CDC-Klassifikation 297

HIV-Krankheit: Kaposi-Sarkom 299

HIV-Krankheit: opportunistische Infektionen 301

Hautmetastasen und tumorassoziierte
 Erkrankungen: Nabelmetastase, »Virchow-
 Drüse«, Metastasen bei Anogenitalkarzinom . . 303

Hautmetastasen und tumorassoziierte
 Erkrankungen: Metastasen
 bei Bronchialkarzinom 305

Hautmetastasen und tumorassoziierte
 Erkrankungen: »cancer en cuirasse«,
 Erysipelas carcinomatosum, ulzerierte
 Metastasen bei Mammakarzinom,
 Melanommetastasen 307

Hautmetastasen und tumorassoziierte
 Erkrankungen: Metastasen bei Mamma-
 und Magenkarzinom, Herpes zoster,
 Erysipel, Narbenabszess nach Ablatio
 mammae, sekundäres Lymphödem 309

Hautmetastasen und tumorassoziierte
 Erkrankungen: paraneoplastische Syndrome,
 Tumorsyndrome 311

Maligne Lymphome und Leukämien:
 Hodgkin-Lymphom 313

Maligne Lymphome und Leukämien:
 Klassifikation der Non-Hodgkin-Lymphome . . 315

Maligne Lymphome und Leukämien:
 chronische lymphatische Leukämie 317

Maligne Lymphome und Leukämien:
 Mycosis fungoides, Sézary-Syndrom, Burkitt-
 Lymphom, diffuses großzelliges B-Zell-
 Lymphom, akute myeloische Leukämie 319

Maligne Lymphome und Leukämien:
 Plasmazytom; primäre Amyloidose,
 Skleromyxödem 321

Nichtmaligne Lymphome: Halslymphknoten-
 tuberkulose mit Hypoglossuslähmung,
 Trypanosomiasis (Winterbottom-Zeichen,
 Facies apathica) 323

Nichtmaligne Lymphome: Lymphogranuloma
 inguinale (perforierende inguinale
 Lymphknoten, Genitalulkus, Elephantiasis
 scroti); Lues: Primäraffekt 325

Nichtmaligne Lymphome: Lymphadenopathie-
 Syndrom bei HIV-Infektion, lymphatische
 Filariasis (Elephantiasis des Beines und des
 Skrotums, Chyloaszites, Wuchereria-ban-
 crofti-Mikrofilarien im peripheren Blut) 327

Nichtmaligne Lymphome: geografische
 Verbreitung der Filariosen, Leistenlymphom
 und Onchozerkom bei Onchozerkose,
 Calabar-Schwellungen bei Loiasis 329

Nichtmaligne Lymphome: Onchozerkose
 (chronische Dermatitis, Xerodermie,
 »hanging groin«, Leopardenhaut, papuläre
 Hautreaktion nach Ivermectin) 331

Parotisschwellungen: Mumps, allergische und
 eitrige Parotitis, Parotismischtumor 333

**Veränderungen bei Erkrankungen
 des Bewegungsapparates 334**

Haltungs- und Bewegungsabweichungen 334

Rundrücken, Hohlrundrücken, Flachrücken 335

Rundrücken: Sitzkyphose (Achrondroplasie),
 Brustwirbelsäulenkyphose, Gibbus
 (Spondylitis tuberculosa), Alterskyphose 337

Rachitis (O-Beine), Osteoporose
 (Tannenbaumphänomen), Spondylolisthesis . . 339

Skoliose 341

Trichterbrust, Kielbrust, einseitige Hypoplasie
 des M. pectoralis major, muskulärer
 Schiefhals, Klippel-Feil-Syndrom 343

Sprengel-Deformität, Supra- und Infraspinatus-
 atrophie, Bizepssehnenruptur 345

Kongenitale Hüftdysplasie und Luxation,
 Säuglingskoxitis, jugendliche Hüftkopfe-
 piphysenlösung 347

Koxarthrose: Prüfung der Innenrotations-
 fähigkeit der Hüfte, Thomas-Handgriff;
 Kniefehlstellungen: Genu valgum,
 Genu recurvatum 349

Crus varum et antecurvatum congenitum,
 Varus- und Valgusgonarthrose 351

Außenmeniskusganglion, Baker-Zyste, Osgood-Schlatter-Krankheit	353	Spondylarthritiden: Psoriasis-Arthritis, Reiter-Syndrom	389
Osteochondrosis deformans tibiae, Ledderhose-Syndrom I, Hallux valgus, Kamptodaktylie der Zehen, Haglund- Exostose, Achillessehnenruptur	355	Polyarthritiden: chronische rheumatoide Polyarthritis	391
Fußdeformitäten: angeborener Klumpfuß, Sichelfuß, angeborener Plattfuß, erworbener Knick-Platt-Fuß, neurogener Hohlfuß	357	Polyarthritiden: chronische rheumatoide Polyarthritis (Rheumaknoten); Gichtknoten, Bursitis olecrani, Holzspanverletzung	395
Veränderungen bei infantiler Zerebralparese: Hüftgelenkskontraktur, innenrotierter Gang, Klumpfüße, Schwanenhalsdeformitäten der Finger	359	Gichtknoten, Xanthome, Ganglien	397
Poliomyelitis, Arthrogryposis multiplex congenita, Spina bifida occulta, Spina bifida aperta	361	Noduli rheumatici (akutes rheumatisches Fieber), Heberden-, Bouchard-Knoten (Fingerpolyarthrose, Pfropfarthritis)	399
Fehlbildungen und Stellungsanomalien der Hände	362	Differenzialdiagnose peripherer Gelenkerkrankungen	401
Missbildungen der Finger (und Zehen)	363	Gelenkergüsse	402
Polydaktylie: Hexadaktylie, Heptadaktylie; Oligodaktylie: Tetradaktylie	365	Tuberkulose, Arthritis gonorrhoeica, akutes rheumatisches Fieber, Blutergelenk	403
Narbige Synechien bei Epidermolysis bullosa dystrophica hereditaria, Klino-, Brachy-, Kamptodaktylie, Dupuytren-Kontraktur	367	Zeichen neurologischer Störungen	404
Kamptodaktylie (Krallenhand, Krallenzeh), Madelung-Deformität	369	Amyotrophische Lateralsklerose (ALS), Becker-Kiener-Muskeldystrophie, okulopharyngeale Muskeldystrophie	405
Krankheiten des Bindegewebes und des Skeletts	370	Myotone Dystrophie Curschmann-Steinert	407
Marfan-Syndrom	371	Isolierte Trapezius-, Serratuslähmung, Lähmungen bei kompletter Armplexusläsion, hereditär motorische und sensible Neuropathie (HMSN)	409
Ehlers-Danlos-Syndrom	373	Radialislähmung, proximale Medianusläsion, Daumenballenatrophie bei Karpaltunnelsyndrom	411
Osteogenesis imperfecta	375	Thoracic-Outlet-Syndrom (Daumenballen- atrophie), Syringomyelie, Ulnarislähmung (Kamptodaktylie)	413
Erbliche Krankheiten mit Bindegewebsschwäche: Synopsis und Differenzialdiagnose	377	Horner-Symptomenkomplex, Fazialislähmung, zentrale Gesichtslähmung, Hypoglossuslähmung	415
Ostitis deformans Paget, Paget-Sarkom	379	Okulomotoriuslähmung, Abduzenslähmung	417
Ostitis deformans Paget	381	Progressive Bulbärparalyse, Myasthenia gravis, Ptosis congenita	419
Kraniostenose-Syndrom: Crouzon-, Pfeiffer-, Apert-Syndrom	383	Torticollis spasmodicus, Torsionsdystonie, Zustand nach apoplektischem Insult, multiple Sklerose	421
Rheumatische Erkrankungen, gelenknahe Schwellungen	384		
Spondylarthritiden: Spondylitis ankylosans Bechterew	385		
Spondylarthritiden: Spondylitis ankylosans Bechterew; abdominale Querfalten bei osteoporotischem Rundrücken	387		

Augenerkrankungen 422

Lidschwellungen: Allergien, Zoster ophthalmicus mit Hutchinson-Zeichen, Dakryoadenitis, Mikulicz-Syndrom 423

Lidschwellungen, Lidtumoren: Dakryozystitis, Hordeolum, Chalazion, Basaliom, malignes Melanom 425

Veränderungen der Lidränder und der Lidstellung, Bindehautentzündungen ... 427

Schwellungen, Rötungen und Blutungen des Auges: Skleritis, papilläre Vorwölbungen der Bindehaut, Bonamour-Zeichen, Hyposphagma, Hyphäma, Chemosis, Episkleritis 429

Bindehautdegeneration, -tumoren: Pterygium, Pinguecula, Plattenepithelkarzinom, Dermoid und präaurikuläre Anhängsel bei Goldenhar-Syndrom, Melanosis bulbi, Naevus pigmentosus, malignes Melanom, Bowen-Krankheit 431

Hornhauttrübungen: Arcus lipoides, Kayser-Fleischer-Ring, Cornea verticillata, Bandkeratopathie, Keratokonus, Keratitis filiformis; okuläres Pemphigoid 433

Trübungen, Verletzungen, Verätzungen und Entzündungen der Hornhaut 435

Färbungen im Pupillenbereich: Leukokorie, Katarakt, Linsenektomie; Glaukom 437

Pupillen-, Regenbogenhautveränderungen: Anisokorie, Pupillotonie, Argyll-Robertson-Phänomen, Iriskolobom, Iridodialyse, persistierende Pupillarmembran, Zustand nach Iridozyklitis (Kleeblattiris, Iris bombé) .. 439

Regenbogenhautveränderungen: Albinismus, Iris bicolor, Heterochromie, Iritis, Rubeosis iridis, Lisch-Irisknötchen 441

Verlagerungen, Stellungs- und Bewegungsanomalien des Augapfels: Blow-out-Fraktur, Sinus-cavernosus-Syndrom, Strabismus 443

Veränderungen bei Erkrankungen der endokrinen Drüsen 444

Erkrankungen der Hypophyse 444

Akromegalie 445

Cushing-Krankheit, Cushing-Syndrom 447

Panhypopituitarismus 449

Erkrankungen der Schilddrüse 450

Basedow-Hyperthyreose, endokrine Orbitopathie 451

Basedow-Hyperthyreose, endokrine Orbitopathie, Myxoedema circumscriptum praetibiale 455

Basedow-Hyperthyreose: thyreotoxische Krise; Hyperthyreose bei Akromegalie, akute eitrige Thyreoiditis, normometabolischer bilateraler Exophthalmus (konstitutionelle Variante) ... 457

Normometabolischer unilateraler Exophthalmus: Keilbeinmeningeom, Orbitametastase, Orbitalphlegmone, Angiophakomatose Bonnet-Dechaume-Blanc 459

Blande Struma, blande retrosternale Struma, Schilddrüsenmalignom 461

Hypothyreose 463

Hypogonadismus 466

Primärer Hypogonadismus: Klinefelter-Syndrom . 467

Primärer Hypogonadismus: primäre Ovarialinsuffizienz; sekundärer Hypogonadismus: Kraniopharyngeom, idiopathischer Gonadotropinmangel, chromophobes Hypophysenadenom, Panhypopituitarismus . 469

Sekundärer Hypogonadismus: idiopathische Hypophysenvorderlappen-Insuffizienz, Sheehan-Syndrom, Kallmann-Syndrom, Bardet-Biedl-Syndrom 471

Minderwuchs 472

Thyreoidaler Minderwuchs, Turner- bzw. Ullrich-Turner-Syndrom; Klippel-Feil-Syndrom (Pterygium colli) 473

Hypophysärer Minderwuchs, adrenogenitales Syndrom 475

Minderwuchs bei diversen Erkrankungen: Cushing-Syndrom, chronische Blutungs- anämie, Ostitis deformans Paget	477	Hirsutismus	503
Minderwuchs bei diversen Erkrankungen: Achondroplasie	479	Nagelveränderungen	504
Minderwuchs bei diversen Erkrankungen: Down-Syndrom	481	Mees-Linien, Beau-Reil-Querfurchen, Leukonychia striata, hypoproteinämische Streifen, Leukonychia partialis, Paronychie- bedingte Nagelablösung	505
Veränderungen bei nicht- venerischen Genitalerkrankungen . 482		Psoriasis vulgaris, Epidermolysis bullosa dystrophica hereditaria, Onychomykose, Melanonychie, Onychogrypose, Splitter- blutungen bei septischer Mikroembolie	507
Entzündungen von Glans penis und Vulva, genitale Herpes-simplex-Virus-Infektion	483	Veränderungen der Mund- schleimhaut und der Zunge	508
Condylomata acuminata, Hirsuties papillaris penis, Phimose, Paraphimose	485	Herpes-simplex-Virus-Infektion: Gingivostomatitis herpetica, Herpes labialis, gangränöse Stomatitis; Herpes zoster	509
Talgdrüsen, Lymphangiektasien, Tanchoknötchen, Lichen ruber planus	487	Habituelle Aphthen; Mundschleimhaut- Candidose: Perlèche, Lippen-, Zungensoor . .	511
Kraurosis genitalis, Peniskarzinom, Vulvakarzinom	489	Lingua geographica sive Exfoliatio areata linguae, verstärkter Zungenbelag, Glossitis mediana rhombica, Glossitis praeatrophica	513
Veränderungen bei analen und perianalen Erkrankungen	490	Lingua villosa nigra (schwarze Haarzunge), Verfärbungen durch Kaliumpermanganat und Atebrin	515
Analthrombose, Analprolaps, äußerer Rektumprolaps, Analfisteln, Acne inversa, Pilonidalsinus	491	Lingua plicata, Glossitis interstitialis (Lues III), Aktinomykose, syphilitisches Gumma und tuberkulöse Ulzeration der Zunge	517
Condylomata acuminata, Bowen-Krankheit, bowenoide Papulose, Mollusca contagiosa, Psoriasis inversa, perianale Tinea	493	Melkersson-Rosenthal-Syndrom, progressive Lipodystrophie, Rendu-Osler-Weber- Krankheit	519
Veränderungen der Hautanhänge . . 494		Sjögren-Syndrom	521
Erkrankungen der Talgdrüsenfollikel	494	Veränderungen des Zahnfleisches und der Zähne	522
Acne vulgaris, Steroidakne; Adenomata sebacea Pringle	495	Mundschleimhaut und Gingiva: Haemangioma simplex, Leukoplakie, Soor, mechanische Irritationen, Pemphigoid, Nekrose	523
Rosazea	497	Gingiva: Gingivitis simplex, akute nekrotisierende ulzeröse Gingivitis (ANUG), ANUG bei AIDS mit Kaposi-Sarkom	525
Abweichungen des Haarkleides	498	Parodontitis, Gingivaschwellungen	527
Erworbene Hypotrichosen: atopische Dermatitis (Hertoghe-Zeichen), Hypothyreose, Kwashiorkor, Haarausfall als Strahlenfolge . .	499		
Erworbene Hypotrichosen: toxischer Haarausfall (Thallium, Zytostatika), Alopecia areata	501		

Gingivaschwellungen: Melkersson-Rosenthal-Syndrom, Folgen der Dysfunktion von Zahnersatz, Epulis, Papillom; Melanommetastase, Durchbruchzysten 529

Gingivaverfärbungen: Zyanose, Hämangiom, Melaninhyperpigmentation, Blei- und Wismutsaum 531

Schmelz- und Dentinhypoplasien, Zahnschmelzveränderungen 533

Zahnschmelzveränderungen, Hutchinson-Zähne 535

Veränderungen des Rachens und der Tonsillen 536

Virale Erkrankungen: akute virale Pharyngotonsillitis, Monozytenangina (Mononucleosis infectiosa), Herpangina, Gingivostomatitis herpetica, Herpes zoster 537

Bakterielle Erkrankungen: Angina follicularis, Angina lacunaris, Peritonsillarabszess, Diphtherie 539

Bakterielle Erkrankungen: chronische Tonsillitis, Plaut-Vincent-Angina; chronische Pharyngitis, Angina agranulocytotica; Mykosen: Soor . . . 541

Nichtinfektiöse Schleimhautveränderungen: Erythroplasie; benigne Tumoren: Neurinom (Eisbergtumor), pleomorphes Adenom, Papillom, Fibrom 543

Maligne Tumoren: Tonsillenkarzinom, Non-Hodgkin-Lymphom; nichtmaligne Veränderungen: Tonsillenhypertrophie, Retentionszyste 545

Spaltbildungen des stomatognathen Systems 546

Unilaterale und bilaterale Lippen-Kiefer-Gaumen-Spalten, isolierte Gaumenspalte . . . 547

Van-der-Woude-Syndrom (paramediane Unterlippenfisteln), Stickler-Syndrom (Gaumenspalte), Alkoholembryopathie und -fetopathie, Nager-Syndrom, Kabuki-Syndrom 549

Mandibulofaziale Dysostosen, Kraniostenosen und Syndrome mit fazialen und kraniofazialen Dysmorphien 550

Franceschetti-Syndrom, Goldenhar-Syndrom, Apert-Syndrom (Syndaktylien der Zehen), Williams-Beuren-Syndrom 551

Veränderungen bei Stoffwechselkrankheiten 552

Diabetes mellitus: Rubeosis faciei, Adipositas, klinische Klassifikation 553

Diabetes mellitus: Necrobiosis lipoidica, Insulin-Lipodystrophie und andere Residuen nach Insulininjektionen, Xanthodermie 555

Dyslipoproteinämien: Xanthelasma bei primärer und sekundärer Hyperlipoproteinämie 557

Dyslipoproteinämien: Klassifikation der primären Hyperlipoproteinämien 559

Dyslipoproteinämien: lipoproteinelektrophoretische Befunde und xanthomatöse Hautveränderungen bei primären Hyperlipoproteinämien 561

Dyslipoproteinämien: tendinöse Xanthome und Schleimhautxanthome bei primärer Hyperlipoproteinämie; Klassifikation primärer Hypolipoproteinämien 563

Sphingolipidosen: Tay-Sachs-Krankheit, Fabry-Krankheit 565

Mukopolysaccharidosen: MPS I 567

Mukopolysaccharidosen: MPS II, MPS IVA 569

Mukopolysaccharidosen: MPS IVA, MPS VI, Klassifikation und Synopsis 571

Porphyrien: Porphyria cutanea tarda 573

Pellagra 575

Gicht 577

Fettleibigkeit, Fettverteilungsstörungen	580	Magerkeit, Magersucht	586
Benigne symmetrische Lipomatose:		Appetitstörungen, Laxanzienabusus	587
Madelung-Fetthals; androide, gynoide			
Fettleibigkeit, hyperalimentäre Fettsucht,		Literatur	589
Fettleibigkeit bei Diabetes mellitus	581		
Pickwick-Syndrom, Dystrophia adiposogenitalis		Sachverzeichnis	591
(Fröhlich-Syndrom), Klinefelter-Syndrom	583		
Progressive Lipodystrophie Barraquer-Simons,			
HIV-assoziiertes Lipodystrophiesyndrom	585		