

LITERATURA

- Elliott PM, Anastasakis A, Borger MA, et al. 2014 ESC Guidelines on diagnosis and management of hypertrophic cardiomyopathy: the Task Force for the Diagnosis and Management of Hypertrophic Cardiomyopathy of the European Society of Cardiology (ESC). *Eur Heart J*. 2014;35(39):2733-79.
- Massera D, Sherrid MV, Maron MS, et al. How common is hypertrophic cardiomyopathy... really?: Disease prevalence revisited 27 years after CARDIA. *Int J Cardiol*. 01. júl 2023;382:64-7.
- Cui H, Schaff HV, Lentz Carvalho J, et al. Myocardial Histopathology in Patients With Obstructive Hypertrophic Cardiomyopathy. *Journal of the American College of Cardiology*. 2021;77(17):2159-70.
- Mahmod M, Raman B, Chan K, Sivalokanathan S, et al. Right ventricular function declines prior to left ventricular ejection fraction in hypertrophic cardiomyopathy. *Journal of Cardiovascular Magnetic Resonance*. 2022;24(1):36.
- Abbasi M, Ong KC, Newman DB, et al. Obstruction in Hypertrophic Cardiomyopathy: Many Faces. *Journal of the American Society of Echocardiography*. 2024;37(6):613-25.
- Krams R, Kofflard MJM, Duncker DJ, et al. Decreased Coronary Flow Reserve in Hypertrophic Cardiomyopathy Is Related to Remodeling of the Coronary Microcirculation. *Circulation*. 1998;97(3):230-3.
- Lopez-Sainz A, Dominguez F, Lopes LR, Ochoa JP, Barriales-Villa R, Climent V, et al. Clinical Features and Natural History of PRKAG2 Variant Cardiac Glycogenesis. *J Am Coll Cardiol*. 2020;76(2):186-97.
- Porcari A, Fontana M, Gillmore JD. Transthyretin cardiac amyloidosis. *Cardiovascular Research*. 2022;118(18):3517-35.
- Benson MD, Buxbaum JN, Eisenberg DS, Merlini G, Saraiva MJM, Sekijima Y, et al. Amyloid nomenclature 2020: update and recommendations by the International Society of Amyloidosis (ISA) nomenclature committee. *Amyloid*. 2020;27(4):217-22.
- Brignole M, Cecchi F, Anastasakis A, Crotti L, Deharo JC, Elliott PM, et al. Syncope in hypertrophic cardiomyopathy (part II): An expert consensus statement on the diagnosis and management. *International Journal of Cardiology*. 2023;370:330-7.
- Arends M, Hollak CEM, Biegstraaten M. Quality of life in patients with Fabry disease: a systematic review of the literature. *Orphanet Journal of Rare Diseases*. 2015;10(1):77.
- Periorbital purpura of AL amyloidosis | *Rheumatology | Oxford Academic* [Internet]. [cit 13. január 2025]. Available at: <https://academic.oup.com/rheumatology/article/60/3/1165/5908046>.
- Argiro' A, Zampieri M, Mazzoni C, Catalucci T, Biondo B, Tomberli A, et al. Red flags for the diagnosis of cardiac amyloidosis: simple suggestions to raise suspicion and achieve earlier diagnosis. *J Cardiovasc Med (Hagerstown)*. 2022;23(8):493-504.
- Yang Y, Wu D, Wang H, Wang Y. Prognostic value of global longitudinal strain in hypertrophic cardiomyopathy: A systematic review and meta-analysis. *Clin Cardiol*. 2022;45(12):1184-91.
- Fadl SA, Revels JW, Rezai Gharai L, Hanneman K, Dana F, Proffitt EK, et al. Cardiac MRI of Hereditary Cardiomyopathy. *RadioGraphics*. 2022;42(3):625-43.
- Ingles J, Goldstein J, Thaxton C, et al. Evaluating the Clinical Validity of Hypertrophic Cardiomyopathy Genes. *Circulation: Genomic and Precision Medicine*. február 2019;12(2):e002460.
- Wijnker PJM, van der Velden J. Mutation-specific pathology and treatment of hypertrophic cardiomyopathy in patients, mouse models and human engineered heart tissue. *Biochimica et Biophysica Acta (BBA) – Molecular Basis of Disease*. 2020;1866(8):165774.
- Arbelo E, Protonotarios A, Gimeno JR, et al. 2023 ESC Guidelines for the management of cardiomyopathies: Developed by the task force on the management of cardiomyopathies of the European Society of Cardiology (ESC). *European Heart Journal*. 2023;44(37):3503-626.
- Aglan A, Fath AR, Eldaly AS, et al. Impact of Sodium-Glucose Cotransporter 2 Inhibitors on Mortality in Hypertrophic Cardiomyopathy. *JACC: Advances*. 2024;3(3):100843.

Oznámení o dostupnosti elektronické verze monografie V. Ščudla, P. Horák, D. Karásek a kol. „Základy diferenciální diagnostiky ve vnitřním lékařství“

Vzhledem k rozebrání 1. vydání a dotisku kmenové učebnice interní medicíny V. Ščudla, P. Horák, D. Karásek a kol. „Základy diferenciální diagnostiky ve vnitřním lékařství“ přistoupilo nakladatelství Univerzity Palackého v Olomouci k převodu této monografie do elektronické podoby.

Cílem publikace je poskytnutí důležitých informací studentům medicíny pro státní rigorózní zkoušku z vnitřního lékařství, lékařům před i po absolvování společného kmene a/nebo v předatestační přípravě ke zkoušce z vnitřního lékařství, zejména ale všem lékařům v oboru interní medicíny včetně jejich dílčích podoborů i v oboru praktického lékařství. V 50 kapitolách je zpracována diferenciální diagnostika nejčastějších subjektivních symptomů, objektivních a biochemických nálezů v klinické praxi. Zpracování odborného textu by rádo přispělo k prohloubení diferenciálně-diagnostického principu a způsobu „klinického myšlení“ v každodenní medicínské praxi. Monografie obdržela Cenu děkana LF UP, Cenu rektora UP a 1. místo České internistické společnosti ČLS JEP za rok 2022.

Elektronická verze knihy je dostupná na adrese e-shopu <https://vupshop.cz/cs/> v ceně 399 Kč.

