

HNO 2023 · 71:256–263

<https://doi.org/10.1007/s00106-023-01273-2>

Angenommen: 16. Januar 2023

Online publiziert: 20. März 2023

© Der/die Autor(en) 2023, korrigierte Publikation 2023



Therapie der chronischen Rhinosinusitis mit Polyposis nasi (CRScNP) mit monoklonalen Antikörpern (Biologika): S2k-Leitlinie der Deutschen Gesellschaft für Hals-Nasen-Ohren-Heilkunde, Kopf- und Hals-Chirurgie (DGHNO-KHC) und der Deutschen Gesellschaft für Allgemeinmedizin und Familienmedizin (DEGAM)

Oliver Pfaar¹ · Achim Georg Beule^{2,3} · Martin Laudien⁴ · Boris A. Stuck¹ · erweiterte Leitliniengruppe „Biologika bei CRScNP“

¹ Klinik für Hals-, Nasen- und Ohrenheilkunde, Kopf- und Hals-Chirurgie, Universitätsklinikum Gießen und Marburg GmbH, Philipps-Universität Marburg, Marburg, Deutschland; ² Klinik für Hals-, Nasen- und Ohrenheilkunde, Universitätsklinikum Münster, Münster, Deutschland; ³ Klinik und Poliklinik für Hals-Nasen-Ohrenheilkunde, Kopf- und Halschirurgie, Universitätsmedizin Greifswald, Greifswald, Deutschland; ⁴ Klinik für HNO-Heilkunde, Kopf- und Halschirurgie, Universitätsklinikum Schleswig-Holstein, Campus Kiel, Christian-Albrechts-Universität zu Kiel, Kiel, Deutschland

Zusatzmaterial online

Die Online-Version dieses Beitrags (<https://doi.org/10.1007/s00106-023-01273-2>) enthält weitere Tabellen/Texte: 1: Systematische Bewertung der Evidenz, 2: Leitlinienreport, 3: Dokumentationsbogen.

AWMF-Publikation und Leitlinienreport: <https://register.awmf.org/de/leitlinien/detail/017-049>.

1. Ziele, Zielgruppen und Geltungsbereich der Leitlinie

1.1 Ziele und Zielgruppe

Monoklonale Antikörper (sog. Biologika) können bei der chronischen Rhinosinusitis mit Nasenpolypen (CRScNP, im englischen Sprachgebrauch CRSwNP) im Rahmen der Zulassung dieser Substanzen verordnet und angewendet werden.

Das vorliegende Leitlinien(LL)-Kapitel hat zum Ziel, angesichts der zunehmenden Evidenz zur Therapie mit diesen Substanzen bzw. der zunehmenden Zahl an Zulassungen unterschiedlicher Biologika zu einer qualitativ hochwertigen Versorgung von erwachsenen Patient*innen mit dieser Therapieform beizutragen. Es soll über die

indikationsgerechte Diagnostik und Kriterien für den Einsatz von Biologika bei CRScNP informieren mit dem Ziel, die krankheitsbedingte Morbidität zu mindern. Darüber hinaus hat das LL-Kapitel zum Ziel, vor dem Hintergrund der derzeit erheb-

Infobox 1

Mitglieder erweiterte Leitliniengruppe Biologika bei CRScNP

Christoph Aletsee (HNO-Gemeinschaftspraxis, Bad Kreuznach); Ludger Klimek (Allergiezentrum Wiesbaden); Katrin Milger-Kneidinger (Medizinische Klinik und Poliklinik V, LMU Klinikum, Campus Großhadern, München); Uwe Popert (Praxis für Allgemeinmedizin, Kassel); Markus Rose (Pädiatrische Pneumologie, Allergologie und CF-Zentrum, Klinikum Stuttgart, Stuttgart); Martin Wagenmann (HNO-Klinik, Universitätsklinikum Düsseldorf)

lichen Therapiekosten unter sozioökonomischen Gesichtspunkten einen optimalen Einsatz dieser Biologika zu gewährleisten.

1.2 Geltungsbereich

Das folgende Kapitel ist für die Versorgung von Patient*innen mit CRS_{NP} im primär- und sekundärärztlichen Bereich vorgesehen. Primärärzt*innen verantworten die Erstbehandlung der Patient*innen, wobei diese Funktion in erster Linie unabhängig ist vom ärztlichen Fachgebiet bzw. der ärztlichen Spezialisierung. Sekundärärzt*innen sind in die Weiterbehandlung der Patient*innen eingebunden und

Abkürzungen

AWMF	Arbeitsgemeinschaft der wissenschaftlichen medizinischen Fachgesellschaften
CRS _{NP}	Chronische Rhinosinusitis mit (cum) Nasenpolypen, deutscher Terminus
CRS _{WNP}	Chronic Rhinosinusitis with Nasal Polyps, englischer Terminus
CT	Computertomographie
DEGAM	Deutsche Gesellschaft für Allgemeinmedizin und Familienmedizin
DGHNO-KHC	Deutsche Gesellschaft für Hals-Nasen-Ohren-Heilkunde, Kopf- und Hals-Chirurgie
EPOS	European Position Paper on Rhinosinusitis and Nasal Polyps
EUFOREA	European Forum for Research and Education in Allergy and Airway Diseases
GRADE	Grading of Recommendations, Assessment, Development and Evaluations
HrQoL	Health-related Quality of Life/ gesundheitsbezogene Lebensqualität
IgE	Immunglobulin E
IL	Interleukin
INS	Intranasale Steroide
IQWiG	Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen
LL	Leitlinie
LMK	Lund-Mackay-Score
NCS	Nasal Congestion Score/Nasaler Obstruktions-Score
NPS	Nasal Polyp Score/Nasaler Polypen-Score
oGKS	Orale Glukokortikosteroide
PNIF	Peak Nasal Inspiratory Flow
SNOT	Sino-Nasal Outcome Test
s.c.	Subkutan
UPSIT	University of Pennsylvania Smell Identification Test
VAS	Visuelle Analogskala
zLMK	Nach Zinreich modifizierter LMK

Monoklonale Antikörper (sog. Biologika) können bei chronischer Rhinosinusitis mit Nasenpolypen (CRS_{NP}, im englischen Sprachgebrauch CRS_{WNP}) im Rahmen ihrer Zulassung verordnet werden. Allerdings ist die Verordnung auf die schwere CRS_{NP} ohne Krankheitskontrolle begrenzt, wobei bestimmte Voraussetzungen zu beachten sind. Derzeit sind Dupilumab, Omalizumab und Mepolizumab zugelassen, in der Literatur gibt es entsprechende Evidenz für ihre Wirksamkeit und Sicherheit. Es ist davon auszugehen, dass zukünftig weitere Biologika in dieser Indikation zugelassen werden. Die Schwere der Erkrankung sollte vor Therapieeinleitung sowie die Wirksamkeit dieser Therapie nach einem angemessenen Zeitraum objektiv und subjektiv überprüft werden. Hierfür kann der in diesem aktualisierten Leitlinien-Kapitel vorgeschlagene Dokumentationsbogen verwendet werden. Bei Vorliegen von relativen Kontraindikationen sollte nur nach differenzierter Abwägung durch erfahrene Ärzt*innen und als Einzelfallentscheidung ein Therapieversuch mit Biologika erfolgen. Zusammenfassend hat das vorliegende Leitlinien-Kapitel zum Ziel, angesichts der zunehmenden Evidenz zur Therapie mit diesen Substanzen bzw. der zunehmenden Zahl an Zulassungen unterschiedlicher Biologika zu einer qualitativ hochwertigen Versorgung von erwachsenen Patient*innen mit dieser Therapieform beizutragen.

Schlüsselwörter

Sinusitis · Nasennebenhöhlenerkrankungen · Asthma · Nasenpolypen

behandeln die Patient*innen nach Überweisung durch den/die Primärärzt*in.

2. Nationale und internationale Leitlinien

Leitlinien sind systematisch entwickelte Empfehlungen, die Grundlagen für die gemeinsame Entscheidung von Ärzt*innen und deren Patient*innen zu einer im Einzelfall sinnvollen gesundheitlichen Versorgung darstellen.

Für das vorliegende Kapitel erfolgte eine systematische Aufbereitung der Evidenz (ESM 1, Tabelle S1/S2/S3), sodass der erste Schritt zur Weiterentwicklung auf eine S3-Leitlinie erfolgt ist. Für die anstehende Aktualisierung der Gesamtleitlinie ist eine Weiterentwicklung auf S3-Niveau für die gesamte Leitlinie geplant. Da die Leitlinie formal vonseiten der AWMF auf die Kriterien einer S2k-Leitlinie geprüft wurde, wurde auf die Vergabe von Evidenz- und Empfehlungsgraden verzichtet. Weiterführende Details zur LL-Erstellung finden sich im LL-Report (ESM 2). Das aktualisierte LL-Kapitel basiert auf der im Jahr 2017 publizierten gemeinsamen LL der Deutschen Gesellschaft für Hals-Nasen-Ohren-Heilkunde, Kopf- und Hals-Chirurgie (DGHNO-KHC) und der Deutschen Gesellschaft für Allgemeinmedizin und Familienmedizin (DEGAM) [1].

Für die nun vorliegende gemeinsame Teilaktualisierung zur Therapie mit Biologi-

ka wurden bis 11/2020 aktuelle von den LL-Autoren gefundene nationale und internationale LL und Positionspapiere zur CRS berücksichtigt. Hierbei wurde zudem auf eine kürzlich publizierte systematische Analyse der vorhandenen Leitlinien zurückgegriffen [2]. Von ausreichender methodischer Qualität und Aktualität waren hierbei die folgenden Publikationen:

- die S2k-Leitlinie „*Rhinosinusitis*“ der DGHNO-KHC und DEGAM von 2017 [1],
- das „*European Position Paper on Rhinosinusitis and Nasal Polyps*“ (EPOS) in der Aktualisierung aus dem Jahr 2020 [3],
- das Experten-Konsensuspapier „*EUFOREA expert board meeting on uncontrolled severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (CRS_{WNP}) and biologics: Definitions and management*“ [4],
- das Positionspapier „*Anwendung von Biologika bei chronischer Rhinosinusitis mit Polyposis nasi (CRS_{WNP}) im deutschen Gesundheitssystem – Empfehlungen des Ärzteverbandes Deutscher Allergologen (AeDA) und der AGs Klinische Immunologie, Allergologie und Umweltmedizin und Rhinologie und Rhinochirurgie der Deutschen Gesellschaft für HNO-Heilkunde, Kopf- und Halschirurgie (DGHNO-KHC)*“ [5].

Zusätzlich zu den genannten LL und Positionspapieren wurde eine systematische Li-

Infobox 2

AWMF-Leitlinien Registernummer 017-049:
S2k-Leitlinie Rhinosinusitis
Federführend herausgegeben von: Deutsche
Gesellschaft für Hals-Nasen-Ohren-Heilkunde,
Kopf- und Hals-Chirurgie e. V. (DGHNO-KHC);
Deutsche Gesellschaft für Allgemeinmedizin
und Familienmedizin e. V. (DEGAM)
Verantwortlich für die Überarbeitung:
Prof. Dr. med. Boris A. Stuck (DGHNO),
Dr. med. Uwe Popert (DEGAM)
[https://register.awmf.org/de/leitlinien/detail/
017-049](https://register.awmf.org/de/leitlinien/detail/017-049)

teraturrecherche zur Therapie der CRScNP des Erwachsenen mit Biologika durchgeführt. Details zur Literaturrecherche (ESM 1, Tabelle S1/S2/S3) können dem LL-Protokoll (ESM 2) entnommen werden.

3. Monoklonale Antikörper/ Biologika in klinischer Entwicklung und/oder Zulassung: Übersicht über die Evidenz

3.1 Dupilumab

Dupilumab ist ein humaner monoklonaler Antikörper. Er hemmt den IL4-/IL-13-Signalweg durch Bindung an die Alpha-Untereinheit des IL-4-Rezeptors [6, 7]. Dupilumab ist seit Oktober 2019 zur Behandlung der schweren CRScNP bei fortgesetzter Therapie mit intranasalen Steroiden (INS) zugelassen (Fach- und Gebrauchsinformation [8]). Zudem liegt für dieses Präparat eine umfangreiche Nutzenbewertung des Instituts für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG) vor [9].

Es konnten 4 Publikationen zu 3 RCT-Studien zur Beurteilung der Effekte einer Therapie mit Dupilumab detektiert werden (Tabelle S1; [6, 10–13]). Die Dosierungen lagen bei 300 mg wöchentlich bis 2-wöchentlich subkutan (s.c.) mit/ohne erhöhte Startdosis von 600 mg [8]. Die Effekte wurden nach 16–52 Wochen Therapie analysiert. Die eingeschlossenen Patient*innen waren im Mittel 50 Jahre alt und zeigten Symptome trotz Standardtherapie (INS, oGKS oder Operationen der Nasennebenhöhlen). In den mit Dupilumab behandelten Gruppen lag bei 16–63 % der Patient*innen ein komorbides Asthma vor. Primäre und sekundäre Endpunkte der Studien waren: Nasal Polyp Score (NPS), Nasal Congestion Score

(NCS), Lund-Mackay-Score (LMK), nach Zinreich modifizierter LMK (zLMK), Sino-Nasal Outcome Test-22 (SNOT-22), University of Pennsylvania Smell Identification Test (UPSIT), Visuelle Analogskalen der Schwere der Symptome der Erkrankung (VAS) und gesundheitsbezogene Lebensqualität (Health-related Quality of Life, HrQoL). Für alle untersuchten Parameter ergaben sich, meist schon nach kurzer Therapiedauer, im Vergleich zu den mit Placebo behandelten Gruppen signifikante Verbesserungen unter Therapie. Allein die VAS zeigte in einer der Studien einen Trend zu positiver Wirkung, ohne Signifikanzniveau zu erreichen [12]. Subgruppen der CRScNP hinsichtlich der Effekte lassen sich in den vorliegenden Arbeiten nicht detektieren bzw. sind in den vorliegenden Publikationen nicht ausgewiesen.

3.2 Omalizumab

Omalizumab ist ein rekombinanter, humanisierter monoklonaler Antikörper. Omalizumab bindet an Immunglobulin E (IgE) und verhindert damit die Bindung von IgE an den FcεRI (IgE-Rezeptor auf Mastzellen und Basophilen) [6, 7]. Omalizumab ist seit August 2020 als Zusatztherapie zu INS zur Behandlung der schweren CRScNP zugelassen (Fach- und Gebrauchsinformation [14]).

Es konnten 4 RCT-Studien [15–17] und 3 Fall-Kontroll-Studien [18–20] zur Beurteilung der Effekte einer Therapie mit Omalizumab detektiert werden (Tabelle S1). Die Dosierungen lagen bei 75–600 mg (nach Körpergewicht und IgE-Basiswert) 2- oder 4-wöchentlich s.c. Die Effekte wurden nach 16–52 Wochen Therapie analysiert. Die eingeschlossenen Patient*innen waren im Mittel zwischen 28 und 52 Jahre alt und zeigten Symptome trotz Standardtherapie (INS, oGKS oder Operationen der Nasennebenhöhlen). In den mit Omalizumab behandelten Gruppen lag in 5 der 7 Studien [15, 16, 19, 20] bei allen Patient*innen eine CRScNP vor, in den weiteren 2 Studien fand sich bei nur 86 % bzw. 32 % der eingeschlossenen Patient*innen eine Polyposis nasi [17, 18]. Der Anteil an Patient*innen mit komorbidem (allergischem) Asthma und Sensibilisierung auf inhalative Allergene variierte in den Studien.

Primäre und sekundäre Endpunkte der Studien waren: NPS, Änderung der (Ko-)Medikation, SNOT-22, LMK, subjektive Einschätzung der Symptomenschwere, HrQoL, der Peak Inspiratory Nasal Flow (PNIF), UPSIT und Zelluntersuchung in der nasalen Lavage. Für die überwiegende Zahl der untersuchten Parameter ergaben sich im Vergleich zu den mit Placebo behandelten Gruppen signifikante Verbesserungen unter Therapie meist schon nach kurzer Therapiedauer. Subgruppen der CRScNP hinsichtlich der Effekte lassen sich in den vorliegenden Arbeiten nicht detektieren bzw. sind in den vorliegenden Publikationen nicht ausgewiesen.

3.3 Mepolizumab

Mepolizumab ist ein humanisierter monoklonaler Antikörper (IgG1, Kappa), der an humanes Interleukin-5 (IL-5) bindet [6, 7]. Mepolizumab ist seit November 2021 als Zusatztherapie zu intranasaler Kortikoidmedikation zur Behandlung der CRScNP zugelassen (Fach- und Gebrauchsinformation [21]).

Es konnten 3 RCT-Studien [22–24] und eine Fall-Kontroll-Studie [25] zur Beurteilung der Effekte einer Therapie detektiert werden (Tabelle S1). Die Dosierungen und Verabreichungswege unterschieden sich in den Studien erheblich mit Dosierungen zwischen 100 und 750 mg alle 4 Wochen i.v. oder s.c. Die Effekte wurden nach 8–52 Wochen Therapie analysiert. Die eingeschlossenen Patient*innen waren etwa 50 Jahre alt und zeigten Symptome trotz Standardtherapie (INS, oGKS oder Operationen der Nasennebenhöhlen). Bis zu 100 % der eingeschlossenen Patient*innen hatten ein komorbides Asthma, eine vorausgegangene Operation der Nasennebenhöhlen und/oder eine Analgetikaintoleranz. Primäre und sekundäre Endpunkte der Studien waren: NPS, NCS, Änderung der Basismedikation, Änderung der OP-Indikation, VAS, SNOT-22, HrQoL, PNIF, Sniffin' Sticks, Blut- und Serummarker, Biomarker im nasalen Sekret, Veränderungen in der Computertomographie (CT), Notwendigkeit einer Operation oder der Gabe von oGKS. Für die meisten untersuchten Parameter ergaben sich im Vergleich zu den mit Placebo behandelten Gruppen signifikante Verbesserungen unter Therapie, meist

Tab. 1 Indikationen für den Einsatz von Dupilumab, Omalizumab und Mepolizumab, nach den jeweiligen Zulassungen. (Stand: November 2022)	
<i>Dupilumab</i>	„... ist angezeigt als Add-on-Therapie mit intranasalen Kortikosteroiden zur Behandlung von Erwachsenen mit schwerer CRSwNP, die mit systemischen Kortikosteroiden und/oder chirurgischem Eingriff nicht ausreichend kontrolliert werden kann.“ [8]
<i>Omalizumab</i>	„... als Zusatztherapie zu intranasalen Kortikosteroiden (INCS) zur Behandlung von Erwachsenen (ab 18 Jahren) mit schwerer CRSwNP angewendet, bei denen durch eine Therapie mit INCS keine ausreichende Krankheitskontrolle erzielt wird.“ [14]
<i>Mepolizumab</i>	„... angezeigt als Zusatztherapie mit intranasalen Kortikosteroiden zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit schwerer CRSwNP, die mit systemischen Kortikosteroiden und/oder chirurgischem Eingriff nicht ausreichend kontrolliert werden kann.“ [21]

Tab. 2 Kriterien, modifiziert nach EUFO-REA, für den Therapiebeginn mit Biologika bei CRSwNP [4]
Rezidivpolypen nach NNH-OP
Vorliegen eines Asthma bronchiale
Nachweis einer Typ-2-Inflammation
Frustrane Vorbehandlung mit systemischen Steroiden (2 × im letzten Jahr)
Beeinträchtigung des Riechsinn
Beeinträchtigung der Lebensqualität

schon nach kurzer Therapiedauer. Kriterien zur Differenzierung von Respondern/Nonrespondern waren nicht zu detektieren [23].

3.4 Reslizumab

Reslizumab ist ein monoklonaler Anti-Interleukin(IL)-5-Antikörper [6, 7]. Reslizumab ist für die Indikation CRScNP nicht zugelassen (Stand November 2022). Eine RCT-Studie konnte zur Beurteilung der Effekte einer Behandlung der CRScNP detektiert werden ([26]; Tabelle S1). Die Patient*innen wurden mit einer einmaligen Gabe von Reslizumab 1 mg oder 3 mg/kgKG i.v. behandelt. Die Effekte wurden bis zu 36 Wochen nach Injektion analysiert. Die eingeschlossenen Patient*innen waren zwischen 43 und 48 Jahre alt und zeigten Symptome trotz Standardtherapie (INS, oGKS oder Operationen der Nasennebenhöhlen). Neben CRScNP lag bei 18 von 24 Patient*innen ein Asthma und bei 2 Patient*innen eine Analgetikaintoleranz vor. Das Studiendesign war zur Klärung der Sicherheit und Pharmakokinetik ausgelegt. Daneben wurden folgende Messwerte erhoben: NPS, Nasal Symptom Score, NPIF, periphere Blutmarker sowie Biomarker im nasalen Sekret. Bei einem hohen Anteil der Patient*innen ließ sich eine Reduktion der Polypengröße bis 4 Wochen nach einmaliger Injektion detektieren. Die Responder konnten anhand der nasalen IL-5-Konzentration vorhergesagt werden. Der

zeit besteht keine weitere Studienaktivität zur Zulassung dieses Antikörpers in dieser Indikation.

4. Einsatz der Biologika in der Routineversorgung

Empfehlung #1

In dieser Indikation zugelassene Biologika sollen bei erwachsenen Patienten mit schwerer CRScNP bei fehlender Krankheitskontrolle als Zusatztherapie zu intranasalen Kortikosteroiden erwogen werden, wobei präparate-spezifische Zulassungskriterien zu beachten sind (Konsens, Zustimmung 88%).

Alle 3 zur Zeit der Entwicklung dieses LL-Kapitels in Deutschland zugelassenen Biologika sind nur als Zusatztherapie bei gleichzeitiger Anwendung von INS zugelassen (Tab. 1; Tabelle S1; Empfehlung #1). Mögliche Kriterien und Instrumente für eine Erfassung der Krankheitskontrolle sind in Tab. 2 und in dem Dokumentationsbogen (Abb. 1 bzw. ESM 3) genannt. An diesen Minimal-kriterien kann sich die Anwendung von Biologika orientieren, allerdings sollte in allen Fällen die individuelle Krankheitslast des/der Patient*in berücksichtigt werden. Aufgrund des Wirtschaftlichkeitsgebots für Verordnungen im deutschen GKV-System muss die Verordnung von Biologika ausreichend, zweckmäßig, und notwendig erscheinen.

Die Fachinformation gibt für die bislang zugelassenen Präparate eine unterschiedliche Indikation für den Einsatz an – speziell im Hinblick auf eine nötige oder mögliche operative Vorbehandlung bzw. frühere Therapieversuche mit oGKS.

Dies bedeutet, dass zunächst über eine ausreichende Dauer die Standardtherapie durchzuführen ist und der jeweiligen Indikation Grenzen gesetzt sind.

Das Versagen der Standardtherapie (auch eine unzureichende Krankheits-

kontrolle [bzw. „schwere CRS“] genannt) wurde im Rahmen verschiedener europäischer LL und Positionspapiere [3, 4, 27] mit dem objektiven Nachweis von Polypen sowie einem starken subjektiven Leidensdruck gleichgesetzt. Zudem wurden in diesen Konsensuspapieren weitere Faktoren formuliert, die die Wahrscheinlichkeit eines Therapieansprechens steigern. Ein europäisches Expertenforum (*European Forum for Research and Education in Allergy and Airway Diseases [EUFOREA]*) hält in diesem Zusammenhang eine Behandlung mit Biologika angezeigt, wenn 4 der 6 in Tab. 2 aufgeführten Kriterien vorliegen [4].

Dieses Vorgehen entspricht den Empfehlungen im *European Position Paper on Rhinosinusitis and Nasal Polyps (EPOS)* [3].

Bei der Beachtung dieser Vorgaben und der Anwendung in der klinischen Routine ergeben sich einige Unschärfen und Unterschiede. So ist beispielsweise eine vorherige Operation oder eine vorherige Behandlung mit oGKS für den Einsatz von Omalizumab nicht erforderlich, bei Dupilumab und Mepolizumab ist dies eine Voraussetzung. Auch sind die geforderten Schwellenwerte z. B. im SNOT-22 oder in den empfohlenen visuellen Analogskalen (VAS) nicht validiert, und deren Einsatz kann im Einzelfall eingeschränkt sein (kognitive Einschränkungen, fremdsprachliche Patient*innen, Lizenzfragen der angewendeten Fragebögen). Dies zeigt, dass die Kriterien weiterhin Gegenstand der wissenschaftlichen Diskussion sind und die zugrunde liegende Evidenz bislang begrenzt ist. Die sorgfältige Dokumentation des Schweregrads der CRScNP zur Indikationsstellung und Einleitung der Biologikatherapie ist daher von wesentlicher Bedeutung. Diese dient einerseits einer wirtschaftlichen Verordnung und andererseits der Beurteilung eines Therapieansprechens (Empfehlung #2). Hierbei kann



A. Voraussetzungen für In-Label Anwendung von Biologika bei CRScNP (alle sind zu erfüllen)

Schwere CRScNP	<input type="checkbox"/>
Alter \geq 18 Jahre	<input type="checkbox"/>
Dauertherapie mit intranasalen Kortikosteroiden	<input type="checkbox"/>
Keine ausreichende Kontrolle mit systemischen Kortikosteroiden und/oder chirurgischem Eingriff (Dupilumab/Mepolizumab), keine ausreichende Kontrolle durch intranasale Kortikosteroide (Omalizumab)	<input type="checkbox"/>

B. Indikationskriterien modifiziert/ in Anlehnung an Einschlusskriterien der Zulassungsstudien (optional)

Intranasale Steroide über 8 Wochen in der empfohlenen Dosierung	<input type="checkbox"/>
NPS* \geq 2 je Seite ** und in der Summe \geq 5 (Grad rechts: _____ Grad links: _____)	<input type="checkbox"/>
Rezidiv-Polyposis nach Eingriff (NNH-OP) in den letzten 10 Jahren	<input type="checkbox"/>
Behandlung mit systemischen Kortikosteroiden i. d. letzten 2 Jahren (od. Kontraindikation)	<input type="checkbox"/>
Fortbestehende Symptome (mind. 2, seit mind. 3 Monaten): Nasenatmungsbehinderung, anteriore Rhinorrhoe/post nasal drip, Gesichtsdruck/-schmerz, Riechminderung	<input type="checkbox"/>
Gesamt-Beschwerden „Nasale Symptome“ (VAS) $>$ 5 [Max. 10] (Wert: _____)	<input type="checkbox"/>
SNOT-22*** Score \geq 20 (Wert: _____)	<input type="checkbox"/>
Bei Omalizumab: Gesamt-IgE 30-1500 IU/ml und dosierbar (nach Gewicht) (Wert/IU: _____)	<input type="checkbox"/>

C. Unterstützende Dokumentation

Komorbiditäten:

Erhebliches OP-Risiko (z. B. NYHA 3/4, nicht-pausierbare antikoagulative Therapie, Z. n. Schädelbasisrekonstruktion etc.)	<input type="checkbox"/>
Erhöhtes Risiko für Anwendung systemischer Kortikosteroide (z. B. Diabetes mellitus, Ulcus duodeni, Thromboseneigung) [Diagnose(n): _____]	<input type="checkbox"/>
Zeichen der Typ-2-Infammation [<input type="checkbox"/> Asthma bronchiale (besonders <input type="checkbox"/> allergisch / <input type="checkbox"/> eosinophil), <input type="checkbox"/> eosinophile Ösophagitis, <input type="checkbox"/> Allergie (Art: _____), <input type="checkbox"/> atopische Dermatitis]	<input type="checkbox"/>
Vorliegen eines Analgetika-Intoleranz-Syndroms (NERD, ASS-Intoleranz)	<input type="checkbox"/>

Weiterführende Informationen zu Vorbehandlungen:

Systemische Kortikosteroide über mindestens 5 Tage in einer Dosierung von mind. 0,5 mg/kg/KG – mindestens 2 x in den letzten 48 Monaten (Anzahl: _____)	<input type="checkbox"/>
Auftreten einer Rezidiv-Polyposis weniger als 2 Jahre nach NNH-Operation: (____ Monate)	<input type="checkbox"/>
Erfolgreiche adaptive ASS-Desaktivierung (z. B. aufgrund Nebenwirkungen oder fehlendem therapeutischen Effekt)	<input type="checkbox"/>

Weitere optionale Untersuchungsergebnisse:

Eosinophilie: <input type="checkbox"/> im Blut (Wert: _____(µl) / <input type="checkbox"/> im histolog. Präparat (laut Pathologiebefund)	<input type="checkbox"/>
--	--------------------------

Abb. 1 ◀ Dokumentationsbogen der S2k-LL „Therapie der chronischen Rhinosinusitis mit Polyposis nasi (CRScNP) mit monoklonalen Antikörpern (Biologika)“ der Deutschen Gesellschaft für Hals-Nasen-Ohren-Heilkunde, Kopf- und Hals-Chirurgie (DGHNO-KHC) und der Deutschen Gesellschaft für Allgemeinmedizin und Familienmedizin (DEGAM). Indikationsstellung zur Therapie der schweren, unkontrollierten Form der CRScNP mit Biologika © DGHNO-KHC/DEGAM 2022. Weiterentwicklung des Dokumentationsbogens aus dem Positionspapier des AeDA und der DGHNO, <https://doi.org/10.1055/a-1197-0136>.

*NPS: 0: kein Polyp, 1: kleiner Polyp im mittleren Nasengang, der den unteren Rand der mittleren Muscheln nicht erreicht, 2: Polyp erreicht den unteren Rand der mittleren Muschel, 3: großer Polyp, der den unteren Rand der unteren Muschel erreicht oder Polyp medial der mittleren Muschel, 4: großer Polyp mit vollständiger Verlegung der Nasenhöhle, Erreichung des Nasenbodens.

**Abweichend von den Zulassungskriterien halten die Autoren eine beidseitige Polyposis für eine Voraussetzung zur Anwendung.
***Summenscore aus 22 Symptomkomplexen (Drang zum Schnäuzen, verstopfte Nase, Niesen, laufende Nase, Husten, Sekretfluss in den Rachen, dickes schleimiges Nasensekret, Druck auf dem Ohr, Schwindelgefühl, Ohrenschmerzen, Schmerzen oder Druckgefühl im Gesichtsbe- reich, verminderter Geruchs-/Geschmackssinn, Probleme beim Einschlafen, nächtliches Aufwachen, kein erholsamer Schlaf, Müdigkeit beim Aufwachen, Erschöpfung, verminderte Produktivität, verminderte Konzentrationsfähigkeit, Frustration/Unruhe/Reizbarkeit, Traurigkeit, Verlegenheit) mit Einzelscores von 0 bis 5 (keine, minimale, leichte oder schwache, mittelstarke, starke, schlimmstmögliche Beschwerden), nach <https://doi.org/10.1007/s00405-021-07019-6>.

(ASS Acetylsalicylsäure, CRScNP chronische Rhinosinusitis mit nasaler Polyposis, KG Körpergewicht, NERD Nonsteroidal antiinflammatory drug Exacerbated Respiratory Disease, NNH Nasennebenhöhlen, NPS Nasaler Polypen-Score, NYHA New York Heart Association, SNOT Sino-Nasal Outcome Test, VAS Visuelle Analogskala)

der vorgeschlagene „Dokumentationsbogen“ (▣ Abb. 1) hilfreich sein.

Empfehlung #2

Der Schweregrad der Erkrankung sollte durch die Erhebung objektiver und subjektiver Kriterien vor Therapieeinleitung mit Biologika dokumentiert werden (starker Konsens, Zustimmung 100%).

Überprüfung des Therapieerfolgs:

Es ist sinnvoll, eine Wirksamkeit bzw. die Fortführung des Einsatzes der Biolo-

Tab. 3 Mögliche Aspekte zur Überprüfung der Wirksamkeit von Biologika: Besserung im Vergleich zum Status vor Therapieeinleitung

Lebensqualität
Subjektives Riechvermögen
Nasale Polypengröße
Komorbiditäten
Orale Steroidgabe
Riechtest
Rhinologische Funktionsdiagnostik
Lungenfunktionstest

gika nach einem angemessenen Zeitraum (z. B. spätestens nach einer Therapiedauer von einem halben Jahr nach Therapiebeginn [je nach Biologikum]) und im weiteren Verlauf regelmäßig zu überprüfen, um eine unnötige Dauerbehandlung bei Nonrespondern zu vermeiden (Empfehlung #3). Die klinisch relevante Wirksamkeit wird dabei subjektiv wie objektiv mit dem Befund vor Therapieeinleitung verglichen. Hierbei kommen verschiedene Instrumente zur Beurteilung der Krankheitskontrolle zum Einsatz (▣ Tab. 3). Bei ausbleibendem Ansprechen ist ggf. ein Wechsel auf ein anderes Biologikum möglich.

Empfehlung #3

Die Wirksamkeit einer Therapie mit Biologika bei CRScNP sollte nach einem angemessenen Zeitraum überprüft werden (Konsens, Zustimmung 88%).

5. Kontraindikationen für den Einsatz von Biologika

Gegen den Einsatz von Biologika bei CRScNP sprechen diverse (relative) Kontraindikationen, wobei die Fach- und Gebrauchsinformationen der entsprechenden Präparate zu berücksichtigen sind (Empfehlung #4):

Empfehlung #4

Bei Vorliegen von relativen Kontraindikationen sollte nur nach differenzierter Abwägung durch erfahrene Ärzt*innen und als Einzelfallentscheidung ein Therapieversuch mit Biologika eingeleitet werden (Konsens, Zustimmung 88%).

6. Off-Label-Einsatz

Auch wenn im Einzelfall (beispielsweise bei speziellem Risikoprofil für einen operativen Eingriff wie eine fehlende Narkosefähigkeit, ein schlechter Allgemeinzustand, minderjährige Patienten o.Ä.) die Indikation nicht gemäß dem Zulassungstext gestellt werden kann, kann ein Therapieversuch mit den o.g. Biologika sinnvoll sein (Empfehlung #5). In diesem Zusammenhang ist auch die mittel- und langfristige Einsparung von Kosten in die Entscheidung für die Off-Label-Verordnung mit einzu- beziehen. Diese erfordert allerdings eine umfangliche Dokumentation und Begründung vor Therapiebeginn gegenüber dem Kostenträger.

Empfehlung #5

Auch wenn im Einzelfall die Indikation nicht gemäß dem Zulassungstext gestellt werden kann, kann ein individueller Therapieversuch mit den o.g. Biologika sinnvoll sein (Konsens, Zustimmung 88%).

7. Dokumentationsbogen zur Therapie mit Biologika bei CRScNP

Wie oben ausgeführt, gibt es Kritikpunkte zu den von EUFOREA geforderten Minimal- kriterien für den Einsatz von Biologika bei CRScNP. Vor diesem Hintergrund können ergänzend zu den o.g. allgemeinen, indi- kationsbedingten Voraussetzungen (Emp- fehlung #2) zur Demonstration der Schwere der Erkrankung bzw. zu fehlenden Al- ternativen in der Therapie diverse Fakto- ren herangezogen werden, um die Verord- nung zu rechtfertigen. Um diese entspre- chend zu erfassen, kann der in diesem LL- Kapitel vorgeschlagene Dokumentations- bogen (▣ Abb. 1 bzw. ESM 3) zur Anwen- dung kommen, welcher eine Weiterent- wicklung eines bereits bestehenden Do- kumentationsbogens eines deutschspra- chigen Positionspapiers darstellt (Empfeh- lung #6) [5].

Empfehlung #6

Zur standardisierten Dokumentation von verschiedenen Aspekten zur Indikationsstellung und zur Verlaufskontrolle des Einsatzes von Biologika bei CRScNP sollte ein Dokumen- tationsbogen verwendet werden (Konsens, Zustimmung 88%).

Korrespondenzadresse

Prof. Dr. med. Oliver Pfaar

Klinik für Hals-, Nasen- und Ohrenheilkunde,
Kopf- und Hals-Chirurgie, Universitätsklinikum
Gießen und Marburg GmbH, Philipps-
Universität Marburg
Baldingerstraße, 35043 Marburg, Deutschland
oliver@pfaar.org

Funding. Open Access funding enabled and organized by Projekt DEAL.

Einhaltung ethischer Richtlinien

Interessenkonflikt. Die Interessenerklärungen als tabellarische Zusammenfassung nach dem AWMF-Regelwerk finden sich unter: https://register.awmf.org/assets/guidelines/017_D_G_f_Hals-Nasen-Ohrenheilkunde_Kopf_und_Halschirurgie/017-049_und_053-012ikap_S2k_Rhinosinusitis_2022-11.pdf.

Für diesen Beitrag wurden von den Autor/-innen keine Studien an Menschen oder Tieren durchgeführt. Für die aufgeführten Studien gelten die jeweils dort angegebenen ethischen Richtlinien.

Open Access. Dieser Artikel wird unter der Creative Commons Namensnennung 4.0 International Lizenz veröffentlicht, welche die Nutzung, Vervielfältigung, Bearbeitung, Verbreitung und Wiedergabe in jeglichem Medium und Format erlaubt, sofern Sie den/die ursprünglichen Autor(en) und die Quelle ordnungsgemäß nennen, einen Link zur Creative Commons Lizenz beifügen und angeben, ob Änderungen vorgenommen wurden.

Die in diesem Artikel enthaltenen Bilder und sonstiges Drittmaterial unterliegen ebenfalls der genannten Creative Commons Lizenz, sofern sich aus der Abbildungslegende nichts anderes ergibt. Sofern das betreffende Material nicht unter der genannten Creative Commons Lizenz steht und die betreffende Handlung nicht nach gesetzlichen Vorschriften erlaubt ist, ist für die oben aufgeführten Weiterverwendungen des Materials die Einwilligung des jeweiligen Rechteinhabers einzuholen.

Weitere Details zur Lizenz entnehmen Sie bitte der Lizenzinformation auf <http://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.de>.

Literatur

1. Stuck BA, Beule A, Jobst D et al (2018) Leitlinie „Rhinosinusitis“ – Langfassung. HNO 66(1):38–74. <https://doi.org/10.1007/s00106-017-0401-5>
2. Kaper NM, van der Heijden G, Cuijpers SH, Stokroos RJ, Aarts MCJ (2020) A comparison of international clinical practice guidelines on adult chronic rhinosinusitis shows considerable variability of recommendations for diagnosis and treatment. Eur Arch Otorhinolaryngol 277(3):659–668. <https://doi.org/10.1007/s00405-019-05752-7>
3. Fokkens WJ, Lund VJ, Hopkins C et al (2020) European Position Paper on Rhinosinusitis and Nasal

Treatment of chronic rhinosinusitis with nasal polyps (CRSwNP) with monoclonal antibodies (biologics): S2k guideline of the German Society of Oto-Rhino-Laryngology, Head and Neck Surgery (DGHNO-KHC), and the German College of General Practitioners and Family Physicians (DEGAM)

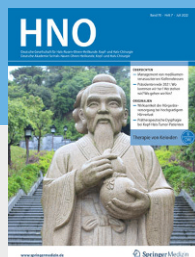
Monoclonal antibodies (so-called biologics) can be prescribed for chronic rhinosinusitis with nasal polyps (CRSwNP) within the scope of their market authorization. However, their prescription is limited to severe CRSwNP without disease control, whereby certain requirements must be met. Dupilumab, omalizumab, and mepolizumab have currently gained market authorization, with adequate evidence for their efficacy and safety available in the literature. It can be assumed that other biologics will be approved for this indication in the future. The severity of disease and the efficacy of treatment should be assessed objectively and subjectively before treatment initiation and after an appropriate duration, respectively. The documentation sheet proposed in this guideline chapter can be used for the assessments. In the presence of relative contraindications, a treatment should only be initiated after differentiated consideration by an experienced physician in the sense of a case-by-case decision. In summary, this guideline chapter aims to contribute to high-quality care of adult patients with these therapies in view of the increasing evidence for treatment with these substances and the increasing number of market authorizations of different biologics.

Keywords

Sinusitis · Sinunasal diseases · Asthma · Nasal polyps

- Polyps 2020. Rhinology 58(Suppl S29):1–464. <https://doi.org/10.4193/Rhin20.600>
4. Bachert C, Han JK, Wagenmann M et al (2021) EUFORA expert board meeting on uncontrolled severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (CRSwNP) and biologics: Definitions and management. J Allergy Clin Immunol 147(1):29–36. <https://doi.org/10.1016/j.jaci.2020.11.013>
 5. Klimek L, Forster-Ruhmann U, Becker S et al (2020) Positionspapier: Anwendung von Biologika bei chronischer Rhinosinusitis mit Polyposis nasi (CRSwNP) im deutschen Gesundheitssystem – Empfehlungen des Arztverbandes Deutscher Allergologen (AeDA) und der AGs Klinische Immunologie, Allergologie und Umweltmedizin und Rhinologie und Rhinochirurgie der Deutschen Gesellschaft für HNO-Heilkunde, Kopf- und Halschirurgie (DGHNO-KHC). Laryngorhinootologie 99(8):511–527. <https://doi.org/10.1055/a-1197-0136>
 6. Bachert C, Zhang N, Cavaliere C, Weiping W, Gevaert E, Krysko O (2020) Biologics for chronic rhinosinusitis with nasal polyps. J Allergy Clin Immunol 145(3):725–739. <https://doi.org/10.1016/j.jaci.2020.01.020>
 7. Agache I, Song Y, Alonso-Coello P et al (2021) Efficacy and safety of treatment with biologics for severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps: a systematic review for the EAACI guidelines. Allergy 76(8):2337–2353. <https://doi.org/10.1111/all.14809>
 8. Fach- und Gebrauchsinformation (SmPC) Dupixent. https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/dupixent-epar-product-information_de.pdf. Zugegriffen: 3. Sept. 2021
 9. Nutzenbewertungsverfahren zum Wirkstoff Dupilumab (neues Anwendungsgebiet: Chronische Rhinosinusitis mit Nasenpolypen). <https://www.g-ba.de/bewertungsverfahren/nutzenbewertung/507/#nutzenbewertung>. Zugegriffen: 17. Febr. 2022
 10. Bachert C, Mannent L, Naclerio RM et al (2016) Effect of subcutaneous dupilumab on nasal polyp burden in patients with chronic sinusitis and nasal polyposis: a randomized clinical trial. JAMA 315(5):469–479. <https://doi.org/10.1001/jama.2015.19330>
 11. Bachert C, Han JK, Desrosiers M et al (2019) Efficacy and safety of dupilumab in patients with severe chronic rhinosinusitis with nasal polyps (LIBERTY NP SINUS-24 and LIBERTY NP SINUS-52): results from two multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, parallel-group phase 3 trials. Lancet 394(10209):1638–1650. [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(19\)31881-1](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(19)31881-1)
 12. Bachert C, Hellings PW, Mullol J et al (2020) Dupilumab improves health-related quality of life in patients with chronic rhinosinusitis with nasal polyposis. Allergy 75(1):148–157. <https://doi.org/10.1111/all.13984>
 13. Bachert C, Zinreich SJ, Hellings PW et al (2020) Dupilumab reduces opacification across all sinuses and related symptoms in patients with CRSwNP. Rhinology 58(1):10–17. <https://doi.org/10.4193/Rhin18.282>
 14. Fach- und Gebrauchsinformation (SmPC) Xolair. https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/xolair-epar-product-information_de.pdf. Zugegriffen: 3. Sept. 2021
 15. Gevaert P, Omachi TA, Corren J et al (2020) Efficacy and safety of omalizumab in nasal polyposis: 2 randomized phase 3 trials. J Allergy Clin Immunol 146(3):595–605. <https://doi.org/10.1016/j.jaci.2020.05.032>

16. Gevaert P, Calus L, Van Zele T et al (2013) Omalizumab is effective in allergic and nonallergic patients with nasal polyps and asthma. *J Allergy Clin Immunol* 131(1):110–116e1. <https://doi.org/10.1016/j.jaci.2012.07.047>
17. Pinto JM, Mehta N, DiTineo M, Wang J, Baroody FM, Naclerio RM (2010) A randomized, double-blind, placebo-controlled trial of anti-IgE for chronic rhinosinusitis. *Rhinology* 48(3):318–324. <https://doi.org/10.4193/Rhin09.144>
18. Chandra RK, Clavenna M, Samuelson M, Tanner SB, Turner JH (2016) Impact of omalizumab therapy on medication requirements for chronic rhinosinusitis. *Int Forum Allergy Rhinol* 6(5):472–477. <https://doi.org/10.1002/alr.21685>
19. Penn R, Mikula S (2007) The role of anti-IgE immunoglobulin therapy in nasal polyposis: a pilot study. *Research Support, Non-U.S. Gov't. Am J Rhinol* 21(4):428–432. <https://doi.org/10.2500/ajr.2007.21.3060>
20. Bidder T, Sahota J, Rennie C, Lund VJ, Robinson DS, Kariyawasam HH (2018) Omalizumab treats chronic rhinosinusitis with nasal polyps and asthma together—a real life study. *Rhinology* 56(1):42–45. <https://doi.org/10.4193/Rhin17.139>
21. Fach- und Gebrauchsinformation (SmPC) Nucala. https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/nucala-epar-product-information_de.pdf
22. Han JK, Bachert C, Fokkens W et al (2021) Mepolizumab for chronic rhinosinusitis with nasal polyps (SYNAPSE): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet Respir Med* 9(10):1141–1153. [https://doi.org/10.1016/S2213-2600\(21\)00097-7](https://doi.org/10.1016/S2213-2600(21)00097-7)
23. Gevaert P, Van Bruaene N, Cattaert T et al (2011) Mepolizumab, a humanized anti-IL-5 mAb, as a treatment option for severe nasal polyposis. *J Allergy Clin Immunol* 128(5):989–995 e1–8. <https://doi.org/10.1016/j.jaci.2011.07.056>
24. Bachert C, Sousa AR, Lund VJ et al (2017) Reduced need for surgery in severe nasal polyposis with mepolizumab: randomized trial. *Randomized controlled trial. J Allergy Clin Immunol* 140(4):1024–1031.e14. <https://doi.org/10.1016/j.jaci.2017.05.044>
25. Kurosawa M, Ogawa E, Sutoh E (2019) Favorable clinical efficacy of mepolizumab on the upper and lower airways in severe eosinophilic asthma: a 48-week pilot study. *Eur Ann Allergy Clin Immunol* 51(5):213–221. <https://doi.org/10.23822/EurAnnACI.1764-1489.94>
26. Gevaert P, Lang-Loidolt D, Lackner A et al (2006) Nasal IL-5 levels determine the response to anti-IL-5 treatment in patients with nasal polyps. *J Allergy Clin Immunol* 118(5):1133–1141. <https://doi.org/10.1016/j.jaci.2006.05.031>
27. Fokkens WJ, Lund V, Bachert C et al (2019) EUFOR EA consensus on biologics for CRSwNP with or without asthma. *Allergy* 74(12):2312–2319. <https://doi.org/10.1111/all.13875>



Leitthemenübersicht HNO 2022/23

Die Zeitschrift **HNO** bietet Ihnen jeden Monat umfassende und aktuelle Beiträge zu interessanten Themenschwerpunkten aus allen Bereichen der Hals-, Nasen-, Ohrenheilkunde, Kopf- und Halschirurgie.

- 07/2022 Varia
- 08/2022 Varia
- 09/2022 Varia
- 10/2022 Traumatologie Teil 1
- 11/2022 Varia
- 12/2022 Varia
- 01/2023 Traumatologie Teil 2
- 02/2023 Varia
- 03/2023 Speicheldrüsenkarzinom Teil I
- 04/2023 Speicheldrüsenkarzinom Teil II
- 05/2023 Highlights der ASCO- u. ESMO-Jahrestagungen 2021
- 06/2023 Bimodale CI-Versorgung
- 07/2023 Varia
- 08/2023 PROM (Patient related outcome measures)
- 09/2023 Tinnitus

(Änderungen vorbehalten)

Alle Inhalte von **HNO** finden Sie unter www.springermedizin.de/hno-zeitschrift.

SpringerMedizin.de bietet Ihnen Zugang zu allen elektronisch verfügbaren Ausgaben Ihrer Zeitschrift – unabhängig vom Beginn Ihres Abonnements.

Möchten Sie ein bereits erschienenes Heft nachbestellen? Einzelne Ausgaben können Sie direkt bei unserem Kundenservice zum Preis von je EUR 46,- zzgl. Versandkosten beziehen.

So erreichen Sie unseren Kundenservice:

Springer Customer Service Center GmbH
 Kundenservice Zeitschriften
 Tiergartenstr. 15, 69126 Heidelberg
 Tel.: +49 6221 345-4303
 Fax: +49 6221 345-4229
 E-Mail: leserservice@springer.com