

Jahrgang 43  
Nummer 7 – 2017  
Juli

Volume 43  
Number 7– 2017  
July

## *Atemwegs- und Lungenkrankheiten*

Organ der Bad Reichenhaller  
Forschungsanstalt für Krankheiten  
der Atmungsorgane

### **Mukoviszidose**

Gasteditoren: C. Smaczny

### **Cystic fibrosis**

Edited by C. Smaczny

- |  |     |  |
|--|-----|--|
| Editorial<br><i>C. Smaczny</i>   | 309 | Editorial<br><i>C. Smaczny</i>   |
| Diagnosesicherung der<br>Cystischen Fibrose<br><i>A. Jung</i>  | 310 | Diagnostic confirmation of cystic<br>fibrosis<br><i>A. Jung</i>  |
| Inhalative Therapie bei CF<br><i>C. Hügel</i>  | 321 | Inhalation therapy in CF<br><i>C. Hügel</i>  |
| Die respiratorische Insuffizienz bei<br>Cystischer Fibrose<br><i>A. Grünewaldt</i>   | 329 | Respiratory failure in cystic<br>fibrosis<br><i>A. Grünewaldt</i>  |
| HNO-Manifestation der<br>Mukoviszidose<br><i>J.G. Mainz und A. Koitschev</i>   | 337 | ENT manifestations of cystic<br>fibrosis<br><i>J.G. Mainz and A. Koitschev</i>   |
| Allergische bronchopulmonale<br>Aspergillose bei Cystischer Fibrose<br><i>I. Huttegger</i>   | 346 | Allergic bronchopulmonary<br>aspergillosis in cystic fibrosis<br><i>I. Huttegger</i>   |
| Distales Intestinales Obstruktions-<br>syndrom (DIOS)<br><i>K. Poplawska</i>   | 356 | Distal Intestinal Obstruction<br>Syndrome (DIOS)<br><i>K. Poplawska</i>  |
| <b>Literatur-Kommentar</b><br>Immuntherapie beim Lungen-<br>karzinom: Monotherapie mit<br>Pembrolizumab in der Erstlinie<br><i>D.F. Heigener</i> | 361 | <b>Literature Comment</b><br>Immunotherapy in lung cancer:<br>first-line monotherapy with<br>pembrolizumab<br><i>D.F. Heigener</i> |
| Preisverleihung  | 363 | Award  |
| Industrienachricht   | 365 | Pharmaceutical news  |

### Hauptschriftleitung

C. Taube, Essen

### Schriftleitung

A. Gillissen, Bad Urach  
R.W. Hauck, Altötting  
D. Heigener, Großhansdorf  
C.M. Kähler, Wangen/Allgäu  
M. Kneußl, Wien  
M. Kreuter, Heidelberg  
M. Lommatzsch, Rostock  
M. Orth, Mannheim  
K. Rasche, Wuppertal  
K. Schultz, Bad Reichenhall  
J.-O. Steiß, Gießen  
W. Windisch, Köln  
M. Witzernath, Berlin

### Ehrenmitglieder der Schriftleitung

E. Krieger, Bad Reichenhall  
K.-H. Rühle, Hagen  
M. Schmidt, Würzburg

Regularly listed in Current  
Contents / Clinical Practice,  
EMBASE / Excerpta Medica,  
and SCOPUS



Dustri-Verlag Dr. Karl Feistle  
[www.dustri.de](http://www.dustri.de)

Titelbild: Vererbungsmuster der Cystischen Fibrose. Die Wahrscheinlichkeit einer Cystischen Fibrose beträgt bei Eltern, die beide Genträger sind, für jedes neugeborene Kind 25%. Heterozygote Genträger sind gesund. Aus: A. Jung: Diagnosesicherung der Cystischen Fibrose. Diese Ausgabe: Seite 310-320.

07  
17