## **ERRATUM**

Behr J, Günther A, Bonella F et al. S2K-Leitlinie zur Diagnostik der idiopathischen Lungenfibrose.

Pneumologie 2020; 74: 263 - 293

Am 18.5. wurde die ► Abb. 8 korrigiert.

Am 3.7. wurden die ► Abb. 7 und die ► Abb. 8 erneut korrigiert.

Nachfolgend sehen Sie die korrekten Abbildungen:

Verdacht auf IPF		Histopathologie			
		UIP	wahrscheinlich UIP	unbestimmtes Muster	alternative Diagnose
HRCT Muster	UIP	IPF	IPF	IPF	keine IPF
	wahrscheinlich UIP	IPF	IPF	IPF (wahrscheinlich)*/ keine IPF	keine IPF
	unbestimmtes Muster	IPF	IPF (wahrscheinlich)*/ keine IPF	unklassifizierbare ILD**	keine IPF
	alternative Diagnose	IPF (wahrscheinlich)*/ keine IPF	keine IPF	keine IPF	keine IPF

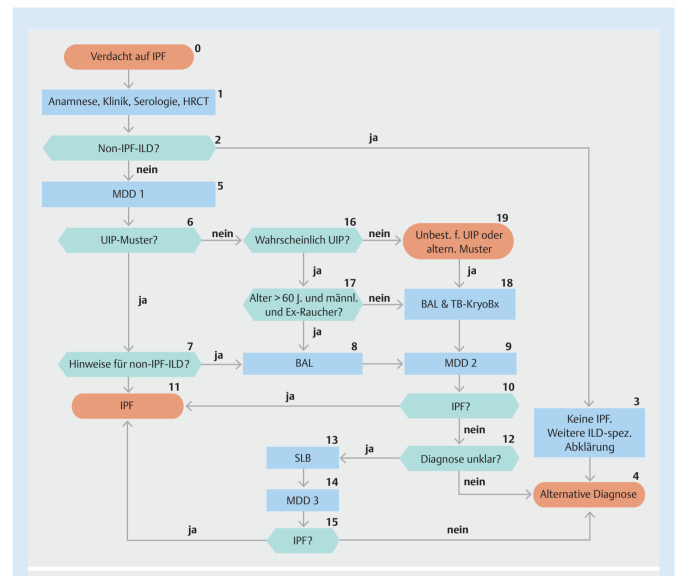
<sup>\*</sup> Die Diagnose einer IPF ist wahrscheinlich, wenn nach Ausschluss alternativer Ursachen eines der folgenden Merkmale zutrifft:

- Multidisziplinäre Falldiskussion einigt sich auf die sichere Diagnose
- \*\* Unbestimmtes Muster
- Ohne aussagekräftige Biopsie ist eine IPF unwahrscheinlich
  Mit aussagekräftiger Biopsie kann eine Re-Klassifikation zu einer spezifischeren Diagnose durch die multidisziplinäre Falldiskussion und/oder zusätzlicher Konsultation erfolgen

<sup>–</sup> Mäßig bis starke Traktionsbronchiektasien und Bronchioloktasen (definiert als milde Traktionsbronchiektasien in vier oder mehr Lun-(definiert als milde Iraktionsbronchiektasien in vier oder mehr Lur genlappen einschließlich Lingula oder mäßig bis starke Traktions-bronchiektasien in zwei oder mehr Lappen) bei einem Mann über 50 Jahre oder bei einer Frau über 60 Jahre – Extensive (>30%) Retikulationen im HRCT und Alter >70 Jahre – Erhöhte neutrophile Granulozytenund/oder Abwesenheit von Lymphozyten in der bronchoalveolären Lavage

<sup>▶</sup> **Abb.7** Kombination aus HRCT und Histopathologie in der Diagnostik der IPF [rerif].

Thieme



► **Abb. 8** Algorithmus zum ILD Diagnoseprozess [rerif].

\*Box 13: Oder TBLC falls noch nicht erfolgt und nicht kontraindiziert: Eine chirurgische Lungenbiopsie muss individuell von der klinischen Situation des Patienten abhängig gemacht werden und ist nicht indiziert bei Patienten mit hohem Risiko für intra-, peri- oder postoperative Komplikationen (z. B. schwere Hypoxaemie in Ruhe und/oder schwere pulmonale Hypertonie mit einer Diffusionskapazität von < 40% Hämoglobin korrigiert; [151].

UIP: usual interstitial pneumonia