



## Dokumentationshilfe für die Therapie der chronischen Rhinosinusitis mit Nasenpolypen

(CRSWNP) mit Dupilumab (DUPIXENT®)<sup>1</sup>

¹Klimek L, Förster-Ruhrmann U, Olze H, Beule AG, Chaker AM, Hagemann J et al. Positionspapier: Empfehlungen zur Überprüfung der Wirksamkeit und Verlaufsdokumentation 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/Verlaufsdokumentation

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 anfändlich partiellen Ansprechen können von einer über 24 Wochen hinaus fortoeführten Behandlung profitieren.#

The serious amangness paraelles 7 and	producti Komion To		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	anton Bonanalang promoton				
Dokumentation erfolgt	Wochen Th	nerapiebeginn (em	pfohlen 24 und	48 Wochen nach Therapiebeginn)				
Allgemeine Daten: Name:	Geschlecht:	Vorna	ame: O män	nlich	Geburtsdatum:			
Datum Erstgabe Dupixent®:								
Initialdiagnose:				Indikation (ICD-10: N	lehrfachnennung m	öglich):		
□ schwere CRSwNP*, seit:				<ul><li>□ J33.0: Polyposis nasi n.n.b.</li><li>□ J33.1: Polyposis nasi deformans</li><li>□ J33.8: Sonstige Polypen der Nasennebenhöhlen</li></ul>				
erwachsenen Patienten sin			imad bei	□ J33.9: Nasenpolyp,	nicht naher bezeichn	et		
Dokumentation der k	dinischen F	arameter:						
Objektivierbare Paramete	r für ein Ansp	rechen der Dupi	lumab-The	rapie	Ausgangswert	Verbes	serun	
Symptome der CRSwNP:	VAS:					O Nein	0	

Symptome der CRSwNP:	VAS:	AS-Gesamtsymptome (0-10 Score	punkte) um > 2		O Nein	O Ja
Nasale Obstruktion:	B. Anstieg ses in der esistance,	O Nein	O Ja			
Größe der Nasenpolypen:	Vergleich	O Nein	O Ja			
Lebensqualität:	SNOT-22: Verringerung des S Unterschied)	nnter	O Nein	O Ja		
Riechvermögen: z.B. Verbesserung im 16er Sniffin` Sticks Identifikationstest um > 3 Punkte (minimaler klinisch relevanter Unterschied	UPSIT Score:		her?		O Nein	O Ja
Wurden seit Beginn der Therapi	e wegen CRSwN	NP sGKS eingenommen?	O Nein	O Ja, (Zeitpunkt/Dauer/Dosierung Grund:	,,	
War seit Beginn der Therapie eine NNH-OP notwendig?			O Nein	O Ja, (Zeitpunkt) Grund:		
Gesamtbewertung Se der Therapie durch den Patienten	hr schlecht (0)	Schlecht (1)	Mittelmäßig (2)	Gut (3)	Sehr gut (4)	
Gesamtbewertung Se der Therapie durch den Arzt	hr schlecht (0)	Schlecht (1)	Mittelmäßig (2)	Gut (3)	Sehr gut (4)	
Weitere Bemerkungen:						

\*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

Datum:....

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

Unterschrift: .....