

**S. 2** Ringversuchspflicht laut RiliBÄK in Arztpraxen

S.3 Masernausbruch in Berlin **S. 4** Drogen 2.0 – neue synthetische Drogen

# Neue orale Antikoagulanzien: Störenfriede bei Gerinnungstests

Erst wenige Jahre auf dem Markt, treten die sogenannten neuen oralen Antikoagulanzien (NOAK) mit dem Anspruch an, das altbewährte Marcumar abzulösen. Derzeit für den klinischen Gebrauch zugelassen sind die beiden Faktor X-Inhibitoren Rivaroxaban (Xarelto®) und Apixaban (Eliquis®) sowie der Thrombininhibitor Dabigatran (Pradaxa®). Weitere Vertreter dieser direkten Gerinnungsfaktorhemmer sind in klinischer Erprobung und werden demnächst zum Einsatz kommen.

Der Vorteil von NOAK gegenüber Cumarinen liegt durch gezielte Hemmung eines einzigen Gerinnungsfaktors in einem raschen Wirkungseintritt und einer im Vergleich zu Marcumar zehnfach kürzeren Halbwertszeit. Daraus resultiert eine insgesamt verbesserte Steuerbarkeit der Thrombophilietherapie.

Der von Marktstrategen ins Feld geführte völlige Verzicht auf eine Therapieüberwachung hat sich hingegen nicht als haltbar erwiesen. Insbesondere Patienten mit Nieren- und Leberinsuffizienz sind hinsichtlich einer Überdosierung gefährdet und sollten überwacht werden. Spezifische Labortests zum Therapie-Monitoring von NOAK stehen seit Kurzem hierfür zur Verfügung.

Weiterhin sollte der verschreibende Arzt wissen, dass NOAK Standardgerinnungtests wie Quick, PTT aber auch Einzelfaktorbestimmungen bei steigenden Konzentrationen erheblich verfälschen und damit die Gefahr der Fehlinterpretation besteht. Dies trifft zudem auch auf Labortests zu, die üblicherweise im Rahmen der Thrombophiliediagnostik angefordert werden. Die Therapie mit NOAK erfordert daher ein wachsames Auge bei der Interpretation von Gerinnungstests.

# **Editorial**

Sehr geehrte Frau Kollegin, sehr geehrter Herr Kollege, liebes Praxis-Team,



Dr. Andreas Lämmel

die Herbstausgabe unseres Newsletters enthält wieder zahlreiche Beiträge aus verschiedenen labordiagnostischen Fachgebieten. Wie in unserer "Aktuellen Labordiagnostik" vom Juni 2013 beschrieben, stellt der Nachweis so-

genannter "Legal Highs" eine Herausforderung für die toxikologisch-chemische Diagnostik dar. Über neue synthetische Drogen und die Etablierung geeigneter Untersuchungsverfahren in unserer analytisch-chemischen Fachabteilung wird auf Seite 4 berichtet. Ein weiterer Themenschwerpunkt befasst sich mit dem Order-Entry-System star.net® Labor. Dieses Programm zur Online-Auftragserstellung und -Befundauskunft wurde exklusiv für den Sonic Healthcare-Laborverbund in Deutschland entwickelt. Nähere Informationen finden Sie am Schluss des Newsletters. Zu guter Letzt möchten wir vorab nochmals auf unser Jubiläumssymposium hinweisen, das am 27. November als wissenschaftliche Abschlussveranstaltung zum 30-jährigen Bestehen des Labor Lademannbogen stattfinden wird. Wir werden Sie noch gesondert über das Programm informieren.

Mit freundlichen kollegialen Grüßen

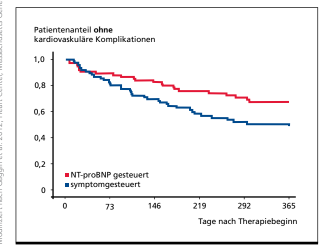
Dr. Andreas Lämmel Ärztlicher Leiter, Labor Lademannbogen MVZ GmbH



# Herzinsuffizienz-Patienten profitieren von NT-proBNP gesteuerter Therapie

NT-proBNP hat als spezifischer Serummarker für die Herzinsuffizienz in den vergangenen Jahren vehement Einzug in die kardiologische Diagnostik gehalten. Hinter diesem sperrigen biochemischen Kürzel verbirgt sich ein bedeutsames physiologisches Regulatorsystem des zirkulierenden Blutvolumens – die sogenannten "natriuretischen Peptide". Bei Herzinsuffizienz kommt es als Reaktion auf die gesteigerte Flüssigkeitseinlagerung zu einer erhöhten Ventrikelspannung. Um der Volumenüberlastung entgegenzuwirken, wird das diuretisch wirksame BNP (Brain Natriuretisches Peptid) aus den Herzventrikeln verstärkt ins Blut sezerniert. Messtechnisch ist das N-terminale Prohormonfragment dieses Peptids ("NT-proBNP") leichter nachweisbar als das eigentlich aktive BNP und wird diesem daher in der Labordiagnostik vorgezogen. Der Grad einer Herzinsuffizienz lässt sich mit einer gezielten NT-proBNP Bestimmung objektivieren und zugleich quantifizieren.

Eine weitere Stärke dieses kardialen Biomarkers ist seine Verwendbarkeit als prognostischer Marker der Herzinsuffizienz.



Therapieerfolg bei chronischer Herzinsuffizienz

Weniger bekannt ist der Nutzen von NT-proBNP für die Therapieüberwachung, da es bei kardialer Rekompensation zügig wieder abfällt. Neueste Arbeiten an der Harvard Universität (PROTECT Studie) zeigen nun, dass die therapeutische Einstellung von Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz auf einen NT-proBNP Zielwertbereich < 1.000 pg/ml zu einer deutlichen Reduktion von kardiovaskulären Ereignissen führt (s. Abb.). Dies bestätigt erneut, dass herzinsuffiziente Patienten von einer NT-proBNP gesteuerten Therapie erheblich profitieren können.

# Ringversuchspflicht laut RiliBÄK in Arztpraxen

Seit dem 1. Juli sind Arztpraxen nach der Richtlinie zur Qualitätssicherung laboratoriumsmedizinischer Untersuchungen (RiliBÄK Teil B2) verbindlich zur Einführung von Qualitätskontrollen bei qualitätiven Laboruntersuchungen verpflichtet. Diese Qualitätskontrollen müssen sowohl intern als auch im Rahmen von Ringversuchen erfolgen.

# Die Neuerungen im Detail:

Untersuchung in Arztpraxis	Anzahl Ringversuche			
Mikroskopische Differenzierung von Blutausstrichen	1x pro Quartal			
Urinsediment	1x jährlich			

Ringversuche sind über einen der beiden nachfolgenden Anbieter durchzuführen. Nach Erhalt der Ringversuchsproben hat die Arztpraxis unter Routinebedingungen die labormedizinische Untersuchung durchzuführen. Danach sind die Ergebnisse an den Ringversuchsanbieter zu übermitteln. Liegen die Messergebnisse innerhalb der jeweiligen Bewertungsgrenzen, erhält der Teilnehmer ein Zertifikat, aus dem hervorgeht, dass der Ringversuch für diese Messgröße bestanden wurde. Die Zertifikate müssen mindestens fünf Jahre aufbewahrt werden. Die Abrechnungsfähigkeit dieser Leistungen ist an ein gültiges Zertifikat gebunden.

Instand e.V.

Ubierstraße 20, 40223 Düsseldorf Telefon: 0211 159213-0, www.instandev.de

oder

RfB (Referenzinstitut für Bioanalytik) Friesdorfer Straße 153, 53175 Bonn Telefon: 0228 926895-0, www.dgkl-rfb.de

Genaue Angaben über Formulare, Teilnahmebedingungen, Kosten und Anmeldehinweise finden Sie auf der jeweiligen Hersteller-Homepage.

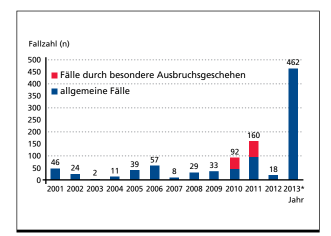
Über die Teilnahme an Ringversuchen hinaus müssen Arztpraxen für alle durchgeführten Laboruntersuchungen interne Qualitätskontrollmessungen durchführen und dokumentieren. Dieses gilt für qualitative Befundergebnisse, ebenso wie für quantitative Bestimmungen mit vorgefertigten Reagenzträgern, den sogenannten Unit-Use-Reagenzien.

Weitere Informationen erhalten Sie unter http://www.bundesaerztekammer.de/downloads/RiliBAEKLabor201303b.pdf im Internet. Darüber hinaus können Sie sich selbstverständlich gerne an die QM-Abteilung Ihres Labors wenden.

# Masernausbruch in Berlin

### Überblick

Seit Jahren ist die Eradikation der Masern erklärtes Ziel der WHO. Die hierzu erforderliche Inzidenz von <0,1/100.000 Einwohner und eine Impfquote von >95 % (zwei Dosen) werden in Deutschland nicht erreicht! Kleinräumige Ausbrüche kommen immer wieder vor. Seit März dieses Jahres wird in Berlin eine diffuse Masernhäufung mit Gipfel in der 23. KW beobachtet (s. Abb.).



Gemäß IfSG übermittelte Masernfälle in Berlin in 2001 – 2013\* \* Datenstand 25.07.2013, 9:00 Uhr (n = 981)

# Labordiagnose

Mit Beginn des Masernexanthems (14, selten 21 Tage p. i.) sind in ca. 70 % der Fälle Masern-IgM-Antikörper nachweisbar, in 30 % 1 – 3 Tage später. Masern-IgG-AK erscheinen wenige Tage nach den IgM-AK.

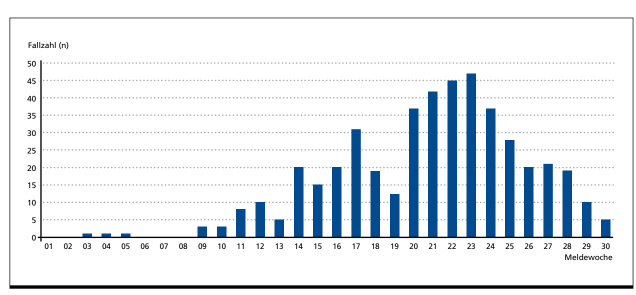
Insbesondere die Gesundheitsämter benötigen schnell Laborergebnisse, um z. B. bei Verdachtsfällen in Asylbewerberunterkünften, Kindertagesstätten etc. notwendige Impfungen durchzuführen oder Personen zu isolieren. Aus diesem Grund sollte seitens des Labors eine taggleiche Bereitstellung sowohl von IgM- als auch IgG-Antikörper-Ergebnissen realisiert werden, wodurch ein schnelles Handeln (z. B. Riegelimpfungen) ermöglicht wird.

# Zahlen aus einem niedergelassenen Labor in Berlin Die in den ersten sechs Monaten des Jahres untersuchten 2.127 Seren zeigten in 13 % keinen, bzw. einen unsicheren Masernschutz! Von 553 angeforderten Masern-IgM-Antikörpern waren 53 positiv, wobei bei 34 dieser Seren noch keine IgG-Antikörper nachweisbar waren. In der Mehrzahl dieser Fälle konnten weitere Informationen eingeholt werden: Bei nahezu allen Fällen lag das typische Bild einer akuten Maserninfektion vor. Nur bei vier Patienten wurde eine Nachuntersuchung veranlasst. Diese zeigten alle eine Serokonversion zu IgG, die in einem Fall mit über sieben Tagen ungewöhnlich lange dauerte!

### **Fazit**

- 1. In Ausbruchsituationen ist eine taggleiche Bereitstellung von Masern-IgG- und IgM-Ergebnissen anzustreben.
- 2. Isoliert positive IgM-Antikörper finden sich oft und scheinen nur selten durch unspezifische Reaktion bedingt zu sein.
- 3. IgG-Antikörper werden in Einzelfällen offenbar erst 7–8 Tage nach den IgM-Antikörpern nachweisbar.

Dr. med. Antje Beate Molz



Gemäß IfSG in Berlin gemeldete Masernfälle nach Meldewoche 01. – 30. MW 2013; Stand 25.07.2013, 9:00 Uhr (n = 462)

# Drogen – Legal Highs

In den letzten Jahren hat sich in Deutschland der Konsum von sogenannten "Legal Highs" etabliert. Klassische Substanzen, die bisher routinemäßig im Drogenscreening untersucht wurden, verlieren an Bedeutung. Ein Grund für den Wandel ist, dass der Konsum der neueren Substanzen bislang nur selten nachgewiesen wurde, denn kein Test auf "klassische" Drogen kann die neuen Substanzen nachweisen.

# Verbreitung

Legal Highs (bzw. Research Chemicals) sind Drogen, die im Internet oder in Head Shops z. B. als Kräutermischung, Lufterfrischer, Reiniger, Badesalz oder Legal Ecstasy gehandelt werden, also formal "not for human use" sind. Neben diesen neuen Substanzen haben auch bestimmte "ältere" Substanzen an Bedeutung gewonnen, die bisher selten untersucht wurden.

Hierzu zählen insbesondere Opioide wie z. B. Oxycodon und Tramadol, die Benzodiazepinanaloga (Z-Drugs) und andere Medikamente wie z. B. Pregabalin. Der Missbrauch dieser "älteren" Substanzen ist insbesondere auch bei Substitutionspatienten verbreitet.

# Die wichtigsten neuen bzw. neu verbreiteten Drogen

- Synthetische Cannabinoide: "Spice"
- Synthetische Opiate: Opioide
- "Badesalze": neue amphetaminartige Stoffe
- Benzodiazepin-Analoga: "Z-Drugs"
- Pregabalin

# Rechtslage

Die Wirkstoffe sind oft neu und daher zunächst nicht verboten – solange, bis sie in das Betäubungsmittelgesetz aufgenommen wurden, was inzwischen für viele Substanzen geschehen ist.

# Toxikologie

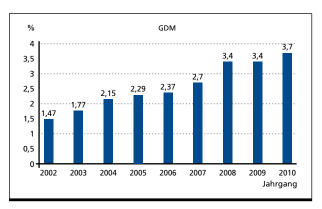
Legal Highs werden zu Rauschzwecken konsumiert. Die Wirkung ist oft stärker als bei klassischen Suchtstoffen. Die Zusammensetzung der Produkte schwankt stark. Insbesondere bei Erstkonsumenten ist die Gefahr von klinisch relevanten Überdosierungen hoch. Das Suchtpotential ist mit dem klassischer Stoffe vergleichbar.

Nachweisbarkeit in Körpermaterialien:

- Urin: bevorzugt, längste Nachweisbarkeit, oft auch als Screeningtest verfügbar
- Plasma/Serum: möglich, aber deutlich kürzere Nachweisfenster
  Dr. rer. nat. Harald Ertl

# Aktuelles zur Diagnostik des Gestationsdiabetes

Im Verlauf der Schwangerschaft sollte jeder Schwangeren ein Screening auf Schwangerschaftsdiabetes mittels oralem Glukosetoleranztest angeboten werden (oGTT, vgl. "Mutterschafts-Richtlinien", Stand März 2013).



Prävalenz des Gestationsdiabetes in Deutschland 2002 – 2010 (Quelle: Leitlinie Gestationsdiabetes DDG / DGGG, August 2011)

Diese Untersuchung sollte im Zeitraum zwischen der 24+0 und 27+6 Schwangerschaftswoche erfolgen. Als vereinfachter Vortest ist die Bestimmung der Plasma-Glukose eine Stunde nach oraler Gabe von 50 g Glukoselösung geeignet. Hierbei kann die Abnahme unabhängig von der Nahrungsaufnahme und der Tageszeit erfolgen (vgl. Leitlinie DDG/DGGG, Stand August 2011). Bei einem positivem Ergebnis (Plasma-Glukose ≥ 135 mg/dl bzw. 7,5 mmol/l) ist zusätzlich ein diagnostischer oGTT mit 75 g Glukose erforderlich. Dieser sollte mit Einhaltung einer mindestens 8-stündigen Nahrungskarenz und morgens zwischen 6:00 und 9:00 Uhr durchgeführt werden. Als Gestationsdiabetes wird das Erreichen oder Überschreiten von mindestens einem der drei Grenzwerte im venösen Plasma gewertet (s. Tab.).

75 g oGTT – Grenzwerte im venösen Plasma					
Nüchtern	92 mg/dl (5,1 mmol/l)				
Nach 1 Stunde	180 mg/dl (10,0 mmol/l)				
Nach 2 Stunden	153 mg/dl (8,5 mmol/l)				

Als Gestationsdiabetes wird das Erreichen oder Überschreiten von mindestens einem der drei Grenzwerte im venösen Plasma gewertet (gemäß Leitlinie DDG/DGGG).

Die Bestimmung der Plasma-Glukose muss unter Beachtung der Richtlinien der Bundesärztekammer (RiliBÄK, Stand Dezember 2012) standardgerecht und qualitätsgesichert erfolgen. Eine Messung mit Handgeräten zur Blutglukose-Selbstmessung ist ungeeignet. Nach der Abnahme der Proben ist der Versand des venösen Plasmas nach gekühlter Zentrifugation innerhalb von 15 Minuten optimal, um eine Störung der Messergebnisse durch Glykolyse auszuschließen. Dies ist jedoch im Routinebetrieb

vielfach nicht möglich. Bei Verwendung spezieller Röhrchen mit einer Kombination von Fluorid und Citrat als Glykolyseinhibitoren ist die Aufbewahrung der Proben bis zu 48 Stunden akzeptabel.

Mit Wirkung zum 1. Juli 2013 kann die Durchführung des Screenings unter Verwendung der folgenden EBM-Ziffern von Hausärzten und Internisten im fachärztlichen Versorgungsbereich sowie Fachärzten für Frauenheilkunde abgerechnet werden: 50 g oGTT (Ziffer 01776), 75 g oGTT (Ziffer 01777).

# Multiresistente Erreger – wenn Antibiotika nicht mehr wirken!

Multiresistente Erreger gehören mittlerweile zum Alltag niedergelassener Praxen: MRSA (Methicillin-resistenter S. aureus) und VRE (Vancomycin-resistente Enterokokken) sind allen Ärzten ein Begriff. Weniger geläufig sind ESBL: gramnegative Stäbchen, die eine erweiterte Resistenz gegen ß-Laktam-Antibiotika aufweisen, neuerdings ergänzt durch die Einteilung in multiresistente gramnegative Stäbchen, die gegen 3 oder 4 Antibiotika-Klassen resistent sind (3-MRGN, 4-MRGN, s. Tab.). Die MRGN-Klassifizierung dient als Basis für Hygienemaßnahmen in Krankenhäusern. MRGN müssen ferner von Kliniken und Einrichtungen für ambulantes Operieren gemäß §23 IfSG erfasst und bewertet werden (s. Tab.)!

Was tun, wenn ein Patient einen multiresistenten Erreger aus der Klinik mitbringt? Die Entscheidung muss für jeden Einzelfall getroffen werden, folgende Grundsätze sollten Beachtung finden:

# Konsequente Basishygiene!

Händedesinfektion, Einmalhandschuhe, Einmalschutzkittel bei Behandlung offener Wunden, Flächendesinfektion sind die wichtigsten und effektivsten Maßnahmen zur Verhinderung der Übertragung auf andere Patienten.

# Sanieren/Therapieren?

Echte Infektionen (z. B. Pneumonie, Harnwegs- oder Wundinfektionen) müssen von einer symptomlosen Besiedlung unterschieden werden. Eine reine Besiedlung rechtfertigt meist keine systemische Antibiotikatherapie. MRSA-Träger können durch lokale Maßnahmen dekolonisiert werden. Die Antibiotikaauswahl zur Therapie von Infektionen richtet sich nach den Ergebnissen der Resistenztestung unter Berücksichtigung der Lokalisation.

### Isolieren?

Für Patienten, die zu Hause oder in Heimen betreut werden, ist eine Isolierung in der Regel nicht notwendig, jedoch sollten sie nicht mit anderen gefährdeten Personen ein Zimmer teilen oder Toiletten und Waschräume gemeinsam nutzen.

# Informieren!

Informieren Sie Betreuer, Pflegedienste oder Altenheime über das Vorhandensein eines multiresistenten Erregers und über sinnvolle Hygienemaßnahmen. Bei erforderlicher stationärer Aufnahme sollte die Klinik über den Sachverhalt in Kenntnis gesetzt werden.

Dr. med. Thomas Back

# Heavy / light chain assay (HLC)

In der Paraproteindiagnostik wurden in den vergangenen Jahren diagnostisch wertvolle neue Verfahren entwickelt. Hierzu gehört die Bestimmung der freien Leichtketten (free light chains, FLC), die neben der Serumeiweiß-Elektrophorese, der Immunfixations-Elektrophorese und der quantitativen Bestimmung der Immunglobuline bereits ein fester Bestandteil in der Betreuung von Patienten mit monoklonalen Plasmazellerkrankungen ist. Die freien Leichtketten im Serum wurden daher zum Screening, in der Verlaufskontrolle und zur Remissionsbeurteilung in die DGHO-Leitlinie (Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizini-

Antibiotika-Gruppe	Leitsubstanz	Enterobak	terien	Pseudomona aeruginosa	S	Acinetoba baumanii-	
		3-MRGN	4-MRGN	3-MRGN	4-MRGN	3-MRGN	4-MRGN
Acylureidopenicilline	Piperacillin	R	R	Nur eine der	R	R	R
3./4. Generations- Cephalosporine	Cefotaxim u./o. Ceftazidim	R	R	Antibiotika- Gruppen wirksam	R	R	R
Carbapeneme	lmipenem u./o. Meropenem	S	R	***************************************	R	S	R
Fluorchinolone	Ciprofloxacin	R	R		R	R	R

Einteilung multiresistenter gramnegativer Erreger lt. Empfehlungen der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO); 3- bzw. 4-MRGN = Multiresistente gramnegative Stäbchen mit Resistenz gegen 3 bzw. 4 der Antibiotikagruppen; R = resistent, S = sensibel

sche Onkologie) bzw. die IMWG-Empfehlungen (International Myeloma Working Group) aufgenommen.

Mit der Entwicklung eines weiteren Immunoassays, der die Immunglobulinpaare getrennt nach ihren jeweiligen Kappa- und Lambda-Subtypen quantifiziert (IgGκ/IgGλ,  $IgA\kappa/IgA\lambda$ ,  $IgM\kappa/IgM\lambda$ , heavy/light chain assay, HLC, Hevylite<sup>™</sup>), konnte erstmals das Verhältnis der monoklonalen zur nicht involvierten Immunglobulin-Konzentration quantitativ abgebildet werden (HLC-Ratio). Aus dem Anteil des leichtkettenspezifischen, monoklonalen, kompletten Immunglobulins ergeben sich wertvolle prognostische Hinweise im Krankheitsverlauf, z. B. auch bei Patienten mit Multiplem Myelom, bei denen in der Serumeiweiß-Elektrophorese aufgrund einer niedrigen M-Protein-Konzentration oder dessen Migration mit anderen Serumkomponenten keine Quantifizierung des M-Proteins möglich ist.

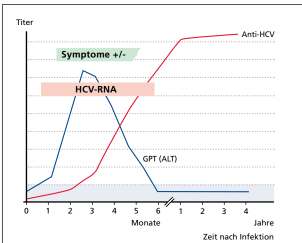
Das Ausmaß der Unterdrückung des nicht-involvierten polyklonalen Immunglobulins vom gleichen Subtyp ("heavy-light pair suppression") hat ebenfalls eine prognostische Relevanz und kann frühzeitig ein Rezidiv anzeigen bzw. kann bei Patienten mit MGUS (monoklonale Gammopathie unklarer Signifikanz) als signifikanter Risikofaktor für die Progression zu einem behandlungsbedürftigen multiplen Myelom gewertet werden.

Dr. med. Antje Hohmann da Silva

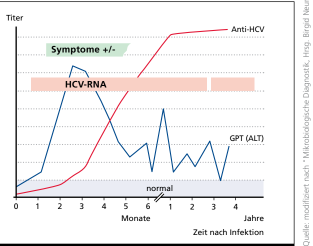
# Erhöhte "Leberwerte" – was kommt alles in Frage?

Das Hepatitis-C-Virus wurde im Jahr 1989 durch molekularbiologische Methoden als Erreger der bis dahin als non-A/non-B bezeichneten Hepatitis identifiziert. Zum heutigen Zeitpunkt sind mehrere Genotypen des Virus bekannt, welche eine unterschiedliche geographische Verteilung aufweisen. Die Übertragung erfolgt in aller Regel auf parenteralem Wege (Blutprodukte, needle sharing bei intra-venösem Drogenabusus), in Abhängigkeit von der Viruskonzentration sind aber auch Übertragungen durch andere Körperflüssigkeiten (Speichel, Sperma usw.) möglich. Nach Angaben der WHO sind etwa 130 bis 170 Millionen Menschen chronisch mit HCV infiziert.

Nach einer Inkubationszeit von durchschnittlich 7-8 Wochen verlaufen nur etwa 25 % der Infektionen akut. wohingegen es bei insgesamt 50-80 % der Infizierten zu einem chronischen Krankheitsverlauf (Nachweis von HCV-RNA länger als 6 Monate) kommt. Die akute Infektion ist durch unspezifische Beschwerden wie Abgeschlagenheit und Leistungsminderung sowie in einem Viertel der Fälle durch einen Ikterus gekennzeichnet;



Serologischer Verlauf einer akuten Hepatitis C mit Ausheilung



Serologischer Verlauf einer akuten Hepatitis C mit Übergang in ein chronisches Stadium

Transaminasen sind jedoch meist nur mäßig erhöht. Der chronische Krankheitsverlauf ist ebenfalls meist nur durch unspezifische klinische Symptome gekennzeichnet, jedoch kann es im Verlauf der Erkrankung auch zu nicht direkt die Leber betreffenden Manifestationen kommen (Sjögren- oder Sicca-Syndrom, Glomerulonephritis, Porphyria cutanea tarda, Kryoglobulinämie...). Das Stadium der Leberzirrhose erreichen etwa 2 – 35 % der chronisch Infizierten nach 20 – 25 Jahren; das Risiko im weiteren Verlauf ein Leberzellkarzinom zu entwickeln liegt bei jährlich 2-5%.

Antikörper gegen HCV sind 7 – 8 Wochen nach Infektion nachweisbar, HCV-RNA bereits nach 1-2 Wochen. Somit schließt ein negatives Ergebnis im Antikörpertest eine frische Infektion nicht aus. Erstmalig positive Antikörpersuchtests sind mittels Immunoblot und/oder HCV-RNA-Nachweis zu verifizieren. Bei akuter oder chronischer Infektion sollte vor Beginn einer Therapie die Bestimmung der HCV-RNA sowie des HCV-Genotyps erfolgen, da dieser unter anderem Auswirkungen auf die Therapiedauer hat. Zur Überwachung einer

Therapie sollte eine regelmäßige quantitative HCV-RNA-Bestimmung durchgeführt werden.

Eine namentliche Meldung nach IfSG besteht bei Verdacht auf Erkrankungen oder Tod an einer akuten Hepatitis C sowie der erstmalige Nachweis bei vorher nicht bekannter Infektion. Bei GKV-Versicherten kann bei bekannter oder Verdacht auf eine Infektion bei Durchführung von virologischen oder infektionsimmunologischen Untersuchungen die Ausnahmeziffer 32006 angegeben werden.

# Pilze im Stuhl: Kommensale oder Krankheitserreger?

"Darmpilze" sind ein medienwirksames und nicht immer seriös diskutiertes Thema. Verschiedene "Bewohner" werden bei mikrobiologischen Untersuchungen regelmäßig gefunden (s. Tab.).

# Was ist seriös betrachtet Fakt?

Übermäßige Hefepilzbesiedlung im Darm kann Flatulenz hervorrufen. Vermehrt wird sie bei Patienten mit geringerer körperlicher Aktivität beobachtet. Hier ist eine allgemeine ärztliche und alimentäre Beratung mit dem Ziel der Gewichtsreduktion und der Steigerung der körperlichen Aktivität sinnvoll. Eine antimykotische Therapie ist bei Immunkompetenten nicht indiziert.

Als Komplikationen können aus einer Besiedlung durch *Candida* spp. Krankheitsbilder wie die Windeldermatitis, Vulvovaginitis sowie intertriginöse Dermatitiden



entstehen, seltener insbesondere bei Patienten mit Dauerkatheter auch eine aszendierende Besiedlung der Harnwege. Diese Krankheitsbilder bedürfen neben adäquater Hygienemaßnahmen teilweise einer antimykotischen Therapie, gegebenenfalls einschließlich Partnertherapie. Die gleiche pathogene *Candida* Spezies in mindestens drei zeitlich versetzt gewonnenen Stuhlproben in reichlicher Menge ("Richtwert" > "++" im Befund) nachgewiesen kann bei derartigen Komplikationen eine Therapieindikation sein, um das Erregerreservoire zu "sanieren". Polyen-Antimykotika, wie Nystatin, wirken oral appliziert intraluminal und werden nicht resorbiert.

Beim Vorliegen einer Immundefizienz, aber auch bei Patienten unter antineoplastischer sowie breiter antimikrobieller Chemotherapie, wurden Fungämien beobachtet, die sich auf eine Hefebesiedlung des Darmes durch Candida Spezies zurückführen ließen. Derartige systemische Mykosen stellen Krankheitsbilder mit einer hohen Komplikationsrate und oft septischen Organmanifestationen dar und bedürfen einer adäquaten Diagnostik und systemisch antimykotischen Therapie.

Prof. Dr. med. Axel Schmidt

	Gattung / Spezies	Vorkommen / Aufnahme	Pathogene Bedeutung
Hefen	Candida spp. (C. albicans, C. glabrata, C. kefyr, C. krusei, C. lusitaniae, C. parapsilosis, C. pseudotropicalis, C. tropicalis)	ubiquitär alimentär, iatrogen	Flatulenz/Meteorismus (?), Darm-Mukositis (?), Dermatosen, aszenierende HWIs, invasive Mykosen
	Saccharomyces spp. (S. cerevisiae = "Bäckerhefe", S. boulardii: Probiotikum)	ubiquitär, Umweltkeim, Nahrungsmittelproduktion alimentär (z. B. Federweißer, Weizenbier), Probiotikum, Bäckerhefe als Nahrungssupplement	keine
	Cryptococcus spp. (non neoformans)	ubiquitär, Umweltkeim alimentär (z. B. Früchte, Gemüse)	keine
	Rhodotorula spp.	ubiquitär, Umweltkeim alimentär (z. B. Früchte, Gemüse)	keine
Schimmel	Geotrichum spp. (G. candidum = "Milchschimmel")	ubiquitär, Umweltkeim, Nahrungsmittelproduktion Fermentation alimentär (z. B. Milchprodukte, Früchte, Gemüse)	keine
	"Edelschimmel" (z. B. <i>Penicillium camemberti,</i> <i>P. nalgiovense, P. roqueforti</i> )	Nahrungsmittelproduktion / Fermentation alimentär (z. B. Milchprodukte, Räucherwurstwaren)	keine
	"Umwelt-Schimmel" (Hyphomyceten, Zygomyceten)	ubiquitär, Umweltkeim alimentär, inhalativ/abschlucken	keine



# star.net® Labor: Moderne Labor-Kommunikation auf Knopfdruck

Im Praxisalltag soll alles schnell und einfach gehen. Trotz hoher Anforderungen an die Geschwindigkeit der Arbeitsabläufe muss höchste Qualität gewährleistet sein. Moderne, innovative IT-Lösungen wie **star.net® Labor** helfen Ihnen bei der effizienten Umsetzung dieser Aufgaben.

star.net® Labor ist eine moderne Software für die Online-Auftragserstellung und Online-Befundauskunft, die exklusiv für Labore des Sonic Healthcare-Verbundes entwickelt wurde und die das Labor Lademannbogen ab Ende 2013 seinen Einsendern kostenlos zur Verfügung stellt. Die Software star.net® Labor nimmt Ihnen viele Prüfungen und Routineaufgaben ab wie das langwierige Ausfüllen verschiedener Laboranforderungsscheine und Nachschlagen im Analysenverzeichnis. Mit star.net® Labor können Sie zukünftig einfach und unkompliziert Ihre Laboraufträge über eine perfekt Ihren Bedürfnissen angepasste Webanwendung erstellen. Ferner können Sie Ihre persönlichen Favoriten definieren wie Analysen und Profile, die Sie täglich benötigen. Durch die komfortable Benutzeroberfläche können Sie Ihre Laboraufträge mit wenigen Mausklicks fertig stellen und absenden. Nachdem eine Analyse im Labor medizinisch validiert wurde, ist das Ergebnis online und in Echtzeit für Sie verfügbar. Bequem von Ihrem Arbeitsplatz in der Praxis, von zu Hause oder unterwegs können Sie jederzeit Befundergebnisse abrufen. Dabei unterstützt Sie die Software darin, zu erkennen, ob ein Befund pathologisch ist und von Ihnen bereits gelesen oder abgerufen wurde. star.net® Labor bietet Ihnen eine erhebliche Arbeitserleichterung, da Sie Laboraufträge unkompliziert und verlässlich auf elektronischem Wege anfordern können. Fehler in der Präanalytik werden dadurch vermieden und der Abstimmungsbedarf zwischen Praxis und Labor reduziert.

Hier die wichtigsten Vorteile im Überblick:

- Versand aller Laboraufträge per Knopfdruck
- Individuell gestaltbare Favoriten
- Umfangreiche Abnahme- und Transporthinweise
- Sichere Identifizierung von Probe und Auftrag
- Visuelle Darstellung der benötigten Entnahmematerialien
- Etikettendruck mit Patientendaten in der Praxis
- Unkompliziertes Nachfordern von Analysen
- Steuerung der Abrechnungsart von Laborleistungen
- Zeit- und ortsunabhängiger Befundabruf
- Automatische Erstellung der Auftragsformulare
- Kostenlose Nutzung der Anwendung und kostenloser Supportservice

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Dann kontaktieren Sie unseren Außendienst (040 53805-603). Gerne nehmen wir Ihre Praxis in die Planung der **star.net® Labor**-Anbindung auf.

# **Impressum**

Newsletter der Sonic Healthcare Germany

# Herausgeber

Sonic Healthcare Germany GmbH & Co. KG Geschäftsführer: Evangelos Kotsopoulos (V.i.S.d.P.) Charlottenstraße 62, 10117 Berlin www.sonichealthcare.de



# Ein Service Ihres Laborpartners Labor Lademannbogen

Labor Lademannbogen MVZ GmbH Lademannbogen 61, 22339 Hamburg Telefon: 040 538050 www.labor-lademannbogen.de