



Kostenlose Teilnahme auf [cme-kurs.de](https://www.cme-kurs.de)

Update antientzündliche Therapie beim Trockenen Auge – Erfahrungen aus der klinischen Praxis

Prof. Dr. med. Ines Lanzl, Prien; Dr. med. Stefan Pfennigsdorf, Polch

Zusammenfassung

Bis zu einem Drittel der Menschen leidet europaweit am Trockenen Auge. Was wie eine lästige Befindlichkeitsstörung erscheinen mag, stellt häufig eine ernst zu nehmende, multifaktorielle Erkrankung dar, die Sehvermögen, Lebensqualität und Arbeitseffizienz der Betroffenen erheblich beeinträchtigen und unbehandelt die Augenoberfläche schädigen kann. Ein sich selbst verstärkender Entzündungskreislauf spielt eine zentrale Rolle in der Pathophysiologie der Erkrankung – und bietet damit einen wichtigen therapeutischen Angriffspunkt. Wesentlich für das Management des Trockenen Auges sind daher die Kenntnisse der entzündlichen Prozesse, der diagnostischen Methoden und therapeutischen Möglichkeiten, die diese Entzündungsprozesse adressieren.

Dieser Beitrag fasst den Wissensstand zum Thema „Entzündung und Trockenes Auge“ zusammen und versucht, Empfehlungen zur Diagnostik sowie zum Einsatz anti-entzündlicher Therapieoptionen und deren Verlaufskontrolle für den Praxisalltag zu geben.

LERNZIELE

Am Ende dieser Fortbildung wissen Sie ...

- ✓ welche Risikofaktoren für das Trockene Auge bestehen,
- ✓ wie entzündliche Prozesse im Praxisalltag rasch erkannt werden können,
- ✓ wann eine antientzündliche Therapie beim Trockenem Auge erwogen werden sollte,
- ✓ welche Therapieoptionen zur Verfügung stehen und wie sie angewendet werden sollten.

Teilnahmemöglichkeiten

Diese Fortbildung steht als Webinar-Aufzeichnung und zusätzlich als Fachartikel zum Download zur Verfügung. Die Teilnahme ist kostenfrei. Die abschließende Lernerfolgskontrolle kann nur online erfolgen. Bitte registrieren Sie sich dazu kostenlos auf: www.cme-kurs.de

Zertifizierung

Diese Fortbildung wurde nach den Fortbildungsrichtlinien der Landesärztekammer Rheinland-Pfalz von der Akademie für Ärztliche Fortbildung in RLP mit 2 CME-Punkten zertifiziert (Kategorie I). Sie gilt für das Fortbildungszertifikat der Ärztekammern.

Fortbildungspartner

Santen GmbH



EINLEITUNG

Das Trockene Auge hat sich zu einer Volkskrankheit entwickelt: Europaweit sind zwischen 11 und 35 % aller Menschen von einem Trockenen Auge betroffen, wobei diese Spanne u. a. auf methodische und geografische Unterschiede zwischen den verschiedenen Studien zurückzuführen ist [1–7]. Zudem sind exakte Prävalenzdaten zum Trockenen Auge auch deshalb schwierig zu ermitteln, weil sehr viele Patienten zur Selbstmedikation ohne augenärztliche Kontrolle greifen. Der Berufsverband der Augenärzte (BVA) geht davon aus, dass in Deutschland etwa 15 bis 17 % der Gesamtbevölkerung in Deutschland am Trockenen Auge leiden, wobei die Erkrankung mit zunehmendem Alter und bei Frauen häufiger auftritt [8].

LEBENSQUALITÄT UND ARBEITSFÄHIGKEIT BEEINTRÄCHTIGT

Ein Trockenes Auge sollte nicht einfach als eine lästige Befindlichkeitsstörung abgetan werden, da die damit einhergehenden Beschwerden das Sehvermögen, die mentale und physische Lebensqualität sowie auch die Arbeitseffizienz der Betroffenen erheblich beeinträchtigen können [7, 9, 10] (■ **Abb. 1**). So klagen 60 % der Patienten mit trockenem Auge über eine herabgesetzte Lebensqualität – das entspricht in etwa der Lebensqualitätsminderung bei Angina pectoris [7]. Auch Leistung und Einsatzfähigkeit im Berufsalltag lassen bei 38 % der Betroffenen durch die Augenbeschwerden nach. Da das Trockene Auge mit verzerrtem Sehen und herabgesetztem funktionellen Sehvermögen einhergehen kann, können auch Lesegeschwindigkeit, das Arbeiten am Computer oder Autofahren durch die Erkrankung beeinträchtigt werden [7, 11]. Als besonders belastend empfinden viele Patienten und auch Ärzte den – meist über viele Jahre – immer wiederkehrenden Kreislauf aus Kurzzeitbehandlung, Besserung und Rückfall [12, 13].

Abbildung 1

Mögliche Auswirkungen des Trockenen Auges auf Lebensqualität und Arbeitsfähigkeit

 Einschränkung der Aktivitäten des täglichen Lebens (z. B. kann eine schlechte Sehfunktion das Autofahren beeinträchtigen)

 Produktivitätseinbußen

 Beeinträchtigung der psychischen Gesundheit (z. B. Depression)

MULTIFAKTORIELLE ERKRANKUNG DER AUGENoberFLÄCHE

Das Trockene Auge, für das oftmals auch die Synonyme „Keratokonjunctivitis sicca“ oder „Sicca-Syndrom“ verwendet werden [8], stellt eine ernst zu nehmende, entzündliche Erkrankung dar, die unterschiedliche Strukturen der Tränenfunktionseinheit betreffen kann. Während nach früherem Verständnis als vorrangige Ursache für die Schädigung der Augenoberfläche eine Tränenfilmstörung einhergehend mit stärkerer Verdunstung angesehen wurden, haben zahlreiche Forschungsarbeiten und Erkenntnisse ein komplexeres Bild der Erkrankung aufgezeigt [14–17]. Gemäß der aktuellen Definition der Tear Film & Ocular Surface Society (Gesellschaft für Tränenfilm und Augenoberfläche), die auch in die aktuellen Leitlinien des BVA und der DOG eingeflossen ist, handelt es sich um eine multifaktorielle Erkrankung der Augenoberfläche, die mit einem Verlust der Homöostase des Tränenfilmes, mit Entzündungsprozessen, mit einer Schädigung der Augenoberfläche sowie mit neurosensorischen Anomalien einhergeht [16, 13].

Aktuell gültige Definition des Trockenen Auges

Multifaktorielle Erkrankung der Augenoberfläche, die gekennzeichnet ist durch einen Verlust der Homöostase des Tränenfilmes und charakterisiert ist durch

- Tränenfilminstabilität und Hyperosmolarität,
- Entzündung,
- Schädigungen der Augenoberfläche und
- neurosensorische Anomalien.

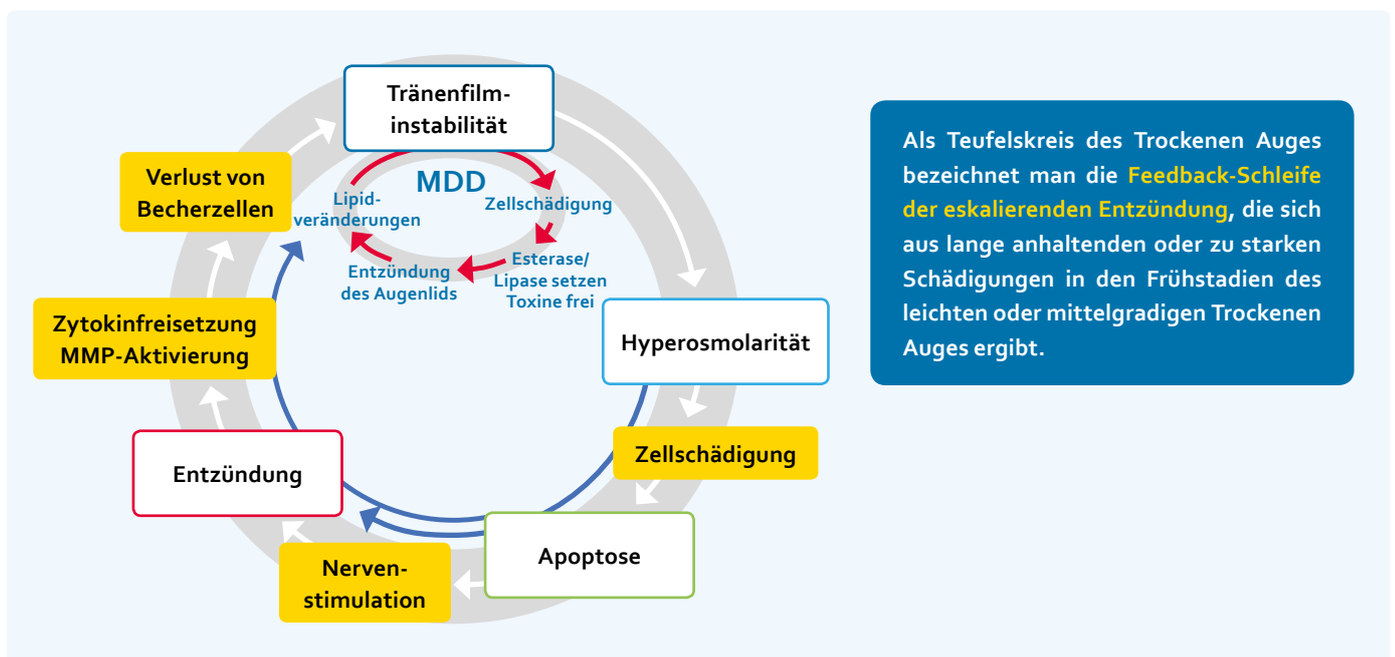
ENTZÜNDUNG ZENTRALE KOMPONENTE

Im Zentrum der Pathogenese des Trockenen Auges steht nach derzeitigem Verständnis ein sich selbst verstärkender Entzündungskreislauf (■ **Abb. 2**) [15, 17, 18, 12]: Auslöser ist häufig eine Instabilität des Tränenfilmes, die zur Hyperosmolarität (das heißt: hohe Elektrolytkonzentration) des Tränenfilmes führt. Dieser hyperosmolare Tränenfilm wiederum bedingt ein Austrocknen und in der Folge ein Absterben (Apoptose) der Epithelzellen von Hornhaut und Bindehaut. Zusätzlich induziert der durch die Austrocknung hervorgerufene Stress eine spezifische Immunantwort und Entzündungskaskade. Im Epithel kommt es zu Entzündungsprozessen und zur Aktivierung proinflammatorischer Zytokine wie z. B. Interleukin (IL)-1, IL-6 und Tumornekrosefaktor (TNF)- α . Diese wiederum aktivieren unreife, antigenpräsentierende Zellen und schließlich deren Ausreifung. In der Folge werden T-Zellen im Lymphknoten gebildet, die schließlich in die Augenoberfläche einwandern und dort zur Produktion von proinflammatorischen Zytokinen, Chemokinen und Matrix-Metalloproteinasen führen. So kommt es zu einer weiteren Schädigung der Augenoberfläche einhergehend mit dem Absterben von Becherzellen. Da diese für die Muzinproduktion, einem wichtigen Bestandteil des Tränenfilmes, verantwortlich sind, führt dies zu einer weiteren Verstärkung der Tränenfilminstabilität. Der häufigste Risikofaktor für die Entstehung eines Trockenen Auges ist die Meibom-Drüsen-Dysfunktion [8]. Meibom-Drüsen sind Talgdrüsen am Rand der Augenlider und produzieren eine ölige Flüssigkeit, die die Lipidschicht des Tränenfilmes bildet. Diese sorgt als äußerste, stabilisierende Schicht

Abbildung 2

Vorgeschlagenes Schema der Theorie zum Teufelskreis der Pathologie des Trockenen Auges (modifiziert nach [17, 18])

Abkürzungen
 MDD = Meibom-Drüsen-Dysfunktion
 MMP = Matrix-Metalloproteinase



Als Teufelskreis des Trockenen Auges bezeichnet man die **Feedback-Schleife der eskalierenden Entzündung**, die sich aus lange anhaltenden oder zu starken Schädigungen in den Frühstadien des leichten oder mittelgradigen Trockenen Auges ergibt.

des Tränenfilmes dafür, dass die Tränenflüssigkeit nicht schnell verdunstet. Bei der Meibom-Drüsen-Dysfunktion handelt es sich um eine chronische Störung der Meibom-Drüsen, die durch eine Obstruktion der Ausführungsgänge bedingt sein kann und zu qualitativen und quantitativen Veränderung der Drüsensekretion führen kann. Dies wiederum kann Störungen des Tränenfilmes, Symptome einer okulären Reizung, eine klinisch sichtbare Entzündung und eine Erkrankung der Augenoberfläche zur Folge haben.

VIELFÄLTIGE RISIKOFAKTOREN

Risikofaktoren, die ein Trockenes Auge hervorrufen oder verstärken können, sind sehr vielfältig. So sind ältere Menschen und Frauen prinzipiell häufiger betroffen. Darüber hinaus können auch Allgemeinerkrankungen oder Nebenwirkungen von Medikamenten sowie insbesondere Umwelteinflüsse ein trockenes Auge begünstigen (■ **Tab. 1**) [12, 8, 19].

Tabelle 1
Faktoren, die ein trockenes Auge begünstigen oder verstärken können [7, 8, 19]

Erkrankungen/intrinsische Faktoren	Medikamente/Therapien	Umwelteinflüsse
Alter	Hornhautchirurgie (LASIK)	Lang anhaltende Computerarbeit
Weibliches Geschlecht	Glaukomtherapie	Trockene Luft
Meibom-Drüsen-Dysfunktion		Ozon
Rosazea	Östrogentherapie	Klimaanlage
Androgenmangel	Antihistaminika	
Vitamin-A-Mangel	Psychopharmaka	
Kollagenose	Betablocker	
Hepatitis C	Bestrahlungen des Kopfes	
Rheumatische Erkrankungen	Hämatopoetische Stammzelltransplantation	
Diabetes mellitus		

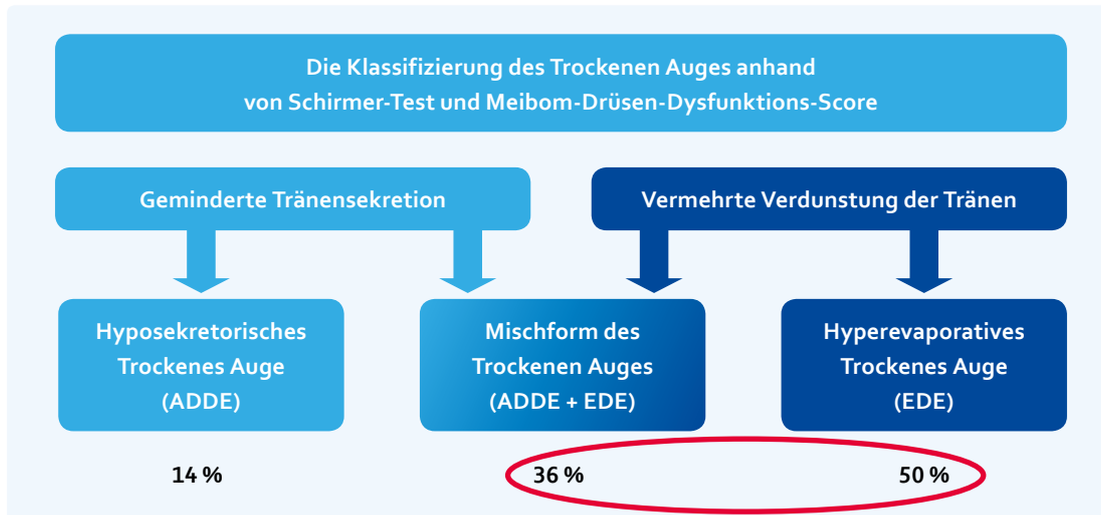
Eine Lebensweise mit langen Arbeitstagen und zahlreichen Stunden am Computer trägt dazu bei, dass immer mehr und teilweise auch schon junge Menschen unter Augenreizungen leiden („Office-Eye“-Syndrom). Auch Klimaanlagen, Rauch und trockene Luft können das Auge ebenfalls austrocknen. Ebenso kann nach chirurgischen Eingriffen an der Hornhaut, wie z. B. nach LASIK zur Korrektur von Sehfehlern, nach Kataraktoperationen transient oder auch dauerhaft ein trockenes Auge auftreten. Auch Medikamente wie u. a. Antihistaminika, Betablocker und Psychopharmaka begünstigen bei dauerhafter Gabe ebenfalls ein trockenes Auge. Und letztlich können auch andere Erkrankungen wie Diabetes mellitus, Rosazea, rheumatische Erkrankungen oder Störungen der Schilddrüse mit einem erhöhten Risiko für ein trockenes Auge einhergehen.

ZWEI ÄTIOLOGISCHE HAUPTTYPEN

Es werden zwei Haupttypen des Trockenen Auges unterschieden: das hyperevaporative Trockene Auge (EDE), das sich durch eine vermehrte Verdunstung des Tränenfilmes (z. B. durch eine unzureichende äußere Lipidschicht) auszeichnet, und das hyposekretorische Trockene Auge (ADDE), das durch einen Tränenmangel gekennzeichnet ist [20, 16]. Zwischen den beiden Formen gibt es Überschneidungen,

viele Patienten leiden unter Symptomen, die auf beide Formen zutreffen. Wie eine retrospektive, multizentrische Studie zeigt, weist nur knapp jeder siebte Patient einen reinen Tränenmangel auf. Die meisten Patienten leiden an der hyperevaporativen Form oder weisen eine Mischform auf (■ **Abb. 3**) [21]. Da die Behandlung je nach Form variieren kann, ist deren Identifizierung im Rahmen der Diagnosestellung ein wichtiger Aspekt für den Arzt [20, 16].

Abbildung 3
Klassifizierung des Trockenen Auges in zwei Haupttypen [20, 16]



UMFASSENDE ANAMNESE – KLINISCHE ZEICHEN UND SYMPTOME

Die Diagnose des Trockenen Auges ist nicht immer einfach, denn oft korrelieren objektive klinische Zeichen nicht mit den subjektiven Beschwerden der Patienten [7]. So gibt es Patienten mit erheblicher Symptomatik ohne wesentliche klinische Zeichen, aber umgekehrt auch Patienten mit schwerstem Trockenen Auge und visusbedrohenden Komplikationen bei nur geringen Beschwerden. Häufig sind die Symptome eines Trockenen Auges sehr unspezifisch und reichen von trockenen bis hin zu tränenden Augen. Aber auch Brennen und Stechen, Juckreiz oder Sehstörungen sind häufig genannte Symptome des Trockenen Auges [7, 16]. Eine umfassende Anamnese ist unerlässlich für die Diagnosestellung und sollte auch die o. g. Risikofaktoren (Allgemeinerkrankungen, Medikamenteneinnahme, Lebensstil/Umwelteinflüsse, Zeitpunkt der Beschwerden) erfassen. Verschiedene Fragebögen können eine standardisierte Befragung zur Symptomatik erleichtern [22, 23].

ENTZÜNDUNGSSTATUS ERFASSEN

Eine Spaltlampenuntersuchung ermöglicht u. a. das Auftreten von lidkantenparallelen konjunktivalen Falten (LIPKOF), die mit hoher Sensitivität und Spezifität einen Hinweis für ein Trockenes Auge darstellen [24], sowie die Beurteilung der Lidkante. Deren detaillierte Untersuchung gibt Aufschluss über deren Entzündungsstatus oder eine Meibom-Drüsen-Dysfunktion [7]. Weitere wichtige Anzeichen für eine Entzündung sind die Hornhautanfärbbarkeit, die Bindehauthyperämie und eine verminderte Tränenproduktion [12]. Bei Vorliegen einer Hyperämie der Bindehaut und/oder der Lidkante ist eine Entzündung der Augenoberfläche wahrscheinlich, die auch antientzündlich therapiert werden sollte (zusätzlich zu Tränenersatzmitteln). Wichtig ist allerdings zu beachten, dass ein nicht hyperämisches Auge die entzündliche Komponente nicht ausschließt [25]. Die Anfärbbarkeit von Hornhaut oder Bindehaut als Ausmaß der Schädigung der Augenoberfläche korreliert gut mit der Expression proinflammatorischer Zytokine, lässt sich mit Vitalfarbstoffen darstellen und kann mithilfe standardisierter Schemata beurteilt werden. Liegt eine signifikante Binde- und Hornhautstippung vor, ist daher eine antientzündliche

Therapie ebenfalls notwendig [25]. Auch der Tränenfilm kann an der Spaltlampe beurteilt werden: Neben der Höhe des Tränenfilmmeniskus (<0,2 mm gilt als pathologisch) kann auch die Tränenfilmaufrisszeit erfasst werden [7]. Dazu wird nach Fluoreszein-Färbung mit einem vorgeschalteten Kobaltblaufilter nach einem kompletten Lidschlag die Zeit bis zum ersten Aufreißen des Tränenfilmes gemessen. Werte < 10 Sekunden gelten als pathologisch und sind ein Indikator für eine Tränenfilminstabilität [7]. Insgesamt ermöglichen diese Untersuchungen eine nicht invasive und schnelle Beurteilung des Entzündungsstatus und des Schweregrades des Trockenen Auges, auf denen wiederum eine stadiengerechte Behandlung basiert.

Praxistipp [25, 7]: Wann antientzündliche Therapie beginnen?

- Bei Hyperämie der Bindehaut und/oder der Lidkante ist von einer Entzündung auszugehen:
→ Es sollte antientzündlich therapiert werden.
- Bei signifikanter Bindehaut und Hornhautstippung nach Anfärbung:
→ Eine antientzündliche Therapie ist notwendig.
- Tränenfilmaufrisszeit <10 Sekunden (Fluoreszein-Färbung/Kobaltfilter) ist pathologisch:
→ Eine antientzündliche Therapie ist erforderlich.

MEHRSTUFIGES SCHEMA: AB STUFE 2 ANTIENTZÜNDLICHE THERAPIE

Je nach Schweregrad und Befund des Trockenen Auges wird ein Therapieschema aus vier miteinander kombinierbaren Stufen vorgeschlagen, wobei Tränenersatzmittel – möglichst unkonservert – bei allen Stufen als grundlegende Basistherapie einzusetzen sind [8, 13]. Reichen allerdings Tränenersatzmittel als Basistherapie nicht mehr aus, ist zusätzlich eine langfristige entzündungshemmende Therapie erforderlich, um den Teufelskreis von Oberflächenschädigung und Entzündung zu durchbrechen und das Vorschreiten des Trockenen Auges zu verhindern [8, 13, 12]. Bereits ab Stufe 2 des Therapieschemas zum Trockenen Auge sowie im Falle von deutlicher Hornhaut-/Bindehautanfärbbarkeit oder anderen Risikofaktoren für eine Entzündung (z. B. immunbezogene systemische Erkrankung) empfehlen der DEWS-II-Report sowie ein europäischer Expertenkonsens den Einsatz von Ciclosporin-A-Präparaten zur antientzündlichen Langzeitbehandlung [13, 12] (■ **Abb. 4**). Bei Patienten mit Risikofaktoren für ein schweres Trockenes Auge könnte diese

Abbildung 4
Mehrstufigenschema zum Management des Trockenen Auges je nach Schweregrad [8, 13]



noch frühzeitiger erwogen werden, um den selbstverstärkenden Entzündungskreislauf rechtzeitig zu unterbrechen [12].

TOPISCHE KORTIKOSTEROIDE ZUR KURZZEITTHERAPIE

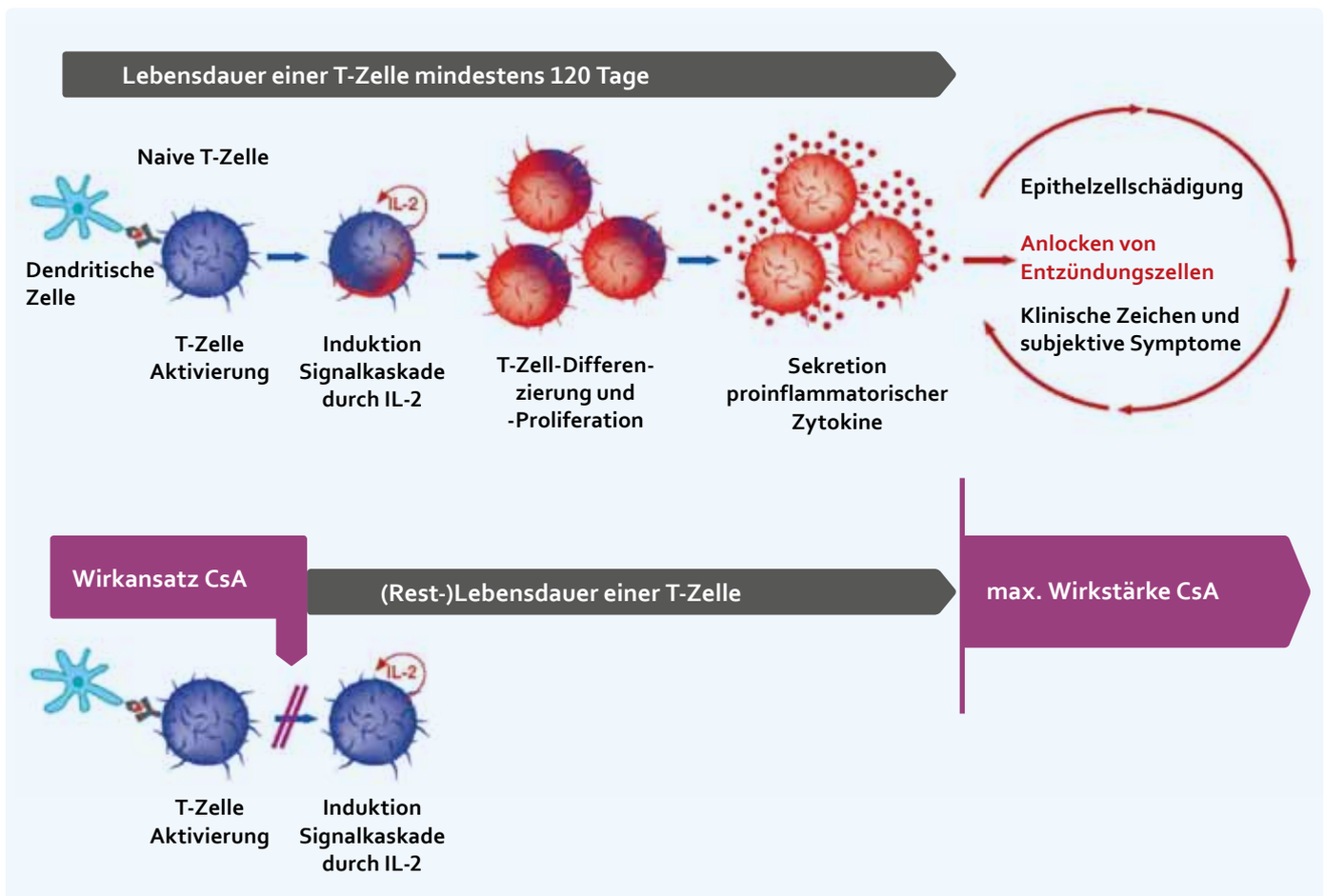
Zwar haben randomisierte, kontrollierte klinische Studien gezeigt, dass unkonservierte Kortikosteroidaugentropfen, ausschleichend über einen Zeitraum von zwei bis vier Wochen appliziert, die Symptome und klinischen Zeichen des moderaten bis schweren Trockenen Auges verbessern [26, 27, 7]. Allerdings kann es bei langfristiger Anwendung von topischen Kortikosteroiden zu Komplikationen wie einem erhöhten Augeninnendruck („Steroid-Glaukom“) oder Kataraktentwicklung kommen [25, 28]. Daher sollten diese immer nur zeitlich begrenzt (maximal für vier bis acht Wochen) eingesetzt werden – was allerdings wiederum mit dem Risiko einhergeht, dass die Symptomatik immer wieder neu aufflammt [25].

CICLOSPORIN A UNTERBRICHT ENTZÜNDLICHEN TEUFELSKREIS

Im Gegensatz zu Kortikosteroiden kann Ciclosporin A (CsA) über längere Zeiträume sicher verabreicht werden und hat sich in den letzten Jahrzehnten zu einer immer nützlicheren Behandlungsoption entwickelt [13, 29]. Denn CsA kann aufgrund seiner langfristigen Anwendbarkeit den pathophysiologischen Teufelskreis dauerhaft unterbrechen, um eine nachhaltige Entzündungskontrolle zu erzielen. Mehrere Studien und Metaanalysen haben gezeigt, dass CsA eine wirksame Therapie zur Behandlung von Trockenem Auge ist und ein verträgliches Sicherheitsprofil aufweist [13].

CsA greift direkt zu Beginn der Entzündungskaskade ein und hemmt die Bildung von Interleukin-2 in aktivierten T-Zellen (■ Abb. 5). Dadurch wird deren

Abbildung 5
Ciclosporin A (CsA) unterbricht die Entzündungskaskade, verhindert so die T-Zell-vermittelte Immunantwort und lindert Entzündungen der Augenoberfläche langfristig (erstellt nach [30, 31, 7, 32])

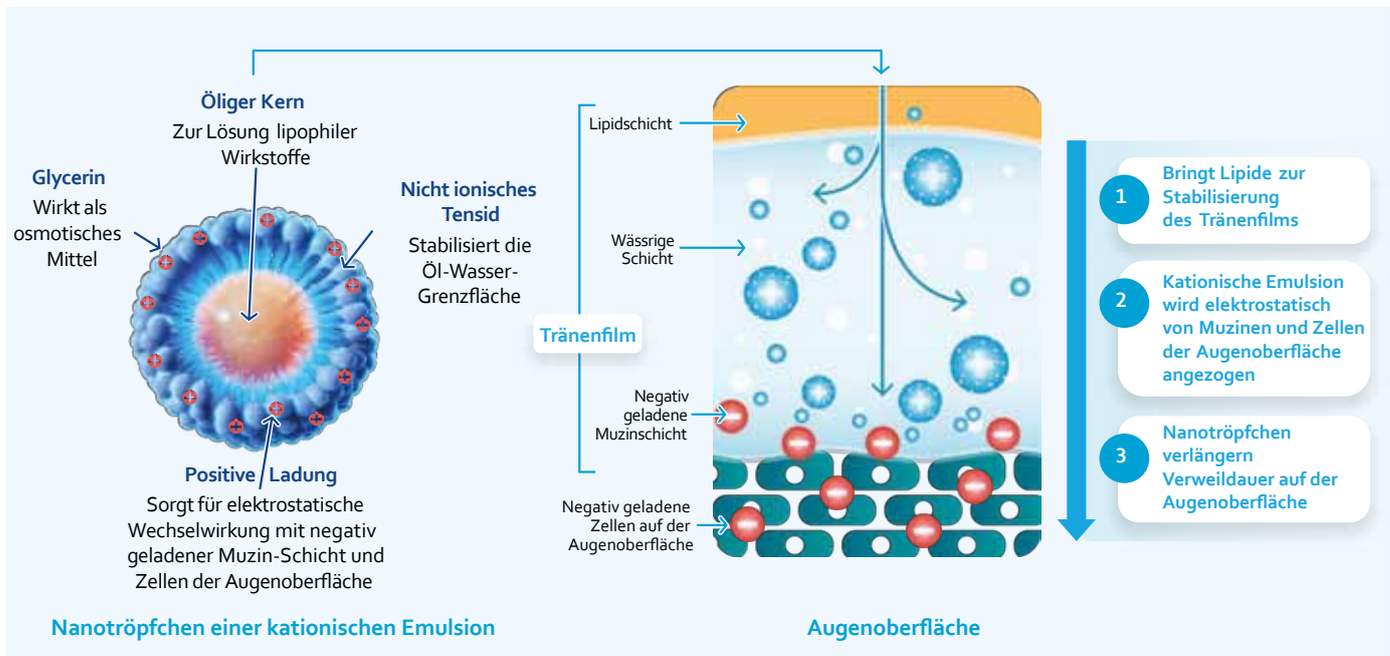


Differenzierung und Proliferation unterbunden und so die anschließende Ausschüttung proinflammatorischer Zytokine verhindert – und damit die Entzündungskaskade unterbrochen [30, 7]. In der Folge können auf der Augenoberfläche eine Epithelzellschädigung reduziert, die Anlockung weiterer Entzündungszellen verhindert und klinische Zeichen und Symptome eines Trockenen Auges reduziert werden [7]. Seine maximale Wirkstärke erzielt CsA, sobald alle aktivierten T-Zellen ihre Restlebensdauer von mindestens 120 Tagen überschritten haben [31, 32]. Dies erklärt neben der Verzögerung eines spürbaren Wirkeintrittes auch, warum eine konsequente und langfristige Anwendung entscheidend für den Therapieerfolg ist.

KATIONISCHE EMULSION FÜR GEZIELTEN WIRKSTOFFTRANSPORT

Gerade bei der Behandlung von multifaktoriellen Erkrankungen kann es sinnvoll sein, die verschiedenen ursächlichen Schlüsselfaktoren gleichzeitig zu modulieren [33]. Dazu kann neben dem Wirkstoff auch dessen Formulierung einen wichtigen Beitrag leisten. Kationische Emulsionen wurden entwickelt, um die Homöostase des Tränenfilmes zu stabilisieren, die Wiederherstellung der Augenoberfläche zu unterstützen und gleichzeitig lipophile Wirkstoffe wie z. B. CsA gezielt an die Augenoberfläche zu transportieren [33, 34, 35]. Dabei handelt es sich um unkonservierte Öl-in-Wasser-Formulierungen aus Nanotropfen mit positiv geladener Oberfläche emulgiert in einer wässrigen Phase (■ **Abb. 6**). Diese enthalten einen öligen Kern, in dem lipophile Wirkstoffe gelöst werden können. Dank ihrer positiv geladenen Oberfläche gehen sie mit der negativ geladenen Muzinschicht des Tränenfilmes und den negativ geladenen Zellen der Augenoberfläche elektrostatische Wechselwirkungen ein. Dies fördert die Verteilung im Tränenfilm und unterstützt eine verlängerte Verweildauer an der Augenoberfläche [34, 55]. Zudem schützt die in der wässrigen Phase enthaltene Glycerin die Epithelzellen der Augenoberfläche vor einer Hyperosmolarität des Tränenfilmes, während Inhaltsstoffe der öligen Phase die äußere Lipidschicht des Tränenfilmes verstärken und deren Grenzschicht zur wässrigen Phase des Tränenfilmes stabilisieren [34].

Abbildung 6
Wechselwirkungen zwischen einer kationischen Emulsion und der Augenoberfläche (modifiziert nach [33])



CSA IN KATIONISCHER EMULSION: WIRKSAME LANGZEITTHERAPIE

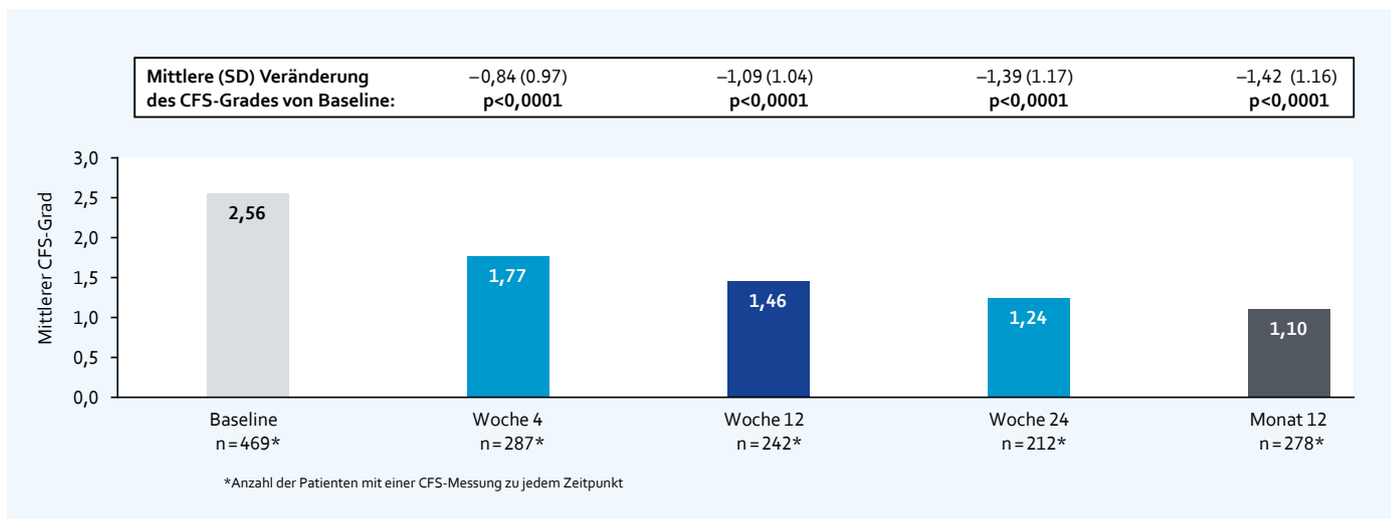
Bislang liegt die umfangreichste Datenlage für CsA in kationischer Emulsion vor. Die Ergebnisse aus kontrollierten Studien sowie auch aus Real-World-Untersuchungen zeigen einheitlich, dass eine Langzeittherapie mit CsA in kationischer Emulsion sowohl die objektiv messbaren Anzeichen als auch die subjektiven Symptome eines Trockenen Auges nachhaltig verbessert [36–42]. Die allgemeine Verträglichkeit war gut und eine systemische Absorption von CsA vernachlässigbar, wie u. a. eine gepoolte Analyse mit 734 Patienten aus zwei Studien ergab [36–39].

Auch die europäische, Real-World-Studie PERSPECTIVE, an der 44 Zentren aus fünf Ländern teilnahmen, bestätigt die Wirksamkeit und Verträglichkeit einer antientzündlichen Behandlung mit CsA in kationischer Emulsion im Praxisalltag [42]. In dieser Studie wurden 472 erwachsene Patienten mit Trockenem Auge und unzureichendem Ansprechen auf Tränenersatzmittel über zwölf Monate einmal täglich mit CsA in kationischer Emulsion behandelt. Zu Studienbeginn lag der „corneal fluorescein staining“- (CFS-)Grad (Fluoreszein-Anfärbbarkeit der Hornhaut), ein Standard zur objektiven Erfassung von Schäden der Hornhautoberfläche, bei zwei Drittel der Patienten bei II oder III. Bereits ab der vierten Woche traten signifikante Verbesserungen der Anzeichen und Symptome des Trockenen Auges ein und blieben über den gesamten zwölfmonatigen Studienzeitraum erhalten. So sank der mittlere CFS-Grad im Verlauf der Studie signifikant um 1,4 von durchschnittlich $2,56 \pm 1,1$ auf $1,1 \pm 1,13$ zu Monat 12 ($p < 0,0001$) (primärer Endpunkt), was eine deutliche Verbesserung der Hornhautoberfläche darstellt (■ **Abb. 7**). Auch Symptome wurden signifikant reduziert. Die häufigsten behandlungsbedingten Nebenwirkungen waren Augenschmerzen und -reizungen. Diese waren überwiegend leicht oder mäßig schwerwiegend und meist bis zum Studienende wieder abgeklungen. Allgemein wurde die Behandlung als gut bis sehr gut verträglich beurteilt. Zudem waren die meisten Ärzte der Ansicht, dass sich die klinischen Symptome unter CsA in kationischer Emulsion verbesserten und diese besser wirksam war als die vorherige Therapie.

Abbildung 7

Mittlerer CFS-Grad und dessen Veränderung gegenüber dem Ausgangswert nach Beginn einer Behandlung mit CsA in kationischer Emulsion im Verlauf der Real-World-Studie PERSPECTIVE [42]

Abkürzungen
CFS = Corneal Fluorescein Staining, Fluoreszein-Anfärbbarkeit der Hornhaut



ANWENDUNG IM PRAXISALLTAG

Im Praxisalltag sollte eine antientzündliche Therapie nicht allein den schweren Fällen vorbehalten bleiben. Wie bereits beschrieben, sollte bereits ab Stufe 2 des Therapieschemas eine antientzündliche Behandlung erwogen werden [8]. Dies kann auch Patienten mit milden bis moderaten Formen des Trockenen Auges einschließen, bei denen eine Oberflächenentzündung vorliegt und bei denen daher eine Behandlung mit Tränenersatzmitteln allein möglicherweise nicht mehr ausreicht [25]. Wird eine antientzündliche Therapie mit CsA begonnen, so ist es sehr

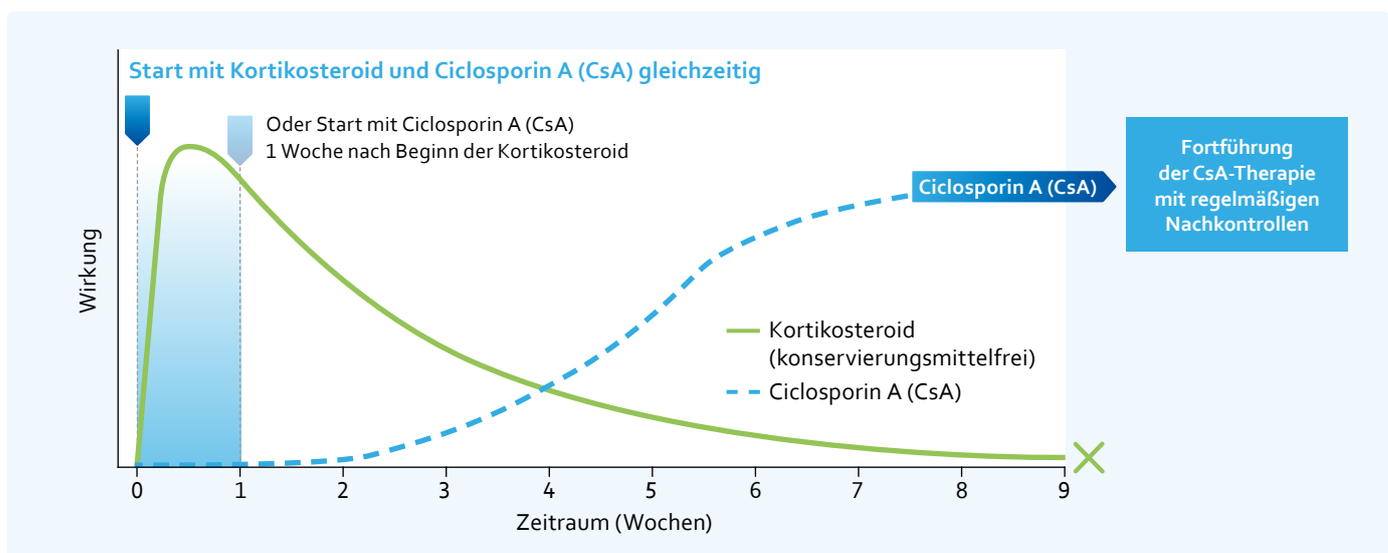
wichtig, die Patienten darüber zu informieren, dass ein spürbarer Effekt aufgrund des Wirkmechanismus von CsA verzögert auftritt, dieser sich aber bei zunehmender Therapiedauer kontinuierlich steigert und sich eine konsequente, langfristige Behandlung lohnt. Darüber hinaus hat es sich im Praxisalltag bewährt, Patienten darüber aufzuklären, dass Brennen und Stechen kurz nach Eintropfen von CsA typische Nebenwirkungen sind. Diese können möglicherweise auftreten, lassen aber in der Regel rasch wieder nach. Zudem lassen sie mit zunehmender Anwendungsdauer und einhergehender Verbesserung der Augenoberfläche meist nach [25]. Die Behandlung mit CsA erfolgt einmal täglich, in der Regel abends vor dem Schlafengehen. Nach unseren Erfahrungen nehmen Patienten in der Regel bereits nach vier Wochen eine Besserung wahr, die sich im weiteren Verlauf bei andauernder Therapie fortsetzt und meist nach acht Wochen die maximale Wirkstärke erreicht. Zur Überprüfung des Wirkeintrittes empfehlen sich im ersten Quartal monatliche und anschließend vierteljährliche Kontrollen. Wesentlich ist, dass das Tränenersatzmittel zusätzlich weiter angewendet wird, wobei die Frequenz mit zunehmender Besserung angepasst werden kann.

„BRIDGING“ FÜR LEICHTEREN EINSTIEG IN CSA-LANGZEITTHERAPIE

Für Patienten, bei denen ein rascherer Wirkeintritt gewünscht ist, kann das sogenannte „Bridging“ angewendet werden, das in zwei Konsensusartikeln vorgeschlagen wurde [25, 12]. Dazu wird die antientzündliche Therapie mit konservierungsmittelfreien, topischen Kortikosteroiden initiiert. Zeitgleich oder um etwa eine Woche verzögert wird eine zusätzliche Therapie mit CsA eingeleitet. Diese wird mit regelmäßigen Kontrollen langfristig fortgesetzt, während die Kortikosteroidtherapie über einen Zeitraum von etwa vier Wochen ausgeschlichen wird (■ **Abb. 8**). Zusätzlich werden Tränenersatzmittel nach Bedarf angewendet. So können im Praxisalltag die Stärken beider Therapieansätze miteinander kombiniert werden: Während durch die nur kurzzeitige Kortikosteroidtherapie mögliche Komplikationen vermieden und eine rasch spürbare Symptomlinderung erreicht wird, lässt sich mit der CsA-Langzeittherapie eine nachhaltige Entzündungskontrolle, Symptomlinderung und Verbesserung der Hornhautoberfläche erreichen. Medizinisch ist ein „Bridging“ zwar nicht erforderlich, es kann Patienten aber den Einstieg in die CsA-Langzeittherapie erleichtern.

Abbildung 8

„Bridging“ als Option, um rasche Symptomlinderung mit lang anhaltender Entzündungskontrolle zu verbinden [25, 12]



FAZIT

- Das Trockene Auge ist eine häufige, multifaktorielle Erkrankung, der ein sich selbst verstärkender Entzündungsmechanismus zugrunde liegt.
- Ziele der Behandlung sind die Wiederherstellung der Homöostase des Tränenfilmes und die *dauerhafte* Unterbrechung der Entzündungsprozesse.
- Eine antientzündliche Behandlung sollte ab Stufe 2 des mehrstufigen Therapieschemas erfolgen, d. h. dann, wenn Tränenersatzmittel nicht ausreichen. Dies kann bereits bei mildem bis moderatem Trockenen Auge der Fall sein.
- Kortikosteroide bringen eine rasche Linderung, sind allerdings nur als Kurzzeittherapie geeignet (wegen Katarakt/Augeninnendruckanstieg); bei Absetzen droht ein Rebound-Effekt.
- Eine antientzündliche Langzeittherapie mit Ciclosporin A kann den entzündlichen Teufelskreis bei Trockenem Auge durchbrechen und eine deutliche Verbesserung der klinischen Anzeichen und Symptome erreichen.

LITERATUR

1. Atladóttir J et al. The prevalence of sicca symptoms in Iceland. *Laeknabladid* 2000;86: 859–865
2. Malet F et al. Dry eye disease in French elderly subjects: the Alienor Study. *Acta Ophthalmol* 2014;92:e429–e436
3. Viso E et al. Prevalence of and associated factors for dry eye in a Spanish adult population (the Salnes Eye Study). *Ophthalmic Epidemiol* 2009;16:15–21
4. Vehof J et al. Prevalence and risk factors of dry eye disease in a British female cohort. *Br J Ophthalmol* 2014;98:1712–1717
5. Bjerrum KB. Keratoconjunctivitis sicca and primary Sjögren's syndrome in a Danish population aged 30–60 years. *Acta Ophthalmol Scand* 2009;75:281–286
6. Jacobsson L et al. Dry eyes or mouth—An epidemiological study in Swedish adults, with special reference to primary Sjögren's syndrome. *J Autoimmun* 1989;2:521–527
7. Messmer E. The Pathophysiology, Diagnosis, and Treatment of Dry Eye Disease. *Dtsch Arztebl Int* 2015;112:71–82
8. Berufsverband der Augenärzte Deutschlands e.V. (BVA) und Deutsche Ophthalmologische Gesellschaft e.V. (DOG). Leitlinie Nr. 11 „Trockenes Auge“ (Sicca-Syndrom) und Blepharitis. Stand 2019
9. Morthen MK et al. The physical and mental burden of dry eye disease: A large population-based study investigating the relationship with health-related quality of life and its determinants. *Ocul Surf* 2021;21:107–117
10. Morthen MK et al. The work-related burden of dry eye. *Ocul Surf* 2023;28:30–36.
11. Deschamps N et al. The impact of dry eye disease on visual performance while driving. *Am J Ophthalmol* 2013;156:184–189.e3
12. Messmer EM et al. Management of inflammation in dry eye disease: Recommendations from a European panel of experts. *Eur J Ophthalmol* 2023;33:1294–1307
13. Jones L et al. TFOS DEWS II Management and Therapy Report. *Ocul Surf* 2017;15: 575–628
14. Lemp MA. Report of the National Eye Institute/Industry workshop on Clinical Trials in Dry Eyes. *CLAO J* 1995;21:221–232
15. Craig JP et al. TFOS DEWS II Report Executive Summary. *Ocul Surf* 2017;15:802–812
16. Craig JP et al. TFOS DEWS II Definition and Classification Report. *Ocul Surf* 2017;15: 276–283
17. Bron AJ et al. TFOS DEWS II pathophysiology report. *Ocul Surf* 2017;15:438e510
18. Stevenson W et al. Dry eye disease: an immune-mediated ocular surface disorder. *Arch Ophthalmol* 2012;139:90–100
19. Deo N et al. Dry Eye Disease: An Overview of Its Risk Factors, Diagnosis, and Prevalence by Age, Sex, and Race. *Cureus* 2024;16:e54028
20. Clayton JA. Dry Eye. *N Engl J Med* 2018;378:2212–2223
21. Lemp MA et al. Distribution of aqueous-deficient and evaporative dry eye in a clinic-based patient cohort: a retrospective study. *Cornea* 2012;31:472–478
22. Abetz L et al. Development and validation of the impact of dry eye on everyday life (IDEEL) questionnaire, a patient-reported outcomes (PRO) measure for the assessment of the burden of dry eye on patients. *Health Qual Life Outcomes* 2011;9:111
23. Schiffman RM et al. Reliability and validity of the Ocular Surface Disease Index. *Arch Ophthalmol* 2000;118: 615–621
24. Nemeth J et al.: Lid-parallel conjunctival folds (LIPCOF) and dry eye: a multicentre study. *Br J Ophthalmol* 2012;96:1380–1385
25. Pleyer U et al. If artificial tears aren't enough. The importance of inflammatory processes in dry eye disease. Practical aspects of an anti-inflammatory therapy of dry eye disease. *Klin Monbl Augenheilkd* 2020;237:655–668
26. Marsh P et al. Topical nonpreserved methylprednisolone therapy for keratoconjunctivitis sicca in Sjogren syndrome. *Ophthalmology* 1999;106:811–816
27. Pflugfelder SC et al.: A randomized, double-masked, placebo-controlled, multicenter comparison of loteprednol etabonate ophthalmic suspension, 0.5%, and placebo for treatment of keratoconjunctivitis sicca in patients with delayed tear clearance. *Am J Ophthalmol* 2004; 138:444–457
28. Cutolo CA et al. The Use of Topical Corticosteroids for Treatment of Dry Eye Syndrome. *Ocul Immunol Inflamm* 2017;14:1–110

29. Schultz C. Safety and efficacy of cyclosporine in the treatment of chronic dry eye. *Ophthalmol Eye Dis* 2014;6:37–42
30. Matsuda S, Koyasu S: Mechanisms of action of cyclosporine. *Immunopharmacology* 2000;47: 119–125
31. Pepper M et al. Origins of CD4(+) effector and central memory T cells. *Nat Immunol* 2011;12:467–471
32. Periman LM et al. The Immunological Basis of Dry Eye Disease and Current Topical Treatment Options. *J Ocul Pharmacol Ther* 2020;36:137–146
33. Daull P et al. Cationic Emulsion-Based Artificial Tears as a Mimic of Functional Healthy Tear Film for Restoration of Ocular Surface Homeostasis in Dry Eye Disease. *J Ocul Pharmacol Ther* 2020;36:355–365
34. Daull P et al. Novasorb® Cationic Nanoemulsion and Latanoprost: The Ideal Combination for Glaucoma Management? *J Eye Dis Disord* 2017;2:107
35. Daull P et al. Benefits of cetalkonium chloride cationic oil-in-water nanoemulsions for topical ophthalmic drug delivery. *J Pharm Pharmacol* 2014;66:531–541
36. Leonardi A et al. Efficacy and safety of 0.1% cyclosporine A cationic emulsion in the treatment of severe dry eye disease: a multicenter randomized trial. *Eur J Ophthalmol* 2016;26:287–296
37. Leonardi A et al. Efficacy and safety of 0.1% ciclosporin A cationic emulsion in dry eye disease: a pooled analysis of two double-masked, randomised, vehicle-controlled phase III clinical studies. *Br J Ophthalmol* 2019;103:125–131
38. Baudouin C et al. One-Year Efficacy and Safety of 0.1% Cyclosporine a Cationic Emulsion in the Treatment of Severe Dry Eye Disease. *Eur J Ophthalmol* 2017;27:678–685
39. Baudouin C et al. A randomized study of the efficacy and safety of 0.1% cyclosporine A cationic emulsion in treatment of moderate to severe dry eye. *Eur J Ophthalmol* 2017;27:520–530
40. Labetoulle M et al. Persistence of Efficacy of 0.1% Cyclosporin A Cationic Emulsion in Subjects with Severe Keratitis Due to Dry Eye Disease: A Nonrandomized, Open-label Extension of the SANSIKA Study. *Clin Ther* 2018;40:1894–1906
41. Pisella PJ et al. Topical ocular 0.1% cyclosporine A cationic emulsion in dry eye disease patients with severe keratitis: experience through the French early-access program. *Clin Ophthalmol* 2018;12:289–299
42. Geerling G et al. Real-World Effectiveness, Tolerability and Safety of Cyclosporine A 0.1% Cationic Emulsion in Severe Keratitis and Dry Eye Treatment. *Ophthalmol Ther* 2022;11:1101–1117

Referenten

Prof. Dr. med. Ines Lanzl
Chiemsee Augen Tagesklinik
Geigelsteinstr. 26
83209 Prien

Dr. med. Stefan Pfennigsdorf
Marktplatz 13
56751 Polch

Veranstalter

CME-Verlag – Fachverlag für medizinische Fortbildung GmbH
Siebengebirgsstr. 15
53572 Bruchhausen
redaktion@cme-verlag.de

Fortbildungspartner

Santen GmbH

Transparenzinformation

Ausführliche Informationen zu Interessenkonflikten und Sponsoring sind online einsehbar unterhalb des jeweiligen Kursmoduls.

In dieser Arbeit wird aus Gründen der besseren Lesbarkeit das generische Maskulinum verwendet. Weibliche und anderweitige Geschlechteridentitäten werden dabei ausdrücklich mitgemeint, soweit es für die Aussage erforderlich ist.

Bildnachweis

Titelbild: ©Nadzeya Haroshka – istockphoto.com

CME-Test

Die Teilnahme am CME-Test ist nur online möglich.
Scannen Sie den nebenstehenden QR-Code mit Ihrem Mobiltelefon/Tablet oder gehen Sie auf die Website: www.cme-kurs.de

Teilnehmer aus Österreich: Die erworbenen CME-Punkte werden gemäß § 13 Abs. 4 Diplom-Fortbildungs-Programm der Österreichischen Ärztekammer (DFP) im gleichen Umfang als DFP-Punkte anerkannt.



CME-Fragebogen

Bitte beachten Sie:

- Die Teilnahme am nachfolgenden CME-Test ist nur online möglich unter: www.cme-kurs.de
- Diese Fortbildung ist mit 2 CME-Punkten zertifiziert.
- Es ist immer nur eine Antwortmöglichkeit richtig (keine Mehrfachnennungen).



? Bitte ergänzen Sie: „Das Trockene Auge ist gekennzeichnet durch...“

- Nur Tränenfilminstabilität/Hyperosmolarität
- Nur Entzündung
- Alle Antwortmöglichkeiten zutreffend
- Nur Schädigung der Augenoberfläche
- Nur neurosensorische Anomalien

? Fallbeispiel: 60-jährige Patientin mit „trockenen und schmerzenden, roten Augen trotz Tränenersatzmitteln“ und deutlicher Hornhautstippung. Was ist zu tun?

- Therapie mit Tränenersatzmitteln intensivieren (häufigere Tropffrequenz).
- Ein anderes Tränenersatzmittel verschreiben.
- Tränenersatzmittel absetzen und antientzündliche Therapie beginnen.
- Die Patientin an eine Universitätsklinik überweisen.
- Antientzündliche Therapie beginnen und Tränenersatzmittel beibehalten.

? Welche Tränenaufrießzeit wird als pathologisch gewertet?

- <10 Sekunden
- <20 Sekunden
- <30 Sekunden
- <40 Sekunden
- <50 Sekunden

? Wofür ist die Tränenfilmaufrießzeit ein Indikator?

- Für die Durchblutung
- Für den Astigmatismus
- Für die Tränenfilmstabilität
- Für eine Entzündung der Hornhaut
- Für ein Glaukom

? Ab wann sollte beim Trockenen Auge eine anti-entzündliche Therapie erfolgen?

- Ab Stufe 2 des Therapieschemas, d. h. wenn Tränenersatzmittel nicht mehr ausreichen.
- Gar nicht, diese ist kontraindiziert.
- Frühestens bei moderatem bis schwerem Trockenen Auge
- Nur, wenn der Patient es wünscht.
- Ab Stufe 4 des Therapieschemas, d. h. nur bei schwerem Trockenen Auge

? Beenden Sie den Satz korrekt: Topische Kortikosteroide zur antientzündlichen Behandlung des Trockenen Auges ...

- können im Gegensatz zu Ciclosporin (CsA) als Langzeittherapie angewendet werden.
- bringen eine rasche Linderung, sind aber wegen möglicher Nebenwirkungen nicht als Langzeittherapie geeignet.
- dürfen nicht mit Tränenersatzmitteln kombiniert werden.
- sind generell nicht indiziert.
- unterbrechen den Entzündungskreislauf sicher und dauerhaft.

? Wie wird das „Bridging“, die Kombination aus Kortikosteroid- und CsA-Therapie, durchgeführt?

- Initiale, dreimonatige CsA-Therapie, gefolgt von einer ausschleichenden Kortikosteroidtherapie
- Initiale Kortikosteroidtherapie (über vier Wochen ausschleichend), zeitgleich (oder eine Woche versetzt) Beginn der langfristigen CsA-Therapie
- Vierwöchige Kortikosteroidtherapie, Absetzen und nur bei Rezidiv eine CsA-Therapie beginnen
- „Bridging“ wird mittlerweile gar nicht mehr angewendet.
- Initiale Kortikosteroidtherapie, nur bei Augeninnendruckanstieg oder Kataraktentwicklung Umstieg auf eine CsA-Therapie

CME-Fragebogen (Fortsetzung)

? Welche Bedeutung hat das „Bridging“?

- Es ist vor Beginn jeder CsA-Therapie zwingend erforderlich.
- Bridging ist nur bei Patienten mit rheumatischen Grunderkrankungen indiziert.
- Eine vorherige Kortikosteroidtherapie steigert die Wirksamkeit der CsA-Therapie.
- Medizinisch nicht erforderlich, kann aber den Einstieg in die CsA-Langzeittherapie erleichtern.
- Keine

? Welche Vorteile können kationische Emulsionen bieten?

- Stabilisierung der Tränenfilm-Homöostase, Unterstützung der Wiederherstellung der Augenoberfläche, gezielter Transport lipophiler Wirkstoffe zur Augenoberfläche
- Nur stärkere Penetration des Wirkstoffes in die Vorderkammer
- Nur Verbesserung des Transportes hydrophiler Wirkstoffe zur Augenoberfläche
- Nur Abbau der äußeren Lipidschicht des Tränenfilmes
- Alle Antworten sind richtig.

? Was hat die PERSPECTIVE-Studie zum Einsatz einer CsA-Therapie bei Trockenem Auge im klinischen Alltag gezeigt?

- Die CsA-Therapie wurde nur bei schwerem Trockenem Auge eingesetzt.
- Die Studie wurde wegen schwerwiegender Nebenwirkungen abgebrochen.
- Sowohl klinische Anzeichen als auch subjektive Symptome verbesserten sich erst nach drei Monaten signifikant.
- Die meisten Ärzte beurteilten die CsA-Therapie als „nicht besser“ als die vorherige Therapie.
- Signifikante Besserung von Hornhautoberfläche und Symptomatik bereits ab der vierten Woche und andauernd bis zum Studienende bei guter Verträglichkeit