



Dokumentationshilfe für die Therapie der chronischen Rhinosinusitis mit Nasenpolypen (CRSwNP) mit Dupilumab (DUPIXENT®)¹

¹Klimek L, Förster-Ruhrmann U, Olze H, Beule AG, Chaker AM, Hagemann J et al. Positionspapier: Empfehlungen zur Überprüfung der Wirksamkeit und Verlaufsdocumentation von Dupilumab bei chronischer Rhinosinusitis mit Nasenpolypen (CRSwNP) im deutschen Gesundheitssystem. Empfehlungen des Ärzteverbandes Deutscher Allergologen (AeDA) und der Deutschen Gesellschaft für HNO-Heilkunde, Kopf- und Halschirurgie (DGHNOKHC). LRO 2022; 101: 1-11

Folgedokumentation/Verlaufsdocumentation

Dieser Bogen soll Sie bei der Dokumentation des Therapieverlaufs unter der Biologikatherapie mit Dupilumab (DUPIXENT®) unterstützen. Dupilumab ist für die Langzeitbehandlung bestimmt. Bei Patientinnen/Patienten, die nach 24 Wochen nicht auf die Behandlung der CRSwNP ansprechen, ist eine Beendigung der Behandlung in Betracht zu ziehen. Einige Patientinnen/Patienten mit einem anfänglich partiellen Ansprechen können von einer über 24 Wochen hinaus fortgeführten Behandlung profitieren.[#]

Dokumentation erfolgt _____ Wochen Therapiebeginn (empfohlen 24 und 48 Wochen nach Therapiebeginn)

Allgemeine Daten:

Name: Vorname: Geburtsdatum:
Geschlecht: weiblich männlich

Datum Erstgabe Dupixent®:

Initialdiagnose:

schwere CRSwNP*, seit:

Dupilumab ist angezeigt als Add-on-Therapie mit intranasalen Kortikosteroiden (INCS) zur Behandlung von Erwachsenen mit schwerer CRSwNP, die mit systemischen Kortikosteroiden und/oder chirurgischem Eingriff nicht ausreichend kontrolliert werden kann. Die Dosierung für Dupilumab bei erwachsenen Patienten sind 300 mg alle zwei Wochen.[#]

Indikation (ICD-10: Mehrfachnennung möglich):

- J33.0: Polyposis nasi n.n.b.
- J33.1: Polyposis nasi deformans
- J33.8: Sonstige Polypen der Nasennebenhöhlen
- J33.9: Nasenpolyp, nicht näher bezeichnet

Dokumentation der klinischen Parameter:

Objektivierbare Parameter für ein Ansprechen der Dupilumab-Therapie		Ausgangswert	Verbesserung	
Symptome der CRSwNP:	VAS: _____ <small>Verringerung der VAS-Gesamtsymptome (0-10 Scorepunkte) um > 2</small>	_____	<input type="radio"/> Nein	<input type="radio"/> Ja
Nasale Obstruktion:	NCS: _____ <small>Verbesserung des NCS (0-3) um > 0,5 oder Verbesserung objektiver Tests (z. B. Anstieg des nasalen inspiratorischen Spitzenflusses oder des nasalen Volumenflusses in der aktiven anterioren Rhinomanometrie um > 20 L/min, Senkung der Resistance, Erweiterung des hydraulischen Durchmessers)</small>	_____	<input type="radio"/> Nein	<input type="radio"/> Ja
Größe der Nasenpolypen:	NPS links _____ rechts _____ Gesamt: _____ <small>Verringerung des endoskopisch bestimmten NPS (0-8) um > 1 Scorepunkt im Vergleich zum Ausgangswert</small>	_____	<input type="radio"/> Nein	<input type="radio"/> Ja
Lebensqualität:	SNOT-22: _____ <small>Verringerung des SNOT-22-Scores (0-110) um > 8,9 (minimaler klinisch relevanter Unterschied)</small>	_____	<input type="radio"/> Nein	<input type="radio"/> Ja
Riechvermögen:	Sniffin' Sticks Score*: _____ z.B. Verbesserung im 16er Sniffin' Sticks Identifikationstest um > 3 Punkte (minimaler klinisch relevanter Unterschied) UPSIT Score: _____ Anderer Riechtest: _____, welcher? _____	_____	<input type="radio"/> Nein	<input type="radio"/> Ja

Wurden seit Beginn der Therapie wegen CRSwNP sGKS eingenommen? Nein Ja, _____
(Zeitpunkt/Dauer/Dosierung)

War seit Beginn der Therapie eine NNH-OP notwendig? Nein Ja, _____
(Zeitpunkt)

Gesamtbewertung der Therapie durch den Arzt	Sehr schlecht (0)	Schlecht (1)	Mittelmäßig (2)	Gut (3)	Sehr gut (4)
Gesamtbewertung der Therapie durch den Arzt	Sehr schlecht (0)	Schlecht (1)	Mittelmäßig (2)	Gut (3)	Sehr gut (4)

Weitere Bemerkungen: _____

Datum: Unterschrift:

[#]TDI-Score für normales Riechvermögen in verschiedenen Altersgruppen: 11-20J.: 29; 21-40J.: 31; 41-50J.: 29; 51-60J.: 27; 61-70J.: 25; 71-80J.: 17; 81-90J.: 13

CRSwNP: Chronische Rhinosinusitis mit Nasenpolypen // VAS: visuelle Analogskala // NCS: nasal congestion score // NPS: Nasaler Polypen Score // SNOT-22: Sinusnasal Outcome Test-22 // UPSIT: University of Pennsylvania Smell Identification Test // sGKS: systemische Glukokortikosteroide // NNH: Nasennebenhöhlen

[#]Die Kriterien zur Einschätzung des Ansprechens und zur Bewertung des Therapieverlaufs wurden ausgewählt in Übereinstimmung mit folgenden Empfehlungen: Bachert C et al. J Allergy Clin Immunol 2021; 147(1):29-36 / Fokkens WJ et al. Rhinology 2020; 58(Suppl S29): 1-464 / DUPIXENT® Fachinformation, Stand November 2021