



Hauptsponsoren 2023:



Basissponsoren 2023:



Medienpartner 2023:
PERISKOP

AM Plus, Initiative für Allgemeinmedizin

VORSTAND: Präsident: Dr. Erwin Rebhandl, **Vizepräsident:** Univ.-Prof. Dr. Manfred Maier, **VEREINSSEKRETARIAT:** Adresse: Lazarettgasse 19/OG 4, 1090 Wien,, Telefon: 01/908 11 46-49, E-Mail: office@amplusgesundheit.at, Web: www.amplusgesundheit.at

Sehr geehrte Frau Doktor, sehr geehrter Herr Doktor!

Menschen, die von einer Seltenen Erkrankung betroffen sind, durchleben oft einen **Irrweg durch das Gesundheitswesen** bis eine korrekte Diagnose gestellt wird. Zahllose Arztbesuche, Arztwechsel, Fehldiagnosen und fehlgeschlagene Therapieversuche später (und dies dauert oft Jahre) wird meist durch Zufall doch die „richtige“ Diagnose gestellt.

AM PLUS hat daher ein **kostenfreies digitales Tool** geschaffen, das Ihnen als Ärzt:innen der primären Ebene helfen soll, Patient:innen diese **Irrwege zu ersparen**. Seit 2014 ist die Datenbank **www.symptomsuche.at** online und hilft insbesondere Allgemeinmediziner:innen, Internist:innen und Kinderärzt:innen, mögliche Seltene Erkrankungen frühzeitig zu erkennen und Verdachtsfälle an Spezialist:innen weiterzuleiten. Das Ziel ist es, unter der **Schirmherrschaft der österreichischen Gesundheitskasse sowie des Bundesverbandes für Selbsthilfe Österreich**, die Online-Datenbank für Seltene Erkrankungen kontinuierlich wachsen zu lassen sowie noch zielgruppenorientierter und benutzerfreundlicher zu gestalten.

Gemeinsam mit der Akademie der Ärzte werden **DFP-Fortbildungen** umgesetzt. Diese können mittels Online-Test auf **www.meindfp.at** für einzelne Krankheitsbildbeschreibungen absolviert werden. Jene Erkrankungen, zu denen es eine DFP-Fortbildung gibt, sind mit einem DFP-Logo gekennzeichnet.

Unser Ziel ist es, die Online-Datenbank kontinuierlich wachsen zu lassen, um Ihnen eine immer größere Hilfestellung bei der Detektion von Seltenen Erkrankungen zu geben.

Ihr Dr. Erwin Rebhandl, Präsident AM PLUS

Am richtigen Weg So ist Ihre Suche erfolgreich.



Ihr Passwort

Mit Ihrem individuell erstellten Passwort haben Sie Zugriff auf alle wichtigen Informationen der Online-Datenbank „Seltene Erkrankungen – Symptomsuche“. Gerne kann das Login auch über Ihren Doc-Check-Account erfolgen.



Ihre Suche

In der Online-Datenbank können Sie Ihre Suche nach Verdachtsdiagnosen starten. Sie können Symptome und/oder Grund- und Begleiterkrankungen eingeben. Die Ergebnisse zeigen Ihnen jeweils alle für den Begriff zutreffenden Verdachtsdiagnosen an. Mit grünen Sternchen wird gekennzeichnet, wie viele der gesuchten Eingaben eine Krankheit enthält.

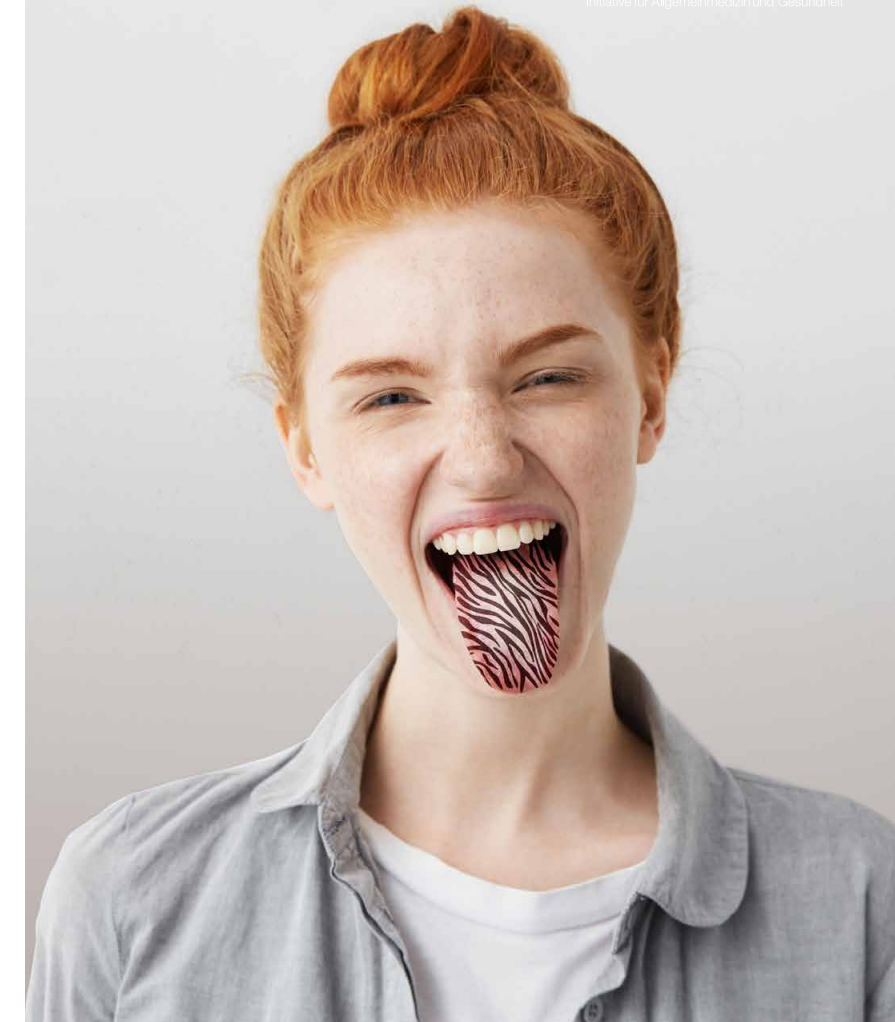


Ihr Ergebnis im Detail

Jede hinterlegte Verdachtsindikation wird ausführlich beschrieben. Eine Checkboxen-Funktion ermöglicht es Ihnen zwischen Ihren Eingaben einfach zu variieren. Sie finden ebenso Angaben über Institutionen und Fachärzt:innen, an die Sie Ihre Patient:innen bei Verdacht auf eine Seltene Erkrankung überweisen können.



Alle Leistungen der Datenbank sind **kostenfrei**.



Seltene Erkrankungen häufiger erkennen

Schirmherrschaften:



Seltene Erkrankungen – Symptomsuche

Mögliche Verdachtsdiagnosen erfolgreich eingrenzen bzw. ausschließen

- Derzeit sind über 6.000 verschiedene Seltene Erkrankungen bekannt.
- Der Weg zur korrekten Diagnose ist oft sehr langwierig. In Österreich vergehen bis zur Diagnosestellung durchschnittlich 3 Jahre.
- Die Online-Datenbank „Seltene Erkrankungen – Symptomsuche“ unterstützt Sie bei der Suche nach Verdachtsdiagnosen.
- Für einzelne Krankheitsbildbeschreibungen können mittels Online-Test auf **www.meindfp.at** DFP-Fortbildungen absolviert werden. Betreffende Erkrankungen sind mit einem DFP-Logo markiert, der Link zum Test ist auf der Detailseite der Erkrankung zu finden.



Kostenfrei.
Suchen.
Finden.



AM PLUS
Initiative für Allgemeinmedizin und Gesundheit

www.symptomsuche.at

SELBER
AKTIV WERDEN!

Wenn Sie die Datenbank unterstützen wollen, wenden Sie sich bitte an folgende Adresse:
kontakt@symptomsuche.at

Seltene Erkrankungen

Unter anderem sind folgende Erkrankungen erfasst – in alphabetischer Reihenfolge:

- ADA-SCID
- Akromegalie
- Alpha1-Proteinase-Inhibitor-Mangel
- Amyloidose
- Amyotrophe Lateralsklerose (ALS)
- Anaplastisch-großzelliges Lymphom (ALCL)
- ANCA (anti neutrophile cytoplasmatische Antikörper) assoziierten Vaskulitiden
- Angeborene hepatische Cholestase & progressive familiäre intrahepatische Cholestase
- Angiomyolipome (AML) – siehe auch TSC (Tuberose Sklerose Complex)
- Aromatische L-Aminosäure-Decarboxylase Mangel
- Atypisches hämolytisch-urämisches Syndrom (aHus) 
- Cerebrotendinöse Xanthomatose (CTX)
- Chronisch thromboembolische pulmonale Hypertonie (CTEPH)
- Cryopyrin-assoziiertes periodisches Syndrom (CAPS)
- Cystinose
- Cystische Fibrose (CF)
- Dravet Syndrom
- Duchenne Muskeldystrophie
- Familiäre Transthyretin-Amyloidose (ATTR)
- Hämophilie
- Hepatozelluläres Karzinom
- Hereditäres Angioödem
- Hodgkin-Lymphom
- Homocystinurie
- Hyperlipoproteinämie Typ 1 (HLP Typ 1)
- Hypoparathyreoidismus
- Hypophosphatasie (HPP)
- Idiopathische pulmonale Fibrose (IPF) 
- Immunthrombozytopenie (ITP) 
- Klinefelter-Syndrom
- Kutanes T-Zell-Lymphom 
- Lebersche Hereditäre Optikus Neuropathie (LHON)
- Lennox-Gastaut-Syndrom
- Lysosomale saure Lipase-Defizienz (LAL-D)
- Malignes Pleuramesotheliom (MPM)
- Mantelzell-Lymphom
- Morbus Addison
- Morbus Behcet
- Morbus Cushing
- Morbus Fabry
- Morbus Gaucher
- Morbus Hunter
- Morbus Pompe
- Multiples Myelom
- Myasthenia gravis
- Myelodysplastisches Syndrom
- Neuromyelitis Optika Spektrum Erkrankung (NMOSD)
- Niemann Pick Typ B
- Niemann Pick Typ C
- Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie (PNH)
- Polycythaemia vera
- Porphyrie
- Primär-biliäre Zirrhose (PBC)
- Primäre Immundefizienz
- Primäre Myelofibrose
- Pulmonal – arterielle Hypertonie/ Lungenhochdruck
- Systemic Onset Juvenile Idiopathische Arthritis (M.Still)
- Systemische Sklerodermie
- Systemischer Lupus erythematodes (SLE)
- Thalassämie
- Tuberöse Sklerose
- X-chromosomale Hypophosphatämie (XLH) 