

Dokumentationshilfe für die Therapie der chronischen Rhinosinusitis mit Nasenpolypen (CRSwNP) mit Mepolizumab (NUCALA®)¹

¹Klimek L, Förster-Ruhrmann U, Olze H, Beule AG, Chaker AM, Hagemann J et al. Positionspapier: Empfehlungen zur Überprüfung der Wirksamkeit und Verlaufsdokumentation von Mepolizumab bei chronischer Rhinosinusitis mit Nasenpolypen (CRSwNP) im deutschen Gesundheitssystem - Empfehlungen des Ärzteverbandes Deutscher Allergologen (AeDA) und der AG's Klinische Immunologie, Allergologie und Umweltmedizin und Rhinologie und Rhinochirurgie der Deutschen Gesellschaft für HNO-Heilkunde, Kopf- und Halschirurgie (DGHNOKHC); Laryngo-Rhino-Otol 2023; 102: 1–11

Folgedokumentation/Verlaufsdokumentation

Dieser Bogen soll Sie bei der Dokumentation des Therapieverlaufs unter der Biologikatherapie mit Mepolizumab (NUCALA®) unterstützen. Mepolizumab 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 nach Therapiebeginn (empfohlen 24 und 48 Wochen nach Therapiebeginn)

Allgemeine Daten:

Name: Vorname: Geburtsdatum:
Geschlecht: weiblich männlich

Datum Erstgabe NUCALA®:

Initialdiagnose:

schwere CRSwNP*, seit:

NUCALA® 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 Mepolizumab bei erwachsenen Patienten sind 100 mg alle vier 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 Mepolizumab-Therapie	Ausgangswert	Verbesserung
---	--------------	--------------

Wie zufrieden sind Sie mit der Gesundheit Ihrer Nase?		_____	<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: <small>z.B. Verbesserung im 16er Sniffin' Sticks Identifikationstest um > 3 Punkte (minimaler klinisch relevanter Unterschied)</small>	Sniffin' Sticks Score*: _____ 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)
 Grund: _____

Gesamtbewertung der Therapie durch den Patienten		Zahlenwert	<input style="width: 50px; height: 20px;" type="text"/>
--	--	------------	---

Gesamtbewertung der Therapie durch den Arzt		Zahlenwert	<input style="width: 50px; height: 20px;" type="text"/>
---	--	------------	---

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 / NUCALA® Fachinformation, Stand August 2020