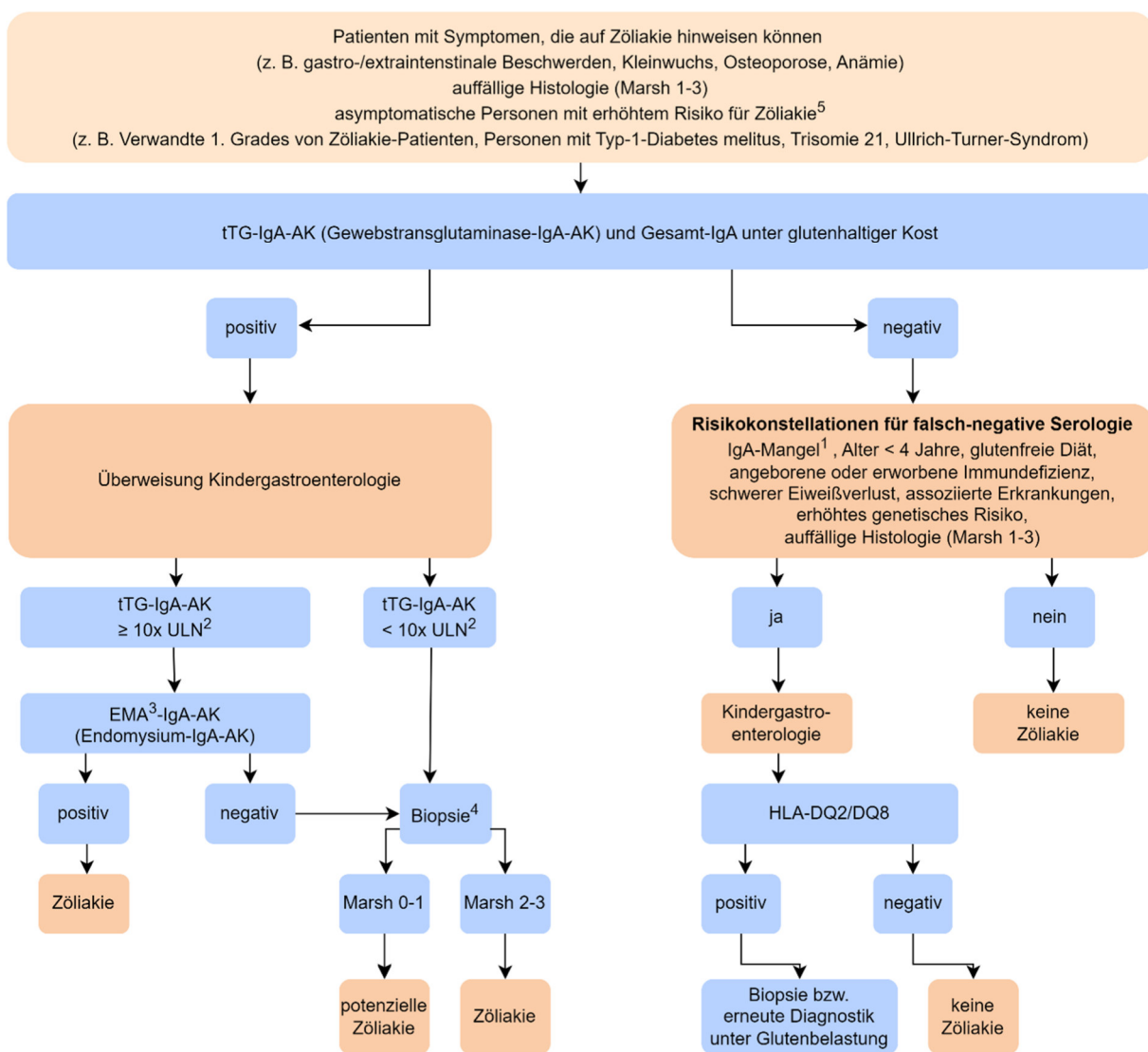


## Diagnostik bei Verdacht auf Zöliakie



1 bei IgA-Mangel und negativen tTG-IgA-AK: Zöliakie-spezifische IgG-basierte Tests [dGP-IgG-AK (deamidierte Gliadinpeptid-IgG-AK), tTG-IgG-AK (Gewebe transglutaminase-IgG-AK), EMA-IgG-AK (Endomysium-IgG-AK)]; wenn positiv, dann Biopsie

2 ULN = upper limit of normal

3 aus zweiter Blutprobe, als zusätzliche Kontrolle

4 sechs Biopsien (jeweils zwei) aus verschiedenen Abschnitten des Duodenums einschließlich des Bulbus duodeni sowie des mittleren und distalen Duodenums

5 Bei Neugeborenen oder Kleinkindern aus Familien mit Zöliakie oder bei genetischer Prädisposition kann die HLA-DQ2/DQ8-Bestimmung als Erstuntersuchung sinnvoll sein.

Literatur:

1. Felber et al. Aktualisierte S2k-Leitlinie Zöliakie der Deutschen Gesellschaft für Gastroenterologie, Verdauungs- und Stoffwechselkrankheiten (DGVS) Dezember 2021 – AWMF-Registernummer: 021-021
2. Husby S et al. European Society Paediatric Gastroenterology, Hepatology and Nutrition Guidelines for Diagnosing Coeliac Disease 2020. J Pediatr Gastroenterol Nutr. 2020 Jan;70(1):141-156.