

Das therapeutische Arsenal

# Pharmakotherapie allergischer Erkrankungen

Chr. Peiser, D. Groneberg, A. Fischer

Klinische Forschergruppe Allergologie, Klinik für Pädiatrie mit Schwerpunkt Pneumologie und Immunologie, Charité, Campus Virchow-Klinikum, Humboldt-Universität, Berlin (Direktor: Prof. Dr. U. Wahn)

Allergische Erkrankungen wie das allergische Asthma bronchiale, die atopische Dermatitis, die Rhinokonjunktivitis, die chronische Urtikaria, Nahrungsmittelallergien oder anaphylaktische Reaktionen, sind in der modernen Gesellschaft eine große medizinische und gesundheitspolitische Herausforderung. Überall – insbesondere aber in den westlichen Industrieländern wie in Deutschland – gibt es immer mehr Betroffene. In Deutschland gibt mittlerweile etwa jeder Dritte an, unter allergischen Beschwerden zu leiden oder gelitten zu haben.

In den verschiedenen Lebensabschnitten treten Allergien mit unterschiedlicher Häufigkeit auf. Im Kindes- und Jugendalter kommen Allergien sehr oft vor, mit zunehmendem Lebensalter werden sie immer seltener. Insgesamt leiden etwa 6% der Bevölkerung in Deutschland unter allergischem Asthma bronchiale, Kinder und Jugendliche sind dagegen zu 15% davon betroffen.

Die Behandlung von Allergien beruht auf verschiedenen Säulen. Die effektivste Option ist natürlich –

*Allergische Erkrankungen zählen vor allem in den westlichen Industrieländern zu den häufigsten chronischen Erkrankungen. Inzidenz und Prävalenz der Allergien sind in den letzten Jahrzehnten stark angestiegen, sodass eine moderne und effektive Behandlung eine immer bedeutendere Rolle spielt. Neben der Allergenkarrenz und der spezifischen Hyposensibilisierung ist auch die Pharmakotherapie eine wichtige Säule der Allergietherapie. Zu den eingesetzten Medikamenten gehören unter anderem Antihistaminika, Sympathomimetika, Anticholinergika, Methylxanthine, Leukotrienantagonisten, Dinatriumcromoglycat, Glukokortikoide, Tacrolimus und Cyclosporin A. Je nach Allergieform und -schweregrad lassen sich aus diesen Bausteinen individuell abgestimmte Therapiekonzepte erstellen.*

sofern möglich – die Allergenkarrenz. Zudem besteht die Möglichkeit der spezifischen Immuntherapie (SIT), welche durch die Hyposensibilisierung des Patienten gegen bestimmte Allergene besonders bei der saisonalen Rhinokonjunktivitis mit Erfolg eingesetzt wird. Ein drittes, sehr wichtiges Standbein ist die medikamentöse Behandlung allergischer Erkrankungen. Die diesbezügliche pharmakologische Forschung macht ständig Fortschritte, sodass neben den so genannten klassischen Pharmakagruppen eine Reihe neuer wirksamer Substanzen zur Verfügung stehen.

Dabei sind die pharmakotherapeutischen Angriffspunkte unter-

schiedlich: Verschiedene Immunsuppressiva (z.B. Glukokortikoide, Tacrolimus, Cyclosporin A) beispielsweise vermindern die Freisetzung von Zytokinen. Die Zytokinsekretion von Mediatoren aus Mastzellen oder anderen Entzündungszellen kann durch bestimmte membranstabilisierende Substanzen (Dinatriumcromoglycat, Nedocromil-Natrium) reduziert werden. Die Mediatoren selbst können ebenfalls inhibiert werden, zum Beispiel durch Antihistaminika oder Leukotrienantagonisten.

Die erste Ebene, an der die Symptome gelindert werden können, sind die Zielorgane. Beim Asthma bronchiale kommen Sympathomimetika sowie Anticholinergika

und Methylxanthine zum Einsatz. Bei der Therapie der atopischen Dermatitis, der Rhinokonjunktivitis und der chronischen Urtikaria spielen dagegen Antihistaminika eine wichtige Rolle. Glukokortikoide eignen sich zur Behandlung aller Formen allergischer Erkrankungen. Sie können systemisch oder topisch angewandt werden und wirken unspezifisch antiinflammatorisch.

**Antihistaminika**

Bei der antiallergischen Therapie mit Antihistaminika werden Histamin-H<sub>1</sub>-Rezeptorenblocker eingesetzt (3). Sie hemmen mit unterschiedlicher Spezifität alle über H<sub>1</sub>-Rezeptoren vermittelten Histaminwirkungen. Dazu zählen unter anderem die histamininduzierte Konstriktion der Bronchialmuskulatur, die Dilatation kleiner Gefäße und Permeabilitätserhöhung der Kapillaren bei Schleimhautschwellung und Urtikaria sowie die Entstehung von Juckreiz und Niesen durch die Wirkung auf sensible Nervenendigungen.

Die Histamin-H<sub>1</sub>-Rezeptorenblocker wirken kompetitiv inhibierend indem sie an ihren Rezeptor binden, ohne ihn zu aktivieren. Le-

diglich in hohen Konzentrationen gibt es auch eine nichtkompetitive Hemmung. Dies verschiebt jedoch nicht nur die Dosiswirkungskurve von Histamin, sondern supprimiert gleichzeitig das Wirkungsmaximum.

Während bei einer allergischen Reaktion vom Soforttyp die Mastzellen Histamin in einer Konzentration von 10<sup>-5</sup> bis 10<sup>-3</sup> M freisetzen, beträgt die Konzentration der H<sub>1</sub>-Antagonisten nur 10<sup>-6</sup> M – demnach sind deren Metaboliten pharmakokinetisch und -dynamisch von Bedeutung. Zusätzlich zur antagonistischen Wirkung am Rezeptor hemmt die Vorbehandlung mit H<sub>1</sub>-Antagonisten der zweiten Generation die Freisetzung von Mediatoren nach dem Allergenkontakt im Bereich der Nasenschleimhaut oder der Haut von Patienten mit vorbestehender Sensibilisierung.

Die H<sub>1</sub>-Antagonisten der ersten Generation (wie Clemastin, Hydroxyzin, Dimetinden und Promethazin) weisen noch eine ausgeprägte sedative Wirkung auf. Dies konnte bei Substanzen der zweiten Generation (wie Loratadin, Ketotifen, Terfenadin, Azelastin, Astemizol und Cetirizin) aufgrund ihrer hydro-

philen Eigenschaften – sie können die Blut-Hirn-Schranke nicht überwinden – deutlich reduziert werden. Allerdings ist der antipruriginöse Effekt der Antihistaminika der neuen Generation leider auch schwächer, weshalb es gerade bei der atopischen Dermatitis Indikationen für die Behandlung mit den klassischen H<sub>1</sub>-Antagonisten geben kann. Zum Beispiel können die sedierenden Antihistaminika zur Nacht und die nichtsedierenden tagsüber eingenommen werden. H<sub>1</sub>-Rezeptorblocker der ersten Generation stimulieren außerdem auch muskarin-cholinerge, serotoninartige und α-adrenerge Rezeptoren, während Antihistaminika der zweiten Generation diese Eigenschaften nicht besitzen.

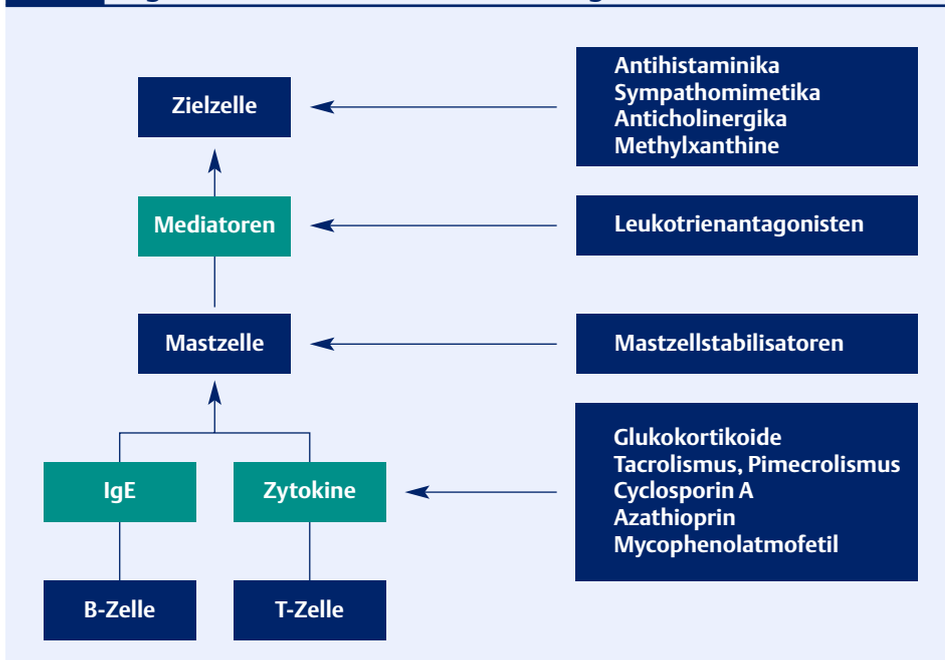
Einige Vertreter der Stoffklasse der Histamin-H<sub>1</sub>-Rezeptorenblocker der zweiten Generation zeichnen sich durch zusätzliche pharmakologische Wirkungen aus und bieten damit einen synergistischen Effekt bei der Therapie von Allergien. Dazu gehört die Hemmung der Prostaglandin-D<sub>2</sub>-Freisetzung von Mastzellen, die Hemmung der Migration von Eosinophilen zum Entzündungsherd sowie die Hemmung der Chemotaxis von Neutrophilen, Monozyten und T-Lymphozyten.

Histamin-H<sub>1</sub>-Rezeptorenblocker werden systemisch oder topisch eingesetzt – vor allem bei der Rhinokonjunktivitis (13) sowie urtikariellen oder juckenden Hauterscheinungen. Außerdem eignen sie sich zur Behandlung und Prophylaxe anaphylaktischer Reaktionen. Zu den unerwünschten Wirkungen gehören neben dem bereits genannten sedierenden Effekt bei den Antihistaminika der ersten Generation Mundtrockenheit und Obstipation. Alles in allem zählen die Antihistaminika zu den am häufigsten verordneten Medikamenten überhaupt.

**Sympathomimetika**

Zur Therapie des Asthma bronchiale eignen sich β<sub>2</sub>-Sympathomimetika (10), um möglichst selektiv auf das Bronchialsystem einzuwirken. Unerwünschte, durch die β<sub>1</sub>-Rezeptoren am Herzen vermittelte Effekte wie Tachykardie oder Extra-

**Abb. 1 Angriffsebenen verschiedener Antiallergika**



Das stark vereinfachte Übersichtsbild soll die unterschiedlichen Angriffsebenen der einzelnen Wirkstoffgruppen in der Pharmakotherapie allergischer Erkrankungen aufzeigen

systolie sind so zu minimieren. Die Bindung des Sympathomimetikums an seinen Rezeptor induziert die Aktivierung der Adenylatzyklase, wodurch ATP in cAMP umgewandelt wird. Letzteres wiederum führt über eine Verringerung der Kalziumkonzentration in den Zellen sowohl zu einer Relaxation der glatten Muskulatur des Bronchialtrakts als auch zu einer Hemmung der Mediatorfreisetzung aus den Mastzellen.

Auch  $\beta_2$ -Sympathomimetika können systemisch oder topisch angewandt werden – die häufigste Applikationsform ist die über ein Dosieraerosol oder per Inhalation. Man unterscheidet kurz wirksame (z.B. Fenoterol, Salbutamol, Terbutalin und Reproterol) und lang wirksame (z.B. Formoterol und Salmeterol) Vertreter dieser Wirkstoffgruppe, sodass sowohl für den notfallmäßigen Einsatz bei einem Asthmaanfall als auch für die Dauertherapie verschiedene Substanzen zur Verfügung stehen. Im Rahmen einer Dauertherapie werden oftmals Kombinationspräparate – beispielsweise aus einem lang wirksamen  $\beta_2$ -Sympathomimetikum mit einem inhalativen Glukokortikoid – gewählt (4). Im anaphylaktischen Schock ist Adrenalin i.v. das Mittel der ersten Wahl.

Zu den unerwünschten Wirkungen der  $\beta_2$ -Sympathomimetika gehören Unruhe und feinschlägiger Tremor. In der Schwangerschaft kann über die  $\beta_2$ -Rezeptoren am Uterus gegebenenfalls eine Tokolyse bewirkt werden.

**■ Anticholinergika**

Anticholinergika hemmen die Wirkung von Acetylcholin. Die bei der Asthmatherapie eingesetzten Atropinabkömmlinge Ipratropiumbromid und Oxitropiumbromid verhindern auf diese Weise eine durch die Stimulation muskarinartiger Acetylcholinrezeptoren vermittelte Bronchokonstriktion. Ipratropiumbromid und Oxitropiumbromid werden ausschließlich inhalativ angewandt. Im Vergleich zu den inhalativen  $\beta_2$ -Sympathomimetika tritt die Wirkung verzögert ein und ist schwächer (10). Unerwünschte Wirkungen sind Mundtrockenheit, bit-

terer Geschmack sowie eventuell Tachykardie und arterielle Hypertonie. Insgesamt ist diese Wirkstoffgruppe in der antiallergischen Pharmakotherapie eher von untergeordneter Bedeutung.

**■ Methylxanthine**

Der exakte Wirkmechanismus der Methylxanthine Theophyllin

und Aminophyllin ist nicht vollständig bekannt. Zwar inhibieren sie die Phosphodiesterase, wodurch der Abbau von cAMP verlangsamt wird, allerdings tritt dieser Effekt erst in viel höheren Konzentrationen auf, als es der klinischen Dosierung entspricht. Ein anderer vorstellbarer Wirkmechanismus wäre die Antagonisierung von endogenem Adenosin,

**Tab. 1 Überblick über einige wichtige Antiallergika**

Wirkstoffgruppen	Pharmaka*
Antihistaminika	Desloratadin (Aerius®) [3. Generation] Loratadin (Lisino®) [2. Generation] Cetirizin (Zyrtec®), Levocetirizin (Xusal®) [2. Generation] Ketotifen (Zaditen®) [2. Generation] Terfenadin (Teldane®) [2. Generation] Azelastin (Alergodil®) [2. Generation] Astemizol (Hismanal®) [2. Generation] Cetirizin (Zyrtec®) [2. Generation] Clemastin (Tavegil®) [1. Generation] Hydroxyzin (Atarax®) [1. Generation] Dimetinden (Fenistil®) [1. Generation] Promethazin (Atosil®) [1. Generation]
Sympathomimetika	Fenoterol (Berotec®) [kurz wirksam] Salbutamol (Sultanol®) [kurz wirksam] Terbutalin (Bricanyl®) [kurz wirksam] Reproterol (Bronchospasmin®) [kurz wirksam] Formoterol (Oxis®) [lang wirksam] Salmeterol (Serevent®) [lang wirksam]
Anticholinergika	Ipratropiumbromid (Atrovent®) Oxitropiumbromid (Ventilat®)
Methylxanthine	Theophyllin (Euphyllong®) Aminophyllin (Aminophyllin®)
Leukotrienantagonisten	Montelukast (Singulair®)
Mastzellstabilisatoren	Dinatriumcromoglycat = DNCG (Cromolyn®) Nedocromil-Natrium (Tilade®)
Glukokortikoide	Kortison [kurz wirksam] Kortisol [kurz wirksam] Prednison [mittel wirksam] Prednisolon [mittel wirksam] Methylprednisolon [mittel wirksam] Dexamethason [lang wirksam] Triamcinolon [lang wirksam] Budesonid (Pulmicort®) [inhalativ] Beclometason (Bronchocort®) [inhalativ] Fluticason (Flutide®) [inhalativ]
Tacrolimus, Pimecrolimus	Tacrolimus = FK-506 (Protopic®) [extern] Pimecrolimus = SDZ-ASM-981 (Elidel®) [extern]
Immunsuppressiva	Cyclosporin A (Sandimmun optoral®) Azathioprin (Imurek®) Mycophenolatmofetil (Cellcept®)
Kombinationspräparate	Reproterol + DNCG (Aarane®, Alergospasmin®) Formoterol + Budesonid (Symbicort®) Salmeterol + Fluticason (Viani®)
* angegeben ist jeweils nur ein Handelsname als Beispiel	

Dieses Dokument wurde zum persönlichen Gebrauch heruntergeladen. Vervielfältigung nur mit Zustimmung des Verlages.

welches an der Regulation der Mediatorfreisetzung aus der Mastzelle beteiligt ist (10, 14).

Methylxanthine haben einen bronchodilatatorischen Effekt. Sie aktivieren den Abtransport von Schleim durch die Flimmerhärchen, sie wirken zentral atemstimulierend und entzündungshemmend. Meist werden sie – wenn überhaupt – in Kombination mit anderen Antiasthmatica eingesetzt, weil eine Monotherapie nicht wirksam genug wäre. Außerdem gibt es eine Reihe unerwünschter Wirkungen, wie Nervosität und Schlaflosigkeit, Tachykardie und Extrasystolie, gastrointestinale Beschwerden oder Diuresesteigerung.

Ein weiterer Nachteil ist die große intra- und interindividuelle sowie altersabhängige Variabilität der Pharmakokinetik. Daher sind insbesondere im Kindesalter regelmäßige Kontrollen der Wirkstoffkonzentration im Blut nötig. Um einen möglichst konstanten Blutspiegel zu erreichen, wählt man bei einer chronischen Anwendung meist Retardpräparate, wobei entsprechend der physiologischen zirkadianen Rhythmik die Abenddosis höher sein sollte als die Morgendosis.

### ■ Leukotrienantagonisten

Leukotriene sind Produkte des Arachidonsäuremetabolismus und

werden in Mastzellen, Makrophagen, eosinophilen und basophilen Granulozyten synthetisiert. Sie haben eine sehr starke broncho-konstriktorische Wirkung (etwa 1000fach stärker als Histamin), führen zu einer erhöhten Kapillarpermeabilität und somit zur Ödembildung und bewirken eine vermehrte Schleimproduktion. Außerdem haben sie einen chemotaktischen Einfluss auf Entzündungszellen, vor allem auf eosinophile Granulozyten, und führen zu einer Sensitivierung von Nervenfasern. Ihre Beteiligung an der Pathogenese des Asthma bronchiale wird beispielsweise durch die erhöhten Leukotrienspiegel in der bronchoalveolären Lavage von Asthmapatienten deutlich.

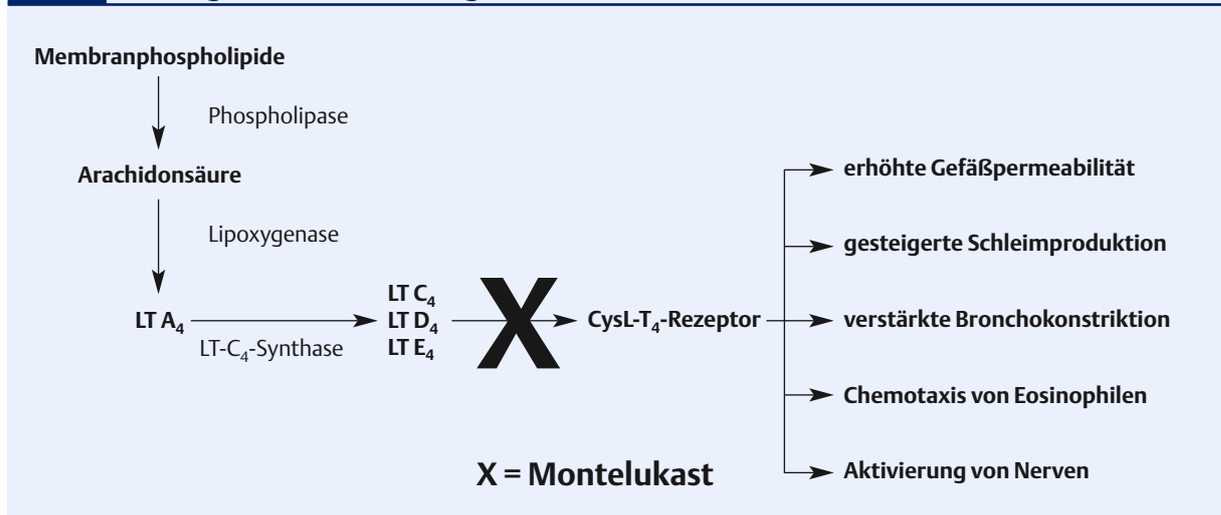
Die Inhibition der 5-Lipoxygenase (Zileuton) oder auch die Blockade des Rezeptors kann den Einfluss der Leukotriene reduzieren. Zu den Rezeptorenblockern zählt neben Pranlukast, Tomlukast und Zafirlukast das Montelukast (8, 11, 15), welches eine hohe strukturelle Ähnlichkeit zum Leukotrien D<sub>4</sub> hat und als selektiver Kompetitor wirkt. Seine antiinflammatorische und antikonstriktive Wirkung belegen verschiedene Experimente und Studien. Montelukast ist bislang der einzige in Deutschland zugelassene Vertreter der Leukotrienantagonisten. Zu-

gelassen ist die Substanz für die Behandlung des chronischen Asthma bronchiale, im akuten Asthmaanfall hilft es nicht.

Meist wird Montelukast mit anderen Pharmaka wie topisch applizierten Glukokortikoiden kombiniert, um eine Reduktion der benötigten Dosis inhalativer Glukokortikoide zu erreichen. Gerade bei Kindern ab zwei Jahren ist, wie Studien zeigen, die recht einfache Anwendung (einmal täglich per os) und die dadurch günstige Therapietreue der Patienten ein großer Vorteil. Eine Indikation für den Einsatz der Montelukast-Monotherapie ist das belastungsinduzierte Asthma bronchiale, da in diesem Fall die asthmatische Spätreaktion fehlt. Laut klinischen Studien hat der Leukotrienantagonist hier – sowohl bei Erwachsenen als auch bei Kindern – einen besseren protektiven Effekt als lang wirksame β<sub>2</sub>-Sympathomimetika.

Leider gibt es einen hohen Anteil von 25–50% Patienten, die nicht auf die Therapie mit Montelukast ansprechen. Wahrscheinlich spielen hierbei Genpolymorphismen im Lipoxygenase-Pathway eine Rolle. Zu den unerwünschten Wirkungen gehören Infektionen der oberen Luftwege, gastrointestinale Beschwerden und Kopfschmerzen. Meist sind diese Nebenwirkungen nur leicht

**Abb. 2 Wirkung von Leukotrienantagonisten**



Leukotriene, Produkte des Arachidonsäuremetabolismus, werden durch die Lipoxygenase synthetisiert. Die Leukotriene LT C<sub>4</sub>, LT D<sub>4</sub> und LT E<sub>4</sub> binden an den Cysteinylleukotrienrezeptor 1 und bewirken Bronchokonstriktion, Gefäßpermeabilitäts-erhöhung und Schleimproduktion, haben einen chemotaktischen Einfluss auf Entzündungszellen und führen zu einer Sensitivierung von Nervenfasern. Montelukast inhibiert alle diese Wirkungen

ausgeprägt, sodass ein Therapieabbruch nicht nötig ist.

**■ Mastzellstabilisatoren**

Dinatriumcromoglycat (DNCG) hemmt den Kalziumeinstrom in die Zelle und bewirkt, dass weniger Allergiemediatoren durch die Zellmembran nach außen dringen und im Gewebe wirksam werden. Somit werden die Symptome einer IgE-vermittelten allergischen Reaktion reduziert (14). Weil die Substanz oral schlecht resorbiert wird, erfolgt die Applikation topisch als mikronisiertes Pulver mittels Druckvernebler oder als Aerosol. Zudem eignet sich der Wirkstoff zur Behandlung der Rhinokonjunktivitis auch im Bereich der Nase und der Augen. Der maximale Effekt wird erst nach Tagen bis Wochen erreicht, weshalb Dinatriumcromoglycat als Langzeittherapeutikum eingesetzt wird.

Dinatriumcromoglycat spielt in der Pädiatrie eine wichtigere Rolle als in der Erwachsenenmedizin. Unerwünschte Wirkungen gibt es kaum.

Nedocromil-Natrium, ein Derivat der Pyranochinolidikarbon-

säure, zeichnet sich, obwohl chemisch mit DNCG nicht verwandt, durch ein ganz ähnliches Wirkspektrum aus (14). Zusätzlich reduziert es die Hyperreagibilität der Bronchien, da es auch auf die Nervenfasern wirkt. Nedocromil-Natrium wird ebenfalls topisch eingesetzt. Als unerwünschte Wirkung sei ein etwas bitterer Geschmack genannt.

**■ Glukokortikoide**

Glukokortikoide haben in der Pharmakotherapie allergischer Erkrankungen einen wichtigen Stellenwert. Werden Zellen diesem Wirkstoff ausgesetzt, sezernieren sie Lipokortin – ein Glykoprotein, das die Phospholipase A<sub>2</sub> inhibiert. Damit wird weniger Arachidonsäure freigesetzt und auch deren Abkömmlinge, wie die im Zyklusoxigenaseweg entstehenden Prostaglandine oder die durch die Lipoxigenase gebildeten Leukotriene, liegen demnach nur in geringeren Konzentrationen vor. Herabgesetzt wird auch die Wirkung von Histamin und Kinin. Mehrere Zytokine, besonders Interleukin(IL)-1, IL-2 und Tumornekrosefaktor(TNF)-α, werden eben-

falls in reduziertem Maße freigesetzt. Die Monozyten kommen im peripheren Blut in erniedrigter Menge vor und haben eine verringerte Bakterizidie, Chemotaxis und Migrationsfähigkeit. All diese Effekte sind wenig spezifisch. Dennoch hat sich der Einsatz von Kortikosteroiden in der antiallergischen Therapie sehr bewährt.

In Abhängigkeit von der Halbwertszeit unterteilt man die Glukokortikoide in kurz wirksame (Kortison, Kortisol), mittel wirksame (Prednison, Prednisolon, Methylprednisolon) und lang wirksame Präparate (Dexamethason, Triamcinolon). Indikationen für eine intravenöse Applikation in hoher Dosierung sind anaphylaktische Reaktionen und der Status asthmaticus. Manchmal kann auch zur Vermeidung einer dramatischen Verschlechterung eines chronischen Krankheitsverlaufs eine systemische Kortisonstoßtherapie angebracht sein. Längerfristige Kortikosteroidanwendungen sollten, wenn irgend möglich, topisch erfolgen, um die systemischen Nebenwirkungen auf ein Minimum zu reduzieren. Haupt-

**Tab. 2 Stufenplan der Therapie des Asthma bronchiale im Kindesalter**

Asthma-Schweregrad	Therapie
<b>Schweregrad 1</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Symptome seltener als alle sechs Wochen</li> <li>• normale Lungenfunktion im symptomfreien Intervall</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• kurz wirksames β<sub>2</sub>-Sympathomimetikum bei Bedarf</li> <li>• keine Basistherapie</li> </ul>
<b>Schweregrad 2</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Symptome seltener als alle sechs Wochen</li> <li>• leicht pathologische Lungenfunktion im symptomfreien Intervall mit Normalisierung durch β<sub>2</sub>-Sympathomimetika</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• kurz wirksames β<sub>2</sub>-Sympathomimetikum bei Bedarf</li> <li>• DNCG oder evtl. Leukotrienantagonist als Basistherapie</li> <li>• ggf. Erweiterung der Basistherapie um ein inhalatives Glukokortikoid</li> </ul>
<b>Schweregrad 3</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Symptome häufiger als alle vier bis sechs Wochen</li> <li>• normale oder reversible Lungenfunktion im symptomfreien Intervall</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• kurz wirksames β<sub>2</sub>-Sympathomimetikum bei Bedarf</li> <li>• inhalatives Glukokortikoid als Basistherapie</li> <li>• ggf. Erweiterung der Basistherapie um ein β<sub>2</sub>-Sympathomimetikum oder evtl. einen Leukotrienantagonisten</li> <li>• im Einzelfall zusätzlich inhalatives Anticholinergikum oder retardiertes Theophyllin-Präparat</li> </ul>
<b>Schweregrad 4</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• permanente Atemwegsobstruktion, Symptome bei geringer körperlicher Belastung</li> <li>• Lungenfunktion immer pathologisch</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• kurz wirksames β<sub>2</sub>-Sympathomimetikum bei Bedarf</li> <li>• inhalatives Glukokortikoid als Basistherapie (initial über Wochen in deutlich erhöhter Dosis) kombiniert mit einem β<sub>2</sub>-Sympathomimetikum</li> <li>• ggf. Erweiterung der Basistherapie um ein retardiertes Theophyllin-Präparat oder evtl. einen Leukotrienantagonisten</li> <li>• wenn notwendig, zusätzlich orales Glukokortikoid</li> </ul>

*nach den Leitlinien der Gesellschaft für Pädiatrische Pneumologie und den Empfehlungen der Deutschen Atemwegsliga*

Dieses Dokument wurde zum persönlichen Gebrauch heruntergeladen. Vervielfältigung nur mit Zustimmung des Verlages.

indikationen hierfür sind das Asthma bronchiale mit der inhalativen Gabe (Budesonid, Beclometason, Fluticason) und die atopische Dermatitis mit der Anwendung in Form von Externa (5). Auch bei der perennialen Rhinitis kann eine lokale Glukokortikoidanwendung angebracht sein.

Die unerwünschten Wirkungen bei einer langfristigen systemischen Gabe von Kortikosteroiden (Infektanfälligkeit, Wundheilungsstörung, Cushing-Symptomatik, Wachstumsverzögerung, Osteoporose, Ulcus ventriculi, psychische Veränderungen usw.) können mithilfe einer topischen Applikation fast vollständig vermieden werden. Gerade bei Kindern ist dies wegen des Wachstums besonders wichtig.

So betragen beispielsweise die empfohlenen Dosierungen für inhalative Glukokortikoide im Kindesalter bei Budesonid bis zu 600 µg/d, bei Beclometason bis zu 500 µg/d und bei Fluticason bis 300 µg/d. In diesen geringen Mengen kommt es auch im Rahmen einer Langzeittherapie in der Regel zu keiner Nebenwirkungen wie Bronchialhyperreagibilität, die aber signifikant verringert. Nach dem Inhalieren sollte der Mund ausgespült werden, um lokale Nebenwirkungen wie eine Pilzinfektion oder Heiserkeit zu vermeiden.

Was die Indikation bei der atopischen Dermatitis betrifft, sollte man wegen möglicher lokaler Nebenwirkungen wie Hautatrophie, Pigmentverschiebungen oder der Entstehung von Teleangiektasien eine längere Anwendung im Gesicht unbedingt vermeiden.

### ■ Tacrolimus, Pimecrolimus

Tacrolimus (FK-506) und Pimecrolimus (SDZ-ASM-981) gehören zur Wirkstoffgruppe der Makrolaktamderivate des Ascomycins (1, 12). Sie haben eine hohe antiinflammatorische Aktivität, da sie unter anderem die Bildung von zytotoxischen T-Lymphozyten, von IL-2 und IL-3 sowie von INF- $\gamma$  inhibieren. Tacrolimus wirkt dabei stärker als Pimecrolimus. Bisher wurde die Substanz zur Verhinderung von Abstoßungsreaktionen nach Organ-

transplantation in Form einer systemischen Applikation eingesetzt.

Als Salbe eignen sich beide Wirkstoffe aber auch zur lokalen Behandlung der atopischen Dermatitis. Innerhalb von Minuten kann Tacrolimus in einer Salbengrundlage mit einer Konzentration von 0,03% den Juckreiz lindern, die Hauterscheinungen bessern sich nach einigen Tagen. Als Vorteil der Substanzen gilt das Ausbleiben der von den Kortikosteroiden bekannten unerwünschten Wirkungen, wie Hautatrophie. In Deutschland werden Tacrolimus und Pimecrolimus ab dem dritten Lebensjahr in den Fällen, in denen eine länger als zwei Wochen andauernde topische Glukokortikoidtherapie keinen Erfolg gezeigt hat, eingesetzt.

Allerdings gibt es noch keine Langzeitstudien bezüglich möglicher systemischer Nebenwirkungen. Hier bietet Pimecrolimus den Vorteil der geringeren Permeation und damit geringeren Resorption. Da die Resorptionsquote interindividuell sehr schwankt, sollten die Medikamentenspiegel im Blut bestimmt werden. Der immunsuppressive Effekt kann aber lokale Infektionen begünstigen. Auch die Fotokanzergenität der Substanzen ist zu beachten. Aus diesem Grund soll eine Stunde nach Auftragen der entsprechenden Salbe zusätzlich eine Lichtschutzsalbe mit einem Faktor von mindestens 25 angewandt werden. Leider besteht aus galenischen Gründen die Salbengrundlage bei Tacrolimus und Pimecrolimus aus Vaseline, deren Hydrophobie bei der Behandlung der atopischen Dermatitis nicht ideal ist.

### ■ Immunsuppressiva

Cyclosporin A ist ein von Pilzen (z.B. *Trichoderma polysporum* und *Tolyptocladium inflatum*) gebildetes zyklisches Polypeptid aus elf Aminosäuren (2). Es inhibiert selektiv IL-2 in den CD-4-Helferzellen. Azathioprin dagegen ist ein Antimetabolit, und zwar ein Imidazolderivat von 6-Mercaptopurin (7). Indem es die Proliferation von CD-2-, CD-4- und CD-56-Zellen und die Synthese von IL-2, TNF- $\alpha$ , INF- $\alpha$  sowie INF- $\gamma$  inhibiert, hemmt Azathioprin die zel-

luläre Immunantwort. Zu den Antimetaboliten zählt auch Mycophenolatmofetil, ein reversibler Inhibitor der Inosinmonophosphatdehydrogenase und damit der Purinbiosynthese. Alle drei Substanzen werden als Immunsuppressiva bei alloge- neren Organtransplantationen sowie bestimmten Autoimmunerkrankungen eingesetzt.

Nur in extrem schweren Fällen können sie auch zur Therapie der atopischen Dermatitis genutzt werden – und zwar in Form einer systemischen Applikation. Es wird empfohlen, Cyclosporin A über maximal sechs Monate in der niedrigsten therapeutisch wirksamen Dosis zu geben, anschließend sollte die Substanz über drei Monate lang in reduzierter Dosierung gegeben werden. In besonderen Ausnahmefällen können auch Azathioprin oder Mycophenolatmofetil eingesetzt werden – allerdings fehlen hier noch kontrollierte klinische Studien, sodass für diese Indikation keine offizielle Zulassung besteht.

### ■ Ausblick

Die Forschung im Bereich der Pharmakotherapie allergischer Erkrankungen geht ständig weiter. Ein innovativer Ansatz ist die Blockade von IgE, einem Schlüsselfaktor in der allergischen Reaktionskaskade. So bindet der rekombinante Anti-IgE-Antikörper Omalizumab an freies IgE und fängt dieses sozusagen ab, bevor es an eine Mastzelle binden kann (6, 9). Beispielsweise für Patienten, bei denen die anderen therapeutischen Interventionen nicht zum gewünschten Erfolg führen, könnte dieser Therapieansatz als subkutane Injektion zur Pollenflug-saison indiziert sein. Mit einer Zulassung in Deutschland ist bald zu rechnen.

### Therapeutic Armoury – Pharmacotherapy of Allergic Diseases

*Allergic diseases are one of the most common chronic diseases, especially in Western industrialized countries. Incidence and prevalence have strongly increased during the last decades. Therefore, concepts for a modern and effective treatment play an*

important role. Next to allergen avoidance and specific immunotherapy, pharmacotherapy is a major part of treatment of allergies. Among others the used drugs include antihistamines, sympathomimetics, anticholinergics, methylxanthines, leukotriene antagonists, sodium cromoglycate, glucocorticoids, tacrolimus and ciclosporin A. Depending on the kind of allergy and its intensity there exist various therapy concepts based on these drugs.

**Key Words**

allergy – asthma – atopic dermatitis – treatment – pharmacotherapy

**Literatur**

1. Gupta AK, Adamiak A, Chow M. Eur J Acad Dermatol Venerol 2002; 16 (2): 100–114
2. Harper JL, Berth-Jones J, Camp RD et al. Dermatology 2001; 203 (1): 3–6
3. Howarth P. Clin Allergy Immunol 2002; 17: 179–220
4. Kuna P, Kuprys I. Int J Clin Pract 2002; 56 (10): 797–803
5. Leung DY, Bieber T. Lancet 2003; 361 (9352): 151–160
6. Leung DY, Sampson HA, Yunginger JW et al. N Engl J Med 2003; 348 (11): 986–993
7. Meggitt SJ, Reynolds NJ. Clin Exp Dermatol 2001; 26 (5): 369–375
8. Münzel F, Mühlhäuser U, Eschenhagen T. Dtsch Med Wochenschr 2002; 127 (44): 2337–2339
9. Owen CE. Pulm Pharmacol Ther 2002; 15 (5): 417–424
10. Paul K, Reinhardt D. In: Wahn U, Seger R, Wahn V (Hrsg). Pädiatrische Allergologie und Immunologie. München, Jena: Urban & Fischer, 1999: 238–249
11. Peters SP. J Allergy Clin Immunol 2003; 111 (Suppl): 62–70
12. Reitamo S, Remitz A, Kyllonen H et al. Am J Clin Dermatol 2002; 3 (6): 381–388
13. Rosenwasser LJ. Am J Med 2002; 113: 17–24
14. Schopf RE. In: Schopf RE (Hrsg). Allergologie systematisch. Bremen, Lorch/Württemberg: UNI-MED Verlag, 1997: 332–339
15. Thomson NC, Shepherd M. Thorax 2003; 58 (3): 190–192

**Anschrift für die Verfasser**

Prof. Dr. Axel Fischer  
 Klinische Forschergruppe Allergologie  
 Charité, Campus Virchow-Klinikum  
 Humboldt-Universität  
 Augustenburger Platz 1  
 13353 Berlin

**Georg Thieme Verlag**  
 Rüdigerstraße 14  
 70469 Stuttgart  
 Telefon (0711) 89 31-0  
 Telefax (0711) 89 31-2 98

**Verlag und Copyright:**  
 Georg Thieme Verlag, Stuttgart

**Managing Editors:**  
 Adolf Grünert, Ulm  
 Winfried Hardinghaus, Osnabrück  
 Burckart Stegemann, Hagen  
 Achim Weizel, Mannheim

**Wissenschaftliche Beiräte:**  
**Anästhesiologie:** Reiner Dölp, Fulda; **Chirurgie:** Rainer Engemann, Aschaffenburg; Karl-Joseph Paquet, Bad Kissingen; **Dermatologie:** Hans F. Merk, Aachen; **Endokrinologie:** Klaus-Henning Usadel, Frankfurt; **Ernährung:** Adolf Grünert, Ulm; **Gastroenterologie:** Gerald Holtmann, Essen; **Gynäkologie/Geburtshilfe:** Matthias W. Beckmann, Erlangen; **Herz- und Thoraxchirurgie:** Bruno Reichart, München; **Hämatologie:** Hermann Heimpel, Ulm; **HNO:** Wolfgang Stoll, Münster; **Immunpharmakologie:** Ulrich Kleeberg, Berlin; **Innere Medizin:** Wolfram Domschke, Münster; Eckhart G. Hahn, Erlangen; **Intensivmedizin:** Jürgen E. Schmitz, Wiesbaden; **Kardiologie:** Berndt Lüderitz, Bonn; Thomas Meinertz, Hamburg; **Klinikhgiene:** Franz Daschner, Freiburg; **Klinische Chemie:** Klaus Dörner, Kiel; **Klinische Pathologie:** Paul Hermank, Erlangen; **Klinische Pharmakologie:** Martin Wehling, Mannheim; **Med. Statistik und Dokumentation:** Wilhelm Gaus, Ulm; **Mund-Kiefer-Gesichts-Chirurgie:** Rainer Schmelzeisen, Freiburg; **Nephrologie:** Konrad Andrassy, Heidelberg; **Neurologie:** Eberhard Schneider, Hamburg; **Onkologie:** Rainer Souchon, Hagen; Clemens Unger, Freiburg; **Ophthalmologie:** Gerhard K. Lang, Ulm; **Orthopädie:** Wolfgang Pförringer, München; **Pädiatrie:** Friedrich C. Sitzmann, Homburg/Saar; **Pulmologie:** Gerhard Schultze-Werninghaus, Bochum; **Psychiatrie:** Hans-Jürgen Möller, München; **Psychosomatik:** Ernst Petzold, Aachen; **Radiologie:** Ingolf P. Arlart, Stuttgart; **Strahlentherapie:** Michael Wannenmacher, Heidelberg; **Thorax- und Gefäßchirurgie:** Ludger Sunder-Plassmann, Ulm; **Traumatologie:** Lothar Kinzl, Ulm; **Urologie:** Rolf Harzmann, Augsburg

**Manuskriptrichtlinien:**  
 Es werden nur unveröffentlichte Manuskripte angenommen, die auch nicht gleichzeitig an anderer Stelle zur Veröffentlichung eingereicht sein dürfen. Autorenrichtlinien können beim Verlag angefordert werden. Für unaufgefordert eingesandte Manuskripte wird keine Haftung übernommen. Der Verlag geht davon aus, dass der Autor für alle zur Publikation eingereichten Abbildungen das Veröffentlichungsrecht hat. Der Verlag behält sich vor, Leserbriefe gekürzt wiederzugeben. Die eingereichten Arbeiten für Editorial, Schwerpunkt und Übersicht werden einem peer review der Schriftleitung unterzogen. Der Inhalt der übrigen Rubriken und der Supplements liegt in der Verantwortung der Redaktion.

**Copyright 2003:**  
 Mit dem Abdruck des Beitrages erwirbt der Verlag das alleinige und ausschließliche Recht für die Veröffentlichung in sämtlichen Publikumsmedien sowie Übersetzungen in fremde Sprachen. Nachdruck, fotomechanische Wiedergabe und Speicherung in Datenverarbeitungsanlagen, auch auszugsweise, nur nach schriftlicher Genehmigung des Verlags. Die Abbildungen in den Beiträgen stammen, wenn im Inhaltsverzeichnis (s. o.) nicht anders vermerkt, von den jeweiligen Autoren.

**Redakteurin:**  
 Stephanie Schikora, Telefon (0711) 89 31-416  
 eMail: stephanie.schikora@thieme.de

**Redaktionsleitung:**  
 Günther Buck, Telefon (0711) 89 31-440

**Redaktionsassistentin:**  
 Sabine Bischoff, Telefon (0711) 89 31-5 51  
 Telefax (0711) 89 31-3 22



**Internet-Adresse:**  
 http://www.thieme.de

**Verantwortlich für den Verlagsteil:**  
 pharmedia, Anzeigen- und Verlagsstelle GmbH

**Anzeigenleitung:**  
 Greta Weller, Telefon (0711) 89 31-304  
 eMail: greta.weller@pharmedia.de

**Zeitschriftenvertrieb:**  
 Telefon (0711) 89 31-3 21

Zurzeit gilt die Anzeigenpreisliste vom 1.10.2002

**Herstellung:**  
 Karl-Heinz Zobel, Telefon (0711) 89 31-441

**Satz, Grafik, Layout:**  
 Wolfgang Eckl, Andrea Stiller, Karl-Heinz Zobel

**Druck:** Konradin Druck GmbH,  
 70771 Leinfelden-Echterdingen  
 32. Jahrgang

**Druckauflage:** 23 000 Exemplare;  
 Verbreitete Auflage: 22 100 Exemplare,  
 (lt. IVW 2/96)

Erscheinungsweise: monatlich

**Bestellungen:**  
 Über den Buchhandel oder direkt beim Verlag.

**Bankverbindung:**  
 Deutsche Bank Stuttgart,  
 BLZ 600 700 70, Kto.-Nr. 1420 017  
 Landesbank Baden-Württemberg,  
 BLZ 600 501 01, Kto.-Nr. 2 055 723  
 Postgiro Stuttgart  
 BLZ 600 100 70, Kto.-Nr. 4 500 00-705

**Bezugsbedingungen:**  
 Einzelheft € 10,- inkl. Porto.  
 Jahresabonnement € 84,- inkl. MwSt. und Porto.  
 Für Medizinstudenten gegen Nachweis und Bank-  
 einzug € 42,- inkl. MwSt. und Porto. Ausland  
 zuzügl. Porto € 15,80 (Europa) bzw. 44,90 (Airlift)  
 (cash with order).

Für die Mitglieder der DGKM ist der Bezug der Zeitschrift im Mitgliedsbeitrag enthalten. Der Abonnementpreis umfasst 12 Kalendermonate (Mindestlaufzeit). Abonnements laufen weiter, wenn nicht 3 Monate vor Jahresfrist eine Abbestellung beim Verlag vorliegt. Bei Nichtbelieferung im Falle höherer Gewalt, bei Störungen des Betriebsfriedens, Arbeitskampf (Streik, Aussperrung) bestehen keine Ansprüche gegen den Verlag.

Mitglied der Arbeitsgemeinschaft  
**IA-MED** Leseranalyse medizinischer Zeitschriften e.V.

Regularly listed in EMBASE/Excerpta Medica

**Hinweis:** Wie jede Wissenschaft ist die Medizin ständigen Entwicklungen unterworfen. Forschung und klinische Erfahrung erweitern unsere Erkenntnis, insbesondere was Behandlung, medikamentöse Therapie sowie Diagnostik (Laborwerte etc.) anbelangt. Soweit in dieser Zeitschrift Dosierungen, Applikationen oder Laborwerte erwähnt werden, darf der Leser zwar darauf vertrauen, dass Autoren, Herausgeber und Verlag große Sorgfalt darauf verwandt haben, dass diese Angaben dem Wissensstand bei Fertigstellung entsprechen. Für Angaben über Dosierungsanweisungen, Applikationsformen und Laborwerte kann vom Verlag jedoch keine Gewähr übernommen werden. Jeder Benutzer ist angehalten, durch sorgfältige Prüfung der Belpackzettel der verwendeten Präparate und ggf. nach Konsultation eines Spezialisten festzustellen, ob die dort gegebene Empfehlung für Dosierungen oder die Beachtung von Kontraindikationen gegenüber der Angabe in dieser Zeitschrift abweicht. Eine solche Prüfung ist besonders wichtig bei selten verwendeten Präparaten oder solchen, die neu auf den Markt gebracht worden sind. Jede Dosierung oder Applikation erfolgt auf eigene Gefahr des Benutzers. Laborwerte müssen immer auf Ihre Plausibilität geprüft werden und sind abhängig vom jeweiligen Testgerät bzw. Testkit. Autoren und Verlag appellieren an jeden Benutzer, ihm auffallende Ungenauigkeiten dem Verlag mitzuteilen.

Dieses Dokument wurde zum persönlichen Gebrauch heruntergeladen. Vervielfältigung nur mit Zustimmung des Verlages.