## Lernerfolgskontrolle 4. Februar 2021, 19:30 – 22:15 Uhr

## "Allergen-Immuntherapie – Auswirkungen der KV-Beschlüsse auf meine Praxis"

## LÖSUNGSBOGEN

## Frage 1 Welche Maßnahmen zur AIT während der Covid-19-Pandemie wird NICHT durch AeDA/ARIA/EAACI/ DGAKI empfohlen? ☐ Hygienemaßnahmen in der Praxis sollten sich nach den Empfehlungen der WHO und der nationalen und regionalen Behörden richten. ☐ Ein negatives PCR-Testergebnis ist absolute Bedingung für eine Weiterführung der AIT. ☐ Bei Allergikern ohne bekannte SARS-CoV-2-Exposition und ohne relevante Symptomatik sollte trotzdem eine gründliche Anamnese und Untersuchung auf Infektionszeichen erfolgen. ☐ SLIT-Präparate sollten rechtzeitig und in ausreichender Menge verschrieben werden, um eine mögliche 14-tägige Quarantäne überbrücken zu können. ☐ Die Verlängerung der Injektionsintervalle einer SCIT kann gemäß Fachinformation des jeweiligen Produkts in Betracht gezogen werden. Frage 2 Was trifft für die Immunantwort im Rahmen einer AIT zu? ☐ Die Immunantwort ist unabhängig von der Allergendosis. ☐ Die Immunantwort ist abhängig von der Allergendosis aber die optimale Allergendosierungen lassen sich nicht für die SLIT definieren. ☐ Die Immunantwort ist abhängig von der Allergendosis aber die optimale Allergendosierungen lassen sich nicht für die SCIT definieren. ☐ Die Immunantwort ist abhängig von der Allergendosis und die optimale Allergendosierungen lassen sich sowohl für die SCIT als auch für die SLIT definieren. ☐ Die Immunantwort kann die allergische Erkrankung nicht beeinflussen. Frage 3 Wann werden die Allergene als Major Allergene bezeichnet? ☐ Wenn mehr als 50 % der Patienten gegen das Allergen sensibilisiert sind ☐ Wenn weniger als 50 % der Patienten gegen das Allergen sensibilisiert sind ☐ Wenn 40 % der Patienten gegen das Allergen sensibilisiert sind ☐ Wenn mehr als 35 % der Patienten gegen das Allergen sensibilisiert sind ☐ Wenn sie mit dem Immunsystem interagieren.

Womit beschäftig sich das europäische CREATE Projekt?
☐ mit der molekularen Allergie-Diagnostik und Indikation zur AIT.
mit der Standardisierung der Analyseverfahren von Allergenen in Extrakten.
☐ mit den Behandlungskosten der AIT.
☐ mit der Voraussetzung für eine erfolgreiche AIT.
☐ mit der Bewertung des klinischen Effektes in AIT Studien.
Frage 5
Welche Folgen hat die am 7. November 2008 in Kraft getretene TAV für die Therapieallergene auf
dem deutschen Markt?
☐ Es hat sich nichts geändert.
☐ Die Änderungen betreffen nur die Hersteller mit Hauptsitz im Ausland.
☐ Die Änderungen führten dazu, dass von den mehr als 6000 verschiedenen Allergenmischungen der
größte Teil vom Markt verschwunden ist.
☐ Die Änderungen führten dazu, dass jetzt mehr als 10 000 Allergenmischungen verfügbar sind.
☐ Die Änderungen besagen, dass Beobachtungsstudien für die Zulassung von Therapieallergenen
notwendig sind.
notwendig sind.
Frage 6
Wann besteht eine Indikation zur AIT nach der deutschen Leitlinie?
Bei einem unkontrollierten Asthma mit einer FEV1 < 70 % des Sollwertes trotz adäquater Therapie.
☐ Wenn das verursachende Allergen nicht gemieden werden kann, oder die Meidung nicht
ausreichend wirksam ist und die Symptome seit längerer Zeit bestehen.
☐ Wenn der Patient das verursachende Allergen nicht meiden will.
☐ Wenn der Patient auf Panallergene sensibilisiert ist.
<ul><li>☐ Wenn der Patient auf Panallergene sensibilisiert ist.</li><li>☐ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei</li></ul>
☐ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei
☐ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei Monaten bestehen.
☐ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei Monaten bestehen.  Frage 7
☐ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei Monaten bestehen.
☐ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei Monaten bestehen.  Frage 7 Was trifft für Präparate zu, die nach den aktuellen Bestimmungen der TAV neu zugelassen wurden?
<ul> <li>□ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei Monaten bestehen.</li> <li>Frage 7</li> <li>Was trifft für Präparate zu, die nach den aktuellen Bestimmungen der TAV neu zugelassen wurden?</li> <li>□ Die in früheren Studien nachgewiesenen klinischen Effekte sind immer mit den Ergebnissen</li> </ul>
<ul> <li>□ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei Monaten bestehen.</li> <li>Frage 7</li> <li>Was trifft für Präparate zu, die nach den aktuellen Bestimmungen der TAV neu zugelassen wurden?</li> <li>□ Die in früheren Studien nachgewiesenen klinischen Effekte sind immer mit den Ergebnissen neuerer Studien gut vergleichbar.</li> </ul>
<ul> <li>□ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei Monaten bestehen.</li> <li>Frage 7</li> <li>Was trifft für Präparate zu, die nach den aktuellen Bestimmungen der TAV neu zugelassen wurden?</li> <li>□ Die in früheren Studien nachgewiesenen klinischen Effekte sind immer mit den Ergebnissen neuerer Studien gut vergleichbar.</li> <li>□ Die Wirksamkeit ist durch Zulassungsstudien garantiert, deren Niveau im Wesentlichen den</li> </ul>
<ul> <li>□ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei Monaten bestehen.</li> <li>Frage 7</li> <li>Was trifft für Präparate zu, die nach den aktuellen Bestimmungen der TAV neu zugelassen wurden?</li> <li>□ Die in früheren Studien nachgewiesenen klinischen Effekte sind immer mit den Ergebnissen neuerer Studien gut vergleichbar.</li> <li>□ Die Wirksamkeit ist durch Zulassungsstudien garantiert, deren Niveau im Wesentlichen den Anforderungen entspricht, die für andere Arzneimittel gelten.</li> </ul>
<ul> <li>□ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei Monaten bestehen.</li> <li>Frage 7</li> <li>Was trifft für Präparate zu, die nach den aktuellen Bestimmungen der TAV neu zugelassen wurden?</li> <li>□ Die in früheren Studien nachgewiesenen klinischen Effekte sind immer mit den Ergebnissen neuerer Studien gut vergleichbar.</li> <li>□ Die Wirksamkeit ist durch Zulassungsstudien garantiert, deren Niveau im Wesentlichen den Anforderungen entspricht, die für andere Arzneimittel gelten.</li> <li>□ Die Zulassungsstudien müssen nicht Placebo-kontrolliert sein.</li> </ul>
<ul> <li>□ Wenn der Patient gegen ein Aeroallergen sensibilisiert ist und seine Symptome bereits seit zwei Monaten bestehen.</li> <li>Frage 7</li> <li>Was trifft für Präparate zu, die nach den aktuellen Bestimmungen der TAV neu zugelassen wurden?</li> <li>□ Die in früheren Studien nachgewiesenen klinischen Effekte sind immer mit den Ergebnissen neuerer Studien gut vergleichbar.</li> <li>□ Die Wirksamkeit ist durch Zulassungsstudien garantiert, deren Niveau im Wesentlichen den Anforderungen entspricht, die für andere Arzneimittel gelten.</li> </ul>

Frage 8
Wer soll, laut Leitlinie, die Indikation zur AIT und die Auswahl der relevanten Allergenlösung vornehmen?
☐ Der Patient selbst.
☐ Die Auswahl zur Entscheidung bezüglich der auszuwählenden Allergenextrakte kann jeder
approbierte Arzt treffen.
□ Ein in der Allergologie erfahrener Arzt oder Facharzt, der über eine allergologische Ausbildung in
seinem Kerngebiet oder die Zusatzweiterbildung Allergologie verfügt.
☐ In der Leitlinie sind grundsätzlich Empfehlungen bezüglich der Allergenextrakte einzelner Hersteller angegeben.
☐ Die Entscheidung soll der Patient zusammen mit den Angehörigen und dem Hausarzt treffen.
Frage 9
Für welche Therapieallergene besteht für die AIT (subkutan und/oder sublingual) derzeit die
höchste Evidenz für die Wirksamkeit?
☐ AIT mit Allergenextrakten gegen Schimmelpilze.
☐ AIT mit Allergenextrakten gegen Hausstaubmilben.
☐ AIT mit Allergenextrakten gegen Tierepithelien und Tierhaare.
AIT mit verschiedenen Allergenextrakten gegen Nahrungsmittel.
☐ <mark>AIT mit verschiedenen Gräserpollenextrakten</mark> .
Frage 10
Bei welchen Patienten gilt eine AIT als besonderes erfolgreich?
<ul><li>□ Patienten mit Polysensibilisierung, bei denen die Erkrankung schon lange besteht.</li><li>□ Patienten in hohem Lebensalter.</li></ul>
☐ Patienten mit Monosensibilisierung bei denen die Erkrankung noch nicht lange besteht.
☐ Patienten mit allergischem Asthma.
☐ Patienten ohne Sensibilisierung auf Majorallergene.